

جزيء الوراثة



الحمض النووي الرايبوزي منقوص الأكسجين DNA

- هو جزيء كبير يشبه السلم الحلزوني ويحمل المادة الوراثية في الخلية
- هو المكون الأساسي للجينات والكروموسومات ويخزن المعلومات اللازمة لعمل الخلايا
- هو عبارة عن شريط يحمل معلومات مشفرة يجب أن تحل حتى تصبح ذات فائدة .

العالم فريديريك ميش

اكتشف حمضاً نووياً في أنوية الخلايا الصدبية وأصبح هذا الاكتشاف معروفاً باسم الحمض النووي الرايبوزي منقوص الأكسجين أو DNA

التجارب التي أثبتت أن DNA هو المادة الوراثية وليس البروتين

أولاً: تجارب فريديريك جريف

فريديريك جريف تمكّن من اتخاذ الخطوات الأولى نحو تحديد ما إذا كانت الجينات ترتكب من حمض DNA أم من البروتين .

الهدف من التجربة : تحديد ما إذا كانت الجينات تترتكب من حمض DNA أم من البروتين

استخدم جريف في تجربته بكتيريا ستربوكوكس نومونيا ومنها سلالتين هما :

السلالة R	السلالة S	وجه المقارنة
خشنة	ملساء	السطح الخارجي
ليس لها غطاء مخاطي	ذات غطاء مخاطي	وجود غطاء مخاطي
لاتسبب الالتهاب الرئوي / يعيش الفار	تسبب التهاب رئوي للفئران / تموت	اثرها على الفئران في تجارب جريف
لاتسبب حدوث مرض التهاب رئوي	تسبب حدوث مرض التهاب رئوي	القدرة على احداث المرض

خطوات التجربة

التفصير	حالة الفئران	خطوات التجربة
لان السلالة S تسبب الالتهاب الرئوي للفأر فيموت	يموت الفأر	حقن فارً بالسلالة S الحية 1
لان السلالة R لا تسبب الالتهاب الرئوي فيعيش الفأر ولا يموت	يعيش الفأر	حقن فارً بالسلالة R الحية 2
موت البكتيريا ويضرر البروتين بها ولا يتضرر الـDNA	—	تعريف السلالة S إلى حرارة عالية 3
السلالة S الميتة لا تسبب الالتهاب الرئوي للفئران	يعيش الفأر	حقن فارً بالسلالة S الميتة التي سبق قتلها بالحرارة 4
مادة التحول (مادة الوراثة) انتقلت بطريقة ما من سلالة S الميتة إلى سلالة R الحية ما أدى إلى تحول سلالة R إلى سلالة S فمات الفأر	يموت الفأر بالالتهاب الرئوي وظهور سلالة S الحية فيه	حقن فارً بخليط من سلالة S الميتة والسلالة R الحية 5



لاحظ علماء العديد من البروتينات تتضرر من الحرارة ففترضوا أن الحمض النووي DNA هو المادة الوراثية وليس البروتينات

ما هو تفسير جريفث لوجود نسل من البكتيريا S الحية في الفأر الذي حقنه بخليط من البكتيريا S الميتة و R الحية؟

افتراض أن مادة التحول (مادة الوراثة) انتقلت بطريقة ما من سلالة S الميتة إلى سلالة R الحية ما أدى إلى تحول سلالة R إلى سلالة S وأوضح أن مادة التحول هي مادة وراثية، إذ ظهرت صفات جديدة في النسل، أي بكتيريا ذات غطاء مخاطي

ملاحظة هامة
أكَّدت نتائج تجارب جريفث وأزووالد أفري DNA وزملاؤه وعلماء آخرون أن حمض DNA هو الجزيء الذي يبني الموروثة

أزووالد أفري وزملاؤه اكتشف أن مادة حمض DNA من سلالة البكتيريا S ضرورية لتحول سلالة R إلى سلالة S

ثانياً: تجربة البكتériوفاج

الهدف من التجربة: إثبات أن المادة الوراثية هي حمض DNA وليس البروتين

استخدم مارثا تشيس وألفرد هيرشي في التجربة الفيروسات المعروفة باسم البكتériوفاج (لقم البكتيريا) أو الفاج:

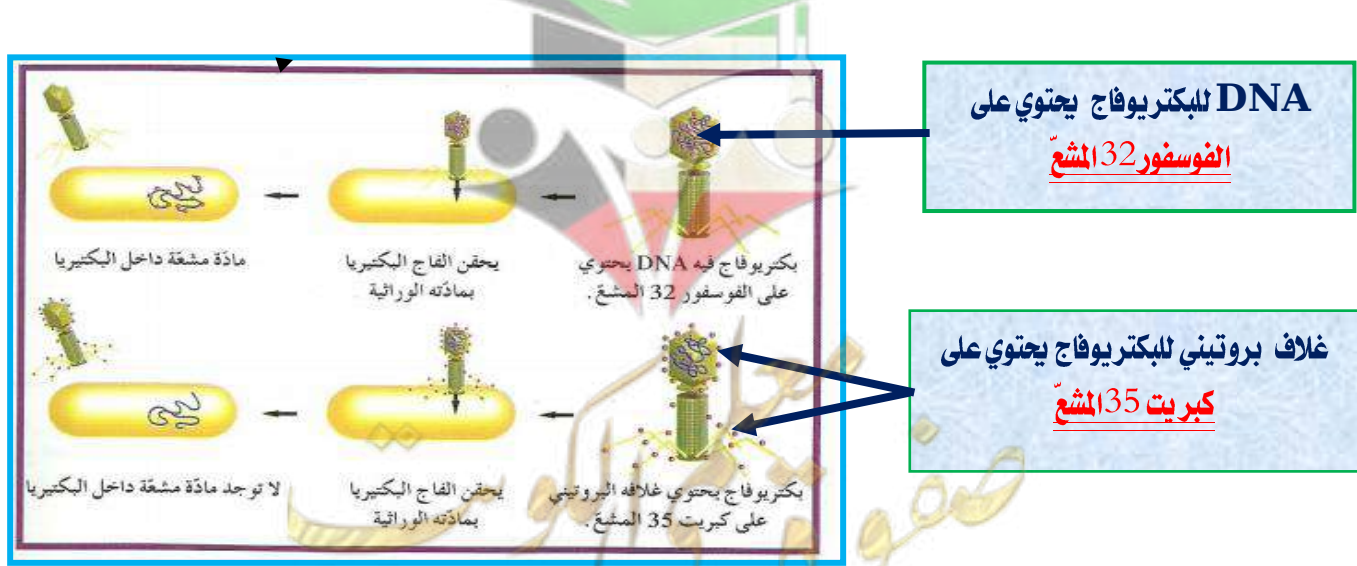
مارثا تشيس وألفرد هيرشي تمكن من إيجاد الحلقة المفقودة وهي أن المادة الوراثية DNA وليس البروتين وذلك من خلال تجاربهم على الفيروسات المعروفة باسم البكتériوفاج (لقم البكتيريا) أو الفاج.



مراحل غزو الفيروس (بكتيريو فاج) للخلية البكتيرية

- ياتصلق الفيروس (بكتيريو فاج) بسطح الخلية البكتيرية
- يحقن الفيروس مادة في البكتيريا ويبقي منه مادة خارجها
- المادة المحقونة تضبط عمليات الاستقلاب الخلوي (الأيض) وصفات خلية البكتيريا كما تفعل الجينات

خطوات التجربة	
الملاحظات	<ul style="list-style-type: none"> • أعد خليط للفاج فيه DNA مشع وخلايا بكتيرية • أعد خليط آخر للفاج فيه بروتين مشع وخلايا بكتيرية أخرى التصقت الفاجات بالبكتيريا وحقنها بمادتها الوراثية • بدأت البكتيريا في إنتاج فيروسات جديدة من البكتيريو فاج • اتضح أن حمض DNA المشع هو الذي دخل إلى خلايا البكتيريا
الاستنتاج	<ul style="list-style-type: none"> • المادة الوراثية هي حمض DNA وليس البروتين .



تركيب الحمض النووي وتضاعفه



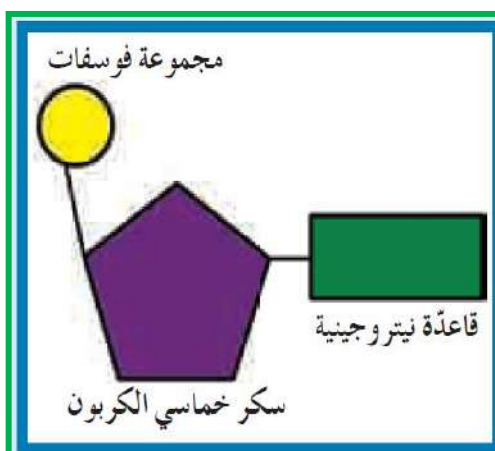
تصوير حمض DNA بأشعة X سمح بالحصول على صور لهذا الجزيء وساعدت هذه الصور على اكتشاف العلماء لتركيب حمض DNA وصناعة نموذج لحمض DNA

معرفة شكل الجزيء تعطي الباحثين فكرة عن طريقة عمله

توصل العلماء إلى تأكيد ارتباط تركيب الجزيء بوظيفته

النيوكليوتيدات والقواعد النيتروجينية

النيوكليوتيد : هو المكون الأساسي للأحماض النووية RNA و DNA



مكونات النيوكليوتيد

مجموعة فوسفات

قاعدة نيتروجينية واحدة

سكر خماسي الكربون

أنواع السكر خماسي الكربون

سكر الرايبوز

رايبوزي منقوص الأكسجين
(الديوكسي رايبوز)

