

# OBSAH

II.3.2 V mnoha biologických systémech vznikají samotnou evolucí nové funkce a nové struktury. Tato vlastnost je nazývána adaptativitou.	13
II.3.3 Nové funkce vznikají v rámci adaptivního procesu, který je definován klasifikací a rozvojem vlastnosti II.3.1.	13
II.3.1 Aby se systém mohl adaptovat k novým podmínkám, musí mít schopnost vytvářet nové funkce. Tento proces je nazýván evolucí.	13
II.3.2 Tvorba nových vlastností je vlastností, kterou mohou využít vlastnosti existující v systému. Tento proces je nazýván vlastností II.3.1.	13
II.3.3 Vlastnost II.3.2 je nazývána samotnou evolucí. Tento proces je nazýván vlastností II.3.1.	13
II.3.4 Vlastnosti pocházejí z hlediska stability, tedy odstojí od vlastnosti II.3.1. Vlastnosti II.3.1 a II.3.2 jsou vlastnostmi, které mohou být využity k vytváření nových vlastností. Tento proces je nazýván vlastností II.3.3.	13
<b>PŘEDMLUVA</b>	31
<b>I BIOLOGICKÁ EVOLUCE</b>	35
I.1 Některé systémy v čase hromadí změny, podléhají evoluci.	35
I.2 Živé systémy jsou subjektem i objektem zvláštního typu evoluce, evoluce biologické.	35
I.3 Komplexita patří k nejnápadnějším vlastnostem živých organismů, její vznik však patrně není specifickým projevem biologické evoluce.	35
I.3.1 Komplexní struktury vznikají v průběhu evoluce aktivním či pasivním přirozeným výběrem, samoorganizací, případně tříděním z hlediska stability.	37
I.4 Nápadnou vlastností organismů je jejich vnitřní uspořádanost.	40
I.4.1 Uspořádanost systému vzniká samoorganizací, přirozeným výběrem a tříděním z hlediska stability.	41
I.4.2 Mnohé složité uspořádání struktury u živých organismů vzniklé bez účasti přirozeného výběru mohou až dodatečně získat funkci důležitou z hlediska přežití organismu, mohou se druhotně stát adaptivními.	43
I.5 Pro organismy je dále typická jejich vzájemná různorodost a pro biosféru jako celek vysoká biodiverzita.	43
I.6 Pro biologickou evoluci je charakteristické vytváření účelných vlastností.	44
I.6.1 Účelnost nesmí být zaměňována s účelovostí.	44
I.6.2 Divizia je žlutá proto, aby přilákala opylovače, nikoli proto, že obsahuje žlutá barviva.	46
I.7 Účelné vlastnosti živých systémů vznikají působením přirozeného výběru.	46
I.7.1 Preadaptace jsou biologické struktury či vzorce chování, které vznikaly v jiném selekčním kontextu, než ve kterém se později uplatnila jejich výhodnost.	47
I.8 Přirozený výběr je založen na nerovnoměrném předávání alel pocházejících od jednotlivých individuí do genofondu následujících generací.	47
I.9 Předmětem biologické evoluce se mohou stát pouze systémy dostatečně komplexní, obsahující vzájemně si konkurující prvky schopné reprodukce, proměnlivosti a dědičnosti.	48
I.9.1 Přirozený výběr může fungovat pouze u systémů obsahujících reprodukující se prvky.	48
I.9.2 Přirozený výběr vyžaduje, aby systémy obsahovaly prvky vykazující proměnlivost, schopnost vytvářet varianty.	49
I.9.3 Přirozený výběr je účinný pouze tehdy, jestliže je proměnlivost dědičná.	49
I.9.4 Přirozený výběr může působit pouze na systémy, které si nějakým způsobem vzájemně konkurují.	49
I.9.5 K biologické evoluci může působením přirozeného výběru docházet pouze u systémů dostatečně komplexních.	50
I.10 Soubor vlastností ovlivňujících šance jedince předat své geny do genofondu následujících generací označujeme termínem biologická zdatnost.	50
I.10.1 Přirozený výběr a biologická zdatnost nejsou definovány kruhem.	51
I.10.2 V některých případech je vhodné rozlišovat inkluzivní a exkluzivní zdatnost.	51
I.11 Biologická evoluce má většinu znaků náhodného procesu.	52
I.12 Evoluce je oportunistická a nedokáže plánovat dopředu.	53
I.13 Evoluce neoptimalizuje, ale zlepšuje, nenachází globální, ale jen lokální optimia.	53
I.14 Směr a celkový průběh biologické evoluce může být významně ovlivňován existencí evolučních omezení.	54
I.14.1 Evoluční omezení mohou výrazně předurčovat směr evolučních procesů.	56

<b>II DĚDIČNOST</b>	57
II.1 Nosičem genetické informace je u dnešních organismů nukleová kyselina.	57
II.2 O interpretaci genetické informace obsažené v DNA se stará molekulární aparát buňky.	60
II.3 Základní jednotkou genetické informace je gen.	62
II.3.1 Současné pojetí genu jakožto cistronu je praktické z hlediska potřeb molekulární biologie, nevystačíme však s ním při studiu evolučních procesů.	63
II.4 Stejný znak může být podmíněn různými geny a stejný gen může ovlivňovat výskyt a formu mnoha znaků.	64
II.4.1. Vztahy dominance a recesivity jsou nejznámější formou interakcí mezi alelami.	64
II.4.1.1 Dominance jednotlivých alel může podléhat evoluci.	65
II.4.2 Studium vztahů mezi geny a jimi kódovanými znaky zásadně komplikuje existence interakcí mezi geny nacházejícími se v odlišných lokusech.	66
II.5 Způsob předávání genů z generace na generaci popisují Mendelovy genetické zákony.	67
II.5.1 Pro předávání genů nacházejících se na pohlavních chromosomech platí Mendelovy zákony v poněkud modifikované podobě.	68
II.5.2 Za cytoplasmatickou dědičnost jsou odpovědné především geny v genomech buněčných organel endosymbiotického původu.	70
II.6 Mezi geny nacházejícími se na stejném chromosome existuje tzv. genová vazba.	71
II.6.1 V případě, že geny leží na různých chromosomech, dojde v panmítické populaci během jediné generace k ustavení rovnovážného zastoupení jednotlivých genotypů, tj. k ustavení Hardyho-Weinbergovy rovnováhy.	71
II.6.2 V případě, že mezi sledovanými lokusy existuje genová vazba, ustavuje se rovnováha v zastoupení jednotlivých genotypů postupně.	72
II.6.3 Geny podlející se na tvorbě stejného znaku se vlivem přirozeného výběru mohou soustředit v jednom místě chromosome a vytvořit tzv. supergen.	72
II.6.3.1 Existence supergenů může zpomalovat evoluční odpověď populace na usměrněnou selekci.	73
II.6.4 Existence genové vazby se může projevit i návratem populace k původním fenotypovým hodnotám po přerušení umělé selekce.	73
II.6.5 Působením stabilizujícího výběru na kvantitativní znak se alely na chromosome časem uspořádají tak, že se na něm pravidelně střídají alely odpovědné za zvětšování a alely odpovědné za zmenšování daného znaku.	74
II.7 Dědivost znaku vyjadřuje podíl jeho geneticky podmíněné variability na celkové, tedy i prostředním podmíněné variabilitě v tomto znaku.	74
II.7.1 Dědivost znaku lze odhadnout na základě určení míry korelace mezi vlastnostmi rodičů a jejich potomků nebo sledováním fenotypové odpovědi na selekční tlak.	75
II.8 Významná část informace, která určuje vlastnosti buňek a nepřímo i vlastnosti mnohobuněčných organismů, je přítomna ve formě epigenetické informace.	76
II.8.1 Epigenetické informace má velmi důležitý význam při vytváření těl mnohobuněčných organismů.	77
II.8.2 U řady organismů se mechanismy epigenetické dědičnosti dále uplatňují při přenosu znaků fenotypové plasticity z generace na generaci.	78
II.8.3 Rozdílné epigenetické modifikace genů v mikrogametech a makrogametech, tj. genomový imprinting, způsobují, že v ontogenezi jedince mohou hrát odlišnou roli geny pocházející od otce a geny pocházející od matky.	78
<b>III MUTACE</b>	81
III.1 Mutace jsou na úrovni druhu zdrojem evolučních novinek.	81
III.2 Změny v DNA je praktické rozdělovat na mutace a poškození.	81
III.3 Mutacionismus byl pokládán za alternativu darwinismu.	81
III.4 Mutacionismus nedokáže objasnit vývoj adaptivních znaků.	82
III.5 Podle fyzické povahy rozlišujeme bodové, řetězcové, chromosomalové a genomové mutace.	82
III.5.1 Bodové mutace rozdělujeme na tranzice, transverze, delece a inzerce.	82

XIII.3.2.1.3 Absence pohlavního rozmnožování a s ním spojené reparace mohou být příčinou stárnutí klonů somatických buněk u mnohobuněčných organismů.	257
XIII.3.2.2 Pohlavní rozmnožování může zvyšovat inkluzivní zdatnost jedince.	257
XIII.3.2.2.1 Model vlastního pokoje předpokládá, že polymorfismus potomstva omezuje kompetici mezi sourozenci.	257
XIII.3.2.2.2 Model loterie předpokládá, že mezi polymorfním potomstvem se pro každé mikrostanoviště najde jedinec se zvlášť vhodným fenotypem.	258
XIII.3.2.2.3 Model negativní dědičnosti zdatnosti ukazuje, že za určitých podmínek je výhodné se co nejvíce lišit od svých rodičů.	258
XIII.3.3 Pohlavní rozmnožování může být jednosměrnou evoluční pastí.	260
XIII.3.3.1 Nahromadění recessivních letálních mutací v diploidním genomu může zabránit přechodu k nepohlavnímu rozmnožování.	260
XIII.3.3.2 Vznik genomového imprintingu může představovat účinnou evoluční past.	261
XIII.3.3.3 Vzniku nepohlavně se rozmnožujících jedinců uvnitř druhů rozmnožujících se pohlavně mohou bránit vývojová omezení.	261
XIII.3.4 Pohlavní rozmnožování může být adaptivní z hlediska sobeckého genu nebo parazita.	262
XIII.3.4.1 Pohlavní rozmnožování může být projevem sobeckého genu.	262
XIII.3.4.2 Pohlavní rozmnožování hostitele může vznikat jako adaptivní vlastnost parazita.	262
<b>XIV EVOLUČNÍ DŮSLEDKY POHLOVNÍHO ROZMNOŽOVÁNÍ</b>	263
XIV.1 Vznik pohlavního rozmnožování je provázen vznikem funkční anizogamie, diferenciací gamet na jednotlivé rozmnožovací typy.	263
XIV.1.1 Vznik rozmnožovacích typů je zjevně výhodný z hlediska druhu, není však jasné, jakou výhodu přináší jedinci.	263
XIV.1.1.1 Existence rozmnožovacích typů může zvyšovat inkluzivní zdatnost jedince.	263
XIV.1.1.2 Existence rozmnožovacích typů může souviset s nutností molekulárního rozpoznávání příslušníků stejného druhu mechanismem klíče a zámku.	264
XIV.2 Další etapou evoluce pohlavnosti je vznik morfologické anizogamie, diferenciacie pohlavních buněk na mikrogamety a makrogamety.	264
XIV.2.1 Morfologická anizogamie může být výsledkem současného působení dvou protichůdných selekčních tlaků.	264
XIV.2.2 Morfologická anizogamie může být obranou proti šíření cytoplasmatických ultrasobeckých genů.	265
XIV.3 U mnohobuněčných se střídá fáze gamety a fáze mnohobuněčného organismu; jak mezi mnohobuněčnými jedinci, tak mezi gametami může docházet k přirozenému výběru.	266
XIV.3.1 Mnohobuněčný organismus se patrně většinou snaží zabránit mezigametické selekci.	266
XIV.3.2 Hypotéza arény předpokládá, že u některých druhů samice naopak vytvářejí podmínky pro co nejefektivnější fungování mezigametické selekce.	268
XIV.4 Možnost oddělené produkce mikrogamat a makrogamat vytváří u mnohobuněčných organismů předpoklady ke vzniku gonochorismu.	268
XIV.5 Poměr počtu narozených mláďat samčího a samičího pohlaví se nápadně často blíží hodnotě jedna.	269
XIV.5.1 Poměr samců a samic 1:1 je výhodný z hlediska efektivnosti procesů genetické rekombinace.	270
XIV.5.2 Poměr 1:1 se nejspíš ustavuje působením individuálního, nikoli skupinového či druhového výběru.	270
XIV.5.2.1 Za určitých situací se může sekundární pohlavní index od hodnoty jedna výrazně lišit.	270
XIV.5.2.2 Samičí snaha o optimální pohlavní index se může dostávat do konfliktu se zájmy jednotlivých potomků.	271
XIV.5.3 Pro organismus může být výhodné určovat poměr počtu synů a dcer v potomstvu podle momentální situace.	272
XIV.6 Pohlaví jedince je většinou určeno geneticky.	273
XIV.6.1 Pohlavní heterochromosomy nesou velmi málo funkčních genů, což může být obrana proti určité kategorii genů-psanců.	274

