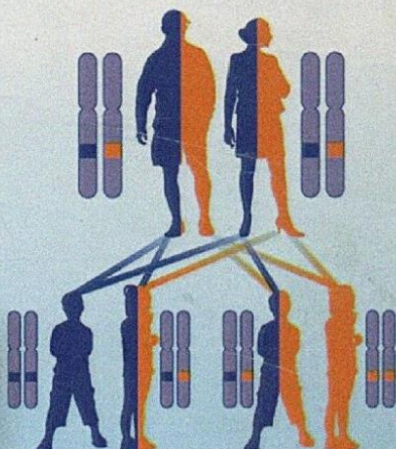
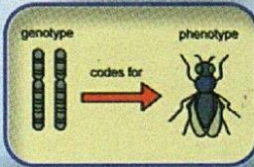


العلوم الوراثة

الصفات والأمراض الوراثية

اسناد دكتور

مها علي فهمي صدقى



أسسیات علم الوراثة

(الصفات والأمراض الوراثية)

أ.د. مها علي فهمي صدقى

أستاذ علم الوراثة بالمركز القومى للبحوث

الطبعة الأولى

١٤٣٤ هـ / ٢٠١٣ م

ملتزم الطبع والنشر
دار الفكر العربي

٩٤ شارع عباس العقاد - مدينة نصر - القاهرة

ت: ٢٢٧٥٢٧٩٤ - فاكس: ٢٢٧٥٢٧٣٥

٦ أشارع جواد حسني - ت: ٢٢٩٣٠١٦٧

www.darelfikrelarabi.com

info@darelfikrelarabi.com

٥٧٥

م هـAns

مها على فهمي صدقى.
أساسيات علم الوراثة: الصفات والأمراض الوراثية / مها على فهمي
صدقى. - القاهرة: دار الفكر العربي، ١٤٣٤ هـ = ٢٠١٣ م.

٤٣٠ ص: ابيض؛ ٢٤٤ سم.
بليوجرافية: حن ٢٩٣-٢٩٩.

يشتمل على مفرد بالصطلاحات العلمية.

يشتمل على Glossary - إنجليزى - إنجليزى.

يشتمل على معجم علمي - إنجليزى - عربي.

تدملك: ٥-٢٨٠٥-٩٧٧-٩٧٨.

- ١- الوراثة. ٢- الوراثة المندلية. ٣- تعين الجنس.
- ٤- الوراثة والبيئة. ٥- الوراثة البشرية. ٦- الأمراض الوراثية في الإنسان. ٧- الوراثة والسرطان. ٨- الوراثة الكمية.
- أ- العنوان.

جمع الكتروني وطباعة



بِسْمِ اللَّهِ الرَّحْمَنِ الرَّحِيمِ

۝... وَقُلْ رَبِّ رِزْقِنِي عِلْمًا ﴿١٤﴾

بِسْمِ اللَّهِ الرَّحْمَنِ الرَّحِيمِ

[سورة طه]

إهـداء

أهدى هذا العمل خالصاً لوجه الله تعالى وأشكراً كبيراً على إعطائي الإرادة للبدء والاستمرار في إصرار لاستكمال هذا العمل راجية أن يكون عملاً نافعاً يستفاد به عبر أجيال قادمة، كما أهدى هذا العمل إلى المركز القومي للبحوث مثارة العلم بجمهوريّة مصر العربيّة والذي كان له الفضل بعد الله في توفيقي وحصولي على أعلى الدرجات العلمية. وأهدي أيضاً هذا العمل إلى كلية العريقة التي تخرجت منها وهي كلية العلوم جامعة عين شمس وإلى أساتذتي الكرام بها، وإلى كلية العلوم للبنات بالدمام بالمملكة العربيّة السعودية التي شرفت بالعمل بها.

كما أهدي هذا العمل إلى روح والدي والذي تعلمت منها الصبر وإتقان العمل والإصرار على النجاح.

وأهدى إهـداءً خاصاً إلى كل تلميذٍ في مصر وجميع أنحاء الوطن العربي وإلى أولادي الذين تحملوا معي الكثير من الجهد والعناء في مشوار الحياة.

وما توفيقني إلا بالله.



المقدمة

إن علم الوراثة هو العلم الذي يبحث في كيفية انتقال المادة الوراثية من الآباء إلى الأبناء ومن جيل إلى جيل في الكائنات الحية. وهو يتدخل بشكل أو بأخر في جميع الأمور المتعلقة بحياة الكائنات الحية، وفهم هذا العلم يجعل الإنسان قادراً على حل العديد من المشكلات التي تواجه عالمنا المعاصر. ولقد نما هذا العلم في الآونة الأخيرة وتطور إلى أن أصبح فرعاً يدرس في الجامعات كعلم مستقل من علوم الأحياء، وتطورت مع الوقت الأبحاث الخاصة به تطوراً سريعاً. كما توصل الإنسان إلى الوسائل التي مكنته من دراسة جزيئات الحياة نفسها وكشف أسرارها وذلك بنشأة علم الوراثة الجزيئية (Molecular genetics) ومعرفة تركيب الدنا وتابعاتها في جين معين، والذي مكن العلماء من تحليل الكثير من الظواهر الوراثية الخامضة. ولقد دعم تطور هذا العلم الجديد العلماء في مجالات شتى، وأعطي آمال كبيرة لحل العديد من المشكلات المعاصرة. وأشارت الأبحاث العلمية في هذا الميدان انتباه الكثيرين خاصة بعد أن تمكّن بعض علماء الوراثة الجزيئية من نقل الجينات من كائن إلى آخر، الأمر الذي لاقى أصداءً على الصعيد العلمي في مجالات الزراعة والطب والكيمياء، ويسير الاستخدام الصحيح لهذا العلم بتجاوز معضلات كثيرة أهمها الجوع والمرض والطاقة والصناعة والتلوث.

ولقد كان هدفنا من هذا الكتاب هو فهم المبادئ الأساسية لعلم الوراثة حيث شمل على بدايات هذا العلم بقوانيين متدلل وكيفية توارث الصفات، والوراثة اللامتنالية، ووراثة مجموعات الدم في الإنسان، وطرق تعين الجنس في الكائنات الحية، وظاهرة الارتباط والعبور وسجل النسب ونبذة عن بعض الأمراض الوراثية، والوراثة الكمية وكذلك العديد من الموضوعات الهامة.....

ولقد حرصنا هنا على أن يكون أسلوب الكتاب علمياً سليماً ورائعاً ولكنه مبسط ومحصر بعيداً عن الاستطالة الشديدة والتي لوحظت في الكتب الأخرى، والتي قد تفقد القارئ القدرة على التركيز السليم في فهم المعلومة. وكذلك كان للكتابة إضافاتها العديدة وذلك من حصيلة الترجمة للعديد من الأبحاث والدوريات والكتب العالمية للوصول بالكتاب إلى أحدث ما توصل إليه العلم في هذا المجال، وقد دعم الكتاب بالكثير من الأشكال والصور التوضيحية التي تثري العمل وتساعد على الفهم.

هذا الكتاب موجه بكل الخبر إلى طلبة الكلليات العملية في دولنا العربية وأرجو أن أكون قد وفقت في هذا العمل محتسبة به الجزاء عند الله عز وجل، راجية أن يكون عملاً نافعاً لكل من يقرأه ومتمنية يستفاد بها، والله ولي التوفيق.

المحتويات

الصفحة

الموضوع

	المقدمة
٧	الفصل الأول: مقدمة عن علم الوراثة
١٥	مفهوم علم الوراثة .
١٧	مولد العلم .
١٧	الطبيعة الكيميائية للجين .
١٨	. المنظور الوظيفي للجين
١٩	نظريّة الكروموسوم
١٩	تعريف الكروموسوم .
٢١	أهمية النواة
٢٢	ملخص
٢٣	الفصل الثاني: الوراثة mendelian
٢٨	قانون مندل الأول
٣٤	كيفية عمل مربع بانيت في المجين الأحادي
٣٦	التهجين الاختباري
٣٨	التهجين الرجعي
٣٩	قانون مندل الثاني
٤١	التحليل الرياضي للصفات mendelian
٤١	استعمال مربع بانيت في التحليل الوراثي
٤٣	التحليل الوراثي باستخدام الخطوط المشبعة
٤٥	استخدام معادلة مفكوك الحدين في التحليل الوراثي للصفات mendelian

٤٧	التحليل الوراثي باستخدام النسب الوراثية
٤٨	تطبيقات على قانون مندل الأول والثاني
الفصل الثالث: السيادة غير التامة	
٥١	شبة السيادة
٥٣	السيادة الموزائيكية
٥٧	تأثير عدة جينات في صفة واحدة أو تفاعل الجينات
٥٨	تطبيقات على تداخل الجينات
٦١	تفوق أو الجينات المتفوقة
٦٢	تطبيقات على التفوق
٦٥	توراث مجموعات الدم في الإنسان
٦٦	وراثة عامل ريسس
٧١	تطبيقات على وراثة مجموعات الدم
٧٣	أمثلة متنوعة على السيادة التعادلية.
٧٥	تأثير جين واحد في عدة مواقع
٧٨	الجينات المميتة
٧٩	تطبيقات على الجينات المميتة
الفصل الرابع: تعيين الجنس	
٨٥	طرق تعيين الجنس
٨٧	نظام XX-XY
٨٧	نظام ZZ-ZW
٩٣	نظام X0-XX
٩٣	تعيين الجنس بالتوازن الجيني
٩٥	تحديد الجنس في نظام Haploid-diploid system
٩٦	تأثير البيئة على تعيين الجنس
٩٨	

٩٨	النسبة الجنسية
٩٩	الارتباط بالكروموسومات الجنسية
١٠٠	الارتباط بالجنس عن طريق الكروموسوم X
١٠٠	صفة العيون البيضاء في الدروسوفيلا
١٠٣	صفة لون الجسم في الدروسوفيلا
١٠٣	الارتباط بالجنس في الإنسان
١٠٤	مرض عمي الألوان
١٠٦	مرض سولة الدم القيموفيليا
١٠٨	مرض الحثل العضلي
١١٠	الارتباط بالجنس عن طريق كروموسوم Y
١١١	الصفات المحددة بالجنس
١١٢	الصفات المتأثرة بالجنس
١١٣	الفصل الخامس: الوراثة والبيئة
١١٥	أولاً: عوامل بيئية خارجية
١١٥	الحرارة
١١٧	ضوء الشمس
١١٨	التغذية
١١٩	الرطوبة
١٢٠	ثانياً: عوامل بيئية داخلية
١٢٠	السن
١٢٠	الجنس
١٢١	الوسط
١٢٣	الفصل السادس: الارتباط والعبور
١٣١	الارتباط التام

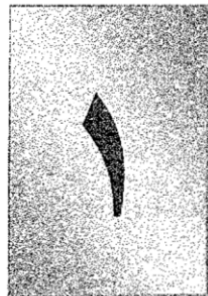
١٣١	الجنس والعبور
١٣٥	المجموعات الارتباطية والكروموسومات
١٣٥	موقع الجينات في الكروموسومات
١٣٦	الترتيب الطولي للجينات في الكروموسومات
١٣٧	التجارب ذات الثلاث نقاط
١٣٧	العبور المزدوج أو المتعدد
١٤٠	الخريطة الكروموسومية
١٤٤	تطبيقات على الارتباط والعبور
١٤٧	الفصل السابع: الوراثة البشرية
١٥٠	سجل النسب
١٥٢	سجل النسب لتوازن صفة جسدية متتحية
١٥٨	سجل النسب لصفة وراثية جسدية مائدة
١٥٩	سجل النسب للصفات الوراثية المرتبطة بكروموسومات الجنس
١٥٩	سجل النسب لصفة متتحية مرتبطة بكروموسوم الجنس X
١٦٢	الصفات المائدة المرتبطة بكروموسوم الجنس X
١٦٣	سجل النسب للصفات المرتبطة بكروموسوم الجنس Y
١٦٥	الفصل الثامن: بعض الأمراض الوراثية في الإنسان
١٦٧	أولاً: أمراض وراثية متتحية
١٦٨	التليف الكيسي
١٧٠	مرض فقر الدم المنجل
١٧٤	مرض تاي ساكس
١٧٥	مرض الفينيل كيتون يوريا
١٧٧	الثلاثسيمي أو أنيمياء البحر الأبيض المتوسط.
١٨٢	مرض ويلسون

١٨٤	ثانية: الأمراض الوراثية الناشئة عن خلل في جينات سائدة
١٨٥	مرض فرط كولستيول الدم العائلي
١٨٦	القماءة
١٨٨	مرض هانتشقون
١٨٩	مرض شاركوت - ماري توت A1
١٩١	متلازمة مارفان
١٩٣	أمراض ترجع إلى شذوذ عددي للكروموسومات
١٩٣	متلازمة داون
١٩٥	النصح الوراثي
١٩٧	التشخصيـن الوراثي للجـنين قبل الولادة
٢٠٣	المعالجة الوراثية
٢٠٦	زواج الأقارب وعلاقته بالأمراض الوراثية
٢٠٨	الأمراض الوراثية في العالم العربي
٢٠٩	نظرة وراثية
٢١١	ما أهمية الفحص قبل الزواج؟
٢١٥	الفصل التاسع: الوراثة والسرطان
٢١٨	السرطان والجينات
٢٢٢	خصائص الخلايا السرطانية
٢٢٤	العوامل البيئية المسببة للسرطان
٢٢٧	العلاقة بين دورة حياة الخلية والسرطان
٢٢٨	ورم الشبكية
٢٣٣	أوجه الاختلاف بين الأورام الحميدة والأورام الخبيثة
٢٣٥	الفصل العاشر: الوراثة الكمية
٢٣٧	الجينات المتعددة

٢٣٩	صفة حجم الجسم في الدواجن
٢٣٩	لون عين الإنسان
٢٤٠	لون الجلد في الإنسان
٢٤٣	وراثة جموع الخطوط الجلدية ل بصمات الأصابع
٢٤٣	التوزيع الطبيعي للصفات الكمية
٢٤٤	حساب عدد الجينات المتعددة الحاكمة للصفة
٢٤٦	تحليل الصفات الكمية
٢٤٧	المكافئ الوراثي
٢٥٠	الأهمية الاقتصادية لدراسة الصفات الكمية
٢٥١	مسرد المصطلحات العلمية
٢٦١	Glossary
٢٧٥	معجم علمي
٢٩٣	المراجع

الفصل الأول

نقدمة عن علم الوراثة



مقدمة عن علم الوراثة

مفهوم علم الوراثة Meaning of genetics

الوراثة هي دراسة الصفات التي تنتقل من جيل إلى جيل ومن الآباء إلى الأبناء. ويتم على إلقاء الوراثة بأسباب وكيفية حدوث هذه الانتقالات، وهي أساس التباين والتشابه الموجودة في مجتمع الكائنات الحية.

ويمكن أيضاً أن نقول على الوراثة: إنها علم الإمكانيات (A science of potential) فهو يتعلق بانتقال المعلومات البيولوجية من خلية إلى خلية ومن الآباء إلى الأبناء، وبالتالي من جيل إلى جيل.

مولود العلم Birth of a science

يسمى جريجور مندل (1822 - 1884) بحق والد علم الوراثة، وقد أجرى تجارب الرائدة على نبات البسلة (*Pisum sativum*) في مساحة محدودة من ساحة أحد الأديرة. وباستخدام الطرق العلمية صمم مندل التجارب اللازمة، وقام بتصنيف نباتات البسلة الناتجة من التهجين، وقارن نسبها بمتآذج رياضية، وصاغ تفسيراً لما وجده من اختلافات.

وقد أعيد اكتشاف قوانين مندل عام 1900 على يد ثلاثة من علماء النبات وهم ديفريز من هولندا، وكورنر من ألمانيا، وترشماك من النمسا. وقد أعطى وليم بيتسون الإنجليزي هذا العلم الناشئ اسم الوراثة في 1950؛ حيث صاغ هذا المصطلح من كلمة إغريقية يعني يولد أو يتتج (To generate). وقد شغل علم الوراثة مكانة مرموقة بين العلوم البيولوجية بما قدمه عن :

(١) مفهوم الجين (٢) نظرية الكروموسوم (٣) اكتشاف أن الـ DNA هو مادة الوراثة.

الطبيعة الكيميائية للجين :Chemical nature of gene

يتصل علم الوراثة (Genetics) اتصالاً وثيقاً بعلم الخلية (Cytology)؛ حيث إن الخلية تمثل وحدة التركيب البنياني في الكائنات الحية من حيوان أو نبات. وقد اخترت الكائنات بدائية النواة (Prokaryotes) وهي الكائنات التي تفتقد إلى الأنوية المميزة ولا تمارس عملية الانقسام الميوزي مثل البكتيريا والطحالب الخضراء منذ أوائل الأربعينيات لإجراء التجارب لمعرفة مادة الوراثة أو العوامل المسئولة عن نقل الصفات الوراثية، وذلك على الرغم من أن الكائنات حقيقة الأنوية (Eukaryotes) والتي تحاط فيها النواة بغشاء نووي وكتلة من السيتوبلازم وتمارس عملية الانقسام الميوزي، هي الأكثر أهمية من الناحية العملية بالنسبة لعلماء الوراثة.

وقد تمثلت الإنجازات المبكرة في التعرف على الجزيئات الحاملة للمعلومات الوراثية وهي جزيئات DNA وليس البروتين. أي أن المعلومات الوراثية محمولة في الحامض النووي الديوكسيريوزي، كما أنه في حالة غياب هذا الحامض النووي فإن الحامض النووي الريبيوزي RNA يكون هو المادة الوراثية وذلك يحدث في بعض الفيروسات مثل فيروس تبع التبغ. تحمل هذه الصفات الوراثية على عوامل تسمى الجينات.

ولكن كيف يمكن لوحدات جينات DNA أن تحكم في صفات معينة للكائن الحي؟ وكيف تحوي مجامي وحدات DNA في البويضات المخصبة تكوين الكائنات الكاملة؟

المنظور الوظيفي للجين :Functional perspectives of gene

تؤدي الجينات وظيفتها من خلال : عملية التكرار (Replication) مكونة وحدات مماثلة لنفسها.

من خلال عملية النسخ (Transcription) والترجمة (Translation) حيث يتم بناء البروتينات؛ وهي التي تعمل كمحددات لأيضاً الخلية. بواسطة دور الجينات في تكوين البروتينات الأنزيمية، وهي التي تقوم بدور العوامل المساعدة للتفاعلات الحيوية بالخلايا. وعلى هذا فإن الحامض النووي DNA يحمل خصائص نمو، وتغاير، ووظيفة خلايا الكائن الحي.

نظريّة الكروموسوم Chromosome theory

اقترح العالِم 'فلهلم رو' عام ١٨٨٣ أن كروموسومات النواة تحمل العوامل الوراثية (الجينات)، وكان النموذج الوحيد الذي استطاع استباطه ليوافق نتائجه الوراثية يتلخص في كونها أجساماً منتظمة في صفوف أو سلاسل، ولها القدرة على التكرار بدقة أثناء انقسام الخلية. هذا وقد بدا أن مكونات النواة التي صنعت بدقة لحمل الجينات وتحقيق المتطلبات السابقة هي الكروموسومات.

بعد ذلك قدم 'مورجان' ومعاونه النظريّة التي تنص على أن الجين يعد جزءاً محدداً من الكروموسوم.

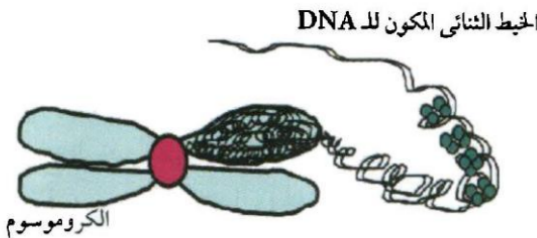
دُمج 'مولر' العلمين اللذين أسهما في نظرية الكروموسوم وهما: علم الوراثة وعلم الخلية وبذلك ظهر علم الوراثة الخلويّة (Cytogenetics).

تعريف الكروموسوم:

يعرف الكروموسوم بأنه تركيب نووي (أي يقع داخل النواة) له خصائص وميزات ووظائف محددة.

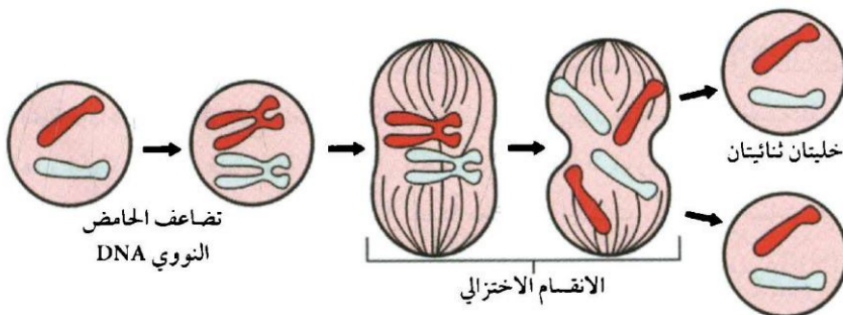
يتَميَّز بالقدرة على الأزدواج الذاتي (Autoreduplication)، مع الاحتفاظ بخصائصه المُرثولوجية والسيتولوجية أثناء مراحل انقسام الخلية المتابعة وهو المسئول عن حل الجينات.

فالكروموسومات (شكل ١) هي الحالات الطبيعية للمعلومات الوراثية في الكائنات الحية فإذا افترضنا أن جميع المعلومات الوراثية الموجودة في فرد ما هي هيئته الجينية ففي هذه الحالة تكون هذه الهيئة الجينية في الكائنات ميزة النواة موزعة على مجموعة من الكروموسومات، كل واحدة منها تحمل عدداً معيناً من الجينات، وتوجد الجينات في الخلايا الجسدية محمولة على كروموسومات ممثلة بالعدد $2N$ ، وتكون كل مجموعة (N) محتوية على الهيئة الجينية كاملة والمجموعتان متماثلتان تماماً، أي أن كل جين ممثل مرتين لأن كل كروموسوم ممثل مرتين.



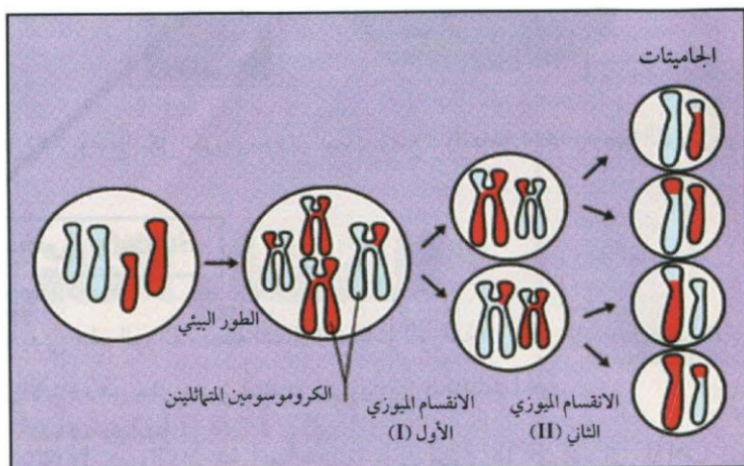
شكل (١): رسم تخطيطي لشكل الكروموسوم

ويبدو أنه من الضروري لاستمرار أي نوع من الكائنات فلابد لكل خلية عندما تقسم إلى خلتين جديدين أن تحمل كل خلية جديدة منها تجتمعاً كروموسومياً كاملاً ($2N$)، ويحدث هذا نتيجة للانقسام الميتوzioni في الخلايا الجسدية (شكل ٢)، ويلاحظ أن عملية الانقسام الميتوzioni تؤدي إلى تكوين خلتين صغيرتين تحتوي كل واحدة منها على نفس عدد الكروموسومات (N) الموجودة في الخلية الأصلية؛ وبذلك يظل عدد الكروموسومات ثابتاً في جميع الخلايا الجسدية، ويلاحظ أن الخلتين الناتجين تحتوي كل منها على نفس الكروموسومات والجينات الموجودة في زميلتها الأخرى، وفي الحيوانات التي تتكرر لا جنسياً يعتبر الانقسام الميتوzioni هو الآلة الوحيدة للنقل الأمين للأوامر الوراثية من الآباء إلى الأبناء.



شكل (٢): يوضح خطوات الانقسام الميتوzioni في خلية جسدية

أما في الحيوانات التي تتكاثر جنسياً "Sexually" فيجب أن يتجدد الآباء خلايا جنسية (Sex cells) أو جاميات تحتوي فقط على نصف عدد الكروموسومات (N)، ولذلك فإن النسل الناجح من اتحاد الجاميات المنوية الذكرية "Sperm" والبويضة "Ovum" يحتوي على نفس عدد الكروموسومات (2N) كما في الخلية الأصلية، وهذا يحتاج إلى نوع خاص من الانقسام يسمى الانقسام الاختزالي .Meiosis

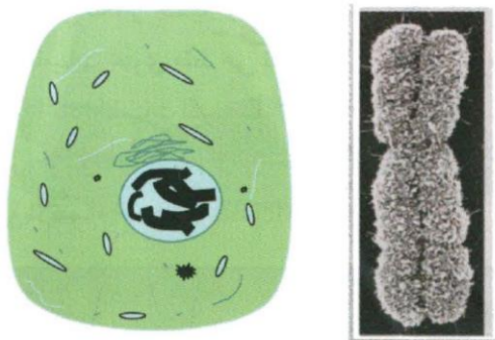


شكل (٣): يوضح خطوات الانقسام الاختزالي في خلية جنسية

أهمية النواة :

بالإضافة إلى الدور الأساسي الذي تقوم به النواة في حل الكروموسومات وعمليات الانقسام الخلوي، فإنها تلعب دوراً هاماً في العمليات الحيوية المختلفة للخلية، وتکاد تكون العنصر الأساسي في حياة الخلية، ويستدل على ذلك عندما يلاحظ أن الخلايا التي لا توجد بها أنوية مثل كرات الدم الحمراء لا يمكنها أن تعيش لفترة طويلة، فلا تتجاوز حياتها ١٠٠ - ١٢٠ يوماً تقريباً تتهدم بعدها وتموت.

وكذلك وجد تجربياً أنه عند تجزئة الأميبيا إلى جزيئين يحتوي أحدهما على النواة، فإن ذلك الجزء ينمو ويقوم بكل وظائفه ويعيش حياة عادية تماماً، بينما يذوي الجزء الآخر الخلالي من النواة تدريجياً ويموت.



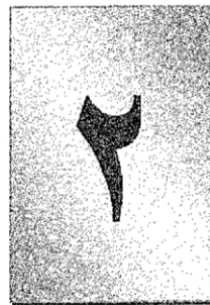
شكل (٤): يوضح شكل الكروموسوم إلى اليمين، وضع النواة داخل الخلية وداخلها الكروموسومات

ملخص Summary

- * يعني علم الوراثة بكيفية انتقال الصفات الوراثية من جيل إلى جيل ومن الآباء إلى الأبناء وهو يمثل أساس التشابه والتباين بين الكائنات الحية.
- * وحدة تركيب الكائن الحي هي الخلية؛ حيث تحتوي على النواة والتي لها أهمية كبيرة في حياة الخلية؛ حيث تحتوي على الكروموسومات التي تعتبر الحاملات الطبيعية للهادة الوراثية فهي تحمل الجينات المسئولة عن نقل الصفات الوراثية من جيل إلى جيل ومن الآباء إلى الأبناء. ويعتبر DNA أو الحامض النووي الديوكسيريبوزي هو التركيب الكيميائي لمادة الوراثة في جميع الكائنات الحية عدا بعض الفيروسات التي تفتقد إلى وجود DNA مثل فيروس تبغ التبغ، وفي هذه الحالة تصبح مادة الوراثة هي الحامض النووي الريبوزي (RNA).
- * تتمتع المادة الوراثية بالقدرة على التضاعف وتكون وحدات مماثلة ل نفسها، والقدرة على النسخ والترجمة وبذلك تتحكم في بناء البروتينات وكذلك البروتينات الأنزيمية، التي تساعدها في جميع العمليات الحيوية بالخلية، وبالتالي فإن مادة الوراثة تحمل خصائص نمو وتمايز ووظيفة خلايا الكائن الحي.

الفصل الثاني

الوراثة المندلية



الوراثة mendelian genetics



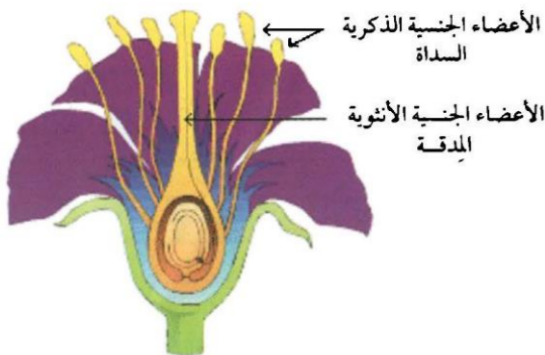
شكل (٥): صورة للعالم جريجور مندل مؤسس علم الوراثة

قدم مندل أول برهان علمي موثق بالنتائج والأدلة لنفسير توارث الصفات عبر سلسلة طويلة من التجارب على نبات البازلاء أثبت من خلالها أن التوارث يتم عبر وحدات معينة وهي الجينات تتنتقل من جيل إلى جيل عبر الخلايا الجنسية أو الجاميات.

بدأ مندل في دراسة توارث سبع صفات محددة ويسهل تميزها في نبات البازلاء، وركز اهتمامه في صفة واحدة كل مرة "Monohybrid crosses" أو ما يسمى بالمجين الأحادي و هذه الصفات هي: طول النبات، لون البنور، شكل البنور، لون القرون، لون الأزهار، موضع الأزهار، لون الفلقة. وبعد تأكده من النتائج بدأ في دراسة وراثة كل صفتين انعزاليتين في نفس المجين أو ما يسمى بالمجين الثنائي "Dihybrid crosses".

- * إن الصفات التي قام مندل بدراستها يمكن تصنيفها بدون أي مشاكل تذكر، فالبدور صفراء أو خضراء، مستديرة أو مجعدة، والنباتات قصيرة أو طويلة بدون وجود صفات وسطية.
- * والنجاح الحقيقي لمندل هو تمكنه من تسجيل أعداد النباتات التي تحمل كل صفة في كل جيل، وبذل حول تلك النتائج إلى أرقام عددية يسهل مذاقتها. واهتمامه بحفظ هذه الأرقام ومتابعتها يعطيه التسلسل المنطقي لكل صفة عبر الأجيال.
- * ومن ضمن العوامل التي ساعدت على نجاح مندل أنه أجرى هذه الأبحاث على نبات البسلة التي تميز بأنها ذاتية التلقيح، ولا خوف من حدوث تلقيح خلطوي طبيعي. ووجود أصناف متعددة لكل منها صفات محددة مميزة. ونسبة إلى تلقيحها الذائي فإن هذه الأصناف نقية بالنسبة للصفات التي تحملها، وهذه الأصناف يمكن بسهولة أن تلقيح خلطياً مع بعضها البعض والنسل الناتج عنها خصب.
- * وقد حالف الحظ مندل، إذ إنه بالرغم من قيامه بدراسة سبع صفات في نبات البسلة فقد كانت كل صفة منها على كروموسوم منفصل عن الآخريات. وفي جمله يمكن القول إن مندل وفق للأسباب الآتية :

 - ١- اختيار النبات (أ) تلقيح ذاتي (ب) سلالات مختلفة عن بعضها بفارق ظاهرة.
 - ٢- اختيار الصفات (أ) سهلة التحديد (ب) يمكن متابعتها بسهولة من خلال الشكل الظاهري.
 - ٣- حفظ سجلات الأعداد بعد حصر كل فئة من فئات النسل الناتج من كل تلقيح على حدة ومقارنتها بمعادلات رياضية لإيجاد التفسير العلمي لهذه النتائج.
 - ٤- الطريقة: صفة واحدة في كل وقت بينما كان الباحثون السابقون يدرسون جميع الصفات في نفس الوقت.



شكل (٦): قطاع طولي لزهرة نبات البسلة بوضوح أعضاء التكاثر الذكري والأنثوية الموجودة في نفس الزهرة

لون الزهرة	لون البات	شكل البذور	لون البذور	شكل القرون	لون القرون
محوري	أبيض	طويل	مستدير	عنقلي	صفراء
طرفي	أرجوانى	قصير	محدّد	فارغ	خضراء

شكل (٧): يوضح الصفات السبع التي قام مندل بدراسةها في نبات البازلاء

قانون مندل الأول:

من النتائج الأولية لتجارب مندل وجد أنه عند تلقيح صنفي بسلة (نقية) يختلفان في صفة واحدة محددة (زوج من الصفات المترادفة) فإن أفراد الجيل الأول تكون متجلانة وتشبه أحد الآبوين، بينما تختفي الصفة الأخرى تماماً في أفراد الجيل الأول.

وتسمى الصفة التي تظهر في أفراد الجيل الأول بالصفة السائدة (Dominant)

وتسمى الصفة التي لم تظهر في أفراد الجيل الأول بالصفة المتردية (Recessive)

تعريفات هامة :

الصفة السائدة: هي الصفة التي تظهر في جميع أفراد الجيل الأول الناتج من تزاوج فردين مختلفان في زوج أو أكثر من الصفات المترادفة.

الصفة المتردية: هي الصفة التي تختفي في أفراد الجيل الأول الناتج من تزاوج فردين مختلفان في زوج أو أكثر من الصفات المترادفة.

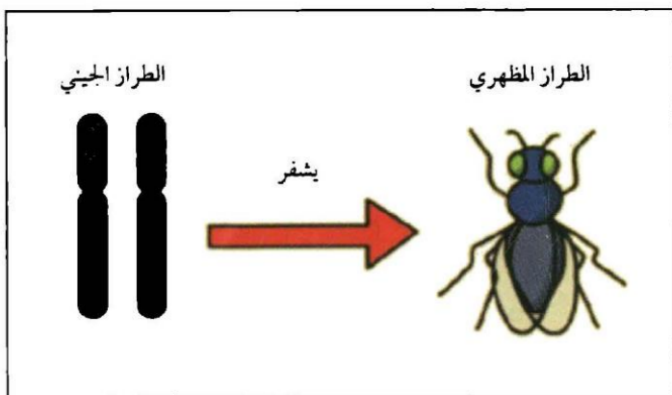
فرد الصفة النقية هو: الفرد الذي يحمل جيني الصفة متماثلين إما كلاهما سائد وإما كلاهما متنح (Homozygous individual)

فرد الصفة المهجينة هو: الفرد الذي يحمل جيني الصفة مختلفين أحدهما سائد والآخر متنح (Heterozygous individual)

الطراز الجيني Genotype: هو مجموعة الجينات التي يتوارثها الفرد عن آبائه.

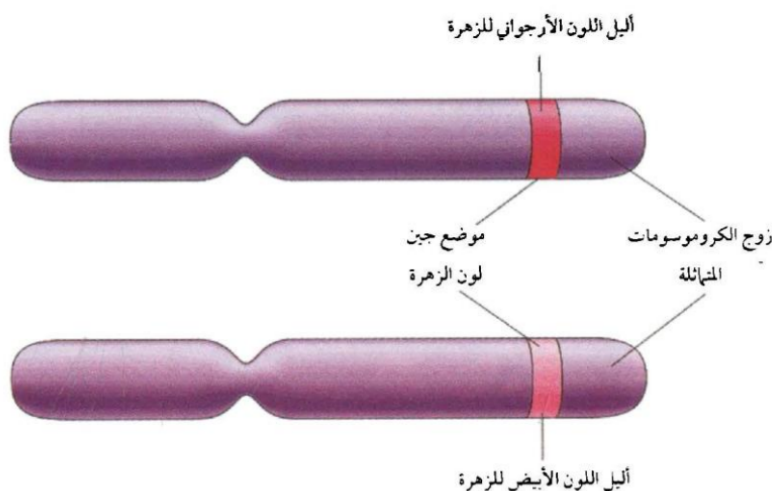
الطراز المظاهري Phenotype: هو مجموعة الصفات التي تظهر على الكائن الحي وتكون بدرجات متفاوتة في النسل.





شكل (٨) يوضح المقصود بالطراز الجيني والطراز المظهي

الجينات الأليلية: هي الجينات التي تحكم نفس الصفة وتختل نفس الموضع على الكروموسومات المتماثلة.



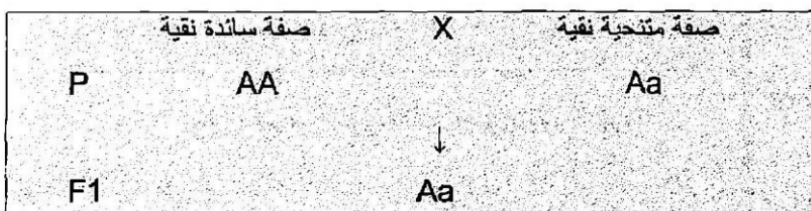
شكل (٩): يوضح موقع الجينات الأليلية على الكروموسومات المتماثلة

الأليل: هو هيئة من الجينات التي يوجد عليها جين ما.

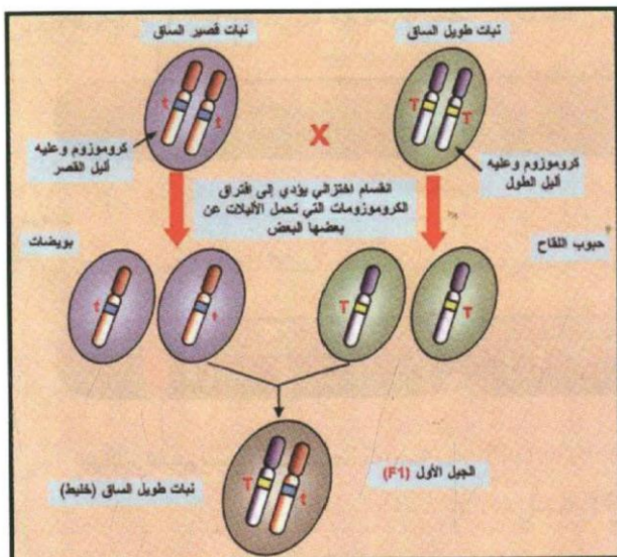
نص قانون مندل الأول أو قانون الانعزال "Law of segregation"

يتص قانون مندل الأول على: أن الجينات المتحكمة في الصفات الوراثية تنعزل عن بعضها البعض عند تكوين الجاميات، والجينان الأليلان المتحكمان في صفة ما لا يمتزجان ولا يختلطان ولا يؤثر أحدهما على الآخر في الأفراد الخلطية؛ بل ينعزل كل واحد منها عن الآخر بدون تغير أثناء الانقسام الاختزالي.

ملخص لنتائج قانون مندل الأول:

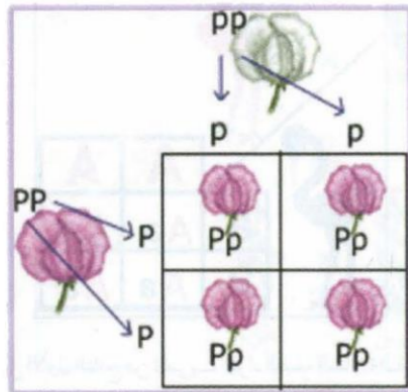


أي أن أفراد الجيل الأول كلها تحمل الصفة السائدة المهيمنة

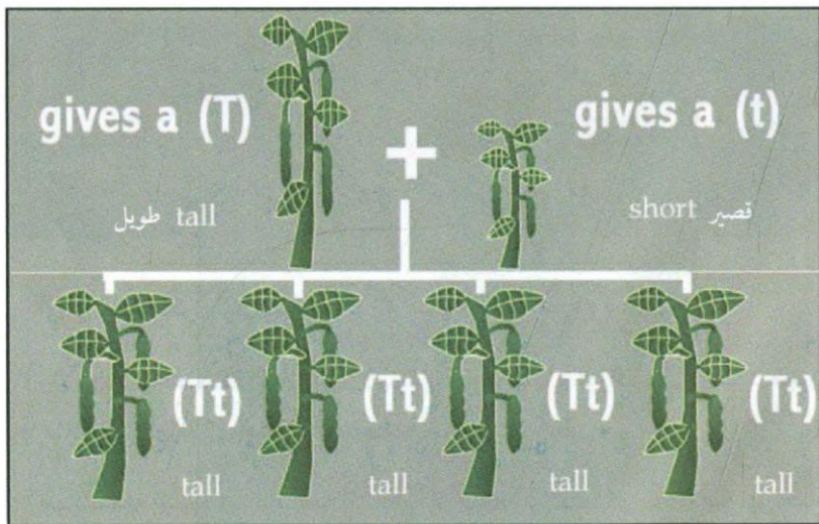


شكل (١٠): شرح لقانون مندل الأول والذي بين أنه عند تكوين الأمشاج بواسطة الانقسام الاختزالي يفترق زوجا الكروموسومات المتماثلة التي تحمل الأليلات بحيث يتوجه كل كروموسوم إلى مشيخ

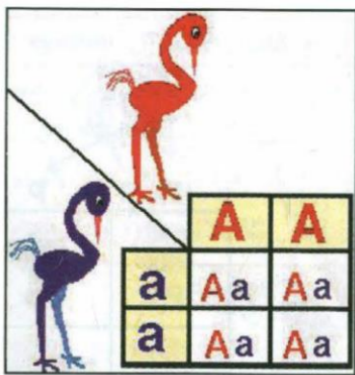
أمثلة للجيل الأول:



شكل (١١): يوضح نتائج التهجين بين نبات بسلة أحدهما أبيض الأزهار (صفة متتحية نقية)
والآخر أرجواني الأزهار (صفة سائدة نقية)



شكل (١٢): يوضح كيفية عبجين نبات قصیر الساق (صفة متتحية نقية) مع نبات طولی الساق
(صفة سائدة نقية) وناتج الجيل الأول هو نباتات طولیة الساق هجينة



شكل (١٢): يوضح الجيل الأول الناتج من تضريب أفراد الصفة السائدة النقية مع الصفة المتنحية النقية
أفراد الجيل الأول تحمل الصفة السائدة المهيمنة

أفراد الجيل الثاني :

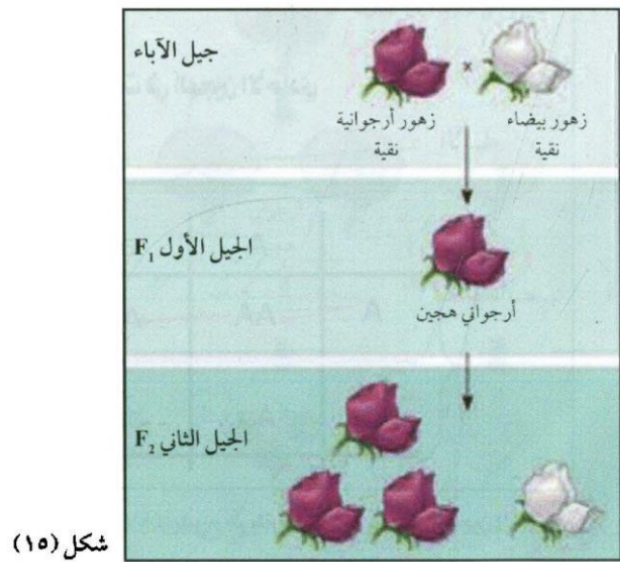
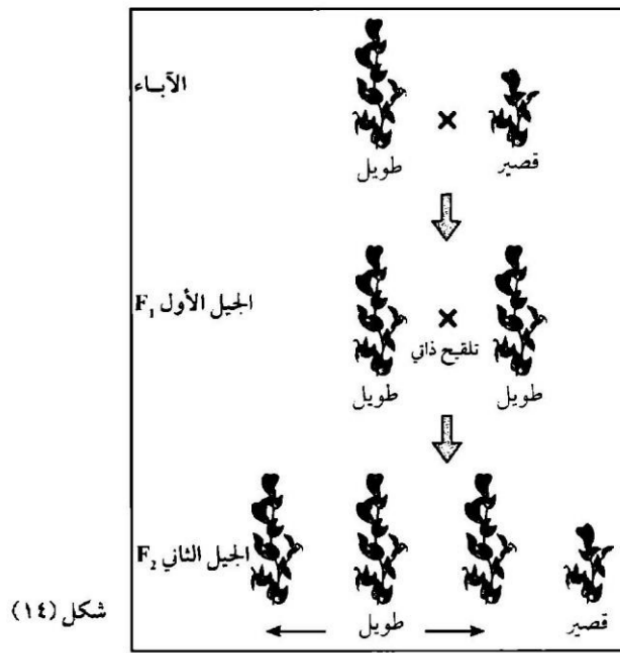
إذا تم تزاوج بين أفراد الجيل الأول فإننا نحصل على :



أي أن النسبة تكون ١ متنحى ٣ سائد (شكل ١٤، ١٥)

والأفراد ذات الصفات السائدة تكون بنوعين من التراكيب الوراثية وهي ٢ سائد هجين ١ سائد نقى، أما أفراد الصفة المتنحية فت تكون نقى ذاتى.

ظهرت هذه النسبة في جميع الصفات التي قام بذلك بدراسةها كما تم التوصل إلى هذه النتيجة عند دراسة الصفات المضادة في العديد من النباتات والحيوانات، وكانت نسبة ظهور الصفة المتنحية ثابتة وهي ٤ / ١ من المجموع الكلى للأفراد.



مثال : إذا تزاوج فأران هجينان للون الفراء الأسود فإن النسل الناتج يكون كما يلي :
 أسود : ١ أبيض (شكل ١٦) ، ويوضح من ذلك أن الصفة السائدة هي الأسود بينما لون الفراء الأبيض يمثل الصفة المتنحية .

	G	g
G	GG	Gg
g	Gg	gg

شكل (١٦) : يمثل النسل الناتج من تزاوج فأرين هجينين للون الفراء الأسود

كيفية عمل مربع بانيت في الهجين الأحادي

الأباء

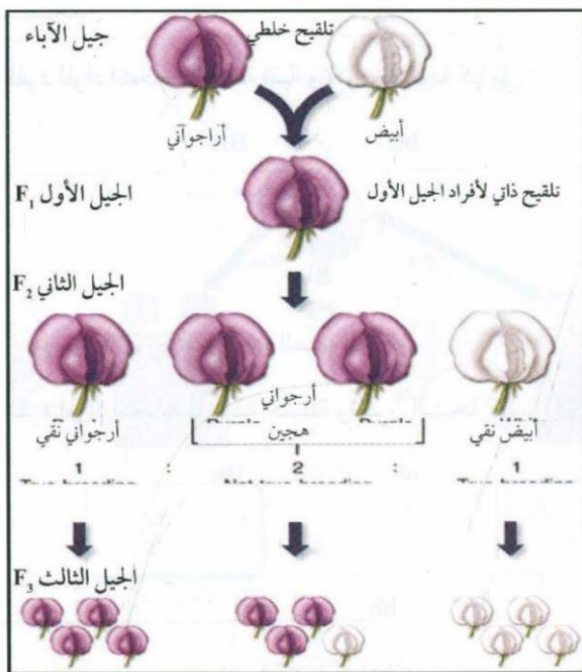
A	a	
A	AA	Aa
a	Aa	aa

شكل (١٧) : يشرح طريقة عمل مربع بانيت في المجين الأحادي

نباتات الجيل الثالث F3:

استمر مندل في تجربته فترك نباتات الجيل الثاني تتلقيح ذاتياً للحصول على الجيل الثالث (F3) من كل نبات على حدة، فوجد أن :

- ١ - التلقيح الذائي للنباتات التي تحمل الصفة المتنحية، تعطي دائمًا نباتات ذات صفة متنحية.
- ٢ - التلقيح الذائي للنباتات التي تحمل الصفة السائدة تعطي مجموعتين من النباتات :
إذا كانت النباتات تحمل الصفة السائدة النقية، فإنها تعطي نباتات ذات صفات نقية جميعها.
إذا كانت النباتات تحمل الصفة السائدة المهجينة فإنها تسلك سلوك أفراد الجيل الثاني أي أنها تعطي نسلاً بنسبة ٣:١ الصفة السائدة : الصفة المتنحية.



شكل (١٨) : يوضح نباتات الجيل الاول، ثم الثاني والثالث الناتجة من تهجين نبات بلة أحدهما أبيض الأزهار والآخر أرجواني الأزهار (نقى للصفة السائدة)

التجهيز الاختباري Test cross

هو مزاوجة فرد من أفراد الجيل الأول مع فرد ذي صفة متتحية، يستخدم في برامج الانتخاب حيث يمكن تحديد الطراز الجيني للكائن الذي يظهر سمة سائدة لمعرفة ما إذا كانت هذه الصفة ندية أم خلبيطة بمزاوجته مع فرد متماثل للصفة المتتحية.

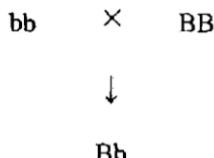
مثال :

الفرد المراد انتخابه إما أن يكون:

- ١- متماثل الطراز الجيني أي "نقى" (AA) أو
- ٢- غير متماثل الطراز الجيني "هجين" (Aa)

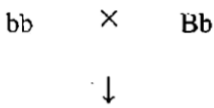
وهنا توجد نتيجتان :

- أن يكون الفرد المراد انتخابه ذا صفة نقية وتكون النتيجة كما يلي :



أي نحصل على نسل تحمل جميع أفراده الصفة السائدة.

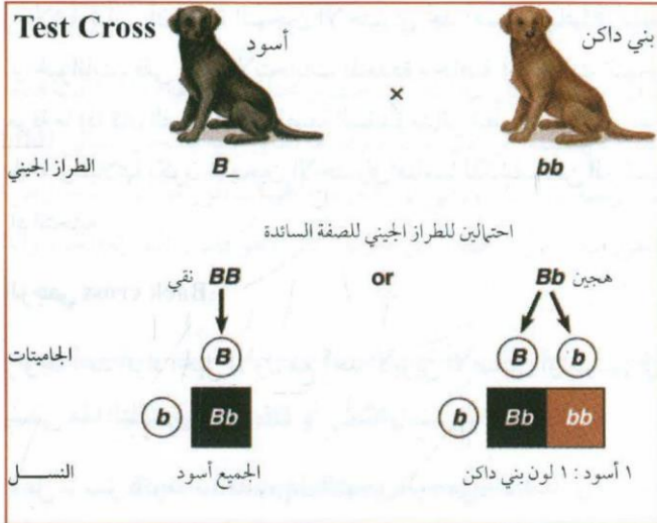
- أن يكون الفرد المراد انتخابه ذا صفة خلبيطة وتكون النتيجة كما يلي :



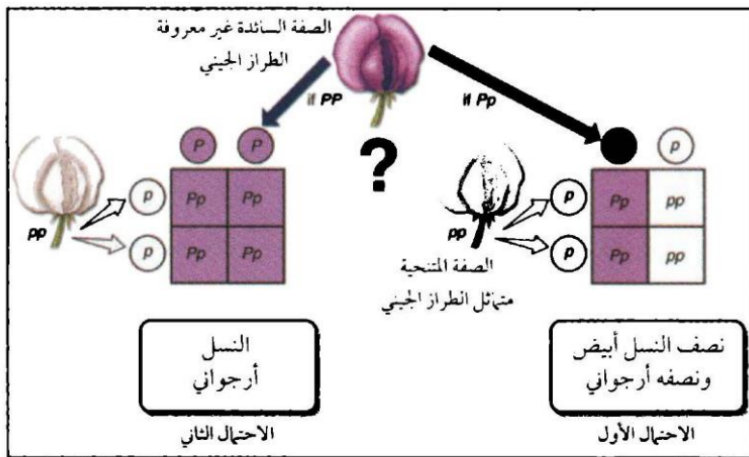
(٪٥٠) : (٪٥٠)

الصفة السائدة: الصفة المتتحية

Test Cross



شكل (١٩ - أ)



شكل (١٩ - ب)

شكل ١٩ (أ، ب): يشرح مثالين للتهجين الاختباري

جدير بالإشارة إلى أن فائدة التهجين الاختباري تجد أهم تطبيقاتها في برامج التربية للنباتات والحيوانات، ففي حالة الانتخابات المتعددة وخاصة في حالات التهجين يرغب المرء في معرفة ما إذا كان الفرد الحامل للصفة السائدة متماثل الطراز الجيني أو غير متماثل؟ في هذه الحالة ومثلثاتها يكون التهجين الاختباري مناسباً للكشف عن التركيب الوراثي للفرد المراد انتخابه.

التهجين الرجعي Back cross

هو مزاوجة أحد أفراد الجيل الأول مع أحد الأبوين الأصلين أو مثيليهما في التركيب الجيني ويسمى هذا التلقيح رجعياً.

علاوة على ما سبق ذكره، استخدم مندل التهجين الرجعي والاختباري للتأكد من صحة فرضيته الأولى، وقد وجد أن الأزواج السبعة من الصفات المترافق سلك كلها سلوكاً مماثلاً عند تطبيق التهجين الرجعي والاختباري على أفراد جيلها الأول، وتأسياً على ذلك تأكيدت صحة فرضية مندل والتي تقول بأن العوامل المسئولة عن الصفات موجودة على هيئة مفردة في كلي من الخلايا الجنسية الذكرية والأنثوية، وتلتقي هذه بعد الإخصاب لتصبح مزدوجة ويعتمد تعثيرها على سيادة العامل أو تنحيه وتعرف هذه العوامل بالجينات الأليلية.

قانون مندل الثاني:

قام مندل بالتجربة بين نباتات ذات صفات مختلتين لمعرفة ما إذا كانت هذه الصفات تتصرف بصورة مستقلة أو غير مستقلة وهو ما أطلق عليه بالمجين الثنائي (Dihybrid). وعن طريق دراسة السلوك الوراثي لزوجين من الجينات الوراثية أو لزوجين من الصفات المترادفة يمكن مندل من الوصول إلى قانونه الثاني وهو قانون التوزيع الحر، والذي ينص على ما يلي:

نص قانون مندل الثاني أو قانون التوزيع الحر

Law of Independent assortment

إذا تزاوج فردان مختلفان في أكثر من زوج من الصفات المترادفة، فإن انعزال أي زوج من الجينات الأليلية المتحكمة في صفة ما يتم بصورة مستقلة عن انعزال أي زوج آخر.

كان أحد التجاريات التي أجرتها مندل هو التجربة بين نباتي بازلاء الأول ذو بنور مستديرة صفراء اللون والآخر ذو بنور مجعدة خضراء اللون..... وقد كان ملخص النتائج كما يلي:

الجيل الأول: بنور صفراء مستديرة مما يدل على أن اللون الأصفر والبنور المستديرة هي الصفات السائدة.

الجيل الثاني: يتضح من تجربة أفراد الجيل الأول نباتات ذات :

بنور صفراء مستديرة : بنور صفراء مجعدة : خضراء مستديرة : خضراء مجعدة

١

٣

٢

٩

تحليل النتائج :

كانت نسبة الصفة السائدة (البنور الصفراء المستديرة) = $16/9$ من العدد الكلي للنباتات.

وكانت نسبة الصفة المتحية (البنور الخضراء المجندة) = $1/16$ من العدد الكلي للنباتات.

يمكن على حصول التوزيع الحر للصفتين دون أن تتأثر أحدهما بالأخرى، بذلك أن ناتج

٩ - ٣ - ٢ - ١ هي في الواقع حاصل صرب

٣ - ١ - ٣ - ١

صفراء - خضراء - مستديرة - مجعدة، والتي تمثل نسبة كل من الصفات السائدة والمحجنة

في قانون متذبذب الأول.

$$1 - \text{صفراء مستديرة} = 9$$

$$2 - \text{صفراء مجعدة} = 3$$

$$3 - \text{خضراء مستديرة} = 3$$

$$4 - \text{خضراء مجعدة} = 1$$

تحليل النتائج بطريقة النسب الوراثية :

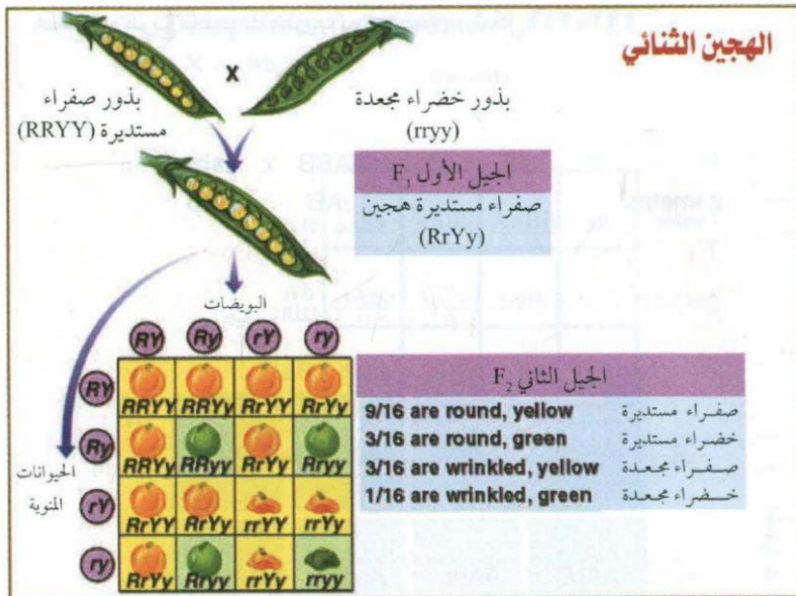
- النباتات ذات البنور الصفراء المستديرة = $4/3 = 16/9$ من العدد الكلي.

- النباتات ذات البنور الصفراء المجندة = $4/1 = 16/3$ من العدد الكلي.

- النباتات ذات البنور الخضراء المستديرة = $1/4 = 16/3$ من العدد الكلي.

- النباتات ذات البنور الخضراء المجندة = $1/4 = 16/1$ من العدد الكلي.

الهجين الثاني



شكل (٢٠): يشرح التجرين الثاني

بين نباتي بسلة أحدهما أخضر مجعد البذور والأخر أصفر مستدير البذور

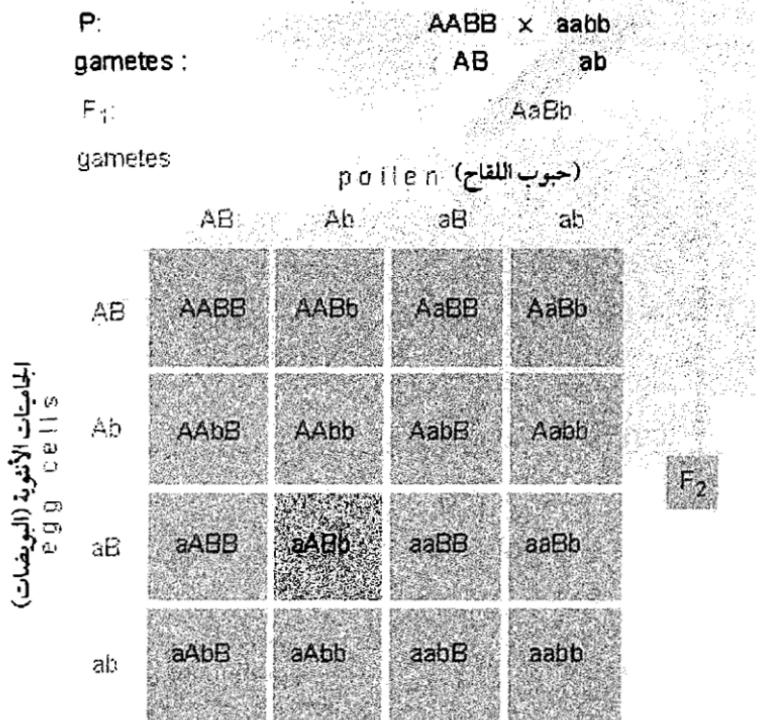
التحليل الرياضي للصفات المندلية

هناك طرق عديدة لتحليل نتائج الصفات المندلية. بعض هذه الطرق يعتمد أسلوباً سبيطانياً في التحليل مثل مربع بانيت والخطوات المتفرعة، والبعض الآخر يعتمد على الأسلوب العلمي الدقيق في التحليل مثل اختبار كاي ومتذكرة الحدين وغيرها.

استعمال مربع بانيت في التحليل الوراثي "Punnett square"

سمى بهذا الاسم نسبة إلى عالم الوراثة بانيت الذي يعتبر أول من اقترح هذا المربع لتوضيح احتمالات الطرز الجينية والمظهرية في الأجناس. وقد استخدمت هذه الطريقة في تحليل التجارب الناتجة عن وجود صفة واحدة أو صفتين فقط.

استخدام مربع بانيت للتضريب بين صفتين : شكل (٢١، ٢٢)



شكل (٢١): يوضح كيفية استخدام مربع بانيت في التجرين الثاني

التوزيع الحر Independent assortment F1 × F1

AaBb × AaBb

meiosis

meiosis		AB	Ab	aB	ab	
		AA BB	AA Bb	Aa BB	Aa Bb	round, yellow
		AA Bb	AA bb	Aa Bb	Aabb	مستدير
		Aa Bb	Aa Bb	aa BB	aa Bb	
		Aa Bb	Aabb	aa Bb	aa bb	wrinkled, green
©2001 Lee Bardwell						مجد

الشكل (٢٢) : يشرح استخدام مربع بانيت للتضريب بين نباتتين أحدهما

أصفر مستدير البذور والآخر أخضر مجعد البذور

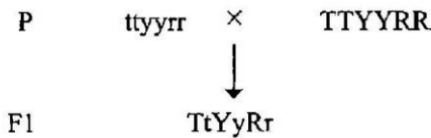
التحليل الوراثي باستخدام الخطوط المتشعبة :

يتم في هذه الطريقة فصل التحليل الوراثي لكل صفة من الصفات الداخلية في التضريبات ثم تجميعها لعرفة النسل .