يوجد في
RNA

يوجد في
DNA

القواعد النيتروجينية

البيورينات

البيريميدينات

أدينين A

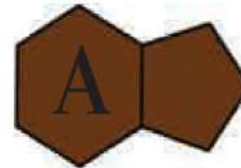
جوانيين G

ثايمين T

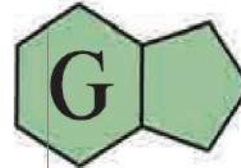
سيتوزين C

البيورينات

هي جزيئات حلقية مزدوجة



أدينين



جوانيں

(ب) البيورينات



الثايمين



سيتوسين

(أ) البيريميدينات

البيريميدينات

هي جزيئات حلقية مفردة

البيورينات	البيريميدينات	نوع الجزيئات الحلقوية
جزيئات حلقوية مزدوجة	جزيئات حلقوية مفردة	
أدينين A / جوانيں G	الثايمين T / سيتوسين C	مثال

RNA	DNA	
سكرالرايبوز	رايبوري منقوص الأكسجين (الديوكسي رايبوز)	نوع السكر الخامس
أدينين A / جوانيں G البوراسيل U / سيتوسين C	أدينين A / جوانيں G الثايمين T / سيتوسين C	القواعد النيتروجينية

العالم الأمريكي شارجاف

- قام بتحليل كميات من القواعد النيتروجينية في أنواع مختلفة من الكائنات الحية
- اكتشف أن كمية الأدينين تتساوى دائمًا مع كمية الثايمين وكمية السيتوسين تتساوى دائمًا مع كمية الجوانيں

نسبة القواعد النيتروجينية لدى أربعة كائنات (%)					Mصدر
C	G	T	A	السيتوسين	
18.0	20.5	31.6	29.8		بكتيريا
17.1	18.7	32.9	31.3		ستربروكوكس
22.6	22.2	27.5	27.8		فطر الخميرة
19.8	19.9	29.4	30.9		سمك الرنجة
					الإنسان

أهمية قانون شارجاف

تحديد تركيب جزيء حمض DNA

قانون شارجاف

كمية الأدينين تتساوى دائمًا مع كمية الثايمين وكمية السيتوسين تتساوى دائمًا مع كمية الجوانيں

فك رموز الأحياء

للاجابة على مسائل قانون شارجاف لاحظ ما يلي

• كمية الأدينين A = كمية الثايمين T

• كمية الجوانين G = كمية السيتوسين C

• مجموع كمية $G, C + A, T = 100\%$



إذا علمت أن كمية الأدينين A في شريط DNA تساوي 15% احسب

كمية الثايمين T وكمية الجوانين G وكمية السيتوسين C ؟

• كمية الأدينين A = %15 { %30

• كمية الثايمين T = %15

• مجموع كمية الأدينين A وكمية الثايمين T = %30

• مجموع كمية الجوانين G وكمية السيتوسين C = %100 - %30 = %70

• كمية الجوانين G = %35 { %70

• كمية السيتوسين C = %35

• الشكل القابل يمثل قطعة من الحمض النووي :

• السبب : لأنها تحتوي على القاعدة النيتروجينية الثايمين T

• عدد القواعد البيورنية (A, G) في القطعة التي أمامك : 2

• عدد القواعد البيوريميديات (T, C) في القطعة التي أمامك : 4

A
C
T
C
G
T

A
C
U
C
G
U

• الشكل القابل يمثل قطعة من الحمض النووي : RNA

• السبب : لأنها تحتوي على القاعدة النيتروجينية اليوراسيل U

• عدد القواعد البيورنية في القطعة التي أمامك : 2

تذكرة : يشترك حمض RNA وحمض DNA في وجود الأدينين A / والجوانين G / والسيتوسين C /

وينفرد حمض DNA بقاعدة الثايمين T / وينفرد حمض RNA بقاعدة اليوurasيل (U)

اللوبل المزدوج

هو جزيء ذو شريطتين من النيوكليوتيدات ملتفتين حول بعضهما البعض

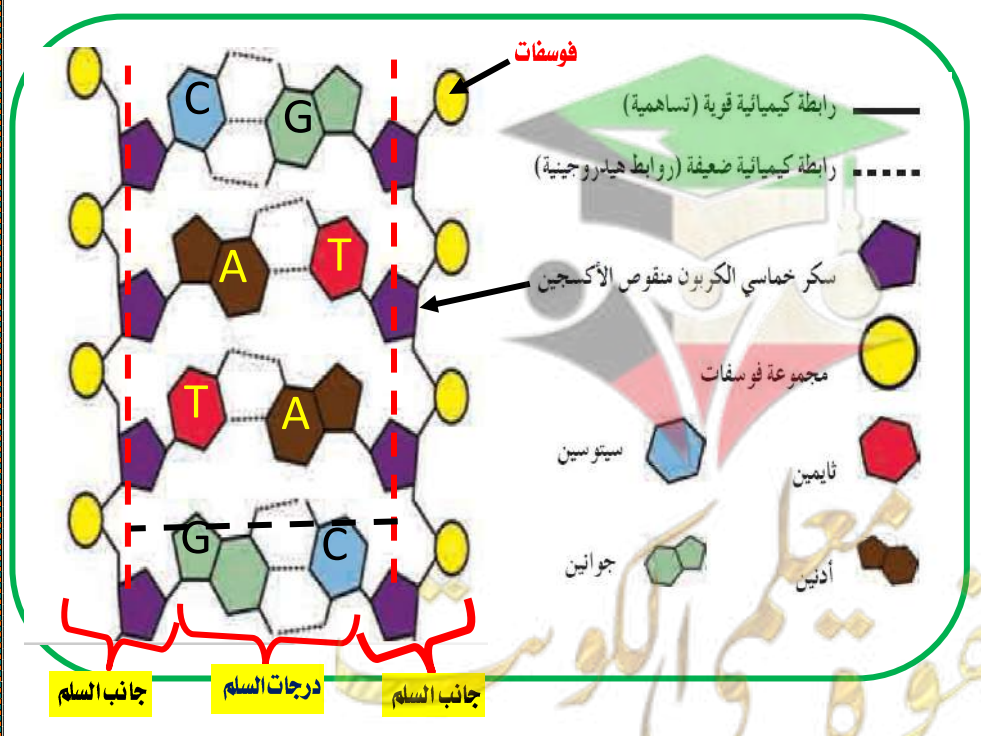
الدور الذي قام به	العالم
<ul style="list-style-type: none"> التقط العالمان صورة سينية لجزيء حمض DNA وأوضحت الصور ثمانة الجزيء والتفافه بشكل لوبي عرضت فرانكلين إحدى صورها لمادة حمض DNA على العالم جيمس واطسون 	موريس ولكنز & روزالند فرانكلين
<ul style="list-style-type: none"> لاحظ العالمان أن جزيء حمض DNA ثخين لدرجة أنه لا يمكن أن يكون شريطاً مفرداً. صمم نموذج يسمى اللوب المزدوج بعد عدة محاولات لإعداد نماذج من حمض DNA 	جيمس واطسون & فرانسيس كريك

عل : حمض DNA لا يمكن أن يكون شريطاً مفرداً؟
لان جزيء حمض DNA ثخن

النموذج الصحيح لجزيء حمض DNA يشبه السلم الحلزوني

هيكل جانبي السلم الحلزوني : يتكون من السكر خماسي الكربون ومجموعة الفوسفات اللذان يرتبطان برابطة تساهمية قوية درجات السلم : تتكون من القواعد النيتروجينية التي ترتبط بالسكر. وترتبط كل قاعدة مع بروابط هيدروجينية ضعيفة وبهذه الطريقة تكون النيوكليوتيدات اللوب المزدوج لجزيء حمض DNA

القواعد النيتروجينية وبعضها	سكر خماسي وقاعدة نيتروجينية	سكر خماسي ومجموعة فوسفات	نوع الرابطة الكيميائية
هيدروجينية ضعيفة	تساهمية قوية	تساهمية قوية	



- الرابطة بين الأدينين والثايمين
هيدروجينية ثنائية (A=T)
- الرابطة بين السيتوسين والجيونين
هيدروجينية ثلاثة (C≡G)

ملاحظة
كل زوج من قواعد حمض DNA يتكون من قاعدة بيورينية مرتبطة بقاعدة بيرimidينية أي أن الأدينين يرتبط مع الثايمين، وأن السيتوسين يرتبط مع الجيونين لأن كلاً منها يكون زوجاً مع الآخر

ادرك السبب العلمي :

- لاحظ واطسون وكريك ان تركيب حمض DNA يشرح كيف ينسخ أو يتضاعف ؟
لأن يحمل كل شريط من شرطي اللوب المزدوج كافة المعلومات التي يحتاج إليها لإعادة إنشاء الشريط الآخر بحسب نظام القواعد المتكاملة المزدوجة
- قبل انقسام الخلية تخضع مادة حمض DNA لعملية تضاعف ؟
لتحصل كل خلية ناتجة على نسخة كاملة ومتطابقة من جزيئات حمض DNA
- تحصل كل خلية ناتجة من الانقسام على نسخة كاملة ومتطابقة من حمض DNA ؟
لأن قبل انقسام الخلية تخضع مادة حمض DNA لعملية تضاعف

ملاحظة

إذا تمكنت من فصل شرطي اللوب المزدوج فإن نظام القواعد المتكاملة يسمح بإعادة بناء تتابع القواعد لجانب الآخر

A	T
C	G
T	
C	
G	
T	

أما مك شريط من DNA المطلوب:
كتابة القواعد النيتروجينية
للسريط المكمل

فك رم الأحياء

س: إذا علمت أن تتابع القواعد النيتروجينية لقطعة من أحد شرطي
DNA لذبابة الفاكهة كانت CACACATCTGG
المطلوب:

♥ تتابع القواعد النيتروجينية على الشريط المقابل هو :
..... GTGTGTAGACC.....

ملاحظة

نظام القواعد المتكاملة المزدوجة في DNA يعني أن:

- الأدينين A في أحد شرطي DNA يقابله الثايمين T في الشريط الآخر
- السيتوسين C في أحد شرطي DNA يقابله الجوانين G في الشريط الآخر



بيريميدنات	بيريميدنات
جيوكس	سيفوتينين
أدينين	ثايمين

شوكة التضاعف

هي النقطة التي يتمّ عندّها فصل اللولب المزدوج ويبدأ منها تحرك إنزيمات بلمرة حمض DNA.