XIV.7 Produkce makrogamet je nákladnější než produkce mikrogamet, což má řadu zajímavých evolučních důsledků.	274
XIV.7.1 Na relativně snadno nahraditelných samcích si příroda může testovat evoluční novinky.	274
XIV.7.2 Nákladnost produkce makrogamet předurčuje samice do role K-strategů.	275
XIV.8 Mezi příslušníky stejného druhu dochází k mezipohlavní a vnitropohlavní kompetici, evoluční výsledek této kompetice nám umožňuje odhadnout teorie her.	275
XIV.8.1 K mezipohlavní kompetici dochází často při rozdělování energie vkládané do péče o potomstvo.	276
XIV.8.1.1 Samice může vyrovnat nevýhodu nákladnosti produkce makrogamet prodlužováním předkopulační fáze rozmnožování.	276
XIV.8.1.2 Hypotéza sexy-synou poukazuje na složitost výběru optimální rozmnožovací strategie.	277
XIV.8.1.3 Partnerská nevěra je těčinou a často využívanou strategií v mezipohlavních konfliktech.	278
XIV.8.1.4 Bruceov efekt je patrně výsledkem mezipohlavního konfliktu.	280
XIV.8.1.5 Pohlavní promiskuita může být za určitých okolností výhodnou strategií jak pro samce, tak i pro samice.	280
XIV.8.1.5.1 Promiskuita může být i důsledkem ovlivnění chování hostitele sexuálně přenášeným parazitem.	281
XIV.8.2 Extrémní případy mezipohlavních konfliktů nastávají u haplodiploidních organismů.	282
<b>XV POHLAVNÍ VÝBĚR</b>	283
XV.1 Působením pohlavního výběru jsou selektováni jedinci s větší sexuální zdatností.	283
XV.2 O mříži, v jaké budou příslušníci určitého pohlaví vystaveni pohlavnímu výběru, rozhoduje „zákon nabídky a poptávky“.	283
XV.2.1 K intenzivnějšímu pohlavnímu výběru dochází u druhů, u kterých k péči o potomstvo stačí jeden z rodičů.	284
XV.2.2 V některých případech může docházet k prohození rodičovských rolí a následnému prohození rolí i v pohlavním výběru.	284
XV.3 Kompetice může mít formu více či méně ritualizovaného boje nebo více či méně pasivního podrobování se výběru prováděnému příslušníky druhého pohlaví.	285
XV.4 Působením pohlavního výběru mohou vznikat morfologické struktury nebo etologické vzorce chování snižující životaschopnost svého nositele.	285
XV.4.1 Druhy s výraznějším pohlavním dimorfismem vykazují větší mortalitu samců.	286
XV.4.2 Mira exprese sekundárního pohlavního znaku je dána výslednicí protitlaků výběru pohlavního a přirodního.	287
XV.4.3 Negativní vliv druhotních pohlavních znaků na životaschopnost jedince může být do značné míry důsledkem setrvačnosti pohlavního výběru.	287
XV.4.4 Preference znaků snižujících životaschopnost svého nositele se snáze vyvíjí u druhů s heterogametickými samičemi.	288
XV.5 Z hlediska evoluční biologie je zajímavým problémem mechanismus vzniku samičí preference pro určitý druhotný pohlavní znak.	289
XV.5.1 Fisherovský model ukazuje, že gen pro preferenci určitého znaku se šíří v populaci současně s geny pro preferovaný znak.	289
XV.5.2 Za fixaci genů pro určitý typ pohlavních preferencí může být odpovědný smyslový tah.	289
XV.5.3 Pohlavní výběr může přivodit hypertrofii znaků využívaných původně k rozpoznávání příslušníků stejného druhu.	290
XV.5.4 Pro samici může být za určitých podmínek výhodné vybírat si sexuálního partnera handicapovaného přítomnosti druhotních pohlavních znaků.	291
XV.5.5 Hypotézy přímé výhody a hypotézy dobrých genů předpokládají, že samice preferují ty znaky, jejichž přítomnost signalizuje kvalitu samce.	291
XV.5.5.1 Aby druhotné pohlavní znaky mohly plnit funkci indikátorů kvality jedince, musí být jejich exprese nákladná.	291

XV.5.1.1 U mnohých druhů existují dvě rozdílné strategie v exprese pohlavních znaků a s tím související dvě rozdílné rozmnožovací strategie.	293
XV.5.2 Modely dobrých genů mohou dlouhodobě fungovat pouze tehdy, když se v čase mění směr selekčních tlaků působících na organismy.	293
XV.5.3 Míra exprese druhotných pohlavních znaků může odrážet kvalitu ontogeneze daného jedince.	294
XV.5.4 Druhotné pohlavní znaky by mohly fungovat jako indikátory zdravotního stavu jedince.	294
XV.5.5 Druhotné pohlavní znaky mohou sloužit jako indikátory okamžitého fyziologického stavu a míra jejich exprese se může u jedince měnit.	295
XV.5.6 U tažných ptáků může míra exprese druhotných pohlavních znaků odrážet kvalitu zimoviště.	296
XV.5.7 Míra exprese druhotných pohlavních znaků může odrážet úspěšnost jedince v sociálních interakcích.	297
XV.5.8 Druhotné pohlavní znaky mohou odrážet míru parazitace.	297
XV.5.8.1 Hypotéza indikace stupně parazitace nepočítá s evolučními protitahy parazita.	298
XV.6 Pohlavní výběr se patrně výraznou měrou uplatňuje v evoluci člověka.	298
XV.7 K pohlavnímu výběru dochází i u rostlin.	299
<b>XVI EVOLUCE CHOVÁNÍ</b>	300
XVI.1 Chování jedince se může během života snadno a opakováně měnit, výsledná plasticita chování umožňuje přizpůsobovat fenotyp proměnlivému prostředí.	300
XVI.2 V průběhu evoluce se u některých taxonů vytvořily takové mechanismy řízení chování, které umožňují jedinci účelně reagovat i na livity prostředí, s nimiž se daný druh v minulosti ještě nesetkal.	301
XVI.2.1 Některé vzorce chování bezprostředně spřažené s biologickou zdatností příroda neponechává na individuálním učení.	303
XVI.2.2 Ve vývoji určitých vzorců chování u „vyšších“ živočichů může být důležitější kulturní evoluce než evoluce biologická.	304
XVI.3 Lamarckistický model evoluce předpokládal, že změna chování u živočichů předchází ostatním změnám v jejich fenotypu.	304
XVI.3.1 Přirozeným výběrem se mohou fixovat pouze takové změny fenotypu, které ovlivňují účelnost vzorců chování, jež příslušníci druhu skutečně vykazují.	304
XVI.3.2 Naučené chování může urychlit adaptivní evoluci využitím Baldwinova efektu a genetické assimilace.	305
XVI.3.3 Podle hypotézy evolučních adopcí vzniká účelnost v evoluci tím, že si mutanti dodatečně vytvoří takové vzorce chování a najdou takové životní prostředí, které nejlépe odpovídají jejich mutacím.	306
XVI.4 Jednotlivé vzorce chování lze z evolučního hlediska rozdělovat podle toho, jak ovlivní biologickou zdatnost svého nositele a biologickou zdatnost ostatních jedinců v populaci.	307
XVI.4.1 Altruistické chování snižuje biologickou zdatnost svého nositele a zvyšuje biologickou zdatnost jedince, vůči kterému je uplatňováno.	307
XVI.4.2 Zlovolné chování je v přírodě rozšířeno poměrně málo.	309
XVI.5 Evoluce chování je založena na kompetici alternativních vzorců chování, tento proces lze studovat pomocí matematického aparátu teorie her.	309
XVI.5.1 V dlouhodobém časovém měřítku je vítězem kompetice alternativních strategií tzv. evolučně stabilní strategie.	310
XVI.5.2 Hra věžnovo dilema popisuje situaci, kdy zrada na spolupracujícím protihráči přinese největší zisk.	311
XVI.5.3 V evoluci chování má zásadní význam skutečnost, že stejní jedinci mohou spolu během života interagovat za obdobných podmínek opakováně.	312
XVI.5.4 V reálném světě, ve kterém hráči občas chybí, není plýjka za oplátku optimální strategii a vítězem se zde stávají strategie jiné.	312
XVI.6 Organismy se při volbě svého chování neřídí součtem nákladů a zisků vyjádřených v jednotkách biologické zdatnosti, ale obdobným součtem negativních a pozitivních emocí.	313

<b>XVII KULTURNÍ EVOLUCE</b>	316
XVII.1 Některé adaptivní vlastnosti vznikají a podléhají změnám v průběhu kulturní evoluce.	316
XVII.1.2 V kulturní evoluci se znaky předávají negeneticky, učením, přičemž toto učení probíhá nejčastěji napodobováním.	316
XVII.1.3 Kulturní znaky se mohou předávat nejen napodobováním určitého chování, ale také prostřednictvím symbolů.	318
XVII.1.4 Mezi znaky vrozenými a získanými učením lze v některých případech jen obtížně vést ostrou hranici.	319
XVII.2 Informace podmínující určitý kulturně předávaný znak se v současnosti většinou označuje terminem mem.	319
XVII.2.1 Se vznikem symbolické řeči se i v případě memů výrazně prohloubila diference mezi interaktorem a replikátorem.	320
XVII.2.2 Vznik symbolické řeči vytvořil podmínky pro uplatnění memetického tahu v kulturní evoluci.	320
XVII.3 Memy se mohou šířit v populaci mnohem efektivněji a rychleji než geny.	321
XVII.3.1 Nové memy mohou vznikat jak náhodně, tak cíleně, což znamená, že kulturní evoluce může probíhat i lamarckistickým mechanismem.	321
XVII.4 Kulturní evoluce probíhá jako kompetice memů.	322
XVII.4.1 Šíření memů předávaných výhradně vertikálně, tj. z rodičů na potomky, může být provázeno i šířením některých genů, a kulturní evoluce tak může být provázána s evolucí biologickou.	322
XVII.4.2 Některé memy se mohou šířit zvyšováním biologické zdatnosti svých nositelů, nicméně na úkor kvality jejich života.	323
XVII.4.2.2 Šířit se mohou i memy nevýhodné pro svého nositele, tj. memy snížující jeho biologickou zdatnost.	323
XVII.5 Při šíření memů se uplatňují stejně zákonitosti jako při šíření nakažlivých chorob.	324
XVII.5.1 Tak jako způsob šíření parazitů ovlivňuje míru jejich virulence, tak i způsob předávání memů ovlivňuje, s jakou pravděpodobností a v jaké míře budou svého nositele poškozovat.	324
<b>XVIII KOEVOLOUCE</b>	326
XVIII.1 Změny biotických faktorů prostředí mají kumulativní charakter a jsou nevratné.	326
XVIII.2 Charakter biologické evoluce je dán nutnosti neustále se přizpůsobovat kumulativním a nevratným proměnám prostředí.	326
XVIII.3 V biosféře se mohou dlouhodobě udržet pouze druhy schopné se trvale dostatečně rychle přizpůsobovat jejím proměnám.	327
XVIII.4 Koevoluce mává často charakter jakýhosi závodů ve zbrojení.	327
XVIII.4.1 Závody mohou probíhat jak na úrovni mezidruhové, tak vnitrodruhové.	328
XVIII.5 V některých případech je koevoluce dvou druhů těsně provázána a v jejím průběhu vznikají u obou druhů specifická přizpůsobení podmínkám koexistence téhoto druhů.	329
XVIII.5.1 Těsnou formu soužití dvou druhů organismů představuje endosymbioza.	329
XVIII.5.2 Nejuzší formu soužití dvou druhů organismů představuje endocytobióza, kterou vznikly i některé organely dnešní eukaryotické buňky.	330
XVIII.6 Koncept rozšířeného fenotypu předpokládá, že v koevoluci se fixují i geny, které neovlivňují fenotyp organismu, v němž se nacházejí, ale ovlivňují fenotyp příslušníků cizího druhu.	330
XVIII.6.1 Důležitý mechanismus obrany hostitele proti parazitům spočívá v vytváření a uvolňování látek lákajících pfitrozené nepřátele parazitů.	332
XVIII.7 Zajímavým produktem koevoluce dvou či více druhů je mimetismus, napodobování vzhledu příslušníků cizího druhu.	334
XVIII.8 Výstražné zbarvení je produktem koevoluce predátora a jeho potenciální kořisti.	335
XVIII.8.1 Některé případy výstražného zbarvení mohou spadat do kategorie rozšířeného fenotypu, tj. mohou být za ně zodpovědné geny sídlící v genomu jiných druhů organismů, než jsou vlastní nositelé výstražného zbarvení.	337