مثال : التضريب بين نباتتين مختلفتين في ثلاثة أزواج من الصفات الوراثية وهي :

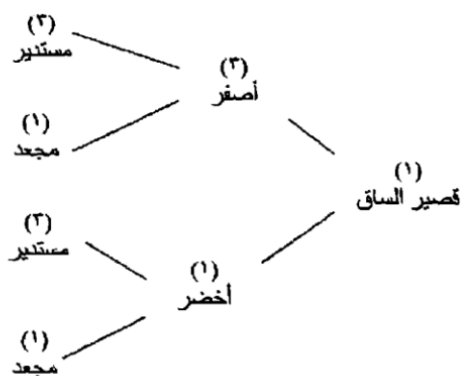
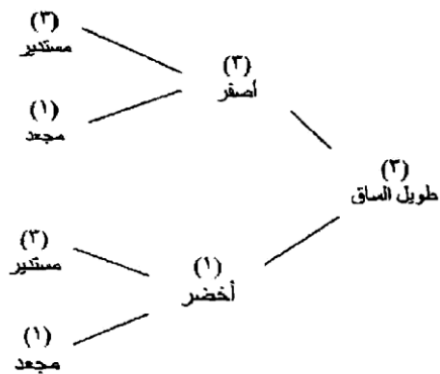
طويل الساق أصفر البذور مستدير البذور × قصير الساق أخضر مجعد البذور

يتم التحليل كما يلي :



نباتات الجيل الأول كلها طويلة الساق صفراء البذور مستديرة .

نباتات الجيل الثاني : يتم الحصول عليها بطريقة الخطوط المشعبة كما يلي :



- النباتات الطويلة الصفراء المستديرة $27 = 3 \times 3 \times 3 =$
- النباتات الطويلة الخضراء المستديرة $9 = 3 \times 1 \times 3 =$
- النباتات الطويلة الصفراء المتجعدة $9 = 1 \times 3 \times 3 =$
- النباتات الطويلة الخضراء المتجعدة $3 = 1 \times 1 \times 3 =$
- النباتات القصيرة الصفراء المستديرة $9 = 3 \times 3 \times 1 =$
- النباتات القصيرة الخضراء المتجعدة $3 = 1 \times 3 \times 1 =$
- النباتات القصيرة الخضراء المستديرة $3 = 2 \times 1 \times 1 =$
- النباتات القصيرة الخضراء المتجعدة $1 = 1 \times 1 \times 1 =$

استخدام معادلة مفهوك الحدين في التحليل الوراثي لصفات الوراثية :

استخدمت المعادلة " $(q + p)$ " حيث إن p و q احتمال حدوث حدفين مستقلين، أما (n) فتمثل عدد الأحداث.

وسوف نعطي مثالاً عن توارث صفة الألبينو في الإنسان، والذي يسببه الأليل المتنح (c)، وهي صفة نادرة متنحية، والأفراد الألبينو يتميزون بالغياب الكامل للصبغيات في الجلد والشعر وقرنية العين.



الشكل (٢٣): صورة لبعض الأفراد لصفة الألبينو

مثال:

زوجان طبيعيان للون البشرة ولكنهما هجينان لصفة الألبينو فما هو احتمال أن يكون هما ثلاثة أطفال طبيعيين؟ اثنان طبيعيان وطفل واحد ألبينو؟ اثنان ألبينو وواحد طبيعي؟ كل الأطفال ألبينو؟

حل هذه المسالة مستنداً إلى نظرية الاحتمالات ومعادلة مفهوك الحدين.....

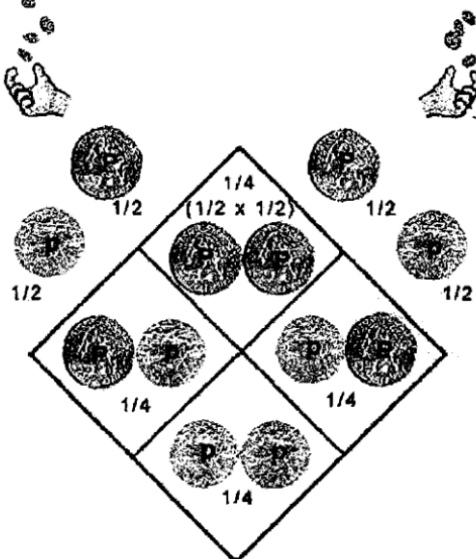
انعزال أليلات
البيضة

Pp
Segregation of
alleles into ova

X

Pp
Segregation of
alleles into sperm

انعزال أليلات
الحيوان المنوي



الشكل (٢٤): يوضح توزيع الأمشاج ثم اتحادها تبعاً لنظرية الاحتمالات

أولاً: نظرية الاحتمالات :

الشكل الطبيعي يرمز له (P)

الشكل الأليني يرمز له (q)

وحيث إن نسبة الشكل الطبيعي : صفة الأليني استناداً إلى قانون متسلل الأول هي:

٣ : ١

ثانياً: معادلة ذات الحدين

$$[P^3 + 3P^2q + 3Pq^2 + q^3 = (P+q)^3]$$

* احتمال حصول الأسرة على ثلاثة أطفال طبيعيين $P^3 = 27/64 = (3/4)^3$

* احتمال حصول الأسرة على ثلاثة أطفال ألينو $q^3 = 1/64 = (1/4)^3$

* احتمال الحصول على طفلين طبيعيين وواحد ألينو $3P^2q = 3(3/4)^2 \times (1/4) = 3P^2q = 3(3/4) \times (1/4)^2 = 3Pq^2 = 3(3/4) \times (1/4)^2 = 9/64$

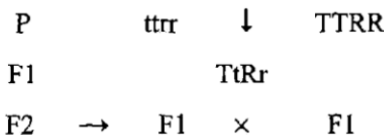
* احتمال الحصول على طفل واحد طبيعي واثنين ألينو $= 3Pq^2 = 3(3/4) \times (1/4)^2 = 9/64$

التحليل الوراثي باستخدام النسب الوراثية:

إذا حدث تلقيح بين نبات طويل الساق مستدير البذور، مع نبات قصير الساق مجعد البذور فما هي النسبة الوراثية لأفراد الجيل الثاني؟ وإذا كان عدد النباتات الحقيقي في الجيل الثاني هو ٥٤٢، فما هو عدد النباتات المتوقعة في كل نمط من الأنماط التي حصلنا عليها في الجيل الثاني؟

الحل :

نبات طويل الساق مستدير البذور × نبات قصير الساق مجعد البذور



النمط المظهي
النسبة الوراثية
توفقات F₂

نباتات طويلة الساق مستديرة البذور $16/9 \times 16/9 = 4/3 \times 4/3 = 16/9$

نباتات طويلة الساق مجعدة البذور $16/3 \times 16/3 = 4/1 \times 4/3 = 16/3$

نباتات قصيرة الساق مستديرة البذور $16/3 \times 16/3 = 4/1 \times 4/3 = 16/3$

نباتات قصيرة الساق مجعدة البذور $16/1 \times 16/1 = 4/1 \times 4/1 = 16/1$

تطبيقات على قانون مندل الأول والثاني

- ١- تزوج رجل أسود العينين من امرأة زرقاء العينين فأنجبا ٤ أطفال، اثنان عيونهم سوداء وأثنان عيونهم زرقاء، فإذا علمت أن جين اللون الأسود يسود سيادة تامة على جين اللون الأزرق..... فكيف تفسر ذلك على أساس وراثية؟
- ٢- أجري تزواج بين ذكر من ذبابة الفاكهة قصير الأجنحة مع أنثى طويلة الأجنحة، فكان النسل الناتج من هذا التزاوج كالتالي: ٥٠٪ قصيرة الأجنحة و ٥٠٪ طويلة الأجنحة، فإذا علمت أن صفة الأجنحة الطويلة تسود سيادة تامة على صفة الأجنحة القصيرة، فما هي التراكيب الوراثية للأباء والنسل معلل إجابتك على أساس وراثية؟ وما صفات الأجنحة في النسل الناتج من تزاوج ذبابة طويلة الأجنحة مع ذكر طويل الأجنحة من الأبناء؟
- ٣- إذا أجري تلقيح بين نبات طول الساق أصيل وآخر قصير الساق في ما مظهر أفراد الجيل الأول والثاني؟ وما مظهر النسل الناتج من تلقيح الجيل الأول بالأب الطويل والأب القصير؟ مع العلم أن صفة طول الساق محكومة بالجين السادس (T).
- ٤- إذا تزوج فرد رمادي اللون من ذبابة الفاكهة نقي (وهي الصفة السائدة) مع فرد آخر أسود اللون (الصفة المتنحية) فما هو المتوقع من التراكيب الوراثية والطرز المظهرية لأفراد الجيل الأول؟ ثم إذا تزاوج أفراد الجيل الأول فكيف تكون أفراد الجيل الثاني؟ اشرح معللاً إجابتك؟
- ٥- رجل أزرق العينين أبوه لون عينيهمابني، وتزوج من امرأة بنية العينين ورزقا بطفل واحد أزرق العينين..... فما هي التراكيب الجينية لمولاء الأفراد؟
- ٦- في نوع من الحيوانات يتحكم في لون الشعر الأسود الجين (B) وهو سائد على آلية المتنح (b) المسؤول عن اللون الأبيض فإذا حدث تزاوج بين ذكر ذي شعر أسود مع أنثى سوداء الشعر وأنجبا ذكراً شعره أسود... كيف تستدل إن كان هذا الابن نقىًّا أم هجينًا للصفة معللاً إجابتك على ضوء المعلومات الوراثية التي درست؟

- ٧- إذا تزاوج ثور أحمر اللون كثير اللحم مع بقرة بيضاء اللون قليلة اللحم وكلاهما يحمل
الصفات بشكل نقى، فكانت جميع العجول الناتجة ذات لون أحمر كثير اللحم.....
اكتب التراكيب الوراثية للأباء وأفراد الجيل الأول، وبين ماذا يت俊ع عند تزاوج أحد
أفراد الجيل الأول مع بقرة بيضاء اللون قليلة اللحم؟
- ٨- إذا تزاوج فردان من خنازير غينيا كلاهما أسود خشن وهي الصفات السائدة.....
وأنجبا فردين أحدهما أبيض خشن الشعر والأخر أسود ناعم الشعر..... فما
هي التراكيب الوراثية للأبوين؟ وإذا تزاوج الأبوان الأصليان مرة أخرى فما هو نوع
النسل المتوقع؟
- ٩- عند تزاوج ذكر من خنازير غينيا أسود اللون خشن الشعر مع أنثى بيضاء اللون ناعمة
الشعر فكانت أفراد الجيل الأول كلها سوداء اللون خشنة الشعر..... فما هي
التراكيب الجينية للأبوين وأفراد الجيل الأول والثاني الناتجة من تزاوج أفراد الجيل
الأول وما احتمال إنتاج أفراد بيضاء اللون ناعمة؟ علماً بأن الجين المتحكم في اللون
الأسود يرمز له بالرمز (B) والشعر الخشن يرمز له بالرمز (R).
- ١٠- إذا حدث تضرير بين نبات بسلة طويل الساق أصفر مستدير (نقى) مع نبات قصير
أخضر مجعد..... ما هي التراكيب الوراثية والمظهرية لأفراد الجيل الأول؟ مع
ذكر الجاميات المكونة؟
- ١١- تم تضرير نبات بسلة ذي صفات سائدة هجينة (محوري الأوراق مستدير الشمار)، مع
نبات طرف الأوراق مستدير الشمار (هجين للصفة)... ماهي نسبة التراكيب الوراثية
والمظهرية في النسل الناتج؟
- ١٢- إذا تزاوج فرد رمادي اللون من ذبابة الفاكهة (صفة سائدة) ذو جناحين قصرين، مع
فرد آخر ذي جناحين طويلين (صفة سائدة) أسود اللون..... فما هي الطرز الجينية
والمظهرية لأفراد الجيل الأول؟ وكذلك لأفراد الجيل الثاني الناتجة من تزاوج أفراد
الجيل الأول؟ اثبت ذلك على أسس وراثية.

١٣ - في نبات معين يتحقق تهجين نبات أرجوانى الزهرة بأخر أزرق الزهرة نسلاً ذا أزهاراً أرجوانية وأخرى زرقاء بحسب متساوية ولكن تهجين أزرق مع أزرق يتحقق دائمًا أزهاراً زرقاء.....

أ- ما هو التركيب الوراثي للنباتات الزرقاء والأرجوانية؟

ب- اذكر الصفة السائدة والمتمنية؟

١٤ - اشرح قانون الانعزال الحر؟ عرف كلاماً من السيادة، التنجي، السيادة التعادلية، شبه السيادة؟

١٥ - ما هي أسباب اختيار مندل لنبات البازلاء لإجراء تجاريء الوراثية؟

١٦ - في الأبقار يتحقق عن تزاوج الحيوانات ذات القرون بأخرى عديمة القرون نسلاً عديم القرون فقط، وفي أحيان أخرى تظهر الحيوانات عديمة القرون والتي لها قرون بحسب متساوية..... اشرح هذا المثال موضحاً التراكيب الوراثية للأباء الداخلة في التزاوجات ونسبة التراكيب الوراثية والمنظورة للنسل الناتج؟
فسر أيضًا أنه في قطيع من الأبقار عديمة القرون يظهر أحياناً نسل ذو قرون؟

الفصل الثالث

السيادة غير التامة



السيادة غير التامة "Incomplete dominance"

إن جميع النتائج التي حصل عليها مندل من تجاريه أثبتت أن الصفات التي درسها تتبع كلها السيادة التامة أو التنجي التام.

في السيادة التامة (Complete dominance) تُحجب صفة أحد الجينين تماماً في الأفراد الخلبيط وهو الجين المنتج، بينما تظهر فقط صفة أحد الجينين وهو الجين السائد. وتشير الصفات المتنحية فقط في الأفراد الأصلية للتركيب الوراثي (مثال aa) وهذا هو معنى السيادة التامة.

لكن هل تتبع جميع الصفات في توارثها مبدأ السيادة التامة كما في تجارب مندل السابقة؟ الإجابة هي أنه قد ظهرت مشاهدات كثيرة تخرج عن التفسير المنطلي للصفات. وقد سُميَت الصفات التي تُشذ عن التفسير المنطلي أو السيادة التامة التي وصفها مندل بالسيادة غير التامة Incomplete dominance أو الوراثة اللامنطالية.

هذا وقد دلت الدراسات السيتولوجية التي أجريت فيها بعد على أن السيادة التامة تحدث عندما تقع الجينات المسئولة عن الصفة في نفس الموقع على الكروموسومات المتماثلة مما يؤدي إلى وجود تراكيب وراثية أعلى من الأنماط المظهرية (هناك نمطان مظهريان أحدهما سائد والأخر متنح بينما التراكيب الوراثية ثلاثة تراكيب هي سائد نقى، وسائد هجين، ومتنازع)، بينما تساوى التراكيب الوراثية مع الأنماط المظهرية في السيادة غير التامة بسبب احتلال جينات الصفة لموقع مختلفة على الكروموسومات المتماثلة.

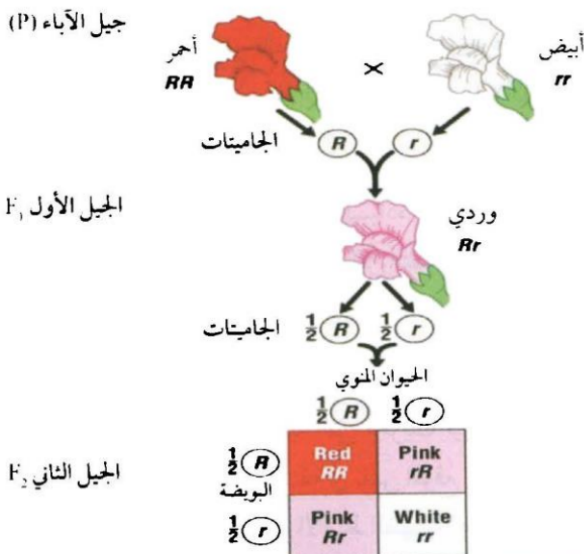
شبه السيادة : Semidominance

يستخدم اصطلاح شبه السيادة للتعبير عن الوراثة غير التامة في التركيب الوراثي الخلبيط، ويكون المتج اللكلي متوسطاً بين الأليل السائد والأليل المتنحي.

أو بمعنى آخر ◀ يُحجب التعبير الجيني للاثنين، ويكون المتج وسطاً بينهما في الأفراد الخلبيط.

مثال ١:

في نبات حنك السبع عند تلقيح نبات أبيض اللون مع آخر أحمر اللون فإن نباتات الجيل الأول لا تأخذ صفة أحد الآبدين بل تأخذ صفة وسطية بين اللونين فتظهر النباتات باللون الوردي، وإذا حدث تزاوج بين أفراد الجيل الأول فلأننا نحصل على نباتات ▶ بيضاء : وردية : حمراء بالنسبة ١ : ٢ : ١ على التوالي، والشكل (٢٥) يوضح هذه النتائج.



الشكل (٢٥): يوضح نباتات الجيل الأول والثاني الناتجة من تلقيح نبات حنك السبع أحدهما أبيض والأخر أحمر الأزهار

أحمر اللون من أبقار الشورت هورن، مع بقرة بيضاء
 ، لونها طوي وإذا حدث تلقيح بين أفراد الجيل الأول
 ← ۱ أحمر : ۲ طوي : ۱ أبيض، ويمكن إجراء

دور أحمر اللون × بقرة بيضاء اللون

P π ↓ RR

F1 Rr ، اللون

أوج بين أفراد الجيل الأول فإن الجيل الثاني سوف يكون

F1 × F1

Rr ↓ Rr

مثال ٤:

إذا حدث تهجين بين نباتتين متوسطي الطول ذوي تركيب جيني هجين فإننا سوف نحصل تبعاً لقاعدة شبه السيادة على نسل يحتوي على: طويل ١ : متوسط الأوراق ٢ : قصير ١ (شكل ٢٦)

تهجين بين نباتتين يحملان التركيب الجيني Tt

	T	t
T	TT	Tt
t	Tt	tt

متوسط الطول $\frac{1}{2}$: قصير $\frac{1}{4}$: طويل $\frac{1}{4}$

شكل (٢٦): بين النسل الناتج من تضريب نباتتين متوسطي الطول ذوي تركيب جيني هجين من نباتات حنك السبع

تطبيقات

١ - بماذا تفسر أنه عند تراويخ ثور أحمر من أبقار الشورت هورن، مع بقرة بيضاء اللون، فإن أفراد الجيل الأول يكون لونها طويلاً..... اذكر القاعدة العلمية المستندة عليها والتعريف العلمي لها؟ وإذا حدث تراويخ بين أفراد الجيل الأول فيما إذا تكون الطرز الجينية والمظهرية لأفراد الجيل الثاني؟

٢ - في أبقار الشورت هورن اللون الأحمر يعبر عنه التركيب الجيني (RR)، واللون الأبيض (rr) أما الأفراد الخلطية (Rr) فتعطي اللون الطويلاً..... ما هي الفئات المظهرية والتركيب الوراثي التي تتبع من التهجينات التالية :

- أحمر × أحمر

- أحمر × طوي

- أحمر × أبيض

- طوي × طوي

- طوي × أبيض

السيادة الموزائيكية:

هو نوع من أنواع السيادة غير التامة وفي هذا النوع من السيادة يظهر التأثير بشكل منفصل في نفس الفرد (الأفراد الخلطة) مثال الدجاج الأندلسي.

ونلاحظ أنه في شبة السيادة تختفي صفاتي الآبوبين تماماً عند أفراد الجيل الأول، بينما تظهر الصفتان مستقلتان عن بعضها في أفراد الجيل الأول في السيادة الموزائيكية.

دجاج أندلسي أسود الريش × أبيض الريش

p WW ↓ BB

F1 WB

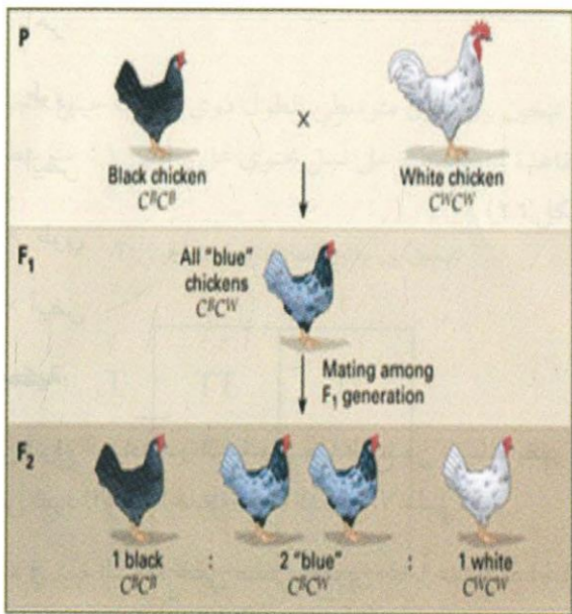
دجاج أندلسي أزرق اللون

F2 → F1 × F1

WB ↓ WB

1 WW : 2 WB : 1 BB

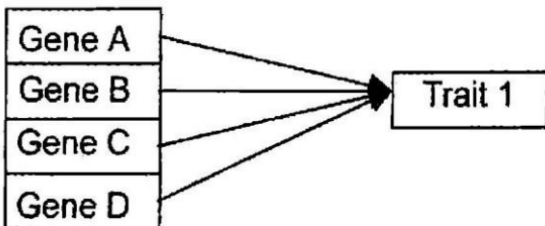
أسود أزرق أبيض



شكل (٢٧): نسب أفراد الجيل الأول والثاني الناتجة من تلقيح ديك أبيض اللون مع دجاجة سوداء ريش الدجاج الأندلسي الهجين (الأزرق) تحتوي كل ريشة في فروعها الصغيرة على اللوينين الأبيض والأسود الذي يعطي للريش اللون الأزرق

تأثير عدة جينات في صفة واحدة أو تفاعل الجينات Gene interaction

المعنى العلمي للمصطلح: هنا يعتمد ظهور صفة معينة على تداخل عدة جينات وليس على جين واحد وليس بالضرورة أن تكون الجينات أليلية (شكل ٢٨)



شكل (٢٨): يوضح تحكم عدة جينات في صفة واحدة

مثال عرف الدجاج :

لقد وجد بأن هناك ثالث سلالات من الدجاج تميز بأعراف مختلفة وهي نقية لصفة العرف:

سلالة دجاج الوايندوز ذات العرف الوردي.

سلالة دجاج الليجهورن ذات العرف المفرد.

سلالة دجاج البراهما ذات العرف البازلائي.

وقد وجد العالمان بيتون وبانيت بأن صفة العرف الوردي (R) سائدة على صفة العرف المفرد، وكذلك صفة العرف البازلائي (P) سائدة على صفة العرف المفرد، والسيادة هنا تامة والنسبة المندلية هي ٣ سائد : ١ مت Peng في أفراد الجيل الأول.

ولكنه وجد بأنه عند تزاوج حيوان بصفة عرف وردي مع آخر بصفة عرف بازلائي، فإن أفراد الجيل الأول كانت جميعها ذات عرف جوزي لا يشبه الآباء على الأطلاق، وعند إجراء التجارب بين أفراد الجيل الأول كانت أفراد الجيل الثاني تحتوي على جميع أنواع الأعراف بنسب مختلفة.

كيف يمكن تفسير هذه النتائج؟ لا يمكن تفسير هذه النتائج إلا بوجود جينين مسؤولين عن صفة شكل العرف، ويمكن متابعة النتائج كما يلي :

P	πPP	\downarrow	RRpp
F1			RrPp

عرف جوزي

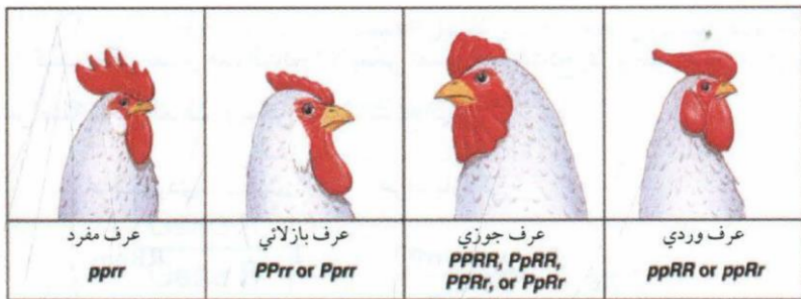
أفراد الجيل الثاني :

$F_1 \times F_1$

RP	Rp	rP	rp	
RP	RRPP جوزي	RRPp جوزي	RrPP جوزي	RrPp جوزي
Rp	RRPp جوزي	RRpp وردي	RrPp جوزي	Rrpp وردي
rP	RrPP جوزي	RrPp جوزي	rrPP بازلاني	rrPp بازلاني
rp	RrPp جوزي	Rrpp وردي	rrPp بازلاني	rrpp مفرد

١ : ٣ ٣ : ٩

جوزي وردي بازلاء مفرد



شكل (٢٩): يوضح التركيب الجيني لجميع أنواع الأعرااف في الدجاج، الوردي، والجوزي، والبازلاني، والمفرد (من اليمين إلى اليسار)

من هذه النتائج يمكن استنتاج ما يلي :

١. التركيب الوراثي لصفة العرف المفرد يتركب من الجينات المتنحية فقط (ppp).
٢. صفة العرف الجوزي ناتج عن تفاعل الجينين السائدين (R, P)، وتركيبه الجيني (P-R-).
٣. صفة العرف البازلائي يبرهن على أنه تركيب وراثي سائد لزوج واحد من الجينين وهو (P-) ومتنازع للزوج الآخر (P)، وتركيبه الوراثي (P-P-).
٤. صفة العرف الوردي يظهر بأنه تركيب وراثي سائد لزوج واحد من الجينين وهو (R-) ومتنازع للزوج الآخر (pp)，ولذلك فإن تركيبه الجيني هو (R-pp).

تطبيقات على تداخل الجينات

- تزواج دجاج جوزي العرف مع آخر مفرد العرف فكان النسل الناتج يحمل جميع أنواع الأعراض بحسب متساوية..... حدد التركيب الوراثي لكل من الآباء والنسل؟
- بالاستعانة بالمعلومات الوراثية التي لديك في طريقة توريث العرف في الدجاج، كيف يمكنك الحصول على:
 - نسل كله مفرد العرف.
 - نسل وردي العرف.
 - نسل بازلائي العرف.
- من خلال دراستك لطريقة توريث العرف في الدجاج اذكر كيف تحصل على نسل نصفه جوزي ونصفه وردي؟

التفوق أو الجينات المتفوقة Epistasis

المفهوم العلمي للمصطلح :

هو إيقاف التعبير الجيني لأحد الجينات عند ظهور جين آخر ليس أليلاً له. ويمكن أن يقال عليه أيضاً تفاعل بين جينات غير آلية يمنع أحدهما ظهور التعبير الجيني للأخر.

والتفوق هنا ليس سيادة جين على آلية المتنحى بل يحدث بين جينات غير آلية بحيث يمنع أحدهما ظهور الآخر وبطريق على الجين القوي بالجين المتفوق وعلى الآخر بالمتتفوق عليه.

التفوق الجيني نوعان :

١ - التفوق السائد Dominant epistasis

٢ - التفوق المتنحى Recessive epistasis

تعريف التفوق السائد:

إيقاف التعبير الجيني لأحد الجينات عند ظهور جين آخر ليس أليلاً له بتصوره السائدة مثل لون الطيور من سلالة الليجهورن.

تعريف التفوق المتنحى:

إيقاف التعبير الجيني لأحد الجينات عند ظهور جين آخر ليس أليلاً له بتصوره المتنحية. مثل لون الجلد في الحصان.

المثال الأول على التفوق الجيني السائد :

في طيور الليجهورن يكون الطائر ملوناً نتيجة لوجود الجين السائد (C). والذي يتبع الصبغيات الملونة. عندما يكون هذا الجين متنحياً (c) فإن الطائر لا يستطيع إنتاج صبغيات اللون ويصبح أبيض. بالإضافة إلى ذلك فإن الجين السائد (C) لا يظهر تعبيره عند وجود

الجين الغير أليل له (I) في صورته السائدة. والنتيجة في المثال ظهور الجيل الثاني الناتج من تزاوج طائرتين أياض اللون هجينتين لكلا الجينين بالنسبة التالية ١٣ أياض : ٣ ملون.

*F₁, individuals
are inbred*

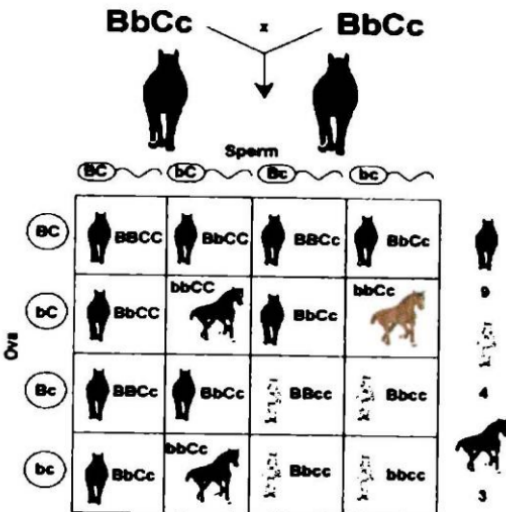
Gametes: C_I C_I c_I c_I C_I C_I c_I c_I

Gametes	C _I	c _I	c _I	c _I
C _I	CCII White	CCli White	CcII White	Ccli White
C _I	CCli White	CCli Colour	Ccli White	Ccli Colour
c _I	CcII White	CcII White	ccII White	ccII White
c _I	CcII White	CcII Colour	ccli White	ccli White

شكل (٣٠): بين النسل الناتج من تزاوج طائرتين من طيور الليجهورن أياض اللون خليطتين لكلا الجينين

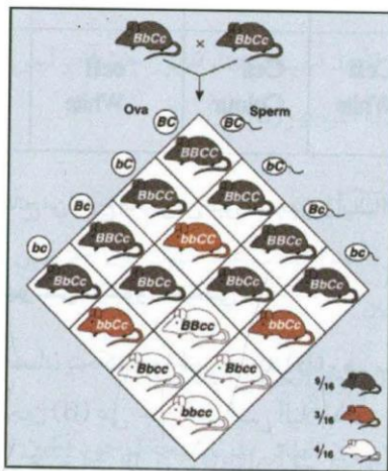
اما المثال الثاني فهو على التفوق المتمنحي :

لون الجلد البني في الحصان يتحكم فيه الجين السادس (B) وهو سائد على اللون الأبيجوي، ويعتمد التعبير الجيني للجين (B) على جين آخر ليس أليلاً له عند وجوده بصورة المتمنحة (c) فإنه يعمل على غياب صبغيات اللون. وإذا كان الحصان نقياً بالنسبة للجين المتمنحي (cc) فإنه سوف يأخذ اللون الأبياض دون الأخذ في الاعتبار للتعبير الجيني لجين اللون (البني أو الأبيجوي).



الشكل (٣١): يعبر عن نتيجة التزاوج بين حصان بني اللون هجينين للجينين مع مثيله بنفس التركيب الوراثي، والنسل الناتج يكون بالنسبة التالية: ٩:٤:٣:بني:أبيض:أيجوتو

ومثال آخر للتفوق المتنحي هو لون الفراء في الفئران (شكل ٣٢)



الشكل (٣٢): يوضح النسل الناتج من تزاوج فأرين أسودا اللون هجينين لكلا الجينين المتحكمين في صبغيات اللون، والتוצאה هي ٩:٤ اللون الأسود: اللون الأيجوتو: اللون الأبيض على التوالي

تطبيقات على التفوق

- ١- يؤثر على لون الجسم في نوع من الحيوانات زوجان من الجينات وهي (B,I)، عند وجود الجين السائد (I) فإنه يتفوق على الجينات الأخرى ويمنع تأثيرها في إظهار اللون وتكون الأفراد بيضاء، أما في حالة وجودة في حالة متعددة (ii) فإن اللون الأسود يظهر في وجود الجين (B) واللون البني في وجود العامل المتنحي (bb).....عند تزاوج فردان خليطين أبيضي اللون ما هي التراكيب الوراثية المتوقعة في النسل؟ وما هي نسبة التراكيب المظهرية؟ ونسبة الأفراد الأصلية للجينين في الأفراد البيضاء؟ وما هو نوع التفوق؟
- ٢- يتحكم في لون الفراء في الفئران جينان وهما (C , B)، الجين (B-) يعطي اللون الأسود، بينما أليله المتنحي (bb) يعطي اللون البني في حالة ظهور الجين (C) في حالته السائدة، أما في حالة ظهوره في صورته المتنحية فإن الفئران يكون لونها أبيضاً... فإذا تزاوج ذكر أسود اللون أصيل للجينين مع أنثى بيضاء تركبها الجيني (bbcc)، فما هي نسبة الفتات المظهرية المتوقعة في الجيل الأول والجيل الثاني، وما هو نوع التفوق؟
- ٣- اللون الأصفر لثمرة الأسكواش الصيفي يتحكم فيه الجين (G)، والأخضر يظهر مع أليله المتنحي، وعندما يظهر الجين (W-) يصبح لون الثمرة أبيض، ما هي النسبة المتوقعة في النسل الناتج من إخصاب فردان خليطين مع بعضهما؟

وما هي النسبة المتوقعة للون الشمار في الحالات الآتية :

$$\text{A - } \text{WwGG} \times \text{Wwgg}$$

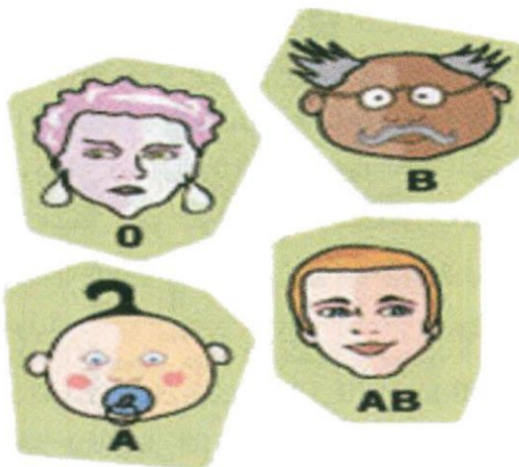
$$\text{B - } \text{WwGg} \times \text{green}$$

$$\text{C - } \text{WwGg} \times \text{Wwgg}$$

$$\text{D - } \text{wwGg} \times \text{green}$$

تواتر مجموعات الدم في الإنسان والسيادة التعادلية :

Inheritance of ABO blood groups



يوجد أربع فصائل لمجموعات الدم في الإنسان وهي **A, B, AB , O** : هي يتحكم في وراثة مجموعات الدم الأربع ثلاثة أليلات **I^A , I^B , i** : I^A الأليلين السائدین بينما يمثل i الأليل المترجح . التراكيب الجينية والمظهرية لمجموعات الدم المختلفة

Phenotype		Genotype
Blood group A	→	$I^A I^A$, $I^A i$
Blood group B	→	$I^B I^B$, $I^B i$
Blood group AB	→	$I^A I^B$
Blood group O	→	$i i$

أهمية دراسة مجتمعات الدم

- ١- يستفاد من دراسة وراثة مجتمعات الدم في الإنسان فيما يلي : عمليات نقل الدم بين الأفراد.
- ٢- يستفاد من عمليات تحليل الدم في الطب الشرعي، حل المشاكل المتعلقة بالابن الذي يشكي القاضي في أبوته، فيمكن تحليل دم الأب والأم والابن، ومعرفة ما إذا كان هذا الأب والدًا لهذا الابن أم لا.
- ٣- يمكن أن يستفاد بها لمعرفة بعض الأمراض الوراثية المتعلقة بفصائل الدم وخصوصاً عند القدوم على الزواج.

وراثة مجتمعات الدم في الإنسان تعتبر نوعاً من السيادة التعادلية Codominance.

التعريف العلمي للمصطلح:

عندما يكون باستطاعة كلا الآليلين التعبير عن نفسها في الأفراد الخليطة فيطلق على هذه الحالة بالسيادة التعادلية، وتعتبر أنتيجينات مجتمعات الدم في الإنسان مثالاً جيداً للسيادة التعادلية.

السيادة التعادلية تعني أيضاً أن الشخص الخليط من مجموعة الدم (AB) يحتوي على الأنثيجينات B و A ولا يوجد سيادة لأحد الآليلين على الآخر بل كليهما له نفس السيادة.

ويعتبر توارث مجتمعات الدم في الإنسان أيضاً مثالاً لعدد الآليلات. ويقصد بتعدد الآليلات أن يتحكم في الصفة الواحدة أكثر من آليلين. وقد شرحاً فيما سبق أن الصفة الواحدة يتحكم بها آليلان للجين الواحد أحدهما سائد والآخر مت recessive، يقعان على نفس الموقع من الكروموسومات المتماثلة، وفي حالة تعدد الآليلات يكون هناك أكثر من آليلين للصفة الواحدة، ومجتمعات الدم الأربعية (O, A B, B, A) يتحكم في توارثها ثلاثة آليلات (I^A , I^B , i)، اثنان منها سائدان وهما (I^A , I^B) وأليل مت recessive (i) والشخص الواحد يمتلك اثنين فقط من هذه الآليلات.

Possible alleles from female					
J^A	or	J^B	or	i	
J^A	or	$J^A J^A$	$J^A J^B$	$J^A i$	
J^B		$J^A J^B$	$J^B J^B$	$J^B i$	
i		$J^A i$	$J^B i$	$i i$	
Blood types		A	AB	B	
				O	

شكل (٣٣): بين الاحتمالات المختلفة لوراث مجاميع الدم في الإنسان

ولكن هناك سؤال يطرح نفسه وهو الأساس العلمي
لنقل الدم من شخص إلى آخر؟

تعتبر مجموعات الدم (ABO) مهمة جداً في
عمليات نقل الدم.

لقد كان من المعتقد قديماً أن فصائل الدم في الجنس
البشري كلها متماثلة، بمعنى أنه يمكن نقل دم أي شخص
إلى شخص آخر دون تعقيد، إلا أنه تبين لأوائل الباحثين
في هذا المجال أنه بينما نجحت بعض عمليات نقل الدم،
ولكن البعض الآخر نتج عنه موت الشخص المقاول إليه
الدم أثناء إجراء العملية أو بعدها.



(شكل ٣٤)

من هنا بدأت سلسلة من الأبحاث والدراسات الخاصة بصفات الدم وفصائله في
الجنس البشري، وقد تبين أن الدم يتكون بوجه عام من مادة صلبة وهذه تشمل خلايا

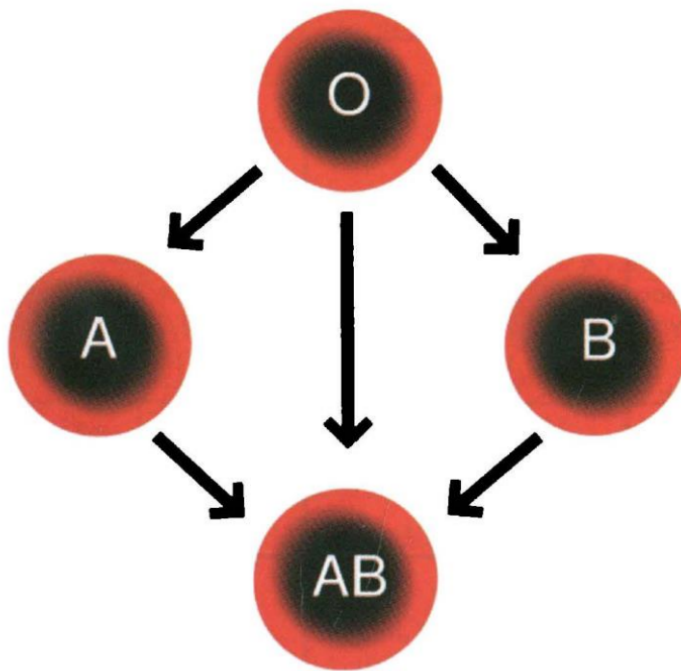
الدم، ومادة سائلة تعرف بالبلازما وقد لوحظ أنه إذا ما دخلت أي مادة بروتينية غريبة إلى دم حيوان فإن الدم يكون مباشرةً مواداً مضادة تتفاعل مع البروتين الغريب تعرف "بال أجسام المضادة Antibodies" وكل مجموعة منمجموعات الدم البروتين الخاص بها أو ما يسمى "بالأنتител Antigen". فإذا دخل البروتين الخاص بمجموعة أخرى غريبة واجتمع الأنتيبيوتين الغريب لهذه المجموعة مع الأجسام المضادة له في نفس محلول فإنه يحدث تفاعلاً بينهما يؤدي إلى تجمُع الدم على صورة كتل صلبة وتعرف هذه الظاهرة "بالجلط Agglutination" مما يسبب انسداد الأوعية الدموية وبالتالي موت الفرد.

وبالنسبة لمجموعات الدم الأربع، فمجموعات الدم (A) لها أنتيبيوتين الخاص بالمجموعة (A) والأجسام المضادة ضد البروتين (B)، وكذلك المجموعة (B) لها البروتين الخاص بها (B) والأجسام المضادة (A)، ومجموعات الدم (AB) لها أنتيبيوتين (A) وكذلك الأنتيبيوتين (B) وليس لها أجسام مضادة، والمجموعة (O) ليس لها أنتيبيوتين ولكن لها أجسام مضادة لكل من (A, B) ويمكن متابعة ذلك من خلال الشكل (٣٥).

	Group A	Group B	Group AB	Group O
Red blood cell type				
Antibodies present	Anti-B	Anti-A	None	Anti-A and Anti-B
Antigens present	A antigen	B antigen	A and B antigens	None

شكل (٣٥): يوضح الأنتيبيوتين والأجسام المضادة بمجموعات المختلفة للدم

وبناءً على ذلك فإن الأشخاص بالمجموعة (A) يمكن أن تأخذ الدم من المجموعة (A) ومن (O) أيضاً، وأفراد المجموعة (B) يمكن أن ينقل لهم دم من أصحاب المجموعة (B) وكذلك (O)، والمجموعة (AB) تستقبل الدم من جميع المجموعات. أما أفراد المجموعة (O) فستقبل من (O) فقط وتعطى لجميع المجموعات الأخرى. ويسمى الأشخاص المتنمون إلى المجموعة (O) أنهم واهبون عاملون "Universal Donors"، بينما الأشخاص المتنفسين إلى المجموعة (AB) فيعرفون باسم "Universal Recipients" ، والشكل (٣٦) يوضح هذه العلاقة.



شكل (٣٦)

والجدول التالي يوضح بالتفصيل هذه العلاقة.

مجموعات الدم	الأنتителات	ال الأجسام المضادة	يعطي الدم	يستقبل من	مجموعات
AB	A and B	None	AB	AB, A, B, O	
A	A	B	A and AB	A and O	
B	B	A	B and AB	B and O	
O	None	A and B	AB, A, B, O	O	

وراثة عامل ريسس "Inheritance of Rhesus (Rh) factor"

كان من المعتقد حتى سنة ١٩٤٠ أن فصائل الدم هي: (O , AB , B , A)، ولكنه لوحظ بعض حالات وفاة عند نقل الدم على الرغم من اتخاذ جميع الاحتياطات الواجبة، وقد أزاد الأمر تعقيداً حتى قام العالمان "لاندشانير Landsteiner" و "واينر Wiener" باكتشاف عامل "ريسس أو Rh factor"، وهي مولدة التصاق جديدة اكتشف أمرها في بادئ الأمر في القردة من فصيلة ريسس وهذا هو سبب تسميتها بعامل ريسس. ووُجد أن ٨٥٪ من الجنس البشري يحتوي على عامل ريسس حيث يقال إنها موجبة لهذا العامل أو (Rh+)، بينما ١٥٪ نفتقد إلى هذا العامل ويقال عليها سالبة لهذا العامل أو (Rh-). وتختلف مولدة الالتصاق هذه عن غيرها من مولدات الالتصاق السابقة في أنه لا يقابلها جسم مضاد في البلازما، ولكن دخوها في الدم الذي لا يحتوي عليها، يجعل ذلك الدم يكون أجساماً مضادة لها سرعان ما تتفاعل معها حدثة الالتصاق الدموي. وعلى ذلك تكون الاحتياطات المختلفة لمجموعات الدم على النحو المبين بالجدول التالي:

A Rh+	B Rh+	AB Rh+	O Rh+
A Rh-	B Rh-	AB Rh-	O Rh-

وإذا نقل دم إنسان (Rh+) إلى شخص خالٍ من هذا العامل (Rh-) تكون في دم الأخير أجساماً مضادة لهذا العامل. وإذا أجريت عملية نقل أخرى لنفس الشخص من شخص موجب (Rh+) في غضون مدة بسيطة من العملية الأولى فإن هذا الشخص تحدث له مضاعفات خطيرة تؤدي إلى الوفاة بسبب الأجسام المضادة لهذا العامل والتي تكونت في دمه.

ويتحكم في توارث عامل ريسن جين سائد (R) وهو المسئول عن ظهور مولدة الاتصال ريسن، بينما أليله المترافق وهو (r) ليس له هذا التأثير على هذا يمكن لنا تصور ما يلي:

Blood type أنواع الدم	Genotype التركيب الجيني	Allel produced الأليلات الناتجة
Rh positive	RR	R
Rh positive	Rr	R or r
Rh negative	rr	r

وتلعب وراثة هذا العامل دوراً خطيراً في حياة الأجنة المكونة، فإذا حدث أن تزوج رجل موجب لعامل ريسن (Rh+) من امرأة سالبة (Rh-)، فإن الجنين المكون سيكون (Rh+، ويصل دم الجنين الذي يحمل هذا العامل إلى دم الأم عن طريق الشعيرات الدموية المنتشرة في المشيمة ويكون حافزاً لتكوين أجسام مضادة في دم الأم، ويصل هذا الدم بدوره إلى الجنين ومعنى ذلك أن يكون في دم الجنين عامل ريسن والأجسام المضادة التي وصلته من الأم، مما يؤدي إلى التصاق دموي في الجنين. غير أن ذلك يحدث بصورة محدودة في الجنين الأول الناتج من مثل هذا الزواج، أما في الأجنة التالية فإن دم الأم قد يكون قد احتوى على الكثير من الأجسام المضادة، كما يكون قد اكتسب القدرة على تكوين هذه

الأجسام بسرعة عن ذي قبل، مما يسبب حدوث التصاق دموي على نطاق واسع في الأجنحة والتي تعرف في هذه الحالة "بالأجنحة الزرقاء". "Blue babies". وإذا لم يستخلص دم هذا الجنين عند ولادته ويحمل محله دم نقى فإن حياته تكون معرضة لخطر أكيد. ولعل ذلك من الأسباب التي تدعوا إلى فحص حالة الأشخاص قبل الزواج لتحاشي حدوث مثل هذه الحالات، أو لأخذ الاحتياطات الراجحة. ويلاحظ أن مثل هذه الحالات لا تحدث إذا كان كلاً الآباء موجب العامل أو كلاهما سالب العامل Rh، وكذلك إذا كانت الأم موجبة العامل والأب سالب العامل.



شكل (٣٧): يبين صورة لأحد الأجنة الزرقاء

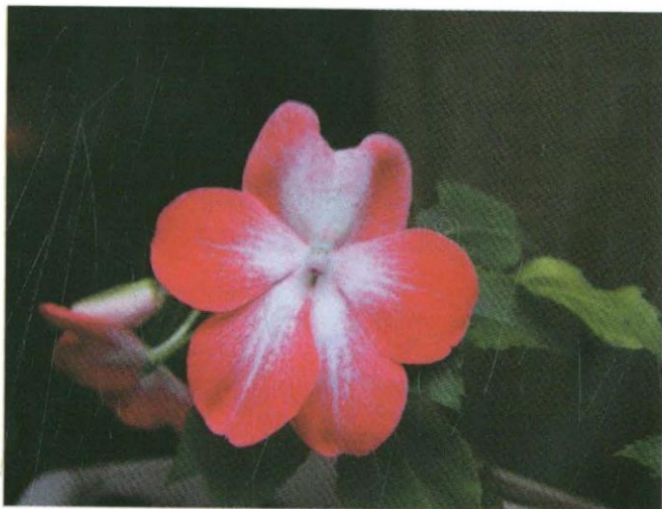
تطبيقات على وراثة مجموعات الدم

- ١ - لماذا الابن الذي يكون فصيلة دمه من المجموعة (O)، لا يمكن أن يكون أبواه من مجموعة الدم (AB) منها كانت مجموعة دم الأم؟
- ٢ - أبوان مجموعة دمها (A، B) المجينة هل يمكن أن تكون فصائل دم الأولاد مختلفة عن كلاً الآباء؟

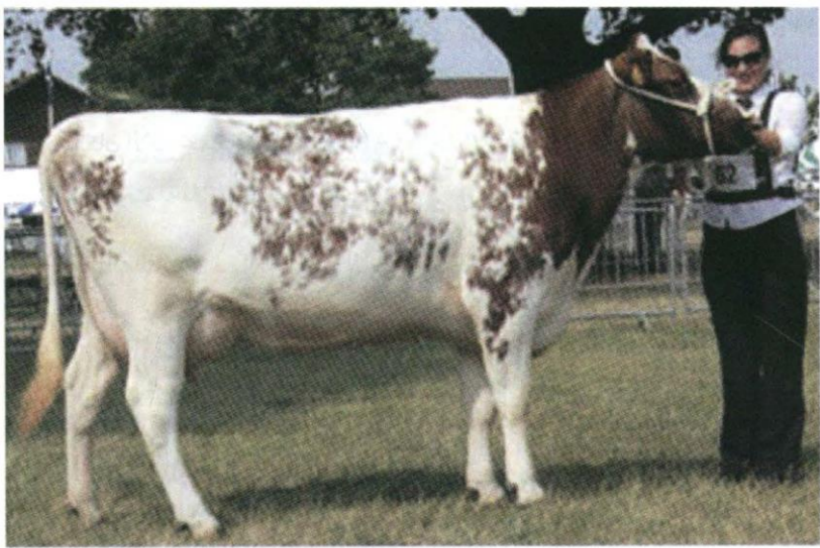
- ٣- امرأة فصيلة دمها (AB) تزوجت من رجل هجين لفصيلة الدم (B)، ما هي فرصة أن يكون الطفل الأول لها من فصيلة دم (A)؟
- ٤- إذا تزوج رجل فصيلة دمه (B) من امرأة فصيلة دمها (A)... استخدم مربع بانيت لثبت أن النسل يمكن أن يشمل المجموعات الأربع.
- ٥- تزوجت امرأة تحمل فصيلة الدم مجموعة (A) من رجل مجموعة دمه (O) والد هذه السيدة من فصيلة الدم (O) والمطلوب:
- معرفة فصيلة دم والدة السيدة؟
- ٦- احتمال الطفل الذي تتجبه السيدة أن يكون من فصيلة دم (O)؟
- ٧- وإذا كان زوج هذه السيدة من فصيلة الدم (AB) فما هو احتمال أن يكون الطفل من فصيلة الدم (A)؟ (O)؟ أجب على أسس وراثية معلم إجابتك؟
- ٨- تزوج رجل فصيلة دمه (A) من امرأة فصيلة دمها (B) رزقاً طفلاً فصيلة دمه (O)، ما هي فصيلة الدم للأبين والابن؟ معلم إجابتك، وما هي التراكيب الوراثية الأخرى للأبناء واحتمال كل منها مع ذكر فصيلة الدم؟
- ٩- هل يمكن لرجل فصيلة دمه (B) وامرأة فصيلة دمها (AB) أن ينجبا ابنًا فصيلة دمه (O)؟ أثبت ذلك على أساس وراثية وعلى ضوء ما درست من توارثمجموعات الدم المختلفة؟
- ١٠- أوجد فصائل الدم المحتملة في النسل الناتج عن تزاوج سيدة فصيلة دمها (A) هجينه ورجل فصيلة دمه (B) نقية؟
- ١١- امرأة فصيلة دمها (O) تزوجت من رجل فصيلة دمه (AB) ما هي التراكيب الوراثية والمظهرية المترقبة في النسل؟

- ١٠ - أبوان من فصيلة الدم (A) وكان ثلاثة أرباع النسل من الفصيلة (A) وربع النسل من فصيلة (O) حدد الطرز الجينية والمظهرية للأبوين؟
- ١١ - إذا كان الابن يحمل فصيلة الدم (AB) وأحد الآباء يحمل الفصيلة (B) فما هي فصيلة الدم المحتملة للأب الآخر؟
- ١٢ - الحالات التالية فيهما نازع على الأبوة، عين الأب المحتمل لكل منها :
- الأم تتبع فصيلة الدم مجموعة (B) والابن مجموعة الدم (AB) والأباء المحتملون تتبع مجموعة جيني (A و B).
 - الأم تتبع مجموعة الدم (B) والابن مجموعة الدم (O) والأباء المحتملون تتبع مجموعة الدم (A و AB).

هذا ويوجد العديد من الأمثلة على السيادة التعادلية في المملكة الباتية والحيوانية وسوف نستعرض بعضها فيما يلي (أشكال ٤١، ٣٩، ٣٨، ٤٠).



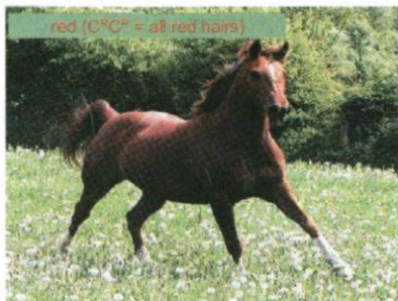
(شكل ٣٨)



(شكل ٣٩)



(شكل ٤٠)



الأب الثاني

الأب الأول



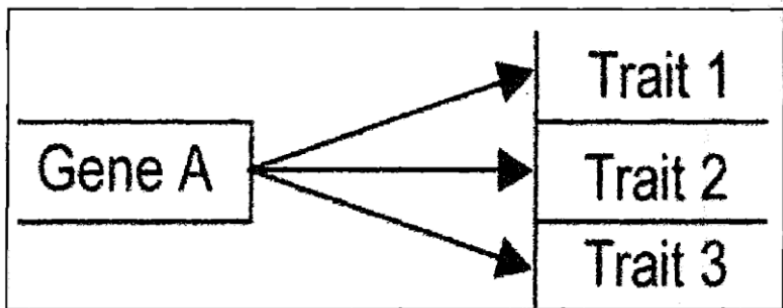
(شكل ٤١): الأفراد المهجينة الناتجة من تزاوج حصان أبيض مع آخر بني.

كل هذه الأشكال تعبر عن السيادة التعادلية في الأفراد الخليطة حيث يظهر تأثير الجينين المترافقين بالصفة على نفس الفرد.

تأثير جين واحد في عدة مواقع أو التأثير المتعدد للجين Pleiotropy

التعريف العلمي للمصطلح:

هو تأثير جين واحد في عدة صفات داخل الكائن الحي.



شكل (٤٢): يوضح إمكانية أن يتحكم جين واحد في عدة مواقع

ومن الأمثلة على ذلك :

عند دراسة مندل لنبات البازلاء لاحظ أن هناك تأثيرات متعددة لبعض الجينات فمثلاً وجد أن اللون الأحمر للأزهار يؤدي إلى تلوين آباط الأوراق والبذور ببقع حمراء اللون.

كما وجد أن اللون الأصفر أو الأخضر لبذور البازلاء والقرون تؤثر أيضاً على لون السيقان والأوراق والكأس والتوييج التي تتلون بنفس لون القرون.

كما لوحظ أن حشرات الدروسو菲لا مختزلة الجناح تحتوي على تأثيرات أخرى بسبب وجود الجين المتنح المسؤول عن حالة اختزال الجناح، مثل وجود دبوس التوازن ووجود الشعيرات الشوكية الظاهرة بشكل عمودي وحصول تغير في شكل الحويصلة وغيرها من الآثار الجانبية لوجود جين الجناح المختزل بصورته المتنحية.

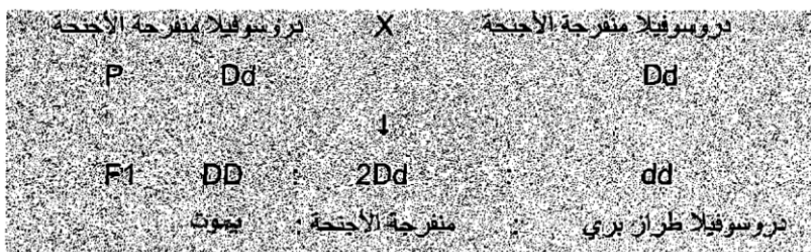
الجينات المميتة "lethal genes"

التعريف العلمي للمصطلح :

جينات تكون مميتة للفرد عندما تكون في حالتها الأصلية النقية (سائد نقي أو متنحي)، وهي تقتل الكائن الحي قبل الولادة أو قبل فترة البلوغ الجنسي.

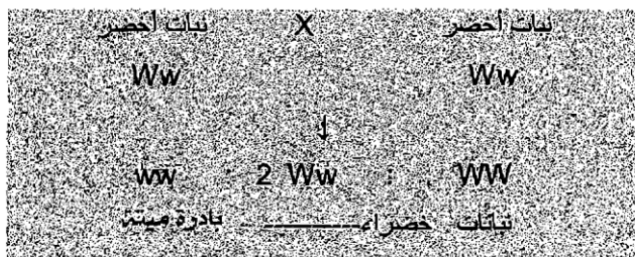
مثال ١:

في الدروسو菲لا هناك جين يرمز له (D) يسبب نوعاً من الأجنحة غير الطبيعية تدعى بالأجنحة المنفرجة وهو مميت في حالته السائدة الأصلية.



مثال ٢:

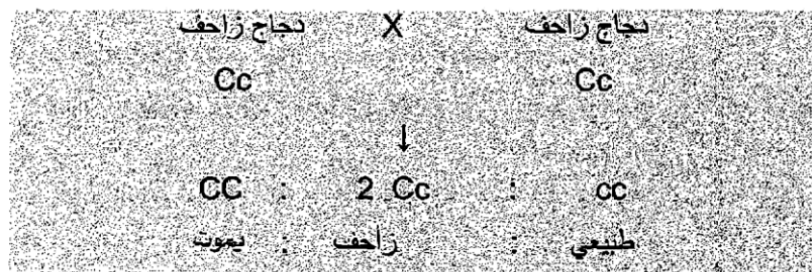
في نبات الذرة البادرات الخضراء ناتجة عن وجود جين في حالة سائدة هجينية أو نقية، وفي حالة وجود هذا الجين بصورة متنحية يؤدي ذلك إلى موت البادرة بعد فترة صغيرة من ظهورها.



على ما يأتي على أساس وراثيّة: ظهرت بعض بادرات الذرة صفراء خالية من الكلوروفيل ثُمّوت بعد فترة صغيرة من ظهورها وهي ناتجة من تلقيح ذاتي لنبات ذرة خضراء مع العلم بأن الجين الخاص بتكون الكلوروفيل هو (W).

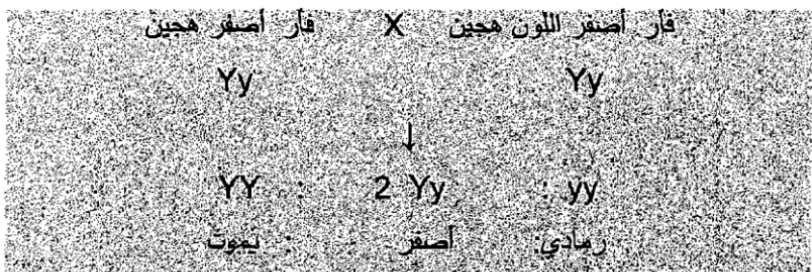
مثال ٣:

في الدجاج الجين السائد (C) مستول عن بعض الوظائف التركيبية ويموت الفرد الأصيل السائد لهذا الجين أي (CC)، بينما الأفراد الخلطية لهذا الجين (Cc) تكون زاحفة، والطبيعية ذات تركيب منتج (cc).

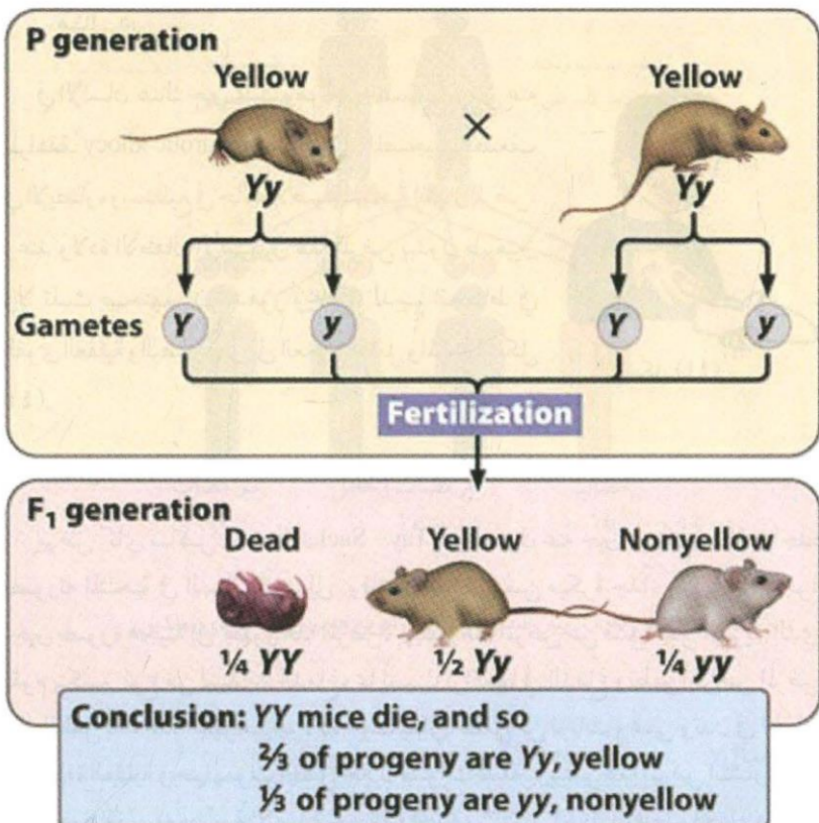


مثال ٤:

الجين الخاص باللون الأصفر بالفتراز (Y) سائد على آلية المتنحى (y) الخاص باللون الرمادي أو أية ألوان أخرى. وقد وجد أن الفرد الأصيل السائد لهذا الجين يموت قبل الولادة في رحم الأم.