التدقيق اللغوي

هي عملية يقوم بها إنزيم بلمرة حمض DNA أثناء عملية التضاعف حيث يزيل هذا الإنزيم النيوكليوتيد الخاطئ ويستبدل به باليوكليوتيد الصحيح.

كيف يحدث التضاعف

أولاً: إنزيم هيليكيز يحل التفاف اللولب المزدوج ويفصل اللولب المزدوج عند نقطة معينة بكسر الروابط الهيدروجينية التي تربط القواعد المتكاملة.

ثانياً: عندما ينفصل الشريطين ترتبّط إنزيمات أخرى وبروتينات على كل من الشريطين الفرديين وتنعّم تقاريّهما وإعادة التفافهما.

ثالثاً: تتحرّك إنزيمات بلمرة حمض DNA على طول كل من شريطي حمض DNA حيث تضيّف نيوكلويوتيدات لقواعد المكشوفة بحسب نظام ازدواج القواعد المتكاملة (يعمل كل شريط ك قالب).

رابعاً: تتحرّك إنزيمات بلمرة حمض DNA على طول الشريطين ويتشكل لوليان مزدوجان جديدان.

خامساً: لدى إنزيم بلمرة حمض DNA دور في التدقيق اللغوي أثناء عملية التضاعف يزيل هذا الإنزيم النيوكليوتيد الخاطئ ويستبدل به باليوكليوتيد الصحيح.

سادساً: تبقى هذه الإنزيمات مرتبطة بالشريطين حتى وصولها إلى إشارة تأمرها بالانفصال.

الوظيفة / الأهمية / الدور الذي يقوم به

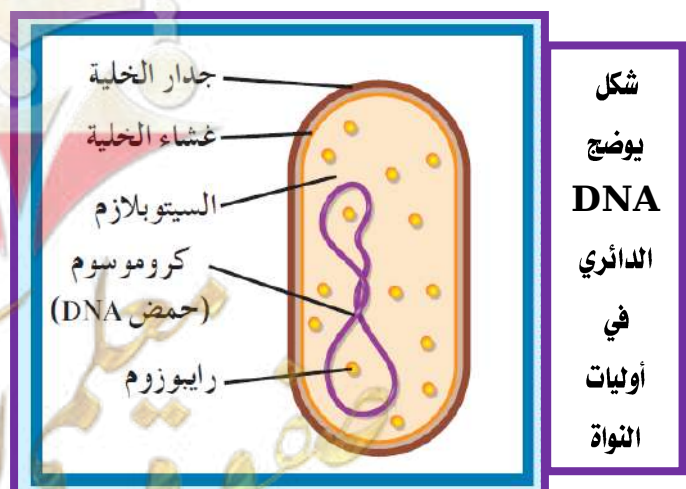
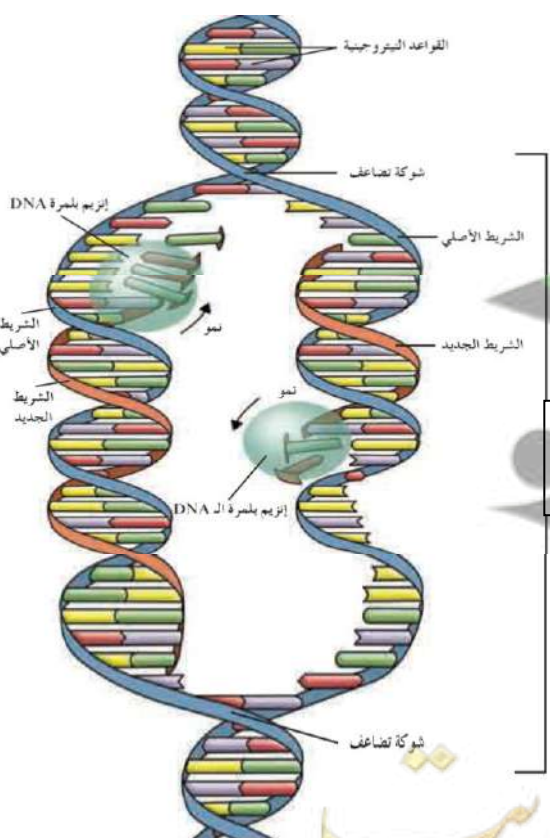
إنزيم هيليكيز	يحل التفاف اللولب المزدوج ويفصل اللولب المزدوج عند نقطة معينة بكسر الروابط الهيدروجينية التي تربط القواعد المتكاملة.
إنزيم بلمرة حمض DNA	<ul style="list-style-type: none"> • يضيّف النيوكليوتيدات لقواعد المكشوفة بحسب نظام ازدواج القواعد المتكاملة على طول كل من شريطي حمض DNA. • له دور في التدقيق اللغوي أثناء عملية التضاعف حيث يزيل النيوكليوتيد الخاطئ ويستبدل به باليوكليوتيد الصحيح.

علٰى : من الصعب استمرار أخطاء النيوكليوتيدات أثناء عملية تضاعف DNA ؟

لأن إنزيم بلمرة حمض DNA أثناء عملية التضاعف يزيل النيوكليوتيد الخاطئ ويستبدل به باليوكليوتيد الصحيح.

علٰى : عند التضاعف ينفصل شريطي DNA ولا يتقاربان ولا يحدث إعادة التفافهما ؟

لأن ترتبّط إنزيمات أخرى وبروتينات على كل من الشريطين الفرديين وتنعّم تقاريّهما وإعادة التفافهما .



شكل يوضح الـ DNA الخطي في حقيقيات النواة

ملحوظة هامة : لا يبدأ التضاعف في طرف وينتهي في الطرف الآخر من جزء حمض DNA

معظم حقيقيات النواة	أوليات النواة (البكتيريا)	
خيطي	دائري	شكل حمض DNA
عدة أشواك تضاعف عادة	شوكتي تضاعف	عدد شوكيات التضاعف
أشواك تضاعف تبدأ في الوسط وتتحرك باتجاهين متعاكسين محدثة فقاعات تضاعف على طول جزيء الـDNA	شوكي التضاعف تبدأ في مكان معين وتتحرك باتجاهين مختلفين إلى أن تلتقيا في الطرف الآخر من حمض الـDNA الدائري	مكان بداية شوك التضاعف

عل : ظهور فقاعات التضاعف في حقيقيات النواة أثناء تضاعف الـDNA؟

لأن أشواك تضاعف تبدأ في الوسط وتتحرك باتجاهين متعاكسين محدثة فقاعات تضاعف على طول جزيء الـDNA

عل : يحتاج تضاعف جزيء الـDNA لذبابة الفاكهة إلى ثلات دقائق فقط؟

لوجود أكثر من 6000 شوك تضاعف

ملاحظة هامة

- في ذبابة الفاكهة لول تحدث عملية التضاعف بطريقة شوكيات التضاعف لكنها تحتاج إلى 16 يوماً على الأقل لنسخ جزيء DNA واحد
- عند الإنسان ينسخ جزيء DNA في أجزاء وبشكوك تضاعف أيضاً ولكن بشوك واحدة لكل 100 ألف نوكليوتيد تقريباً.

جزيء حمض DNA
مؤلف من شريطين غير مشعدين (شريطين أصلين)

التضاعف الأول

جزيء حمض DNA
مؤلف من شريط مشعر (شريط)
مشعر (شريط آخر غير جديد) وشريط أصلي (شريط اصلي)

التضاعف الثاني

جزيء حمض DNA مؤلف من شريطين مشعدين

جزيء حمض DNA مؤلف من شريط DNA مشعر وأخر غير مشعر

شكل يوضح التضاعف نصف محافظ (المحافظي)

ما الهدف من تضاعف نصف محافظ (المحافظي)

يتم الحفاظ على شرائط أحادية من حمض DNA
ونقلها لأجيال عديدة من خلال الانقسام الخلوي

من التركيب الجيني إلى التركيب الظاهري



نوعية الغذاء تحدد نوع النمل

- معظم يرقات النمل تحول إلى عاملات مطبيات

- عند الخطر والشعور بالتهديد يغير النمل طعامه ليصبح جنود ضخمة

- وشرسة حيث أن الغذاء يغير التوازن الهرموني مما يؤثر في الجينات

الجينات

عبارة عن مقاطع من حمض DNA مكونة من تتابعات من النيوكليوتيدات (القواعد النيتروجينية)

ويشكل هذا التتابع شفرة تصنيع البروتينات في الخلية الحية.

الجين يعبر عن نفسه

عندما يصنع بروتين

للتوسيع ١١١

البروتينات التي يصنعها الجين (أ)
مثلا قد تنشط أو تثبط جين آخر (ب)

- يتم التعبير عن الجين عند ما يُصنَّع البروتين بحسب الشفرة التي يحملها الجين .