<b>XIX. EVOLUCE PARAZITŮ</b>	338
XIX.1 Interakce parazita a hostitele patrně mají mimořádný význam v evoluci organismů.	338
XIX.1.1 Evoluce parazitů probíhá zpravidla rychleji než evoluce hostitele.	339
XIX.1.2 Uplatnění principu „večeře, nebo život“ do značné míry předurčuje výsledek evolučního zápasu mezi parazitem a hostitelem.	339
XIX.1.3 Selekcí tlak hostitele na parazita je silnější a systematičtější než tlak opačný.	339
XIX.1.4 Parazit nesmí vyhubit svůj hostitelský druh.	340
XIX.2 Přizpůsobení parazita hostiteli vede často ke zužování jeho hostitelského spektra.	340
XIX.2.1 Tlak parazita může vést ke speciaci hostitelského druhu.	341
XIX.3 Paraziti přispívají k udržování biodiverzity.	342
XIX.4 Mikroevoluce parazitického druhu směřuje k maximalizaci základní reprodukční konstanty $R_0$ .	342
XIX.4.1 Významný způsob maximalizace $R_0$ představuje optimalizace rychlosti množení parazita v napadeném hostiteli.	343
XIX.4.1.1 Růstová rychlosť infrapopulace může být za určitých podmínek i nulová.	344
XIX.5 Koevoluce parazita a hostitele často vede ke změnám patogenních projevů parazitozy.	344
XIX.5.1 Vznik genetické variability uvnitř infrapopulace brání vývoji směrem k omezování patogenních projevů parazitozy snižováním rychlosti množení.	346
XIX.5.1.1 Častý výskyt klonálního rozmnожování u parazitických organismů může být adaptací sloužící k omezení individuální selekce.	346
XIX.5.2 Možnost superinfekce výrazně omezuje schopnost parazita optimalizovat rychlosť množení a míru patogenity.	347
XIX.5.3 Za příčinu snižování virulence parazitů je někdy pokládána i mezipopulační, mezidruhová nebo druhová selekce.	348
XIX.5.4 Vývoj virulence parazita závisí na biodemografických parametrech populace hostitele.	348
XIX.5.5 Směr mikroevoluce parazita závisí na mechanismu jeho šíření.	349
XIX.5.5.1 Virulence i patogenita parazitů přenášených v hostitelské populaci vertikálně, tj. z rodičů na potomky, se obvykle spíše snižuje.	349
XIX.5.5.1.1 Jestliže má být parazit předáván převážně vertikální cestou, musí mít vytvořeny specifické mechanismy zajišťující jeho přetrávání v populaci hostitele.	350
XIX.5.5.2 Mnohé způsoby horizontálního přenosu parazita podporují vzestup virulence.	351
XIX.5.6 V některých případech se hostitel aktivně podílí na zvyšování patogenních projevů parazitace.	352
XIX.6 Parazit často napomáhá svému šíření specifickým ovlivněním fyziologických, ekologických i etologických vlastností hostitelského organisma.	353
XIX.6.1 Častým typem zásahů do struktury hostitelského organiska je indukce morfologických změn.	353
XIX.6.2 Důležité změny ve fiziologii hostitelského organiska se týkají imunizace a imunitní suprese.	354
XIX.6.3 Při parazitické kastraci zvyšuje parazit životaschopnost hostitele na úkor jeho fertility.	355
XIX.6.4 Paraziti přenášení vertikálně prostřednictvím mikrogamet či makrogamet dokážou často měnit fenotypové, případně i genetické pohlaví hostitele.	356
XIX.6.5 Manipulační hypotéza předpokládá, že parazit může zvýšit pravděpodobnost svého přenosu ovlivněním chování svého hostitele.	356
XIX.6.5.1 Charakter změn chování hostitele vyvolaných parazitem závisí na způsobu přenosu parazita.	357
XIX.6.5.2 Manipulace chování hostitele ze strany parazitů přenášených predací byla prokázána v mnoha systémech.	357
XIX.6.5.3 Přesvědčivé doklady pro manipulaci chováním hostitele ze strany pohlavně přenosných parazitů zatím chybí.	358
XIX.6.5.4 S projevy manipulační aktivity parazita se můžeme setkat i u člověka.	358
XIX.6.5.5 Zásahy do nervové soustavy hostitele mohou být jednak přímé, jednak zprostředkovány senzorickými orgány hostitele.	359
XIX.6.6 Některé patogenní projevy parazitů mohou účinně napomáhat přenosu parazita.	360
XIX.7 Kladogeneze parazitického taxonu často kopíruje kladogenezi taxonu hostitelského.	361
XIX.8 Anageneze parazitů v některých případech zahrnuje snižování komplexity organiska.	363

<b>XX DRUHY</b>	365
XX.1 Základní taxonomickou jednotkou je druh.	365
XX.2 Existuje několik principiálně odlišných teoretických pojetí druhu.	365
XX.2.1 Nominalistické pojetí druhu předpokládá, že druhy v přírodě objektivně neexistují a že je uměle vymezuje teprve člověk – taxonom.	366
XX.2.2 Realistické pojetí druhu předpokládá, že druhy a hranice mezi nimi existují v přírodě objektivně, nezávisle na vůli člověka.	367
XX.2.2.1 Historické pojetí druhu předpokládá, že existence distinktních druhů může být výsledkem historické náhody.	367
XX.2.2.2 Esencialistické pojetí druhu předpokládá, že příslušníkům stejného druhu je společná určitá vnitřní kvalita, kterou se odlišují od příslušníků druhů jiných.	368
XX.2.2.3 Strukturalistické pojetí druhu předpokládá, že druhy existují objektivně a že jejich existence a vzájemná distinktnost vyplývá z vlastností jejich strukturních prvků.	369
XX.2.2.4 Distinktnost druhů může být udržována zvnějšku některým mechanismem druhové koheze.	369
XX.2.2.4.1 Nejznámějším a pravděpodobně i nejrozšířenějším mechanismem druhové koheze je pohlavní rozmnožování.	370
XX.2.2.4.2 Druhová koheze u některých organismů by mohla být zajištěna působením přírodního výběru v daném prostředí.	370
XX.2.2.4.3 Druhovou kohezi u nepohlavně se rozmnožujících organismů může zajišťovat genetický draft.	371
XX.3 Teoretické pojetí druhů se odráží i ve způsobu vymezení jednotlivých druhů v taxonomické praxi.	372
XX.3.1 Typologická definice druhu považuje za zásadní skutečnost, že jedinci patřící ke stejnemu druhu jsou si fenotypově podobnější než jedinci patřící k různým druhům.	372
XX.3.1.1 Z hlediska morfologického druhu představuje značný problém existence kryptických druhů.	373
XX.3.1.2 Fenotyp jedinců se může měnit v závislosti na místě výskytu populace; jestliže příslušný znak vytváří v rámci areálu rozšíření pozvolný gradient, hovoříme o klinální variabilitě.	373
XX.3.1.3 Typologický druh nemusí být vždy nutně monofyletický.	374
XX.3.1.4 Výběr diagnostického znaku je většinou podřízen pragmatickým hlediskům.	374
XX.3.2 Buffonovská definice druhu považuje za kritérium příslušnosti ke stejnemu druhu schopnost produktivního rozmnožování.	375
XX.3.3 Definice biologického druhu si věříme především možnosti genového toku mezi populacemi, nikoli možnosti rozmnožování mezi jedinci.	375
XX.3.3.1 V místě sekundárního kontaktu mezi blízce přibuznými druhy pohlavně se rozmnožujících organismů může dojít k vytvoření hybridní zóny.	375
XX.3.3.2 Některé biologické druhy patrně vznikají v přírodě opakováně.	377
XX.3.3.3 Některé biologické druhy existují díky hybridogenezi, opakovámu mezidruhovému křížení.	377
XX.3.4 Definice druhu založená na vnitrodruhovém rozpoznávání považuje za kritérium druhovosti existenci specifických mechanismů rozpoznávání pohlavních partnerů.	378
XX.3.5 Koncepcie kogničního druhu vymezuje druh na základě sdílení znaků, podle nichž jedinci rozpoznají svůj obvyklý biotop.	378
XX.3.6 Z předpokladu existence některého mechanismu druhové koheze vychází definice druhu na základě fenotypové koheze.	379
XX.3.6.1 Definice druhu na základě fenotypové koheze zastřešuje i definici biologického druhu a definici druhu na základě vnitrodruhového rozpoznávání.	379
XX.3.6.2 Jestliže fenotypová koheze populace je udržována normalizujícím přírodním výběrem, hovoříme o ekologickém druhu.	379
XX.4 Několik definic druhu se snaží vymezit hranice druhů vznikajících a zanikajících v průběhu evoluce.	379
XX.4.1 Definice evolučního druhu je patrně nejobecnější definicí, jež se snaží o vymezení druhů v čase.	380
XX.4.2 Definice kladistického druhu upoří od požadavku na shodu evolučních tendencí populací patřících k danému druhu.	380

XXI.4.3 Definice fylogenetického druhu požaduje monofyletičnost linie a dále přítomnost fenotypového znaku umožňujícího přiřadit jedince k danému druhu.	380
<b>XXI SPECIACE</b>	382
XXI.1 Existují dva principiálně rozdílné typy speciací, speciae štěpná a speciae fyletická.	382
XXI.2 Z hlediska délky trvání lze rozlišovat speciae okamžité a speciae postupné.	383
XXI.3 Nový druh se může vyvíjet allopaticky nebo sympaticky, tj. mimo kontakt nebo v kontaktu s druhem matefským.	384
XXI.3.1 Allopatické speciae rozdělujeme na speciae vikariantní (dichopatické) a speciae peripatické.	385
XXI.4 Existují důležité rozdíly mezi průběhem speciae u druhů bez pohlavního rozmnožování a u druhů s pohlavním rozmnožováním.	387
XXI.4.1 Významnou překážkou speciae bývá překonávání údolí v adaptivní krajině, tj. nutnost existence řetězce přechodných forem se suboptimálnimi fenotypy.	387
XXI.4.2 U pohlavně se rozmnožujících druhů bývá prvním a nejdůležitějším krokem speciae vytvoření vnitřních či vnějších reprodukčněizolačních bariér mezi částmi populace.	388
XXI.4.2.1 Vnější reprodukčněizolační bariéry existují díky heterogenitě a diskontinuitě okolního prostředí.	389
XXI.4.2.2 Vnitřní reprodukčněizolační mechanismy zpravidla rozdělujeme na mechanismy prezygotické a postzygotické.	389
XXI.4.2.2.1 Nejvýznamnější prezygotické reprodukčněizolační mechanismy představuje prostorová, časová, etologická a morfologická izolace.	389
XXI.4.2.2.2 Mezi postzygotické reprodukčněizolační mechanismy patří mortalita zygot, částečná či úplná neživotaschopnost hybridů a částečná či úplná sterilita hybridů.	391
XXI.4.3 Haldaneovo pravidlo říká, že v případech, kdy jsou genovou inkompatibilitou poškozeni více hybridní jednoho pohlaví, jsou to častěji zástupci pohlaví heterogametického.	393
XXI.4.3.1 Hypotéza dominance předpokládá, že za větší citlivost heterogametického pohlaví jsou odpovědné především interakce genů na autosomech s geny na X-chromosomu.	393
XXI.4.3.2 Hypotéza rychlejších samců předpokládá, že u samců se geny ovlivňující fertilitu v evoluci mění rychleji než u samic v důsledku intenzivnějšího působení pohlavního výběru.	395
XXI.4.3.3 Částeční sterilita hybridních samců u druhů s heterogametickými samci může být způsobena tím, že tvorba vajíček je odolnější vůči poruchám než tvorba spermii.	396
XXI.4.3.4 Hypotéza recessivních genů předpokládá, že za nízkou zdatnost příslušníků heterogametického pohlaví jsou odpovědné recessivní negativní mutace vyskytující se na chromosomech X.	397
XXI.4.3.5 Při snižování životaschopnosti hybridů heterogametického pohlaví mohou mít zásadní význam somatické mutace v X-chromosomu.	397
XXI.4.3.6 Haldaneovo pravidlo bývá vysvětlováno působením ultrasobeckých genetických elementů, které se hromadí přednostně v nerekombinujících částečích alosomů Y a W.	398
XXI.4.4 Existence postzygotické reprodukčněizolační bariéry může vytvářet selekční tlak na vznik prezygotických reprodukčních bariér.	400
XXI.5 Podle typu reprodukčních bariér rozlišujeme různé typy speciací.	401
XXI.5.1 Při chromosomové specaci dojde vlivem chromosomové mutace k vytvoření karyotypu, který je zcela či částečně inkompabilní s karyotypem původním.	401
XXI.5.1.1 Některé typy chromosomových speciací předpokládají spoluúčast většího počtu chromosomových mutací.	402
XXI.5.2 Přičinou chromosomové inkompabilitity, a tedy i speciae se může stát genomová mutace, nejčastěji polyploidizace genomu.	402
XXI.5.3 Mezdruhová hybridizace se může stát přičinou chromosomové inkompabilitily, a vést tak ke vzniku nového druhu.	403
XXI.5.4 Reprodukční bariéry vedoucí ke specaci mohou vzniknout i v důsledku aktivity některých parazitických mikroorganismů.	403