النسبة في الأحوال العادبة تبعاً لقانون متسلل الأول هي ٣ أحمر : ١ رمادي، ولكن في هذه الحالة تصبح النسبة ٢ أحمر : ١ رمادي.



الشكل (٤٣): يبين أن جميع الفئران الصفراء هي فئران هجينة للجين السائد (Y)

حيث يموت الفرد النقي لهذا الجين

علل لما يأتي :

عند دراسة صفة اللون في الفئران وجد أن اللون الأصفر سائد على غيره من الألوان.
 وعند تزاوج فأر أصفر اللون مع آخر أصفر اللون كان الناتج فئران صفراء : فئران رمادية
 بنسبة ٢ : ١ وضح تعليلك على أساس وراثة؟

مثال ٥ :

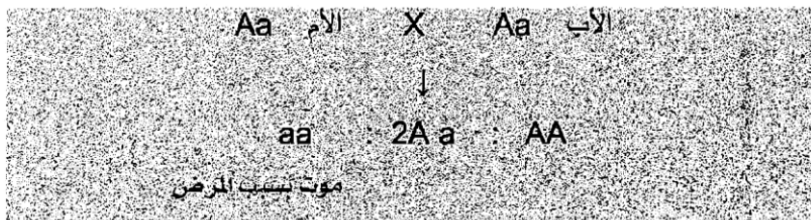


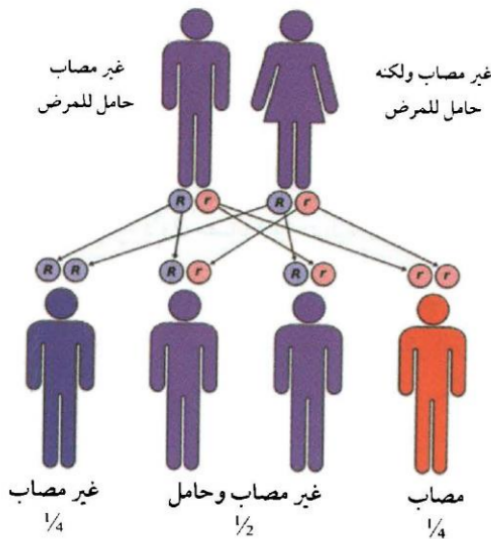
شكل (٤٤)

في الإنسان هناك جين مميت وهو الجين المسبب لمرض عته المراهقة "Juvenile amaurotic idiocy" المصحوب بضعف في الإبصار، ويستطيع في حالته الأصلية المنتجية إظهار المرض. وعند ولادة الأطفال الأصليين لهذا المرض يبدون طبيعيين ولا تثبت صحتهم أن تتدحرج ويحصل لديهم انحطاط في القوى العقلية والبصر يؤدي إلى العمى الكامل والموت (شكل ٤٤).

مثال ٦ :

مرض "تاي ساكس Tay-Sachs disease" والمسبب عنه جين مميت في حالة تواجده بصورة المتنجية في النسل يؤدي إلى وفاة الأطفال في سن مبكرة جداً. ولا يؤدي وجود الجين بصورة هجينية إلى ظهور هذا المرض. وينتج هذا المرض عن فشل عمل الإنزيم الذي يقوم بتكسير نوع من ليبيدات الدماغ، مما يسبب تراكمها في الدماغ وتظهر أعراض المرض على الطفل بعد عدة أشهر من الولادة حيث يعاني الطفل من نوبات وعمى وتدن في الحركة والكفاءة العقلية وحتى يموت الطفل خلال سنوات قليلة. وينتشر هذا المرض انتشاراً كبيراً بين اليهود الغربيين، ونسبة الإصابة به حالة واحدة من ٣٦٠٠ مولود، وهذه نحو ١٠٠ مرة أكثر من الإصابة في غير اليهود أو اليهود الشرقيين.





الشكل (٤٥): بين النسل الناتج من أبوين هجينين لمرض تاي ساكس

مثال ٧:

هناك أنواع من الأنيميا تصيب الإنسان تنشأ من جينات عميته وأشدتها ما يعرف بأنيميا «كولي» أو «أنيميا البحر الأبيض المتوسط» ويطلق عليها أيضاً "Thalassemia" وهي أحد أمراض الدم الوراثية، وتنشأ عن وجود حالة أصيلة لجين عميت في حالته المتنحية (cc).

تطبيقات على الجينات المميزة

- ١- إذا تزوج رجل مصاب بأنيميا البحر الأبيض المتوسط من امرأة حاملة لهذا المرض فما هي احتمالية أن يكون الطفل الأول مصاباً؟ واحتمالية أن يكون الطفل سليماً؟
- ٢- تزوج رجل من سيدة والاثنان غير مريضين بمرض أنيميا البحر الأبيض المتوسط وأنجبا طفلاً مصاباً بأنيميا البحر الأبيض المتوسط..... اذكر التراكيب الوراثية للأبين والأبوبين؟.... مع تعليم إجابتك على ضوء دراساتك الوراثية.... وما هو احتمال أن يكون الطفل القادم مصاباً بنفس المرض؟.
- ٣- في نبات الذرة الشامية إذا أجري تلقيح ذاتي بين نباتات خضراء غير متماثلة التركيب الجيني لعامل اللون الأخضر فأعطيت في الجيل الأول نباتات جميعها خضراء اللون..... كيف تعلل ذلك وراثياً؟
- ٤- في الدجاج توجد سلالة ذات أرجل قصيرة وملتوية تعرف بالدجاج الزاحف. إذا هجنت طيور زاحفة مع أخرى عاديه أنتجت طيوراً عاديه وأخرى زاحفة بنسب متساوية، وإذا هجنت طيور زاحفة مع أخرى زاحفة أعطي النسل النسب الآتية:
٢ زاحفة : ١ عاديه، ويعطي التهجين بين طيور عاديه نسلاً عادياً..... كيف يمكن تفسير هذه النتائج؟ مع إجراء التهجينات المختلفة وإعطاء تعليلاً.

الفصل الرابع

تعيين الجنس



ـ Sex determination : تعين الجنس

لقد بذلت محاولات عديدة في بدايات القرن الماضي لمعرفة الأنظمة التي تحدد الجنس في الكائنات الحية، وتحدد الأسباب التي تؤدي بالبوسيطة لأن تكون ذكراً أو أنثى.

ولقد بنت الدراسات التي أجرتها (مكلنخ عام ١٩٠١) ثم (ويلسون) بنفس العام أن تحديد الجنس في الكائنات الحية يعود لوجود كروموسوم واحد إضافياً أو زوج من الكروموسومات المختلفة مظهرياً تسمى هذه الكروموسومات بالكروموسومات الجنسية. أما الكروموسومات الأخرى التي ليس لها علاقة بتحديد الجنس فتسمى بالأتوسومات أو الكروموسومات الجسدية.

وهناك ثلاثة أنظمة في تعين الجنس اعتماداً على كروموسومات الجنس ولا يعني ذلك سيادة هذه الأنظمة على جميع الكائنات الحية، بل هناك شذوذ في تحديد الجنس يعتمد على عوامل أخرى سوف نتحدث عنها فيما بعد.

ـ Methods of sex determination : طرق تعين الجنس

ـ ١- نظام XY - XX :

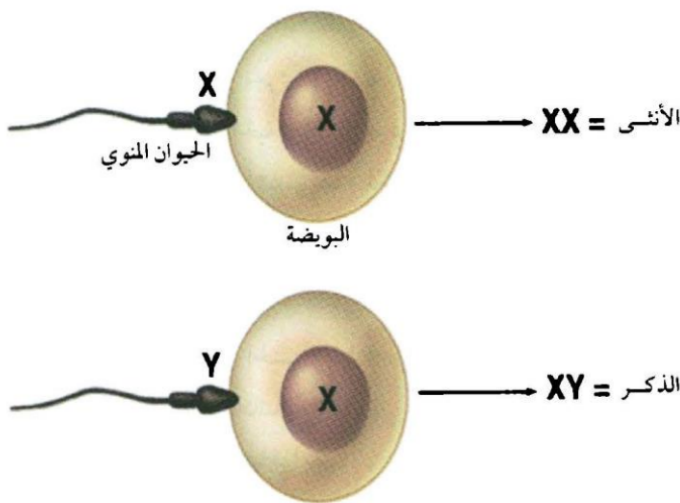
يعتمد هذا النظام على وجود كروموسومات (XX) في الخلايا الأنثوية ووجود (XY) في الخلايا الذكرية. هذا ويعتبر هذا النظام الأكثر شيوعاً بين الكائنات الحية فتجده في الحشرات واللافقاريات والثدييات وبعض الأسماك والنباتات والإنسان.

وتتساوى أعداد الكروموسومات في هذا النظام في كلٍ من الخلايا الأنثوية أو الذكرية.

ـ نظام XX - XY في الإنسان :

في الإنسان هناك ٤٦ كروموسوماً يمثل ٤٤ منها الكروموسومات الأتوسومية بينما يمثل الزوج الأخير الكروموسومات الجنسية.

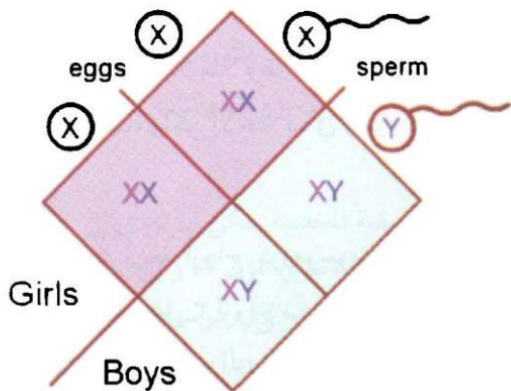
وطبقاً للانقسام الاختزالي فإن الذكور تعطي نوعين من الحيوانات المنوية نصفها يحتوي على كروموسوم $22 + X$ كروموسوماً جسماً (الإوتوسومات)، والنصف الآخر يحتوي على كروموسوم $22 + Y$ كروموسوماً جسماً.



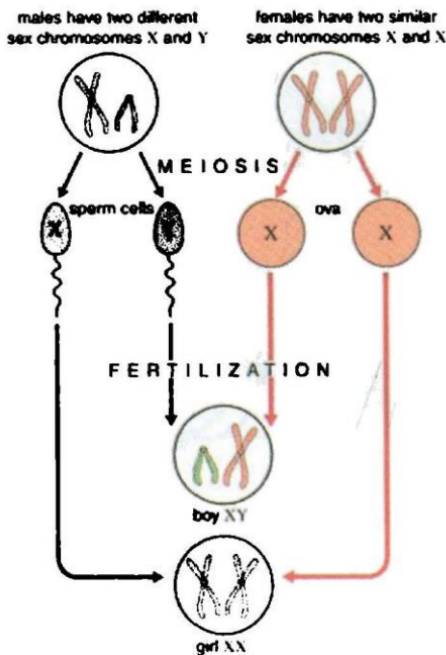
شكل (٤٦): يمثل نوعي الحاميات الذكرية بالنسبة لكتروموسومات الجنس

يُنتَج الإناث بِوُضُعٍ مُتَّيَّلَة الكروموسومات يحتوي كل منها بعد الانقسام الاختزالي على كروموسوم $X + 22$ كروموسوماً جسماً.

وعند الإخصاب يتعين الجنس اعتماداً على نوع الحيوان المنوي الذي يدخل البويضة، فالحيوانات المنوية التي تحتوي على كروموسوم (X) تعطي إناثاً، بينما الحيوانات المنوية التي تحتوي على كروموسوم (Y) تعطي ذكوراً. والشكل (٤٧ - أ، ب) يشرح هذه العلاقة.



الشكل (٤٧ - أ): يبين اتحاد الجاميات المذكرة والمؤنثة اعتهاداً على كروموسومات الجنس حيث يتحدد جنس المولود اعتهاداً على نوع الحيوان المنوي

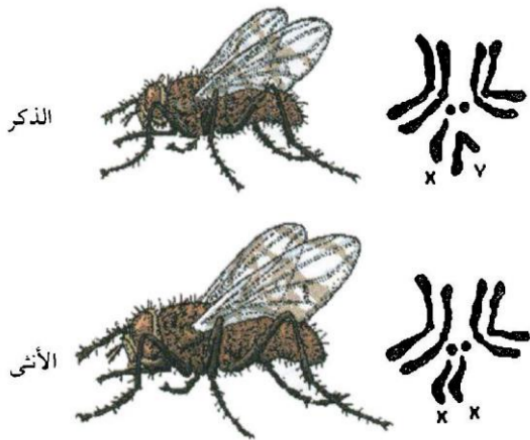


شكل (٤٧ - ب): طريقة تحديد جنس المولود في الإنسان

نظام (XY - XX) في حشرة الدروسوفيلا:

في أحياء أخرى مثل الدروسوفيلا مثلاً وغيرها وجد أن عدد الكروموسومات متساوٍ في كل من الذكر والأنثى أيضاً، ولكن الاختلاف في وجود كروموسوم واحد مختلف في الهيئة والشكل.

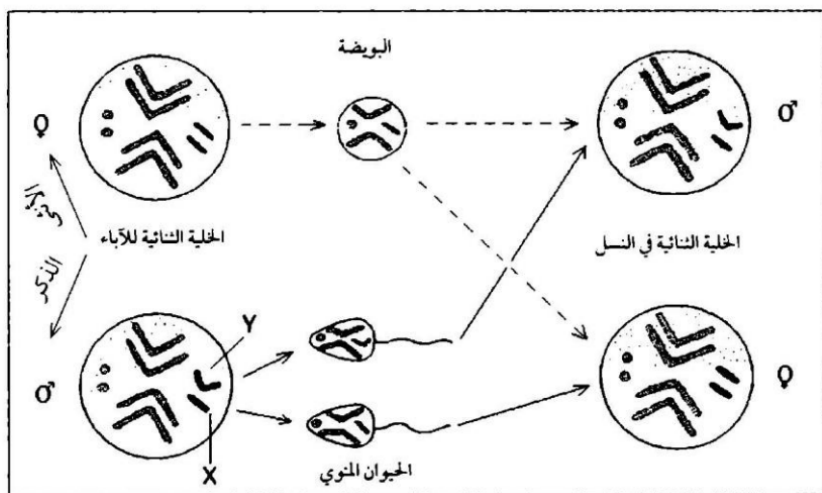
ففي الأنثى مثلاً يوجد أربعة أزواج كروموسومية عصبية، 3 أزواج جسدية + XX، بينما تحتوي خلايا الذكور على 3 أزواج من الكروموسومات الجسدية + زوج من الكروموسومات الجنسية مختلف الهيئة، أحد هذه الكروموسومات القرينة المختلفة الهيئة ذو نهاية معقوفة تشبه الخطاف بينما يكون القرين الآخر مشابهاً لكتروموسومات الجنس في الخلايا الأنثوية (شكل ٤٨).



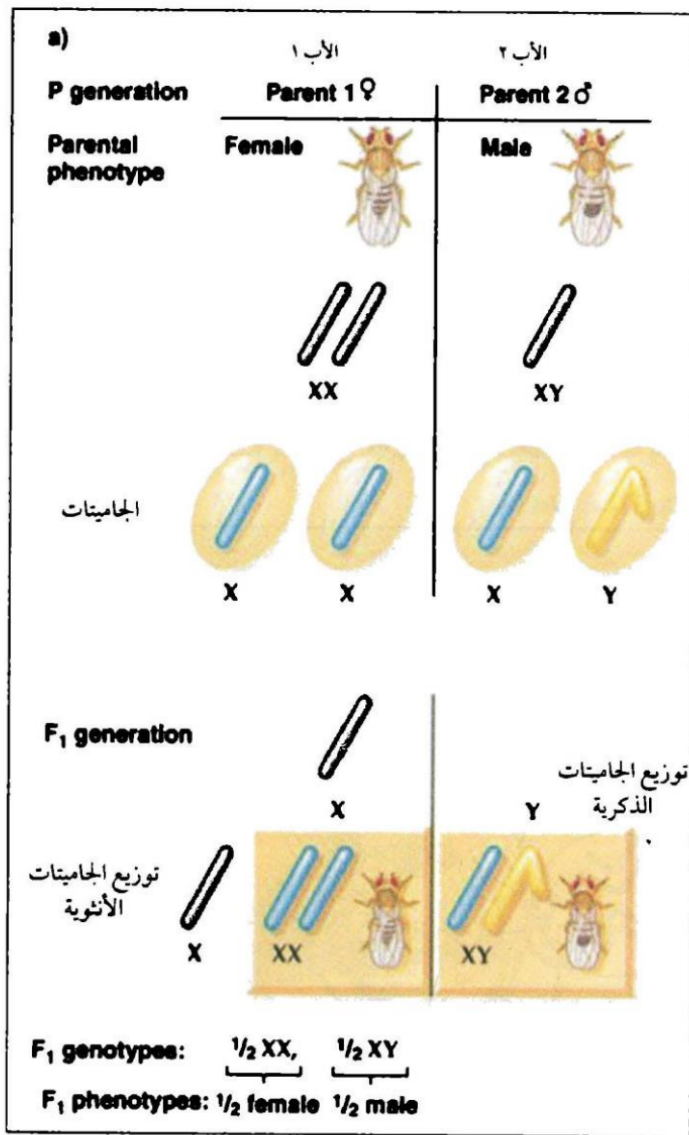
شكل (٤٨): يبين الكروموسومات الأربع
في ذكر وأنثى الدروسوفيلا بما فيها كروموسومات الجنس

وعلى ذلك فإن جميع بيوس الإناث تحتوي على ثلاثة كروموسومات جسمية + كروموسوم الجنس X، بينما تكون الحيوانات المنوية بنوعين من التراكيب الوراثية، الأولى بثلاثة كروموسومات جسمية + كروموسوم X، والثانية بثلاثة كروموسومات جسمية + كروموسوم الجنس Y.

واستناداً إلى ذلك فإن البوريضة المخصبة يمكن أن تؤدي إلى ذكور في حالة إخصابها بال النوع الثاني من الحيوانات المنوية المحتوى على Y، وإلى إناث في حالة إخصابها بال النوع الأول المحتوى على X. وقد وجد أن هذه الكروموسومات تلعب نفس الدور بصورة أو بأخرى في كثير من الكائنات الحية (شكل ٤٩ - أ، ب).



شكل (٤٩ - أ): بين الجاميات المكونة في ذكر وأنثى الدروسوفيلا بالنسبة لكتروموسومات الجنس وكيفية تحديد الجنس عند الإخصاب



شكل (٤٩ - ب): تحديد الجنس في ذبابة الفاكهة الدروسوفila

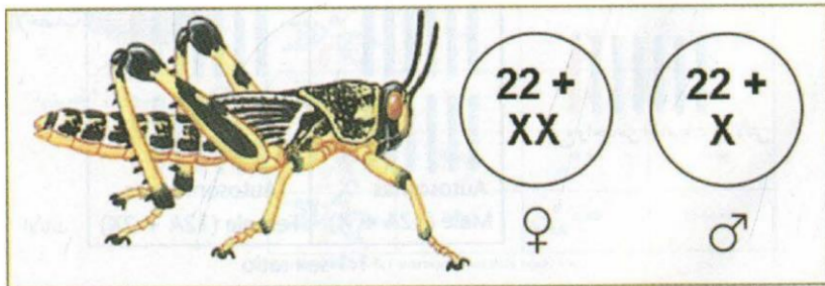
٤- نظام ZW - XX

تعكس العلاقة في تحديد الجنس في بعض الأحياء حيث تصبح الأنثى هي المسئولة عن تحديد الجنس حيث تحتوي الخلايا الأنثوية على كروموسومي الجنس (ZW)، بينما تحتوي الخلايا الذكرية على الكروموسومين (ZZ) ففي هذا النظام تستخدم الرموز (ZW) بدلاً من (XY). وفي هذا النظام تقوم الإناث بانتاج نوعين مختلفين من البيوض وليس الذكور كما في نظام XY - XX. ويتشر هذا النظام في الطيور والفراشات وبعض الأسماك والبرمائيات.

٣- نظام XX - XO

اكتشف هذا النظام منذ عام ١٨٩١ من قبل «هنكنج» عند دراسته للانقسام الاختزالي في حشرات البق. عندما وجد أن الجاميات الأنثوية تحتوي على ٧ كروموسومات (٦ جسدية وواحدة جنسية)، بينما الجاميات الذكرية تتبع نوعين واحداً يحتوي على ٧ كروموسومات (٦ كروموسومات جسدية + كروموسوم الجنس) وواحداً آخر يحتوي على ٦ كروموسومات جسدية فقط. وعند الإخصاب يتعدد جنس الحشرات اعتماداً على نوع الحيوانات المنوية التي تشارك في الإخصاب. فالذكور تتبع من إخصاب بحيوان منوي لا يحتوي على كروموسوم جنسي، والإناث تتبع من الإخصاب بحيوان منوي يحتوي على كروموسوم X. في هذا النوع يحتوي الذكر على عددين الكروموسومات أقل من الكروموسومات التي تحتويها الأنثى.

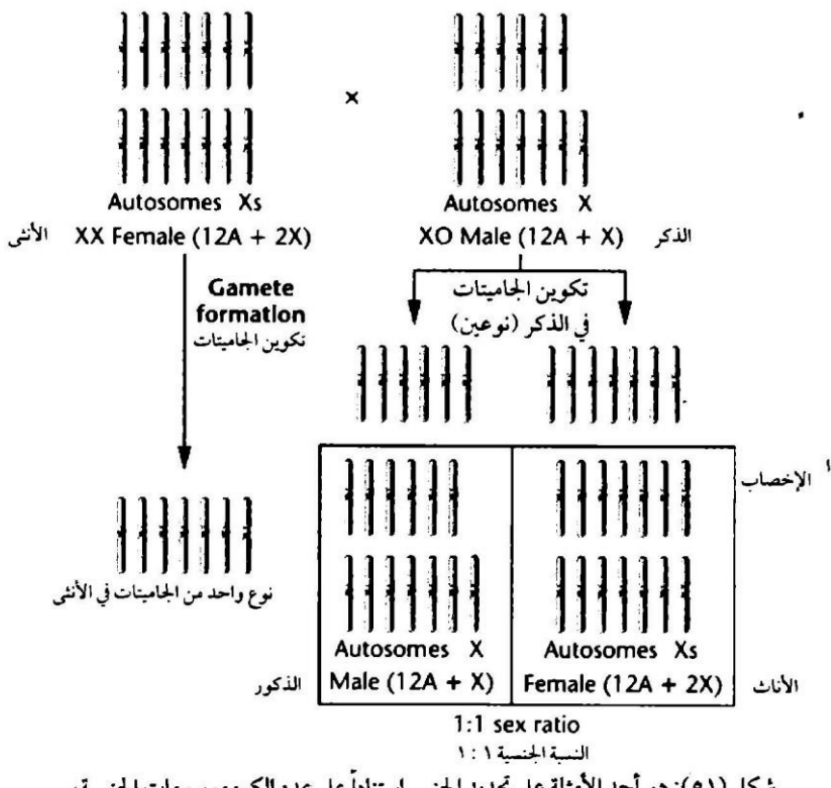
ينتشر هذا النظام في الحشرات التي تتبع رتبة نصفية الأجنحة ومستقيمة الأجنحة وكذلك بعض الفراشات.



شكل (٥٠): كروموسومات الجنس في ذكر وأنثى بعض الحشرات التي تتبع نظام XX-XO في تحديد الجنس

ومن الأمثلة لهذا النظام حشرة النطاط (الجندب)، حيث يتم تحديد الجنس باختلاف عدد الكروموسومات. تحتوي خلايا الإناث على 22 كروموسوماً، أما خلايا الذكور فتحتوي على 21 كروموسوماً. تضع الأنثى بويضات متشابهة تحتوي كل منها على 11 كروموسوماً، أما الذكور فتنتج نوعين من الحيوانات المنوية، نوعاً يحتوي على 11 كروموسوماً والنوع الآخر يحتوي على 10 كروموسومات، فإذا أخصبت البويضة بحيوان منوي يحتوي على 11 كروموسوماً فإنها تفقس عن أنثى تحتوي 22 كروموسوماً، أما إذا أخصبت البويضة بحيوان منوي يحتوي على 10 كروموسومات فإنها تفقس عن ذكر يحتوي على 21 كروموسوماً.

الクロموسومات الجندرية = الجندرية والجنسية في كل من الذكر والأنثى



شكل (١٥): هو أحد الأمثلة على تحديد الجنس استناداً على عدد الكروموسومات الجنسية، وكيفية تكوين الجاميات وإخلاصها في نظام (X0-XX)

لقد وجد من خلال دراسة العديد من الكائنات الحية سيتولجياً أن هناك مجموعة من الكائنات لا يتم فيها تحديد الجنس بالطرق السابقة أي بالاعتماد على كروموسومات الجنس ومن أمثلة ذلك :

٤- تعيين الجنس بالتوازن الجيني:

تنص نظرية التوازن الوراثي على أن التركيب الوراثي لكل فرد يحمل إمكانات كل من الجنسين الذكر والأثني، وأن تحديد الجنس يعتمد على حالة التوازن بينها، واستناداً على هذا فإن فقد التوازن لصالح جنس معين يجعل الفرد يصبح من هذا الجنس.

ومن أمثلة ذلك تحديد الجنس بالتوازن الوراثي في حشرة الدروسوفيلا فقد وجد «برجر» أثناء عمله في دروسوفيلا أن بعض الإناث ثلاثة الكروموسوم X ؛ أي بها (3) تتشابه مع الإناث العادية إضافة لكونها خصبية، وعند تلقيحها بذكور ثنائية المجموعة حصل على طرز متنوعة من الدروسوفيلا (شكل ٥٢).



Chromosome composition	Chromosome formulation	Ratio of X chromosomes to autosome sets	Sexual morphology
	3X/2A	1.5	Metafemale
	3X/3A	1.0	Female
	2X/2A	1.0	Female
	3X/4A	0.75	Intersex
	2X/3A	0.67	Intersex
	X/2A	0.50	Male
	XY/2A	0.50	Male
	XY/3A	0.33	Metamale

Copyright © 2006 Pearson Prentice Hall, Inc.

شكل (٥٢): يمثل العلاقة بين عدد كروموسوم X وعددمجموعات الكروموسومات الجسدية وتأثير ذلك على تحديد الجنس في الدروسوفيلا

فـسـرـ بـرـجـرـ نـتـائـجـهـ كـمـاـ يـلـيـ:

إن الجنس في الدروسو فيلا يتحدد بكروموسوم الجنس (X) بالإضافة إلى الكروموسومات الجسمية حيث يبرهن أن بعض الجينات المسئولة عن الذكورة تتوارد على هذه الكروموسومات الجسمية ومثال على ذلك إذا ما وجدت بوريضة مخصبة تحتوي على مجموعة كروموسومية جسمية ثنائية مع غياب أحد أفراد (X) أي ($2A + X$) فإن اتجاه تحديد الجنس يميل إلى الذكورة بسبب زيادة تأثير جينات الاتجاه الذكري المحمولة على الكروموسومات الجنسية.

واستناداً إلى ذلك فإن النسبة بين كروموسوم (X) إلى عددمجموعات الكروموسومات الجسمية لها علاقة في تحديد الجنس حيث :

$$\frac{\text{عدد كروموسومات (X)}}{\text{النسبة الوراثية}} = \frac{\text{عدد مجموعات الكروموسومات الجنسية (A)}}$$

تصبح الأفراد إناثاً عندما تكون النسبة = ١

تصبح الأفراد ذكوراً عندما تكون النسبة = ٠,٥

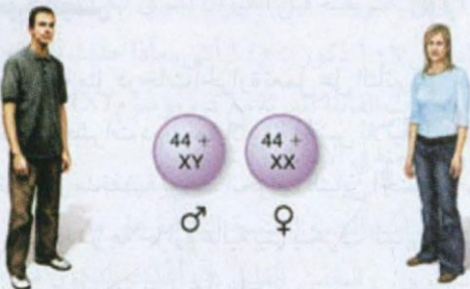
تصبح الأفراد بيئنة الجنس عندما تكون النسبة = ٠,٦٧

تصبح الأفراد ذكوراً فائقة عندما تكون النسبة = ٠,٣٣

تصبح الأفراد إناثاً فائقة عندما تكون النسبة = ١,٥

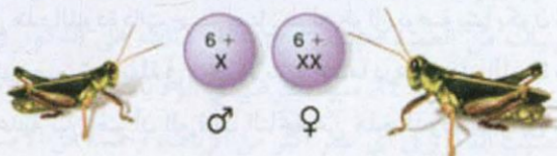
٥- تحديد الجنس في نظام "Haploid - diploid system"

مثال على ذلك نحل العسل والدبابير والنمل، ففي نحل العسل يتم تحديد الجنس باختلاف عدد الكروموسومات، حيث تحتوي خلايا الإناث على العدد الزوجي من الكروموسومات وهو ٣٢ كروموسوماً، أما خلايا الذكور فتحتوي العدد الفردي من الكروموسومات وهو ١٦ كروموسوماً. فإذا وضعت الملكة بيساً مخصباً فإنه يفقس عن إناث، أما إذا وضعت بيساً غير مخصب فإنه يفقس عن ذكور ويسمى ذلك تكاثراً عنرياً (Parthenogenesis).



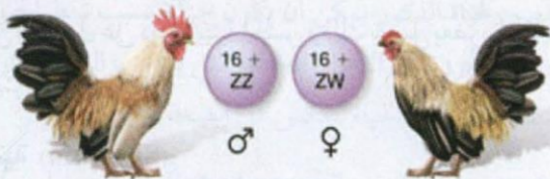
(a) The X-Y system in mammals

نظام X - Y في الثدييات



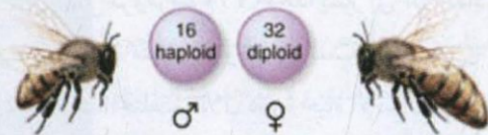
(b) The X-O system in certain insects

نظام X - O في بعض الحشرات



(c) The Z-W system in birds

نظام Z - W في الطيور



(d) The haplo-diploid system in bees

نظام أحادي - ثانوي الكروموسوم في النحل

شكل (٥٣): بين الأنظمة المختلفة في تحديد الجنس (a) نظام X-Y في الثدييات، (b) نظام X-O في بعض الحشرات، (c) نظام Z-W في الطيور، (d) أحادي - ثانوي المجموعة الكروموسومية في النحل

تأثير البيئة على تعين الجنس :

ووجد أن الظروف البيئية مثل درجات الحرارة تعمل على التأثير على تحديد الجنس في بعض الأحياء. فعندما وضعت حشرات دروسوفيلا بيئة الجنس ثلاثة المجموعة الكروموسومية في درجة حرارة مرتفعة أو منخفضة لوحظ انحراف التباين الجنسي نحو الاتجاه الأنثوي في نسل الحشرات التي ربيت بدرجة حرارة عالية بينما ينحرف التباين الجنسي نحو الذكورة في نسل الحشرات التي ربيت بدرجة حرارة منخفضة.

مثال آخر في تأثير البيئة على تعين الجنس هو ما يحصل في الدودة البحريّة (بونيليا فيريديس). أشى هذه الدودة ذات جسم يصل طوله حوالي بوصة بينما يكون الذكر صغيراً جداً بحيث يعيش بصورة متقطفة في رحم الأنثى. عندما درست هذه الدودة من قبل العالم «بولتزر» ومساعديه تبين لهم أن اليرقات الناتجة عن هذه الدودة تنمو إلى ذكور عندما تعيش ملتصقة بضم الأنثى وإلى إناث عندما تعيش حرة في الماء. وقد وجد أن فم الأنثى يحتوي على منبهات كيميائية تدفع باليرقات الملتصقة للتحول إلى ذكور. وتعكن «بولتزر» ومساعدوه من الحصول على ديدان بيئة الجنس وذلك بفصل بعض اليرقات من فم الدودة وإطلاقها لتعيش حرة في الماء.

النسبة الجنسية (Sex ratio):

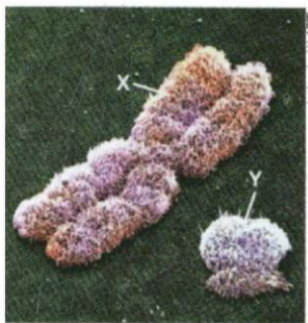
تبعاً لقانون مندل في الانعزال، ينتج الذكر أعداداً متساوية من خلايا الحيوانات المنوية التي تحمل (X)، وأخرى تحمل كروموسوم (Y) وهذا يشير إلى أن أعداد الذكور والإناث في تعداد السكان يجب أن تكون متساوية. وتسمى النسبة الحقيقية بين الذكور والإناث في الأبناء النسبة الجنسية، وهذا يختلف خلال دورة حياة الإنسان. في البداية، يفوق عدد الذكور عدد الإناث، بنحو $150 - 120$ ذكراً مقابل 100 أنثى، وتسمى هذه النسبة الجنسية الأولية (Primary sex ratio)، فعند الحمل تفوق أعداد الذكور أعداد الإناث، لأن خلايا الحيوانات المنوية التي تحمل كروموسوم (Y) أخف وزناً، ولهذا تتحرك في قناة التنااسل في الأنثى بصورة أسرع من خلايا الحيوانات المنوية التي تحمل كروموسوم (X) وبهذا يصل

الحيوان المنوي (Y) إلى البويضة قبل الحيوان المنوي (X) ويتحد معها، والسبة الجنسية الثانية عند الولادة هي ١٠٦ ذكور : ١٠٠ أنثى. ماذا حدث للواقع الذكورية الزائدة؟ ربما تكون ماتت بفعل الجينات القاتلة المورثة مع كروموسوم (X) المفرد وهذا يكون الإجهاض التلقائي في الذكور أكثر منه في الإناث ٢ - ٤ مرات.

وبعد الولادة تم قياس النسبة الجنسية الثلاثية على مدى عشر سنوات حيث بدأت النسبة الجنسية تتساوى. والنقص القليل في أعداد الذكور منذ الولادة حتى البلوغ يمكن أن يمثل أمراضاً مرتبطة بالجنس سبب الموت خلال مرحلتي الطفولة والمراحلة. أعداد الذكور والإناث تتساوى بين الأعمراء ٤٠ - ٢٠ سنة، وتقل نسبة الذكور تدريجياً في الخمسينيات من العمر، حيث يتتفوق عدد الإناث على الذكور في السنوات العشر الأخيرة، ولقد تم دراسة ٦٤ سبيلاً للمرض في الولايات المتحدة الأمريكية، ووُجد أن ٥٧ منها تصيب الذكور في أي عمر أكثر من الإناث، وخمسة من الأسباب السبعة الباقية تصيب التراكب التناصلي في الأنثى.

المعدل القصير لحياة الذكور يمكن أن يكون جزئياً بسبب نمط الحياة المختلف الذي يعيشه الذكور مثل الحروب، والأعمال المختلفة التي يقوم بها الرجل أكثر من النساء، هذه الأمور قد تسبب ضغوطاً في الحياة تتعكس على الصحة.

الارتباط بالكروموسومات الجنسية : Sex-linked genes



شكل (٤٤) : الكروموسومات الجنسية الذكرية XY

ترتبط بعض الصفات بأحد كروموسومي الجنس بحيث إن الجينات المسئولة عن هذه الصفات موجودة على أحد هذه الكروموسومات ولا يوجد لها أليل على كروموسوم الجنس الآخر.

وتوجد أغلب الصفات المهمة والتي لها تأثير على صفات حيوية في الكائن الحي مرتبطة بكروموسوم (X)، وهناك جينات أخرى قليلة مرتبطة بكروموسوم (Y).

بالإضافة إلى أن كروموسوم (X) يحمل العديد من الجينات بينما كروموسوم (Y) يحمل عدداً قليلاً جداً من الجينات. ومن أمثلة الجينات المرتبطة بكروموسوم (X) ما يلي:

١- صفة العيون البيضاء في الدروسو菲لا:

قام «مورجان» بتلقيح ذكر أحمر العيون مع أنثى بيضاء العيون، وحصل على إناث حمراء العيون وذكور بيضاء العيون في الجيل الأول.

استنتج «مورجان» من تجاربه أن صفة العيون البيضاء موجودة على كروموسوم (x) وليس لها أليل على كروموسوم (Y).

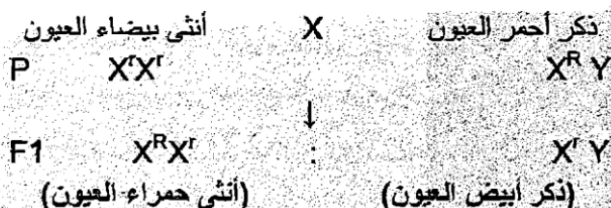
* صفة العيون الحمراء يتحكم فيها الجين السائد (R) وهو جين سائد على أليله المتنحي (r) المسؤول عن العيون البيضاء.

* الأنثى النقية لصفة العيون الحمراء يكون تركيبها الجيني $\leftarrow X^R X^R$

* ذكر دروسوفيلا ذو عيون حمراء يكون تركيبة الجيني $\leftarrow Y^R Y$

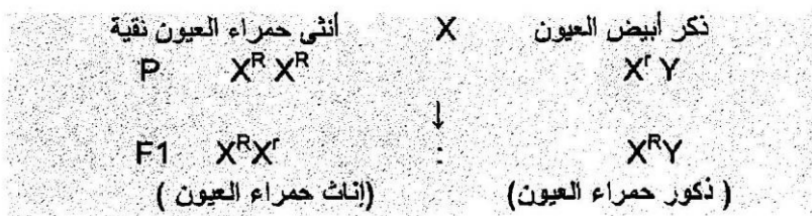
ويمكن تتبع التجربة التي قام بها «مورجان» على النحو التالي.....

مثال :



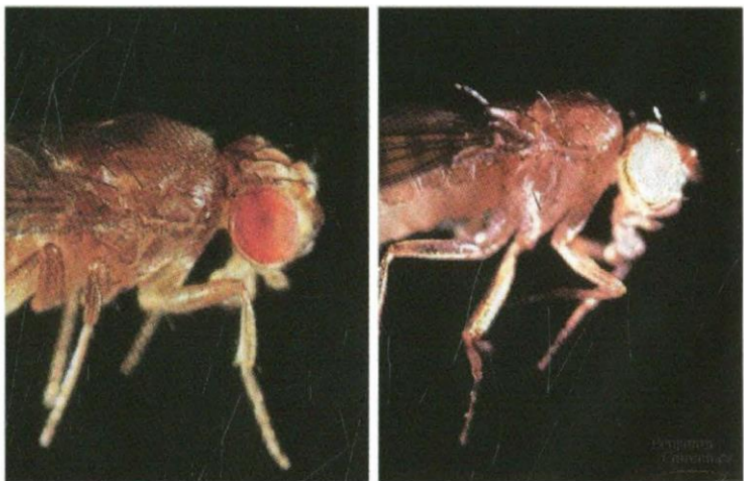
مثال : ٢

ماذا يحدث إذا تزاوج ذكر دروسوفيلا أبيض العيون مع أنثى حمراء العيون نقية؟

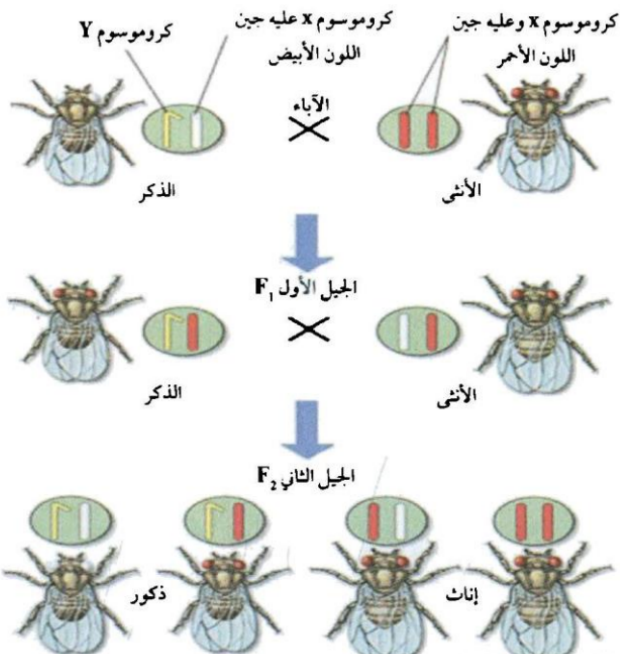
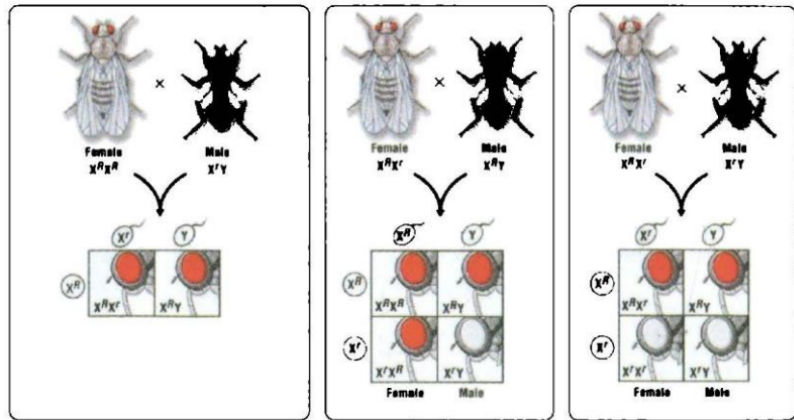


اذكر أفراد الجيل الثاني الناتجة من تزاوج أفراد الجيل الأول.....؟

* يلاحظ أن صفة اللون الأبيض للعيون تنتقل من أحد الجنسين إلى الآخر وهو نظام تبادلي خاص بكروموزوم (X) وأن النتيجة التي حصلنا عليها لا تتبع قوانين مندل. يسمى ذلك بالوراثة التصالبة (Cross inheritance).



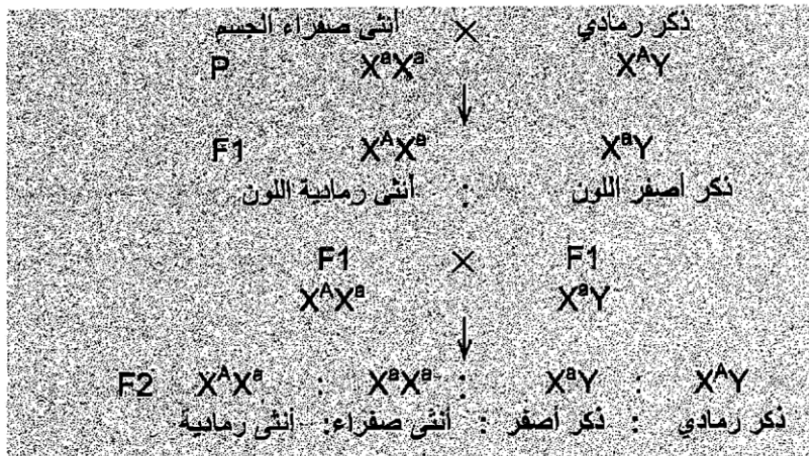
شكل (٥٥): يوضح لون العيون البيضاء والحمراء لحشرة الدروسوفيلا



شكل (٥٦): يبيّن أمثلة لتوارث الجينات المسؤولة عن لون العين في الدروسو فيلا تبعاً للتزاوجات المختلفة

٤- صفة لون الجسم الأصفر في الدروسوفيلا

صفة لون الجسم الأصفر في حشرات الدروسوفيلا هي من الصفات المرتبطة بالجنس وهي صفة متتحية أمام صفة لون الجسم الرمادي، وتسلك هذه الصفة في توارثها نفس سلوك صفة العيون البيضاء. فعند تلقيح إناث صفراء اللون مع ذكور رمادية الجسم كانت أفراد الجيل الأول مؤلفة من ذكور صفراء الجسم وإناث رمادية الجسم.



يلاحظ بأن النتيجة التي تم الحصول عليها في كلا الصفتين (لون العيون ولون الجسم) لا تتبع قوانين مندل في توارث الصفات.

كما أن هناك اختلافاً في توارث هذه الصفات بين الجنسين حيث يلاحظ أن جميع أفراد الجيل الأول الذكور تحمل الصفات المرتبطة بالجنس الآتية من الأم، بينما كانت الإناث تحمل صفة الآباء وهو ما يسمى بالوراثة التصالبة "Cross inheritance".

الارتباط بالجنس في الإنسان:

هناك عدد غير قليل من الصفات المرتبطة بالجنس في الإنسان مثل تشوه القزحية، وعمى الألوان وسيلة الدم (الميموفيليا)، وخلة الشعر البيضاء في نهاية مقدمة الرأس، والجلوكوما المبكرة، وأضمحلال العصب البصري، وعيوب أحد صمامات القلب وغيرها.

وبسبب جميع هذه الأمراض والصفات الغريبة يرجع إلى وجود جين متعدد موجود على كروموسوم (X) ولا يوجد له أليل على الكروموسوم (Y).

مرض عمى الألوان "Color blindness"

- * يتميز هذا المرض بعدم قدرة الشخص المصاب به على التمييز بين اللون الأخضر الفاتح والأحمر الفاتح وعدم تمييز اللون الرمادي في الضوء الباهت.
- * مرض عمى الألوان يتحكم فيه جين متعدد موجود على كروموسوم (X) وليس له أليل على كروموسوم (Y).

* بالنسبة لمرضى عمى الألوان يمكن تمييز التراكيب الوراثية الآتية:

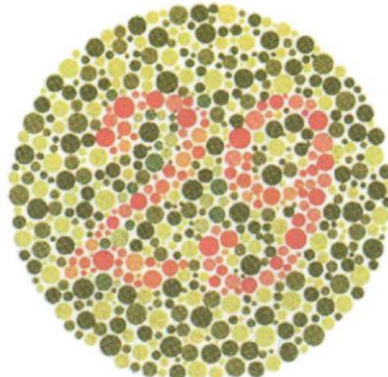
$X^c X^c$ ← ♀ أنشى طبيعية.

$X^c X^c$ ← ♂ أنشى طبيعية ولكنها حاملة للمرض.

$X^c X^c$ ← ♂ أنشى مصابة.

$X^c Y$ ← ♂ ذكر طبيعي.

$X^c Y$ ← ♂ ذكر مصاب.



شكل (٥٧): يبين أحد الطرق لاختبار الإصابة بعمى الألوان

مثال ١:

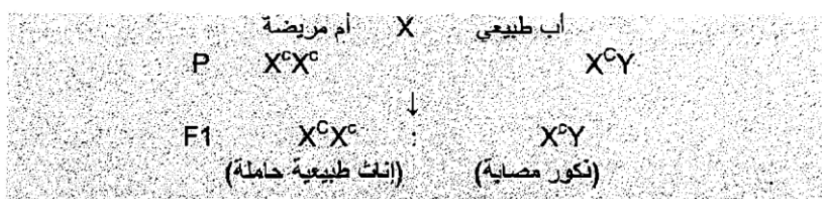
تزوج رجل طبيعي لمريض عمي الألوان من أنثى حاملة للمرض..... ما هي احتمالات النسل المتوقعة؟

X^c	X^c
	$X^c X^c$
Y	$X^c Y$

النسل عبارة عن: إناث طبيعية نصفها حامل للمرض وذكور نصفها مصابون ونصفها طبيعي.

مثال ٢:

أم مصابة بمرض عمي الألوان تزوجت من أب عادي البصر.... اذكر الاحتمالات الممكنة للنسل؟



عمل لما يأتي :

احتمالات إصابة النسل من الذكور بمرض عمي الألوان أكثر من احتمالية إصابة الإناث؟ والإجابة هي أن مرض عمي الألوان يتحكم فيه جين متعدد موجود على كروموسوم (X) وليس له أليل على كروموسوم (Y)، ويكتفي وجود جين واحد في الذكور لكي يكون الإناث مصاباً بهذا المرض، ولكن لكي تكون الأبناء مصاباً يجب أن يكون لديها أليلان مت双赢ان لهذا الجين أي الجين في صورته المتتحية الندية وهذه حالة نادرة وصعبة الوجود لأنه كي يحدث

ذلك لابد أن يكون الأب مصاباً والأم حاملة للمرض أو مصابة، وعلى ذلك يكون النسل من الذكور هم الأكثر إصابة بمرض عمي الألوان.

٤- مرض سيولة الدم الهيموفيليا Haemophilia

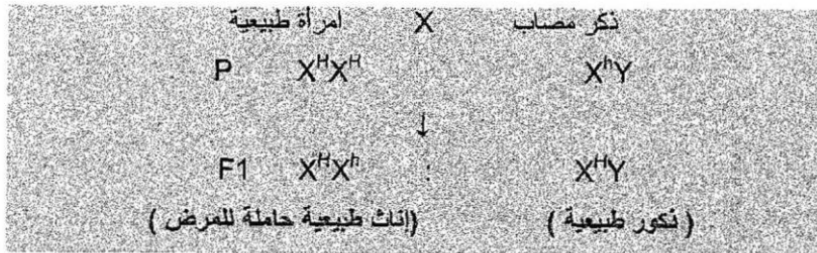


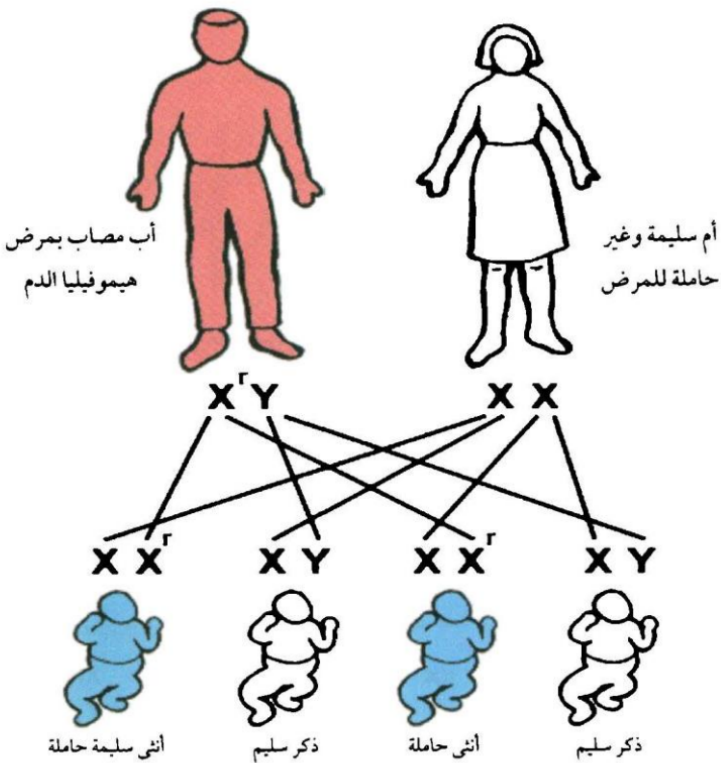
شكل (٥٨): صورة لأحد الأطفال المرضى بهيموفيليا الدم

- * هو أحد الأمراض المرتبطة بكروموسوم (X).
- * يؤدي إلى عدم تجلط الدم والتزيف الحاد الذي يؤدي بالشخص المصاب إلى الموت.
- * هذا المرض يرجع إلى وجود جين متعدد على كروموسوم (X) وليس له أليل على كروموسوم (Y).

مثال:

ما هو النسل الناتج من تزاوج امرأة طبيعية (غير حاملة) لرجل هيموفيليا الدم من رجل مصاب به؟



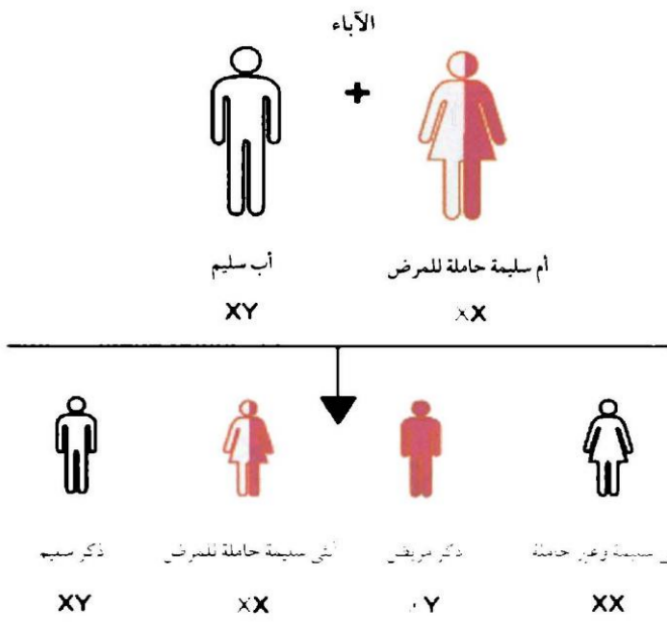


شكل (٥٩): بين النسل الناتج من تزاوج أب مريض بheimوفيليا الدم مع أم سليمة وغير حاملة

مثال ٢:

ما هو النسل الناتج من تزاوج امرأة طبيعية حاملة لمرض هيموفيليا الدم مع رجل طبيعي غير مصاب؟

توارث مرض هيموفيليا الدم



شكل (٦٠): يبين النسل الناتج من تزاوج سيدة حاملة

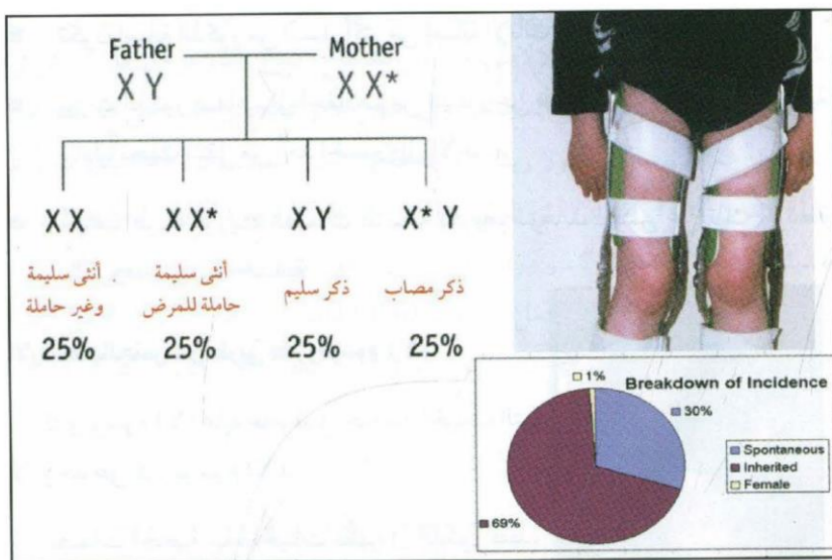
لمرض هيموفيليا الدم مع رجل طبيعي

٢- مرض الحثل العضلي "Muscular dystrophy"

مرض يسيبه جين متعدد مرتبط بكرموسوم الجنس (X) وتتميز جميع أنواع الأمراض الوراثية للحثل العضلي بفقدان قدرة العضلات على الحركة بشكل تدريجي يصل في نهاية الأمر إلى تأكلها. وتشتق التسمية "dystrophy" من الكلمتين اليونانيتين "dys" وتعني غير الطبيعي و "trophy" وتعني النمو، ومن أهم أنواع تلك المتلازمات المرض المعروف باسم الحثل العضلي دوشان "Duchenne muscular dystrophy" ، وقد اكتشف للمرة الأولى

على يد طبيب فرنسي للأعصاب يدعى "غيلوم بنيامين إماند دوشان" G.B.A.Duchenn في العام 1868 وتشير الإحصائيات الحديثة أنه من بين ٣٦٠٠ حالة ولادة في العالم يوجد طفل يحمل صفة هذا المرض. وتبدأ عوارض هذا المرض بالظهور قبل السادسة من العمر ويصبح الطفل الضحية بحاجة إلى كرسي بعجلات، عند بلوغه سن الثانية عشر من العمر ولا يعمر أكثر من عقدين كما يصيب المرض أكثر الأطفال بحالة تخلف عقلي.

حتى الآن ليس هناك دواء قادر على شفاء هذا المرض نهائياً. وتعالج معظم حالات مرض الحثل العضلي دوشان باستعمال مضادات لتأكل العضلات والفاصل، حتى لا تخسر قوة العضلات بشكل سريع وبذلك يمكن الطفل من الجلوس والمشي.



شكل (٦١): يبين طريقة توارث مرض الحثل العضلي

وهو أحد الأمراض الوراثية المت厚بة المرتبطة بكروموسوم الجنس X

بعض الحقائق المهمة بالنسبة للأمراض المتنحية المرتبطة بـ كروموسوم الجنس (X):

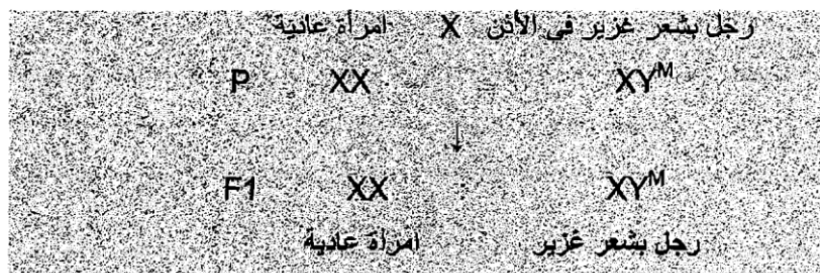
- * كروموسوم (X) عليه الكثير من الصفات التي تتعلق بعمليات حيوية في الكائن.
- * يلاحظ أن توارث الصفات المرتبطة بالجنس لا تبع في توارثها قوانين مندل.
- * هناك اختلاف في توارث الصفات المرتبطة بالجنس بين الجنسين، أي أن طريقة توارث الصفات المرتبطة بالجنس تختلف في الذكر عنها في الأنثى، حيث يلاحظ أن جميع الأفراد الذكور في الجيل الأول تحمل الصفات المرتبطة بالجنس الآتية من الأم بينما كانت الأفراد الإناث تحمل الصفات المرتبطة بالجنس الآتية من الآباء وهو ما يسمى بالوراثة التصالبة "Cross inheritance".
- * تكون إصابة الذكور من النسل أكثر من إصابة الإناث.
- * يورث الذكور صفاتهم إلى أحفادهم من الذكور عن طريق بنائهم ويتم توارث الصفة تبادلياً بحيث تنتقل من أحد الجنسين إلى الآخر.
- * تختلف طريقة توريث الصفات المرتبطة بـ كروموسومات الجنس عن تلك المرتبطة بالكروموسومات الجسدية.



الارتباط بالجنس عن طريق كروموسوم (Y):

كروموسوم (Y) عليه عدد قليل جداً من الجينات التي لا توجد على كروموسوم (X).

الصفات الخاصة بهذه الجينات تظهر في الذكور فقط، وتورث دائماً من الأب إلى الأبناء من الذكور، ويطلق على هذه الجينات " بالجينات الهولندرية ". ومن أهم هذه الصفات صفة الشعر الغزير على صوان الأذن المنشرة شكل (٦٢): بين أحد الصفات لدى الهنود، وصفة الشعيرات الشوكية في الدروسوفيلا. المرتبطة بـ كروموسوم الجنس Y



الصفات المحددة بالجنس: Sex-limited traits

في بعض الحالات تسبب الهرمونات في وقف تأثير بعض الجينات، ويطلق على هذه الحالة «الجينات المحددة بالجنس» وهي توجد على الكروموسومات الذاتية. وتوضح هذه الحالة بالمثال التالي: في سلالات معينة من الدجاج، يمكن تمييز نوعين من الريش في الجنسين، ريش الذكور وريش الإناث. وفي بعض الأنواع يحتوي الفرد على كلا النوعين معاً. ويرجع السبب في ظهور ريش الإناث إلى جين سائد رمزه (H) بينما يتحكم فيه المتنحى (h) في ظهور ريش الذكور، ولكن يلاحظ أن وجود ريش الذكور (ريش الذكور) لا يحتاج فقط لتركيب وراثي معين، وإنما هو أيضاً قاصراً على الجنس الذكري، ولذلك فإن الدجاجة التي تحمل الجينات (hh) الخاصة بـريش الذكور تحمل ريشاً أنثوياً ونتيجة لذلك نجد التراكيب الوراثية المختلفة تعطي الأشكال المظهرية كما هو مبين بالجدول التالي:

الإناث	الذكور	التركيب الوراثي
ريش أنثوي	ريش ذكري	HH
ريش أنثوي	ريش ذكري	Hh
ريش أنثوي	ريش ذكري	hh

وتوضح هذه الحالات أن وجود الميُّض في أُنثى تحمل العاملين (hh) يُشجع عنده ريش أَنثوي. وقد وجد أنه في حالة إِزالة الميُّض منها فإنه يظهر عليها ريش ذكري، ومعنى ذلك أن وجود الميُّض وما يفرزه من هرمونات هي التي كانت تعمل على وقف تأثير الجينات (hh) الخاصة بالريش الذكري، وعندما توقفت هذه الهرمونات ظهر الريش الذكري على الأُنثى التي تركبها الجيني (hh). وبالمثل، إذا ما نزعَت الخصية من الذكر الذي تركبها الجيني (H-) يظهر الريش الأنثوي.