- يتحكم جزء حمض DNA في بعض الأحيان في جين معين لتجميع البروتينات التي

تحكم بدورها تشطيط أو تثبيط جينات أخرى

- يتطلَّب تصنيع البروتين عمل الحمض النووي الرايبوزي منقوص الأكسجين RNA مع

حمض نووي آخر يُسمى الحمض النووي الرايبوزي RNA

- يؤدي البروتين دوراً أساسياً في كل عمليات الكائنات الحية بدءاً من تنفس خلية البكتيريا

وصولاً إلى طرفة عين الفيل

- تصنع الكائنات البروتينات التي تحتاج إليها في خلال عملية تسمى تصنيع البروتين تتم

فيها ترجمة التركيب الجيني للكائن (تركيب الموراثات) إلى تركيب ظاهري

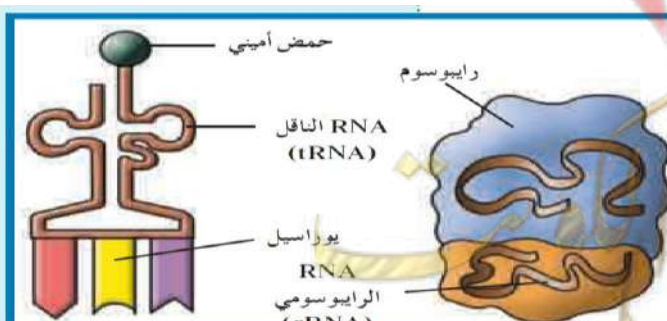
أنواع حمض RNA

rRNA
الرايبوسومي

tRNA
الناقل

mRNA
الرسول

الفروقات التركيبية بين حمض DNA وحمض RNA	
DNA	RNA
شريط مزدوج	شريط مفرد
T-A ، G-C سيتوسين - جوانين ، أدينين - ثايمين	أزواج القواعد سيتوسين - جوانين ، أدينين - يوراسيل



الحمض النووي الريبيوني RNA

هو شريط مفرد من النيوكليوتيدات يتربّك من سُكّر خماسي الكربون (سُكّر رايبوز) ويحتوي على القواعد التالية سيتوسين - جوانين - أدينين - يوراسيل

mRNA الرسول

له دوراً مهماً في نقل المعلومات الوراثية من حمض DNA الموجود داخل النواة إلى السيتوبلازم لتصنيع البروتين

تصنّع البروتينات على مرحلتين

المرحلة الثانية الترجمة

المرحلة الأولى النسخ

التعريف / المفهوم	النسخ	الترجمة
هو عملية نقل المعلومات الوراثية من أحد شرطي mRNA على صورة شريط من ال DNA	هي العملية التي عن طريقها تتحول لغة قواعد الأحماض النووية إلى لغة البروتينات (الأحماض الأمينية).	

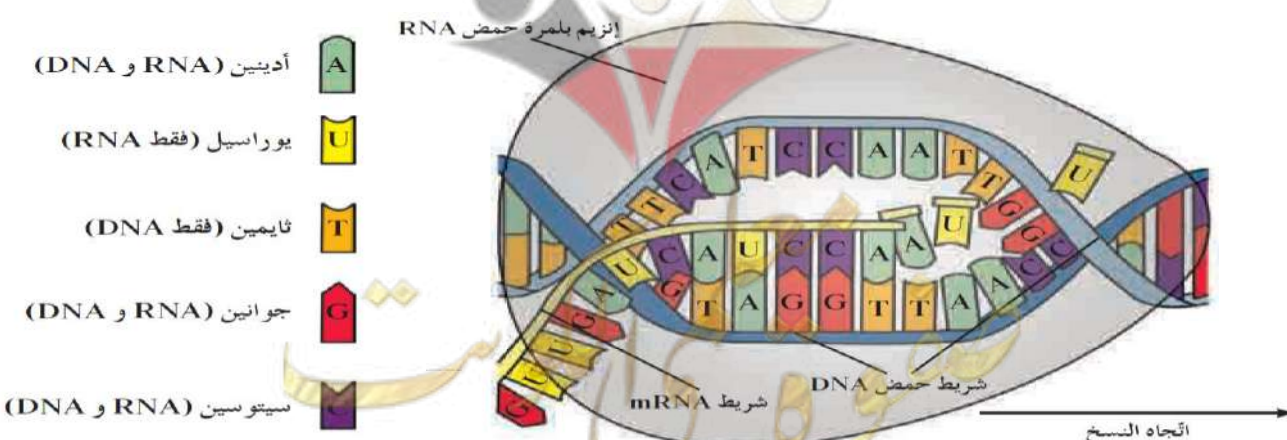
أولاً: المرحلة الأولى عملية النسخ

خطوات النسخ

• ينفصل شريطي حمض ال DNA الواحد عن الآخر وتنكشف القواعد النيتروجينية

• يلتقط مع حمض DNA إنزيم بلمرة RNA الذي يمر على طوال القواعد في شريط ال DNA ودائماً في اتجاه واحد حيث يقرأ كل نيوكلويotide على شريط ال DNA ويقرنها بنيوكليوتيد من نيكليوتيدات RNA المتكمالة معها حيث أن اليوراسيل يرتبط بالادينين بدلاً من الثايمين

• بعد اكتمال عملية النسخ ينفصل إنزيم بلمرة RNA عن حمض DNA ويطلق جزيء حمض mRNA إلى السيتوبلازم أما شريط حمض DNA فيرتبط مجدداً ليعيد اللوب المزدوج



ما هي أوجه التشابه بين عملية النسخ والتضاعف؟

- في كلام منها تُستعمل القواعد في أحد شريطي DNA ك قالب لصنع جزيء جديد
- في كلام منها ينفصل شريط حمض DNA الواحد عن الآخر وتنكشف القواعد النيتروجينية
- في كلام منها يتبع نظام ازدواج القواعد النيتروجينية

• ماذا يحدث للإنزيم بلمرة RNA بعد اكتمال عملية النسخ؟

ينفصل الإنزيم بلمرة RNA عن حمض DNA ويطلق جزيء حمض mRNA إلى السيتوبلازم

• ماذا يحدث لشريط حمض ال DNA بعد اكتمال عملية النسخ؟

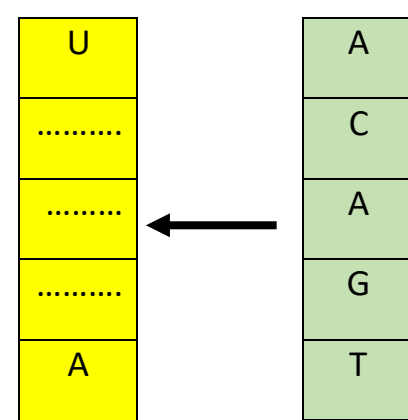
يرتبطان مجددًا ليعيدا تكوين اللولب المزدوج الأساسي

عملية النسخ	عملية التضاعف	
mRNA إنتاج شريط حمض	إنتاج جزيئان من DNA	الهدف من العملية
انزيم بلمرة RNA	انزيم بلمرة DNA	الإنزيم الذي يقوم بإضافة النيوكليوتيدات
شريط واحد من DNA	شريطين من DNA	عدد أشرطة DNA المستخدمة أثناء العملية
<ul style="list-style-type: none"> • يضاف اليوراسيل (U) مقابل (A) الأدنين • يضاف الجوانين (G) مقابل السيتوسين (C) • يضاف الأدنين (A) مقابل الثيامين (T) 	<ul style="list-style-type: none"> يضاف الثيامين (T) مقابل (A) الأدنين والعكس ويضاف الجوانين (G) مقابل السيتوسين (C) والعكس 	آلية إضافة القواعد أمام القواعد المكشوفة

فك رموز الأحياء

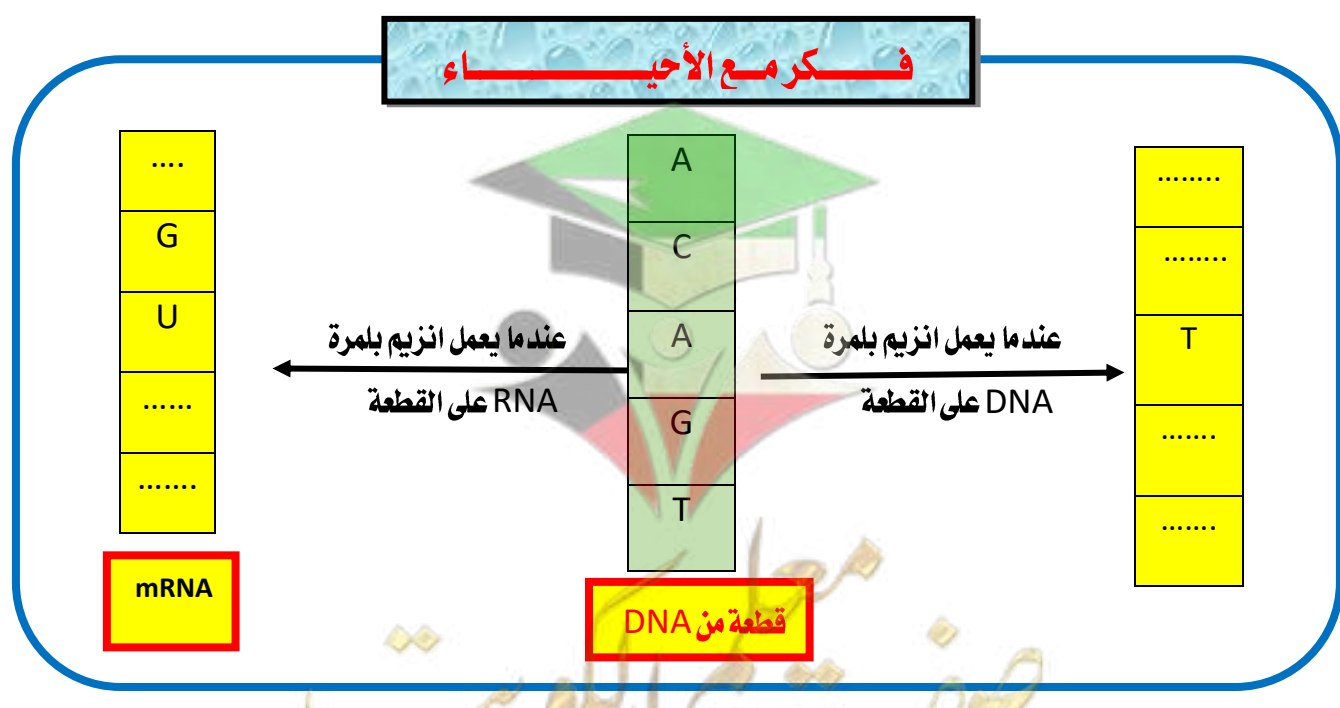
• الشكل الذي أمامك يمثل قطعة من شريط DNA المطلوب:

- القطعة المقابلة له على شريط mRNA



mRNA	أولية النواة	حقيقة النواة	
	تكون موجودة في السيتوبلازم .	موجودة داخل النواة	مكان وجود نيوكلويوتيدات حمض RNA

enzym b'mra RNA	enzym b'mra DNA	التعريف / المفهوم
هو إنزيم يضيف نيوكلويوتيدات لقواعد المكشوفة لشريط حمض DNA بحسب نظام ازدواج القواعد لإنتاج شريط حمض mRNA أثناء عملية النسخ	هو إنزيم يعمل على طول كلّ من شريطي حمض DNA حيث يضيف النيوكلويوتيدات لقواعد المكشوفة بحسب نظام ازدواج القواعد المتكاملة	العملية التي يقوم بها
النسخ	التضاعف / التدقيق اللغوي	آلية إضافة القواعد أمام القواعد المكشوفة
<ul style="list-style-type: none"> • يضيف اليوواسيل (U) مقابل (A) الأدنين • يضيف الجوانين (G) مقابل السيتوسين (C) • يضيف الأدنين (A) مقابل الثايمين (T) 	<p>يضيف الثايمين (T) مقابل (A) الأدنين والعكس</p> <p>ويضيف الجوانين (G) مقابل السيتوسين (C) والعكس</p>	
<p>يضيف نيوكلويوتيدات لقواعد المكشوفة لشريط واحد من حمض DNA بحسب نظام ازدواج القواعد</p> <p>أثناء عملية النسخ لإنتاج شريط حمض mRNA</p>	<p>يضيف النيوكلويوتيدات لقواعد المكشوفة بحسب نظام ازدواج القواعد المتكاملة على شريطي DNA أثناء عملية التضاعف / له دور في التدقيق اللغوي أثناء عملية التضاعف حيث يزيل النيوكلويوتيد الخاطئ ويستبدل له</p> <p>بالنيوكليوتيد الصحيح</p>	الوظيفة



تشذيب حمض RNA

هي عملية تحدث في الخلايا حقيقة النواة حيث تزيل الانزيمات من mRNA قبل خروجه من النواة

الإنترونات وترتبط الإكسونات بعضها البعض وشذب أي قطع وأعيد تجميعه

الإنترونات	الإكسونات	
أجزاء لا تشفّر (لاتترجم) إلى بروتينات	أجزاء تشفّر (ترجم) إلى بروتينات	التعريف / المفهوم

ملاحظات هامة

- تُستنسخ الإنترونات والإكسونات في حمض DNA إلى mRNA الأولى
- يشذب mRNA الأولى في الخلايا حقيقة النواة حيث يمر في هذه المرحلة الإضافية قبل أن يخرج من النواة بدأ عملية الترجمة
- تعتبر عملية التشذيب لحمض RNA خطوة مهمة في عملية تصنيع البروتينات في حقيقيات النواة

DNA في حقيقيات النواة	mRNA في حقيقيات النواة	mRNA الأولى (pre-mRNA)	
يوجد	يوجد	يوجد	الإكسونات
يوجد	لا يوجد	يوجد	الإنترونات

• ماذا يحدث في mRNA الأولى (pre-mRNA) في حقيقيات النواة أثناء عملية التشذيب؟

تزيل الانزيمات من mRNA الأولى الإنترونات وترتبط الإكسونات بعضها البعض ثم يضاف

الرأس والذيل لتكوين جزيء نهائي من mRNA

• ماذا يحدث في mRNA بعد أن يشذب؟

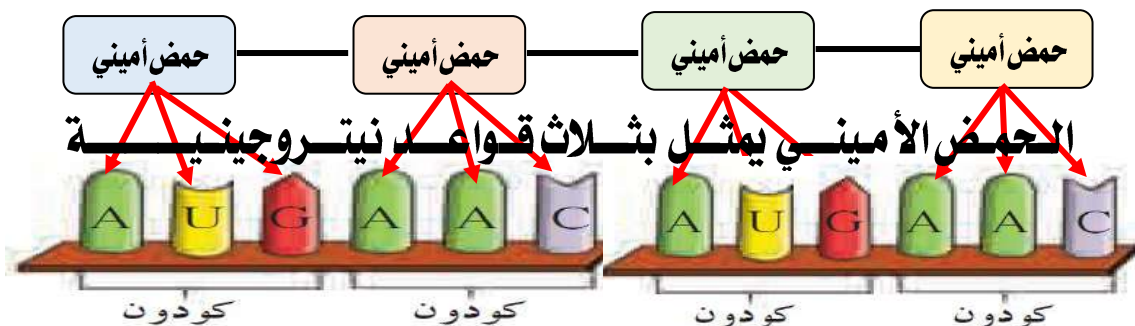
يخرج من النواة ويتجه نحو الريبوسومات حيث تتم عملية الترجمة وتصنيع البروتين



الشفرة الوراثية (كودون)

- هي مجموعة من ثلاثة نيوكلويتيدات على mRNA تحدد حمضًا أمينيًّا معيناً
- أو هي اللغة التي تدخل في تركيب mRNA ذات أربعة حروف تمثل أربع قواعد مختلفة هي G ، U ، C ، A

البروتينات تتكون من اتحاد الأحماض الأمينية في سلاسل طويلة تسمى عديدات الببتيد



الحمض جليسين

شفرته GGU

الحمض هستدين

شفرته CAC

الحمض سيرين

شفرته UCG

معلومات هامة جدا جدا

عدد الأحماض الأمينية الموجودة فقط عشرين حمض أميني

الحمض الأميني يمثل بثلاث قواعد نيتروجينية وكل ثلاث قواعد نيتروجينية تسمى كودون أو شفرة وراثية

عدد الكودونات في الجسم 64 كودون

البروتينات تُصنَع من خلال اتصال الأحماض الأمينية في سلاسل طويلة ذات أعداد مختلفة من الأحماض

الأمينية العشرين تُسمى عديدات الببتيد

تُحدِّد خصائص البروتينات تبعاً لنوع الأحماض الأمينية

الشفرة الوراثية: (كودونات mRNA والأحماض الأمينية)

القاعدة الثانية في الكودون

		U	C	A	G	
		فيبريلAlanine Phe ليوسينLeu برولينLeu	سيردينSer برولينPro	تيروسينTyr كودون التوقفStop	سيستينCys كودون التوقفStop تربيتوفانTrp	برولينArg
القاعدة الأولى في الكودون	U	UUU UUC UUA UUG	UCU UCC UCA UCG	UAU UAC UAA UAG	UGU UGC UGA UGG	U C A G
	C	CUU CUC CUA CUG	CCU CCC CCA CCG	CAU CAC CAA CAG	CGU CGC CGA CGG	U C A G
	A	AUU AUC AUA AUG (كودون البدء)	ACC ACA ACG	AAU AAC AAA AAG	AGU AGC AGA AGG	U C A G
	G	GUU GUC GUA GUG	GCU GCC GCA GCG	GAU GAC GAA GAG	GGU GGC GGA GGG	U C A G

اذكر السبب العلمي :

- يوجد أربعة وستين كودوناً للشفرة الوراثية فقط ؟

لأن الكودون يتكون من ثلاثة قواعد نيتروجينية فقط كما أن هناك أربعة أنواع من القواعد النيتروجينية (A,U,G,C)

وبالحساب رياضيا نجد $4^3 = 64$ كودون

- بالرغم أن عدد الأحماض الأمينية 20 لأن عدد الكودونات 64 كودون ؟

لأن بعض الأحماض الأمينية تُحدّد بأكثر من كودون على سبيل المثال ، هناك ستة كودونات تُحدّد الحمض الأميني ليوسين

وستة أخرى تُحدّد الحمض الأميني أرجينين في حين هناك كودون واحد وهو AUG يُحدّد البلد من خلال استدعاء الحمض

الأميني ميثيونين لبدء تصنيع البروتين

شفرة (كودون) التوقف	شفرة (كودون) البداية	
هي الشفرة التي يتوقف عندها تصنيع البروتين	هي الشفرة التي يبدأ عندها تصنيع البروتين	التعريف / المفهوم
UAA / UGA / UAG	لها كودون واحد هو AUG	الكودون
لاتشفر (لا تترجم) لأي حمض أميني	ميثيونين	الأحماض الأمينية

اذكر السبب العلمي :

- البروتين الذي يتكون من 5 أحماض أمينية يحتاج إلى 18 قاعدة نيتروجينية ؟

لأن كل حمض أميني يمثل بثلاث قواعد نيتروجينية (نيوكليوتيدات) . $\therefore 3 \times 5 = 15$ قاعدة نيتروجينية
بالإضافة إلى ثلاثة قواعد نيتروجينية لشفرة (كودون) التوقف لا تشفر (لا تترجم) لأي حمض أميني $3 + 15 = 18$ قاعدة نيتروجينية

- كودونات التوقف تشبه النقطة في نهاية الجملة ؟

لأنها تدل على توقف تصنيع البروتين وتحدد نهاية سلسلة عديد الببتيد ولا تشفر (لا تترجم) لأي حمض أميني

قوانين تساعد على الحل !!

$$\text{عدد النيوكليوتيدات (القواعد النيتروجينية)} = \text{عدد الأحماض الأمينية} \times 3 + 3 \quad (\text{شفرة التوقف})$$

$$\text{عدد الأحماض الأمينية} = \frac{\text{عدد النيوكليوتيدات (القواعد النيتروجينية)}}{3} - 3 \quad (\text{شفرة التوقف})$$

فِكْرَمُ الْأَحِيَاء

- اذكر عدد القواعد النيتروجينية (النيوكليوتيدات) لبروتين يتكون من 4 أحماض أمينية ؟

- بروتين الـ mRNA المشفر له به 21 قاعدة نيتروجينية حسب عدد الأحماض الأمينية المكونه للبروتين ؟

الترجمة

- هي العملية التي عن طريقها تتحول لغة قواعد الأحماض النووي إلى لغة البروتينات (الأحماض الأمينية).
- أو هي عملية تحدث في الرايبوسومات يتم فيها فك الشفرة في mRNA لتكون سلسلة عديد البيتيد حيث تستخدم الخلية المعلومات في mRNA لتصنيع سلسلة عديد البيتيد.