XXI.5.5 Při ekologické speciaci dojde k vytvoření vnějších prezygotických reprodukčních izolačních mechanismů v důsledku odlišných ekologických nároků dvou sympatricky žijících forem stejného druhu.	404
XXI.5.5.1 Darwin předpokládal, že motorem speciací je disruptive přirozený výběr.	405
XXI.5.5.6 Změna v druhově specifickém mechanismu rozpoznávání pohlavních partnerů může vést k etologické speciaci.	406
XXI.5.6 U druhů s pohlavním výběrem probíhajícím na základě samičí volby existuje tendence k fylogenetické i štěpné speciaci díky působení koevolučního výtahu.	406
<b>XXII. VYMÍRÁNÍ</b>	408
XXII.1 Skutečné extinkce, vymření druhu, lze někdy obtížně odlišit od pseudoextinkcí, postupných anagenetických transformací jednoho druhu v druh jiný.	408
XXII.2 V obecné rovině je nejčastějším důvodem extinkce druhu jeho přítomnost v nesprávný okamžik na nesprávném místě.	409
XXII.3 Hlavním zdrojem informace o průběhu a charakteru extinkcí je studium fosilií.	409
XXII.3.1 Přesnost datování vzniku a zániku druhu závisí na početnosti jeho populací a na stáří dané události.	410
XXII.4 Rozsah vymírání na úrovni vyšších taxonů lze kvantifikovat řadou modelů, z nichž nejjednodušší je model pěšáka v poli.	410
XXII.5 Frekvence extinkcí v jednotlivých obdobích historie života drasticky kolísají, v praxi však většinu rozlišujeme vymírání hromadná a vymírání průběžná.	411
XXII.5.1 Periody zvýšeného vymírání je možné přibližně dělit podle intenzity, geografického rozsahu, délky trvání a selektivity.	412
XXII.5.2 Hromadná vymírání umožňuje rozdělit historii života na Zemi do etap, které se liší charakteristickým složením fauny a flóry.	412
XXII.5.3 Příčiny výrazného kolísání rychlosti vymírání mohou spočívat ve vnitřní dynamice vývoje ekosystémů nebo ve změnách podmínek vnějšího prostředí.	412
XXII.5.3.1 Hromadná vymírání byla pravděpodobně způsobena přírodními katastrofami velkého rozsahu, náhlými změnami prostředí postihujícími rozsáhlá území.	413
XXII.5.3.2 Pravděpodobnou a někdy dokonce s velkou jistotou prokázanou příčinou hromadného vymírání byly dopady větších kosmických těles.	413
XXII.5.3.3 Některá hromadná vymírání mohla být způsobena extrémně vysokou sopečnou aktivitou.	415
XXII.5.3.4 Podle některých autorů je možné v sekvenci hromadných vymírání odhalit periodicitu přibližně 26 milionů let.	415
XXII.5.3.5 V ekosystémech podobně jako v mnohých jiných komplexních systémech může docházet samovolně k periodickému či aperiodickému vzniku a šíření náhlých změn.	416
XXII.5.4 Hromadné extinkce zpravidla postihují široké spektrum ekosystémů a v rámci nich široké spektrum druhů, specifita ekologická i specifita taxonomická se však případ od případu liší.	418
XXII.5.4.1 Bezprostředně po skončení období hromadných extinkcí v prostředí převládají oportunistické druhy preadaptované na degradované prostředí.	418
XXII.5.4.2 Po určitém čase se do společenstev vracejí některé původní druhy a druhy oportunistické jsou postupně vytěsněny druhy kompetitivně zdatnějšími.	419
XXII.5.4.3 Odstupem řádově deseti milionů let se ve společenstvech obnovuje původní biodiverzita díky zrychlení tempa speciací.	419
XXII.5.5 Hromadné extinkce výrazně ovlivňují průběh makroevolučních dějů.	420
XXII.6 Pravděpodobnost extinkce, a tedy i průměrná délka existence druhu se liší mezi jednotlivými skupinami organismů v závislosti na jejich taxonomické příslušnosti i ekologických náročích.	421
XXII.6.1 Druhy s širší ekologickou valencí vymírají pomaleji než druhy s úzkou ekologickou valencí.	421
XXII.6.2 Druhy velkých tělesných rozměrů bývají někdy více ohrožené vymíráním než druhy malé.	422
XXII.6.3 Pravděpodobnost vymření negativně koreluje s velikostí areálu rozšíření, tato korelace se však může ztrátit během období hromadného vymírání.	422

XXII.6.4 Mořské druhy živočichů s planktonními larválními stadiemi vymírají pomaleji než druhy s přímým vývojovým cyklem.	422
XXII.6.5 Planktonní druhy s prostorově nestructurovanými populacemi jsou vůči průběžnému vymírání citlivější než druhy bentické; jedno z možných vysvětlení nabízí virová teorie průběžných extincí.	423
XXII.6.6 Pravděpodobnost extinkce druhu nezávisí na délce jeho existence, druh se tedy v průběhu času nezlepšuje ani nestáne.	424
XXII.7 V průběhu času zřejmě klesá průměrná extinkční rychlosť a zmenšuje se amplituda její oscilace, ekosystémy se patrně stávají odolnějšími vůči šíření disturbancí.	425
XXII.8 Vymírání organismů v současnosti má charakter nesmírně intenzivního průběžného vymírání.	426
<b>XXIII FYLOGENETIKA</b>	427
XXIII.1 Všechny známé druhy organismů žijící na Zemi vznikly v průběhu fylogeneze ze společného předka.	427
XXIII.2 Kladogeneze a anageneze jsou dva vzájemně se doplňující aspekty fylogeneze.	428
XXIII.3 Kladogeneze rozumíme postupné odvětvování, ve vzájemnějších případech splývání vývojových linii.	428
XXIII.4 Průběh kladogeneze lze nejpřehledněji vyjádřit pomocí stromového grafu, dendrogramu.	429
XXIII.4.1 Pouze anagenetické změny umožňují rozpoznat existenci kladogeneze a případně rekonstruovat její průběh.	430
XXIII.4.2 Schéma kladogeneze vyjadřuje výlučně míru příbuznosti organismů, míru jejich fenotypové podobnosti vyjadřuje fenogram.	430
XXIII.5 Průběh kladogeneze zpravidla rekonstruujeme na základě způsobu sdílení homologii, tj. znaků, které druhy zdědily od svých společných předků.	431
XXIII.5.1 Při rozlišování homoplazí od homoplasí nám mohou pomoci dochované fosilie, údaje o výskytu daného znaku u příbuzných taxonů a údaje o ontogenezi daného znaku.	431
XXIII.5.2 Homologie a homoplazie můžeme rovněž rozpoznat s využitím principu maximální parsimonie.	432
XXIII.5.2.1 Existuje několik metod maximální parsimonie, výběr nejvhodnější z nich záleží na charakteru znaků, které máme k dispozici.	432
XXIII.5.2.2 Metodou maximální parsimonie vytváříme hypotézy o homologích a homoplaziích na základě hypotézy o fylogenezi a současně vytváříme hypotézu o fylogenezi na základě hypotéz o homologích a homoplaziích.	433
XXIII.5.2.3 Kvalitu fylogenetických stromů i spolehlivost jednotlivých znaků popisujeme indexem retence či homoplazity.	433
XXIII.6 Pro rekonstrukci kladogeneze je nutné sledovat rozložení především synapomorfí, tj. evolučně odvozených forem homologických znaků.	434
XXIII.6.1 Synapomorfie můžeme za příznivých okolností identifikovat na základě paleontologických dat, porovnáním se situací u sesterských taxonů nebo na základě studia ontogeneze.	435
XXIII.6.2 V případě, že dokážeme identifikovat polohu kořene, můžeme pleziomorfni a apomorfni formy znaků rozlišit přímo z jejich rozložení na ziskaném stromu.	435
XXIII.7 Na základě stejněho schématu rozložení synapomorfí lze často vytvořit velké množství odlišných stromů.	436
XXIII.8 Na základě několika odlišných stromů je možné vytvořit jeden konsenzuální strom.	437
<b>XXIV MOLEKULÁRNÍ FYLOGENETIKA</b>	439
XXIV.1 Z hlediska systematiky a fylogenetiky mají molekulární znaky ve srovnání se znaky klasickými, například morfologickými, řadu důležitých výhod.	439
XXIV.1.1 Molekulárních znaků máme k dispozici v podstatě libovolné množství.	439
XXIV.1.2 Jednotlivé molekulární znaky jsou vzájemně distinktní.	439
XXIV.1.3 Jednotlivé molekulární znaky jsou zpravidla kvalitativní, a lze je proto přesněji vymezit i popsat.	440
XXIV.1.4 Molekulární znaky nám umožňují porovnávat a třídit i vzájemně si nepříbuzné, a tedy i nepodobné organismy.	440
XXIV.1.5 Molekulární znaky nemusíme vzájemně vážit.	440

XXIV.1.6 Molekulární znaky jsou často selekčně neutrální, proto počet společně sdílených znaků mezi dvěma druhy odráží příbuznost těchto druhů, nikoli podobnost selekčních tlaků, které na ně v minulosti působily.	440
XXIV.2 Pro některé typy studií a pro řešení určitých typů otázek však nepředstavují molekulární znaky plnohodnotnou náhradu znaků klasických.	442
XXIV.3 Molekulární znaky v praxi zjišťujeme pomocí celé řady přímých i nepřímých metod.	442
XXIV.3.1 Nejuniiversalnější použitelnou technikou získávání molekulárněbiologických znaků je sekvenování DNA.	442
XXIV.3.2 Sekvenování proteinů je technicky nesrovnatelně náročnější, a pro účely taxonomie a fylogenetiky se proto v současnosti neužívá.	444
XXIV.3.3 Pro studium malých genomů nebo izolovaných středně dlouhých úseků DNA je možné s výhodou použít restrikční mapování.	445
XXIV.3.4 Při analýze komplexních genomů je možné získat velké množství znaků metodou AFLP.	446
XXIV.3.5 Další metodou vhodnou ke zpracovávání velkého množství vzorků je SSCP.	447
XXIV.3.6 Velké množství dat bylo v minulosti získáno a stále se získává alozymovou analýzou.	448
XXIV.3.7 Analýza mikrosatelitů představuje z hlediska využitelnosti modernější a zřejmě lepší alternativu k analýze alozymovém.	449
XXIV.3.8 Pro molekulárnětaxonomické studie je možno využívat i data získaná metodami řazenými do kategorie molekulární fingerprinting.	450
XXIV.3.9 Restrikční fingerprinting (RFLP) využívá k charakterizaci komplexní DNA její štěpení restrikčními endonukleasami na soubor různě dlouhých fragmentů.	450
XXIV.3.10 Mocným nástrojem pro studium fylogeneze taxonů nižší úrovně je PCR-fingerprinting, především metoda RAPD.	452
XXIV.3.11 V některých případech je možné pro účely molekulárnětaxonomických studií použít i proteinový fingerprinting.	453
XXIV.3.12 Podobnosti sekvencí DNA, a tedy i genetickou vzdálenost mezi dvojicemi druhů lze zjišťovat i na základě hybridizace DNA.	453
XXIV.3.13 Příbuznost druhů je možno odhadovat na základě imunologických metod, sledováním míry zkřížené reaktivity protilaterk vytvořených proti antigenům jednoho druhu s antigeny z jiného druhu.	455
XXIV.3.14 Velký potenciál do budoucnosti má studium unikátních znaků, které v průběhu evoluce vznikly pouze jednou, například studium integrace transpozonů do jednotlivých míst genomu.	456
XXIV.4 Multilokusové analýzy poskytují spolehlivější výsledky než analýzy jednolokusové, pro studium vnitropopulačních procesů však bývají výsledky jednolokusových analýz užitečnější.	457
XXIV.5 Některé molekulárnětaxonomické metody poskytují data znaková, jiné data distanční.	458
XXIV.6 Fenetické metody třídí organismy na základě jejich vzájemné podobnosti, fylogenetické metody na základě jejich příbuznosti.	458
XXIV.7 Pomocí vhodného modelu můžeme z podobnosti sekvencí DNA či proteinů vypočít příbuznost druhů, a rekonstruovat tak průběh jejich fylogeneze.	459
XXIV.8 Existují dva principiálně odlišné postupy vytváření fylogenetického stromu – pomocí výpočetního algoritmu a pomocí kritéria optimality.	461
XXIV.9 Spolehlivost získaného stromu je vhodné otestovat pomocí analytických technik, případně pomocí resamplingových testů.	461
XXIV.9.1 Vážný zdroj chyb při fylogenetické analýze představuje zahrnutí paralogních nebo xenologních genů do výchozího souboru dat.	462
XXIV.9.2 Správnost výsledků fylogenetických analýz mohou negativně ovlivnit artefakty přítahování či odpuzování dlouhých větví.	464
<b>XXV TAXONOMIE</b>	465
XXV.1 Cílem současné taxonomie je vytvoření přirozeného taxonomického systému.	465
XXV.1.1 Za přirozený taxonomický systém je dnes považován systém, který odráží průběh fylogeneze organismů.	466