الصفات المتأثرة بالجنس -Sex influenced traits-

في هذه الحالة تتوقف السيادة والتحي للجينات على نوع جنس الفرد أو بمعنى آخر هناك حالات يعبر فيها الطراز الجيني بصورة مختلفة في كل جنس من الجنسين، ومن الأمثلة على ذلك الصلع وداء النقرس في الإنسان وتسمى هذه الصفات متأثرة بالجنس.

الفصل السادس

الوراثة والبيئة



الوراثة والبيئة

يتطلب ظهور الصفة توفر كل من التركيب الوراثي المناسب والبيئة المناسبة، ولكل جين مجال محدد من الأحوال البيئية يمكن أن يعمل في حدودها، فبعض الجينات يكون لها مجال واسع وتتسع نفس الأثر في كل البيئات التي يمكن أن يعيش فيها الفرد، فمثلاً لا يعرف عامل بيئي يؤثر على مجاميع الدم في الإنسان. فالأشخاص من المجموعة (A) يستمرون كما هم حيثما يعيشون ولا يتأثرون بالعوامل البيئية الأخرى، بينما وزن الجسم، مثلاً يتأثر كثيراً بالظروف البيئية.

ومن القواعد الأساسية لتفاعل الجين، أن التراكيب الوراثية المشابهة لا تكون متماثلة في التعبير عن نفسها في البيئات المختلفة، هذا لا يعني أن الجين نفسه قد تغير ولكن التفاعلات التي يتحكمها هذا الجين تتأثر بالبيئة.

ولكن هذا السؤال يطرح نفسه أيهما أهم الوراثة أم البيئة؟

هذا السؤال يضعنا في نفس الموقف الصعب، ومن الواضح أن كليهما ضروري بشكل واضح ولا يمكن القول أيهما أكثر أهمية من الآخر.

ويوجد العديد من الأمثلة -نباتية وحيوانية - تتمثل صفات وراثية قد تأثرت بالظروف البيئية ومن أهم هذه العوامل.

أولاً: عوامل بيئية خارجية

١- الحرارة

العلاقة الوثيقة التي يلاحظها الكيميائيون بين معدل التفاعلات الكيميائية ودرجة الحرارة، ومن المؤكد توقع حدوثها أيضاً في الكائنات الحية والأمثلة على ذلك فيما يلي:

- فالنباتات على سبيل المثال ينجح في تربية جيدة وظروف فيزيائية مناسبة وكمية لا بأس بها من الماء مقارنة بمعيشه بظروف صعبة. ولا يقتصر تأثير البيئة على ذلك بل يمكن أن يشمل شكل النبات وبعض الصفات المهمة فيه، فمثلاً في دراسة واسعة أجريت على نبات البوتنبيلا الذي ينمو برياً في الولايات المتحدة وجد أن الظروف المناخية للمنطقة الجغرافية لها الدور الفعال في طول النبات وفترة بلوغ التزهير مع أن التراكيب الوراثية لها جميعها واحدة.

- وفي إحدى سلالات نبات زهرة الربيع "Primrose" يلاحظ اللون الأخر للزهرة في درجة حرارة الغرفة واللون الأبيض عند درجات أعلى من ٨٦ فهرنهايتى، في هذه الحالة يتوقف اللون النهائي للزهرة على درجة الحرارة السائدة خلال فترة حرجية في التكوير المبكر للزهرة، لدرجة أنه بتغير وضع النبات من حجرات حارة إلى أخرى باردة، فإنه من الممكن الحصول على زهرة حمراء وبيضاء على نبات واحد.

- وفي الشعير يوجد طراز معين من الألبينو، يظهر فقط إذا ما نمت النباتات في الخارج، ولكن في داخل الصوبات فإن نباتات الشعير الألبينو تظهر اللون الأخضر العادي.

- ويظهر تأثير درجة الحرارة في نبات الداتورا أيضاً حيث يتلون ساق النبات باللون الأخضر عند درجات الحرارة المرتفعة والوردي عند درجات الحرارة المنخفضة.

- أما في الحيوانات فهناك تجربة علمية واضحة ظهر فيها دور البيئة جلياً في صفة مظاهرية مميزة. فمن المعروف بأن أرانب سلالة الهيملايا ذات لون أبيض باستثناء نهايات الجسم مثل شعر الأذن ونهايات الأقدام ومقدمة الأنف ونهاية الذيل. وقد وجد بأنه في حالة إزالة الأجزاء البيضاء عن طريق الحلاقة وحفظ الحيوان في مكان بارد أثناء نمو الفراء ثانية فإن لون الفراء الجديد يكون أسوداً وليس أبيضاً. كما وجد أنه عند إزالة الشعر الأسود من مناطقه ثم حفظ الحيوان في مكان دافئ عند نمو شعر الفراء الجديد فإن الشعر النامي الجديد يكون أيضاً وليس أسوداً. وقد وجد أن الأنزيم الخاص بلون الفراء يعمل بدرجات حرارة ٩٢ فهرنهايتى لإعطاء اللون الأبيض وعند انخفاضها عن ذلك فإن الأنزيم يكون حراً لإعطاء اللون الأسود.

- ويمكن أيضاً قياس مدى تأثير الجين كمياً بدرجات الحرارة ومثال على ذلك طفرة العين العودية "Bar eye" في الدروسوفيلا، فمثلاً إذا ما زادت درجة الحرارة من ١٥ - ٣٠ م فإن عدد العدديسات ينقص في طفرة العين العودية والعكس صحيح.



شكل (٦٣): يوضح أن بعض الجينات تكون حساسة جداً لدرجة الحرارة، فمثلاً نجد أن الثعلب لا يتبع صبغيات الجلد إلا عند درجات الحرارة الدافئة، بينما نجد في القطط السيامي أن الأنزيم المسؤول عن اللون الغامق الملاحظ عند أطراف الحيوان ينشط فقط عند درجات الحرارة الباردة

٢ ضوء الشمس

يلعب ضوء الشمس دوراً هاماً في تعبير كثير من الجينات. ففي الذرة مثلاً يوجد جين يتسبب في إنتاج حبوب بيضاء إذا لم يصلها الضوء وحمراء إذا ما تعرضت للضوء. فطالما بقيت قشرة الكوز سليمة تكون الحبوب بيضاء، بينما تصبح حمراء (Sunred) إذا ما قشر الغلاف وعرضت لضوء الشمس. كما أن هذا التأثير من الممكن منعه وذلك بمحجب الضوء البنفسجي الأزرق للطيف الخفيف ولغ الكيزان بورق السيلوفان الأحمر (حتى ينفذ الضوء

الأخر فقط) وبذلك لا تظهر الصفة (Sunred).

كذلك يحدث الضوء تأثيرات غير عادية مثل نمش الوجه في الإنسان، الذي يظهر في أفراد ذوي تراكيب وراثية معينة عرضت للشمس.

كما أن الضوء يحيي الطاقة اللازمة للنمو والتكونين في معظم النباتات، فالبادرات النامية في الظلام، ولو أنها تعيش لفترة قصيرة، لا يمكنها تكوين الكلورو菲ل بالرغم من أنها تحمل الجينات الخاصة بإنتاج الكلورو菲ل، وبذلك تظهر بقضاء.

..-التغذية:

إن معظم الكائنات الحية تقوم بتجهيز مجموعة كبيرة من المركبات الضرورية، ولكنها أيضاً تحتاج إلى مواد مقدمة في صورة غذاء. يخدم الغذاء وظائف عدة تشمل توفير الطاقة اللازمة للعمليات الضرورية وكذلك توفير المادة التي تدخل في تراكيب لازمة وضرورية للكائن.

ومن الناحية الوراثية، فإن كائنات عده، حتى من نفس النوع، تختلف في نوع وكثافات المواد الغذائية التي تحتاجها؛ فقد يرث شخص الجينات الخاصة بالجسم القوي الضخم، ومع ذلك، فإن مثل هذا الجسم لا ينمو ما لم توفر العناصر الغذائية المناسبة. كما أنه يمكن أن يحدث خلل ما في بعض الوظائف المهمة بالجسم إذا كان الكائن غير قادر على تصنيع مركبات معينة نتيجة لطفرات وراثية، وهذه لابد من إضافتها كمواد غذائية إضافية مثل هذه الكائنات.

كذلك من الممكن أن تؤدي تغيرات غذائية بسيطة إلى ناتج مهم للકائن معتمداً على تركيبة الوراثي، ففي الأرانب مثلاً، يتوقف ظهور الدهن الأصفر على عاملين: وجود الجين (r) المتضيبي بحالة أصلية، ووجود نباتات خضراء في الغذاء لأنها تحتوي على صبغة صفراء (Xanthophyll) في أوراقها، وإزالة المادة الخضراء من غذاء الأرانب لا يظهر اللون الأصفر.

كما توجد أمثلة أخرى عديدة تبين العلاقة بين الجين والغذاء كما في الدجاج بالنسبة لظهور الساق الصفراء، وأمثلة أخرى في الدروسوفيلا وكائنات أخرى.



شكل (٦٤): يبين اختلاف لون طائر البشروس تبعاً لنوع الغذاء

وفي الإنسان، فإن العلاقة الوطيدة بين الغذاء ومرض السكر (*Diabetes mellitus*) معروفة منذ سنوات عديدة. ومرض السكر سببه الأساسي وراثي ومع ذلك فإن عدداً من الأفراد الذين يرثون المرض ليس من الضروري أن يظهروا أعراضه إذا ما نظمت أغذيتهم.

٤- الرطوبة:

في الدروسوفيلا طفراً تعرف باسم البطن الشاذة (*Abnormal abdomen*) تتميز بحلقات غير منتظمة تظهر كنتموات شاذة، ويتوقف ظهور هذه الصفة على وجود الجين (A). تظهر هذه الصفة في الحشرات التي تنفس عندما تكون البيئة في زجاجات التربية رطبة، ولكن الحشرات التي تربى في درجة رطوبة قليلة فلا تظهر عليها هذه الصفة بالرغم من وجود الجين المسؤول.

لا تقتصر التأثيرات البيئية على تأثير التركيب الوراثي بالأحداث الخارجية فحسب، ولكنها تشمل تغيرات داخلية أيضاً. والتأثيرات البيئية الداخلية هي تلك التي تؤدي لتغيرات مظهرية تبدو مرتبطة أساساً بتغيرات داخل الكائن الحي ومن أمثلتها: تأثير السن، والجنس، ووجود أو عدم وجود مواد داخلية (Substrate)، والتغيرات في أي من هذه العوامل قد يؤثر على تعبير جيني أو تركيب وراثي معين.

١- السن

يعتبر بداية السن في معظم الكائنات الحية بداية من البوسطة المخصوصة، وفي كل فترة من فترات السن تحدث تغيرات مظهرية نتيجة لتغيرات في تعبير بعض الجينات متأثرة بتقدم العمر.

وبدراسة تأثير السن في الإنسان فإننا نجد أن بعض الصفات مثل أنتيجينات الدم مثلاً لا تتأثر بالعمر، بينما مرض مثل مرض السكر (Diabetes mellitus) قد يتآثر بتقدم السن. وعلى كل، فإن الجينات المسئولة عن تأثير جيني معين تكون موجودة عند الإخصاب، ولكن فقط مظاهر التأثير هو الذي يتوقف على السن.

٢- الجنس:

تكون المظاهر التي تصاحب الاختلافات الجنسية عادة واضحة في كثير من الصفات الجسدية المرتبطة بالوظائف التناسلية والسلوك الخاص بكل جنس. تنشأ مثل هذه الاختلافات إلى حد كبير من جينات موجودة في جنس وغائبة في الجنس الآخر (جينات مرتبطة بالجنس). ومع ذلك يحدث العديد من الاختلافات المظهرية بين الجنسين يكون سببها جينات موجودة بالتساوي في كل من الجنسين، ولكن تعبيرها مختلف بجنس واحد فقط. مثال لذلك تلك الجينات التي تؤثر على كمية إنتاج اللبن في ماشية اللبن. ويوجد أيضاً بعض الصفات الوراثية الشائعة في جنس، ومع ذلك تظهر في الجنس الآخر بتكرار أقل ومن أمثلتها: الشفة المشقوقة، والصلع، والتقرس وهذه تظهر بتكرار أكبر في الذكور عنها في الإناث ويكون العكس بالنسبة لصفات أخرى.

٣- الوسط "Substrates"

توقف أنواع التفاعلات التي تحدث في الكائن الحي إلى درجة كبيرة على المواد الموجودة داخله: هذه المواد تصنع في حالات كثيرة بتفاعلات أيضية للكائن، ويتأثر تعبير الجين كثيراً بوجود أو عدم وجود هذه المواد.

ومن أمثلة ذلك مرض (Phenylketonuria) وهو مرض وراثي نادر في الإنسان يسببه جين متعدد عندما يوجد في حالته الأصلية، ويعتبر هذا المرض مسؤولاً عن أعراض مختلفة تشمل العته المبكر. وتنشأ أعراض المرض أساساً من تجمع الحامض الأميني (Phenylalanine)، وذلك نتيجة لعدم نشاط إنزيم خاص بالكبد وهو (Tyrosine) (hydroxylase) حيث يمنع تحويله إلى (Phenylalanine) إلى (Tyrosine) (Tyrosine). وبمعرفة ضرورة هذه المادة أمكن علاج المرضى بنجاح في كثير من الحالات بتناولهم غذاء به قليل من الـ (Phenylalanine) حيث يظهرون بعض التحسن لأعراض المرض.

وخلاصة ذلك يمكن أن نقول: أن للبيئة تأثيراً واضحاً على الأحياء وفي بعض الأحيان تلعب دوراً جوهرياً في إظهار صفات معينة. ومن خلال العديد من الأمثلة يتضح أن التركيب الوراثي المشابهة لا تكون متماثلة في التعبير عن نفسها في البيئات المختلفة. وهذا لا يعني أن الجين قد تغير بل يعني أن التعبير الجيني في إظهار صفة ما محكوم بالظروف البيئية التي يعمل فيها هذا الجين.

$$P = G + E$$

$$\text{Phenotype} = \text{Genotype} + \text{Environment}$$

$$\text{تأثير البيئة} + \text{الطراز المظاهري} = \text{الطراز الجيني}$$

الفصل السادس

الارقباط والعبور



الارتباط والعبور : Likage and crossing over

أوضحت نظرية الكروموسومات في الوراثة أن الجينات توجد محمولة على الكروموسومات، أي أن وراثة الجينات لابد وأن تكون عبر انتقال الكروموسومات من جيل إلى جيل.

والمقصود بالارتباط هو: أن الجينات الموجودة على نفس الكروموسوم تكون مرتبطة في توارثها بنفس الكروموسوم وبالتالي فهي مرتبطة ببعضها البعض، وفي هذه الحالة فإن هذه الجينات لا توزع توزيعاً حرزاً لأن التوزيع الحر للجينات ينطبق فقط على الجينات الموجودة على كروموسومات مختلفة. وارتباط الجينات الموجودة على نفس الكروموسوم ببعضها شيء بديهي لأن عدد الجينات بأي كائن حي يفوق كثيراً عدد أزواج الكروموسومات الموجودة به. وعلى سبيل المثال فإن حشرة الدروسوفيلا بها أربعة أزواج فقط من الكروموسومات بينما أوضحت التقديرات التجريبية أن هذه الحشرة تحمل حوالي عشرة الآف جين، ويعني ذلك أن أي كروموسوم لابد وأن يحمل جينات كثيرة جداً. وبما أن الكروموسوم هو وحدة خاصة تنتقل من كل خلية إلى أبنائها، فلابد وأن يصحب معه جميع ما عليه من جينات.

وكما تبين فيما سبق فإن التوزيع الحر للجينات يؤدي في الجيل الثاني إلى ظهور أبناء تشبه أحد الأبوين في صفاتهما وتعرف هذه الأبناء بالاتحادات الأبوية (Parental combinations)، وأبناء أخرى لها صفات تظهر مع بعضها بالاتحادات الجديدة (New combinations) تختلف عما كان بالأبوين. والارتباط يعني ميل الاتحادات الأبوية أن تبقى معاً وأن تظهر بنسبة أكبر من النسبة المتوقعة لها على أساس التوزيع الحر للجينات، وبالتالي فإن الاتحادات الجديدة تظهر بنسبة أقل من المتوقع، ويرجع اكتشاف الارتباط إلى كل من "باتسون وبانيت Batson and Punnet" فيما بين عام ١٩٠٥ وعام ١٩٠٨ حين لاحظا أن التهجين بين سلالتين من نبات بسلة الزهور "Lathyrus odoratus" يختلفان عن بعضهما في زوجين من الصفات المتفاوتة يتجزء عنه في الجيل الثاني نسب ظاهورية لا تتفق إطلاقاً مع النسبة المتوقعة على أساس التوزيع الحر للجينات. ففي نبات بسلة الزهور يوجد زوجان من الجينات يؤثران على لون الأزهار وشكل حبوب اللقاح وكل زوج من الجينات يوجد بين أليليه علاقة سيادة تامة

وتنع تام، حيث يسود اللون البنفسجي للأزهار على اللون الأحمر والشكل المستطيل لحبوب اللقاح على الشكل المستدير. أجرى "باتسون وبانيت" تلقيحاً بين نباتات بنسجية الأزهار ذي حبوب لقاح طويلة أي يحمل الصفات السائدة النقية (AABB) ونباتات أحمر الأزهار مستدير حبوب اللقاح أي متتحي نقى تركيبه الجيني (aabb) وكانت أفراد الجيل الأول كما هو متوقع بنسجية الأزهار مستطيلة حبوب اللقاح. وطبقاً لقانون التوزيع الحر فإن النسب المتوقعة في الجيل الثاني هي ٩ : ٣ : ١ بنسجية الأزهار مستطيلة حبوب اللقاح : حراء الأزهار مستطيلة حبوب اللقاح : بنسجية الأزهار مستديرية حبوب اللقاح : حراء الأزهار مستديرية حبوب اللقاح على التوالي. ولكن "باتسون وبانيت" حصلوا على الأعداد والنسب التالية في الجيل الثاني :

النوع	المقاييس	الشكل الظاهري
284	215	الأزهار البنفسجية مستطيلة الحبوب
21	71	الأزهار البنفسجية المستديرية الحبوب
21	71	الأزهار الحمراء مستطيلة الحبوب
55	24	الأزهار الحمراء المستديرية الحبوب
381	381	المجموع الكلي

من ذلك يتضح أن تراكيب الصفات الأبوية ظهرت في الجيل الثاني بنسب أكبر من المتوقع حيث ظهرت نباتات بنسجية مستطيلة حبوب اللقاح ونباتات حراء الأزهار مستديرية حبوب اللقاح بنسب أعلى من المتوقع لها، بينما ظهرت نباتات ذات اتحادات ذات جديدة أي بنسجية الأزهار مستديرية حبوب اللقاح وأخرى حراء الأزهار مستطيلة حبوب اللقاح بنسب أقل من المتوقع لها على أساس التوزيع الحر للجينات.

وعند إجراء التهجين الاختباري لأفراد الجيل الأول وذلك بتلقيحها مع أفراد ذات أزهار حراء وحبوب لقاح مستديرية نقية حصلاً على نفس النتيجة حيث ظهرت نسب للتراكيب الأبوية أكبر كثيراً من النسب المتوقعة بينما كانت نسب الاتحادات الجديدة أقل من المتوقع.

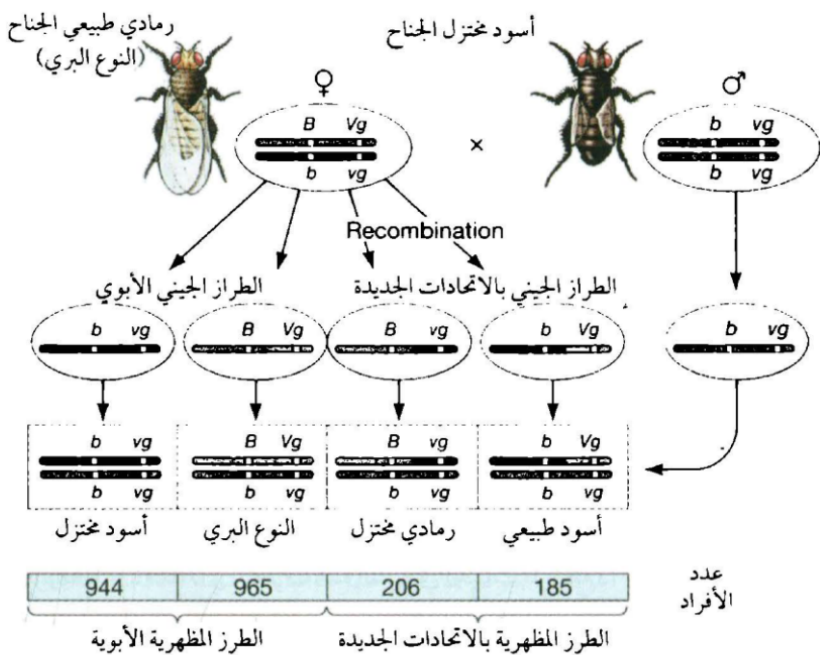
لم يتمكن "باتسون وبانيت" من تقديم تفسير للنسب التي حصلت عليها في تجرب نباتات بسلة الزهور لأنها لم يفسرها في ضوء الربط بين انتقال جيني لون الأزهار وشكل حبوب اللقاح وبين سلوك الكروموزومات. فسر انتاجهم هذه إلى وجود تجادب بين الأليلين السائدين (A,B) وبين الأليلين المتنحدين (a,b) مما أدى إلى بقاءهما معاً في جاميات الجيل الأول وأدى إلى ظهور النسب غير المتوقعة في الجيل الثاني بينما لا تمثل الأليلات السائدة والمتندحة إلى الدخول في جامية واحدة مما أدى إلى وجود نسب أقل من المتوقعة بالنسبة للاحتمادات الجديدة في الجيل الثاني، أطلق على ذلك باتجاذب و التنافر (Coupling and repulsion).

لم يكن تفسيرهما لهذه الظواهر مرضياً حتى قام العالم "مورجان" وطلبه بتجارب على الدروسوفيلا حصلوا خلاها على نفس النتائج وفسروا نتائجهم إلى ميل الجينات المرتبطة الموجودة على نفس الكروموزوم للبقاء معاً في جامية واحدة أثناء الانقسام الاختزالي، ويسمى هذا بالارتباط (Linkage). كما بيّن أن قوة الارتباط تعتمد على المسافة بين هذه الجينات المرتبطة على الكروموزوم. وهذا السبب أيضاً فإن نتائج التجارب الاختباري لهذه الجينات المرتبطة تختلف عن النتائج التي يتم الحصول عليها في التجارب الاختبارية للصفات المندلية نتيجة للتوزيع الحر وهي ما ذكرناه سابقاً بالنسبة المعروفة ١:١:١:١ (أي تحرف هذه النسبة في الجينات المرتبطة).



وفي الدروسوفيلا وعند تلقيح ذباب أصيل للون الجسم الأسود والجناح المختزل مع أخرى بريمة رمادية وطويلة الجناح فإن جميع أفراد الجيل الأول تكون رمادية اللون طويلة الجناح وعند تلقيح إناث الجيل الأول مع ذكر أسود اللون مختزل الجناح؛ أي تلقيح إناث الجيل الأول مع ذكور ذات صفات متندحة فإن الجيل الأبوى يتتألف من فئات أبوية عالية النسبة عما هو متوقع مقارنة بالفتاتات غير الأبوية الأقل عدداً من المتوقع، ويأتي ذلك بسبب

وقوع الأليلين السائدين على كروموسوم بينما الأليلين المترجحين على الكروموسوم النظير. ويسبب ارتباط الأليلات السائدة مع بعضها والأليلات المترجحة مع بعضها فإن نسب التهجين الاختباري تحرف عن النسبة المئوية المعروفة، وتقل الفتات غير الأبوية عنها هو متوقع. ومن الدراسات العديدة وجد أن هذه النسبة المئوية للاحتمادات الجديدة تختلف بين الأزواج المختلفة من الجينات المرتبطة كما وجد أن هذه النسبة دائمًا تتراوح بين صفر و٥٠٪. والشكل الآتي يوضح لنا مثالاً للاحتمادات الأبوية والاحتمادات الجديدة التي ظهرت في أحد تجارب "مورجان" وأنها تحرف عن النسب المتوقعة.



$$\text{معدل الاحتمادات الجديدة} = \frac{\text{عدد الأفراد بالاحتمادات الجديدة}}{\text{العدد الكلي للأفراد}} = \frac{391}{2300}$$

الشكل (٦٥): أحد تجارب العالم مورجان حيث بين النسل الناتج من التهجين الاختباري لأحد أفراد الجيل الأول والذي يحمل الصفات السائدة المميزة بالنسبة لللون الجسم الرمادي والأجنحة الطبيعية مع فرد يحمل الصفات المترجحة (أسود مختزل البناح)

ونتيجة لذلك وبعد دراسة حالات متعددة في الدروسوفيلا، أدرك «مورجان» أن التجاذب والتنافر هما حالتان لظاهرة واحدة وهي ما أطلق عليها اسم الارتباط (Linkage) ينبع عنها أن الاتحادات الأبوية دائمًا تظهر بنسب أعلى من المتوقع، نتيجة لـ ميل الجينات المرتبطة - أي الموجودة على كروموسوم واحد - إلى الانتقال كتلة واحدة، أي تكون مرتبطة بعضها. كما فسر ظهور الاتحادات الجديدة بين الجينات المرتبطة إلى ظاهرة أخرى أطلق عليها اسم العبور (Crossing over)، وتتلخص في أنه يحدث تبادل مادي بين فردي كل زوج من الكروموسومات النظيرية أثناء الانقسام الاختزالي وتكونين الجاميات. وقد كانت جميع البيانات الوراثية والمشاهدات السيتولوجية التي حصل عليها «مورجان» ومساعدوه من دراساتهم على الدروسوفيلا أكبر دعامة لهذا التفسير.

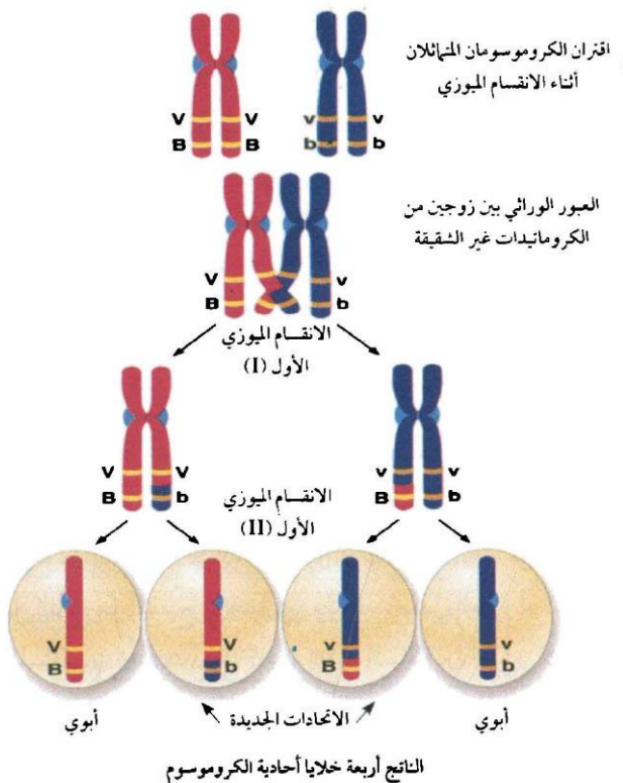
ويمكن تفسير ظاهرة العبور "Crossing over" من تبع سلوك الكروموسومات أثناء الانقسام الميوزي حيث يلاحظ حدوث ظاهرة تفسر انفصال الجينات المرتبطة. أثناء الطور الصمام نجد أن كل كروموسوم يشق طولياً إلى كروماتيدتين ويلاصق كل كروموسومين متماثلين لتكوين الوحدة الكروموسومية الثانية (Bivalent) المكونة من أربع كروماتيدات. وفي نفس الوقت تحدث عملية تبادل بين كروماتيدتين غير شقيقتين من الكروموسومين المتماثلين عند نقطة أو أكثر فتتكون بذلك الكيازمات (Chiasmata) التي تشاهد بوضوح عند الطور التشتيتي وبذلك يحدث انتقال جينات من كروموسوم إلى مثيله.

ونتيجة لهذه العملية، أي بعد عملية العبور نجد أنه بجانب التراكيب الأبوية يوجد تراكيب جديدة. وقد اعتبر مورجان أن هذا التعليل هو التفسير الصحيح لعملية انتقال الجينات من كروموسوم لأخر وذلك يفسر ظهور أفراد ذات صفات غير أبوية أي اتحادات جديدة في النسل الناتج من التقليح الاختباري. ويتوقف معدل العبور أو نسبة العبور وقوة الارتباط على المسافة بين الجينات، فإذا كانت هذه المسافة بين الجينين كبيرة كان احتمال حدوث عبور بينهما كبير، وإذا تقارب الجينان كان الارتباط بينهما قويًا، فكلما زادت المسافة بين موقعين الجينين كلما زاد احتمال تكوين الكيازمات وبالتالي زادت نسبة الحالات التي ينتقل فيها الجين من كروموسوم لأخر أي العبور. ويمكن تحديد نسبة العبور أو معدل

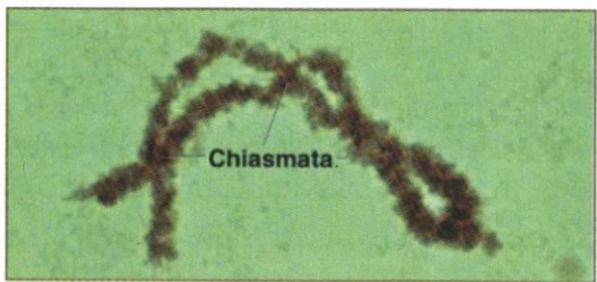
الارتباطات الجديدة بين الجينات بعدد الأفراد التي تمثل الاتصالات الجديدة منسوباً إلى العدد الكلي للأفراد أي:

$$\text{أ نسبة العبور} = \frac{\text{عدد الأفراد التي بها اتصالات جديدة}}{\text{المجموع الكلي للأفراد}} \times 100$$

ويطلق على الأفراد ذات الاتصالات الجديدة فئات عبورية بينما يطلق على الاتصالات الأبوية فئات غير عبورية أو ارتباطية.



شكل (٦٦): يوضح كيفية حدوث العبور أثناء الانقسام الاختزالي وكيفية تكوين الاتصالات الجديدة



شكل (٦٧): يبين الكيازمات المكونة أثناء عملية العبور الوراثي

الارتباط التام "Complete linkage"

إذا ظهرت الصفات الأبوية معاً دائماً ولم تظهر صفات غير أبوية على الإطلاق سمي ذلك «بالارتباط التام»، والارتباط التام يحدث في حالة عدم وجود عبور على الإطلاق. وهذا النوع من الارتباط نادر الحدوث أما الارتباط الذي تحدثنا عنه في مثال بسلة الزهور أو في الدروسوفيلا فيسمى «بالارتباط غير التام "Incomplete Linkage"» حيث تظهر الصفات الأبوية في النسل الناتج من التلقيح الاختباري بنسب كبيرة ولكنها تنعزل عن بعضها في بعض الحالات وت تكون الاختيارات الجديدة أي تظهر صفات غير أبوية.

الجنس والعبور :

اتضح من التجارب العديدة التي أجريت لدراسة الارتباط والعبور في الكائنات المختلفة من حيوان أو نبات، أنها ظاهرة تان عامatan توجدان في جميع الكائنات التي درست، ويحدث العبور عادة في إناث وذكور غالبية الكائنات، ولو أنه لا يقع بنسبة واحدة في كلا الجنسين. كما أنه نادراً ما يحدث في أحد الجنسين فقط دون الآخر، وهذه حالة خاصة لا تعرف حتى الآن إلا في ذكور جميع أنواع الدروسوفيلا التي درست، وفي بعض ذكور حشرات من رتبة ذات الجناحين، وفي إناث دودة الحرير.

وجد في التلقيح الاختباري الذي ذكر سابقاً بين إناث الجيل الأول الخلطية للصفات السائدة وهي طول الجناح ورمادية اللون وبين الذكور التي تحمل الصفات المتессية (أسود

مختزل) أنتا حصلنا على أربعة أنواع من الاتحادات، الاثنين الأبيونين، واثنين من الاتحادات الجديدة وهذا الأخيران ظهرتا نتيجة حدوث العبور بين الموقعين أسود و مختزل.

وعند استعمال ذكر الجيل الأول الخلبلة لأي موقعين مرتبطين في التلقيح الاختباري وجد أنها تعطي نوعين فقط من الجاميات بالاتحادات الأبوية فقط، أي أن اتحادات الجينات تبقى كما كانت في الآباء، ويدو هنا أن الارباط تمام، أو بعبارة أخرى تنتقل الكروموسومات من الذكور إلى النسل دون أي تغير في الاتحادات الجينية. ويعتبر عدم ظهور اتحادات جديدة دليلاً على عدم حدوث العبور في الذكر.

وفيه يلي أجري "بريدجز Bridges" تلقيحاً بين سلالتين من الدروسو فيلا ميلانو جاستر إحداهما حمراء العيون و طويلة الأجنحة (برية) والأخرى قرمذية لون العيون و مختزلة الأجنحة. وكانت جميع أفراد الجيل الأول الخلبلة ذكوراً وإناثاً، حمراء العيون و طويلة الأجنحة، حيث أن لون العيون الحمراء سائد على اللون القرمزى، والجناح الطويل سائد على المختزل وعندما لقحت إناث وذكور الجيل الأول اختبارياً مع المتنح المزدوج (قرمزى مختزل) حصل "بريدجز" على النتائج التالية :

أحمر العيون طويل الجناح ✕ قرمزي العيون مختزل الجناح P



F1

أحمر العيون طويل الجناح هجين

نتائج التلقيح الاختباري لأنثى خلبلة من الجيل الأول		نتائج التلقيح الاختباري للذكر	
٥١٩	صفر	أحمر العيون طول الجناح	١٣٣٩
٥٥٢	صفر	أحمر العيون مختزل الجناح	١٥١
١٠٧١	المجموع	قرمزى العين طويل الجناح	١٥٤
		قرمزى العين مختزل الجناح	١١٩٥
		المجموع = ٢٨٣٩	

النسبة المئوية للاحادات الجديدة = ٧٪ ، النسبة المئوية للاحادات الجديدة = صفر٪.

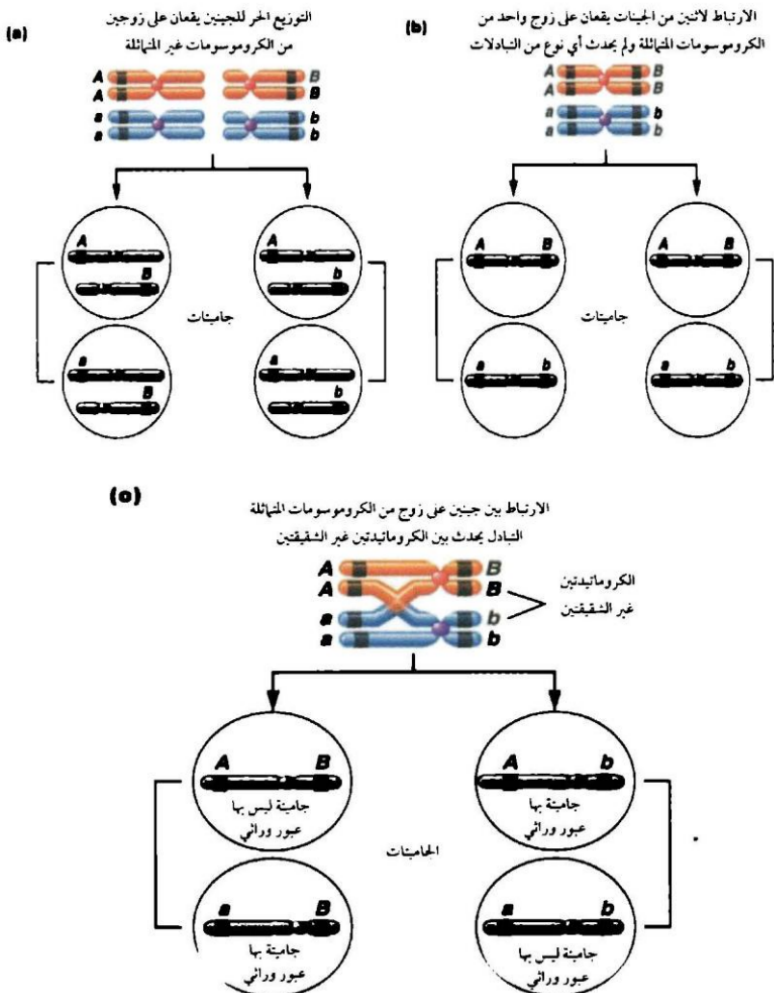
ويؤكّد عدم ظهور اتحادات جديدة في حالة اختبار الذكر إلى وجود الارتباط التام في الذكور نتيجة لعدم حدوث العبور في ذكور الدروسوفيلا ميلانو جاستر بينما في حالة الأنثى فإن الارتباط غير تام نتيجة لوجود الاتحادات الجديدة بالإضافة إلى الاتحادات الأبوية.

عدم حدوث العبور في الأنثى:

اكتشفت في دودة الحرير حالة مماثلة لما عرف في الدروسوفيلا، من أن العبور يحدث فقط في أحد الجنسين، غير أنه في حالة دودة الحرير يحدث العبور في الذكور دون الإناث، على عكس المعروف في الدروسوفيلا. فإذا ما استعملت الإناث الخلبلطة للجينات المرتبطة في التلقيحات الاختبارية لا يظهر في النسل إلا فتاتاً الاتحادات الأبوية، ويبعدوا الارتباط تماماً. أما إذا استعملت الذكور الخلبلطة في التلقيح الاختباري يظهر في النسل علاوة على فتاتي الاتحادات الأبوية فتتان باتحادات جديدة نتيجة للعبور الذي يحدث في الذكور.

حدوث العبور في الجنسين :

في معظم الكائنات الحية الأخرى النباتية والحيوانية، أثبتت تجارب الارتباط الواقعية أن نتائج التلقيحات الاختبارية بين الواقع المرتبطة لا تتأثر باستعمال الخلبلط كأب أو كأم، ففي كلتا الحالتين تظهر الاتحادات الجديدة بنفس النسبة المئوية تقريباً سواء كان نظام التلقيح تجاذبياً أو تنافرياً. وهذا يعني أن العبور يحدث بين الكروموسومين النظيريين في الذكور وفي الإناث أثناء الانقسام الميوزي وتكونن الجاميات. وأنه منها تكون الاتحادات الأبوية لجينين مرتبطين فإن الارتباط يميل إلى تركهما معاً بنفس الاتحادات الأبوية وأن الاتحادات الجديدة هي نتيجة للعبور الذي توقف نسبة حدوثه على المسافة بين موقع الجينين. وحيث أن المسافة بينهما ثابتة فإننا نجد أن نسبة العبور ثابتة في كل التجارب التي تشملها.



شكل (٦٨) يبين ما يلي: (a) حدوث التوزيع المربع بعد الانقسام الاختزالي حيث إن الجينات غير مرتبطة (b) الجامتات المكونة بعد الانقسام الاختزالي لزوجين من الجينات المرتبطة في حالة إذا لم يحدث عبور، أي بينهما ارتباط تام (c) الجينات المرتبطة وحدوث العبور

المجموعات الارتباطية والكروموسومات :

من المعلوم أن الجينات المرتبطة تكون محمولة في نفس الكروموسوم وأن جميع الجينات المحمولة على كروموسوم واحد تكون فيها بينها ما يعرف بالمجموعة الارتباطية (Linkage group)، فإذا ارتبط جين معين مثل (A) بجين آخرين مثل (B,C)، فبدئلي أن الآخرين يكونان أيضاً مرتبطين. فإنه يمكن إجراء التلقيحات التي يعرف عن طريقها ما إذا كانت أزواج الجينات أو مجموعات منها توزع توزيعاً حراً أم ترتبط بعضها. وبذلك يمكن تقسيم الجينات المعروفة في أي نوع من الكائنات إلى مجموعات ارتباطية، يظهر الارتباط بين أفراد كل مجموعة منها، وفي جميع الأنواع المدروسة جيداً من الناحية الوراثية يتساوى عدد المجموعات الارتباطية مع عدد أزواج الكروموسومات (العدد الأحادي) التي يختص بها كل نوع. وقد بيّنت الدراسات الوراثية للطفرات التي ظهرت في الدروسوفيلا، أن هذه الجينات تقع في أربع مجموعات ارتباطية، وهذا العدد يتفق مع عدد الكروموسومات في المجموعة الأحادية لهذه الحشرة، وبالمثل ثبت هذا التطابق في البسلة حيث يوجد سبع مجموعات ارتباطية يقابلها سبعة أزواج من الكروموسومات، وفي الذرة يوجد عشرة مجموعات ارتباطية يقابلها عشرة أزواج من الكروموسومات وهكذا. وجدير بالذكر أنه لم تعرف حتى الآن حالة واحدة زاد فيها عدد المجموعات الارتباطية على عدد أزواج الكروموسومات.

موقع الجينات في الكروموسومات:

كان من نتائج الأبحاث الواسعة التي قام بها «مورجان» ومساعدوه على الدروسوفيلا ميلانوجاستر، اكتشاف ما يزيد عن خمسة جين مختلف في هذه الحشرة الصغيرة وحيث إنه لا يوجد في هذا النوع إلا أربعة أزواج من الكروموسومات، فيستخلص من ذلك أن الكروموسوم الواحد لابد وأن يحمل أكثر من جين واحد، وهذا بالطبع هو سبب وجود الارتباط، وسبب عدم سريان قانون مندل للتوزيع الحر في جميع الحالات، وحيث يقتصر سريانه كما سبق الذكر على الجينات المحمولة في كروموسومات مختلفة، أما الجينات المحمولة في نفس الكروموسوم فيظهر بينها الارتباط، وتكون بينها مجموعة ارتباطية واحدة، ويتحدد

عدد المجموعات الارتباطية في الكائن الحي كما سبق الذكر بعد أزواج الكروموسومات المعروفة لهذا الكائن.

وحيث إنه يوجد عدد كبير من الجينات في الكروموسوم الواحد، فلابد وأن تكون هناك طريقة ما تنظم بها هذه الجينات في الكروموسوم. وقد وجد «مورجان» ومساعدوه طريقة وراثية لتحديد النظام الذي تترتب به الجينات المرتبطة في الكروموسوم.

الترتيب الطولي للجينات في الكروموسومات :

فرض «مورجان» لتفسير الارتباط، أن ميل الجينات المرتبطة إلى البقاء في اتحاداتها الأصلية أو الآبوية، راجع إلى وقوعها في نفس الكروموسوم. وكذلك قدم الفكرة بأن قوة الارتباط بين أي جينين مرتبطين تتوقف على المسافة بينهما، فكلما زادت المسافة بينهما زاد احتمال حدوث العبور بينهما، والعكس صحيح. وقد استعمل «مورجان» هذه الطريقة لتحديد التسلسل النسبي للجينات المختلفة، متخذًا ١٪ عبوراً كوحدة للفياس. وتمكن بذلك من وضع خرائط كروموسومية تمثل كل منها وصفاً بيانياً مركزاً عن موقع جينات مجموعة ارتباطية واحدة.

فإذا افترضنا أن جيناً ما مثل (A) مرتبط بثانٍ مثل (B) وبثالث مثل (C) فلابد أن يكون كل من الثاني والثالث أيضاً مرتبطين، وتصبح العلاقة بين الثلاثة جينات مشابهة تماماً للعلاقة الهندسية التي توجد بين ثلات نقاط تقع على خط مستقيم. وعلى إبان المسافة التي بين (C,A) هي إما حاصل جمع المسافة بين (B,A) والمسافة بين (B,C) وذلك إذا كان (B) يشغل المنطقة الوسطية، أو باقي طرح المسافتين إذا كان (C) هو الذي يشغل المنطقة الوسطية، فإذا افترضنا أن قيمة العبور بين (A,B) هي ٣٪، وبين (C,B) هي ٩٪، وبين (A,C) هي ١٢٪، فيكون الترتيب الهندسي لهذه الواقع على الكروموسوم هو (ABC).

في دراسة العبور وتكوين الاتحادات الجديدة في حالات تشمل ثلاثة جينات أو أكثر مرتبطة، ظهرت حقيقة أخرى كانت مجهولة حيث إن البيانات الناتجة تدل بطريقة لا تقبل أي شك على أن الجينات مرتبطة طولياً على الكروموسومات.

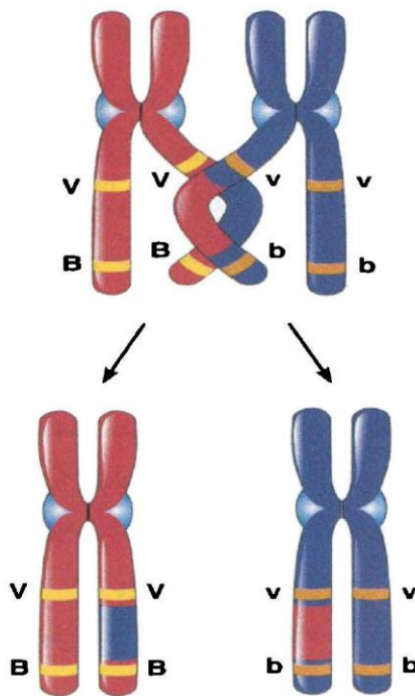
التجارب ذات الثلاث نقاط : Three points experiments

ما سبق يلاحظ أنه في حالة الرغبة في تحديد الموضع النسبي لثلاثة جينات مرتبطة بالطريقة السابقة، فإنه يلزم إجراء ثلاث تجارب مختلفة تشمل كل منها موقعين من الموضع الثلاثة في نفس الوقت. إلا أنه يمكن تحديد هذه العلاقة من تجربة واحدة تشمل ثلاثة مواقع أو أكثر، ومثل هذه التجارب تعطيها، بجانب تحديد موقع الجينات، بيانات أخرى كثيرة عن بعض خصائص العبور ذات أهمية كبيرة في وضع الخرائط الوراثية "Genetic Maps".

ويمكن تصميم التجارب بحيث يشمل التلقيح موقعين معروفين من قبل مع موقع جديد، ويتطيق نفس القاعدة السابقة، والتي تلخص في أن العلاقة بين أي مسافة من المسافات الثلاث التي تفصل الموضع الثلاثة تساوي إما مجموع أو فرق المسافتين الباقيتين، فإنه يمكن تحديد ما إذا كان الجين يقع بين الجينين القديمين أو إلى جانب أحدهما. وطبقاً لهذه القاعدة فإنه يصبح من السهل أن نضيف باستمرار إلى هذه الخريطة موقع أخرى لجينات جديدة، حتى تشمل جميع الجينات المعروفة في هذه المجموعة الارتباطية.

العبور المزدوج أو المتعدد :

حينما يحدث عبور مزدوج بين الجينين المرتبطين، فإن الأنماط المظهرية ستكون مشابهة للأباء كما لم يحدث عبور.



شكل (٦٩): يشرح التراكيب الناتجة للكروموسومات بعد حدوث العبور المزدوج وهي مشابهة للأباء

مثال للكشف عن العبور المزدوج :

لكي يمكن التعرف على حدوث عبور مزدوج فإنه يلزم وجود جين ثالث يقع في الوسط بين الجينين المرتبطين على نفس الكروموسوم. فمثلا حينما يحدث عبور مزدوج بين الجينين (C) والجين (B) يقع بينهما، فإن احتمال حدوث العبور المزدوج هو حاصل ضرب حدوث العبور بين كل اثنين على حدة، أي بين الجينين (A,B) و (B,C).

فإذا حدثت نسبة العبور بين (A , B) بمقدار ٢٠ % وبين الجينين (B,C) بمقدار ١٠ % فإن نسبة الجاميات المكونة نتيجة حدوث العبور المزدوج هي حاصل الضرب ٢ ،

$X = 0,2$ (وتمثل القيمة $2 - 0,1$ ، الاحتمالات الخاصة بنسبة عبور كل زوج من الجينات على حدة.

إلا أن حدوث كيازما فردية في معظم الكائنات الحية تؤثر وتدخل معاً ما يؤدي إلى تقليل فرصة حدوث كيازما متباورة. ونتيجة لهذا التداخل (interference)، فإنه يتم تقليل نواتج العبور المزدوج. ويعبر عن قوة التدخل بما يسمى معامل التوافق أو التوافق (Coefficient of Coincidence or Coincidence).

$$\text{التوافق} = \frac{\text{نسبة العبور المزدوج المشاهد}}{\text{نسبة العبور المزدوج المتوقع}}$$

في المثال السابق فقد وجد أن العبور المزدوج المشاهد هو $1,6$ وعلى هذا فإن:

التوافق = $\frac{1,6}{2,0} = 0,8$ ، ومعنى هذا أنها نشاهد فقط 80% من العبور المزدوج في حين تختفي الـ 20% الأخرى نتيجة للتداخل.

(التداخل = $1 - 0,8 = 0,2$)

Determination of the observed double cross

خرائط كروموسومية تحتوي على المسافات الآتية بين الجينات التالية:

A 10 B 20 C

وتداخل قيمته 40%

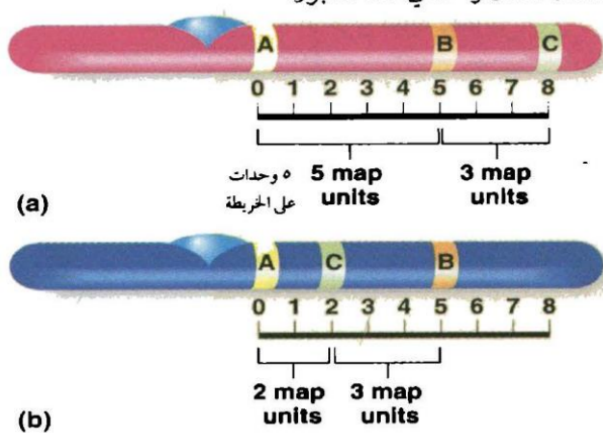
وبالتالي فإن قيمة العبور المزدوج المتوقعة = $0,2 X 0,1X = 0,2$ وقيمة العبور المزدوج المشاهد هي 60% وذلك لأن 40% من قيم العبور المزدوج يرجع إلى التداخل. وعلى هذا فإن قيمة العبور المزدوج المتوقعة = $1 X 0,2 = 0,2$ أو 20% ، وبتقدير قيمة العبور المزدوج الذي يرجع إلى التداخل (العبور المشاهد) فإننا نجد بأن نسبة = $0,2 X 0,6 = 0,12$ أو 12% .

الخراطة الكروموسومية «Chromosome mapping»

أدت الدراسات المستفيضة في كثير من الكائنات الحية إلى قاعدتين رئيسيتين مهمتين:

- إن الجينات المرتبطة والموجودة على نفس الكروموسوم تترتب طولياً وتختلف مواقع معينة ثابتة من الممكن تقدير المسافات بينها معياراً عنها بحسب موثوية للعبور الذي يقع بينها.
- تحدد المجموع الارتباطي في أي نوع من الكائنات بعدد أزواج الكروموسومات فيه وذلك بالطبع نتيجة لوجود الجينات في الكروموسومات.

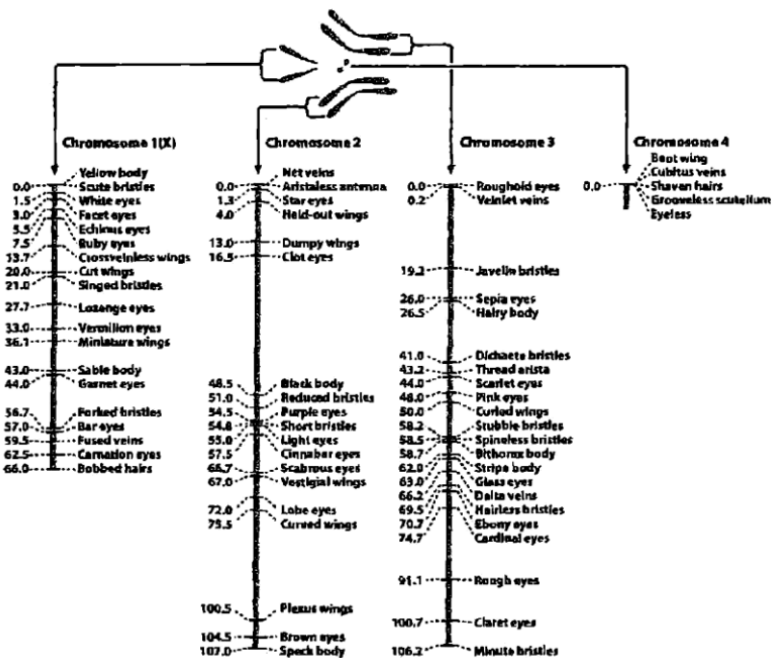
وعلى هذا استفاد علماء الوراثة من نتائج الارتباط والعبور في رسم الخرائط الكروموسومية؛ حيث تحدد قيمة المسافة بين أي جينين على نفس الكروموسوم بمعرفة قيمة احتمال حدوث العبور بين هذين الجينين، فكلما زادت المسافة بين الجينين زادت فرصه حدوث العبور بينهما والعكس صحيح. وعلى هذا يمكن اعتبار نسبة العبور مقياساً ليبين المسافة بين الجينات، فكل وحدة مسافية على الخريطة والتي تعرف باسم ستيمورجان (Centimorgan) تعادل واحد في المائة للعبور.



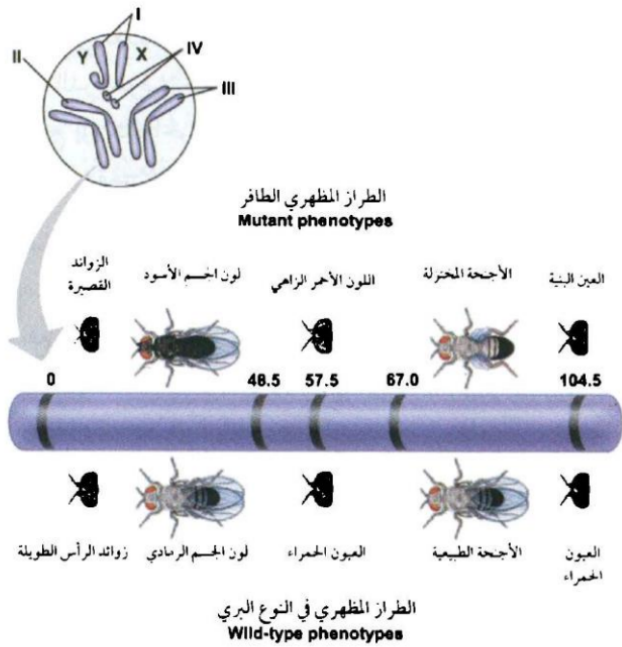
شكل (٧٠): بين الوحدات القياسية بين الجينات على الكروموسومات حيث إن كل وحدة مثل ستيمورجان

والخريطة الكروموسومية الموضوعة لكتروموسوم أو كروموسومات أي كائن مجهود جماعي تعوني لعدد كبير من الباحثين ومن أمثلة ذلك الخريطة الكروموسومية لكتروموسومات الدروسوفila ميلانوجاستر والتي قاد ووجه عملها بردجز (Bridges) وتضاف بالتدريج إلى هذه الخريطة مواقع جديدة للجينات، كما تزداد دقة كلما تجمعت بيانات عبورية مأكولة من تجارب أكثر إحكاماً.

هذا ويستفاد من رسم الخريطة الكروموسومية في تحديد موقع الجينات على الكروموسومات، وتحديد عدد الجينات التي تتحكم في صفة ما، وتساعد كذلك المربين على تحديد موقع الجينات في الكروموسومات التي يجب نقلها من سلالة إلى أخرى لتربية سلالات مرغوب في صفات معينة بها. وتستخدم الخريطة الكروموسومية لتشخيص بعض الأمراض الوراثية، فعند معرفة البيانات عن البديل النسب للمرض، يستطيع الباحثون تحديد الجزء من الـ "دن أ" الذي يحمل الجين المسبب للمرض.



شكل (٧١): الخريطة الوراثية للكروموسومات الأربع
لحشرة الدروسوفila ميلانوجاستر تبين المواقع النسبية لبعض الجينات



شكل (٧٢): يبين موقع بعض الجينات المهمة في الدروسوفيلا في الطراز البري وفي الأنواع الطافرة

ويمكن تلخيص ما تقدم عن الارتباط والعبور في النقاط التالية :

- يقصد بالإرتباط (Linkage) ميل الجينات الموجودة على كروموسوم واحد للبقاء مع بعضها البعض وعدم انعزالها إنعزالاً حراً حسب قانون مندل الثاني. وقد تمت تسمية مجموعة الجينات الواقعة على كروموسوم واحد "المجموعة الارتباطية"، وعدد المجاميع الارتباطية في الكائن الحي يساوي عدد أزواج الكروموسومات الموجودة.
- تمثل الجينات المرتبطة للانتقال كتلة واحدة من الآباء إلى الأبناء ولذلك لا يتحقق الانعزال الحر للجينات ويحدث انحراف في نسب النسل الناتج عن النسبة المتوقعة، فتزيد نسبة الاتحادات الأبوية وتقل نسبة الاتحادات الجديدة عن النسبة المندلية المتوقعة.

- إذا كان الارتباط تماماً (Complete linkage) بين زوجين من الجينات الواقع على نفس الكروموسوم فإنهما ينتقلان سوية من الآباء إلى الأبناء ويكون النسل الناتج مشابهاً تماماً للآباء بنسبة ١ : ١، وهذا الزوجان يظلان مع بعضهما البعض وينتقلان كما لو كانا زوجاً واحداً من الجينات، وتكون نسبة الامتحادات الجديدة في الارتباط التام للجينات صفر.

- وبصورة عامة فإن أي تحور عن النسبة المتوقعة للتلقيح الاختباري لزوجين من الجينات وهي $\blacktriangleleft 1 : 1 : 1 : 1$ يمكن أخذه كدليل على وجود الارتباط.

- ولا يمثل الارتباط التام الحالة الطبيعية لجميع الكائنات الحية حيث إن الارتباط التام يمكن أن ينكسر نتيجة حدوث عملية تسمى العبور (Crossing over) أثناء الانقسام الاختزالي.

- ويعرف العبور بأنه "ظاهرة تنتقل فيها بعض الجينات في أثناء الطور التمهيدي الأول للانقسام الميوزي بين الكروماتيدتين غير الشقيقتين للكروموسومات المتماثلة". ويتم ذلك بحدوث كسر أو أكثر في الكروماتيدات غير الشقيقة ثم تبادل أجزاء بينها وإعادة التحامها، ونتيجة لعملية العبور فإنه ينكسر الارتباط التام بين الجينات في الكروموسومات المتواجدة في الجراميات الناتجة من عملية الانقسام الاختزالي وتظهر الامتحادات الجديدة في النسل نتيجة لعملية العبور. ويجب ادراك أن عملية العبور دقيقة جداً فعند أي موضع للعبور يحدث الانفصال والالتحام في نقطتين متماثلتين تماماً في الكروماتيدتين المسترkitين في التبادل، فلا تفقد أو تكتسب أي منها موضع أو جينات جديدة.

- تزيد فرصة العبور كلما زادت المسافة بين الجينين المرتبطين والعكس؛ فكلما اقتربت الواقع الجيني من بعضها كلما ازدادت صعوبة العبور، وازدادت صعوبة تكوين اتحادات جديدة.

- ويمكن تحديد نسبة العبور بين الجينات بعدد الأفراد التي تمثل الامتحادات الجديدة منسوباً إلى العدد الكلي للأفراد أو بعبارة أخرى :

$$\text{نسبة العبور} = \frac{\text{عدد الأفراد التي بها اتحادات جديدة}}{\text{المجموع الكلي للأفراد}} \times 100$$

وقد استفاد علماء الوراثة من نتائج العبور والارتباط في رسم الخرائط الكروموسومية وتحديد موقع الجينات، حيث تحدد المسافة بين أي جينين على نفس الكروموسوم بمعرفة قيمة احتمال العبور بين هذين الجينين واعتبرت نسبة العبور مقياساً بين المسافة بين الجينات؛ فكل وحدة مسافية على الخريطة تعادل واحداً في المائة عبوراً. وقد سميت وحدة القياس على الخرائط الكروموسومية باسم «ستيمورجان Centimorgan».