الرايبوسوم

ما يتركب الرايبوسوم؟

- يتربّك من أكثر من 50 بروتين مختلف وعدد أجزاء من rRNA
- يتتألف الرايبوسوم من وحدتين وحدة كبيرة والأخرى صغيرة ترتبطان بعضهما ببعض
- لدى الرايبوسوم موقعين لارتباط متقاربين هما P و A يؤديان دوراً مهماً في عملية الترجمة إذ يرتبط بكلٍّ منها tRNA يحمل حمضًا أمينيًّا خاصًا به وستشكل هذه الأحماض في ما بعد سلسلة عديد البيتيد

ملاحظة هامة

تابع النيوكليوتيدات (القواعد النيتروجينية) في جزيء mRNA تعتبر معلومات توضح الطريقة التي تتصل بها الأحماض الأمينية بعضها مع بعض لإنتاج سلسلة عديد البيتيد.

س: متى تتحد الوحدتين الصغرى والكبرى للرايبوسوم؟

ترتبطان بعضهما ببعضًا فقط أثناء عملية الترجمة

عل : الموقعين A , P في الرايبوسوم لهما دور مهم في عملية الترجمة ؟
عملية الترجمة إذ يرتبط بكلٍّ منها tRNA يحمل حمضًا أمينيًّا خاصًا به

س: ما أهمية الموقعين A , P في الرايبوسوم؟

يؤديان دوراً مهماً في عملية الترجمة إذ يرتبط بكلٍّ منها tRNA يحمل حمضًا أمينيًّا خاصًا به

فك مع الأحياء



الشكل الذي أمامك يوضح شكل الرايبوسوم بالخلية المطلوب :

- هل الرايبوسوم في وضع الترجمة؟ لا.....
- التفسير : لأن الوحدة الصغرى غير مرتبطة بالكبيرة

تصنيع البروتين

هي العملية التي يتم فيها تجميع الأحماض الأمينية في سلسلة عديد الببتيد خلال عملية الترجمة

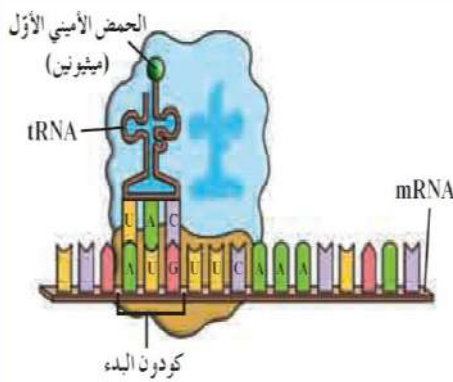
مراحل تصنيع البروتين

مرحلة الانتهاء

مرحلة الاستطالة

مرحلة البدء

أولاً: مرحلة البدء



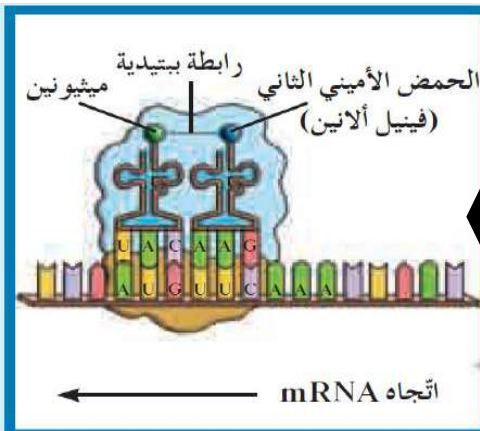
في السيتوبلازم تبدأ عملية الترجمة بارتباط mRNA **ب الواحدة**

الرايبيوسومية الصغرى

mRNA فيه يتمرّك كodon البدء **AUG** الذي يشفّر الحمض الأميني **ميثيونين عند الموقع P** بالريبيوسوم

1

يرتبط بكodon **mRNA** **جزيء tRNA الأول** الذي يحمل في إحدى طرق **UAC** مقابل الكodon **UAG** والطرف الآخر الحمض الأميني **الميثيونين**



عند اكتمال تركيب **الرايبيوسوم المفعّل** (ارتباط الوحدتين)

الرايبيوسوميتين الكبري والصغرى مع **mRNA** وأول **tRNA** يصبح الموقع على الريبيوسوم جاهز لتنقلي **tRNA التالي** حامل مقابل الكodon **UAA** مع الكodon الشاغر في الموقع **A**

2

يصبح الموقعي **B** على الريبيوسوم حاملاً لحمضين أمينيين

يساعد **أنزيم معين** في الرابط **الحمضين برابطة ببتيدية** مكونة أول **حمضين في سلسلة الببتيد**

tRNA الأول في عملية الترجمة

هو الجزيء الذي يحمل في إحدى طرق **UAC** مقابل الكodon **UAG** والطرف الآخر الحمض الأميني **الميثيونين**

الرايبيوسوم المفعّل

هو ارتباط الوحدتين الرايبيوسوميتين الكبري والصغرى مع **mRNA** وأول **tRNA**

ملاحظة هامة

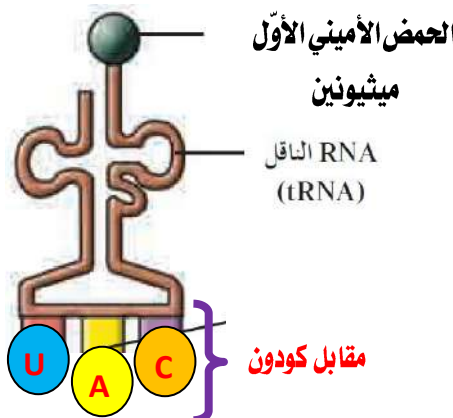
الرابطة بين الأحماض الأمينية

رابطة ببتيدية

عل : **الأنزيمات له دور في مرحلة البدء عند تصنيع البروتين ؟**

لأن **أنزيم معين** في مرحلة البدء يساعد على ربط **الحمضين الأمينيين برابطة**

ببتيدية مكونة أول **حمضين في سلسلة الببتيد**



tRNA الأول

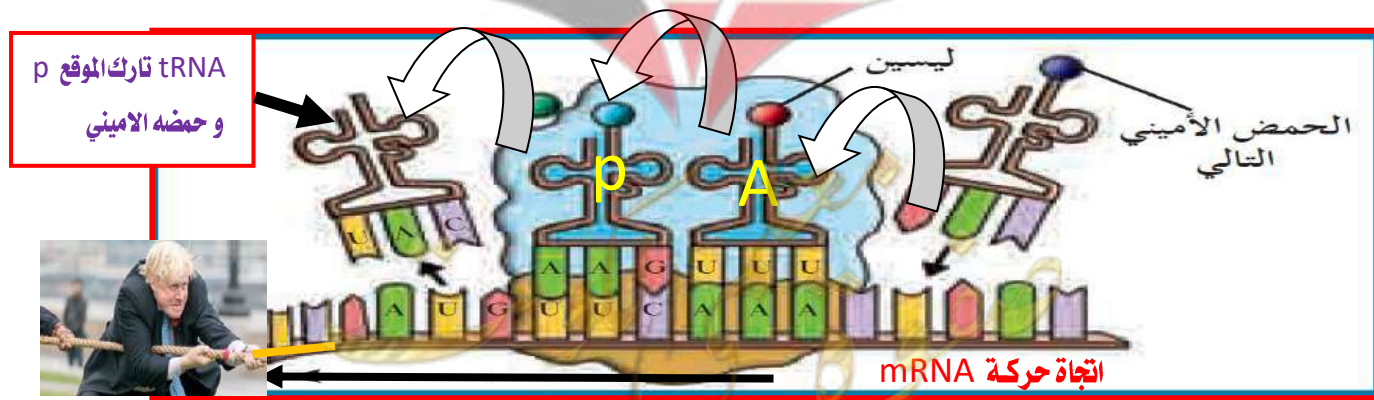
ملاحظات هامة جداً

- تصنيع بروتين يبدأ بشفرة AUG
- السلسلة البتيدية للبروتين دائمة تبدأ بالحمض الأميني الميثيونين في عملية الترجمة جزءاً من tRNA الأول دائماً يحمل:
- الحمض الأميني الميثيونين ومقابل الكودون له UAC
- بناء البروتين يبدأ عند الموقع p في الريابوسوم وينتهي بناء البروتين عند الموقع A في الريابوسوم

مقابل الكودون	الكودون	
tRNA	mRNA	نوع RNA الذي يحمله
وهو مجموعة من ثلاثة نيوكلويوتيدات يحملها tRNA في خلال عملية الترجمة وتكون متكاملة مع الكودون الذي يحمله mRNA	هي مجموعة من ثلاثة نيوكلويوتيدات على mRNA تحدد حمضأً أمينياً معيناً	المفهوم / التعريف

ثانياً: مرحلة الاستطالة

- بعد ربط الحمضين الأول والثاني ينفصل جزء tRNA الموجود في الموقع p تاركاً وراءه حمضه الأميني ومكانه فارغ فيندفع جزء tRNA الموجود في الموقع A ليحل في المكان الشاغر P
- بما أن مقابل الكودون على tRNA يبقى مرتبط بالكودون على mRNA فإن جزء tRNA و mRNA يتحركان عبر الريابوسوم إلى الموقع p كوحدة واحدة
- نتيجة لاسبق يظهر كودون جديد في الموقع A ويكون جاهز للتقى جزء tRNA التالي مع الحمض الأميني الخاص به بهذه الطريقة يتم نقل الأحماض الأمينية إلى الموقع A ويتم ربطها بسلسلة البتيد بواسطة رابطة بيتيدية حتى يتم الوصول إلى نهاية mRNA