III.5.2 V úsecích kódujících proteiny rozeznáváme mutace synonymní, se změnou smyslu a nesmyslné.	83
III.5.3 Na úrovni řetězů DNA rozlišujeme delece, inzerce, duplikace, translokace a inverze.	84
III.5.3.1 Inverze se mohou podílet na vytvoření účinné mezidruhové bariéry.	84
III.5.3.2 Translokace velkého rozsahu se mohou projevit jako chromosomové mutace a mohou změnit karyotyp jedince.	85
III.5.4 Vlivem poruch v buněčném dělení mohou vznikat genomové mutace, tj. mutace na úrovni chromosomů či chromosomových sad.	86
III.5.4.1 Polyploidizace napomáhá hybridizační speciaci.	86
III.6 Podle vlivu na biologickou zdatnost organismu můžeme rozlišovat mutace pozitivní, negativní a selekcňně neutrální.	87
III.7 Podle příčiny vzniku rozlišujeme mutace spontánní a indukované.	87
III.8 Evoluce patrně optimalizovala frekvenci spontánních mutací.	88
III.8.1 Organismy dokážou regulovat frekvenci mutací i jejich dopad na fenotyp organismu podle okamžitých podmínek prostředí.	89
III.9 K mutacím dochází s větší frekvencí v genomech samců.	89
III.10 Místa výskytu mutací nejsou v řetězci DNA rozložena rovnoměrně.	90
III.11 Fluktuační testy ukazují, že mutace vznikají náhodně, nikoli cíleně.	90
III.11.1 Některé fluktuační testy ukazují, že k mutacím může docházet i v nerostoucí kultuře.	92
III.12 U některých organismů existují mechanismy umožňující v konkrétních situacích mutovat cíleně.	93
III.13 Samotná možnost cílených mutací by ještě nepořádala k existenci lamarckistické evoluce.	96
III.13.1 První překážkou lamarckistické evoluce je neexistence zpětného toku genetické informace od proteinů do DNA.	96
III.13.2 Druhou překážkou lamarckistické evoluce je weismannovská bariéra mezi germinální a somatickou linii.	97
III.13.2.1 Retroviry mohou narušovat weismannovskou bariéru.	98
III.13.3 Třetí překážkou lamarckistické evoluce je fakt, že genetická informace není plánek, popis struktury, ale návod (na ontogenezi).	99
III.14 Kromě mikromutací existují i makromutace, jejich evoluční význam však nelze přečeňovat.	99
III.15 Lysenistické přeskoky jednoho druhu ve druhý patrně neexistují a zcela jistě nehrájí významnější úlohu v evoluci.	100
<b>IV PŘIROZENÝ VÝBĚR</b>	101
IV.1 Přirozený výběr zahrnuje minimálně výběr přírodní a výběr pohlavní.	101
IV.2 Veškeré typy výběru mohou existovat ve dvou základních formách, ve formě měkké a tvrdé.	101
IV.2.1 Haldaneovo dilema se týká pouze tvrdého výběru.	102
IV.3 Z terénních pozorování byla odvozena existence dvou typů selekce, selekce k větší růstové rychlosti (r-selekce) a selekce k větší konkurenčeschopnosti (K-selekce).	102
IV.4.1 Existence dvou distinktních r- a K-strategií může souviset s existencí dvou typů negativních zpětných vazeb regulujících velikost populace.	103
IV.4.2 Náhodný výběr je také výběr a vede k selekcii rychle se množících jedinců.	105
IV.5 Jestliže zdatnost nositelů určité alely závisí na jejich četnosti v populaci, hovoříme o výběru závislém na frekvenci.	105
IV.5.1 Problematiku evoluce komplexnějších systémů vzájemně provázaných znaků, ve kterých selekční hodnoty jednotlivých znaků závisí na frekvenci znaku jiných, řeší teorie evolučně stabilních strategií.	106
IV.5.1.1 V evoluci se nakonec fixují ty znaky, vlastnosti či vzorce chování, které představují evolučně stabilní strategie, nikoli ty, které poskytují svému nosителi největší biologickou zdatnost.	107
IV.6 Populační genetika většinou studuje působení selekce na modelech panmixtické populace s neomezovaným růstem, vystavené působení tvrdé, na frekvenci nezávislé selekce.	108
IV.6.1 Populačněgenetické modely umožňují vypočít průběh změn frekvence dominantní, recesivní či superdominantní alely.	109

XXV.1.2 Současné taxonomické systémy jsou polytetické, taxony jsou v nich vymezeny na základě vzájemně zastupitelných znaků . . . . .	466
XXV.2 V současnosti existují tři základní metodické přístupy k vytváření taxonomického systému: fenetický, kladistický a evolučně systematický . . . . .	466
XXV.2.1 Fenetika vytváří hierarchicky uspořádaný systém do sebe vnořených taxonů na základě stupně podobnosti jednotlivých druhů . . . . .	467
XXV.2.2 Kladistika i evoluční systematika využívají k vytvoření systému skutečnost, že kladogeneze probíhala jakožto postupné vtváření vývojových linií . . . . .	467
XXV.2.3 Evoluční systematici používají pro třídění organismů uzavřený soubor taxonů různé taxonomické úrovně, kladisté se většinou musí bez podobného uzavřeného systému obejít . . . . .	467
XXV.3 Základním požadavkem na biologické taxonomy je jejich monofyletičnost . . . . .	468
XXV.3.1 Volnější evolučně systematické pojednání monofyletičnosti se liší od přísnějšího pojednání kladistického tím, že připouští vytváření parafyletických taxonů . . . . .	468
XXV.4 Na základě znalosti kladogeneze lze odvodit, které taxony vytvářejí nesmíme, není však možné určit, které taxonomy vytvářejí máme nebo musíme . . . . .	470
XXV.4.1 Evoluční systematici používají jako hlavní vodítko při vytváření taxonů dosažený stupeň anageneze . . . . .	470
XXV.4.2 Při vymezování konkrétního taxonu na základě sdílených znaků musí evoluční systematici brát ohled na vymezení ostatních taxonů v rámci příslušné vývojové linie . . . . .	471
XXV.5 Pojmenování taxonů se řídí pravidly vědecké nomenklatury . . . . .	472

## **XXVI MAKROEVOLUCE**

474

XXVI.1 Charakter kladogeneze je v rámci vývojové linie určen způsobem a rychlostí střídání jednotlivých speciací a extinkcí . . . . .	474
XXVI.1.1 Charakter kladogeneze může v rámci vývojové linie v čase měnit . . . . .	475
XXVI.2 Průběh kladogeneze mohou významně ovlivnit jednotlivé anagenetické změny . . . . .	476
XXVI.2.1 Pravděpodobnost speciací může zvýšit anagenetická změna, která pro příslušníky daného druhu otevře novou ekologickou niku nebo rozšíří niku stávající . . . . .	476
XXVI.2.1.1 Zásadní evoluční novinky může vést k adaptivní radiaci příslušné vývojové linie . . . . .	476
XXVI.2.1.2 K adaptivní radiaci může dojít nejen v důsledku vzniku klíčové evoluční inovace, ale i v důsledku proniknutí na území neobsazené jinými druhy . . . . .	477
XXVI.2.2 Anagenetická změna může ovlivnit kladogenezi i tak, že přímo změní pravděpodobnost speciací nebo extinkcí . . . . .	477
XXVI.3 Kompetice mezi druhy o nejčastější speciací a nejpomalejší vymírání je podstatou druhového výběru . . . . .	478
XXVI.3.1 Druhový výběr může být odpovědný za vzestupy a pády jednotlivých linií v průběhu evoluce organismů . . . . .	479
XXVI.3.2 Druhový výběr může vysvětlovat i evoluční a ekologické procesy probíhající v lokálním mřížku . . . . .	480
XXVI.4 Anagenetické změny probíhají u různých druhů a různých vývojových linií nestejnou rychlosťí, tato rychlosť se může měnit v čase i v rámci stejné vývojové linie . . . . .	480
XXVI.4.1 Rychlosť anagenetických změn lze měřit na základě znaků kvantitativních, kvalitativních i na základě rychlosťi vznikání a zanikání druhů . . . . .	481
XXVI.4.1.1 Nejčastěji používanými jednotkami pro měření rychlosťi evoluce kvantitativního znaku jsou darwin a haldane . . . . .	481
XXVI.4.1.2 Rychlosť evoluce je možno srovnávat i na základě kvalitativních znaků, jestliže ji vyjádříme jako počet evolučních novinek vzniklých v rámci dané linie za časový interval . . . . .	482
XXVI.4.1.3 Taxonomická rychlosť odráží rychlosť vznikání nebo zanikání jednotlivých taxonů, nejčastěji druhů, v rámci určité linie . . . . .	482
XXVI.4.2 Evoluční rychlosť měřená za kratší časové období jsou mnohem větší než evoluční rychlosť měřená za delší časové období . . . . .	482
XXVI.4.3 Rychlosť evoluce druhu pfímo nekoreluje s délkom generační doby . . . . .	483
XXVI.5 Druh se nachází po většinu své existence ve stavu evoluční stáže . . . . .	484