تطبيقات على الارتباط والعبور

- ١- العدد الثنائي للكروموسومات في الإنسان ٤٦، كم يكون عدد المجاميع الارتباطية؟
- ٢- إذا تم عمل خرائط كروموسومية لجميع الكروموسومات في كائن ما، كم مجموعة ارتباطية توقع وجودها في :

 - ١- كائن أحادي المجموعات الكروموسومية تحتوي خلاياه الجسدية على ١٧ كروموسوماً؟
 - ٢- فأر يحتوي على ٤٢ كروموسوماً في خلاياه الجسدية؟
 - ٣- بكتيريا تحتوي على من ١ - ٤ كروموسومات معتمداً على ظروف النمو؟
 - ٤- إذا كانت قوة الارتباط بين جينين ٧٠٪ فما هي نسبة العبور بين هذين الجينين؟
 - ٥- تحتوي الخلايا الجسدية في نبات البسلة على ١٤ كروموسوماً كم عدد المجموعات الارتباطية في هذا النبات؟

٥ - النباتات التصصيرة (d) والثمرة المجعدة (p) في نبات الطماطم صفتان متنحيتان للصفات السائدة "النبات الطويل والثمرة المنساء". وقد أجرى تلقيح اختباري بين أفراد الجيل الأول التي نشأت من تزاوج نبات قصير مجعد مع نبات طويل أملس (استخدم في التلقيح الاختباري النبات ذي الصفات المتنحية مع نباتات الجيل الأول) وكانت النتائج كما يلي : ٥ قصير أملس، ١٨ قصير مجعد، ٥ طويل مجعد، ١٦١ طويل أملس.....

مستخدماً رموزاً بدلاً من أسماء صنف هذه النتائج لتبيّن الارتباطات الآبوية والارتباطات العبورية. وهل يوجد دليل على حدوث العبور وقيمةه؟

٦ - في تزاوج اختباري بين فرد خليط للجينين تركيبة (AaBb) مع فرد ذي صفات متنحية (aabb) حصلنا على نسل يحتوي على ١٠٪ من كل نوع من أنواع نواتج العبور بين الجينين، ما هي المسافة بين موقعي هذين الجينين؟

الفصل السادس

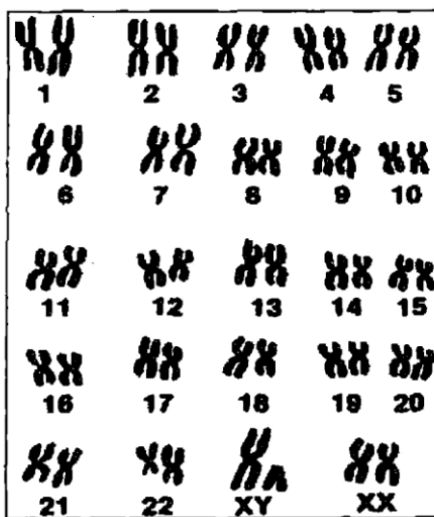
الوراثة البشرية



الوراثة البشرية : Human genetics

تعتبر الوراثة البشرية من أهم فروع علم الوراثة، وقد وجد أن كثيراً من الصفات الوراثية في الإنسان تكون شائعة في عائلات معينة عنها في عائلات أخرى. وقد فسر توارث بعض هذه الصفات على أساس متندلي بسيط، وفسر البعض الآخر على أساس الوراثة الكمية. وقد كان لاكتشاف الجينوم البشري أثر كبير في التعرف على عدد كبير من الصفات والأمراض الوراثية.

وتعتبر الكروموسومات في الإنسان هي الناقلات للهادة الوراثية (DNA). وتحتوي الخلايا الجسمية (Somatic cells) بمجموعتين كروموسوميتين مت�لتتين (N₂) أو (Diploid)، أما الخلايا الجنسية (Gametes) فهي تحمل كروموسوماً واحداً من كل نوع أي مجموعة كروموسومية واحدة (Haploid number) أي (N).



شكل (٧٣): يعبر عن طراز الهيئة الكروموسومية في الإنسان
(٢٢ زوج جسدي + زوج من الكروموسومات الجنسية)

والعدد الزوجي في الإنسان السوي هو ٤٤ كروموسوماً. وقوام الكروموسومات الجنسية عند الذكر هي (XY) وعند الأنثى هي (XX)، أضف إلى هذه الكروموسومات الجنسية وجود ٢٢ زوجاً من الكروموسومات الجسمية (autosomes) في كلا الجنسين. ويتألف كل كروموسوم من اثنين من الكروماتيدات المتصلتين معاً وأهم مكون لكل منها هو الــX المخاطر الــY النطاف (DNA). وتنتج الخلايا الجنسية في الإنسان وهي الــeggs بالنسبة للأنثى، والــsperm بالنسبة للذكر نتيجة للانقسام الــMeiosis.

وبانضمام الكروموسومات التي تشارك بها الــsperm مع تلك الآتية من النطاف يكتمل العدد ٤٤ كروموسوماً في الخلية الملقة (zygote)، وتحمل البيضة الملقة صفات كل من الأم ♀ والأب ♂ ليحملها الجنين الذي سيكون فيما بعد الفرد الكامل.

سجل النسب Family pedigree

إن دراسة الوراثة في الإنسان أكثر صعوبة منها في الكائنات الحية الأخرى، وذلك لأن التزاوج والتناслед في الإنسان من الأمور الشخصية، فضلاً عن طول فترة دورة حياة الإنسان، وقلة أفراد العائلة الواحدة وعدم إمكانية تنظيم تجارب تزاوج بين الأفراد. وقد تم حديثاً تطوير طرق يمكن بها جمع بيانات إحصائية بين جيل أو أكثر، وأحد الطرق الهامة لدراسة الصفات الوراثية في الإنسان هي تجميع المعلومات عن تاريخ عائلة لصفة معينة وعمل سجل النسب لذلك أو ما يسمى «شجرة العائلة».

وسجل النسب أو شجرة العائلة هو شكل خططي يوضح علاقة الأجيال معاً وانتقال الصفات الوراثية في عدد من الأجيال في عائلة واحدة. وكلما كثرت المعلومات في سجل النسب، كلما كان من السهل تحديد نمط توارث الصفة، ويفيد سجل النسب

في الاستشارات الوراثية لتحديد الخطر من حدوث خلل وراثي في عائلة ما. ويستخدم المستشارون الوراثيون سجل النسب لتحديد وضع النسل عند وجود أمراض وراثية في تاريخ العائلة.

ويستخدم علماء الوراثة رموزاً عالمية مميزة عند رسم سجل النسب (الشكل ٧٤) فالدواير مثل الإناث، والربعات تمثل الذكور، والنجمون تستخدم عندما يكون الجنس مجهولاً. ومن الخصائص الأخرى لرسومات سجلات النسب الخط الذي يصل بين الآبوبين ويسمى بخط الزواج (marriage line) وتوضع رموز الأبناء أسفله تحت خط أفقي يتصل بخط الزواج بخط رأسي قصير، وترقم الأبناء بأرقام عددية تبدأ من الشمال إلى اليمين حيث يمثل ذلك ترتيب الأولاد، وترقم الأجيال بأرقام يونانية مثل I, II, III. وعندما تقدم سجل النسب يجب تحديد ما يأتي : تمط توارث الصفة سائدة أو متتحية، تأثر الصفة بجنس الفرد بالإضافة إلى معلومات أكثر عن الوراثة لتقديم بيان سجل النسب بدقة.

والصفات التي يمكن تتبعها من خلال شجرة العائلة يمكن أن تكون:

* صفات جسدية متتحية.

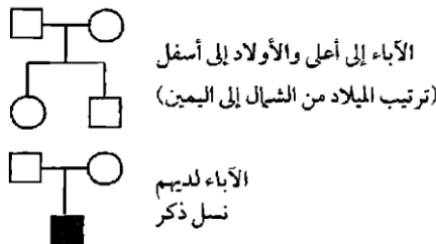
* صفات جسدية سائدة.

* صفة متتحية مرتبطة بكروموسوم (X).

* صفة سائدة مرتبطة بكروموسوم الجنس (X).

* صفة مرتبطة بكروموسوم (Y).

- ذكر
- أنثى
- نوع المولود غير معرف
- الصفة تحت الدراسة
- التزاوج
- زواج الأقارب



I, II, III, IV تعبّر عن الأجيال المختلفة

شكل (٤): يعبر عن الرموز المستخدمة في رسم سجل النسب (Family pedigree)

يمكن تبع سجل النسب بالنسبة لبعض الصفات البسيطة مثل :

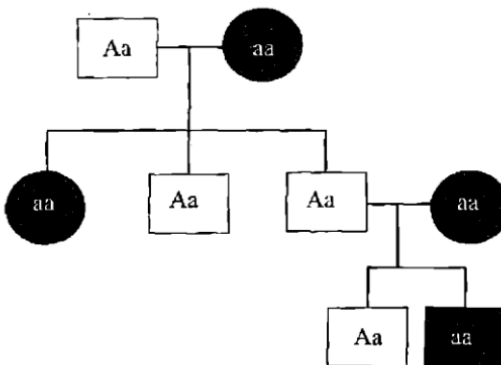
١- سجل النسب لتوازالت صفة جسدية متتحية -Autosomal recessive-

مثال : توارث صفة الألبينو:

صفة الألبينو هي حالة وراثية ناتجة عن غياب صبغة الميلانين في العيون والجلد والشعر. وتتوارث هذه الصفة بالنسبة لللون الطبيعي كصفة متعدلة بسيطة متتحية تنتهي نتيجة وراثة جينات متتحية من كل من الآبوبين. وفي الإنسان يندر ظهور الأفراد الألبينو. وعادة ما

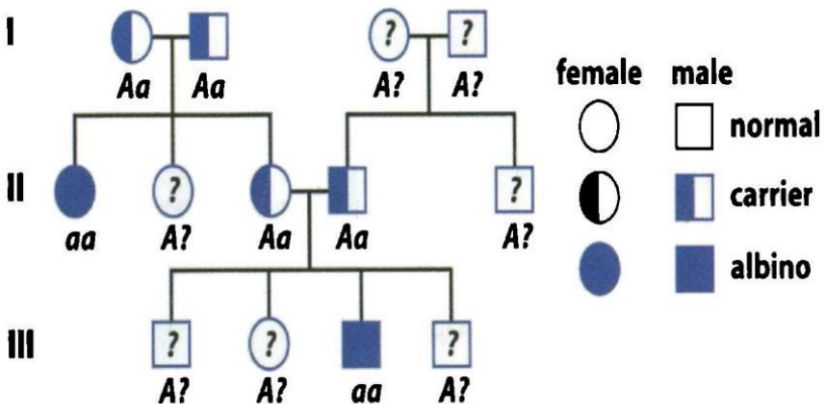
تتسبب صفة الألبينو في عدة مشاكل متعلقة بالحساسية الضوئية في البصر والجلد وي تعرض هؤلاء الأفراد إلى حروق بجلودهم عند التعرض للشمس وتكون قرحة العين حمراء ولو ن الجلد أبيض حمر حمرة باهنة وأخذ الشعر لون القش الباهت.

وعند دراسة شجرة العائلة أو سجلات النسب لحالات الأطفال الألبينو فإننا نجد أن صفة الألبينو ترجع إلى تماثيل الأليل المتنحى ولتكن تركيزهم الجيني (aa)، وقد وجد أغلب هؤلاء الأطفال قد ولدوا لأبوين غير ألبينو ولكنها خلطي الجينات حيث تأخذ التركيب الجيني (Aa)، ويمكن أن يظهر الأطفال الألبينو أيضاً من زواج الأفراد الألبينو بأفراد طبيعيين يحملون الصفة السائدة المهيمنة، أما عند زواج الأفراد الألبينو بأفراد ذات صفات سائدة نقية فإن النسل الناتج يكون أطفالاً طبيعيين.



شكل (٧٥): صورة لأشخاص ألبينو
سجل النسب لتوازن صفة الألبينو والنسل الناتج من زواج فرد ألبينو بأخر خلطي للصفة

ويمكن محاولة حل هذه المسألة؟

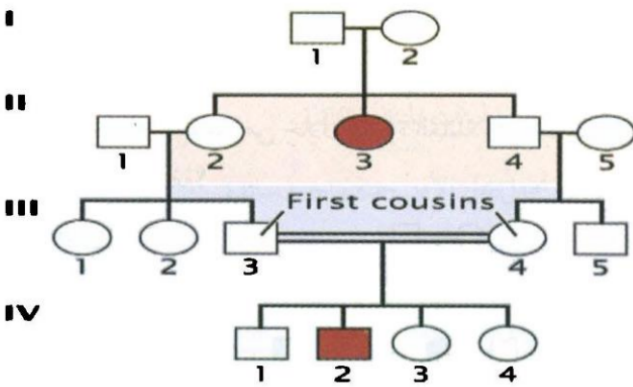


شكل (٧٦): هو نموذج لتوارث صفة جسدية مُرثية (Autosomal recessive trait) وهي صفة الأليبوتو

مثال ۱:

(الشكل ٧٧) هو نموذج لتوارث صفة جسدية متمنجية (Autosomal recessive trait) عبر أربعة أجيال مختلفة، ويلاحظ أن الآبوبين في الجيل (١) يحملان الصفة السائدة المهيمنة، بينما الصفة المتمنجية والتي يراد تتبعها هي المظللة باللون الألقرن. ويلاحظ من سجل النسب أن الصفة المتمنجية تظهر في النسل عند تزاوج آبوبين ذي صفات سائدة هجينة، وتبعاً لقراءتين متسلل فإن فرص ظهور الصفة المتمنجية تمثل ٢٥٪ من مجموع النسل الناتج.

والأفراد ذات الصفات السائدة هي أفراد سليمة وتسبّبهم ٧٥٪ من المجموع الكلي للنساء، ومنهن النقى والهنجين، بحيث أن الأفراد التي تحمل التركيب الوراثي الهنجين تكون حاملة للمرض. ونلاحظ أن ٣/٢ من مجموع الأفراد التي تظهر عليهم الصفات السائدة هي أفراد هنجينة، و ١/٣ أفراد نقية للصفة.



شكل (٧٧): يبين سجل النسب لصفة جاذبة متتحية عبر اربعه أجيال

ويمكن حل هذه المسألة كما يأتي: لكي يعطي الآباء ذوي الصفة السائدة أحد أفراد النسل ذي صفة متتحية، فلا بد للأبأن أن يكونا هجينين للصفة السائدة ولنفرض أن تركيبيهم الجيني (Aa).

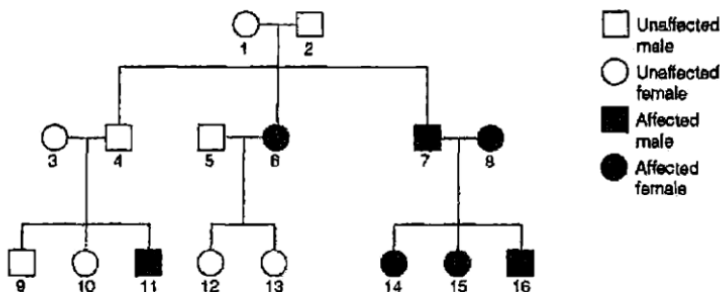
السل الناتج من الجيل الأول هم الجيل الثاني II أرقام ٤,٣,٢ ، رقم ٣ هو الصفة المتتحية (aa)، رقم ٢,٣ محتمل أن يكونان هجينان للصفة أي تركيبيهم الجيني (Aa)، في الجيل رقم II تزوج رقم ٢ الهجين من رقم ١ وطالما أن الأولاد جميعهم يحملون الصفة السائدة فإن التركيب الجيني لرقم ١ يكون ◀ أي ذي صفات نقية سائدة، وكذا الحال بالنسبة لرقم .٥.

السل في الجيل الثالث III : طالما أن السل ناتج من أم هجين وأب نقي للصفة السائدة فاحتياط رقم ١ أن يكون نقي (AA)، ورقم ٢ أن يكون نقي أو هجين (Aa)، أما رقم ٣ فلا بد أن يكون هجين للصفة لأنه عند تزاوجه مع رقم ٥ نتج أحد أفراد السل ذي صفة متتحية وعلى ذلك فإن رقم ٥ أيضا لا بد وأن يكون هجين للصفة السائدة.

في الجيل الرابع IV : يكون السل الناتج عن تزاوج فردان هجينين للصفة السائدة ذي تراكيب جينية (aa , AA, Aa, Aa) أي ١٣:١ سائد: متتحي.

مثال ٢:

في سجل النسب شكل (٧٨) الأرقام ٦، ٧ هي أطفال مصابة لأب وبن أصحاء ولكن من المؤكد أنهم حاملين للصفة. من خلال شجرة العائلة التي أمامك هل يمكن تحديد الأشخاص الحاملين للصفة؟

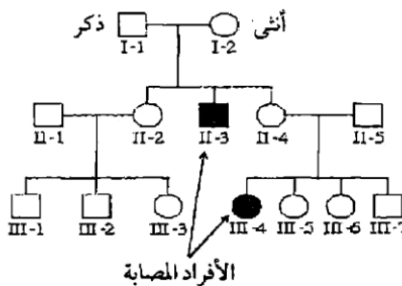


شكل (٧٨)

مثال ٣:

في سجل النسب شكل (٧٩) توارث مرض التليف الكيسي (Cystic fibrosis) وهو مرض وراثي مسؤول عنه جين متعدد من جينات الكروموسومات الجسدية (Autosomal recessive trait). أوجد التركيبة الوراثية للأفراد في الأجيال المختلفة؟

Sample pedigree - cystic fibrosis



شكل (٧٩)

المظاهر التي يمكن تمييزها في سجل نسب الصفات الجسدية المتنحية

- ١- جميع الأفراد المصابة تحمل الجينات المتنحية النقية.
- ٢- جميع الأفراد السليمة تحمل على الأقل جينه واحدة سائدة.
- ٣- النسل لأبوين مصابين تكون كلها مصابة.
- ٤- إذا كان الأبوان سليمين وأنجبا طفلاً مصاباً فلابد أن يكون الأبوان هجينين للصفة السائدة.
- ٥- لا يوجد اختلاف في توارث الصفة بالنسبة للذكور والإإناث.
- ٦- الأفراد الهجينة تأخذ مظهر الصفة السائدة أي تكون سليمة.
- ٧- لا تظهر غالبة عبر الأجيال المختلفة إلا بنسبة قليلة.

ومن الأمراض التي ينطبق عليها ذلك :

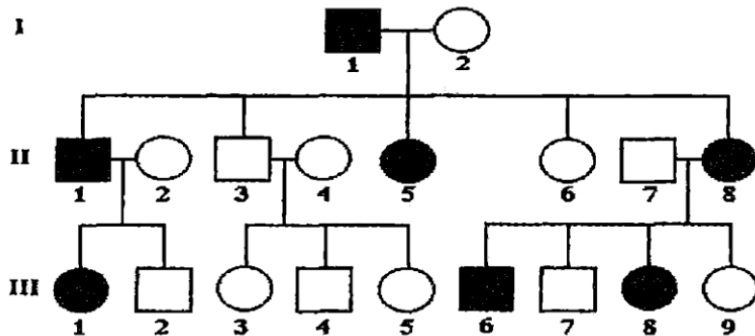
- التليف الكبسي Cystic fibrosis

- الأنيميا المنجلية Sickle cell anemia

- تاي ساكس Tay sachs disease

- Phenylketonuria (Pku)

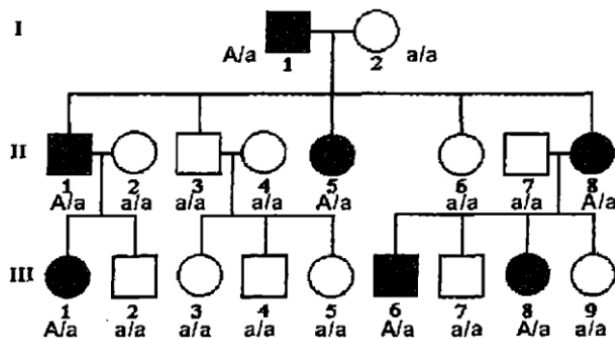
٢- سجل النسب لصفة وراثية جسدية سائدة (Autosomal dominant)



شكل (٨٠-أ)

سجل النسب السابق شكل (٨٠-أ) تعبّر فيه الأشكال المظللة عن مرض مرتبط بصفة سائدة هل يمكن معرفة التراكيب الوراثية لأفراد الأجيال المختلفة I, II, III لكل من الصفة السائدة والمتضادة؟

وحل مثل هذا المثال يكون على النحو التالي:



شكل (٨٠-ب)

المظاهر التي تميز الصفات السائدة بالنسبة لسجل النسب

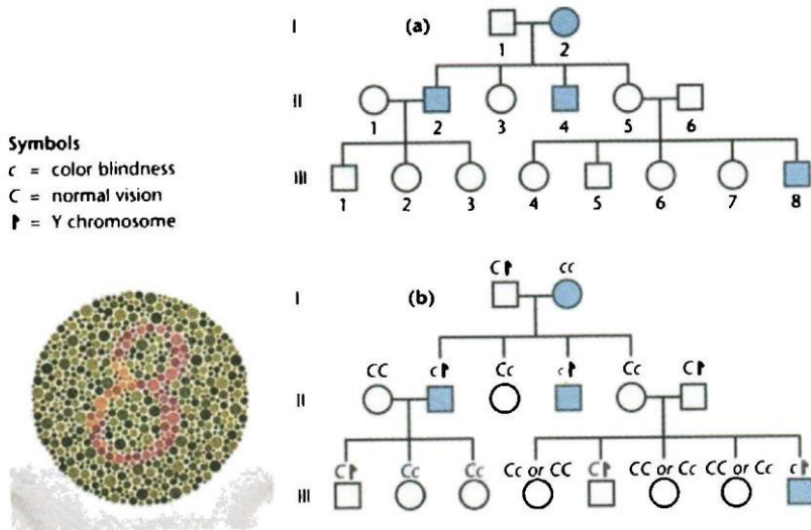
- ١- أنها تكون الغالبة في سجل النسب وفي جميع الأجيال.
- ٢- الأفراد الهرجينة تكون مصابة أيضاً.
- ٣- الفرد المصاب من النسل يكون على الأقل أحد أبيه مصاباً.
- ٤- يتوارثها الإناث والذكور على حد سواء (أي لا فرق بين الإناث والذكور في توارث الصفات السائدة)

ومن أمثلة الأمراض الوراثية المسئولة عنها جينـة سائدة:

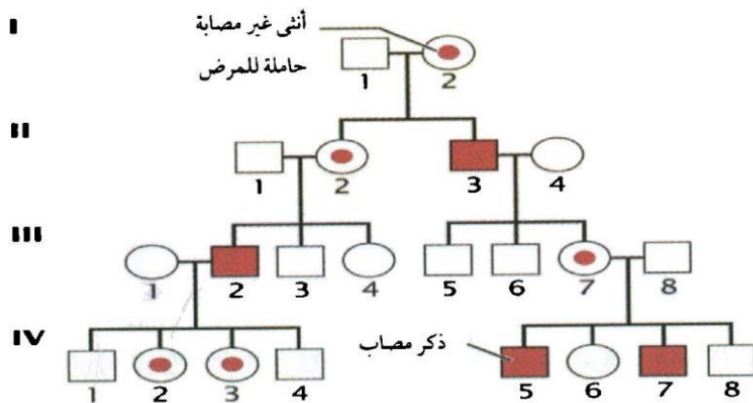
- ١- متلازمة مارغان (Marfan syndrome).
- ٢- مرض هانتغتون (Huntington disease).
- ٣- مرض فرط كوليستروول الدم العائلي (Familial hypercholesterolemia).
- ٤- مرض شتاينرت (Steinert disease).

سجل النسب للصفات الوراثية المرتبطة بโครموسومات الجنس

- ١- سجل النسب لصفة متتحية مرتبطة بโครموسوم الجنس X.
وهي موفيليا الدم، ومثال عليها مرض عمي الألوان (X-Linked recessive pedigrees).



شكل (٨١): يعبر عن كيفية توارث مرض عمي الألوان والمسئول عنه جين متعدد مرتبط بكتروموسوم الجنس X.

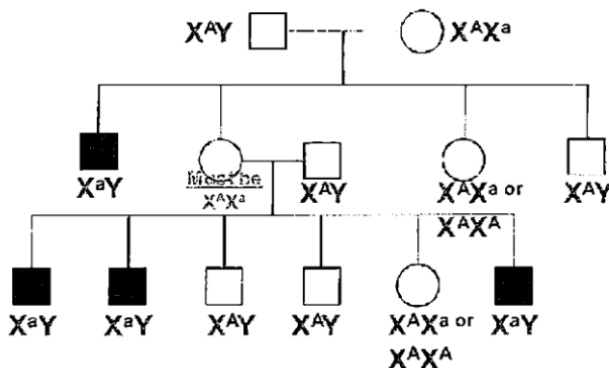


شكل (٨٢): يبين شجرة العائلة لتوارث صفة متعددة مرتبط بكتروموسوم الجنس X عبر أربعة أجيال.

**المظاهر التي تميز سجل النسب للصفات المتنحية
المترتبة بـ كروموسوم الجنس (X)**

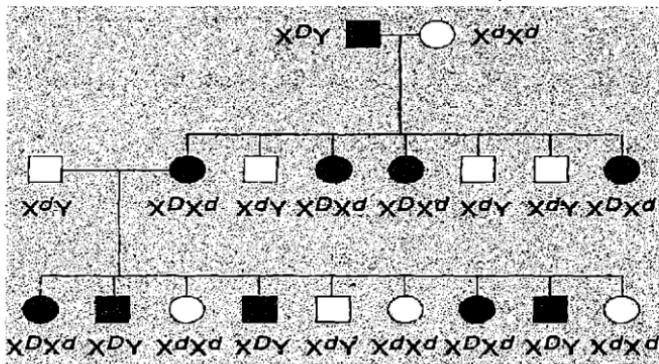
- ١- تنتقل الصفة من الأم السليمة الحاملة للمرض إلى نصف النسل من الذكور.
- ٢- نصف النسل من الإناث لأم طبيعية حاملة للمرض تكون أيضاً حاملة للمرض وتورثه لأناثها من الذكور.
- ٣- تكون الأنثى مصابة عندما يكون أبوها مصاباً وأمها حاملة للمرض أو مصابة.
- ٤- الأب من الذكور المصاب يورث بنته جينية واحدة فتصبح طبيعية ولكنها حاملة للمرض.
- ٥- تختلف طريقة توريث الصفات بالنسبة للذكور عنها بالنسبة للإناث.
- ٦- لا تبعي توريث الصفات المترتبة بـ كروموسوم الجنس (X) قوانين مت Dell في توارث الصفات.

وفيما يلي مثالاً لتوازن صفة متنحية مترتبة بـ كروموسوم الجنس (X)
(شكل ٨٣)



شكل (٨٣)

٢- الصفات السائدة المرتبطة بـ كروموسوم الجنس (X)، ويمكن تمييزها من خلال سجل النسب التالي :



شكل (٨٤): يمثل سجل النسب لصفة سائدة مرتبطة بـ كروموسوم الجنس X

المظاهر التي تميز سجل النسب للصفات السائدة المرتبطة بـ كروموسوم الجنس (X)

١- الرجل المصاب ينجب بناتاً مصابة وذلك لأن البنت تأخذ أحد كروموسومات (X) من والدها والأخر من والدتها.

٢- إذا كانت الأم سليمة والرجل مصاباً فإن الذكور من النسل تكون سليمة وذلك لأن الذكر لديه نسخة واحدة من كروموسوم الجنس (X)، أي أنه (Hemizygous) وهو يأخذ هذا الكروموسوم من الأم.

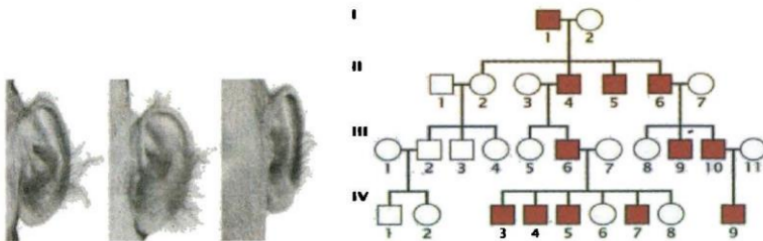
٣- الأنثى المصابة إما أن تكون نقية للصفة (Homozygous)، أو هجينة للصفة (Heterozygous) لأنها تمتلك نسختين من الكروموسوم (X)، وفي الصفات السائدة المرتبطة بـ كروموسوم (X) يكون نسل الأم النقية للصفة كله مصاباً سواء كان ذكراً أم أنثى.

أما إذا كانت الأم عتلاً جيناً واحداً أي هجينة للصفة فإن نصف النسل من الذكور والإناث يكون مصاباً وذلك في حالة ما إذا كان الأب سليماً.

٢- سجل النسب للصفات المرتبطة بـ كروموسوم الجنس Y (Y-linked pedigrees)

إن كروموسوم (٢) لا يوجد إلا في الذكور ولذلك تورث الصفة من الأب إلى أبنائه من الذكور عبر الأجيال المختلفة والشكل (٨٥) هو مثال لذلك.

Y-linked traits appear only in males.



شكل (٨٥): بمثل صفة مرتبطة بكر وموسم الجنس (Y) مثل شعر الأذن كما هو مبين

ويمكن تلخيص ما ورد عن سجل النسب في النقاط التالية:

- ١- سجل النسب أو شجرة العائلة هو رسم تخطيطي يمكن من خلاله وباستخدام رموز معينة توضيح توارث صفة معينة وانتقالها عبر الأجيال في عائلة واحدة.
 - ٢- يمكن لسجل النسب أن يتناول وراثة واحدة من الصفات التالية:

Autosomal recessive trait

صفة بحسبانية متنحية -

Autosomal dominant trait

- صفة حسدة سائدة -

X - Linked recessive trait

- صفة متحجية مرتبطة بكر وموسم X

X - Linked dominant trait

- صفة سائدة مرتبطة بكروموسوم X

Y - Linked trait

- صفة مرتبطة بـ كروموسوم الجنس Y

- ٣ - بالنسبة للصفات الجسدية فهي تتبع في طريقة توارثها قانوني مندل الأول والثاني، حيث تظهر الصفة المتنحية في نسل الأبوين ذوي الصفات السائدة في حالة ما إذا كان الأبوان هجينين، ونسل الأبوين ذوي الصفات المتنحية يكون كله بنفس الصفة المتنحية، ولا يختلف الذكور عن الإناث في طريقة توارث هذه الصفات.
- ٤ - بالنسبة لطريقة توارث الصفات المرتبطة بكروموسوم الجنس (X)، تنتقل الصفة من أحد الجنسين إلى الجنس الآخر عبر الأجيال المختلفة بما يسمى "بالوراثة التصالبة". كما أن هذه الصفات لا تتبع في توارثها قوانين مندل، وتختلف الإناث عن الذكور في توارث هذه الصفات وذلك لأن الإناث تحمل نسختين من الكروموسوم (X) بينما تحمل الذكور نسخة واحدة.
- ٥ - بالنسبة لتوارث الصفات المرتبطة بكروموسوم (Y) تنتقل الصفة من الأب إلى النسل من الذكور عبر الأجيال المختلفة، حيث أن كروموسوم (Y) مختص بالذكور ولا يوجد له نظير لدى الإناث.

الفصل الثامن

بعض الأمراض الوراثية في الإنسان





بعض الأمراض الوراثية في الإنسان:

في هذا الباب سوف نتناول بعض الأمراض الوراثية في الإنسان سواء المسؤول عنها جينات متعددة أو سائدة أو المسؤول عنها جينات مرتبطة بكتوموسوم الجنس (X).

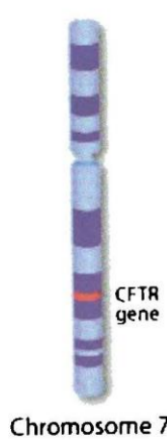
أولاً : أمراض وراثية متعددة

•Recessive inherited disorders•

يوجد العديد من الأمراض التي تورث كسمات وراثية متعددة، وتتراوح هذه الأمراض في شدتها من سمات ليست قاتلة، مثل الأليبوно، إلى أمراض مميتة مثل: التليف الكيسي. ولكن كيف يمكن تفسير ذلك؟ إن هذه الجينات تشفر لبروتينات بوظيفة محددة. والبديل الذي يسبب المرض الوراثي يشفر لبروتين غير سليم لا يؤدي الوظيفة المنوط بها. وفي حالة المرض المتعدد، فإن الأفراد السليمة إما تكون متماثلة الطراز الجيني أو هجينة الطراز الجيني للصفات السائدة أي (AA أو aa)، وتكون الأفراد المهيجة سليمة أي غير مريضة ولكنها حاملة للمرض (Carriers)، وقد تنقل الجين المتعدد لسلتها. أما الشخص المريض فيكون متماثل الطراز الجيني للجين المتعدد أي (aa). ويولد الغالبية العظمى من الناس المصابين بأمراض وراثية متعددة من أبوين عاديين؛ ولكن كليهما حامل للمرض. والتزاوج بين أبوين حاملين للمرض ينتج عنه $\frac{1}{4}$ النسل مريضاً، و $\frac{3}{4}$ النسل سليماً ولكن $\frac{3}{2}$ منه (أي من النسل السليم) يكون حاملاً للمرض وذلك تبعاً لقوانين مندل لتوارث الصفات. تنتج الأفراد المريضة متماثلة الإزدواج للصفة المتعددة أيضاً من تزاوج (Aa X aa) وكذلك (aa X aa) إلا إذا كان هذا المرض قاتلاً قبل سن التزاوج أو يؤدي إلى العقم.

وسوف نناقش بالتفصيل بعضًا من هذه الأمراض الوراثية المتنحية.

١- التليف الكيسي "Cystic fibrosis":



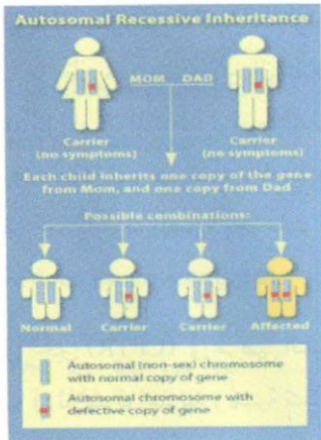
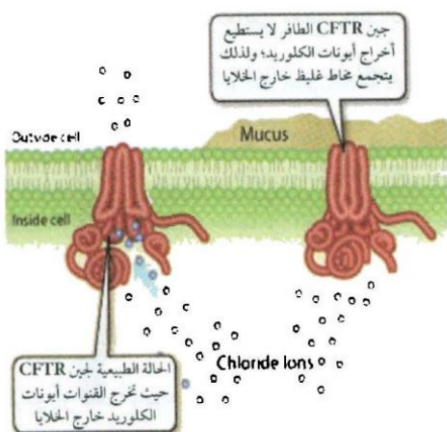
Chromosome 7

شكل (٨٦)

مرض التليف الكيسي يسببه جين متعدد يوجد بصورته النقية على الكروموسومات الجسدية، قد يورث من أبوين حاملين للصفة. يقع هذا الجين على كروموسوم رقم ٧ (شكل ٨٦) البديل السائد لهذا الجين يشفّر لبروتين يسمى Cystic fibrosis transmembrane conductance regulator (CFTR) وهذا البروتين هي ضخ كلوريد الصوديوم خارج الخلية. وفي المرضي يعجز هذا الجين عن أداء هذه الوظيفة، ويتجمع كلوريد الصوديوم في الخلايا ويتمتص الماء الموجود في الأغشية المخاطية المحاطة بالخلية لحياتها بالخاصية الأسموزية، وبالتالي يتحول هذا المخاط إلى سائل غليظ جداً ولزج ويضر بخلايا الرئة، ويسد الطريق للشعب الهوائية ويكون عرضه لتجمّع الميكروبات به حيث تصيب هذه الميكروبات الرئة وتنتشر العدوى البكتيرية مسببة التهاب شعبي مزمن عند المرضى به.

بالإضافة إلى البنكرياس الذي يتأثر حيث تسد القنوات التي تحمل الأنزيمات الماضمة إلى المعدة، وبالتالي لا تستطيع المعدة هضم الطعام ولا يستطيع الشخص المصاب الحصول على احتياجاته من المواد الغذائية الالزمة لنموه السليم.

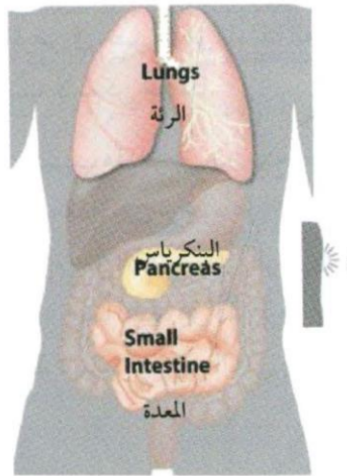
من أعراض المرض أيضاً التأثير على الغدد العرقية لأنها تقوم بإخراج كميات هائلة من الأملاح ومعها كميات كبيرة من الماء تجعل الشخص يصاب بالجفاف وإلى عدم توازن في محتوى الجسم من الأملاح المعدنية الالزمة.



شكل (٨٧): طريقة توارث مرض التليف الكيسي
وعدم قدرة الخلايا على ضخ كلوريد الصوديوم

"**Symptoms of Cystic fibrosis؟**

الأعضاء التي تتأثر بمرض التليف الكيسي



شكل (٨٨)

يصاب مريض التليف الكيسي بفقدان مستمر في الوزن وذلك نتيجة عدم هضم الطعام، ويكون الجلد ملحيًا، وأكثر الأعراض شدة هي التدمير المستمر لخلايا الرئة نتيجة الإصابات الشعبية المتكررة بالإضافة إلى السعال المستمر وضيق التنفس. ونتيجة للتدمير المستمر لخلايا الرئة يصعب على المريض بالتليف الكيسي تحطيم عقده الثالث. وأكثر الأعضاء تأثيراً هي الرئة، والبنكرياس والمعدة كما نرى في الشكل (٨٨).

ولعلاج المريض يجب تعاطي بعض المضادات الحيوية للسيطرة على الالتهابات الرئوية التي قد ترافق تطور المرض، ويضرب المريض بالأكف على ظهره في بعض الأحيان لتفادي انسداد مجاري الهواء، وتحذى بعض الأدوية التي تساعده على ذوبان المخاط وتوسيع الشعب الهوائية. كما تعطى بعض الأدوية التوعوية عن إنزيمات البنكرياس كي تساعده المعدة على الهضم. ويحاول العلماء حديثاً في العلاج الجيني بحقن خلايا الرئة المصابة بجرعات من الجينة السليمة.

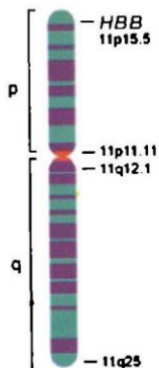
هذا وقد اكتشف أكثر من ١٠٠٠ طفرة مختلفة في الجين (CFTR) في مرض التليف الكيسي وكان أشهرها في ٧٠٪ منهم طفرة تمثل نقصاً في ثلاثة قواعد نيتروجينية تتسبب في غياب واحد من الأحماض الأمينية للبروتين الناتج. وجدير بالذكر أن نسبة هذا المرض مرتفعة في الولايات المتحدة الأمريكية، حيث يولد حوالي ٢٥٠٠ طفل مصاب بالتليف الكيسي كل عام، وأكثر من عشرة ملايين أمريكي يحملون المرض ولكنهم لا يعرفون.

٢- مرض فقر الدم المتجلبي : "Sickle cell anemia"

هو أحد أمراض الدم الوراثية المنتشرة على مستوى العالم وبالاخص في دول أفريقيا وجنوب ووسط أمريكا وكوبا والكاريبي ودول البحر الأبيض المتوسط والهند. يوجد هذا المرض في بعض مناطق المملكة العربية السعودية حيث تبلغ نسبة حاملي المرض ٢٠٪ وهي نسبة لا يمكن تجاهلها.

يسبب هذا المرض جين متعدد بصورته النقية وهو جين (HBB) المسئول عن هيموجلوبين الدم، هذا الجين موجود على كروموزوم رقم ١١، ويحتوي هيموجلوبين الدم على الحديد ويقوم بنقل الأكسجين إلى الرئتين وجميع أنسجة الجسم. يشفر هذا الجين لبروتين مكون من ١٤٦ حمضأً أمينياً، وفي هذا المرض يتم إحلال الحامض الأميني فالين (Valin) مكان حامض الجلوتاميك (Glutamic) في بروتين خلايا الدم الحمراء كما نرى بالشكل (٨٩).

Chromosome 11



HBB Sequence in Normal Adult Hemoglobin (Hb A):

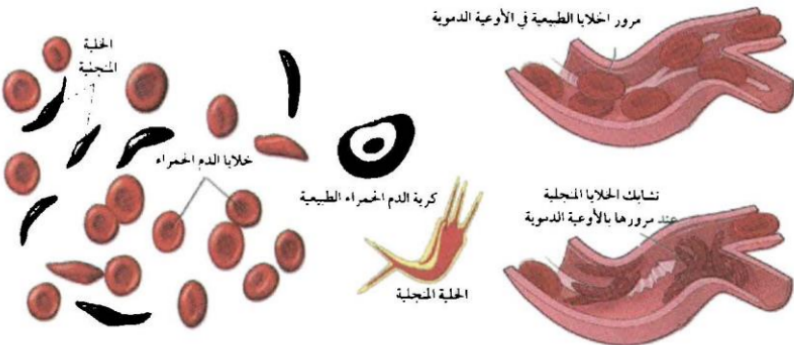
Nucleotide	CTG	ACT	CCT	GAG	GAG	AAG	TCT
Amino Acid	Leu	Thr	Pro	Glu	Glu	Lys	Ser
	1 3			1 6			1 9

HBB Sequence in Mutant Adult Hemoglobin (Hb S):

Nucleotide	CTG	ACT	CCT	GTG	GAG	AAG	TCT
Amino Acid	Leu	Thr	Pro	Val	Glu	Lys	Ser
	1 3			1 6			1 9

شكل (٨٩): يبين تتابع القواعد التيتروجينية للجين HBB في حالته الطبيعية، والمسيبة لمرض فقر الدم المنجل - وموقع الجين على الكروموسوم رقم ١١

هذا التغير في بروتين هيموجلوبين خلايا الدم الحمراء يحولها من الشكل القرصي الطبيعي إلى الشكل المنجل، مما يقلل من قدرتها على حمل الأكسجين وقد تعمل على إغلاق الشعيرات الدموية مسببة تجلط الدم، كما تقل نسبة الأكسجين التي تصل إلى خلايا وأنسجة الجسم. قد يؤدي ذلك إلى آلام شديدة في العظام الطرفية والعمود الفقري أو قد تسد أحد الأوعية الدموية في الرئتين أو المخ مما يؤدي إلى مضاعفات خطيرة تؤثر على حياة المريض. والشكل (٩٠) يوضح الشكل الطبيعي والشكل المنجل لكريات الدم الحمراء وطريقة انتشارها داخل الشعيرات الدموية.



شكل (٩٠): بين الشكل الطبيعي، والشكل المتجلي لكريات الدم الحمراء وكيفية انسداد الأوعية الدموية عند مرور الخلايا المتجلة بها

كيف يورث مرض أنيميا الدم المتجلي؟

يورث مرض فقر الدم المتجلي كصفة وراثية متمنجحة، فإذا تزوجت امرأة حاملة للمرض من رجل حامل للمرض فإن احتمال إصابة الجنين تصل في كل حال إلى ٢٥٪، كما أن أكثر من ٥٠٪ من أطفال هذه الأسر الأصحاء تكون حاملة للمرض. وتكون احتمالات المرض بنسبة ٥٠٪ عند تزاوج شخص مريض من آخر حامل للمرض و ١٠٠٪ من النسل الناتج من تزاوج شخصين لها تركيب جيني نقى لمرض أنيميا الدم المتجلي.



أعراض المرض:

يشعر المريض بأنيميا الدم المتجلي بالإرهاق المستمر والتعب، مع شحوب الوجه نتيجة التقصس الشديد في هيموجلوبين الدم، ويتحول لون البشرة والعينين إلى اللون الأصفر، وتحدث نوبات ألم شديدة في أي نسيج أو في العظام والعمود الفقري والأطراف نتيجة انسداد الشرايين والأوعية الدموية المغذية لها ونقص وصول الأكسجين لهذه الأماكن، ويختلف عدد

شكل (٩١)

مرات هذه التوبات وحدتها من شخص إلى آخر. وكذلك يتضخم الطحال والأطراف مثل اليدين والأرجل (شكل ٤١). والأشخاص الحاملة للمرض يعيشون أصحاء ولكنهم يعانون بعض الأعراض البسيطة لأنيميا الدم المنجلي عند وجود نقص في الأكسجين في الأماكن المرتفعة.

طرق العلاج لأنيميا الدم المنجلي :

- ١ - عمليات النقل المستمر للدم، والتي يستفاد منها في إعطاء كمية وافية من كرات الدم القادرة على تكوين هيموجلوبين سليم يقوم بتوصيل الأكسجين إلى أجزاء الجسم. تفيد عمليات نقل الدم مريض أنيميا الدم المنجلي أيضاً في تقليل حدة آلام الأنسجة والمعظم ويقلل من تضخم البنكرياس والأطراف.
- ٢ - العلاج باستخدام بعض العقاقير مثل البنسلين "Hydroxyurea" و Penicillin .
- ٣ - زرع نخاع العظام، وهي طريقة مفيدة جداً للعلاج من هذا المرض حيث يستبدل نخاع العظام للشخص المصاب، والذي يتوجه خلايا الدم المصابة بنخاع عظام سليم يتوجه خلايا دم بهموجلوبين سليم، وإذا تم الزرع في سن صغير تكون نسبة النجاح من ٩٥٪ - ٩٠٪ . ولكن من عيوب هذه الطريقة التكلفة العالية التي تصل إلى 30,000\$ وذلك عدم سهولة إيجاد متبرع مناسب تتطابق أنسجته مع أنسجة المريض بنسبة ١٠٠٪ حتى لا يرفض جسم المريض النخاع المزروع.
- ٤ - العلاج الجيني وهو عبارة عن حقن الجينات السليمة داخل خلايا وأنسجة الشخص المريض حيث يتم استبدال الجين المصاب بجينات سلية، وهو أفضل الطرق للعلاج ولكن العمل في هذا المجال لازال حديثاً وقد العديد من الدراسات والأبحاث. ويدرس العلماء حالياً في هذا المجال طرقاً لتصلبج الجين المعطوب ثم حقنه في نخاع العظام للشخص المصابة بأنيميا الدم المنجلي، وكذلك تثبيط بعض الجينات الأخرى التي تحفز عمل جين الهيموجلوبين الميت.

٣- مرض تاي ساكسن "Tay-sachs"

هو مرض وراثي قاتل ناتج من جين جسدي متعدد يقع على الكروموسوم رقم ١٥ . يتبع عن خلل هذا الجين تجمع نوع ضار من الليبيدات أو المواد الدهنية والتي تسمى (Ganglioside) GM₂ وهي تتجمع في أنسجة المخ والخلايا العصبية، كما يتجمع سائل مخاطي بالرئتين. في هذا المرض يولد الطفل طبيعياً وبعد عدة أشهر تدهر حالته فيصاب بالعمى وتتدنى في الكفاءة العقلية والحركة. لا يوجد لهذا المرض علاج شافي وهو ينتشر انتشاراً كبيراً بين اليهود الغربيين حيث أن نسبة المرض بين هؤلاء الأفراد حالة بين ٣٦٠٠ مولود، وهي نسبة كبيرة مقارنة باليهود الشرقيين. ويعانى الطفل بعض الأدوية التي تقلل المخاط المترافق بالرئتين: كما أن الأشخاص المصابين لديهم بقعة على شبكة العين تسمى بقعة شيري أو "Cherry red spot". وبين شكل (٩٢) موضع الجين المسئول عن مرض تاي ساكس على الكروموسوم رقم ١٥ وكذلك شكل بقعة شيري.

شكل (٩٢)



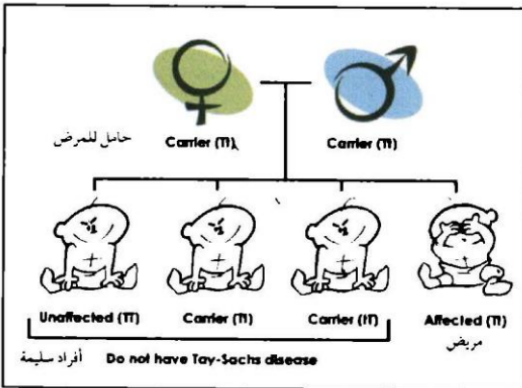
Tay-Sachs disease
مرض تاي ساكس

15



والأشخاص الحاملين للمرض يعيشون حياة طبيعية،

وتكون فرصة نقل المرض لأنائهم هي ٢٥٪ عند زواجهم من أفراد حاملة للمرض.



شكل (٩٣) بين النسل الناتج عن تزاوج أبيين سليمين يحملان مرض تاي ساكسن

٤- مرض الفينيل كيتون يوريا "PKU Phenylketonuria"

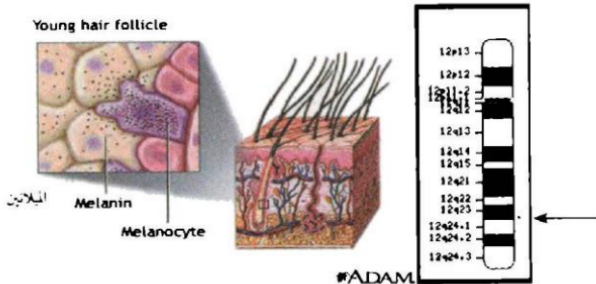


شكل (٩٤) العالم Ivar Fölling

هو أحد الأمراض الوراثية المتخفية، ناتج عن جين يسمى (PHA) الموجود على الكروموسوم رقم ١٢. وأول من اكتشفه هو العالم الفيزيائي النرويجي (Ivar Fölling) عام ١٩٤٣ عندما اكتشف ارتباط وجود نسبة زائدة من الفينيلalanine بالجسم بحدوث تخلف عقلي لدى الأطفال، ومن هنا بدأت الدراسات والأبحاث على هذا المرض.

يحدث هذا المرض نتيجة لنقص في أنزيم الفينيلalanine هيدروكسيليز (PHA) حيث إن هذا الأنزيم مسؤول عن تحويل الحامض الأميني الفينيلalanine إلى الحامض الأميني التirosine، وبالتالي نقص الأنزيم يؤدي إلى تراكم الفينيلalanine في الجسم ويترافق عن ذلك مواد سامة للجهاز العصبي المركزي تسبب تلفاً في المخ وتختلفاً عقلياً شديداً.

هذا بالإضافة إلى أن التirosine مهم جداً فهو يتحكم في تكوين الميلانين اللازم لتكوين صبغيات البشرة والشعر والعيون وأيضاً يتحكم في هرمونات الغدة الدرقية، وعلى ذلك فإن نقص تكوين التirosine يؤدي إلى بشرة باهتة وشعر وعيون فاتحة في ٩٠٪ من الأطفال المصابين بهذا المرض.



شكل (٩٥): يبين موضع الجين PHA المسؤول عن مرض الفينيل كيتون يوريا على الذراع الطويل للكروموسوم رقم ١٢ وإلى التأثير على الميلانين بخلاف البشرة

هذا ويوجد عدة أعراض أخرى للمرض نتيجة تراكم الفينيل الانين ونقص الميلاتين وهرمونات الغدة الدرقية ويمكن أن نذكر منها ما يلي :



شكل (٩٦): الأكزيما الناتجة عن مرض الفينيل كيتون يوريا

تغير في الهيكل العظمي للطفل المريض مثل صغر حجم الرأس وقصر القامة وتأخير في النمو، رجفة وارتفاع في اليدين مع تخلف نفسي وحركي ونبوات تشنج وصع. أكزيما بالجلد كما نرى بالشكل (٩٦).

وهناك حالات تكون فيها أعراض المرض طفيفة، كما أن هناك حالات شديدة ويظهر الفينيل الانين في البول بكمية كبيرة ودائمة رغم اتباع النظام الغذائي.



شكل (٩٧)

معدل الإصابة بهذا المرض هو ١ من بين ١٥٠٠٠ مولود. ويجب تشخيص المرض عند الولادة مباشرة، حتى يمكن اتباع نظام غذائي معين خلال من الفينيل الانين لعدة سنوات بعد الولادة لمنع تلف المخ أو حدوث التخلفات العقلية. ويوضع هؤلاء الأطفال تحت العناية

الطبية الفائقة لتجنب التأثيرات الجانبية وسوء التغذية أثناء خضوعهم لهذا الرجيم الغذائي. ولا يمكن لهذا العلاج أن يكون مجدياً إذا تأخر الكشف عن المرض إلى ما بعد الشهر الثاني من الولادة لأن خلايا الدماغ في هذا الوقت تكون قد دمرت. ويمكن تشخيص المرض

حين الولادة بأخذ عينة من دم الطفل كما هو مبين في الشكل (٩٧)، أو عينة من البول. والأطفال الذين يكتشف حالتهم عند الولادة ويتم العلاج بالطريقة السابقة يكرنون أقل عرضة لحدوث التخلفات العقلية من غيرهم. هذا وقد صممت شركات الأدوية العديد من الأغذية للأطفال، والتي نزع منها الفينيل الانين.

وتجير بالذكر أن بعض العلماء نجحوا في علاج هذا المرض باستخدام التقنيات الحديثة للعلاج الجيني ولكن في مجموعة من حيوانات التجارب، ونأمل في القريب أن ينجح تطبيق مثل هذه التقنيات على مستوى الجنين الشري بإذن الله.

٥- التلاسيمية "Thalassemia" (أنيميا البحر المتوسط):

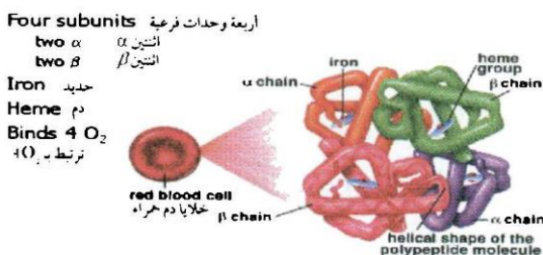
جدير بالذكر أنه يوجد في دم الإنسان الطبيعي أربعة أنواع من السلاسل الأمينية الطبيعية وهي: سلسلة α ، سلسلة β ، سلسلة γ وسلسلة دلتا Δ . ويترجع عن اتحادها ثلاثة أنواع من الهيموجلوبين في دم الإنسان الطبيعي بنسب مفتوحة هي:

١- هيموجلوبين A: ويكون من سلسلتي ألفا، وسلسلتي بيتا.

٢- هيموجلوبين F: ويكون من سلسلتي ألفا وسلسلتي جاما.

٣- هيموجلوبين $\gamma\alpha$: ويكون من سلسلتي ألفا وسلسلتي دلتا.

والشكل (٩٨) يوضح تركيب جزيء الهيموجلوبين في كريات الدم الحمراء.



شكل (٩٨): تركيب جزيء هيموجلوبين الدم

الثلاثيميا هي مجموعة من الأمراض الوراثية المتعلقة بهيموجلوبين الدم، وهي تحدث نتيجة عطس أو غياب واحد أو أكثر من سلاسل β أو α في سلسلة الهيموجلوبين الأم. وتشتق التسمية من الكلمة اللاتينية (Thalass) وتعني (Sea) أو البحر (Hemia) وهي تعني (Blood) في إشارة إلى أنيميا البحر، ويوجد نوعان من هذه الأنميما ألفا وبيتا ثلاثيميا.

أولاً: الألfa ثلاثيميا "Alpha thalassemia":

يسبب هذا المرض جينان متنحيان موجودان على الكروموسوم رقم 16 وهو مسئولان عن إنتاج مادة الألfa جلوبين، ويظهر المرض إذا لم تستطع هذه الجينات إنتاج العدد الطبيعي من سلاسل ألفا جلوبين، ويتشر هذا المرض في أفريقيا وأفريقيا والشرق الأوسط ودول البحر الأبيض المتوسط. وطبقاً لعدد الجينات غير السليمة يمكن تقسيم الألfa ثلاثيميا إلى أربعة أنواع:

١- الألfa ثلاثيميا الصامتة "Silent thalassemia":

وهي تنتج عن إصابة نسخة واحدة من أحد الجينين وفي هذه الحالة لا تظهر أي أعراض للمرض ويصعب التعرف على المرض بتحليل الدم، ويمكن فقط الكشف عنه بجهاز التفرييد الكهربائي أو بالتحليل الجيني.

٢- الحامل لصفة الألfa ثلاثيميا "Carrier of Alpha thalassemia trait":

يسمى الشخص حاملاً لصفة الألfa ثلاثيميا عند وجود نسخة طافرة من كل جين من الجينين، ولا يصاب الشخص بأي مشاكل صحية، ولكن إذا تزوج من امرأة حاملة لهذه الصفة فقد يولد لها أطفال مصابة.

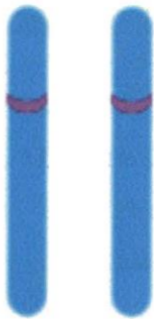
٣- مرض الهيموجلوبين اتش "Hemoglobin H – disease":

يتج عن وجود ثلاثة نسخ طافرة، وتقل كمية الجاما جلوبين في الطفل المصاب بعد بضعة شهور من الولادة ويصاب بفقر دم، وشحوب، وتضخم في الطحال. وقد يحتاج الشخص المصاب إلى نقل كميات من الدم.

٤- الاستسقاء الشديد للجنين : "Hydrops fetalis"

وهذه أشد حالات المرض وتحدث عند إصابة النسخ الأربع للجينات المسئولة عن تكوين سلسلة ألفا جلوبين بالخلل، فلا يستطيع هذا الطفل إنتاج سلسلة ألفا مطلقة ويصاب الجنين في بطن أمه باستسقاء شديد أو الانتفاخ المائي ويموت الجنين في بطن الأم أو بعد الولادة مباشرة.

ثانياً : البيتا ثلاسيميا "β-Thalassemia"



هو مرض وراثي مسئول عنه جين متعدد واحد موجود على الكروموسوم رقم ١١ (شكل ٩٩). disorder

ويظهر المرض عندما لا يستطيع هذا الجين إنتاج العدد الطبيعي من البيتا جلوبين β-globin، وهو متشر في منطقة البحر الأبيض المتوسط مثل اليونان وإيطاليا وتركيا وقبرص وماليطه ودول عربية مثل لبنان وفلسطين كما يوجد أيضاً في منطقة الخليج العربي وأسيا الجنوبية.

Chromosome 11

β globin gene

شكل (٩٩)

يوجد ثلاثة أنواع تعتمد على خطورة المرض أو

مدى شدته وهي:

١- البيتا ثلاسيميا الصغرى "β- Thalassemia minor"

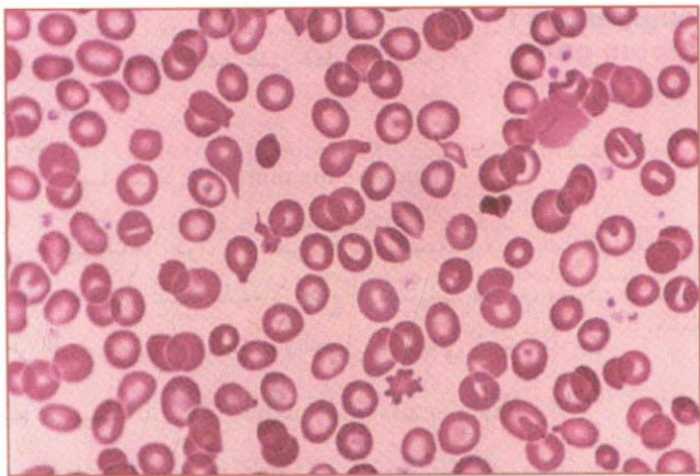
وهي تحدث عندما يكون الشخص حاملاً للصفة، ولا يصاب فيها الشخص بأي أعراض مرضية سوى أنيميا طفيفة لا تحتاج إلى عمليات نقل دم، ويمكن اكتشاف حاملي الصفة عن طريق صورة الدم الكاملة والفصل الكهربائي للهيموجلوبين.

٢- البيتا ثلاسيميا المتوسطة "β- Thalassemia intermedia "

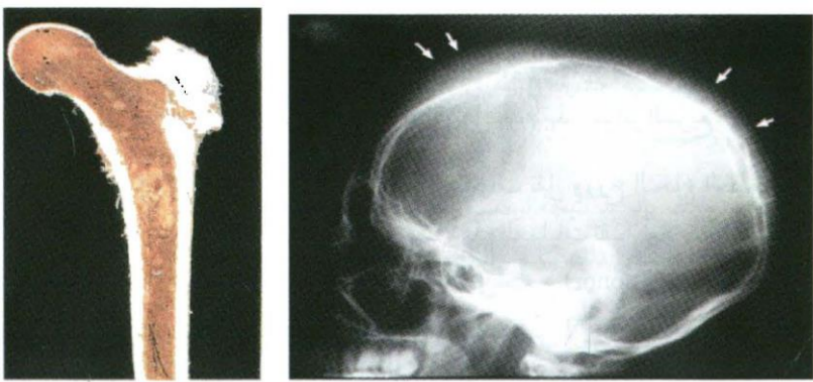
وهي تحدث عند إصابة نسختي الجين المسئولة عن إنتاج البيتا جلوبين، ويتجزأ عنه نقص متوسط في كمية البيتا جلوبين في الدم، قد يسبب إصابة الطفل بالأنيميا وبعض الأعراض الأخرى مثل تضخم الطحال أو تشوه بالعظم.