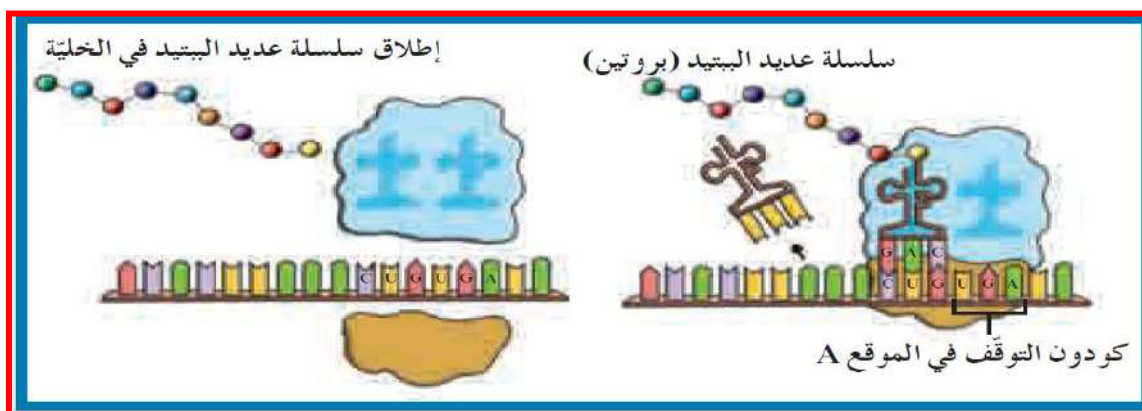


عل : يظهر كodon جديد في الموقع A اثناء مرحلة الاستطالة ؟

لأن مقابل الكodon في tRNA الموجود بالموقع A يبقى مرتبط بالكodon على mRNA / ثم جزء tRNA الموجود mRNA يتحرك معاً عبر الرابيوبسوم الى الموقع p كوحدة واحدة فيظهر كodon جديد في الموقع A و الموضع A

ثالثاً: مرحلة الانتهاء

- تنتهي عملية الترجمة حين يصل كodon التوقف إلى الموضع A على الرابيوبسوم وهو كodon ليس له مقابل كodon ولا يشفّر (لا يترجم) ويؤدي إلى انتهاء عملية تصنيع البروتين
- ثم يتم تجميع الأحماض الأمينية في سلسلة عديد البيبتيد في خلال عملية الترجمة وتكون سلسلة بيبيتيدية (بروتين)
- بعد ذلك يتفكّك الرابيوبسوم إلى وحدتيه الأساسية وينفصل عديد البيبتيد (بروتين) ويطلق في الخلية



تصنيع البروتين	مرحلة الانتهاء	التعريف / المفهوم
عملية يتم فيها تجميع الأحماض الأمينية في سلسلة عديد البيبتيد في خلال عملية الترجمة	هي مرحلة تنتهي فيها عملية الترجمة حين يصل كodon التوقف إلى الموضع A وهو كodon ليس له مقابل كodon ولا يشفّر (لا يترجم) ويؤدي إلى انتهاء عملية تصنيع البروتين	ماذا يحدث :

تصنيع البروتين تنسخ الخلية حمض DNA إلى حمض mRNA الذي يتوجه

ماذا يحدث :

- للرابيوبسوم بعد تكوين البروتين ؟

يتفكّك الرابيوبسوم إلى وحدتيه الأساسية الصغرى والكبيرة

- السلسلة عديد البيبتيد بعد عملية الترجمة ؟

تنفصل سلسلة عديد البيبتيد (بروتين) وتطلق في الخلية

إلى موقع تصنيع البروتين في السيتوبلازم أي الرابيوبسومات ويبقى DNA بالنواة

الجينات والبروتينات

الجينات تحمل شفرة (تعليمات) لصنع البروتين وهذا البروتين تظهر أهميته في أن له علاقة بألوان الأزهار وأشكال أوراقها وفصيلة دم الإنسان أو تحديد جنس الطفل



الجينات والبروتينات تتحكم في لون الأزهار !!!!!
لأن الجين يحمل شفرة أو تعليمات ليصنع إنزيم (بروتين) يحفز تفاعل إنتاج صبغة يمكنه أن يتحكم بلون الزهرة .

الجينات والبروتينات تحدد فصيلة الدم !!!!!
لأن الجين يحمل شفرة أو تعليمات ليصنع إنزيم (بروتين) يختص بإنتاج الأنتيجينات التي تحدد فصيلة الدم على سطح كرياتات الدم الحمراء .

الجينات والبروتينات تتحكم بحجم الكائن وشكله !!!!!
لأن الجين يحمل شفرة أو تعليمات ليصنع بروتينات معينة تنظم معدل النمو ونمطه في الكائن فتحكم بحجم هذا الكائن وشكله ،

فكرة الأحياء



الشكل الذي أمامك يوضح مرحلة البدء من مراحل تصنيع البروتين المطلوب :

- مقابل الكodon tRNA الموجود في الموقع p هو UAC
- مقابل الكodon tRNA الموجود في الموقع A هو AAG
- الرابطة بين الحمض الأميني الميثيونين والفينيلalanine رابطة ... بيتيدية ...



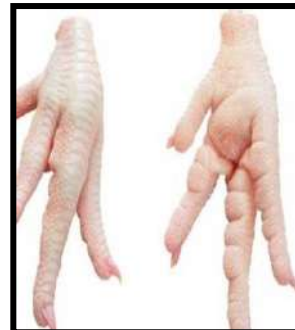
الشكل الذي أمامك يوضح مرحلة من مراحل تصنيع البروتين المطلوب :

- المرحلة التي أمامك هي ... الانتهاء ...
- هل تتوقع أن يأتي tRNA ويحمل حمض أميني في الموقع A مع التفسير العلمي ؟ الأجابة : لا وذلك لأن كodon التوقف لا يشفرون ولا يترجم لحمض أميني
- ماذا يحدث للرنا بوسوم بعد إنتهاء تصنيع البروتين ؟ يتفكّك الرنا بوسوم إلى وحداته الأساسية الصغرى والكبيرة

البروتين والتركيب الظاهري

أصابع الدجاج لا تتصل بأغشية.

يعود ذلك إلى وجود بروتينات تسمى بروتينات تخليل العظام تحول دون نمو أغشية BMP بين أصابع الدجاج.



تتصل أصابع أقدام البط بأغشية.

يعود ذلك إلى عدم وجود بروتينات تسمى بروتينات تخليل العظام BMP.



ماذا يحدث : عند إدخال جين طافري يسد مستقبلات الخلية لبروتينات BMP في القدم اليسرى لجنين الدجاجة؟

تظهر أغشية في القدم اليسرى للدجاج

ملاحظات هامة

جزء صغير فقط من الجينات في الخلية يعبر عنه بشكل دائم وهو الجين الذي ينسخ الى mRNA

بروتين تخليل العظام BMP

هي بروتينات تحول (تنمع) دون نمو أغشية بين أصابع الدجاج

قد يبدأ الجين تتابع من النيوكليوتيديات فقط او خليط من اربع حروف A,G,C,T التي تمثل قواعد DNA ولكن وجد عند

تحليل القواعد بالجين ما يلي :

• تتابعات معينة تعمل كمحفظات لموقع ارتباط انزيمات بلمرة RNA

• تتابعات تعمل كاشارات لبدء النسخ او توقفها



TATA صندوق

هو تتابعات محددة على DNA تحتويها المحفز وتؤدي دوراً عند إطلاق عملية النسخ.

عمل : تمتليء الخلية بالعديد من البروتينات ؟

ترتبط بتتابعات محددة على DNA وتساعد في تنظيم وضبط عمل الجين وتنظم عملية النسخ وتحدد ما إذا كان الجين يعمل أو لا يعمل

المحفز يوجد في
جانب واحد من
الجين

- **محفز في جانب واحد** من الجين يحتوي على تتابعات TATAAAA تسمى صندوق TATA

- **الموقع التنظيمية** حيث ترتبط ببروتينات تنظم عملية النسخ وتحدد ما إذا كان الجين يعمل أو لا يعمل

- **يحتوي على علامتي بدء وايقاف النسخ** وتتوسطهما النيوكليوتيادات التي تترجم

البروتينات ووظائف الخلية

يحتوي الجسم على أكثر من 50 ألف بروتين مختلف كما أن كل خلية تحتوي على مئات البروتينات المختلفة التي تحكم الجينات يانتها جها.

ماذا يحدث عند : حدوث تغير في الجينات ؟

يؤدي تغيير الجين إلى تغيير تركيب الخلية ووظيفتها، وينتج من ذلك تراكباً ظاهرياً آخر

عل : ظهور بعض الأشخاص بزيادة في عدد الأصابع أو التصاقها ؟

بسبب حدوث التغيير في أحد جينات DNA لهذا الشخص يسبب هذا التغيير حدوث تغيراً في البروتين المكون في خلايا أصابعه والنتيجة ترکیب ظاهري يشمل التصاق الأصابع وزيادة في عددها .

عل : تحتوي جميع خلاياك على الجينات نفسها ولكنها لا تنتج البروتينات نفسها ؟ (معلومة هامة)

لأن الجينات في كل خلية من خلايا الكائنات الحية لديها آلية تنظيمية تحفظ بدء عمل الجينات أو توقيفها

عل : جين الانسولين يوجد في جميع خلايا الجسم ولكن ينتج الانسولين فقط بالبنكرياس ؟

لأن الجينات في كل خلية من خلايا الكائنات الحية لديها آلية تنظيمية ، تحفظ بدء عمل الجينات أو توقيفها



الجين يعبر عن نفسه عندما ينشط ويصنع بروتين

عدم تعبير الجيني	التعبير الجيني	المفهوم
أي إيقاف عمل الجين ويوقف صنع البروتين الذي يشفّر (يُترجم) له الجين	أي أن الجين ينشط عند بداية عمله ويصنع البروتين الذي يتحكم في انتاجه بالخلية	

حقائق النواة عديدة

أوليات النواة حقائق النواة

يتضمن تنظيم عمل الجين أنظمة عديدة معقدة مختلفة

بدء عمل الجين أو وقفه مرتبط بأي تغيير حاصل كاستجابة لـ العوامل البيئية

طريقة ضبط التعبير الجيني

تختلف طريقة ضبط التعبير الجيني بين أوليات النواة وحققيات النواة

أولاً : ضبط التعبير الجيني في أوليات النواة

في خلية البكتيريا (أوليات النواة) :

• توجد بروتينات تحتاج إليها الخلية البكتيرية طوال الوقت

• هناك بروتينات أخرى لا تحتاج إليها الخلية البكتيرية إلا في ظروف بيئية معينة

• تملك البكتيريا القدرة على إنتاج البروتين بحسب حاجتها

بكتيريا ايشيريشيا كولاي E. coli.