XXVI.5.1 Teorie pferušovaných rovnováh vyzdvihuje skutečnost, že období, ve kterém probíhá anageneze, tvoří jen malý zlomek doby existence druhu. . . . .	484
XXVI.5.2 Punktuační model evoluce nepředpokládá existenci typostrofických saltací. . . . .	485
XXVI.5.3 Bylo navrženo několik mechanismů vysvětlujících punktuacionalistický charakter evoluce. . . . .	485
XXVI.5.4 Model kvantové evoluce si všímá rychlého vzniku vyšších taxonů, nikoli jednotlivých druhů. . . . .	487
XXVI.6 Anagenetické změny jednotlivých znaků probíhají u různých taxonů odlišnými směry a odlišnou rychlosťi. . . . .	487
XXVI.6.1 Jednotlivé orgány a orgánové soustavy si v průběhu individuálního vývinu jedince, a tedy i v průběhu evolučního vývoje taxonů mezi sebou v jistém smyslu konkurují. . . . .	488
XXVI.7 Obdobný průběh anageneze v rámci vývojové linie i v rámci několika nezávislých linií se označuje jako evoluční trend. . . . .	488
XXVI.7.1 Příčinou vzniku evolučního trendu by mohl být určitý selekční tlak působící stejným směrem po celou dobu existence určité vývojové linie. . . . .	489
XXVI.7.2 Příčinou vzniku evolučního trendu může být bezprostřední evoluční odpověď organismu na některou dlouhodobě probíhající změnu vnějšího prostředí. . . . .	489
XXVI.7.3 Příčinou vzniku evolučního trendu může být druhový výběr. . . . .	490
XXVI.7.4 Příčinou vzniku evolučního trendu může být existence specifických vývojových omezení. . . . .	490
XXVI.7.5 Existence evolučního trendu byl vysvětlován i vznik vlastnosti, které svým nositelům škodí a jejichž přítomnost může za určitých okolností způsobit vymření druhů. . . . .	491
<b>XXVII KRITIKA A OBRANA EVOLUČNÍCH TEORIÍ . . . . .</b>	<b>493</b>
XXVII.1 Evoluční teorie je od svého počátku častým terčem věcných i méně věcných útoků. . . . .	493
XXVII.1.1 Motivy útoků proti evoluční teorii bývají v principu tři: nesoulad s vlastním ideovým modelem světa, obavy z důsledků všeobecného přijetí evoluční teorie a věcné námitky proti obsahu evoluční teorie. . . . .	493
XXVII.1.1.1 Evoluční teorii napadají stoupenci těch náboženství a ideologií, jejichž přetravávání a šíření je zajištěváno právě aktivním zápasem se všemi alternativními myšlenkovými proudy. . . . .	493
XXVII.1.1.2 Podle některých oponentů by všeobecné přijetí evoluční teorie negativně ovlivnilo etické postoje, a tedy i chování lidí. . . . .	494
XXVII.1.1.3 Důvodem nesouhlasu s evoluční teorií mohou být i konkrétní námitky proti některým věcným východiskům či závěrům této teorie. . . . .	495
XXVII.1.2 Podle názoru odpůrců je darwinismus pouhou teorií, a nikoli vědeckým faktem a na státních školách může být vyučován pouze s výslovným zdůrazněním této skutečnosti. . . . .	495
XXVII.1.3 Častou námitkou proti platnosti evoluční teorie a proti jejímu vyučování na veřejných školách je její údajná nedokazatelnost a nevědeckost. . . . .	496
XXVII.1.4 Evoluční teorie je údajně neustále předmětem pochybnosti i ze strany samotných vědců pracujících v oboru. . . . .	496
XXVII.1.5 Ze statistických důvodů je údajně nemožné, aby něco tak složitého jako organismus mohlo vzniknout náhodným procesem evoluce. . . . .	497
XXVII.1.6 Podle druhého zákona termodynamiky se údajně nemůže samovolně zvyšovat uspořádanost systému; proto se ani živé organismy nemohou samovolně vytvořit z jednoduchých neživých komponentů. . . . .	497
XXVII.1.7 Evoluční procesy prý mohou vysvětlovat vznik drobných odchylek ve stavbě organismů, například vznik zeměpisních ras, dosud však nikdo nezaznamenal, že by jejich působením mohl vzniknout nový druh. . . . .	498
XXVII.1.8 V paleontologickém záznamu údajně chybějí mezičárky mezi jednotlivými taxonomy organismů. . . . .	498
XXVII.1.9 Mnohé biologické struktury jsou ve své dnešní funkční podobě nesmírně složité a zároveň v jakkoli zjednodušené podobě nemohou fungovat – do dnešní podoby se tedy nemohly vytvořit postupně přirozeným vývojem. . . . .	499
XXVII.2 Věcnou správnost evolučních teorií potvrzuje velké množství přímých i nepřímých dokladů. . . . .	499
XXVII.2.1 Paleontologické nálezy ukazují, že jednotlivé monofyletické taxonomy se na Zemi objevovaly postupně, a to v pořadí, jaké odpovídá jejich vzájemné příbuznosti. . . . .	500

XXVII.2.2 Evoluci organismů ze společného předka dokládají rovněž výsledky biogeografie, tj. studia rozšíření organismů na Zemi.	500
XXVII.2.3 Další doklady pro evoluční teorii vzniku druhů nám poskytla srovnávací anatomie a embryologie při studiu homologií, rudimentů a atavismů.	501
XXVII.2.4 Doklady pro oportunitismus evoluce, tj. výskyt nedokonalých konstrukčních řešení některých orgánů, jsou zároveň dokladem pro vlastní existenci evoluce.	502
XXVII.2.5 Shoda fylogenetických stromů vytvořených na základě sekvence různých genů i shoda těchto stromů se stromy vytvořenými na základě klasických znaků opět dokládá evoluční teorii vzniku druhů.	503
XXVII.2.6 Nejdůležitějším dokladem pro správnost evoluční teorie vzniku a vývoje druhů je vzájemný soulad poznatků získaných nezávislými přístupy v rámci nejrůznějších oborů.	503
<b>XXVIII HISTORIE EVOLUČNÍ BIOLOGIE</b>	505
XXVIII.1 Vývoj evoluční biologie je možno rozdělit na čtyři etapy: období předdarwinovské, období klasického darwinismu, období neodarwinismu a období současného postneodarwinismu.	505
XXVIII.2 Nejvýznamnějším představitelem předdarwinovské evoluční biologie je zřejmě Lamarck.	506
XXVIII.3 Darwin ve své knize „O původu druhů přirozeným výběrem“ představil hned několik důležitých vztahů mezi se doplňujících evolučních teorií.	508
XXVIII.4 Pro období klasického darwinismu je typický předpoklad plurality evolučních mechanismů.	510
XXVIII.5 Cestu pro přechod k neodarwinismu otevřelo znovuobjevení Mendelových zákonů dědičnosti a následný rozvoj genetiky, včetně genetiky populací.	510
XXVIII.6 Rozvoj molekulární biologie s sebou přinesl nutnost vysvětlit některé evoluční procesy probíhající na molekulární úrovni, a tedy mimo přímý dosah selekce.	511
XXVIII.6.1 Důležitým směrem, který se diferencoval v intelektuálním rámci neodarwinismu, je sociobiologie.	512
XXVIII.7 Začátek postneodarwinismu je spjat s pracemi G. C. Williamse, W. D. Hamiltona, R. Dawkinse, J. Maynarda Smitha a S. J. Goulda.	512
<b>LITERATURA</b>	514
<b>REJSTŘÍK</b>	540

IV.6.2 Stabilizující, disruptivní a usměrňující výběr určují směr evoluce kvantitativního znaku.	110
IV.6.2.1 Stabilizující výběr odstraňuje z populace jedince s extrémními hodnotami znaku.	110
IV.6.2.2 Disruptivní výběr odstraňuje z populace jedince s průměrnými hodnotami znaku.	110
IV.6.2.3 Usměrňující výběr odstraňuje z populace jedince s hodnotou znaku nacházející se na jednom konci distribuční křivky.	111
IV.7 Výběr vnitrodruhový, mezidruhový a druhový jsou zcela odlišné a významem nesrovnatelné děje.	111
IV.7.1 Nepřítomnost mezidruhové konkurence nesmí být zaměňována s absencí konkurence vnitrodruhové.	112
IV.8 Výběr můžeme rozlišit podle úrovně, na které operuje, na individuální, skupinový, přibuzenský, mezidruhový, případně mezispoličenstvový výběr.	112
IV.8.1 Objektem a základní jednotkou individuálního výběru je jedinec.	113
IV.8.2 Při výběru skupinovém mezi sebou soupeří populace.	113
IV.8.2.1 Pseudoaltruistické chování jedinců stejného biologického klonu není produktem skupinového výběru.	114
IV.8.3 Přibuzenský výběr nelze zaměňovat s výběrem skupinovým.	115
IV.8.4 Při druhovém výběru mezi sebou soupeří jednotlivé druhy o to, který bude odštěpatovat více druhů dceřiných, a o to, který bude s menší pravděpodobností podléhat extincii.	116
IV.8.5 Konkurovat si mohou i celá společenstva živočichů a rostlin, je však nepravděpodobné, že by tato společenstva mohla být subjektem biologické evoluce.	117
IV.8.5.1 Gaia, biosféra planety Země, nemůže podléhat biologické evoluci, není ji tedy možno považovat za živý organismus.	117
IV.9 U organismů s pohlavním rozmnožováním je zásadním způsobem omezena účinnost individuálního výběru, neboť se zde nedědí z generace na generaci genotyp (a tedy ani fenotyp) jedince.	118
IV.9.1 Vzájemná konkurence mezi různými alelami stejného lokusu je základem teorie sobeckého genu.	118
IV.9.1.1 Vznik sociálního hmyzu u blanokřídlých souvisí s jejich haplodiploidním systémem genetického určení pohlaví.	121
IV.9.2 Teorie zmrzlé plasticity předpokládá, že druhy pohlavně se rozmnožujících organismů jsou evolučně plastické pouze bezprostředně po svém vzniku, dokud se v jejich genofondu nenahromadí genetický polymorfismus.	122
IV.9.2.1 Zmrzlá plasticita může mít význam i v některých procesech odehrávajících se na vnitrodruhové úrovni.	124
<b>V GENETICKÝ DRIFT</b>	125
V.1 Ke změnám ve frekvencích jednotlivých alel v genofondu populace může docházet vlivem náhodných procesů, genetickým driftem.	125
V.2 V konečně velkých populacích vede genetický drift k fixaci některých alel.	126
V.2.1 Po rozdělení velké populace na řadu populací ménich stoupá počet homozygotů.	127
V.2.2 V důsledku poklesu velikosti populace dochází k úbytku důležité složky genetického polymorfismu.	128
V.2.2.1 Z hlediska snížení polymorfismu je významnější dlouhodobý mírný pokles velikosti populace než pokles výraznější, ale krátkodobý, tj. než efekt hrada láhve.	130
V.2.3 Migrace dokáže velmi účinně omezit vliv genetického driftu.	130
V.3 Pravděpodobnost fixace určité alely účinkem genetického driftu je určena její původní frekvencí v populaci.	131
V.3.1 O osudu mutace rozhoduje v první řadě náhoda.	131
V.3.2 Průměrná doba nutná k fixaci mutace genetickým driftem je přímo úměrná efektivní velikosti populace.	132
V.3.2.1 Efektivní velikost populace závisí například na podilu samců a samic v populaci, na kolísání velikosti populace v čase a na dalších faktorech.	132
V.3.3 Frekvence fixací neutrálních mutací v čase nezáleží na velikosti populace.	133
V.4 V malých populacích rozhoduje osudu kterékoli mutace spíše genetický drift než selekce.	134
V.5 Důležitou kategorii mutací představují mírně negativní (slabě škodlivé) mutace.	135
V.6 Teorie neutrální evoluce má klíčový význam pro metodiku poznávání jedné ze dvou složek biologické evoluce, tj. kladogeneze.	136

**VI EVOLUČNÍ TAHY**

VI.1 Typy mutací, ke kterým v organismu dochází, jsou z velké části určovány mutačním tahem a reparačním tahem.	138
VI.1.1 Mutační tah a reparační tah jsou dva velmi úzce související a vzájemně provázané procesy, přesto je v určitých souvislostech vhodné mezi nimi rozlišovat.	138
VI.1.1.1 Mutační a reparační tah mohou být odpovědné za vznik izochor v genomech teplokrevných organismů.	139
VI.1.2 Rozdílná frekvence delecí a inzercí u různých organismů může vysvětlovat nesoulad mezi komplexitou organismu a velikostí jeho haploidního genomu.	141
VI.1.3 Existence mutačního tahu a reparačního tahu vede k nezávislému opakovánímu vzniku téže mutace u různých druhů organismů, což komplikuje používání molekulárních znaků ve fylogenetických studiích.	142
VI.2 Molekulární tah vzniká jako důsledek stochastických i deterministických procesů odpovědných za vývoj a šíření jednotlivých variant repetitivní DNA v genomu a v genofondu populace.	142
VI.2.1 Účinkem molekulárního tahu dochází k systematickým posunům ve frekvenci i takových alel, které se nijak neprojevují na fenotypu a evoluční zdatnosti jedince.	143
VI.2.1.1 Sobecká DNA je název pro ty úseky DNA, které se v genofondu šíří právě účinkem molekulárního tahu.	143
VI.2.1.1.1 Pojem sobecká DNA se nesmí zaměňovat s pojmy sobecký gen či ultrasobecký gen.	143
VI.2.2 Mechanismy molekulárního tahu zahrnují genovou konverzi, transpozici, nerovnoměrný crossing-over a sklouznutí nukleotidového řetězce.	144
VI.2.2.1 Při genové konverzi se přeměňuje jedna alela v alelu jinou.	144
VI.2.2.2 Při transpozici se přenáší určitý úsek DNA na jiné místo v genomu.	145
VI.2.2.3 V důsledku nerovnoměrného crossing-overu často dochází ke zmnožování určitých sekvencí v DNA.	145
VI.2.2.4 Ke zmnožování může docházet i sklouznutím nukleotidového řetězce.	145
VI.2.3 Nejnápadnější se projevuje působení molekulárního tahu v evoluci repetitivních sekvencí u příbuzných druhů.	147
VI.2.4 Změny genomu vyvolávané molekulárním tahem mohou postihovat současně mnoho jedinců v populaci.	148
VI.2.5 Je možné, že v začátcích biologické evoluce se uplatňoval molekulární tah mnohem více než dnes.	148
VI.3 Meiotický tah je zodpovědný za diferenciální předávání alel do pohlavních buněk, a tedy do dalších generací prostřednictvím diferenciálního předávání příslušných chromosomů.	148
VI.3.1 Alela dokáže velmi často ovlivnit, zda při vývoji samičí gamety skončí ve vajíčku, nebo v půlovém tělisku.	148
VI.3.2 Alely některých genů mohou poškodit chromosom nesoucí alternativní alelu, a zvítězit tak v procesu vnitroindividuální mezigametické kompetice.	149
VI.3.3 Velmi často se předmětem meiotického tahu stávají pohlavní chromosomy.	150
VI.3.4 B-chromosomy dokážou velmi často zvýšit pravděpodobnost, že se ocitnou v budoucích pohlavních buňkách.	150
VI.3.5 U heterozygotů s jednou kopí metacentrického chromosomu vzniklého Robertsonovou translokačí dvou akrocentrických chromosomů může docházet k výraznému meiotickému tahu.	150
VI.3.5.1 Meiotický tah může být spolu zodpovědný za vznik karyotypové speciace.	151
VI.3.6 Crossing-over mohl v evoluci vzniknout jako obrana proti meiotickému tahu.	152
VI.3.7 Meiotický tah působí při kompetici spermii od jednoho samce vytváří selekční tlak na vznik polygamních rozmnožovacích systémů.	152
<b>VII GENOVÝ TOK</b>	153
VII.1 Naprostá většina druhů vytváří v rámci svého areálu výskytu velké množství vzájemně více či méně geneticky izolovaných populací.	153
VII.1.1 Mezi jednotlivými dílčími populacemi dochází prostřednictvím výměny migrantů ke genovému toku.	153
VII.1.2 Mnohé druhy investují zdánlivě neúměrně velkou část své rozmnožovací kapacity do produkce migrantů.	154