٣- الثلاسيميا الكبرى : "Cooley's anemia) Thalassemia major"

تحدث عندما تصل الطفرات بجين البيتا جلوبين إلى الحد الذي يعجز فيه هذا الجين عن إنتاج سلاسل بيتا جلوبين طبيعية، وتكون هذه الحالة من الخطورة الشديدة التي تؤثر على حياة الطفل. تبدأ عوارض المرض بالظهور على الطفل المصاب منذ شهره السادس بعد الولادة، ابتداءً من فقر الدم الناتج من اضطراب دموي لا يلبث أن يصبح على جانب كبير من الخطورة، يظهر واضحاً في شحوب لون الوجه، والذي يصبحه تعب دائم. ثم يبدأ تضخم كبد الطفل وطحاله (Hepatosplenomegaly) اللذين يدمران كريات الدم المغطوبة دون تزويد الجسم بكريات دم بديلة رغم اجتهاد خلايا التخاخ العظمي لسد هذا العجز دون جدوى، فتظهر نتيجة لذلك عوارض ضعف عامة وتشوه بالعظام ولا سيما عظام الرأس والفكين وغيرها و يحدث تأخير في النمو نتيجة للأنيميا الشديدة التي يصاب بها الطفل والتي قد تكون مميتة إذا لم تعالج. ويمكن تشخيص المرض بأخذ عينة دم من الطفل المصاب ويمكن اكتشافه قبل الولادة.



الشكل (١٠٠): يبين عينة من دم شخص مصاب بمرض الثلاسيميا الكبرى



شكل (١٠١): صورة توضح تشوّه العظام الناتج عن مرض الثلاسيميا الكبّرى

وتجدر بالذكر أنه عند حدوث تزاوج بين شخصين أحدهما حامل للصفة والآخر سليم فإن نصف النسل يكون حاملاً للصفة ولكنهم لا يصابون حتى بالثلاسيميا الكبّرى، أما حين التزاوج بين فردٍ حاملٍ للصفة فإن ٢٥٪ من النسل الناتج يكون سليماً وغير حامل للصفة، ٥٠٪ من النسل حامل للصفة بينما ٢٥٪ فرصة الأطفال المعرضين للإصابة بالثلاسيميا الكبّرى. هذا وقد تم اكتشاف أكثر من ١٥٠ طفراً وراثية في الجين المسؤول عن البيتا جلوبين.

طرق الوقاية والعلاج :

إن أقصى ما يقدمه الطب في الوقت الحالي لمرضى الثلاسيميا هو عمليات نقل الدم المستمرة مرة كل ثلاثة أو أربعة أسابيع لتعويض خلايا الدم المدمرة وتجنب التشوّهات في العظام وتضخم الكبد والبنكرياس. ولكن عمليات نقل الدم المستمرة قد تؤدي إلى عوارض جانبية أهمها ترسب كميات كبيرة من الحديد في الجسم وقد تراكم هذه الكميات الكبيرة في أعضاء الجسم المختلفة مسببة فشلاً بالبنكرياس والكبد والقلب والأعصاب وقد تؤدي إلى فشل بالوظائف الحيوية لهذه الأعضاء، وقد يتسبب هذا الأمر بنمو غير قويٍّ للطفل وتأخير في سن بلوغه. ويعالج هذا الأمر بحقن الديسفل؛ وهي مادة ترتبط بالحديد في الجسم وتخرج مرتبطة به إلى الخارج عن طريق البول، ويعطي للمريض عن طريق حقنه. يتم تركيب الحقنة داخل مضخة تعمل على ضخ الدواء نقطة تحت الجلد لفترة من

٧-٥ ساعات يومياً أو عن طريق الوريد أو العضل. كما يعطي المصاب حمض الفوليك وفيتامين C يومياً بغرض سرعة إزالة الحديد من الجسم. ويمكن استئصال الطحال عند الطفل بعد بلوغه السنة أعمواه لخفيف الحاجة إلى نقل الدم بهذا التواتر السريع.

وابتداء من العقد الماضي بدأت تجربة إجراء عمليات نقل وزرع النخاع العظمي من أشخاص سليمين إلى آخرين مصابين بالثلاسيميا وهذه العمليات تقدم أملاكاً كبيرة للحصول إلى شفاء حقيقي دائم لهذا المرض بشرط الحصول على متبرع (donor) ملائم قد يصعب وجوده حيث يلزم تطابق أنسجته مع الشخص المصاب حتى لا يرفضها الجسم. وكذلك العلاج الجيني وهو تحت الدراسة. ومن طرق الوقاية من المضاعفات التي تصاحب المرض التشخيص المبكر له قبل الولادة، وكذلك الفحص الطبي للزوجين قبل الزواج للتأكد من أنها غير حاملين للصفة وبالأشخاص لو ظهر هذا المرض في نطاق العائلة، والإقلال من زواج الأقارب لأنها تظهر الصفات المتنحية.

وتجدر بالذكر أن حاملي الصفة يتمتعون بقدرة كبيرة على مقاومة مرض الملاريا والذي يسببه طفيلي البلازموديوم (*Plasmodium falciparum*), والذي يتخذ من كريات الدم الحمراء مكاناً لتكاثره. هذا الطفيلي يودي بحياة أكثر من مليون شخص سنوياً على مستوى العالم.

٦- مرض ويلسون "Wilson's disease"

* هو أحد الأمراض الوراثية المتنحية (Autosomal recessive disorder) وقد اكتشف بواسطة العالم ويلسون "Wilson" عام ١٩١٢.

* الجين المسؤول هو جين (ATP7B)، والموجود على الذراع الطويل لكتروموسوم رقم ١٣ ويشفّر هذا الجين لأنزيم في الكبد وظيفته إخراج النحاس الزائد من خلايا الجسم، والخلل في هذا الجين يؤدي إلى عجز الكبد عن أداء هذه الوظيفة وبالتالي يتراكم النحاس في الكبد والأعضاء والمخ وقرنية العين والجلد والمقاصل وبباقي أعضاء الجسم الأخرى مؤدياً إلى تلفها، والشكل (١٠٢) بين تلف خلايا المخ.

- * يستمر مرض ويلسون بمعدل ١: ٣٠، ٢٠٠٠ من المواليد، ونسبة الحاملين للصفة هي ١: ٩٠، ونسبة حدوثه عالية في بعض المناطق مثل الهند والصين وكوريا الجنوبية وجزر سيبلي وأيسلاند.
- * يحدث تلفاً بالكبد نتيجة ترسب النحاس في خلاياه، وقد يكون الالتهاب حاداً أو مزمناً وقد ينتهي ذلك بتليف الكبد وفشلته تماماً.



شكل (١٠٢) يبين تلف المخ نتيجة مرض ويلسون الشديد والخوف المرضي والانفصام.

- * أما الإصابة في العين فتمثل في وجود حلقات بنية على الحافة الخارجية لقرنية العين تسمى "Kayser-fleischer ring" نسبة إلى العالم كيسر - فليشير وهو أول من اكتشفها.



الشكل (١٠٣) يوضح حلقات كيسر-فليشير حيث يمكن للطبيب الكشف عنها

أعراض أخرى :

- * تحدث أعراض أنيميا الدم نتيجة لترانك النحاس بصورة متواترة في خلايا الدم.
- * كما يحدث التهاب بالكلية أيضاً وت تكون بعض الحصوات ويمكن أن يؤدي الحال إلى حدوث فشل كلوي. وتأثير أعضاء أخرى نتيجة لسمية النحاس المترانك بها مثل القلب والعضلات والبنكرياس.

طرق الوقاية والعلاج :

- * يتعاطى المريض البنسلامين (Penicillamine) مدى الحياة ليزيد من قدرة الكلية على إخراج النحاس المترانك.
- * يعطي البيروودكسين (فيتامين B₆) وكذلك سلفات الزنك لأنه يتحد مع النحاس ويقلل من تراكمه داخل أنسجة الجسم.

من طرق الوقاية أيضاً التشخص المبكر للمرض مع العلاج قبل بداية ظهور المضاعفات المصاحبة للمرض، وكذلك تفادي تناول الأطعمة الغنية بالنحاس مثل البرتقال واللحم والمشروم والشيكولاتة والأسمك القرشية والمكسرات وغيرها. ولابد من فحص دائم لمياه الشرب للتأكد من خلوها من النحاس. في بعض الأحيان الضرورية يضطر المريض للقيام بعملية زرع للكبد.

ثانياً : الأمراض الوراثية الناشنة عن خلل في جينات سائدة -Autosomal dominant-

يعكس الأمراض الناجمة عن جينات متعددة، فإنه لا يوجد حامل للصفة بالنسبة للأمراض الوراثية السائدة، وتكتفي نسخة واحدة من نسختي الجين لكي يصبح الشخص مريضاً بأحد هذه الأمراض، هذا وقد تم التعرف على العديد من هذه الأمراض وسوف نستعرض بعض الأمثلة :

١- مرض فرط كوليسترول الدم العائلي : "Familial hypercholesterolemia"

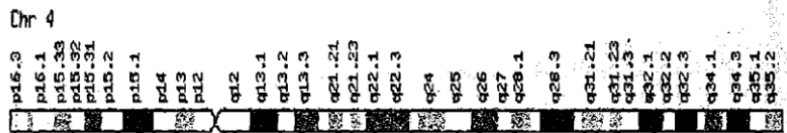
- * هو مرض وراثي ناتج عن خلل في جين واحد (Monogenic disorder) ويقع هذا الجين على الكروموسوم رقم ١٩ . والجين يتحكم في مستقبلات البروتين الشحمي ذو الكثافة المنخفضة (Low density lipoprotein receptor (LDL receptor).
- * هذا الجين يعمل في حالته الطبيعية على إبقاء نسبة مادة الكوليسترول في الدم بشكل طبيعي، حيث تقوم هذه المستقبلات بحمل الكوليسترول وإزالته من الدورة الدموية. وبذلك فإن عدم وجود هذه المستقبلات يعتبر المسئول عن المرض الوراثي المسمى فرط كوليسترول الدم العائلي، ويؤدي هذا الخلل إلى ارتفاع مستوى الكوليسترول في الدم ويسبب حدوث نوبات قلبية عند صغار السن.
- * يوجد شكلان لهذا المرض: الأول عندما يكون الشخص خليطاً للصفة، أي يحمل نسختي الجين غير متماثلين (Heterozygous)، أو بمعنى آخر إحداهما سلية والأخرى طافرة، والنوع الثاني من المرض يحدث عندما يكون هناك خلل في نسختي الجين أي يحملون نسخة واحدة من الجين الطافر بحوالي ١ : ٥٠٠، أما الأفراد متماثلي التركيب الجيني لجين كوليسترول الدم العائلي فيقدر عددهم واحد من كل مليون شخص.
- * يبلغ مستوى الكوليسترول في مصل الدم في النوع الأول ضعف المستوى الطبيعي تقريباً حوالي $400 - 300 \text{ mg/dL}$. أما النوع الثاني فيصل مستوى الكوليسترول إلى $600 - 1200 \text{ mg/dL}$ ويكون هذا النوع الأكثر خطورة حيث يتربّس الكوليسترول الزائد في الأوعية الدموية مسبباً نوبات قلبية قد تودي بحياة الشخص فجأة في سن مبكرة.
- * في النوع الأول تبدأ عوارض النوبات القلبية في سن الخامسة والثلاثين تقريباً، وتسبب الجينية الطافرة بغياب المستقبلات البروتين الشحمي ذي الكثافة المنخفضة في الخلايا أو بقلة عددها وهذا فإنها لا تقوى على ربط واحتواء وتفكيك الكوليسترول

بكفاءة. وينتشر هذا المرض أكثر بين سكان أفريقيا الجنوبية البيض ذوي الأصل الآلماني والكنديين الفرنسيين ولبنان.

٢- القمة (اللاتصنف الغضروفي) :*Achondroplasia*

* نوع من أنواع القرزنة (Dwarfism)، وهي حالة ناتجة عن جين أتوسومي سائد ويصيب ١ / ٤٠٠٠٠ - ١ / ١٥٠٠٠٠ من المواليد بالعالم يمثلون حوالي ٧٠٪ من حالات القرزنة المعروفة.

* المسؤول عنها الجين (Fibroblast growth factor receptor 3) FGFR3، والذي يقع على النذراع القصيرة للكرموسوم رقم 4 (شكل ٤).



شكل (٤): بين وضع الجين المسؤول عن القمة على النذراع القصيرة للكرموسوم رقم ٤

* وجود هذا الجين بصورته السائدة يربط بعض عوامل النمو المسؤولة عن تخليل بروتين خاص بنضج الخلايا وتحصصها والتي تساعد على نمو العظام والمخ والأنسجة، وبالتالي فإن الأفراد الذين يمتلكون ولو نسخة واحدة سائدة لهذا الجين يكونون عندهم تأخير واضح في نمو وتكون العظام.

* ويمكن التفرقة بين ثلاث حالات لهذا الجين وهي :

١- عندما يكون الفرد متماثل الطراز الجيني للأليل السائد (AA) هذه الحالة كميتة وتسبب إجهاضاً تلقائياً للجنين قبل الولادة أو بعد الولادة بمدة قصيرة أقل من سنة.

٢- عندما يكون الفرد غير متماثل الطراز الجيني (Aa) Heterozygous، وتظهر هنا حالة القرزنة.

٣- الحالة الطبيعية للفرد وهي تتحدى هذا الجين أي أن التركيب الجيني للفرد (aa).

* إذا تزوج فرداً كل منها يحمل نسخة من الجين السائد فإن ٧٥٪ من النسل يكون عرضة للإصابة، أما إذا تزوج فرد سليم مع آخر لديه نسخة من الجين السائد فإن ٥٠٪ من النسل يكون عرضة للإصابة.



* من الأعراض قصر القامة التي لا تزيد في الفرد البالغ عن أربعة أقدام تقريباً، مع عدم تناسب أجزاء الجسم فالرأس كبيرة مع قصر الأطراف وخاصة الأطراف الخلفية، وتوسوس الأرجل وصعوبة المشي، وتوسوس أحياناً بالعمود الفقري (شكل ١٠٥)، مع حدوث بعض مشاكل بالتنفس.

* ٨٠٪ من الحالات المعروفة لهذا المرض تكون لأباء طبيعيين نتيجة طفرة بالجين المسؤول والتي تحدث في مراحل تكوين الحيوان المنوي أو تكوين البوristة، ٢٠٪ موروثة من آباء حاملين للنسخة السائدة للجين (FGFR3).



شكل (١٠٥): شخص مصاب بالقمامدة

* طرق العلاج: لا يوجد علاج شاف والعلاجات الموجودة تساعد أصحاب هذه الحالة على التعامل بطريقة أفضل، ومن هذه العلاجات إعطاء هرمونات النمو (The growth hormones) وهي فعالة وبالأخص إذا بدأت منذ العام الأول للولادة، وهي تتكلف حوالي ١٠٠٠ - ٢٥٠٠٠ \$ سنوياً. والعلاج بهرمونات النمو هذه تخزن تحت الجلد وتنظم عملية النمو بالخلايا وتنشط مستقبلات النمو لأداء وظيفتها. تساعد هذه الطريقة على استطالة الأطراف حوالي ٣ سم. والتدخل الجراحي لاستطالة الأطراف هو أيضاً أحد طرق العلاج ولكن هذه الطريقة لها الكثير من المخاطر.

٣- مرض هانتنغيتون "Huntington's disease"

* مرض أتوسومي سائد (Autosomal dominant) المسبب عنه جين واحد (HD gene) موجود على الذراع القصيري للكروموسوم رقم ٤، ويصيب ١ / ١٠٠٠٠ شخص بالعالم.

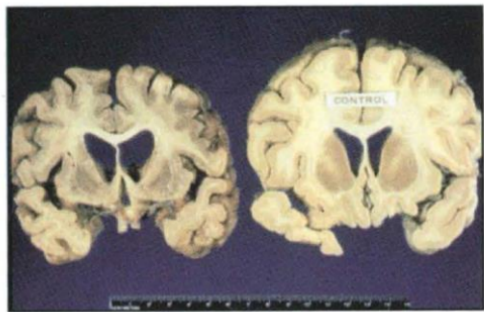
* هذا الجين يحتوي في جزء معين منه على حوالي ١١ - ٣٤ نسخة من سلاسل (CAG) (Cytosin-Adenine – Guanine) وهذه السلسلة إلى > ٣٤ نسخة يؤدي ذلك إلى حدوث المرض، حيث يتراكم الحامض الأميني الجلوتاميت في خلايا المخ ويسبب تدميراً مستمراً لأعصاب وخلايا المخ، وكلما زاد عدد نسخ سلاسل (CAG) كلما زادت أعراض المرض وبدأ بسن مبكرة، فمثلاً أكثر من ٦٠ نسخة من هذه السلاسل يؤدي إلى ظهور المرض قبل سن العشرين والشكل التالي يبين التركيب الطبيعي للجين.

```
1 ttg ctg tgt gag gca gaa cct gcg ggg gca  
ggg gcg ggc tgg ttc cct ggc cag cca ttg  
61 gca gag tcc gca ggc tag ggc tgt caa tca  
tgc tgg cgg gcg tgg ccc cgc ctc cgc cgg  
121 cgc ggc ccc gcc tcc gcc ggc gca cgt ctg  
gga cgc aag gcg cgg tgg ggg ctg cgg gga  
181 cgg gtc caa gat gga cgg cgg ctc agg ttc  
tgc ttt tac ctg cgg ccc aga gcc cca ttc  
241 att gcc cgg gtg ctg agc ggc gcc gcg agt  
cgg ccc gag gcc tcc ggg gac tgc cgt gcc  
301 ggg egg gag acc gcc atg gcg acc ctc gaa  
aag ctg atg aag gcc ttc gag tcc ctc aag  
361 tcc ttc cag cag cag cag cag cag cag cag  
cag cag cag cag cag cag cag cag cag cag  
421 cag  
cag cag cag cct cct cag ctt cct cag
```

شكل (١٠٦): يبين التركيب الطبيعي للجين (HD) المسبب عن مرض هانتنغيتون

* تبدأ عوارض المرض في الغالبية العظمى من حالاته في سن من ٣٥ - ٥٥ عاماً وتستمر عوارضه ما بين ١٠ - ١٥ عاماً تنتهي بالموت، وبسبب تأخر ظهور المرض فإنه يامكان حامليه الإنجاب قبل معرفتهم بمرضهم ما يؤدي إلى ولادة أطفال تكبر احتماليات إصابتهم بالمرض.

- * إذا امتلك أحد الآبوبين نسخة واحدة من الجين الطافر فإن احتمالية إنجاب طفل مصاب تكون ٥٠٪ في كل مرة من مرات الحمل.
- * ومن أعراض المرض ظهور بعض الحركات الإلارادية للوجه والرأس واهتزاز في الأيدي والأرجل، وتأخر بالمشي والكلام وصعوبة في البلع وعوارض تؤثر على شخصية الفرد المصاب مثل الشعور بالإحباط والعدوانية أحياناً والهوس، وتردي القدرة الذهنية والعقلية.
- * ولا يوجد علاج شاف لهذا المرض وأهم وسيلة لمحاصرة المرض التشخيص المبكر عن طريق تحليل الدنا (DNA)، ويمكن إعطاء بعض الأدوية المساعدة ومارسة الرياضة والاهتمام بالوجبات الغذائية. والشكل (١٠٧) يبين مقارنة بين الحالة الطبيعية للمخ وحالة مصاب بمرض هانتنغتون.



شكل (١٠٧)

٤- مرض شاركوت-ماري-توث ١A

(Charcot-Marie-tooth disease type 1A)

إن مرض «شاركوت- ماري- توثر» هو أحد الأمراض العصبية الوراثية الذي أخذ اسمه نسبة لأول الأشخاص الذين وصفوه عام ١٨٨٦ كضعف عضلي تدريجي

وراثي في الأطراف السفلية للمريض. وتبداً عوارض هذا المرض في الطفولة، أو أوائل البلوغ، حيث يلاحظ ضعف في توزيع الأعصاب الطرفية، وتتوسّ في شكل القدمين، وانخاذ أصابع الأرجل شكل المطرقة، بالإضافة إلى إمكانية امتداد الضعف إلى الأطراف العليا للمريض، ومن ناحية أخرى، ويسبب الأشكال المختلفة لهذا المرض، قد تختلف عوارضه على اختلاف أنواعه، فقد تظهر عند بعض المرضى عوارض بسيطة، بينما يحتاج آخرون للمساعدة في التنقل، وقد يصبح آخرون قاعدي الكرسي المتحرك مدى الحياة. ويتميّز هذا المرض إلى مجموعة من الأمراض سميت بأمراض الأعصاب الحسية والعضلية الوراثية التي قسمت إلى أنواع مختلفة ومن المعروف أنّ شكل الخلية العصبية يختلف كثيراً عن باقي الخلايا، فهي خلية طويلة تنقل الرسائل من مكان إلى مكان آخر لتوصلها إلى الخلية أو مجموعة الخلايا المسئولة عن التجاوب مع هذه الرسالة. ولتسهيل مهمتها هذه، يحيط بالحrixit الناقل للرسائل في خلية العصب طبقة دهنية تدعى طبقة الميالين (myelin) والمولفه من مجموعة كبيرة من خلايا أخرى صغيرة تدعى خلايا شوان (Schwann cells)، بالإضافة إلى بعض البروتينات، مثل بروتين الميالين الطرفي (PMP22) والبروتين (Po) وبروتين الكونيكين (Connexin) ومهمة الميالين الأساسية هي عزل الرسالة التي تنقل عبر الحrixit هذا والمولفه من دفعات كهربائية متالية عن بقية خلايا العصب، وعن الأجهزة المحاطة بها لكي تحفظ هذه الرسالة وتصل بأمانة إلى هدفها. وهكذا فإن أي عطب في طبقة الميالين كفيل بأن يؤدي إلى تسرُّب الرسائل التي تمر عبر خلية العصب المحاطة بالميالين المعطوب، وهذا لا تستطيع الشحنات الكهربائية تأدِي واجبهما، ويفقد الجهاز العصبي المركزي المكون من الدماغ والنخاع الشوكي السيطرة على الجهاز العصبي الطرفي المؤلف من خلايا عصبية عدَّة تحميها طبقة الميالين، وبالتالي فقد السيطرة على الأطراف. وقد تؤدي الحالات الفقصوى حيث يؤثُّ العطب على طبقة الميالين إلى تفتيتها وإلغائِها تماماً، وبالتالي إلى شلل تام في الأطراف.

ويتَّبع هذا المرض عن تضاعف duplication في الجينية المرمزة لبروتين الميالين الطرفي ويحصل هذا التضاعف في الخلايا الجنسية لأحد الآبوبين، فيرث الطفل المصاب صبغياً

يحتوي جينه مضاعفة وصبيغاً آخر سلبياً يحتوي على جينه واحدة، فيحصل على ثلاث جينات لهذا البروتين بدلاً من اثنين، وفي بعض الحالات الخطيرة جداً قد يرث الجنين أربع جينات عوضاً عن اثنين إذا وجد هذا التضاعف في الخلايا الجنسية للأبوين معاً. في بعض الحالات لا تظهر عوارض المرض قبل العقد الثالث من العمر حيث يتمكن المصاب من الزواج والإنجاب فينقل علته هذه إلى أبنائه قبل أن يعرف بمرضه. وفي حالات أخرى قد تظهر عوارض المرض قبل بلوغ المريض، وقد يصل ذلك بالمريض تدريجياً إلى الكرسي المتحرك. هذا وقد عملت الدراسات الجزيئية حديثاً على محاولة معرفة سبب هذا التضاعف، وقد أظهرت الدراسات أن الجزء المضاعف من الدنا يحتوي على جينات أخرى، بالإضافة إلى "جينه البروتين الطيفي ٢٢" وما أكد أن جينه البروتين الطيفي ٢٢ هي المسئولة عن مرض "شاركوت - ماري - توث" هو كون البروتين الطيفي ٢٢ جزءاً أساسياً من مادة الميللين والتي ينعدم أو يقل وجودها عند المريض. الشكل (١٠٨) يبين تحدب شديد بالقدم، ضمور في عضلات الأطراف السفلية.



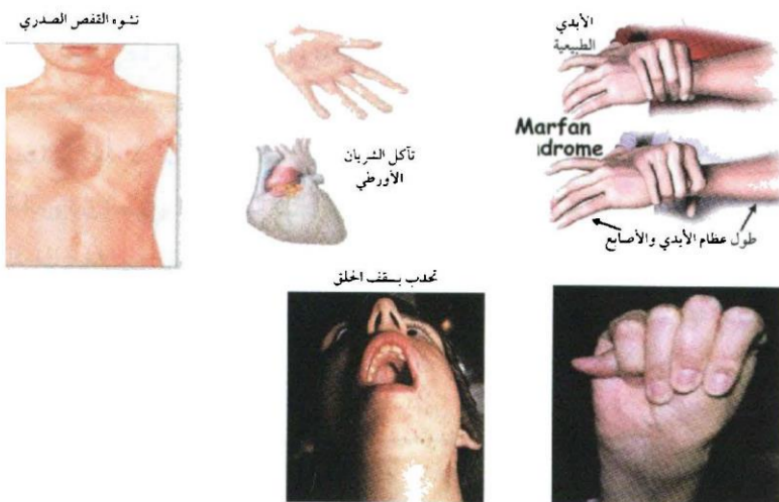
شكل (١٠٨) يبين تشوه الأرجل الناتج من مرض شاركوت - ماري - توث (١٠٨)

٥ - متلازمة مارfan :Marfan syndrome

تصيب متلازمة مارfan واحداً من كل ١٠٠٠ - ١٥٠٠٠ شخص. وسميت بهذا الاسم نسبة للطبيب الفرنسي "مارفان Marfan" ، والذي سُمِّيَّ بـ "مارفان" لأول مرة عام ١٨٩٦ في طفلة كانت تبلغ من العمر خمس سنوات ونصف. تميز متلازمة مارفان باختلالات في شكل الهيكل العظمي والعيون والقلب. وقد يحدث أن تكون هناك تشوهات بالقفص

الصدرى، وفي سقف الحلق حيث يكون شديد التقوس، وفي الأطراف خاصة اليدين حيث تكون الأصابع نحيفة وطويلة جداً (شكل ١٠٩). أما في العين فقد لا تكون العدسة في موضعها الصحيح، بحيث تبدو منحرفة بشكل ملحوظ عن مكانها الطبيعي.

أعراض متلازمة مارفان



الشكل (١٠٩): يوضح بعض الأعراض المرضية المصاحبة لمتلازمة مارفان

وقد أدت دراسة أنسجة المرضى إلى اكتشاف خلل مرتبط ببروتين الفيبريلين (fibrillin)، وهو أحد بروتينات الأنسجة الضامنة (connective tissues). وقد علل العلماء المتلازمة بنقص في كمية الفيبريلين، أو وجود أنواع مختلفة الوظيفة منه بسبب طفرات في الجينة السائدة المسئولة عن إنتاجه.

تؤدي متلازمة مارفان أيضاً إلى تآكل في الشريان الورتى أو الأورطي (aorta) مما يسبب انقطاعه خاصة في حالات الإجهاد، كما حدث مع لاعب التنس العالمي "فلوهايمن" (Flo Hyman)، والذي قضى بهذا الشكل في عام ١٩٨٦.

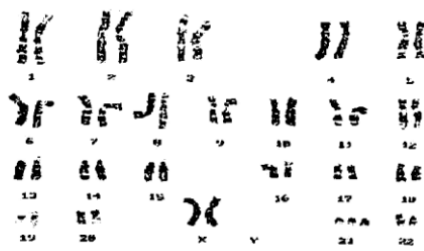
منذ أكثر من ٤٠ سنة رجح طبيبان أمريكيان أن إبراهام لنكولن، الرئيس السابق للولايات المتحدة الأمريكية، كان مصاباً بمتلازمة مارfan، وقد دعوا رأيهما الملاحظات الظاهرة في صورة المتعددة، والتي تظهر طول أطرافه غير الطبيعي.

أمراض ترجع إلى شذوذ عددي للكروموسومات :

متلازمة داون : Dawn's syndrom

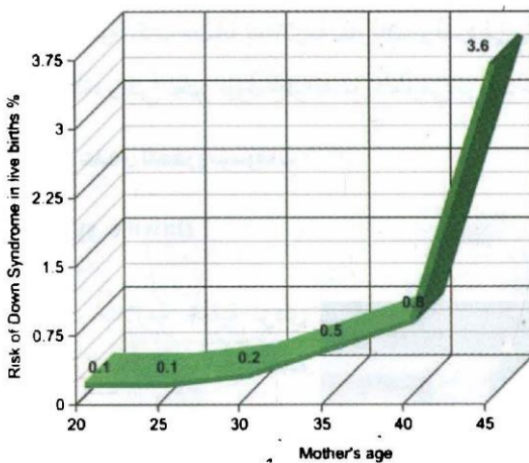


تعتبر متلازمة داون متلازمة خلقية تؤدي إلى التخلف العقلي، والسمة النموذجية لهذه المتلازمة هي البلة المنغولية mangolism. وهي ترجع إلى تكرار الكروموسوم الجسدي رقم ٢١ ثلاث مرات بدلاً من مرتين في الحالة الطبيعية. تعتبر المتلازمة نوع من أنواع الشذوذ العددي في الكروموسومات ويقال عليها Trisomy أو الصبغة الثلاثية ($2n+1$). ويظهر على الأفراد المصابة بالإضافة إلى التخلف العقلي قصوراً في القلب وعيوباً بالقرنية وصغر حجم المخ.



شكل (١١٠): يوضح الشكل المنغولي لمتلازمة داون، شكل كف اليد، وطراز الهيئة الكروموسومية (Trisomy 21)

Maternal age as effect on Trisomy 21



شكل (١١١) : علاقة بين عمر الأم وبين معدل إنجابها للأطفال الباله المغولي ووجد أن نسبة الخطورة في إنجاب أطفال الباله المغولي تزداد بعد سن ٣٥ عاماً للأم الحاصل

الجدول التالي يشرح أيضاً العلاقة بين عمر الأم ومتلازمة داون كها هو مبين :

العلاقة بين سن الأم والإصابة بمرض الباله المغولي

(ثلاثية الكروموسوم ٢١)

عمر الأم	مخاطر ثلاثة الكروموسوم ٢١ في المواليد
16–26	7.7/10,000
27–34	4/10,000
35–39	29/10,000
40–44	100/10,000
45–47	333/10,000
الاحوالات مجتمعة	14.3/10,000

وتوجد أسباب أخرى قد تؤدي إلى ظهور متلازمة داون بالإضافة إلى عمر الأم مثل تعرض الأم للإشعاع أو لنقص في نشاط الغدة الدرقية، أو الإصابة ببعض الفيروسات أو لوجود استعداد وراثي في الأسرة.

تشخيص الأمراض الوراثية

النصح الوراثي : Genetic counseling

في كل عام يوجد في العالمآلاف الأطفال المصابين بعلل وراثية، فمن بين كل ألف طفل يوجد، هناك احتمال أن يحمل خمسة منهم اختلالات كروموسومية خطيرة، وأن يعاني خمسة إلى عشرة آخرين من تأثير أمراض أحادية الجين Monogenic diseases وأخرون من أمراض بسبب أخطاء وراثية متعددة. وباختصار شديد فإن ٤٪ من حالات الولادة في عالمنا تأتي بطفلي يحمل مرضًا وراثياً يمكن تشخيصه فور الولادة أو خلال عامه الأول، وفي تقديرات دولية أخرى فإن ثلث الأطفال الذين يعالجون في المستشفيات هم عادة ضحايا لأمراض وراثية. لهذا يصبح من الضروري وجود توعية عامة تهدف إلى محاولة التخفيف من هذه الأرقام. ومن هنا جاءت فكرة تطوير ما يسمى بالاستشارة أو النصح الوراثي (genetic counseling) للعائلات المحتاجة لها ويدفع النصح الوراثي إلى تبسيط المعلومات المتعلقة بالحقائق الطبية والوراثية، وتهليلها بأفضل طريقة إلى كل من يحتاجها.

يشمل النصح الوراثي أموراً عدّة فهو لا يتناول عرض المعلومات عن الأمراض واحتلالات انتقالها عبر الأجيال وحسب، بل قد يقوم المستشارون الوراثيون بالتأكد من أن المعلومات التي أعطيت للعائلة قد فهمت واستوعبت. بالإضافة إلى ذلك قد يحاول المستشارون الوراثيون التأكد من حصول العائلة على رعاية صحيحة واجتماعية كافية تمهد للأوضاع النفسية التي يمكن أن تواجهها هذه العائلة.

في معظم الحالات لا توجه عائلة إلى اختصاصي بعلم الوراثة إلا عندما تسجل فيها ولادة طفل مصاب بمرض وراثي، أو لدى وجود أقرباء يحملون سمات وراثية مختلفة. وفي بعض الأحيان تبرز الحاجة إلى الاستشارات الوراثية لدى العائلات التي تتعرض فيها الأم الحامل

حالات متكررة من الإجهاض (miscarriage) أو لدى علمها بالمخاطر المرتبطة بالحمل في حال تقدم سنه. وقد يتساءل أشخاص عاديون عن إمكانية حملهم بجينات مصابة، خاصة إذا كان الزوجان قريبين، أو ينتهيان لعرق يعرف بانتشار أمراض وراثية معينة فيه بنسبة مرتفعة. وتأتي مهمة اختصاصي الوراثيات لمساعدة العائلة على فهم الأساس الوراثي للأمراض وكيفية انتقالها وتأثيرها، وكذلك السبل المتوفرة لمعالجتها أو التخفيف من حدتها. بالإضافة إلى ذلك يطرح الطبيب أمام العائلة احتمالات نتائج التشخيص المبكر وكيفية تأديتها. وفي حالة التشخيص لمرض وراثي خطير في إحدى العائلات فإنها تتوضع أمام حللين إما مواصلة الحمل أو الإجهاض. وإذا أخذ قرار إبقاء الجنين، فعلى العائلة تقبل الواقع النفسي والمادي الصعب الذي ينشأ من رعاية الطفل المصاب، وقد يكون لهذا القرار تأثيره الاقتصادي على المجتمع في حال دخلنا في الاعتبار الرعاية الصحية التي تقدمها دول كثيرة.

من جهة أخرى قد يؤخذ قرار الإجهاض إذا كان المرض الوراثي الذي يحمله الجنين شديد القسوة، وقد يحرمه من أن يعيش حياة عادية، بالإضافة إلى وجود احتمال كبير بمومته وهو صغير، ولكن، وبسبب الاعتبارات الاجتماعية والدينية فإن الكثرين من الأزواج يرفضون اختيار الإجهاض كحل للمشكلة، بالرغم من معرفتهم بخطورة مرض جندهم. لهذا فإن قرار الإجهاض ليس بالأمر السهل، ومن هنا نجد أن مركز الاستشارات الوراثية يقدم أيضاً عدداً من علماء النفس والاجتماع لمساعدة المستشارين في إعطاء نصائحهم ومساعدة العائلات في تقبل النصائح.

بالإضافة إلى ذلك من المحمى على المستشار الوراثي أن يظهر معرفة كافية بكل من علمي الطب والوراثة ويتحلى بالصبر والشفافية والاحترام والقدرة على الحديث بكل موضوعية مع أشخاص قد يكونون في أصعب مأزق، لأن المرض والإعاقة كفيلان بوضع عائلة ما تحت ضغط نفسى هائل، وجدير بالذكر هنا أن معظم حالات الطلاق تكون في العائلات التي يوجد فيها طفل واحد على الأقل مصاب بمرض وراثي، لذلك يجب على المستشار

الوراثي أن يكون على أتم استعداد لمواجهة زوجين يعانيان الإحساس بالصدمة والغضب والعجز، ولوم أحدهما للأخر بأنه المذنب في هذه القضية. وقد يتطلب هذا الوضع تدخل أكثر من شخص، وهم طبيب عام ذو اطلاع في مجال الوراثة، وعالم وراثي ذو خبرة، وتقني في مختبر التحاليل الوراثية، ومرشد اجتماعي، ومساعد وراثي متخصص في هذا المجال. هذا وقد تأسست أول عيادة وراثية من هذا النوع عام ١٩٤٠ وبعد ذلك كثُر عدد العيادات من هذا النوع حتى أصبحت منتشرة في معظم بلدان العالم.

التشخصيـص الوراثي للجـنـين قبل الولـادـة :

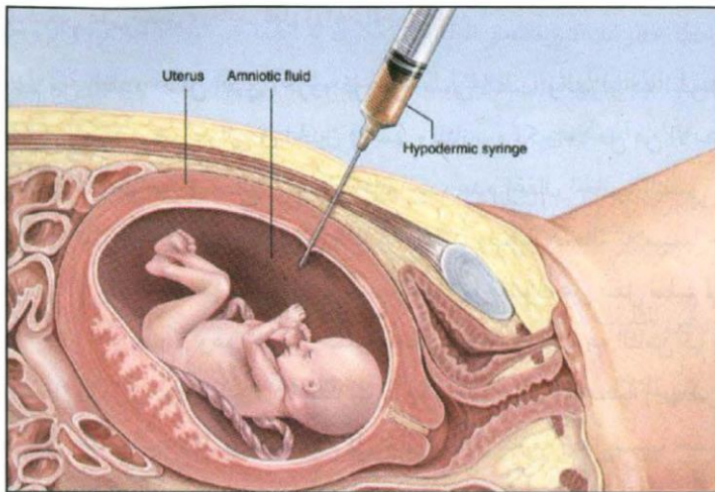
في بداية الأمر، أي منذ حوالي العقدين من الزمان، استخدم الأطباء تقنية التخطيط الصوتي (السونوغراف) لتشخيص حالات تشوّه الجنين وهي في أرحام الأمهات بسبب وراثي إيجابي، وقد تكون حالات التشوّه تلك عبارة عن نقص في أحد الأطراف أو تشوّه في الشكل الخارجي لجسم الجنين بالإجمال. وقد أصبحت مهمة الطبيب تقنية بحتة، إذ يقوم بتفسير المعطيات التي تزوده بها آلة السونار لمحاولة استنتاج وجود علة ما، أو عدم وجودها. وكلنا نعلم أهمية تلك التقنية في محاولة تشخيص جنس الجنين في أشهره الأخيرة ولكننا نعلم أيضاً أن نسبة خطأ تلك التقنية كبيرة.

خلال العقد الأخير، تم اكتشاف علم البيولوجيا الجزيئية، والذي يزداد تقدماً يوماً بعد يوم. وقد بدأ علماؤه بزخم باقتحام مجالات متعددة ومن أهمها المجال الطبي حيث تم اكتشاف أسرار العديد من الأمراض التي كانت غامضة قبل اكتشاف هذا العلم الجديد. والآن بالإمكان معرفة مصير الجنين وراثياً باعتماد الفحص المبني على أساس جزيئي، وذلك باستئصال بعض الخلايا المحيطة به ومن ثم استخراج الحمض النووي منها وقراءة ممتالياته. وتمكن الأطباء منذ أعوام عدة من اكتشاف ثلاث طرق ناجحة لسحب خلايا الجنين في الأشهر الأولى من الحمل. تعتمد الأولى على سحب عينة من دم الجنين (fetal blood) وقراءتها وتشخيصها باستخدام تقنيات البيولوجيا الجزيئية لتحديد نوع المرض الوراثي وكذلك جنس الجنين، ويتم ذلك في الشهر الخامس من عمر الجنين. ولكن هنا يأتي

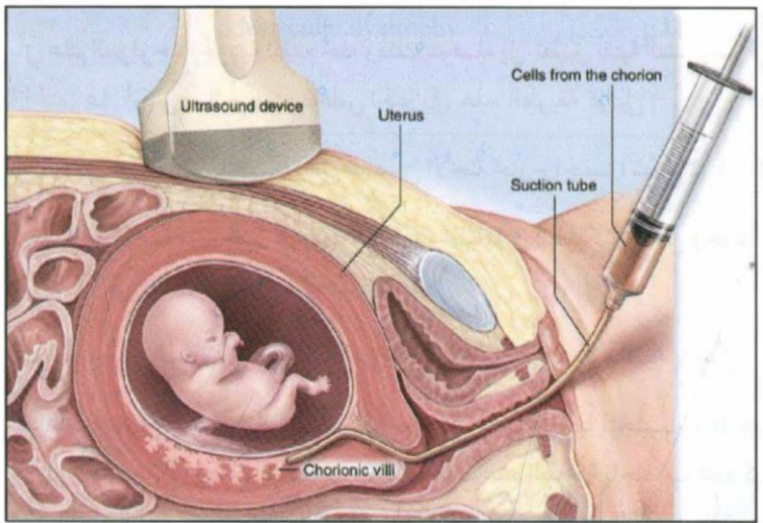
السؤال المهم من الأهل بعد أن يعلموا أن الجنين يحمل عامة معينة فكيف يمكن إيجاده وهو في شهره الخامس؟ فالمعلوم أن الأديان السماوية حرمت ذلك في حالة بلوغ الجنين هذا العمر، إذ تعتبره الأديان إنساناً كاملاً له كل الحقوق، وليس مصيره ملكاً لأحد آخر ليتحكم به. وإن وضعنا رأي الأديان جانبًا، فإن علم الطب نفسه يرفض عملية الإجهاض إذا بلغ عمر الحمل أسبوعه العشرين، وذلك بسبب خطورة الموقف على الأم ووحشية عملية الإجهاض نفسها في تلك المرحلة.

وتعتمد الطريقة الثانية على سحب عينة من السائل الأمنيوسي (amniotic fluid) الذي يحيط بالجنين وهو في شهره الرابع (شكل ١١٢-أ) ويحتوي هذا السائل على بعض الخلايا الجنينية والتي تكفي عالم البيولوجيا الجزيئية لدراسة المادة الوراثية. ولكن لم تأت هذه الطريقة بتقدم ملموس إذ إن المشكلة ما زالت موجودة وهي أن حجم الجنين في هذه المرحلة كبير وعملية إيجاده ما زالت صعبة.

أما الطريقة الثالثة فيمكن تطبيقها بعد الشهرين الأولين من الحمل، أي بعد ٨-١٠ أسابيع وهي المفضلة عند الأزواج الذين يرغبون في معرفة ما إذا كانت هناك ضرورة للإجهاض المبكر قبل اكتمال تكوين الجنين. وتعتمد هذه الطريقة الجراحية الحديثة على أخذ عينات من الخلايا المشيمية (chorion villi) (الشكل ١١٢-ب) والتي تحتوي على جينات الجنين وتتحقق باستخدام تقنيات البيولوجيا الجزيئية للتأكد من عمل الجينات المراد دراستها. وليس بالإمكان حالياً إجراء هذه الفحوصات قبل الأسبوع الثامن وذلك بسبب خطورة القيام بعملية استخراج العينات من الجنين قبل ذلك الوقت. فقد يؤدي ذلك إلى تشويه أطراف الجنين الأمر الذي لوحظ في إيطاليا وكندا عندما تشابهت حالات التشوه عند مواليد النساء اللواتي قمن بالفحوصات قبل الأسبوع الثامن. كذلك أظهرت نتائج دراسة كندية شملت بضعية آلاف من حالات الحمل أن النساء اللواتي خضعن لهذا الفحص كن أكثر تعرضاً للإجهاض. وقد دفعت هذه الحقائق بـإدارة الأغذية الأمريكية (FDA) إلى منع إجراء فحص الخلايا المشيمية قبل الأسبوع العاشر من الحمل.



(أ)



(ب)

الشكل (١١٢): يوضح كيفية سحب السائل الأمنيوسي
لإجراء التحاليل عليه (أ)، وكذلك خلايا المشيمة (ب)

التشخيص على أساس وراثية قبل زراعة الجنين :

بالرغم من التقدم المأهول الذي أحرزه كل من علمي الطب والبيولوجيا الجزيئية في محاولة تحليل وجود مرض وراثي في الجنين في شهره الثاني، وتمكين الأهل من الاستعداد لخوض عملية الإجهاض في حالة الإضرار، فإنه يجب عدم إغفال الجانب النفسي الذي يرافق الأم في تلك الحالة، كما حدث لأم ولد لها طفلان مصابان بحالة تلasmia حادة، توفي أحدهما قبل بلوغه العاشرة من العمر. ورغبة منها في الحصول على طفل سليم لم يكن لديها إلا الخيار الأوحد ألا وهو خوض عملية فحص الجنين في أسبوعه الثامن كما ذكرنا سابقاً، ودخل الأمر في دوامة كبيرة إذ اضطررت الأم للخضوع إلى ١٣ عملية إجهاض قبل حصولها على ولد سليم، وقد وصلت الأم إلى حالة نفسية متازمة جداً بسبب خصوصيتها لكل ذلك العدد من الإجهاضات بغية أن لا تأتي ب الطفل يكون مصيره الموت بعد تعرضه لعذابات كثيرة.

ويأتي علم البيولوجيا الجزيئية ليقدم حله وذلك بتوصله إلى تطبيق تقنية التشخيص قبل زراعة الجنين على أساس وراثية. ويتم فحص الجنين في هذه الطريقة كما يلي :

- ◀ التخصيب في الخارج للحصول على عدد من الأجنة خارج الجسم (شكل ١١٣).
- ◀أخذ خلية واحدة من الجنين في يومه الثالث، وتحليلها وراثياً للكشف عن وجود أي مرض وراثي وذلك خلال يوم واحد فقط.

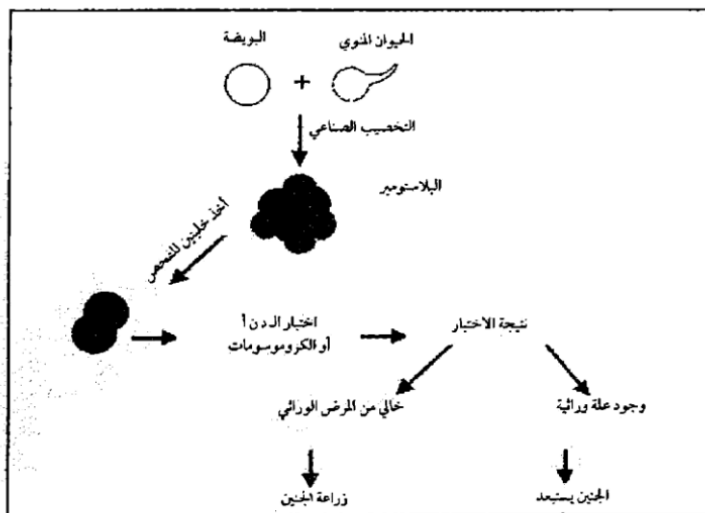
◀ يتم نقل الجنين السليم والباقي من الأمراض الوراثية إلى رحم الأم للبدء بالحمل.
وبهذا الشكل وفرت عملية التشخيص قبل زراعة الجنين أسلوباً لتجنب ولادة طفل مصاب بدون الحاجة إلى إجراء الإجهاض، وقد أخذت هذه الطريقة باجتذاب عدد كبير من الأصوات لصالحها. وذلك بتقبل الإنسان هذه الفكرة وتفضيلها عن التقنيات الأخرى، وهي تطبق حالياً في عدد من المراكز حول العالم.

ولكن هذه الطريقة قد أثارت بعض الجدل نحو احتمال استخدامها بطريقة غير مشروعة لتكرير خصائص بشرية جديدة من خلال استخدام الهندسة الوراثية، ولكن لأبد للعلم

مهما خطأ خطوات كبيرة نحو التقدم أن تكون له أيضاً جوانبه الأخلاقية والروحية وإن فسيتحول أطفال العالم إلى ما يشبه السلع يتم صنعها في مختبرات تنتج من كل طراز عدداً من الوحدات المشابهة.

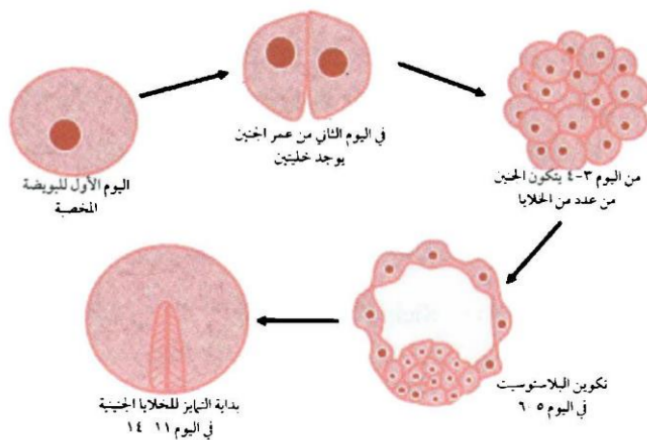
أفادت طريقة التلقيح الصناعي والفحص الوراثي قبل زراعة الجنين في التعرف على أكثر من مائة مرض ومنها على سبيل المثال:

- | | |
|--------------------|------------------------|
| Cystic fibrosis | ١- مرض التليف الكيسى |
| Thalassemia | ٢- مرض الثلاسيميا |
| Sickle cell anemia | ٣- مرض فقر الدم المنجل |
| Dawn syndrom | ٤- متلازمة داون |
| Muscular dystrophy | ٥- مرض الخلل العضلي |

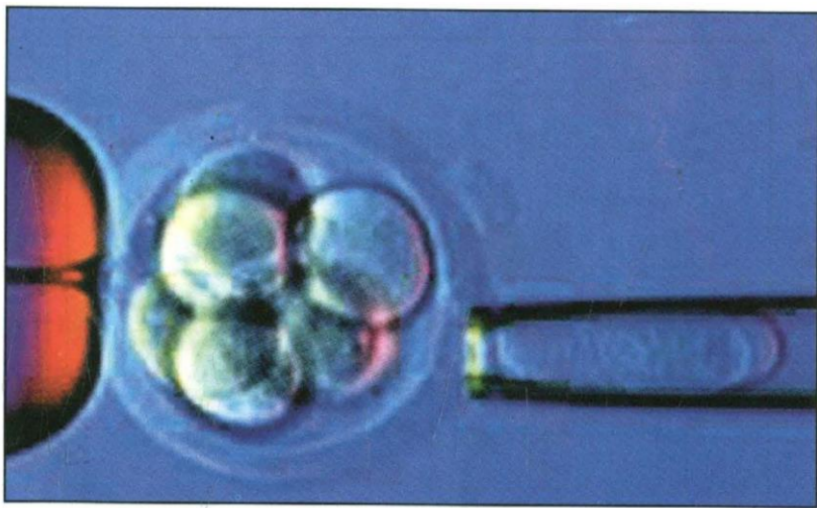


شكل (١١٣) التخصيب الخارجي

خطوات تكوين الجنين



شكل (١١٤): مراحل تكوين الجنين حيث تؤخذ الخلايا الجنينية وتفحص في يومها الثالث



شكل (١١٥): طريقة أخذ خلية من الخلايا الجنينية

أن استبدال الجينة الطافرة بأخرى سليمة أو تزويذ الخلايا بجينات سليمة هو المحور الأساسي الذي تدور حوله المعالجة الوراثية، ويمكن تطبيق هذه المعالجة على نوعين من الخلايا، وهي الخلايا التناسلية germ cells وخلايا الجسم المخذعة stem cells. غير أن التطبيق على الخلايا التناسلية يمكن أن يتعدى تأثيره على الفرد ليتنتقل إلى ذريته مما يجعله أمراً يواجه العديد من العقبات غير القابلة للاختراق والناتجة عن السياسات الأخلاقية في دول العالم. لذلك تبقى خلايا الجسم المهدى الأقرب للدراسة.

وسوف نعطي هنا نبذة صغيرة عن أهم الأبحاث والإنجازات التي تم التوصل إليها في الآونة الأخيرة في هذا المجال:

في عام ١٩٨١ انصبت كل المعلومات حول استعمال الفيروسات القهقرية retroviruses بعد تعديلها واستخدام قدراتها وميزاتها المعروفة على حل ونقل المعلومات الوراثية المعدلة وإدخالها داخل DNA الخلية وانخراطها داخل التركيب الوراثي للخلية لتعمل بشكل طبيعي مزيلاً بذلك المرض من جذوره. ولنجاح المحاولة لابد من التأكد من تقبل الخلية المريضة للجينات المتنقلة وضمها داخل نواتها، وضمان بقائها من جهة، وعملها بشكل طبيعي دون إصابة الخلايا التي تقوم بعلاجها بأي أذى من جهة أخرى.

وباستعمال هذه الطريقة وخلال فترة قصيرة تم إيجاد الطرق السليمة للتغلب على مرضين وراثيين وهما نقص أنزيم أدينوزين نازع الأمين والمتألمة المعروفة باسم ليشن - نيهان (Lesh-nehan syndrom)، والتي يسببها نقص الأنزيم "HPRT". وهكذا بدأت أولى العمليات العلاجية الوراثية المصدق عليها في ١٤ سبتمبر عام ١٩٩٠ بغية تصحيح علة أنزيم أدينوزين نازع الأمين، والذي يحتم على المصاب به البقاء بصورة دائمة في حيط معقم، تجنبها لأى عدوان خارجي حيث لا يملك المانعة القادرة على مواجهته. وقد أختضعت طفلة تبلغ الرابعة من عمرها تحمل هذا حيث المرض للمعالجة على مدى ستين، فاقتضى تطبيق هذه المعالجة عليها إدخال الجينة المسئولة عن إنتاج أنزيم أدينوزين نازع الأمين في فيروس قهقرى معدل (بمعنى أنه غير فعال خارج المختبرات وغير قادر على العيش في ظروف

الحياة الطبيعية، أي أنه سيموت بمجرد ارتفاع الحرارة إلى المستوى الذي يسمح للكتانات الأخرى بالحياة)، وزرع هذا الأخير بعده في محيط ملائم مع خلايا دفاعية جينية ناشطة موافقة لأنسجة الطفلة. وبعد توالد تلك الخلايا وانتاجها لخلايا جديدة تحوي الفيروس حققت في الطفلة المريضة لستوطن في نخاعها العظمي، وتعطي مكونات الدم المسئولة عن المناعة. ولوحظ بعد التطبيق، يمكن هذه الطفلة - وكذلك طفلة أخرى تبلغ التاسعة من العمر تلقت نفس العلاج بعد عام - أن تعيش حياة عادلة وأن تذهب إلى المدرسة، وذلك بعد انخفاض نسبة الحساسية للأمراض المعدية إلى الحدود الطبيعية. إلا أن شكوكاً حول وجود نقطة ضعف باقية في الجهاز المناعي بقيت واردة. ولكن لم تلاحظ بعد أيام عوارض جانبية لنقل الجينات بواسطة الفيروسات القهقرية. كذلك لم تسجل مؤشرات انتشار مرض كالسرطان وذلك نتيجة لاستعمال نواقل فيروسية غير قادرة على التكاثر.

أما بالنسبة لمعالجة متلازمة ليشن نيهان، والتي تظهر على شكل إعاقة عقلية واضطرابات عصبية شديدة تعرف باسم "شلل الارتجاف الدماغي"، بالإضافة إلى ميل لتشوهه النفس وبروز الأعضاء، فقد تمت المعالجة باستعمال الطريقة نفسها للمرض السابق. وهكذا وصل العلاج الوراثي إلى مرحلة أثبتت وجوده كحقيقة مقبولة، بانتظار تطور التقنيات لتسهيل التطبيق.

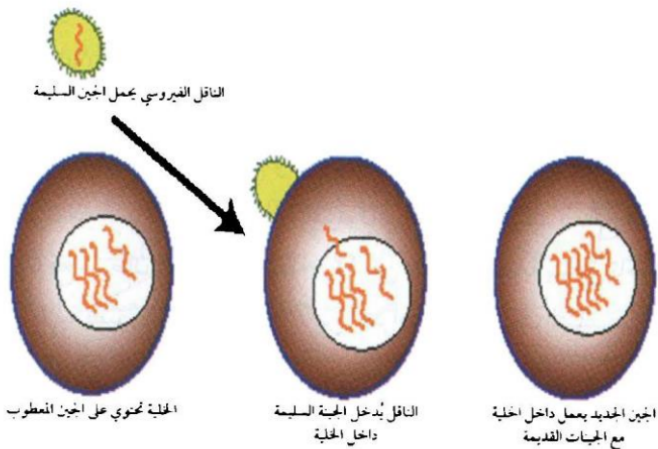
وتواترت التجارب فيما بعد لتشمل أمراضاً وراثية أخرى كثيرة كنقص مستقبلات البروتين الشحمي ذي الكثافة المنخفضة، ونقص مضاد التريبيسين ألفا واحد "α1-antitrypsin" والأمراض المتعلقة بتخثر الدم. وتطورت طرق المعالجة حتى شملت استعمال الفيروسات الخدية المعدلة modified adenoviruses للاستفادة منها في معالجة مرض التليف الكيسي، حيث استعمل فيروس من هذه الفصيلة يعرف بتسبيبه بنوع من الأنفلونزا ويميله إلى الاستقرار في الجزء العلوي من الجهاز التنفسي.

ولم يقف الأمر عند هذا الحد بل ذهبت بعض التجارب إلى عدم استعمال الفيروسات على الإطلاق إذ تنصب محاولات العلماء على تطوير استعمال الجسيمات الدهنية "liposomes" لمحاولة نقل الجينات إلى الخلايا المريضة مستفيدين من كون هذه الجينات مشحونة إيجابياً ما يسهل ضمها للدنا المعروف بأنه مشحون سلبياً، وبالتالي نقل الجينات إلى داخل الخلايا

المعطوبة في محاولة لإيقاف تطور المرض. وتم أبحاث أخرى حول استعمال تقنية الدنا المكتشوف "Naked DNA technology" لصنع لقاحات وراثية. ويقوم هذا الأمر على حقن الدنا في النسيج المطلوب، ومن ثم يقوم هذا النسيج بإنتاج البروتين المطلوب الذي يؤدي إلى تحاول الجهاز المزدوج تفعيله. وتطبيق لهذا الأمر نجح بعض العلماء في التوصل إلى علاج مكون من الدنا لمكافحة سرطان القولون في الفئران. وأثبتت النتائج نجاح الجينية المحقونة في موقع سرطان القولون في شفاء ٢٠٪ من الفئران المصابة بشكل كامل، وتقليل الأورام السرطانية بصورة جذرية عند ٧٠٪ من الفئران الأخرى دون التسبب بأي أعراض أو مضاعفات في كلتا الحالتين.

وقد انصب الاهتمام الآن نحو تطوير الوسائل الدفاعية في الجسم تجاه الخلايا الورمية tumour cells، وإعادة بناء وظيفة التعبير عن كابت الورم tumour suppressors. وفي بعض الأبحاث التي بدأت حديثاً حول مرض نقص المناعة المكتسبة (الأيدز) AIDS، تم في بعض التجارب استعمال حامض نووي ريبوزي مخادع RNA decoy ليتدخل في العمليات المنظمة التي ينفرد بها الفيروس (HIV) المتسبب بالمرض.

هذا ويتوقع خلال الأعوام المقبلة أن تتطور عملية نقل الجينات وتصحيح المحتويات الوراثية المتعلقة بالأمراض المعقدة والتي تتدخل فيها جينات وعوامل عدة. وهناك الآن العديد من البروتوكولات لنقل الجينات إلى البشر موزعة على ثلاث قارات، وموافق عليها من قبل مؤسسات عالمية مسؤولة وبعضها مشارف على التطبيق والبعض الآخر في مرحلة الدراسة والتطوير. والأمل كبير في غد مشرق خالٍ من الأمراض الوراثية بفضل العلم وبفضل الله سبحانه وتعالى الذي علم الإنسان ما لم يعلم.



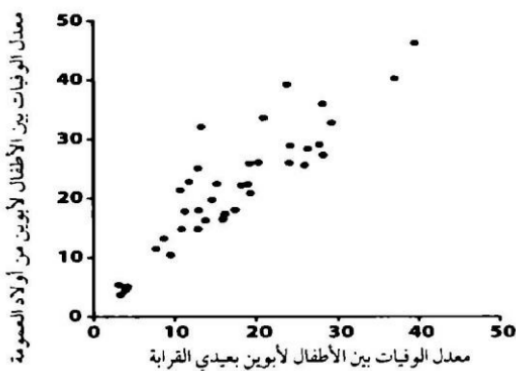
شكل (١١٦): نقل الجينات عن طريق استخدام الفيروسات كنواقل

زواج الأقارب وعلاقته بالأمراض الوراثية :

تؤكد معظم الدراسات العلمية عن الأمراض الوراثية الشائعة، ومن أبرزها أمراض هيموجلوبين الدم والأمراض الأحادية لجينات متعددة بأنها السبب الأساسي للكثير من الأمراض والإعاقات لدى الأطفال.

وقد كشفت الأبحاث العلمية التي أجريت على زواج الأقارب أن الإصابة بذلك الأمراض والإعاقات تزيد لدى الأطفال من أبوين قربيين، حيث تكون الفرصة أكبر لدى الزوجين من الأقارب في حمل صفات وراثية متعددة، ولا تظهر على حاملي الصفات الوراثية في هذه الحالة أي آثار مرضية. ويزداد الاحتمال عندما يكون الزوجان قربيين من بعضهما كثيراً (القرابة من الدرجة الأولى) كأن يكونا أولاد عم أو عمه أو خال أو خالة ويسمى ذلك زواج الأقارب "Consanguineous"، ويحدد هوؤاء في سجلات النسب بخطوط مزدوجة. ويعتبر زواج الأقارب نوعاً من أنواع التزاوج الداخلي والذي يزيد من تماثيل الأليلات الضارة (Homozygosity) ويكون له العديد من الآثار السلبية الضارة على النسل الناتج.