VII.1.3 Vytváření klidových stadií umožňuje genový tok v čase . . . . .	154
VII.1.4 Ke genovému toku může v omezené míře docházet i mezi různými druhy. . . . .	155
VII.2 Existence populační struktury má zásadní význam pro charakter, rychlosť a mnohdy i směr mikroevolučních dějů, které v rámci jednotlivých druhů probíhají. . . . .	155
VII.2.1 Genový tok je v rámci populace patrně nejdůležitějším zdrojem evolučních novinek. . . . .	155
VII.2.2 Genový tok napomáhá udržovat genetický polymorfismus populace. . . . .	156
VII.2.3 Vznikání a zanikání lokálních populací v rámci metapopulace může přispět jak ke snížení, tak ke zvýšení genetického polymorfismu populace. . . . .	156
VII.2.4 Genový tok změnuje rozdíly ve frekvenci alel mezi jednotlivými populacemi. . . . .	157
VII.2.4.1 I velmi nízká intenzita genového toku dokáže zamezit rozrůžňování populaci prostřednictvím genetického driftu. . . . .	157
VII.2.4.2 K zamezení divergence genofondu populaci v důsledku působení selekce je třeba podstatně intenzivnějšího genového toku. . . . .	158
VII.2.5 Genový tok omezuje schopnost populace optimálně se adaptovat na lokální podmínky. . . . .	158
VII.2.5.1 Genový tok může být příčinou prostorové omezenosti areálů výskytu jednotlivých druhů. . . . .	159
VII.3 Teorie posunující se rovnováhy vyzdvívá fakt, že ve strukturované populaci s vhodnou intenzitou genového toku může docházet snáze k adaptivní evoluci než v populaci nestrukturované. . . . .	159
<b>VIII POLYMORFISMUS</b> . . . . .	162
VIII.1 Teprve moderní metody molekulární genetiky umožnily detektovat a studovat monomorfni geny. . . . .	162
VIII.2 Téměř všechny geny se vyskytují v populaci v mnoha variantách, většina rozdílů mezi variantami však připadá na vrub neutrálních mutací. . . . .	162
VIII.3 Existují dva základní typy polymorfismu. . . . .	162
VIII.4 Polymorfismus druhého typu může být udržován v populaci pouze specifickými mechanismy. . . . .	163
VIII.4.1 Recesivní škodliví alely mohou stabilně přetrávat v populaci v poměrně vysoké frekvenci i účinkem relativně malého mutačního tlaku. . . . .	163
VIII.4.2 Selekce ve prospěch heterozygot, například v důsledku superdominance, může v populaci trvale udržovat polymorfismus. . . . .	164
VIII.4.2.1 Gen pro srpkovou anémii je udržován ve vysoké frekvenci v některých lidských populacích právě selekcí ve prospěch heterozygot. . . . .	167
VIII.4.3 Polymorfismus může být udržován selekcí závislou na frekvenci, jestliže selekční hodnota určité alely negativně koreluje s její frekvencí. . . . .	169
VIII.4.3.1 Polymorfismus MHC-antigenů je patrně udržován selekcí závislou na frekvenci, nikoli selekcí ve prospěch heterozygot. . . . .	169
VIII.4.4 K udržování polymorfismu může významně přispívat i cyklická selekce, střídání protichůdných selekčních tlaků. . . . .	171
VIII.4.5 Velká část polymorfismu je patrně v populaci uchovávána v důsledku nejrůznějších epistatických interakcí. . . . .	171
VIII.5 Polymorfismus může zvyšovat efektivnost využívání dostupných zdrojů a současně i měnit evoluční potenciál populace. . . . .	172
<b>IX EVOLUCE SEKVENCE DNA</b> . . . . .	174
IX.1 Na úrovni DNA patrně velkou část evolučních změn reprezentují selekčně neutrální mutace. . . . .	174
IX.2 Frekvence fixaci neutrálních mutací, tj. substituční rychlosť neutrálních mutací, nezávisí na velikosti populace, podíl selekčně neutrálních mutací na celkovém počtu mutací, a tedy i celková substituční rychlosť je však vyšší v malých populacích. . . . .	174
IX.3 Substituční rychlosti pro neutrální mutace zpravidla výrazně převyšují substituční rychlosti pro mutace selekčně významné; v genech vystavených intenzivní pozitivní selekci však může naopak převažovat fixace mutací selekčně významných. . . . .	176

IX.4 Kumulace neutrálních mutací v průběhu fylogeneze může sloužit jako molekulární hodiny, umožňující biologům datovat jednotlivé události fylogeneze.	177
IX.4.1 Při využívání molekulárních hodin ve fylogenetice je nutno brát v úvahu, že se rychlosť jejich chodu liší pro jednotlivé geny, jednotlivé taxony a dokonce se mění pro stejný gen a stejný taxon v průběhu času.	178
IX.4.2 Různé geny u stejného organisma se vyvíjejí různou rychlosťí, a to i v případě, že do analýzy zahrneme výhradně selekčně neutrální znaky.	179
IX.4.3 Substituční rychlosť i poměr nesynonymních mutací k mutacím synonymním se může pro jednotlivé geny v průběhu evoluce nepravidelně měnit.	180
IX.4.3.1 Skokové změny v substituční rychlosti mohou souviset se změnou funkce daného genu, případně se změnou počtu jeho kopií v genomu.	180
IX.4.4 Rozdíly v rychlosťi chodu molekulárních hodin existují také mezi jednotlivými druhy organismů a jednotlivými taxony.	181
IX.4.4.1 Délka generační doby ovlivňuje substituční rychlosť pro neutrální mutace, selekčně významné mutace se fixují rychlostí poměrně nezávislou na generační době studovaných druhů.	182
IX.4.4.2 Substituční rychlosť koreluje i s velikostí živočichů i s rychlosťí jejich metabolismu.	184
IX.4.5 Hlavním nedostatkem molekulárních hodin jsou příliš široké intervaly spolehlivosti při datování jednotlivých událostí kladogeneze.	185
IX.4.6 Závažným problémem při využívání molekulárních hodin jsou i obtíže s jejich kalibrací.	185
IX.5 Na molekulární úrovni existuje v přírodních populacích nesmírné množství selekčně neutrálního genetického polymorfismu.	186
IX.5.1 Množství polymorfismu v sekvenčích DNA by mělo být neprímo úměrně efektivní velikosti populace.	188
IX.5.2 Díky působení genetického draftu je polymorfismus v sekvenčích DNA přímo úměrný intenzitě genetické rekombinace v příslušné části genomu.	188
IX.5.3 Část molekulárního polymorfismu je uchovávána v populaci díky působení selekce ve prospěch heterozygotů a selekce závislé na frekvenci.	188
IX.5.4 Při udržování genetického polymorfismu uvnitř jednoho druhu a při vzniku mezidruhové genetické diverzity se mohou uplatňovat odlišné mechanismy.	190

## X VZNIK ŽIVOTA

X.1 Protobiologie je věda o vzniku živých systémů ze systémů neživých.	191
X.2 Dnešní organismy jsou založeny na jednotném organizačním principu.	191
X.3 Existují čtyři základní alternativy vzniku stávajícího obecného organizačního principu.	192
X.3.1 Na počátku mohly být systémy obsahující proteiny, nikoli nukleové kyseliny.	192
X.3.1.1 Koacerváty mohou vykazovat růst a metabolismus, jedná se však pouze o určité analogie příslušných biologických procesů.	192
X.3.1.2 Mikrosféry vykazují enzymatickou aktivitu, nikoli však reprodukci a dědičnost, nemohou se tedy stát subjektem biologické evoluce.	193
X.3.1.3 Modely hypercyklů umožňují testovat, zda vznik prostorově vymezených struktur je nutnou podmínkou fungování biologické evoluce.	194
X.3.2 Na počátku mohly být systémy obsahující nukleové kyseliny, nikoli proteiny.	194
X.3.2.1 Ribozomy a koenzymy mohou být relikty z období „života bez proteinů“, z doby, kdy nukleové kyseliny vykonávaly všechny biologické, tedy i katalytické funkce.	195
X.3.3 Na počátku mohl být genetický kód (a koevoluce systému protein–nukleová kyselina).	196
X.3.3.1 Dnešní genetický kód mohl vzniknout v důsledku unikátní, vysoko nepravidelné náhodné události.	196
X.3.3.2 Genetický kód by mohl být i produktem rozumné bytosti.	196
X.3.3.3 Existují doklady svědčící pro postupný vývoj genetického kódu.	197
X.3.3.3.1 Aminokyseliny syntetizované společnými biochemickými dráhami jsou většinou kódovány podobnými tripletey nukleotidů.	197
X.3.3.3.2 Některé fyzikálně-chemické vlastnosti aminokyselin korelují s vlastnostmi tripletů, které je kódují.	198