وهناك جدل بين علماء الوراثة عن المدى الذي يمكن أن تزيد فيه صلة القرابة في الإنسان من خطورة الأمراض الوراثية، فإذاً أن يتيح زواج الأقارب للأشخاص الحاملة للصفات المتنحية نسلاً مثيل الأزواج لصفة ضارة متتحية، أو يجهض الجنين تلقائياً قبل موعد الولادة بوقت طويل ومعظم المجتمعات والثقافات الآن لديها قوانين تحنّع زواج الأقارب جدًا، وقد تكون هذه القوانين انبثقت من الملاحظة العملية بأنه في معظم الجماعات يكون موت الأجيال والمواليد التي بها عيوب شائعة عندما يكون الآباء أقرباء من الدرجة الأولى.



الشكل (١١٧): يوضح معدل الوفيات بين المواليد لأبٍين ليسوا أقرباء مقارنة بأبٍين من أولاد العمومة والعلاقة تبين أن معدل الوفيات أكبر بكثير في حالة زواج الأقارب من أولاد العمومة وسببها هو ظهور الأليلات المتتحية الضارة

وقد أكدت دراسات وأراء علمية محلية بانتشار تلك الأمراض الوراثية في منطقتنا العربية بسبب زواج الأقارب، مما دعا الجهات المسئولة في العديد من القطاعات إلى السعي نحو تطبيق الفحص الطبي قبل الزواج حفاظاً على سلامة الأجيال والمجتمع من الأمراض والإعاقات.

والقاعدة الطبية الشرعية حسب أهل الاختصاص لا تمانع من زواج الأقارب، وإنما تمحث على توخي الخدر والحيطة، خاصة بعدما أظهرت الدراسات الطبية نتائج بعض

الزيجات من الأقارب، وما تحمله من انتشار لبعض الأمراض الوراثية، وما يسببه من علل، والشريعة الإسلامية تحث على بذل الأسباب حتى لا يحدث مرض من الأمراض التي يمكن تجنبها بإذن الله. وتتفق معظم الأبحاث على أن الأمراض المزمنة والإعاقات تقتد تأثيراتها النفسية والاجتماعية لتشمل الأسرة والمجتمع وتتقل كاهل النظام الصحي، ولذلك سعت بعض هذه الدول إلى سن أنظمة لتطبيق الفحص الطبي وبعضها الآخر تحت بشكل اختياري على القيام بهذه الفحوصات.

والمجتمعات العربية شكل عام يشع فيها زواج الأقارب ضمن نطاق القبيلة، أو العشيرة أو العائلة أو الأسرة الواحدة، وهي أنواع من الزيجات معرضة إلى حد كبير إلى ظهور العديد من الأمراض الوراثية، حيث يتوقع إحصائياً أن يصاب طفل واحد من كل ٢٥ طفلًا بمرض وراثي ناتج عن خلل في الجينات أو بمرض له عوامل وراثية خلال الخمسة والعشرين سنة الأولى من عمره، ويتوقع أن يصاب طفل واحد لكل ٣٣ حالة ولادة طفل حي بعيوب خلقية شديد. كما يصاب نفس العدد بمشكلات تأخر في المهارات وتآخر عقلي، وتسعة من هؤلاء الأطفال يتوفون مبكراً، أو يحتاجون إلى البقاء في المستشفيات لمدة طويلة أو بشكل متكرر. وهذه الأعداد لها تبعات عظيمة ومعقدة مالية واجتماعية ونفسية على الأسرة وبقية المجتمع.

الأمراض الوراثية في العالم العربي :

يصعب معرفة وحصر الأمراض المنتشرة في الوطن العربي، وذلك ناتج لشح المعلومات الموثقة عن هذه الأمراض، كما أن نسبة انتشار هذه الأمراض تختلف من دولة لأخرى. ولكن وبشكل عام نقسم الأمراض الأكثر شيوعاً في العالم العربي إلى عدة أقسام:

أولاً: أمراض الدم الوراثية مثل فقر الدم المنجل، وأنيميا البحر المتوسط وأنيميا الفول.

ثانياً: أمراض الجهاز العصبي كمرض ضمور العضلات الجذعية وأمراض ضمور العضلات باختلاف أنواعها وضمور المخ والمخيخ.

ثالثاً: هي أمراض التمثيل الغذائي المعروفة بالأمراض الاستقلالية التي تنتج بسبب نقص أنزيمات معينة.

رابعاً - أمراض الغدد الصماء خاصةً أمراض الغدة الكظرية والغدة الدرقية. ومعظم هذه الأمراض تنتقل بالوراثة المتنحية والتي يلعب زواج الأقارب فيها دوراً كبيراً في زيادة أعدادها.

هذا بالإضافة إلى أن احتفال الإصابة بالأمراض الخلقية عند المتزوجين من أقاربهم أكبر مقارنة بالمتزوجين من غير أقاربهم، وتزداد نسبة هذه الأمراض كلما زادت درجة القرابة.

نقطة وراثية :

يقسم الأطباء أسباب العيوب الخلقية والأمراض الوراثية إلى أربعة أقسام :

القسم الأول: هي الأمراض المتعلقة بالكريوموسومات (الصبغيات)، وهذا النوع في العادة ليس له علاقة بصلة القرابة، وأسباب حدوثها في الغالب غير معروفة. ومن أشهر أمراض هذا القسم متلازمة داون (أو كما يعرف عند العامة بالطفل المنقول) ومتلازمة داون ناجحة عن زيادة في عدد الكريوموسومات إلى 47 بدلاً من العدد الطبيعي 46.

القسم الثاني: وهي الأمراض المتعلقة بوجود خلل جيني وهي تنقسم إلى أربعة أنواع :

* الأمراض المرتبطة بجينات متنحية وهي تصيب الذكور والإثاث على حد سواء بالتساوي، ويكون كلاً الآباء حاملاً للمرض مع أنها لا يعانيان من أي مشاكل صحية لها علاقة بالمرض. وفي العادة يكون بين الزوجين صلة القرابة. ولذلك تنتشر هذه الأمراض الوراثية في العالم العربي. ومن أشهر هذه الأمراض أمراض الدم الوراثية، خاصةً مرض فقر الدم المنجل (الأنيميا المنجلية)، وفقر دم البحر المتوسط (الثلاثسيمي) وأمراض التمثيل الغذائي بأنواعها.

* الأمراض السائدة وهي الأمراض المسئولة عنها جينات سائدة، ويكفي وجود جينة واحدة لظهور المرض. وفي العادة هذه الأمراض ليس لها علاقة بالقرابة، لأن ظهور المرض على شخص ما يجعله حذراً من الزواج من يعانون من نفس المرض. ولكن إذا كان ظهور بعض هذه الأمراض مرتبطاً بمرحلة متأخرة من العمر - بعد الأربعين

مثلاً - فقد لا يدرك الشخص إصابته بالمرض وتزيد احتمالات القرابة من خطورة وشدة تلك الأمراض على النسل الناتج لحصول الطفل على نسختين من الجين المعطوب.

* الأمراض المتنحية المرتبطة بالجنس، وقد تزداد نسبة الإصابة بهذه الأمراض إذا تزوج شخص مصاب من أحد قرياته الحاملة للمرض. وهو يتقلّكما قلنا سابقاً من الأم الحاملة إلى النسل من الذكور، واحتمال إصابة البنات إذا كان الأب مصاباً والأم حاملة للمرض ومن أمثلتها مرض هيموفيليا الدم وعمر الألوان ومرض نقص خيرية G6PD (أو ما يسمى بـأنيميا القول).

* الأمراض السائدة المرتبطة بالجنس، هي أنواع من الأمراض الوراثية النادرة، وفي العادة تنتقل من الأم إلى أطفالها من الذكور والإإناث، وقد تكون شديدة في الذكور مقارنة بالإإناث.

القسم الثالث : الأمراض المتعددة الأسباب، وكثير من الأمراض تقع تحت هذا القسم فمثلاً مرض السكر، وارتفاع ضغط الدم، والربو، والظهر المشقوق، والشفة الأربعية وغيرها من الأمراض كلها تدخل تحت هذا الباب، وتحدث هذه الأمراض في أشخاص لديهم استعداد وراثي و تعرضوا إلى سبب ما في البيئة المحيطة بهم. وفي العادة ليس لزوج الأقارب علاقة في حدوث هذه الأمراض، ولكن إذا تزوج شخصان مصابان بأي نوع من هذه الأمراض يزيد احتمال إصابة الأطفال مقارنة بإصابة أحد الوالدين.

القسم الرابع : الأمراض المرتبطة بـالميتوكوندريا والتي تنتقل فقط من الأم المصابة إلى أطفالها.

لماذا على كل مخاطب ومخطوبته القيام بفحص طبي قبل الزواج؟

إن الكثير من الأمراض الوراثية لا يوجد لها علاج أو يصعب علاجها وذات تكلفة عالية؛ وقد يترتب على ذلك العلاج بالجينات أو زرع الأعضاء، فالفحص قبل الزواج يشكل وسيلة ملائمة لمكافحة الأمراض الوراثية ووسيلة للوقاية وبأقل تكلفة مقارنة

بالفوائد الكبيرة التي تتحقق إذا ما تم حماية المجتمع من الأمراض الوراثية والتي يتكلف علاجها مبالغ طائلة.

متى يجري الفحص؟

بالنسبة للفحص الوراثي كلما كان وقت الفحص مبكراً كان ذلك أفضل حتى يستطيع الطرفينأخذ قرار حاسم بشأن استمرارهما من عدمه.

هل زواج الأقارب بعد التأكيد من أن الخطيبين لا يحملان أي مرض وراثي ممكّن؟

إن احتمال الإصابة بالأمراض الخلقية عند المتزوجين من أقاربهما أكبر مقارنة بالمتزوجين من غير أقاربهما، وتزداد نسبة هذه الأمراض كلما زادت درجة القرابة. فورائياً لدى كل إنسان بغض النظر عن عمره أو حالته الصحية حوالي ٦٥-١٠ جينات معطوبة (بها طفرة). وهذه الجينات لا تسبب مرض لمن يحملها لأن الإنسان دائمًا للدية نسخة أخرى سليمة من الجين. وعند زواج طرفين لديهما نفس الجين المعطوب أي الأب والأم فإنه تحدث مشكلة صحية للنسل على حسب نوع الجين. وفي العادة تختلف أنواع الجينات المعطوبة بين شخص وآخر، ويندر أن يلتقي شخصان لديهما نفس الجين المعطوب. ولكن نوع الجينات المعطوبة عادة تتشابه في الأقارب، فهناك احتمال كبير أن يكون أبناء العم والعمة والخال والخالة لديهم نفس الجينات المعطوبة، ولو تزوج أحدهم من الآخر فهناك خطر على ذريته.

ما أهمية الفحص قبل الزواج؟

تكمّن أهمية الفحص قبل الزواج في عدة نقاط :

- ١- إن المقدمين على الزواج يكونون على علم بالأمراض الوراثية المحتملة للذرية إن وجدت، فتفسّع الخيارات في عدم الإنجاب أو عدم إقام الزواج، وبذلك يعد الفحص الطبي هاماً للحد من انتشار الأمراض الوراثية ولولادة أطفال مشوهين أو معاقين يسببون متاعب لأسرهم.

٢- تقديم النصح للمقبلين على الزواج إذا تبين وجود ما يستدعي ذلك بعد استقصاء الفحص السريري واختلاف زمرة الدم.

٣- إن عقد الزواج عقد عظيم يبني على أساس الدوام، ولذلك يساعد الفحص الطبي في التأكيد من عدم وجود أمراض لدى الطرفين وبالخصوص الأمراض المعدية، والأمراض التي تحول دون الإنجاب أي العقم عند أحد الطرفين، وكذلك من مقدرة الزوج على العاشرة الزوجية، وبذلك فهو يساعد في الحد من الأسباب التي تؤدي إلى انتهاء الحياة الزوجية. ولابد أن يجري ذلك في إطار من السرية لمحافظة على حساسية الموقف ووضع الشخص داخل عائلته والمجتمع.

هل من الممكن تدارك المشاكل التي قد تكون في الجينات وإصلاحها قبل الزواج؟

للأسف لا يمكن إصلاحها في الأشخاص الحاملين للمرض كان ذلك قبل الزواج أو بعد الزواج. ولكن قد يكون السؤال الأهم وهو كيفية تجنب حدوث المرض الوراثي لو كان كلا الزوجين حاملين للمرض؟ من الصعب التعميم في هذه المسألة، ولكن لو تحدثنا عن أمراض الدم الوراثية فإنه للأسف لا يمكن أصلاح الأمر، وإن كان هذا لا ينطبق على جميع الأمراض الوراثية. ولكن هناك أمور يمكن القيام بها، وهي عملية الكشف على الأجنة خلال الحمل وبالخصوص في الأشهر الثلاثة الأولى، ومعرفة ما إذا كانت هذه الأجنة مصابة أم لا، وإذا علم أنها مصابة فيتخذ القرار السليم بالإسقاط بمعرفة الطبيب وأخذ رأي الشرع في الأمر. والخل الآخر هو أجراء فحص للبوريضة الملقة (عن طريق زراعة الأنابيب) ومعرفة ما إذا كانت البوريضة الملقة سليمة أم مصابة، وإذا كانت سليمة فتغرس في الرحم وإذا كانت مصابة يتخلص منها. هذه الطريقة قد تكون أقرب إلى مجتمعنا الإسلامي، ولكنها تحتاج إلى مبالغ باهظة ومتغيرات خاصة.

وللأمانة العلمية في نهاية الحديث عن هذا الموضوع، فإننا نشير إلى أن بعض علماء الوراثة أشاروا إلى أن القرابة قد تركز البذائل المتتحية الإيجابية كما تركز البذائل الضارة. ولابد من الاعتراف بأن بعض الأشخاص المهمين هم من نسل لزوجين قريبين جداً، مثلاً، شارلز

دارون Charles Darwin وزوجته إيمى ويدجيوود Emma Wedgewood كانوا قريين من الدرجة الأولى، ومن بين أولادهم العشرة كان علماء ناجحين ومحترفين. وكان دارون يؤيد أن يتضمن الإحصاء الأنجلوسي أسئلة حول تأثير زواج الأقارب في بعض المجموعات، مثل تاميلز الهند، حيث كان الزواج بين الأقارب جداً (مثل أقارب الدرجة الأولى أولاد الحال والخالة أو العم والعمة) هو الأساس، ولم تلاحظ أي تأثيرات مرضية في التزاوج الداخلي المستمر. وكذلك في بعض تجمعات حديقة الحيوان لا يتم منع التزاوج الداخلي بينها، لوجود عدد قليل من الأفراد، وكذلك لحماية المجموعات الصغيرة من الانقراض.

الفصل التاسع

الوراثة والسرطان



الوراثة والسرطان:

يعتبر السرطان واحداً من أكثر الأمراض فتكاً بالإنسان. وهو يحدث عندما تفقد بعض الخلايا القدرة على السيطرة على الأقسام والنمو، بحيث تستمر هذه الخلايا في الأقسام غير المتنظيم، ثم تأخذ في الانتشار واجتياح الأنسجة المجاورة "Metastasis"، حيث تنشأ الخلايا السرطانية غالباً من الأقسام متاح خلية طافرة أصبح نموها غير متنظم، وبذلك تكون الخلايا السرطانية ما يعرف بالمستعمرة أو الكلون "clone". وباستمرار النمو لهذا الكلون، قد يحدث لكثير من الخلايا داخله العديد من التغيرات الكروموسومية مثل زيادة كروموموسوم أو فقد كروموموسوم، أو حذف قطعة كروموموسومية، أو تكرار أو انتقال.....الخ

هذا بالإضافة إلى أن بعض أنواع من السرطانات ترتبط ارتباطاً وثيقاً بتغيرات في كروموموسومات معينة.

والشكل (١١٨) يوضح كيفية انتشار بعض الخلايا السرطانية وخروجها من موضعها الأصلي لاجتياح الأنسجة المجاورة.

والسرطان مرض حيث تكمن خطورته في اجتياح بعض أنواعه في المراحل الأخيرة للمرض للأنسجة المجاورة وانتشاره في الجسم كاملاً وتزداد الخطورة عندما تصيب إلى الجهاز الدوري أو تجاويف الجسم. فحتى في حالات الإصابة بأنواع من السرطانات المتوضعة في عضو معين - كالثدي، أو المعي الغليظ، أو المثانة - تتولد بعد أشهر أو سنوات، عن الورم



شكل (١١٨) يوضح كيفية انتشار الخلايا السرطانية

الأولى، أورام ثانوية تستقر في الدماغ أو المخوض، أو الأطراف، وهذا ما يشكل بطبيعة الحال تعقيدات إضافية تفسر تدني نسبة الشفاء من هذا المرض، على الرغم من الجهد المكثف الذي تبذل لعلاجه.

وبها أن المقاييس الأساسية للورم الخبيث هي النمو والازدياد الخارج عن حدود السيطرة، وبها أن النمو في الحقيقة يقع تحت تأثير وراثي فإن ذلك يشير إلى تدخل عوامل وراثية في تشكيل السرطان. هذا وقد تم التعرف على أكثر من أربعين جينية يمكن اعتبارها حاملة لمخاطر التسبب بالسرطان نتيجة لإصابتها بطفرة أو خلل ما.

السرطان والجينات :

ويمكن أن نذكر من أنواع الجينات التي يمكن أن يؤدي حدوث خلل بها إلى الإصابة بالسرطان ما يلي :

- ١- الجينات كاببات الأورام . Tumour suppressor genes
- ٢- الجينات المحفزة للورم أو الأنكرجينات . Oncogenes
- ٣- الجينات المسئولة عن إصلاح أخطاء الحامض النووي . DNA repair genes
- ٤- التيلوميريز Telomerase
- ٥- الجين P53

♣ الجينات كاببات الأورام :

وظيفتها الطبيعية في الخلية هي الحفاظ على الانقسام المنظم للخلية، وكبح الانقسام السرطاني السريع بها. ولابد لكي يبطل مفعول هذه الجينات أن يحدث خلل في كلا الأليلين المثلثين لكل جين.

◆ الجينات المحفزة للورم أو الأنکوجينات :

وهي الجينات التي تزيد من سرعة نمو الخلية وتحفزها على التكاثر الورمي نتيجة حدوث خلل معين بها. ومعنى كلمة **Cancer =Oncogenes**، ومعنى كلمة **Cancer causing genes** وهي عبارة عن ثلاثة أنواع :

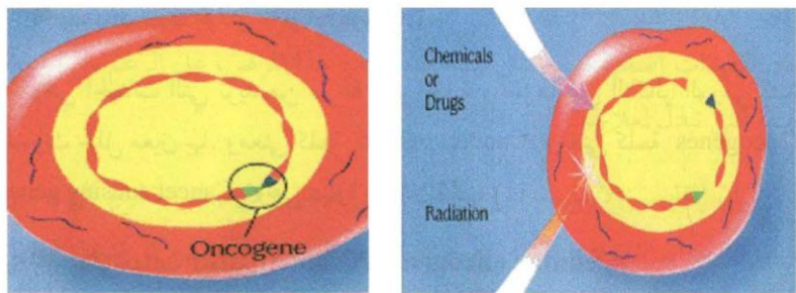
١- أنکوجينات الخلية (C-onco) : Cellular oncogenes

وهي تؤدي إلى إنتاج كميات كبيرة من بروتينات الخلية، وتحفزها على التكاثر بسرعة هائلة وتحولها بذلك إلى خلية سرطانية، وقد أمكن التعرف حتى الآن على العديد من الواقع لهذه الجينات على الكروموسومات وذلك في الجينوم الأحادي للإنسان. ولم تعرف حتى الآن الوظيفة الطبيعية ل معظم هذه الجينات، ولكن يبدو أنها تلعب دوراً مهماً في تنظيم نمو وتمايز الخلايا، إذ وجد أن بعضها يتحكم في بعض عوامل النمو "growth factors" ، "growth factor receptors" بينما يفتح البعض الآخر مستقبلات لبعض عوامل النمو "growth factor receptors" . وعندما يحدث تغير كروموسومي معين بالقرب من جين سرطان، فقد يؤدي ذلك إلى أن ينشط هذا الجين مغطياً تعبيراً غير طبيعي، أو شاذًا بحيث يحفز التكاثر والانتشار غير المنظم للخلايا التي تحمله.

٢- أنکوجينات تسببها بعض الفيروسات (V-onco) : Viral oncogenes

٣- البروتونکوجين (Proto-oncogene) :

وهي الصورة الطبيعية لهذه الجينات، والتي يمكن أن تحفز بعد حدوث العديد من الطفرات الجينية أو الكروموسومية للتحول إلى الأنکوجينات المسئولة عن الأورام السرطانية، أو أيضاً نتيجة للتعرض للإشعاع أو الماد المطفرة أو بفعل الفيروسات التي تتدخل مع الحامض النووي DNA.



شكل (١١٩): يبين تحول البروتونات إلى الأنكرجين

وفي الحالات الطبيعية يكون البروتونات مسؤولةً عن بعض عوامل النمو بالخلية والثبات المزدوج وبعضها يتحكم بتكاثر الكريات البعض لمكافحة الالتهابات لكن كما ذكرنا أن هذه الجينات قد تحول إلى عوامل اضطراب نتيجة إصابتها بطفرة أو خلل صبغي.

﴿الجينات المسئولة عن إصلاح ضيوب الحامض النووي (DNA).﴾

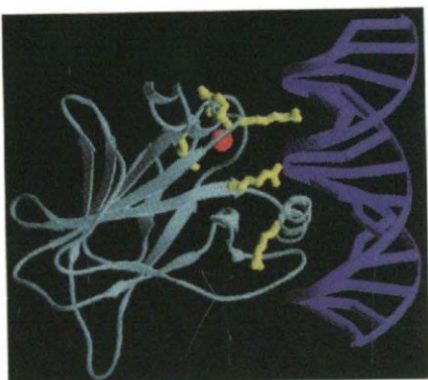
وهي الجينات المسئولة عن تصليح أخطاء الحامض النووي即 DNA، ووجود عيب بهذه الجينات يسمح بترافق الطفرات وبالتالي يساعد في تحول الخلية.

﴿التيلوميريز﴾ :

تعتمد استقلالية وتفرد كل كروموسوم على وجود نهايات محددة عند طرفي الكروموسوم تسمى تيلومير، والتي تعطي الكروموسوم ثباتاً وتفرداً مميزاً، حيث إن هذه المناطق الكروموسومية تعتبر حدوداً للكروموسوم، غير قابلة للالتحام أو الالحاد مع أية مناطق أخرى في الكروموسومات المجاورة في التواقة، ويتميز التركيب الكيميائي لهذه المناطق بوجود نسبة عالية من الـ تيـروـكـروـمـاتـينـ، غير أن الأهم من ذلك هو السلوك الفريد لهذه التيلوميرات أثناء دورة حياة الخلية، حيث وجد أنها لا تعطي فرصة لأي التحام مع مناطق كروموسومية أخرى. ووجود خلل في هذه المنطقة يؤدي إلى عدم استقرار الكروموسومات. وفي الخلية الطبيعية أثناء عملية الانقسام تفقد الخلية ٢٠ - ١٠ تيلومير كل دورة وتقصر القلادة كلما انقسمت الخلية، وبعد حوالي مائة انقسام تقلص التيلوميرات وتبدأ كروموسوماتها بالتهرب، فتموت هذه الخلية المفرومة لتحول محلها خلية جديدة، أما في الخلايا السرطانية فالتيـلـومـيرـ باقـ

وبسبب البقاء هو وجود الأنزيم تيلوميريز الذي يحافظ على التيلومير وبالتالي يبقى الانقسام في الخلية السرطانية مستمراً، والخلية باقية أبداً والخلية السرطانية تجد طريقها لـإيقاظ عملية إنتاج التيلوميريز، وقد اكتشف ذلك في ٨٥٪ من الأمراض السرطانية، ووُجِد أن أي دواء يُبطِّئ عمل التيلوميريز، يستعمل كعلاج للسرطان.

• P53 الجين :



شكل (١٢٠): يوضح تفاعل البروتين الخاص بالجين P53 مع حمض الـ DNA

- * يعتبر من الجينات الكابحة للسرطان Tumour suppressor gene حيث يوقف دورة حياة الخلية عندما تصيب بخلل في الحامض النووي الـ DNA ليعطي الخلية الفرصة لإصلاح هذا الخلل.

- * كما يحفز موت أو قتل الخلية المصابة بعملية تسمى Apoptosis إذا كان الخلل في الحامض النووي خطيراً ولا يمكن إصلاحه.

- * وأيضاً يقوم الجين P53 بتنظيم عملية إنتاج التيلوميريز، وكذلك إنتاج البروتين الثرومبوسبوندين والذي يكبح نمو الأوعية الدموية الجديدة المغذية للخلايا السرطانية.

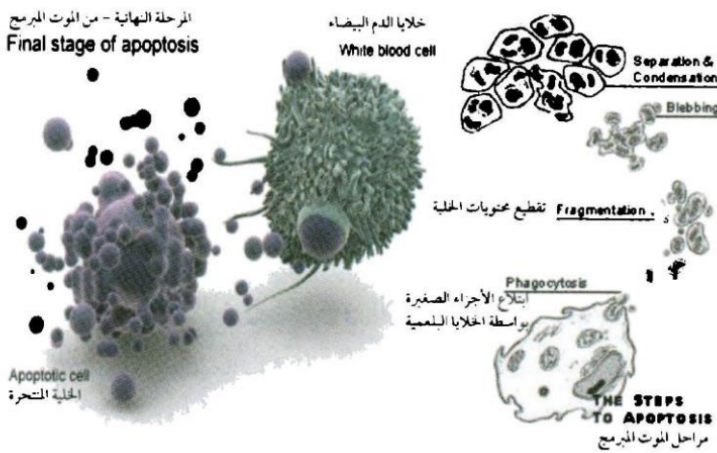
- * ويعتبر هذا الجين من العوامل المساعدة على تناسخ بعض الجينات المنظمة لنمو وانتظام دورة حياة الخلية ويوصف بأنه الوصي على الجينوم أو حرارته (Guardian of the genome). ويعتبر التشوه في هذا الجين وقد وثائقه الطبيعية بالخلية سبباً لحدوث تشوهات بالخلية واستمرار انقسامها وتکاثر الخلايا المشوهة ومن ثم حدوث السرطان. ولقد ثبت تشوه هذا الجين في أكثر من ٥٠٪ من حالات السرطان.

وسوف نتكلم عن القتل المبرمج للخلية أو عملية Apoptosis وكيفية حدوثها.....

ماذا يعني بالموت المبرمج وما أهميته بالنسبة للخلية؟

الاسم العلمي له هو Programmed cell Death أو apoptosis والكلمة الأولى هي الكلمة يونانية تعنى سقوط ورق الشجر أما الثانية فهي اسم وصفى له حيث أنه بالفعل موت مبرمج أو مقدر للخلايا لا يتم بشكل عشوائي ولكنه يتم بشكل منظم جداً.

إن عملية نشطة تلعب دوراً هاماً في حياة الكائنات الحية متعددة الخلايا سواء العمليات الفسيولوجية أو حتى عند حدوث الحالات المرضية وهو عملية محددة المعالم لها خطوات محددة تبدأ بتخاذل الخلية قرارها برغبتها في الموت عن طريق رسل كيميائية تبدأ في تنشيط بروتينات متخصصة وجينات محددة لتقود سلسلة من التفاعلات التي تؤدي في النهاية إلى تدمير ذاتي للخلية Self destruction وبالتالي بقائهاها بواسطة الخلايا المجاورة adjacent cells أو الخلايا الأكلة phagocytic cells.



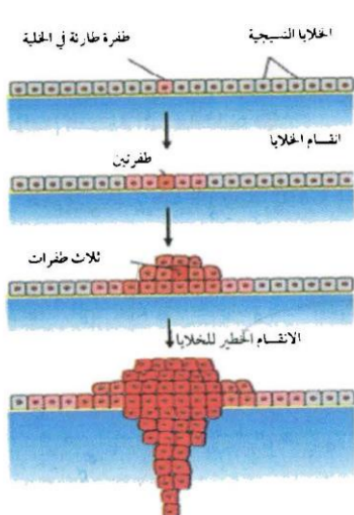
شكل (١٢١): يوضح المراحل المختلفة للموت المبرمج للخلية وكيفية ابتلاع محتوياتها بواسطة خلايا الدم البيضاء الأكلة (Phagocytic cells)

تحتفظ الخلية الطبيعية بأنزيمات قادرة على تدمير بروتينات الخلية وبالتالي تستطيع قتل الخلية عند حدوث عطب خطير بها. وهذه الأنزيمات تشبه السلاح الحاد الذي يدور ليقطع

بروتينات الخلية. ويساعد الجين P53 الخلية المشوهة تشنهاً خطيرًا لا يمكن إصلاحه على القيام بعملية Apoptosis عن طريق تنشيط بعض الجينات الأخرى وأمرها بقتل الخلية. وإذا لم تتم عملية قتل الخلية المشوهة بهذه الطريقة يمكن لها أن تتحول إلى خلية سرطانية.

خصائص الخلايا السرطانية :

- * خلايا طافرة Mutated cells بمعنى أنها خلايا بها خلل جيني أو كروموموسومي.
- * لا تستجيب للإشارات التي تحكم وتنظم دورة حياة الخلية.
- * لا يحدث بداخلها إصلاح لإعظام الـ DNA.
- * تنمو وتتقسم بسرعة هائلة دون توقف حتى عند تزاحمها مع خلايا أخرى.
- * يمكن زراعتها حيث تواصل نموها وانقسامها.



شكل (١٢٢): يوضح خطوات نمو الخلايا المطرفة وتحولها إلى خلية سرطانية نتيجة للأقسام السريع
خلية طافرة

- * يمكن حقنها داخل حيوانات التجارب حيث تواصل نموها وانقسامها دون توقف مكونةً أوراماً داخل أجسام هذه الحيوانات.
- * تورث الخلية السرطانية إلى النسل وإذا كان بها أنكروجينات فإنها تقسم لتعطي خلية تحتوي على الأنكروجينات.
- * بالنسبة لشخصها فهي أقل تخصصاً من الخلايا التي تنشأ منها.
- * هي خلايا عدوانية (Invasive) تجتاح الأنسجة الأخرى، حيث تفرز بعض المواد الكيميائية التي تساعدها في عملية الغزو والاقتحام.

* إن الخلية السرطانية تحتاج إلى تكوين أوعية دموية جديدة لتنفذ منها في عملية **Angiogenesis**.

* يمكن أن تنتقل الخلايا السرطانية عبر الأوعية الدموية أو الليمفية، لتبدأ بتكوين أورام جديدة في أماكن مختلفة من الجسم أو ما يسمى بالانتشار (Metastasis).

هذا وقد اعتبرت الأبحاث العديدة التي أجريت عن مرض السرطان بأنه مرض وراثي في بعض الأحيان، ومرض مكتسب وراثي في أغلب الأحيان. ففي الحالة الأولى تكون العاهة موروثة بسبب خطأ وراثي يتنتقل، كما الأمراض الوراثية التي ذكرناها سابقاً بواسطة الخلايا الجنسية. ويمكن اكتشافه بواسطة تحليلات الوراثة الجزيئية. أما في حالة السرطان المكتسب وراثياً، فيتيح المرض عن خلية أقللت من نظم الضوابط الخلوية cellular control systems وتکاثرت في صورة فردية لتشكل الورم، ولا يمكن في هذه الحالة اكتشاف المرض قبل استفحاله. وفي هذه الحالات تلعب العوامل البيئية دوراً مهماً والأساسي للتأثير في بعض الجينات المسيبة للسرطان.

العوامل البيئية المسيبة للسرطان :

العوامل المسرطنة Carcinogens هي عوامل أو مواد تسبب الإصابة بمرض السرطان وها القدرة على التأثير الضار على الحامض النووي الـ DNA ومنها ما يلي :

١ - فيروسات الحامض النووي.

٢ - التدخين.

٣ - المواد الكيميائية.

٤ - الإشعاع.

٥ - بعض العقاقير.



► الفيروسات : Viruses

الفيروسات التي لها علاقة بالحامض النووي (DNA أو RNA) غالباً ما تكون مسببة للسرطان، ومن أمثلة تلك الفيروسات ما يلي :

١ - Human papilloma viruses وبالأخص النوع ١٦ و ١٨ والذي ينقل جنسياً ويكون مرتبطاً بسرطان عنق الرحم.

٢ - أكثر من ٢٥ نوعاً آخر من فيروس الـ papilloma يكون مرتبطاً بأنواع مختلفة من السرطانات.

٣ - الفيروس الكبدي B و C يكون مرتبطاً بسرطان الكبد.

٤ - فيروس نقص المناعة البشرية (HIV), وهو مرتبط بسرطان كابوسي Kaposi's Sarcoma، وهو سرطان يصيب بطانة الأوعية الدموية، وكذلك يرتبط أيضاً بسرطان الدم الليمفاوي Lymphoma

٥ - الريتروفيروس Retro virus - ويكون مرتبطاً بالعديد من أنواع السرطانات التي تصيب الحيوانات أكثر منها في الإنسان.

ولكن كيف لفيروسات الحامض النووي أن تؤدي إلى حدوث السرطانات؟

يمدحث ذلك عندما يدخل الفيروس إلى شريط الـ DNA في العائل الذي يصبه ويندمج معه فإذاً أن يدخل أنكوجينات أو يعمل على تحويل البروتونكوجين إلى أنكوجين تكون هي المسيبة بدورها في حدوث الخلل الذي يصيب الخلية وتحوها إلى خلية سرطانية.

► التدخين : Tobacco smoke

يتسبب التدخين بحوالي ٥٠ - ٦٠ % من حالة الوفيات بالسرطان.

وفي الغالب يقترن بسرطان الرئة والقصبة الهوائية، حيث تنجم أكثر الإصابات عن اهتزاء وضعف مناعة الرئتين ما يؤدي إلى استسلامها للسرطان. وكذلك يتسبب في سرطان المريء والمثانة والبنكرياس.

يمكن أيضاً أن يتسبب في العديد من السرطانات مثل سرطان الكبد والمعدة والكلية والمستقيم والقولون.

وكلنا نعلم أيضاً بخطورة ومدى تأثير التدخين على النساء الحوامل، وكذلك على الأجنة في أرحامهن، بل أصبح من المثبت علمياً أن الدخان الذي ينبعث من المدخن كفيل بتعریض ٤٠٪ منهن حوله خطر السرطان.

وقد تعددت الأبحاث التي تدل على مخاطر التدخين بين الرجال أيضاً وفي بحث قدم خلال الجمعية الأوروبية لعلم الوراثة البشرية الذي انعقد في لندن عام ١٩٩٦، عرض علماء كلية الطب النووي في برلين وجامعة بيرمنغهام البريطانية نتائج دراستهم المشتركة حول تأثير التدخين على الرجال. وفي تدقيق على مستوى وراثي، وبمقارنة النتائج مع تلك المستخلصة من رجال غير مدخنين، لوحظ أن الصبغيات في كريات الدم البيضاء للمدخنين اختلفت أشكالاً غريبة عن المأثور. ومن المعروف أن مهمة الدفاع عن الجسم هي وظيفة كريات الدم البيضاء، وأن أي تغير في صبغياتها من شأنه أن تفقد تلك الخلايا فاعليتها. وفي هذا تعریض للجسد لأي مرض كان وخاصة السرطانات. ومن الأمور المهمة التي توصل إليها البحث أيضاً هو انتقال تلك التشوّهات في الصبغيات إلى الحيوانات المنوية لذكور المدخنين. وبهذا الشكل فإن ازدياد عدد تلك الحيوانات المنوية يزيد نسبة تعریض نسل هؤلاء المدخنين للإصابة بأمراض سرطانية متعددة.

• **Radiation** الإشعاع

* الأشعة فوق البنفسجية UVB تسبب تدمير وتشوه الحامض النووي DNA، وهي المسئولة عن حوالي ٩٠٪ من حالات سرطان الجلد.

* الراديوم مرتبط بسرطان الرئة بين عمال المناجم الذين يعملون في هذا الحقل.
* المجال المغناطيسي والمجال الكهربائي الناتج عن استخدام الأجهزة المنزلية لم يثبت أنه يسبب السرطانات.

* الإشعاعات الكهرومغناطيسية المبعثة من الموبيل أو من استخدام أفران الميكرويف
لم يثبت وجود صلة بينها وبين السرطان.

المواد الكيميائية Chemicals

التعرض للكيماويات كان مرتبطة في أغلب الأحيان بأماكن العمل، ولكن مع تطور استخدام وسائل الأمان في أماكن العمل، المناجم أو المصانع، وخلافه لحماية العاملين قد أمكن بنجاح الحد من هذه المخاطر. والتعرض للكيماويات المسرطنة يؤدي إلى الإصابة بالعديد من أنواع السرطانات. ومن أمثلة الكيماويات التي تقع في هذا النطاق البنزين، والبيدات الحشرية التي تحتوي على الزرنيخ، والكيماويات العضوية والفينولية، والمعادن الثقيلة، والزيروت والألياف المعدنية. وهذه الكيماويات تسبب العديد من أنواع السرطانات منها سرطان الرئة، والجلد، والכבד، والدم، وغيرها من أنواع السرطانات.

ولكن ما هي العلاقة بين دورة حياة الخلية والسرطان؟

Relationship of the cell cycle to cancer

إن تكاثر الخلايا أي تضاعفها وتكونها خلايا جديدة في الكائنات حقيقة الأنوية يتم من خلال دورة حياة الخلية، ودورة حياة الخلية في هذه الكائنات تتكون من عدة مراحل (شكل ١٢٣).

أولاً: مرحلة G1 (النمو الأول)، أي ما قبل تخلق دن أ، وفيها يتم نمو الخلية، والتجهيز الكيميائي، وتحميم مكونات بناء حامض دن أ، فإذا وجدت الخلية الظروف مهيأة تدخل في المرحلة التالية وهي مرحلة S (البناء Synthesis)، وهي مرحلة التخلق الحيوي لجزيئات دن أ، تدخل الخلية بعد ذلك في مرحلة G2 (النمو الثاني) وهي مرحلة ما بعد تخلق الحامض دن أ. وتعتبر فترة التحضير لبدء أطوار الانقسام الميتوzioni. والمراحل الثلاث تتمثل في جموعها الطور البياني Interphase. ثم يلي ذلك المرحلة M (الانقسام الميتوzioni). والخلية التي لا تستطيع الدخول في مرحلة تخلق دن أ أي مرحلة S تدخل في G0 لفترة ثم تعاود استكمال مسارها.

مرحلة الانقسام الميتوزي Mitosis

G2 مرحلة النمو الثاني

G1 مرحلة النمو الأول

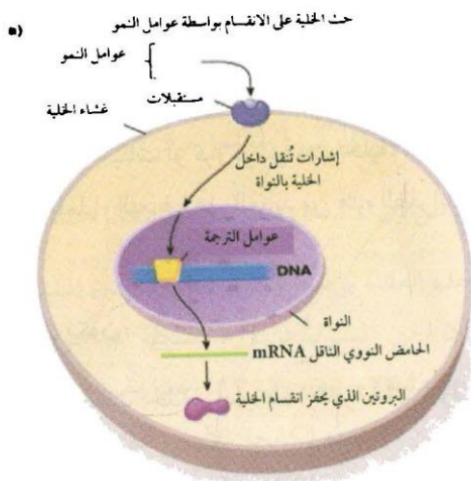
S-Phase
(DNA Synthesis) مرحلة تكثيف

شكل (١٢٣) يبين مراحل دورة حياة الخلية

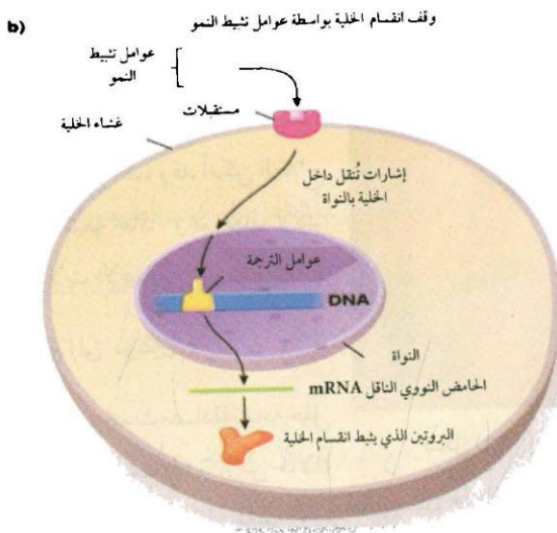
وانتظام دورة حياة الخلية الطبيعية يكون تحت سيطرة أنظمة عديدة داخل الجسم، من أهله إشارات الإرسال من بعض عوامل النمو خارج الخلية، والتي ترسلها عن طريق مستقبلات Receptors موجودة على سطح الخلية، وعن طريق هذه الإشارات يمكن تحفيز انقسام الخلية أو إيقافه، وهذه العوامل هي:

- عوامل نمو "Growth factors" تعمل على تحفيز بعض البروتينات التي تساعد على انقسام الخلية.
- عوامل تثبيط النمو "Growth inhibiting factors" ، وهي تعمل على إيقاف أو كبح انقسام الخلية.

والخلية السليمة تنتج ذرية من الخلايا الجديدة عندما يكون هناك توازن بين كل العاملين أي العوامل المسئولة عن تحفيز وتثبيط الانقسام. أما الخلية السرطانية فهي تنتج خلايا بدون أي ضوابط أو كبح ربهما نتيجة حدوث طفرات بالجينات المعنية بتحفيز أو كبح النمو.



شكل (١٢٤): يوضح كيفية عمل عوامل النمو في خلية سليمة



شكل (١٢٥): يوضح كيفية عمل مثباتات النمو في خلية سليمة

ورم الشبكية Retinoblastoma

كما ذكرنا سابقاً بأن مرض السرطان يمكن أن يحدث بفعل بعض الفيروسات، ولكن الأغلب ينشأ من طفرات في جينات أو كروموسومات الخلية، ويزداد تراكم هذه الطفرات مع الوقت، وقد أمكن للعلماء التعرف على العديد من هذه الطفرات المرتبطة بأنواع معينة من السرطان.

والسرطان إما أن يكون :

١- نتيجة خلل طارئ حدث خلية أصبحت طافرة، ثم تحولت بدورها إلى خلية سرطانية.

٢- وراثياً بمعنى أنه يتواثر عبر العائلة الواحدة (Familial or hereditary) ومن أمثلته ورم الشبكية العائلي.

وورم الشبكية هو الأكثر شيوعاً بين السرطانات التي تصيب العين بين الأطفال من الميلاد حتى عمر ٤ سنوات، وقد أمكن العلاج حديثاً باستخدام أشعة جاما، وهو فعال لأكثر من ٩٠٪ من حالات الإصابة.

وهو ينقسم إلى نوعين :

◀ النوع الأول: وهو يحدث مصادفة نتيجة خلل جيني فجائي، ويصيب في ٦٠٪ من حالاته أفراداً ليس لهم تاريخ عائلي لمرض ورم الشبكية، ويسمى هذا النوع بالأنفراادي أو

شكل (١٢٦): طفل مصاب بورم الشبكية الأنفراادي .

◀ النوع الثاني: من ورم الشبكية وهو النوع الوراثي ويمثل في ٤٠٪ من حالاته إصابة كلتا العينين نتيجة حدوث العديد من الأورام (bilateral tumors).

* في هذه الحالة يكون ظهور المرض في مراحل مبكرة جداً في شكل وراثي.

* غالباً ما يظهر المرض بين الأقرباء وتسلهم في العائلة الواحدة.

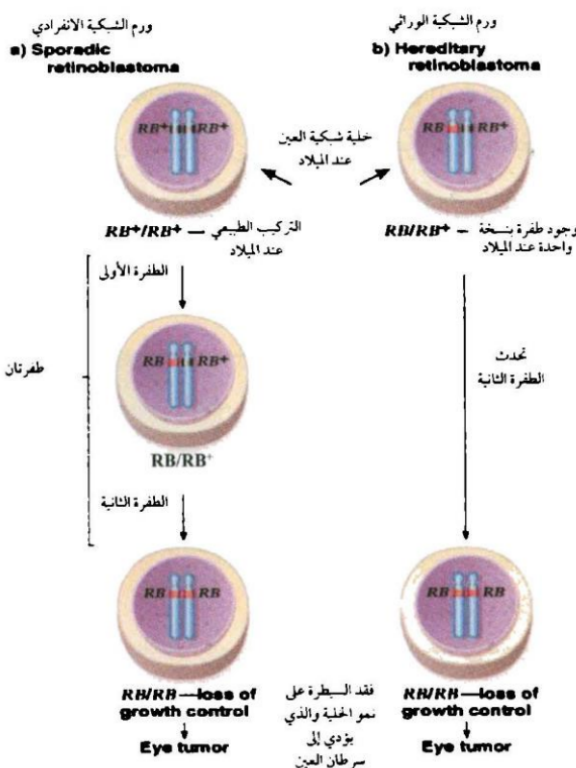
* سجل النسب هذه العائلة بوضوح وجود خلل في الجين المسؤول عن ورم الشبكية. هذا وقد وجد أن الجين المسؤول عن ورم الشبكية هو جين جسدي سائد موجود على الذراع الطويل للكروموسوم رقم ١٣. وهذا الجين في صورته الطبيعية هو أول جين تم اكتشافه من الجينات الكابحة للأورام (Tumor suppressor genes)، ويتحكم في بعض العوامل المثبطة للنمو (Growth inhibiting factors). ومرض ورم الشبكية هو مرض وراثي نادر نسبة إلى الأمراض الوراثية الأخرى حيث يتتحكم به خلل في جين واحد بينما الأمراض الوراثية الأخرى قد يتتحكم بها خلل في العديد من الجينات.

ولقد وضع العالم كندسن (Kundson 1971) نظرية بشأن هذا المرض والتي تفسر حدوث النوعين.

* في النوع الانفرادي Sporadic type يبدأ الطفل بالتركيب الطبيعي للجين (RB/RB) احتمال حدوث طفرتين في هذا الجين في خلية واحدة هو احتمال ضئيل جداً، ولذلك ينشأ عن وجود طفرة واحدة، أو الخلل في نسخة واحدة من الجين حدوث ورم الشبكية ذي الجانب الواحد.

* بالنسبة للنوع الثاني أو النوع الوراثي فإن الطفل يولد بالتركيب الوراثي الخلطي للجين (RB / RB) أو بمعنى أنه يوجد خلل في أحد الأليلين للجين ويكون من السهل في هذه الحالة حدوث طفرة بالجين الآخر وتكون خلية بها عطب في نسختي الجين وتحمل التركيب الوراثي (RB / RB)، هذه الخلية الطافرة لا تثبت أن تنقسم

بسرعة هائلة مكونة العديد من الأورام السرطانية. ولقد دعمت نظرية العالم كندسن بعد ذلك بالعديد من الدراسات التي أجريت على مرض ورم الشبكية. والشكل (١٢٧) يوضح وصفاً لحدوث الطفرات بكل التفاصيل من المرض.



الشكل (١٢٧): يبين شرح نظرية العالم كندسن لتفسير حدوث مرض ورم الشبكية بنوعية

هذا وقد أدت الأبحاث المتلاحقة في السنوات الأخيرة إلى تصنيف الأسباب الوراثية الكامنة وراء أنواع عديدة من السرطان، فسرطان الكل "nephroblastoma" راجع إلى الكروموسوم رقم ١١، كما يتنتقل سرطان لب الغدة الدرقية "medullary cancer of the thyroid" إلى

"thyroid gland" في بعض الحالات بواسطة جين على الكروموسوم رقم 10، هذا وقد تم اكتشاف الجين المسبب لسرطان البروستاتا والمعنوي (Dubbed ribonuclease L) وهو في الحالة الطبيعية يسهم في الدفاع عن الخلايا ضد الفيروسات المرضية، ويساعد على نمو وتوليد خلايا طبيعية وكذلك في الموت المبرمج للخلايا المرضية. السرطان الليمفاوي وسرطان المبيض يكونان مصحوبين بوجود موقع جين سرطان على الأقل قرب نهاية الذراع الطويل لクロموسوم 6، ويكون ذلك مرتبطة بحدوث نقص أو حذف لقطعة كروموسومية (6q) في هذه المنطقة بالإضافة إلى وجود كروموسوم زائد وحدوث انتقال متبادل بين كروموسوم 6 و 14. وقد اكتشف حديثاً الجين (BRCA2) ووجد أن له دوراً كبيراً في حدوث سرطان الثدي .breast cancer

وقد لاحظ العلماء أيضاً أن نشوء الورم السرطاني يتطلب حدوث خللتين متsequين، لأن الجينات كما الكروموسومات، تعمل بشكل جماعي. لهذا فإن فقدان جينة واحدة لا يؤدي إلى القابلية لنشوء الظروف المواتية للمرض، ولا يتشكل الورم الحقيقي إلا بعد فقدان أو تفعيل وظائف جينة أو في أغلب الأحيان عدة جينات أخرى، مصحوبة أيضاً بالعديد من التغيرات الكروموسومية.

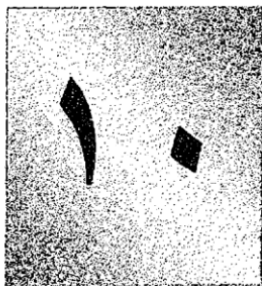
وسوف نستعرض أهم أوجه الاختلاف بين الأورام الحميدة والأورام الخبيثة:

◀ "الأورام الحميدة"

- * يكون الورم الحميد بطيء النمو في الغالب، وهو مكون من نسيج ليفي وينحصر داخل كبسولة ولا يمكنه غزو الأنسجة المجاورة أو الانتشار في غير موقعه الأصلي.
- * وهو يعتبر ورمًا حميداً بمعنى أنه غير ضار، وذلك على الرغم من أن موقعه يمكن أن يجعل من بعض أنواعه ذات ضرر، مثال على ذلك الأورام الحميدة التي تتكون في المخ.
- * لا يعتبر ورمًا سرطانياً، وإذا تم استئصاله لا يعود الرجوع مرة أخرى في موقعه أو موقع آخر من الجسم.

◀ "الأورام الخبيثة" Malignant tumours

- * تتكاثر بسرعة هائلة، وتكون خلاياها عدوانية ولديها المقدرة على غزو الأنسجة المجاورة.
- * لها القدرة على الانتشار والتتكاثر داخل أنسجة أخرى بالجسم، مختلفة عن منشئها الأصلي، وإذا تم استئصالها يمكن أن تعاود مرة أخرى وتغزو نفس المكان أو أماكن أخرى جديدة.



الفصل العاشر

الوراثة الكمية

الوراثة الكمية Quantitative genetics

الجينات المتعددة :

في الحالات العاديّة للوراثة المندليّة تظهر الأليلات المختلفة تبايناً واضحاً فيما بينها وعلى سبيل المثال في نبات بسلة الزهور، لون الأزهار إما أن يكون أحمر أو أبيض، والبذور إما أن تكون صفراء أو خضراء..... وهكذا، وتحكم في إظهار الصفة أليلان للجين أحدهما سائد والأخر متختي كما ينعدم تأثير البيئة عليها. وتعرف مثل هذه الحالات بالصفات النوعية "Qualitative characters" ، إلا أنه في حالات أخرى من التوارث تظهر الصفة بصورة متدرجة أو بمعنى آخر تظهر بنسب متفاوتة عن بعضها بكمية صغيرة أو كبيرة مثل صفة وزن الجسم، لون الجلد، الطول، الخصوبة، الذكاء وخصيلة اللبن وإنتاج البيض وتعرف هذه الصفات بالصفات الكمية Quantitative characters ، وهنا يتداخل عدد كبير من الجينات لإظهار الصفة قد تصل إلى مائة جين في بعض الأحيان، على سبيل المثال صفة الطول في الإنسان لا يمكن تصنيفها نوعاً لاختلاف أطوال آية مجموعة عشوائية من الأفراد حيث يتحكم بهذه الصفة العديد من الجينات المسؤولة عن طول الساقين، وطول الفخذين، وطول الجذع، وحجم فقرات العمود الفقري، إضافة إلى الجينات المتحكمة في إفراز الهرمونات المختلفة، وفي الوراثة الكمية يحدث اختلاف عن النسبة الكلاسيكية للصفات المحكومة بعدد محدود من الجينات، حيث يكون عمل الجينات هنا عبارة عن شبكة معقدة من التفاعلات الحيوية يعتمد بعضها على بعض بدرجات متفاوتة لإظهار الصفة، ونتيجة للاحتمالات المختلفة للتداخل بين هذه الجينات قد يصعب تصنيف هذه الصفات إلى مجاميع مميزة نظراً لكثرّة عدد الجينات، وهي تصنف كماً وليس نوعاً وتظهر متباعدة وبصورة مستمرة على مدى واسع، وقد تؤثر البيئة على هذه الصفات. ويمكن قياس هذه الصفات الكمية بوحدات قياس المسافة أو الوزن أو الحجم.....

ويمكن تعريف علم الوراثة الكمية "Quantitative genetics" بأنه العلم الذي يعني بدراسة الصفات الكمية التي يتحكم بها العديد من الجينات، تتدخل مع بعضها حيث تظهر مدى واسعاً للصفة، ويتم حساب مقادير المكونات الوراثية والبيئية للاختلافات

المظهرية الكلية لكل صفة من الصفات الكمية مستخدماً علوم الرياضيات - خاصة علم الإحصاء.

وتبين المقارنة التالية ملخصاً لبعض الفروق الأساسية بين الوراثة الكمية والوراثة النوعية:

الوراثة النوعية "Qualitative analysis"

- ١- الصفات نوعية وقاطعة.
- ٢- الفئات المظهرية مميزة والاختلافات غير مستمرة.
- ٣- تكون نتيجة تأثير عدد محدود من الجينات، ويمكن تمييز تأثير الجين المفرد.
- ٤- تهتم بوراثة التزاوجات الفردية ونسلها.
- ٥- يتم تحليل النتائج بالمشاهدات وحساب أعداد الأفراد المميزة.
- ٦- ينعدم تأثير البيئة عليها.

الوراثة الكمية "Quantitative analysis"

- ١- الصفات متدرجة.
- ٢- الفئات المظهرية غير مميزة، والاختلافات ذات مدىٌ واسع.
- ٣- لا يمكن تمييز تأثير الجين المفرد.
- ٤- تهتم بوراثة عشيرة من الكائنات الحية تشمل أنواع التزاوجات الممكنة.
- ٥- يتم تحليل نتائجها إحصائياً ويتم تقدير ثوابت العشيرة مثل المتوسط والانحراف القياسي ويدخل تأثير البيئة في حساب مكوناتها.

ويمكن تمثيل الوراثة الكمية بالأمثلة التالية :

* صفت حجم الجسم في الدواجن :

في بعض سلالات الدواجن يمكن تمييز أنواع مختلفة من ناحية الحجم، تراوح بين الأفراد كبيرة الحجم جداً والصغيرة جداً، وقد عرف بأنه يتحكم في هذه الصفات ٤ جينات، مثل ألياتها السائدة، A، وألياتها المتنحية D, C, B, a, c, b, d. ويكون التركيب الوراثي لأكبر الدواجن حجماً تلك التي تحتوي على المجموعة الكاملة من الأليلات في صورة سائدة أي AA BB CC DD في حين أن الدواجن صغيرة الحجم لها التركيب الوراثي aa bb cc dd وتعتمد الأحجام الوسطية على عدد الجينات السائدة في التركيب الوراثي لكل فرد، وكلما زاد عدد الأليلات السائدة زادت صفة الحجم والعكس صحيح.

وعادة، حينما يتزوج فرد كبير الحجم مع فرد آخر صغير الحجم فإن أفراد الجيل الأول (F1) الناتجة يكون حجمها وسطاً بين حجم الآبوبين. وعند تزوج أفراد الجيل الأول فيما بينها تظهر أفراد الجيل الثاني متفقة مع التوزيع الاعتيادي، بمعنى أنه توجد أعداد قليلة من الأفراد ذات حجم كبير وأخرى ذات حجم صغير، في حين أن بقية الأفراد تدرج بين الحجم الكبير والصغير ولكن تتمثل الغالبية الحجم المتوسط، ويعتمد ذلك على عدد الأليلات المساهمة.

* لون عين الإنسان :

يعود اختلاف لون عين الإنسان إلى وجود أربعة أزواج من الجينات (ثانية أليلات) حسب معظم الفرضيات تحكم في توزيع صبغة الميلانين وكثافتها داخل الأوعية الدموية في شبكة العين، كما تحكم جينات أخرى أو نفس الجينات في سمك طبقة الشبكة، وفي حالة وجود كميات قليلة من الصبغة موزعة توزيعاً متساوياً فإن صبغة العين تبدو زرقاء اللون بينما في حالة وجود كميات كبيرة من الصبغة، فإن العين تبدو سوداء اللون.

ويمكن تمييز تسع فئات مظهرية لللون العين تنتج من الطرز الوراثية الآتية :

عدد الأليلات المشاركة

الطراز المظاهري

أسود	٨
قهواني	٧
قهواني خفيف	٦
بندقي	٥
أخضر	٤
رمادي	٣
أزرق غامق	٢
أزرق متوسط	١
أزرق فاتح	صفر

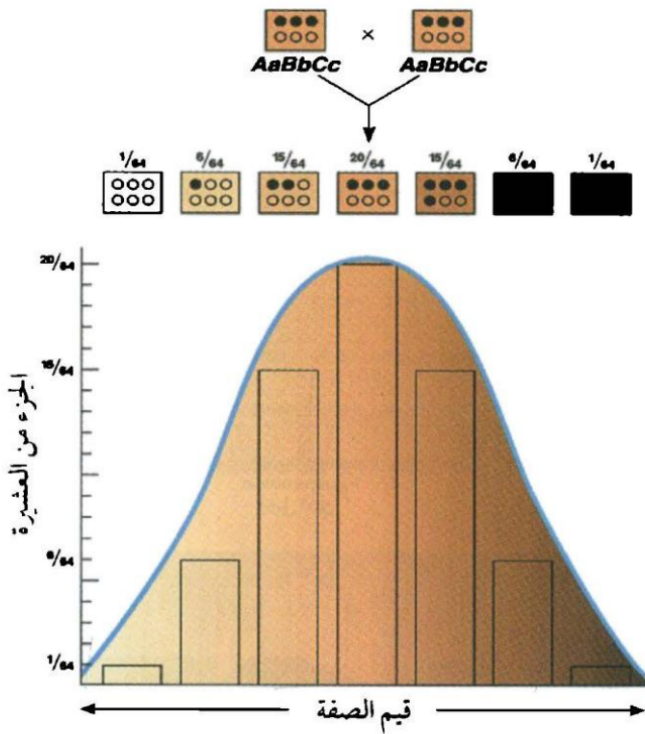


شكل (١٢٨): يوضح بعض درجات العيون في الإنسان

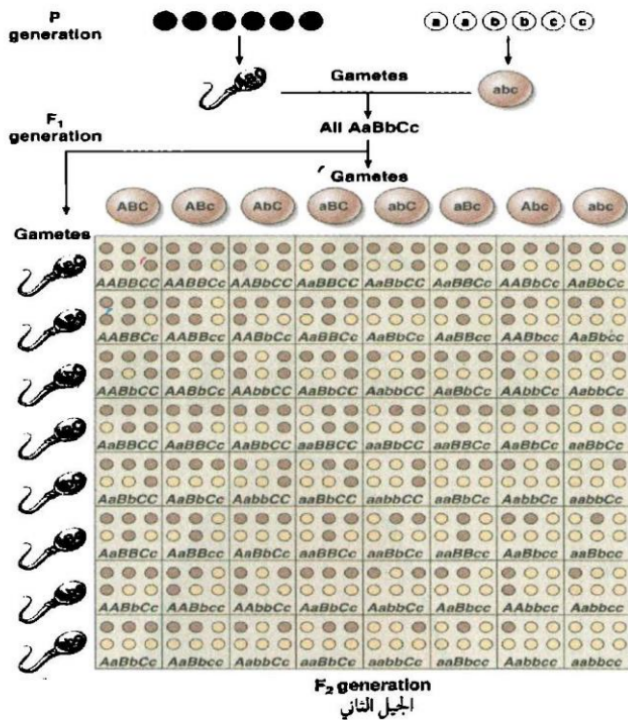
* لون الجلد في الإنسان:

يمثل لون الجلد في الإنسان إحدى الصفات الكمية، حيث يتدرج اللون من الأسود (الزنجي) إلى الأبيض، ولقد حدد علماء الوراثة ست فئات مظهرية أساسية لللون البشرة في الإنسان، تترواح من اللون الأسود الغامق (الزنجي) فاللون الأسود الفاتح فالأسمر الغامق فالأسمر الفاتح فال أبيض الغامق وأخيراً الأبيض الفاتح، كل منها يمكن تقسيمه إلى عدد من الفئات المظهرية الثانوية؛ وهذا فإن لون البشرة هي أكثر تعقيداً من لون عين

الإنسان لوجود عدد من الصبغيات المختلفة التي تسبب لون البشرة، فضلاً عن تأثير الظروف البيئية على اللون، فلون البشرة هو وليد تفاعل الوراثة والبيئة معاً وأن عدد الجينات المسيطرة على لون البشرة -على الأقل- ثلاثة جينات أي ستة أليلات، وقد يصل هذا العدد إلى مائة جين.



شكل (١٢٩): يوضح منحني التوزيع الطبيعي لتوارث صفة لون الجلد لأفراد الجيل الثاني داخل عشيرة و الناتج عن تداخل ثلاثة جينات ولتوسيع هذه النسبة يمكن استخدام مربع بانيت كما في الشكل (١٣٠)



شكل (١٣٠)



شكل (١٣١): يبين أنواع مختلفة من لون الجلد في الإنسان
والذى يؤثر عليه العديد من الجينات بالإضافة إلى ثأثير البيئة

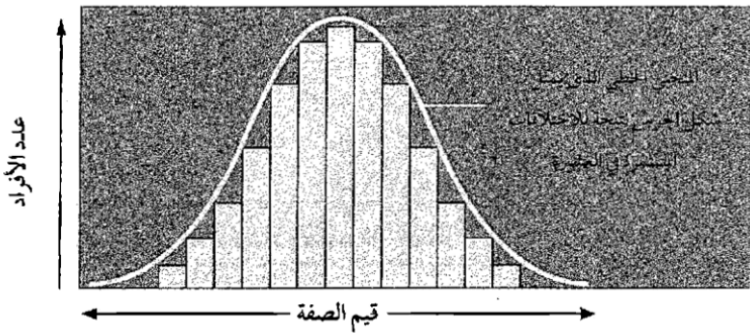


* وراثة مجموع الخطوط الجلدية لبصمات الأصابع :

ميز علم الوراثة تسع فئات مظهرية لرؤوس (قمم) أصابع الإنسان تحدد وراثتها أربعة أزواج من الجينات الجسمية - على الأقل - ولكن لا يمكن تحديد عدد الجينات المسئولة عن وراثة مجموع الخطوط الجلدية لبصمات الأصابع التي تحدد هوية كل إنسان، إذ لا تتشابه بصمة الأصابع في فردٍ (إلا بنسبة واحد بالمليون)، ولقد حاول بعض العلماء تقسيم عدد الخطوط الجلدية المكونة للإصبع إلى مجموعات حسب موقعها، وت تكون كل مجموعة منها من ٥-١٥ خطأ، ثم حاولوا معرفة توارث كل مجموعة من هذه المجاميع، ولا زالت الدراسات مستمرة. وهذه الصفة معتمدة بنسبة ١٠٠٪ على الوراثة ولا يوجد تأثير للبيئة عليها.

التوزيع الطبيعي للصفات الحكمية

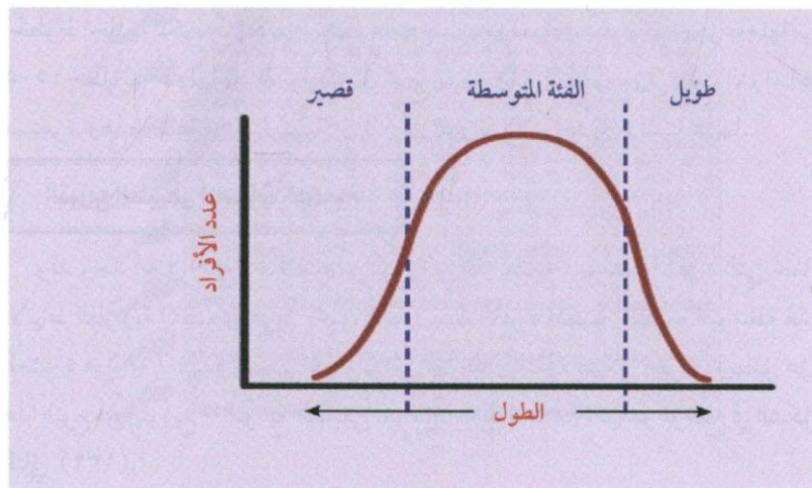
وقد وجد أنه في جميع الحالات التي تبع الوراثة الكمية فإن نسبة الأفراد التي تحمل الأنماط الطرازية القصوى هي ٢,٥٪، بينما نسبة الأفراد المكونين للقيمة المتوسطة لهذه العشيرة هي ٦٨٪ فيبدو الرسم المستوكرامي للأجيال الناتجة بشكل الجرس ويطلق على هذا النوع من التوزيع - التوزيع الطبيعي **Normal distribution** كما هو موضح في الشكل التالي (١٣٢).



شكل (١٣٢): نموذج لنحنى التوزيع الطبيعي لصفة كمية داخل عشيرة وهو يأخذ شكل الجرس

Normal distribution curve (Gaussian curve)

ومن هذا يتضح ما يلي ترتيب الجينات المتعددة ذات التأثير التجمعي في العشيرة بالصفات الكمية حيث تبدي الأشكال المظهرية تبايناً واسع المدى فيما بينها، هذا بالإضافة إلى تأثير البيئة عليها، وكلما زاد عدد الجينات زادت الأنماط المظهرية. إذا اشتراك جينان في أظهار صفة ما فإن النسبة المندلية الكلاسيكية $9:3:3:1$ تتحول إلى $1:4:6:4:1$ وبالنسبة لاشتراك ثلاثة جينات تصبح النسبة $1:6:15:20:15:6:1$.

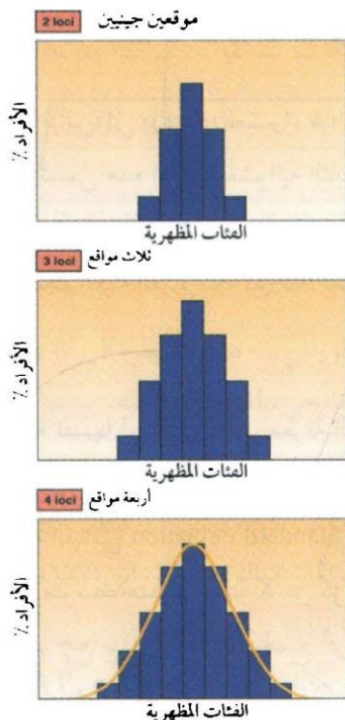


شكل (١٣٣): يوضح منحنى التوزيع الطبيعي لصفة الطول داخل عشيرة فنجان أن الغالية تقع داخل القسمة المتوسطة في حين أن الأنماط القصوى تثل من ٢٥% من مجموع الأفراد فقط

حساب عدد الجينات المتعددة الحاكمة للصفة

تساعد معرفة عدد الجينات التي تعين الصفات الكمية في تطوير طرق جديدة للبحث عنها، ولكن يصعب تعين العدد بالضبط بسبب وجود الاختلافات الوراثية، ولكن يمكن الحصول على تقدير تقريري لعدد الجينات المساعدة في الصفات الكمية بحساب أفراد الجيل الثاني (الناتج من تضريب أفراد الجيل الأول ذاتياً والناتج من سلالات نفقة) كما في الجدول التالي:

عدد التراكمات الوراثية في أفراد الجيل الثاني	نسبة أفراد الجيل الثاني المشابهة لأحد الآبويين	عدد أزواج الجينات المتعددة التي تختلف فيها الأباء
3	1/4	1
9	1/16	2
27	1/64	3
81	1/256	4
243	1/1024	5
729	1/4096	6
$(3)^N$	$(1/4)^N$	N



شكل (١٣٤): يوضح أنه كلما زادت الجينات المشاركة زادت عدد الأشكال المظهرية المتوقعة

تحليل الصفات الكمية :

كما ذكرنا سابقاً فإن معظم أفراد الجيل الثاني العديد التغاير تقع ضمن القيمة الوسطية للصفة، ويعبر عن القيمة المظهرية المتوسطة لصفة موزعة توزيعاً معتدلاً بالتوسط الحسابي X. ويمكن حساب القيمة الوسطية للصفة من خلال حساب المتوسط الحسابي لنقيم والذي يمثل مجموع قيم الصفة في الأفراد متسوباً على عدد الأفراد المستخدمة في القياس.

$$\text{المتوسط الحسابي} = \frac{\text{مجموع قيم الصفة في الأفراد}}{\text{عدد الأفراد المستخدمة في القياس}}$$

$$X = \frac{\sum X_i}{N} = \frac{X_1 + X_2 + X_3 + \dots + X_N}{N}$$

وبما أنه ليس في الإمكان قياس كل فرد من العشيرة، لهذا تؤخذ عينة عشوائية حتى يمكن تقدير قيمة العشيرة وتسمى هذه العينة العشوائية الثابت القياسي (Parameter) وإذا كانت العينة مختارة بصورة دقيقة فإن المتوسط الحسابي سيكون مقدراً بصورة جيدة لمتوسط العشيرة، وكلما زاد حجم العينة العشوائية، كلما كان تقدير الثابت القياسي دقيقاً.

قياس الاختلافات :

عند مقارنة الصفة الكمية نفسها لعشيرتين، فإن معرفة القيمة المظهرية المتوسطة لا يكفي لعرفة اختلاف العشيرتين لأن القيمة المتوسطة قد تكون مشابهة في كلتا العشيرتين، وإنما يجب معرفة "الانحراف القياسي Standard deviation" والذي يرمز له بالحرف S، ولحساب قيمته يتم طرح متوسط حساب العينة X من كل قياس فردي X_i ، ثم يربع الانحراف² ($(X_i - X)^2$)، ثم يتم جمع مربع الانحراف لجميع أفراد العينة، ويقسم على عدد الأفراد ناقصاً واحد. ثم يتمأخذ الجذر التربيعي لهذه القيمة.



مثال : عشيرتان من القمح بلغ أطوال العيدان في أحدهما ٢١، ٢٠، ١٩، ١٨، ١٧ سم، وفي الثانية ١٤، ١٥، ١٦، ١٧، ١٨، ٢١، ٢٠، ٢٣، ٢٢، ٢٤... احسب معدل الانحراف القياسي لكلتا العشيرتين؟

الحل :

$$\text{المتوسط الحسابي للعشيرة الأولى} = \frac{21+20+19+18+17}{5} = 19$$

$$\text{المتوسط الحسابي للعشيرة الثانية} = \frac{24+16+15+14}{4} = 19$$

ولحساب الانحراف القياسي يتم طرح كل طول من المعدل الوسطي، ثم يتم تربع الناتج ثم يتم جمع مربعات الانحراف لجميع الأفراد، ثم يقسم ذلك على عدد أفراد العينة ناقصا واحد ويؤخذ الجذر التربيعي للناتج.

$$S = \sqrt{\frac{(x_1 - \bar{x})^2 + (x_2 - \bar{x})^2 + \dots + (x_N - \bar{x})^2}{N-1}}$$

قياس المكافئ الوراثي : Heritability

يمكن تعريف المكافئ الوراثي بأنه درجة سيطرة الوراثة على صفة معينة أو بمعنى آخر قياس لدرجة تأثير المظهر الخارجي بالعوامل الوراثية.

ويتم تحليل الصفات الكمية عادة بحساب القيمة الوسطية والانحراف أو التغير، وتعود أغلب الأنحرافات إلى التأثيرات البيئية لذلك فإن المظهر الكلي (VP) لصفة ما في العشيرة يرجع إلى تغير بيئي (VE) وتغير في التركيب الوراثي (VG)، إضافة إلى التغير الناشئ عن تداخل البيئة مع الوراثة (VEG).

$$VP = VE + VG + VEG$$

ونظراً لصعوبة قياس التغاير المشترك (VEG) لذلك فهو غالباً ما يهم.. ويمكن من خلال ذلك معرفة التوافق بين الشكل المظاهري والتركيب الوراثي أو قيمة تأثير الجينات على تباين الشكل المظاهري ويدعى ذلك بالكافي الوراثي الذي يرمز له بالرمز h حيث:

$$h = \frac{VP}{VG}$$

يعتبر المكافي الوراثي مقياساً للدرجة التي يتأثر بها الشكل الظاهري بالوراثة ومقاييس أيضاً لدى إمكانية تحور الشكل الظاهري بالانتخاب وتتراوح قيمته ما بين صفر وواحد. وقيمة المكافي الوراثي تساوي واحداً عندما يكون التغاير المظاهري ناشطاً عن الوراثة، وصفر عندما يكون ناشطاً عن البيئة ونصف عندما يكون ناشطاً عن الوراثة والبيئة، وربع عندما يكون العامل البيئي ثلاثة أمثال العامل الوراثي. وقد ثبت بأن قيم المكافيات الوراثية ذات فائدة كبيرة في الزراعة وتربية الحيوانات لأنها تساعدها على التنبؤ بالتحسين المتوقع في الأجيال القادمة، ومن المهم لدى مربي ومحسني إنتاج النبات والحيوان رفع قيمة المكافي الوراثي إلى نسبة مرتفعة.

ويعتبر الانتخاب الظاهري الإجمالي Phenotypic mass selection من أبسط طرق الانتخاب التي يستعملها مربو الحيوان والنبات وهو عبارة عن اختيار منظم للجزء المتميز والمرغوب من العشيرة ثم استخدام هذه الأفراد المختارة كآباء للجيل التالي. تتضمن هذه الطريقة تقييم سجلات الإنتاج أو أي دليل آخر للصفات المرغوبة ويعتمد معدل التحسين على قدرة مربى الحيوان أو النبات على اختيار الأفراد الممتازة وراثياً وليس ظاهرياً فقط. ويكون الانتخاب الإجمالي أكثر كفاءة في حالة ارتفاع المكافي الوراثي. ويدل هذا على أن الشكل الظاهري لا يدل دلالة دقيقة على التركيب الوراثي في حالة انخفاض المكافي الوراثي.

مثال:

إذا فرضنا أن متوسط الزيادة اليومي في عشيرة من الماشية هو ٤،٢ رطل، وتم انتخاب طلاقن لتكون آباء للجيل التالي بمتوسط قدرة ٤،٣ رطل بينما كان المتوسط في الإناث ٣ رطل..... فما هو متوسط الجيل التالي للعشيرة إذا كان المكافي الوراثي ٤،٠ أي ٤٪؟

الحل:

إن الزيادة المتوقعة في النسل الناتج من عملية الانتخاب = الفارق الانتخابي × المكافئ الوراثي + متوسط النسل بالعشيرة

$$\text{متوسط الأفراد المنتخبة} = \frac{٣ + ٤}{٢} = ٣,٢ \text{ رطل}$$

الفارق الانتخابي = متوسط الأفراد المنتخبة - متوسط العشيرة

$$= ٣,٢ - ٢,٤ = ٠,٨ \text{ رطل}$$

الفارق الانتخابي × المكافئ الوراثي = ٠,٨ × ٤ = ٣٢ = ٠,٣٢ رطل

متوسط النسل المتوقع في العشيرة والناتج عن عملية الانتخاب = ٤ + ٣٢ = ٣٦ = ٢,٧٢ رطل

مثال ٢:

كان المكافئ الوراثي لمعدل الزيادة اليومي للوزن في قطيع من الأغنام يساوي ٦,٠ ومتوسط الزيادة في العشيرة ١,٧ رطل / يوم، وانتخبت آباء من هذه العشيرة بمتوسط زيادة يومي قدره ٢,٨ رطل لإنشاء سلالة جديدة.....فما هو متوسط النسل المتوقع والناتج عن هذا الانتخاب؟

الحل:

$$\text{الفارق الانتخابي} = ٢,٨ - ١,٧ = ١,١ \text{ رطل}$$

الفارق الانتخابي × المكافئ الوراثي = ١,١ × ٦,٠ = ٦,٦ رطل (الزيادة المتوقعة عن العشيرة الأصلية).

الوزن المتوقع في النسل الناتج عن هذا الانتخاب = ٦,٦ + ٠,٦ = ٧,٢ رطل.

الأهمية الاقتصادية لدراسة الصفات الكمية :

- ١- إن الصفات الماءة اقتصادياً هي الصفات الكمية مثل إنتاج اللبن، حجم الثمرة، طول البات أو الثمرة، لون الحبوب.....
- ٢- نظريات الوراثة الكمية هي الأساس في برامج التربية الآن.
- ٣- تعتبر الوراثة الكمية ذات أهمية اقتصادية بالغة حيث إنها توفر تدرج في الصفات خصوصاً الاقتصادية بحيث توفر فرصة رائعة في اختيار الأفراد ذات الصفة الاقتصادية الأفضل، ثم تربيتها وتكثيرها للحصول على سلالة اقتصادية أو ذات مردود عاليٍ ومميز.
- ٤- من خلال اكتشاف نظريات الوراثة الكمية حيث تكون الصفات خاضعة لتأثير كل من الوراثة والبيئة أمكن معرفة أنه كلما كان تأثير الصفة بالعوامل البيئية كبيراً فإن ذلك يؤثر على جدوى الانتخاب أو أهميته.
- ٥- التنوع في الصفات يساعد على عملية التطور داخل العشائر.



مسرد المصطلحات العلمية

علم الوراثة Genetics

الوراثة هي دراسة الصفات التي تنتقل من جيل إلى جيل ومن الآباء إلى الأبناء. وتتمثل أسباب وكيفية حدوث هذه الانتقالات أساس التباين والتشابه الموجود في جميع الكائنات الحية.

الكروموسوم Chromosome

يعرف الكروموسوم بأنه تركيب نووي (أي يقع داخل النواة) له خصائص وميزات ووظائف محددة. يتميز بالقدرة على الإزدجاج الذاتي، مع الاحتفاظ بخصائصه المرثولوجية والسيتولوجية أثناء مراحل انقسام الخلية المتتابعة، وهو المسئول عن حل الجينات.

الكروموسوم من التمايلان Hemologous chromosomes

يسمايان بالكروموسومان النظيران وهما كروموسومان متشابهان تماماً من حيث النوع، وموقع الجينات ونوعها وطول الكروموسوم والحجم وموقع القطعة المركزية، ويأتي أحدهما من الأب والأخر من الأم، وهما يتقاربان في بعض مراحل الانقسام المتصف.

الجين Gene

هو وحدة الوراثة الأساسية، ويوجد على أشكال من البذائل أو الأليلات لتعطى أشكال متنوعة للصفة. وهو عبارة عن ترتيب معين من القواعد النيتروجينية داخل جزيء DNA.

الصفة السائدة Dominant trait

هي الصفة التي تظهر في جميع أفراد الجيل الأول الناتج من تزاوج فردان مختلفان في زوج أو أكثر من الصفات المضادة.

الصفة المختفية Recessive trait

هي الصفة التي تختفي في أفراد الجيل الأول الناتج من تزاوج فردان مختلفان في زوج أو أكثر من الصفات المضادة.

فرد الصفة النقيمة Homozygous individual

الفرد الذي يحمل جيني الصفة متماثلين إما كلاهما سائد وإما كلاهما مت recessive.

فرد الصفة الهاجين Heterozygous individual

الفرد الذي يحمل جينين الصفة مختلفين أحدهما سائد والأخر مت recessive.

الطراز الجيني Genotype

التركيب الجيني الخاص بصفة ما في الكائن الحي.

الطراز المظاهري Phenotype

هو مجموعة الصفات التي تظهر على الكائن الحي بفعل التأثير الوراثي للجينات وأحياناً بتأثير البيئة مع الوراثة.

الجينات الأليلية

هي الجينات التي تحكم نفس الصفة وتختل نفس الموضع على الكروموسومات المتماثلة.

الأليل

هيئه من المنيات التي يوجد عليها جين ما.

نفس قانون مندل الأول

Law of segregation

ينص قانون مندل الأول على : أن الجينات المتحكمة في الصفات الوراثية تتعزل عن بعضها البعض عند تكوين الجاميات، و الأليلين المتحكمين في صفة ما لا يمتزجان ولا ينافسان.

يختلطان ولا يؤثر أحدهما على الآخر في الأفراد الخلطية؛ بل ينعزل كل واحد منها عن الآخر بدون تغير أثناء الانقسام الاختزالي.

نفس قانون م Mendel الثاني

قانون التوزيع الحر Law of Independent Assortment

إذا تزاوج فردان مختلفان في أكثر من زوج من الصفات المتصادمة، فإن انعزال أي زوج من الجينات الأليلية المتحكمة في صفة ما يتم بصورة مستقلة عن انعزال أي زوج آخر.

التجربتين الاختباري Test cross

هو مزاجة الفرد الذي تظاهر عليه سمة الصفة السائدة مع فرد ذي صفة متتحبة لعرفة ما إذا كان هذا الفرد يحمل صفة نقية أو هجينة، ويستخدم في برامج الانتخاب.

شبه السيادة Semidominance

يستخدم اصطلاح شبه السيادة للتعبير عن الوراثة غير التامة في التركيب الوراثي الخلطي، ويكون المت俊 الكلي وسطاً بين الأليل السائد والأليل المت俊.

السيادة المؤرثانية Dominance

هو نوع من أنواع السيادة غير التامة وفي هذا النوع من السيادة يظهر التأثير بشكل منفصل في نفس الفرد (الأفراد الخلطية) مثل الدجاج الأندلسي.

تفاعل الجينات Gene interaction

يعتمد ظهور صفة معينة على تداخل عدة جينات وليس على جين واحد وليس بالضرورة أن تكون الجينات أليلية.

التفوق Epistasis

هو إيقاف التعبير الجيني لأحد الجينات عند ظهور جين آخر ليس أليلًا له. ويمكن أن يقال عليه أيضاً تفاعل بين جينات غير أليلية يمنع أحددهما ظهور التعبير الجيني للآخر.

والتفوق هنا ليس سيادة جين على آلية المتنحى بل يحدث بين جينات غير آلية بحيث يمنع أحدهما ظهور الآخر ويطلق على الجين القوي بالجين المتفوق وعلى الآخر بالتفوق عليه.

Dominant epistasis التفوق السائد

إيقاف التعبير الجيني لأحد الجينات عند ظهور جين آخر ليس آلية له بصورته السائدة.

Recessive epistasis التفوق المتنحي

إيقاف التعبير الجيني لأحد الجينات عند ظهور جين آخر ليس آلية له بصورته المتنحية.

Codominance السيادة التعادلية

عندما يكون باستطاعة كل من الأليلين التعبير عن نفسها في الأفراد الخليطة فيطلق على هذه الحالة بالسيادة التعادلية، وتعتبر أنتجينات مجاميع الدم في الإنسان مثلاً جيداً للسيادة التعادلية.

Multiple alleles تعدد الأليلات

عندما يتحكم بالصفة أكثر من اليلين للجين وتعتبر مجموعات الدم ABO مثلاً لتعدد الأليلات حيث أن الجين المسؤول عن توارث مجموعات الدم له ثلات أليلات (I^A , I^B , I^O).

Pleiotropy التأثير المتعدد للجين

هو تأثير جين واحد في عدة صفات داخل الكائن الحي.

Lethal genes الجينات المميتة

جينات تكون عميّة للفرد عندما تكون في حالتها الأصلية النقية (سائد نقى أو متنحى). وهي تقتل الكائن الحي قبل الولادة أو قبل فترة البلوغ الجنسي.

الجينات المرتبطة بالجنس Sex-linked genes

ترتبط بعض الصفات بأحد كروموسومي الجنس بحيث إن الجينات المسئولة عن هذه الصفات موجودة على أحد هذه الكروموسومات ولا يوجد لها أليل على كروموسوم الجنس الآخر.

كروموسوم جنسي Autosome

الكروموسومات الجنسية توجد في أزواج متماثلة، ولا تحمل جينات تحديد الجنس.

كروموسوم جنسي Sex chromosome

يوجد في الكائنات الحية زوج من الكروموسومات الجنسية التي تختلف في الشكل غالباً، وتلعب الدور الأساسي في تحديد جنس الفرد والنساء.

صفة متأثرة بالجنس Sex-influenced character

حالة يعبر فيها الطراز الجيني عن نفسه بصورة مختلفة في كل جنس من الجنسين.

جين هولندر Holandric gene

جين موجود على الجزء غير المتجانس من كروموسوم Y.

جين بري (طبيعي) Wild type

الأليل الموجود بنسبة سائدة في جماعة معينة، وغالباً ما يكون سائداً.

تكاثر بكري Parthenogenesis

طريقة تكاثر لا تحتوي إخضاب البوياضة بمشيخ ذكري، بل تشمل تطور بوياضة غير مخصبة إلى فرد كامل.

جنس بياني Inter sex

فرد يحمل صفات جنسية ثانوية وسط بين الذكر والأخرى.

الارتباط Linkage

ميل الجينات الموجودة على كروموسوم واحد للبقاء مع بعضها البعض وعدم انعزالها انعزالاً حراً حسب قانون مندل الثاني. وقد تمت تسمية مجموعة الجينات الواقعة على كروموسوم واحد «المجموعة الارتباطية»، وعدد المجاميع الارتباطية في الكائن الحي يساوي عدد أزواج الكروموسومات الموجودة.

الاتحادات الأبوية Parental combinations

التوزيع الحر للجينات يؤدي في الجيل الثاني إلى ظهور أبناء تشبه أحد الأبوين في صفاتهما وتعرف هذه الأبناء بالاتحادات الأبوية.

الاتحادات الجديدة New combinations

ظهور أبناء لها صفات تظهر مع بعضها بالاتحادات الجديدة (New combinations) تختلف عما كان بالأبوين.

ظاهرة العبور الوراثي Crossing over

تتلخص في أنه يحدث تبادل مادي بين الكروماتيدات غير الشقيقة لفردي كل زوج من الكروموسومات النظرية أثناء الانقسام الاختزالي وتكونين الجاميتات. وتفيد في التنوع البيولوجي وتكونين الاتحادات الجديدة.

خريطة وراثية Genetic map

خريطة تحديد موقع الجينات على الكروموسومات.

الستيمورجان Centimorgan

هي الوحدة المسافية على الخريطة الكروموسومية، وكل وحدة مسافية على الكروموسوم والتي تعرف باسم ستيمورجان (Centimorgan) تعادل واحد في المائة للعبور.

سجل النسب أو شجرة العائلة Family Pedigree

هو شكل خططي يوضح علاقة الأجيال معاً وانتقال الصفات الوراثية في عدد من الأجيال في عائلة واحدة. ويستخدمه المستشارون الوراثيون لتحديد وضع النسل عند وجود أمراض وراثية في تاريخ العائلة.

أحادي المجموعة الكروموسومية Haploid

خلية تحتوى على مجموعة كروموسومية واحدة (N).

ثنائية المجموعة الكروموسومية Diploid

الخلية تحتوى على مجموعتين كروموسوميتين ($2N$) متماثلتين.

حامل للصفة Carrier

الشخص الذي يحمل جيناً مت峤ياً مع الجين السائد، ولا تظهر عليه صفة الجين المت峤ي، ولكنه ينقلها إلى أبنائه.

الوراثة الكمية Quantitative genetics

هي وراثة الصفات التي يؤثر فيها العديد من الجينات ويدخل تأثير البيئة في حساب مكوناتها وهي تقاس كمياً وليس نوعاً، ويكون هناك مدى واسع للأشكال المظهرية للصفة. يتم تحليل النتائج للصفات الكمية إحصائياً وتقدر داخل عشيرة ما. ومن أمثلة الصفات الكمية لون العيون، لون الجلد، الطول وزن الدواجن.....

المكافئ الوراثي Heritability

المكافئ الوراثي هو درجة سيطرة الوراثة على صفة معينة أو بمعنى آخر قياس لدرجة تأثير المظاهر الخارجي بالعوامل الوراثية ويساوي واحد عندما تتأثر الصفة بالوراثة فقط، وصفراً عندما يكون ناشتاً عن البيئة ونصف عندما يكون ناشتاً عن الوراثة والبيئة بصورة متساوية.

Glossary



Glossary

Genetics

Genetics is the study of heredity. Heredity: is the passing of genetic information from one generation to another.

Chromosome

A threadlike linear strand of DNA and associated proteins in the nucleus of eukaryotic cells that carries the genes and functions in the transmission of hereditary information. The usual number of chromosomes in humans, 46 chromosomes.

A circular strand of DNA in bacteria that contains the hereditary information necessary for cell life.

Homologous chromosomes

Chromosomes that are very similar (size, shape, same type of genes) except that they come from two different individuals.

Gene

The basic biological unit of heredity. A segment of deoxyribonucleic acid (DNA) located on chromosomes and needed to contribute to a function. Determines trait /characteristics an offspring will have.

Alleles

Alleles are alternate forms of a gene. Alleles occur on chromosomes at a specific gene locus. Most genes have two

different alleles while some have more than two. One person can have no more than two different alleles for the same gene (we get one from each parent).

Allele

Allele is one alternative form of a given allelic pair; tall and dwarf are the alleles for the height of a pea plant.

Diploid cell

Cells have two identical sets of chromosomes ($2N$). Represent the somatic cells.

Haploid cells

Cells that have the half number of chromosomes as the original cell (N). Represent germ cells (gametes).

Genotype

The specific allelic combination for a certain gene or set of genes so it is the genetic make-up of an organism (its genes).

Phenotype

Phenotype refers to the actual physical traits an organism has as a result of its genes. phenotype - the trait that is expressed - the way an organism looks

- ◆ *The genotype determine the phenotype.*

Homozygous individual

An organism that has the same alleles for a given trait (possessing two identical alleles)

Heterozygous individual

An organism that has one dominant and one recessive allele (having different alleles for a trait).

Dominant trait

Dominant trait refers to a genetic feature that hides the recessive trait in the phenotype of an individual. For example, if a person has one gene for blue eyes and one for brown, that person will always have brown eyes because they are the dominant trait. When a person has two dominant alleles, they are referred to as homozygous dominant. If they have one dominant allele and one recessive allele, they are referred to as heterozygous.

Recessive trait

An inherited trait that is outwardly obvious only when two copies of the gene for that trait are present—as opposed to a dominant trait where one copy of the gene for the dominant trait is sufficient to display the trait. The recessive condition is said to be masked by the presence of the dominant gene when both are present; i.e., the recessive condition is seen only in the absence of the dominant gene.

Dominant alleles

Allele that is expressed in a heterozygous state, determines phenotype of individual in heterozygous organism (signified by capital letters)

Recessive alleles

Allele that is hidden in a heterozygous state, does not contribute to the phenotype of individual in heterozygous organism signified by lower case letters.

Law of segregation(1st Mendelian Law)

Members of a pair of homologous chromosomes separate during the formation of gametes and are distributed to different gametes so that every gamete receives only one member of the pair.

Mendel's Law of Independent Assortment(2nd Mendelian law)

Each pair of alleles segregates into gametes independently.

Test cross

In genetics, a test cross, first introduced by Gregor Mendel, is used to determine if an individual exhibiting a dominant trait is homozygous or heterozygous for that trait. More simply, test crosses determine the genotype of an individual with a dominant phenotype. testcross: a cross between an organism whose genotype for a certain trait is unknown and an organism that is homozygous recessive for that trait.

Back cross

Back cross is to cross (a hybrid of the first generation F1) with either of its homozygous parents , for pea plant height the cross would be $Dd \times DD$ or $Dd \times dd$.

Monohybrid cross

A cross between parents that differ at a single gene pair (usually $AA \times aa$)

Monohybrid

The offspring of two parents that are homozygous for alternate alleles of a gene pair.

Complete dominance

Complete dominance in which one allele is clearly dominant over the other.

Incomplete dominance

Neither allele of a pair is dominated over the other.

Semi-dominance

It is a type of incomplete dominance, in which individuals that are heterozygous for the alleles display an intermediate phenotype.



Co-dominance

In co-dominance , both alleles are equally expressed in the phenotype of individuals that have heterozygous alleles. The human blood group (AB) is an example of co-dominance.

Co-dominance occurs when alternative alleles are present in the genotype and fully observed in the phenotype. e.g. ABO blood grouping system, where a single gene locus features multiple alleles – I^A , I^B and i . Individuals carrying alleles for both A and B express both in the phenotype(AB) group(their red cells would pass both the A and B blood group antigens).

Another example is the coat color of animals.

Multiple alleles

Any given gene may have more than two alleles e.g. inheritance of ABO blood groups which controlled by three alleles I^A , I^B , i .

Epistasis

Epistasis is the prevention of the expression of a gene by another non-allelic gene.

Epistasis is a non -allelic gene interaction. In epistasis, a single character is controlled by the interaction of two or more non-allelic genes. Here gene located on one locus interacts with another gene located in another locus.

Epistasis is of two types , namely dominant epistasis and recessive epistasis.

Dominant epistasis

The prevention of the expression of a gene by a dominant non -allelic gene is called dominant epistasis.

Recessive epistasis

The prevention of the expression of a gene by a recessive non -allelic gene is called recessive epistasis.

Lethal gene

A gene that leads to the death of an individual , these can be either dominant or recessive in nature(pure genes).

Pleiotropy

*Occur when a single gene affects more than one phenotype.
e.g. the gene that causes yellowing of the coat in mice affects viability and is termed a pleiotropic gene.*

In another word Pleiotropy exists when one locus (gene) influences more than one trait within a given individual.

Polygenic traits

Traits that are controlled by the combined action of many genes. show a diverse range of phenotypes. Most traits are polygenic e.g. skin color, hair color , eye color , height

Sex chromosomes

Chromosomes that determine the gender of the organism.

Sex-linked trait

Any trait that is carried on the X or Y chromosome.

X-linked trait

Any trait that is carried on X chromosome. If alleles on the X chromosome, females have two copies but males have only one.

Sexual reproduction

Type of reproduction in which genetic information from female combines with male. It requires fusion of gametes(egg and sperm).

Inherited disorders

A pathological condition caused by an absent or defective gene or by a chromosomal aberration. Also called hereditary disease, inherited disorder.

Carrier

An individual who does not display the symptoms of a disease ,but harbors the pathogens which causes it , or has the gene (or genes) for it , and can transmit the disease to others either through interacting with other individuals ,or by passing the disease -causing gene (or genes)to offspring.

Family pedigree

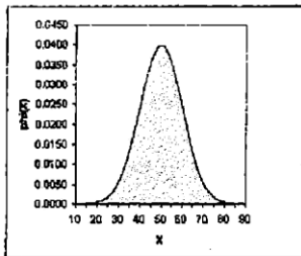
An ancestral line of descent, especially as diagrammed on a chart(a family tree), to show ancestral history and to analyze Mendelian inheritance of certain traits including familial diseases.

Quantitative genetics

is the study of continuous traits (such as height or weight) and their underlying mechanisms. It is effectively an extension of simple Mendelian inheritance in that the combined effect of the many underlying genes results in a continuous distribution of phenotypic values.

The normal distribution?

The normal distribution is pattern for the distribution of a set of data which follows a bell shaped curve. This distribution is sometimes called the Gaussian distribution in honor of Carl Friedrich Gauss, a famous mathematician.



The bell shaped curve has several properties:

The curve concentrated in the center and decreases on either side. This means that the data has less of a tendency to

produce unusually extreme values, compared to some other distributions.

The bell shaped curve is symmetric. This tells you that the probability of deviations from the mean are comparable in either direction.

Here's an example of a bell shaped curve. This represents a normal distribution with a mean of 50 and a standard deviation of 10.

Genetic linkage

Occurs when particular genetic loci or alleles for genes are inherited jointly. Genetic loci on the same chromosome are physically close to one another and tend to stay together during meiosis, and are thus genetically linked. This is called autosomal linkage....

linked genes

Linked genes are genes that tend to be inherited together. The human genome has twenty-four chromosome types and approximately 35,000 genes; therefore, at least 1,000 genes would, on average, be found on a single chromosome and travel through meiosis as a discrete unit. However, linked genes tend to be close enough that they are separated by crossing over less often than unlinked genes.

Crossing over

The exchange of genetic material between homologous chromosomes that occurs during meiosis and contributes to genetic variability.

The process whereby one or more gene alleles present in one chromosome may be exchanged with their alternative alleles on a homologous chromosome to produce a recombinant chromosome which contains a combination of the alleles originally present on the two parental chromosomes.

Genetic map

A graphic representation of the arrangement of genes or DNA sequences on a chromosome. Also called gene map.



موجم علمي

A

Abdomen	بطن
Abnormal	غير طبيعي
Adenoviruses	الفيروسات المعدلة
Adjacent	مجاور
Adjacent cells	الخلايا المجاورة
Affected	مصاب
Affected individuals	الأفراد المصابة
Age	سن - عمر
Agglutination	تجليط
Allele	الأليل
Alternative	بديل
Amniotic fluid	السائل الأمنيوسي
Anemia	فقر الدم
Angiogenesis	تكوين أوعية دموية لتغذية الخلية السرطانية
Antigen	الأنتيجين
Aorta	الشريان الأورطي
Apoptosis	عملية الموت المبرمج للخلية
Appendages	زائدة
Asexual	لا جنسي
Assortment	التوزيع
Autoreduplication	التضاعف الذائي
Autosomes	الصبغيات الجسدية أو الكروموسومات الجسدية
Axial	محوري

B

Bell	جرس
------	-----

Bell shape	شكل الجرس
Benign	حميد
Birth	ميلاد - مولود
Bisexual	ثنائي الجنس
Bivalent	الوحدة الثنائية
Black	أسود
Black body	لون الجسم الأسود
Blindness	عمي
Blood	دم
Blood cells	خلايا الدم
Blue	أزرق
Blue babies	الأجنة الزرقاء
Body	جسم
Bone marrow	نخاع العظام
Bone marrow transplantation	زرع نخاع العظام
Breast	الثدي
Breast cancer	سرطان الثدي
Breeding	التربية

C

Cancer	سرطان
Carcinogens	العوامل المسرطنة
Carrier	حاميل للصفة
Cell	خلية
Cell culture	المخلايا المتزرعة
Cell cycle	دوره حياة الخلية
Channel	قناة
Chemicals	المواد الكيميائية
Chiasmata	الكيازمات
Chicken	دجاجة

Children	الأطفال
Chorionic villi	الخلايا المشيمية
Chromatid	الكروماتيد
Chromosome	الクロモソーム - صبغة
Chromosome mapping	الخريطة الكروموسومية
Chromosome theory	نظرية الكروموسوم
Cinnabar	لون القرفة - الزنجرف - اللون الأحمر الناري
Clone	المستعمرة
Co dominance	السيطرة التعادلية
Coefficient	معامل
Coincidence	التواافق
Color	لون
Color blindness	مرض عمي الألوان
Comb	عرف
Combination	الاتحاد
Complete	تام - كامل
Complete linkage	الارتباط التام
Connective	ضام
Connective tissues	الأنسجة الضامنة
Consanguineous	زواج الأقارب
Cooley's anemia	مرض ثلاثي الكبوري
Counseling	الإرشاد - النصح
Coupling	التجاذب
Cousin	ابن عم - ابن عممة - ابن خال
Cross inheritance	الوراثة التصالبة
Crossing over	العبور الوراثي
Cystic fibrosis	مرض التليف الكيسي
Cytogenetics	علم الوراثة الخلوية
Cytology	علم الخلية

D

Daughter	ابنة
Decoy	يخدع
Defected gene	المجين المعطوب
Destruction	هدم - تدمير
Determination	تعين
Deth	موت
Deviation	الانحراف
Diabetes	مرض السكري
Dihybrid cross	المجين الثنائي
Diploid	ثنائي المجموعة الكروموسومية
Disorder	اعتلال
Distribution	توزيع
DNA	الحامض النووي الدنا
DNA repair genes	الجينات المسئولة عن إصلاح أعطال الحامض النووي
Dominant	ساائد
Donor	واهب
Double	مزدوج
Double cross	العبور المزدوج
Double helix	الخيط المزدوج
Duplication	تضاعف
Dwarf	قصير
Dwarfism	القزمنة

E

Egg	بويضة
Embryo	جنين
Embryo implanted	غرس الجنين - زراعة الجنين
Embryogenesis	مراحل تطور الجنين

Environment	البيئة
Epistasis	التفوق
Eukaryotes	الكائنات حقيقية النواة
Exchange	تبادل
Exclude	يُستبعد
Experiment	تجربة
Eye	عين

F

F_1 generation	الجيل الأول
F_2 generation	الجيل الثاني
Factor	عامل
Familial hypercholesterolemia	مرض فرط كوليستيرول الدم العائلي
Familiar	عائلي
Family Pedigree	سجل النسب
Father	أب
Female	الأُنثى
Fertilization	الإخصاب
Fertilized egg	البويضة المخصبة
Fetal	جنيني - منسوب إلى الجنين
Fetal blood	دم الجنين
Fetal cells	المخلايا الجنينية
Fetus	جنين
First cousins	أولاد العمومة من الدرجة الأولى (أو العممة أو الحال)
Flower	زهرة
Flower color	لون الزهرة
Fluid	سائل

G

Gamete	الجامت
--------	--------

Gamete formation	تكوين الجاميات
Gene	الجين
Gene interaction	تفاعل الجينات
Gene therapy	العلاج الجيني
Generate	ينتاج أو يولد
Genetic counseling	النصائح الوراثية
Genetic disorder	المرض الوراثي
Genetic engineering	الهندسة الوراثية
Genome	المجنيوم (وهو المحتوي الجيني للكائن الحي)
Germ	جرثومية - جنسية
Germ cell	خلية جنسية
Give	يعطى
Gray	رمادي
Gray body	جسم رمادي اللون
Green	أخضر
Group	مجموعة
Growth	نمو.
Growth factors	عوامل النمو
Growth hormones	هرمونات النمو
Growth inhibitors	عوامل تثبيط النمو
Guardian	حارس
Guardian of genome	حارس الجينوم

H

Hair	شعر
Haploid	أحادي المجموعة الكروموسومية
Height	طول
Helix	الحلزون
Hemi -	بادئة معناها نصف
Hemoglobin	هيموجلوبين

Hemophilia	مرض سيولة الدم (اهيموفيليا)
Hepatosplenomegaly	تضخم الكبد والطحال
Heritability	المكافع الوراثي
Heterozygous	خليل
Homologous chromosomes	الكروموسومين النظيرين (التماثلين)
Homozygosity	تماثل الأليلات
Homozygous	متماثل
Hormones	هرمونات
Human	بشري - آدمي - إنساني
Human genetics	الوراثة البشرية
Human Immunodeficiency virus	فيروس نقص المناعة (الإيدز)
Huntington disease	مرض هانتغتون
Hybrid	هجين
Hydrops fetalis	استسقاء الجنين

I

Immunodeficiency	نقص المناعة
Implantation	غرس.
Incomplete	غير تام
Incomplete dominance	سيادة غير تامة
Independent	الحر
Independent assortment	التوزيع الحر
Individual	فرد
Influence	تأثير
Inheritance	توارث
Inherited disorders	الأمراض الوراثية
Inhibitor	المثبط - الكابح
Insects	حشرات
Interaction	تفاعل
Interference	تدخل - تعارض

Intermediate	متوسط
Intermediate height	متوسط الطول
Interphase	الطور البيني
Invasive	عدواني

K

Karyotype	طراز الهيئة الكروموسومية
-----------	--------------------------

L

Law	قانون
Lethal	عنيت
Lethal genes	الجينات المميتة
Limited	محددة
Linkage	الارتباط
Linkage group	المجموعة الارتباطية
Linked	يرتبط
Liposome	جسم دهني
Locus	موقع
Low density lipoprotein	مستقلبات البروتين الشحمي ذو الكثافة المنخفضة
Lymphoma	سرطان الدم الليمفاوي

M

Macrophages	الخلايا البلعمية
Major	كبير
Male	الذكر
Malignant	خبيث
Mammals	ثدييات
Map	خرطة
Marfan syndrome	متلازمة مارفان
Marriage	زواج

Marriage line	خط الزواج
Maternal age	عمر الأم
Mating	زواج
Meiosis	اقسام منصف - الانقسام الاختزالي
Mendelian genetics	الوراثة mendlia
Metastasis	اجتياح
Method	طريقة
Mice	فأر
Minor	صغير
Miscarriage	إجهاض أو إسقاط الجنين
Mitosis	الانقسام الميتوzioni
Modified	مُعدل
Molecular	جزيئي
Molecular genetics	علم الوراثة الجزيئية
Mangolism	البله المنغولي
Monogenic	أحادية الجين
Monogenic diseases	أمراض معتمدة على جين واحد
Monohybrid cross	هجين الأحادي
Mouse	فأر
Move	يُنقل - محرك
Mucus	مخاط
Muscular	عضلي
Muscular dystrophy	مرض الحشل العضلي
Mutagen	طافرة
Mutant phenotype	الطراز المظاهري الطافر
Mutation	طفرة

N

Naked DNA technology
Negative

تقنية الدنا المكشوف
سلالب

Nephroblastoma	سرطان الكل
New	جديد
Normal	طبيعي
Nucleus	النواة
Number	عدد

O

Offspring	النسل
Oncogenes	الجينات المحفزة للأورام
Organ	عضو
Outside	الخارج
Ovum	بويضة

P

Pair	زوج
Parameter	عامل
Parental	أبوي
Parental Combinations	الاتحادات الأبوية
Parents	الأباء
Parthenogenesis	تكاثر بكري
Pea	بازلاني
Phenotype	الطراز المظاهري
Phenotypic selection	الانتخاب الظاهري
Phenylketonuria	مرض الفينيل كيتون يوريا
Pink	وردي
Placenta	مشيمة
Plant	نبات
Plasma	البلازما
Platelet	الصفائح
Pleiotropy	تأثير متعدد للجين

Pod	قرن
Pollen	حبوب اللقاح
Population	عشيرة
Population genetics	علم وراثة العشائر
Positive	موجب
Possibility	احتمال
Primary	ابتدائي - أولي
Probability	الاحتمالات - أمر مردج الخدوث
Prokaryotes	الكائنات بدائية النواة
Proliferation	انقسام أو تكاثر الخلايا
Punnett square	مربع بانيت
Purple	أرجواني

Q

Qualitative	نوعي
Quantitative	كمي

R

Radiation	الإشعاع
Rapidly	سريعاً
Ratio	النسبة
Receive	يستقبل
Receptors	مستقبلات
Recessive	منتهي
Recipient	مستقبل - متلق
Red	أحمر
Red blood cells	خلايا الدم الحمراء
Relationship	علاقة - قرابة - صلة
Repair	إصلاح
Replication	تضاعف

Repulsion	التنافر
Retinoblastoma	ورم الشبكية
Retroviruses	الفيروسات القهقرية
Risk	خطر
RNA	الحامض النووي الريبيوزي
Rose	وردي
Round	مستدير

S

Science	علم
Segregation	انعزال
Selection	الانتخاب
Self	ذاتي
Self destruction	تدمير ذاتي
Self fertilization	التلقيح الذاتي
Semi	شبه
Semi dominance	شبه السيادة
Sequence	متسلسلة
Sex	الجنس
Sex cell	خلية جنسية
Sex chromosomes	الクロموسومات الجنسية
Sex determination	تعيين الجنس
Sex linkage	الارتباط بالجنس
Sex ratio	النسبة الجنسية
Sex-influenced trait	صفة متأثرة بالجنس
Sex-limited	محددة بالجنس
Sexual	جنسى
Shape	شكل
Sickle	منجل
Sickle cell anemia	الأنيميا المنجلية

Sickled cell	خلية منجلية
Silant	صامت
Single	مفرد
Sister chromatids	الكروماتيدتين الشقيقتين
Skin	جلد
Somatic	جسدي
Son	ابن
Sperm	حيوان منوي
Sporadic	انفراادي - تشتتى
Spot	بقعة
Square	مرربع
Stage	مرحلة
Standard	قياسى
Standard deviation	الانحراف القياسى
Statistics	علم الإحصاء
Stem cells	الخلايا الجذعية
Substrate	الوسط
Subunit	وحدة فرعية
Symptoms	أعراض
Synapsis	الاقتران الصبغي
Synthesis	البناء - التخليق
System	نظام

T

Tay Sachs disease	مرض تاي ساكس
Terminal	طيفي
Test	اختبار
Test cross	تلقيح اختباري
Thalassemia	أنيميا البحر الأبيض المتوسط
Theory	نظريّة

Tissue	نسج
Tissue differentiation	تمايز الأنسجة
Trait	صفة
Trait being studied	الصفة محل الدراسة
Transcription	النسخ
Translation	الترجمة
True	حقيقي
Tumor	ورم
Tumor cells	خلايا الورمية
Tumor suppressor	كابت الورم

U

Unaffected	غير مصاب
Unit	وحدة
Universal	عام
Universal donor	واهبون عامون
Universal recipients	مستقبلون عامون
Uterus	الرحم

V

Variation	تباین - تنوع - تغیر
Vector	ناقل
Vestigial	مخترل
Vestigial wings	مخترلة الأجنحة
Virus	فيروس
Vision	رؤیة - إبصار

W

Walnut	جوزی
White	أبيض

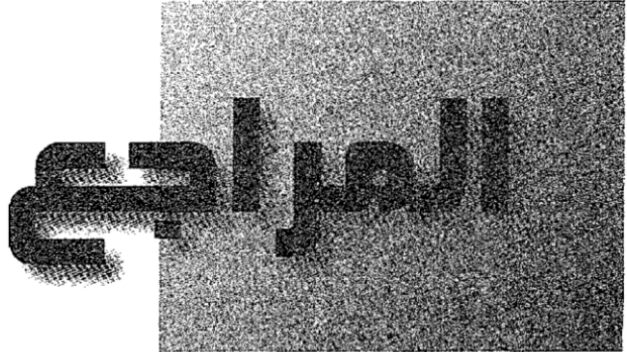
White blood cells	خلايا الدم البيضاء
Wild	برى
Wild type	النوع البرى
Wild type phenotype	الطراز المظهرى البرى
Wing	جناح
Wrinkled	مجدد

Y

Yellow	أصفر
Young	صغير

Z

Zygote	البويضية المخصبة
--------	------------------



المراجع العربية

- ١- أحمد شوقي (٢٠٠٧م): قصبة الوراثة من الفطرة إلى الهندسة، المكتبة الأكاديمية للأستاذ/أحمد أمين، القاهرة.
- ٢- أحمد يوسف المتيني (١٩٩٤م): مدخل الوراثة الجزئية، منشأة المعارف، الإسكندرية.
- ٣- إدوارد إدلسون (٤٢٠٠٠م): غريغور مندل وجدور علم الوراثة، الطبعة الأولى، ترجمة سامر عبد المحسن الأيوبي، مكتبة العيكان. السعودية.
- ٤- إسماعيل أبو عساف (٢٠٠٥م): أساسيات بيولوجيا الخلية والهندسة الوراثية وعلم الجين. الأهلية للنشر والتوزيع،الأردن.
- ٥- إبراد محمد علي (٢٠٠٧م): الهندسة الوراثية المقدمة-الأسس والتطبيقات. دار المسيرة للطباعة والنشر،الأردن، عمان.
- ٦- جيرار سيفان (٢٠٠٢م): أساسيات علم الوراثة. ترجمة فؤاد شاهين زعوبادات للنشر والطباعة،لبنان.
- ٧- دانييل ج. كيفلس (١٩٩٣م): التاريخ العاشرف لعلم وراثة الإنسان، ترجمة الدكتور أحمد مستجير، المكتبة الأكاديمية، القاهرة.
- ٨- سالي مورجان (٢٠٠٨م): من بازلاء مندل إلى البصمة الوراثية (إكتشاف الوراثة)، الطبعة الأولى، دار الياس العصرية للطباعة والنشر، القاهرة.
- ٩- شيخة سالم العريض (٢٠٠٣م): الوراثة ما لها وما عليها. الطبعة الأولى، دار الحرف العربي للطباعة والنشر، الكويت.
- ١٠- عادل محمد المصري (٢٠٠٢م): وراثة العشائر والصفات الكمية، منشأة المعارف، الإسكندرية.

- ١١- عبد الحسين الفيصل (٢٠٠٨م): علم الوراثة، دار اليازوري العلمية، عمان، الأردن.
- ١٢- عبد الخيلم متصر (١٩٩٨م): الوراثة والجنس. الطبعة الأولى، دار المعارف، القاهرة.
- ١٣- عبد الرحمن محمد عبد الله الرفاعي (٢٠٠٦م): الوراثة والتکاثر البشري في ضوء القرآن الكريم والسنة النبوية. دار الفكر العربي، الأردن.
- ١٤- عبدالعظيم طنطاوي (١٩٩٠م): ماذا تعرف عن علم الوراثة؟، دار الكتب الجامعية، الإسكندرية.
- ١٥- علي زين العابدين (٢٠٠٢م): أساسيات الوراثة، جامعة عين شمس، القاهرة.
- ١٦- غازي تدمري ونسرين بيسار تدمري (١٩٩٧م): الحياة وعلم الوراثة، الطبعة الأولى، أكاديمياً أنترناشونال.
- ١٧- كلودين غيران (٢٠٠١م): اختبارات علم الوراثة. ترجمة فؤاد شاهين، عويدات للنشر والطباعة، لبنان.
- ١٨- محمد الربيعي (١٩٨٦م): الوراثة والأنسان- أساسيات الوراثة البشرية والطبية، عالم المعرفة.
- ١٩- محمد حسن الحمود (٢٠٠٥م): علم البيولوجيا (العمليات الحيوية في الإنسان- التطور البيئي، الخلايا والوراثة التنوع الحيوي المملكة النباتية والمملكة الحيوانية. الأهلية للنشر والتوزيع، الأردن.
- ٢٠- محمد خليل يوسف (٢٠٠٠م): الوراثة وأمراض الإنسان، منشأة المعارف، الإسكندرية.
- ٢١- محمد خير عبد الله (٢٠٠٠م): مقدمة في الوراثة الكمية، الدار العربية للنشر والتوزيع، القاهرة.

- ٢٢- محمد عثمان علي (٢٠٠٦م): مبادئ علم الوراثة الخلوية الأنسجة والأجنة، دار الفجر للنشر والتوزيع، القاهرة.
- ٢٣- محمود أحمد البناوي (١٩٩٨م): مسائل في علم الوراثة، دار المعارف، القاهرة.
- ٢٤- مصطفى إبراهيم فهمي (١٩٩٥م): مستقبلنا الوراثي: علم التكنولوجيا الوراثية وأخلاقياته - الجمعية الطبية البريطانية، المكتبة الأكاديمية الأستاذ/ أحمد أمين، القاهرة.
- ٢٥- مكرم ضياء شكاره (٢٠٠٧م): علم الوراثة-دار المسيرة للطباعة والنشر، الأردن، عمان.

- ٢٦- ولد حيدر يوسف، حيدر نايف البطاينة، محمد حسن الحمود (٢٠٠٢م): علم بيلوجيا الإنسان: التناслед، الوراثة، الشيخوخة، السرطان. الأهلية للنشر والتوزيع، الأردن.

المراجع الأجنبية

- Amirzadegan, A.; Salarifar, M.; Sadeghian, S.; Davoodi, G.; Darabian, C. and Goodarzynejad, H. (2006): Correlation between ABO blood groups, major risk factors, and coronary artery disease. International Journal of Cardiology, 110: 256–258.
- Archunan, G. (2004): Genetics. Sarup & Sons publisher, Indian.
- Bowler, P.J. (1989): The Mendelian Revolution: The Emergence of Hereditarian Concepts in Modern Science and Society. Baltimore: Johns Hopkins University Press.
- CHen, H. (2006): Atlas of Genetic Diagnosis and counseling, Humana Press. Totowa, New Jersey.

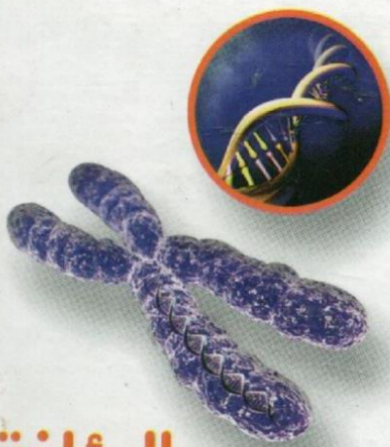
5. Crane, R.; Gadea, B.; Littlepage, L.; Wu, H. and Ruderman, K.V. (2004): Aurora A, meiosis and mitosis. *Biology of the Cell*, 96: 215–229.
6. Darden, L. (2005): Relations among fields: Mendelian, cytological and molecular mechanisms *Studies in History and Philosophy of Science Part C: Studies in History and Philosophy of Biological and Biomedical Sciences*, 36: 349–371
7. Embury, S. H; Hebbel, R. P; Mohandas, N. and Steinberg, M. H. (1994): *Sickle cell disease basic principles and clinical practice*, Raven Press, New York.
8. Gabriel D .Dakubo ,G.D) .Ed) (2010 :(Mitochondrial Genetics and Cancer, Springer.
9. Goldgar, D. E. (2002): Population aspects of cancer genetics *Biochimie*. 84:19-25.
10. Guttman, B. S.; Griffiths, A. and Suzuki, D. T. (2002):: *Genetics : A Beginner's Guide*. Oneworld Publications Epz.
11. Hao Wu, Bin-Guang Ma, Ji-Tao Zhao, Hong-Yu Zhang (2007): How similar are amino acid mutations in human genetic diseases and evolution. *Biochemical and Biophysical Research Communications*, 362: 233-237
12. Harper, P. S. (2004): *Practical genetic counseling*, 6th edition, Arnold, London.
13. Hartl, D. L. and Jones, E. J. (2004): *Genetics: Analysis of Genes and Genomes*. Jones & Bartlett Publishers, United state.

14. Hartwell, L.; Hood, L.; Goldberg, M. L.; Reynolds, A.E. ; Silver , L.M. and Veres, R.C.(2006): Genetics: From Genes to Genomes (3rd Edition), McGraw Hill Higher Education.
15. Hawley, R. S. and Walker, M.Y. (2003): Advanced genetic analysis: Finding meaning in genome. Blackwell Publishing, London.
16. Heeney, M. M. (2007): Sickle Cell Disease. In Comprehensive Pediatric Hospital Medicine, edited by Lisa B. Zaoutis, and Vincent W. Chiang, p: 731-737.
17. Hutchinson, M.; Spanakib, C.; Lebedeva, S. and Plaitakis, A. (2005): Genetic basis of common diseases: The general theory of Mendelian recessive genetics. Medical Hypotheses, 65: 282–286.
18. Hyde, D. R. (2009): Introduction to genetic principles. McGraw-Hill, New York.
19. Janardhana, V.; Propert, D. N. and Green, R. E. (1990): ABO blood groups in hematologic malignancies. Cancer Genetics and Cytogenetics, 51:113–120.
20. Jorgensen, P. and Tyers, M. (2004): How Cells Coordinate Growth and Division. Current Biology, 14:R1014-R1027.
21. Kingston, H. M. (2002): ABC of clinical genetics, 3rd edition, BMJ publishing group, London.
22. Korf B. R. and Sathienkijkanchai, A. (2009): Introduction to Human Genetics. In Clinical and Translational Science: Principle of Human Research (Robertson, D. and Williams, G.H. Eds), 1st edition, Elsevier Inc.

23. McKee, B. D. (2004) Homologous pairing and chromosome dynamics in meiosis and mitosis. *Biochimica et Biophysica Acta (BBA) - Gene Structure and Expression*, 1677:165-180.
24. Metz, C. W. (Ed)(2010): Genetic Studies on *Drosophila Virilis*, with Considerations on the Genetics. Washington the Carnegie institution of Washington Publication.
25. Milunsky, A. and Milunsky, J.M. (Eds) (2010): Genetic disorder and the fetus diagnosis, prevention and treatment. Sixth edition, Willey –Blackwell, UK.
26. Patterson, J.T. (1916): The mechanism of Mendelian heredity. *Psychological Bulletin*, 13: 324-326.
27. Ponomarenko, J.; Merkulova, T.; Orlova, G.; Fokin,O.; Gorshkov, E. and Ponomarenko, M. (2002): Mining DNA sequences to predict sites which mutations cause genetic diseases. *Knowledge-Based Systems*, 15:225–233.
28. Potter D.J. and Lindor, N.M: (2009): *Genetics of Colorectal Cancer*. Springer, New York.
29. Sanderson, S.; Pharoah, P.; Burton, H.; Brice, P. and Stewart, A. (2007): *Genetics, Health Care and Public Policy: An Introduction to Public Health Genetics*. 1st edition, Cambridge Univ Press.
30. Satpathy, G.C. (2003): *Genetics: A Study of Modern Biology*, Gyan Books, Indian.
31. Sherbet, G.V. and Lakshmi, M. S. (1997): *The Genetics of Cancer- Genes Associated with Cancer Invasion, Metastasis and Cell proliferation*. Elsevier Ltd.

32. Walter, E.H. (Ed) (2010): Genetics, an Introduction to the Study of Heredity, Kessinger Publishing.
33. Weatherall, D. J. (1991): The new genetics and clinical practice, 3rd edition, Oxford University Press.
34. Wei, Q., Li, L. and Chen, D. J. (Eds) (2007): DNA repair, genetic instability, and cancer. Scientific World Publication, Co. Ltd, USA.
35. Yashon, R. and Cummings, R. M. (2009): Human genetics and society. Brooks/Cole Cengage Learning.

٢٠١٢/١٣٤٥٠	رقم الإيداع
٩٧٧-١٠-٢٨٠٥-٥	التقييم الدولي



المؤلفة

أ.د. مها على فهمي صدقى

المالية،
علمية
كيم
رکت
ت في
العالم

علوم

عواید

1212243

هذا الكتاب

يصف أساسيات علم الوراثة المندلية والشذوذ عنها، مثل: وراثة مجاميع الدم، وشبه السيادة، والتقوّق، وتدخل الجينات، والجينات المميّة، ومدى تأثير الوراثة بالبيئة.

كذلك يعطي نبذة عن أنظمة تعين الجنس، العبور والارتباط، وبعض الأمراض الوراثية، وارتباط الوراثة بالسرطان، والوراثة الكمية.

ويفسر الكثير من التعريفات باللغتين العربية والإنجليزية، بالإضافة إلى اشتتماله على معجم المصطلحات العلمية والصور والأشكال التي تفيد الدارسين لعلم الوراثة.

I.S.B.N. 977-10-2805-5



تحلّيل جميع منشوراتنا من وثائقنا الوحيدة بالذكوري والجزائر
دار الكتاب الحديث