X.3.3.3.3 Vzájemná podobnost aminokyselin kódovaných podobnými tripletey může být adaptací proti drastickým změnám struktury proteinů v důsledku mutací či chyb v transkripci a translaci.	198
X.3.3.3.4 Přímým dokladem vývojeschopnosti genetického kódu je existence jeho pozměněných variant u některých organismů.	198
X.3.4 Původně mohly být organismy založeny na zcela jiném organizačním principu.	200
<b>XI EVOLUCE GENŮ</b>	201
XI.1 Každý gen vzniká z genu.	201
XI.2 Nové geny vznikají z nadbytečných kopii genů či z postradatelných genů starých.	202
XI.3 Nadbytečná kopie genu vzniká zpravidla genovou či genomovou duplikací.	202
XI.4 Diploidní organismy obsahují všechny geny minimálně ve dvou kopíech, mechanismus vzniku nového genu z jedné z kopii je však poněkud komplikovaný.	203
XI.5 Nové geny mohou vznikat mezidruhovým přenosem genů.	204
XI.6 Mnohé geny vykazují vnitřní periodicitu v důsledku přítomnosti mnohonásobných tandemových repetic krátkých sekvenčních motivů.	205
XI.6.1 Existence vnitřní periodicity by mohla odrážet původní mechanismus replikace nukleové kyseliny před vznikem genetického kódu.	205
XI.6.2 Sekvence opakujících se motivů odrážejí některé vlastnosti genetického kódu, vznikaly tedy asi až po vytvoření dnešního proteosyntetického aparátu.	206
XI.6.2.1 Vnitřní periodita může být obranou proti častému výskytu terminačních kodonů.	206
XI.6.2.2 Vnitřní periodita umožňuje vznik nových genů posunem čtecího rámečku.	206
XI.6.2.3 Skutečnost, že počet nukleotidů v opakujícím se motivu nebývá dělitelným třemi, umožňuje obnovu struktury proteinu po posunování mutaci.	207
XI.6.2.4 Sekvence některých motivů brání náhodnému zahojování transkripcie DNA mimo oblasti genů.	207
XI.6.2.5 Nerovnoměrné používání jednotlivých synonymních kodonů pro určitou aminokyselinu může být důsledkem existence vnitřní periodicity.	207
XI.6.3 Vnitřní periodita genů může vznikat druhotně jako výsledek působení molekulárního tahu.	208
XI.7 Geny se skládají z oblastí exonů a intronů.	209
XI.7.1 Absence intronů v genech prokaryot nijak nevpovídá o evolučním stáří těchto struktur.	209
XI.7.2 Nejpravděpodobnější hypotézy o původu intronů předpokládají, že introny byly vloženy do původně souvislých genů až dodatečně.	210
XI.7.2.1 Introny mohou být genomovými parazity typu transpozonu či viru.	210
XI.7.2.2 Přítomnost intronů v genech může zvyšovat evoluční potenciál organismu.	211
XI.7.2.3 Přítomnost intronů může souviset s existencí histonů v eukaryotické buňce.	211
XI.7.2.4 Introny mohou umožňovat detekci, případně i reparaci mutací v exonech.	211
XI.7.2.5 Přítomnost intronů může snižovat riziko nelegitimní rekombinace.	213
XI.7.3 Vnitřní periodita genů přesahující hranice mezi introny a exony by mohla svědčit spíše ve prospěch současného evolučního vzniku obou složek dnešních genů.	213
<b>XII EVOLUCE ONTOGENEZE A ŽIVOTNÍHO CYKLU</b>	214
XII.1 Buněčný cyklus vzniká v důsledku nutného střídání fáze s nezreplikovanou DNA, kdy je buněčné dělení zakázáno, a fáze s replikovanou DNA, kdy je dělení povoleno.	214
XII.1.1 Buňky v haploidní a diploidní fázi svého reprodukčního cyklu se z funkčního hlediska liší; s tím mohou souviset i odlišnosti ve funkcí haploidní a diploidní fáze v životním cyklu daného druhu.	216
XII.2 Diploidní stav genomu je možné obnovit nejen replikací vlastní DNA, ale i splynutím dvou haploidních buněk.	217
XII.3 Obnovování diploidie splynutím dvou haploidních buněk, spojené dnes většinou s pohlavním rozmnožováním, umožňuje opravu poškození DNA a některých typů mutací.	217
XII.4 Amfimixie vytvořila podmínky pro šíření ultrasobekých genů a způsobila přechod darwinovské evoluce v evoluci dawkinsovskou.	219

XII.4.1 Přechod od darwinovské evoluce k evoluci dawkinsovské zásadně ovlivnil průběh evolučních dějů.	219
XII.4.2 Dnešní formy redukčního dělení, tj. vzniku haploidní buňky z buňky diploidní, se mohly vyvinout jakožto obrana proti sobeckým genům sestrovrahům.	220
XII.4.3 Přechod od (mezi)individuální k mezialeické selekcí mohl umožnit vznik mnohobuněčných organismů s funkčně diferencovanými tkáněmi, zahrnujícími linie buněk germinálních a somatických.	222
XII.5 Mnohobuněční mohou překonat některá evoluční omezení limitující jednobuněčné organismy, mohou například dorůstat větších rozměrů a mít složitější tělesnou stavbu.	223
XII.6 U mnohobuněčných organismů se objevuje složitý životní cyklus, zahrnující v typickém případě fázi jednobuněčnou, fázi růstu a diferenciace mnohobuněčného organismu a fázi pohlavní dospělosti.	224
XII.6.1 Existence jednobuněčné fáze v životním cyklu mnohobuněčného organismu je nejdůležitějším faktorem omezujícím výskyt vnitroindividuální kompetice a selekce buněčných linií.	224
XII.6.1.1 Časná diferenciace a prostorová segregace linie budoucích germinálních buněk v průběhu embryogeneze snižuje možnost výskytu vnitroindividuální kompetice buněčných linií.	226
XII.6.1.2 U organismů s pevnými buněčnými stěnami, u kterých buňky ani buněčná jádra nemohou cestovat tělem jedince, nemusí být rozděleni buněk na linii somatickou a germinální tak striktní.	226
XII.6.1.2.1 Absence weismannovské bariéry a možnost vnitroindividuální selekce u rostlin umožňuje, aby podléhaly určitému typu lamarckistické mikroevoluce.	226
XII.6.2 Rozmnожování organismu prostřednictvím jednobuněčných stadií umožňuje existenci organismů s velmi komplikovanou a vysoce integrovanou strukturou těla.	228
XII.6.3 Organismy s velmi složitou a vysoce integrovanou strukturou musí zákonitě podléhat stárnutí a smrti.	228
XII.6.3.1 U většiny mnohobuněčných živočichů je stárnutí aktivním procesem, součástí procesů individuálního vývinu a jeho nástup a průběh je výsledkem přirozeného výběru a biologické evoluce.	229
XII.6.3.1.1 Teorie mezidruhové kompetice předpokládá, že stárnutí a umírání starých jedinců umožňuje populacím, aby se přizpůsobovaly měnícím se podmínkám.	229
XII.6.3.1.2 Teorie selekčního stínu považuje za příčinu stárnutí relativně nižší účinnost selekce při odstraňování mutací snižujících viabilitu starších jedinců.	229
XII.6.3.1.4 Teorie antagonistických účinků mutací považuje za příčinu stárnutí evoluční fixaci alel, které zvyšují viabilitu mladých jedinců a zároveň snižují viabilitu jedinců starých.	230
XII.7 Při individuálném vývinu mnohobuněčného organismu se ve významné míře uplatňují epigenetické procesy.	230
XII.7.1 Některé epigenetické procesy vytvářejí vysoce organizované struktury využitím vnitroindividuálního výběru a průběžného testování funkčnosti vznikajících systémů.	232
XII.7.2 Epigenetické procesy jsou jedním z pěti zdrojů genetické i environmentální kanalizace.	233
XII.7.3 Uplatnění epigenetických procesů v ontogenezi vede k opakování nebo naopak k přeskakování evolučně starších vývojových stadií v průběhu ontogeneze a k přetrvávání rudimentů u dospělců.	234
XII.7.3.1 Stadium embryogeneze, ve kterém jsou si příslušníci živočišného kmene nejvíce podobní, se nazývá fyletové stadium, drívější i pozdější stadia se mohou u jednotlivých druhů lišit.	235
XII.7.4 Organismy s individuálním vývinem založeným na epigenetických procesech mají větší evoluční potenciál než organismy, jejichž tělesná stavba je určena pouze geneticky.	235
XII.8 V anagenesi živočichů se složitým vývinem se může zásadněm způsobem uplatňovat neotenie a další typy heterochronii.	236
XII.9 Účast epigenetických procesů v ontogenetickém hraje důležitou roli při vzniku morfologicky a ekologicky odlišných stadií v životním cyklu organismů.	237
XII.10 Uplatnění morfologicky, funkčně a ekologicky odlišných stadií v životním cyklu organismů vede k divergenci životních strategií jednotlivých druhů.	237
XII.10.1 Životní strategie může upřednostňovat investice do růstu před investicemi do reprodukce, rychlosť růstu před jeho ekonomičností nebo ekonomičnost před minimalizací „počátečních investic“.	237
XII.10.1.1 Investování do vegetativních orgánů může mít podobou investice do individuálního růstu stejně tak jako investice do nepohlavního rozmnožování.	239

XII.10.2 V průběhu evoluce vznikly u řady druhů mechanismy vývinové plasticity, tj. mechanismy umožňující přizpůsobovat fenotyp jedince lokálním podmínkám prostředí.	240
XII.10.2.1 Vývinová plasticita může mít pozitivní význam i tehdy, když nevede k účelnému přizpůsobování vnějším podmínkám, ale pouze generuje fenotypovou variabilitu jedinců v populaci.	240
XII.10.2.2 Druhy s vysokou mírou vývinové plasticity mohou mít nižší evoluční potenciál v důsledku snížené schopnosti podléhat selekčním tlakům prostředí.	241
<b>XIII. EVOLUCE POHLAVNÍHO ROZMNOŽOVÁNÍ</b>	242
XIII.1 U dnešních eukaryotických organismů pohlavní rozmnožování výrazně převládá.	242
XIII.2 Pohlavní rozmnožování s sebou přináší řadu nevýhod a rizik.	243
XIII.2.1 Udržování aparátu pro pohlavní rozmnožování je záležitost evolučně nákladná.	243
XIII.2.2 Populace nepohlavně se rozmnožujících jedinců nebo hermafroditů by se mohla množit dvakrát rychleji než populace gonochoristů.	243
XIII.2.3 Parthenogenetická samice předává potomstvu dvojnásobné množství svých genů.	244
XIII.2.4 Při pohlavním rozmnožování dochází k rozpadu osvědčených kombinací genů.	245
XIII.2.5 Vyhledávání pohlavního partnera je pro mnohé organismy záležitost energeticky či časově náročná a často i značně riskantní.	245
XIII.2.6 Pohlavní rozmnožování vystavuje organismy riziku parazitace.	245
XIII.2.7 Populace pohlavně se množících jedinců vymře, jestliže její hustota poklesne pod určitou hranici.	245
XIII.3 Existují čtyři základní typy hypotez vysvětlujících vznik a přetrávání pohlavního rozmnožování.	246
XIII.3.1 Mnohé hypotézy uvažují o pohlavním rozmnožování jako o mechanismu zvyšujícím evoluční potenciál druhu.	246
XIII.3.1.1 Hypotéza uvažující o pohlavním rozmnožování jakožto zdroji evoluční proměnlivosti druhu je ve svém původním smyslu překonaná.	246
XIII.3.1.1.1 Model božích mlýnů vyzdvihuje fakt, že pohlavně se rozmnožující druh může díky své větší mikroevoluční plasticitě ve střednědobé perspektivě vytěsnit pomaleji se měnící druh asexuálně.	247
XIII.3.1.2 Pohlavní rozmnožování napomáhá udržovat polymorfismus v populaci.	248
XIII.3.1.2.1 Model životem kypícího břehu předpokládá, že polymorfismus potomstva rozšiřuje ekologickou valenci, a poskytuje mu tak výhodu před jedinci rozmnožujícími se asexuálně.	249
XIII.3.1.2.2 Model sisyfovských genotypů předpokládá, že u pohlavně se rozmnožujících druhů mohou snáze vznikat jedinci mimořádně dobré přizpůsobení okamžitým podmínkám.	249
XIII.3.1.3 Pohlavní rozmnožování udržuje diploidní stav genomu.	249
XIII.3.1.3.1 Diploidie urychluje evoluci nových genů.	250
XIII.3.1.3.2 Diploidie se podílí na uchovávání vnitropopulačního a vnitrodruhového polymorfismu.	251
XIII.3.1.3.3 Diploidie mohla sehrát významnou úlohu při vzniku mnohobuněčnosti.	251
XIII.3.1.4 Pohlavní rozmnožování umožňuje současnou selekci ve prospěch dvou mutací.	253
XIII.3.1.5 Pohlavní rozmnožování umožňuje, aby se výhodná mutace zbavila sousedství nevýhodných mutací.	253
XIII.3.1.6 Pohlavní rozmnožování úzce souvisí se vznikem fenoménu biologického druhu.	254
XIII.3.1.6.1 Existence distinktních druhů se může pozitivně projevit i na rychlosti anagenetické složky evoluce.	254
XIII.3.1.7 Pohlavní rozmnožování a genetická rekombinace, která ho provází, mohou zastavit Mullerovu rohatku.	254
XIII.3.1.7.1 Mullerovu rohatku u virů se segmentovaným genomem může zastavit komplementace genomů.	255
XIII.3.2 Skutečnost, že v populaci nepřevládnou partenogenetickí mutantní, naznačuje, že pohlavní rozmnožování je výhodné i z hlediska jedince.	256
XIII.3.2.1 Pohlavní rozmnožování může být důležitým mechanismem pro reparaci mutací.	256
XIII.3.2.1.1 Přítomnost dvou genových sad pocházejících od dvou individuí umožňuje zygotě rozpoznat, ve kterém z fétězů DNA došlo k mutaci.	256
XIII.3.2.1.2 Mnozí jednobuněční musí občas přeurobit sérii nepohlavního množení pohlavním cyklem, nemají-li jejich populace zdegenerovat a vyhynout.	257