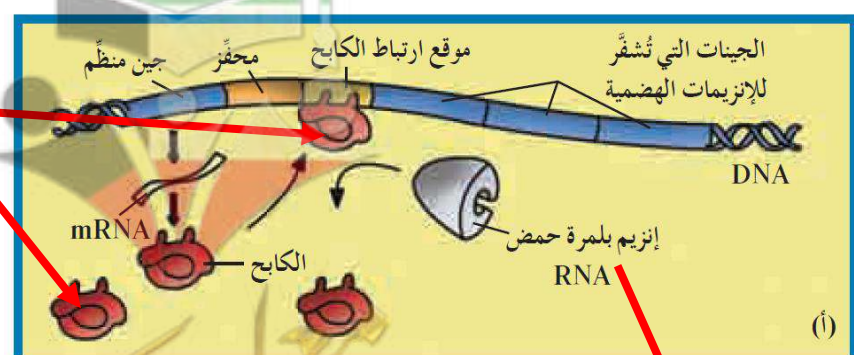
• تتغذى على سكر اللاكتوز

• تحتاج بكتيريا ايشيريشيا كولاي إلى ثلاثة إنزيمات (بروتين) لهضم سكر اللاكتوز في حال وجوده

• الجينات المتحكم بهذه الإنزيمات مجمعة على كروموسومها

• علاقة كمية اللاكتوز والإنزيمات في الخلية هي جزء من نظام بدء عمل الإنزيمات الهضمية أو توقف عملها

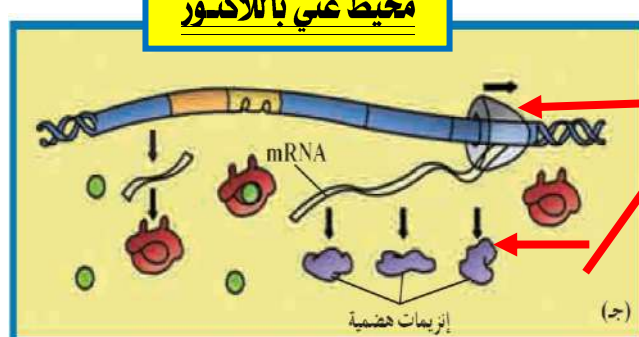
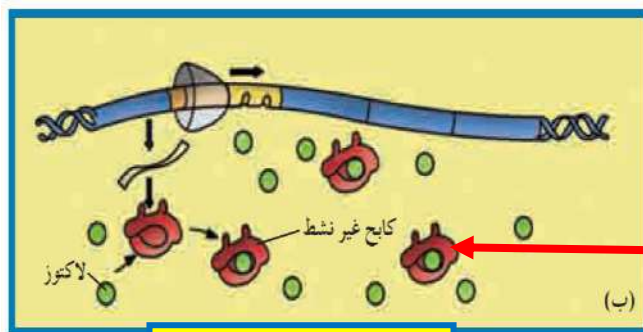
المفهوم / الوظيفة	
هو جين يوجد داخل حمض DNA البكتيريا يشفر لإنتاج بروتين معين يسمى الكابح	جين منظم
هو بروتين يرتبط بحمض DNA فيمنع ارتباط إنزيم بلمرة حمض RNA بالمحفز أي يمنع تصنيع الإنزيمات الهضمية ويوقف عمل الجينات التي تشفّر لإنزيمات الهضم	الكابح
وهو جزء من حمض DNA يعمل كموقع لارتباط إنزيم بلمرة حمض RNA الذي يقوم بنسخ حمض mRNA إلى DNA	محفز



ما هي آلية عمل الكابح (أهميته) ؟

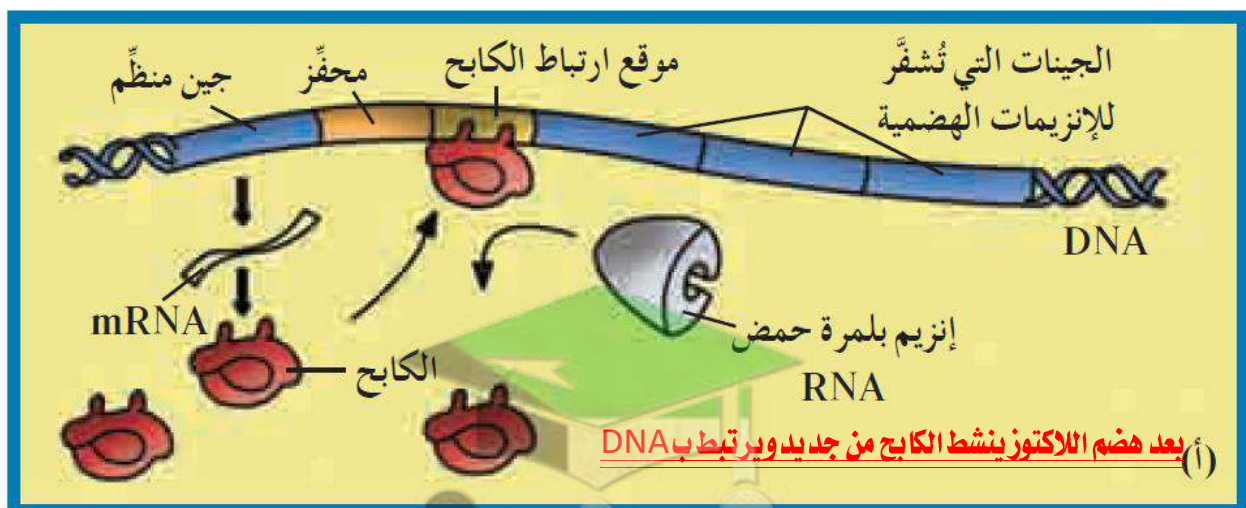
يرتبط بحمض DNA فيمنع ارتباط إنزيم بلمرة حمض RNA بالمحفز أي يمنع تصنيع الإنزيمات الهضمية ويوقف عمل الجينات التي تشفّر لإنزيمات الهضم

إنزيم بلمرة حمض RNA ضروري لعملية النسخ الجينات المشفرة للإنزيمات الهضم



عند دخول بكتيريا E-COLI الى محیط غنی باللاكتوز

- يرتبط سکر اللاكتوز بالکابح فيغيرشكاه فيصبح الكابح غير نشط ولا يعود قادرًا على الارتباط بحمض DNA
- ونتيجة لذلك يرتبط إنزيم بلمرة حمض RNA بالمحفز مجددًا ويتحرك على طول حمض DNA ناسخاً الجين الذي يشفّر للإنزيمات الهضمية الى mRNA الذي يترجم بعد ذلك وتصنع الإنزيمات الهضمية



ماذا يحدث : بعد هضم البكتيريا لكمية اللاكتوز كلها ؟

ينشط الكابح من جديد ، ويصبح حرّ لارتباط حمض DNA ويتوقف عمل الجينات التي تحكم بتصنيع الإنزيمات الهضمية من جديد

عل : تكفي البكتيريا بإنتاج إنزيمات هضم المادة الغذائية (اللاكتوز) عند وجود اللاكتوز فقط ؟

لتوفّر البكتيريا على نفسها خسارة الطاقة لتصنيع إنزيمات ليست بحاجة إليها .

ثانياً : ضبط التعبير الجيني في حقيقيات النواة

أولية النواة	حقيقيات النواة	
إنزيم بلمرة حمض RNA يرتبط بالمحفز لبدء عملية النسخ في أولية النواة	إنزيم بلمرة حمض RNA يرتبط بالمحفز لبدء عملية النسخ في حقيقيات النواة	دور إنزيم البلمرة RNA في عملية النسخ
بدء عمل الجين أو وقفه مرتبط بأي تغيير حاصل كاستجابة للعوامل البيئية وتكون أقل تعقيدا	يتضمن تنظيم عمل الجين أنظمة عديدة معقدة مختلفة وتكون أكثر تعقيدا	ضبط التعبير الجيني (الجين يعمل أو يتوقف عن العمل)
أقل من أوليات النواة	أكبر من أوليات النواة	مجموع الجينات
—	متعددة	عدد الكروموسومات
أقل تعقيدا	أكثر تعقيدا	تتابعات الجينات

التنظيم المعقد والدقيق للتعبير الجيني في الخلايا حقيقة النواة الذي يضبط تمثيل الخلايا يرجع سببه إلى أن :

• مجموع جينات خلايا حقيقة النواة هو أكبر من مجموع جينات خلايا أولية النواة

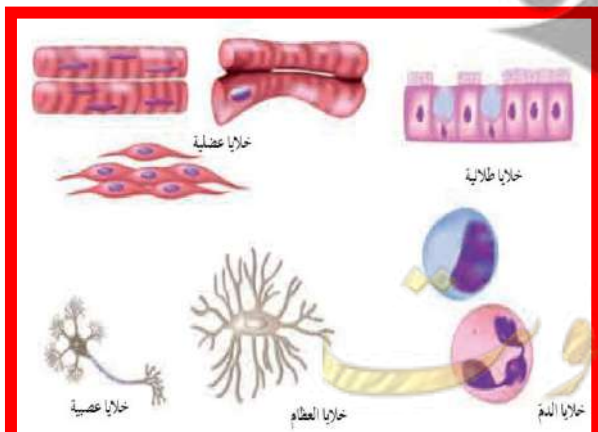
• الجينات في حقيقيات النواة منظمة في كروموسومات متعددة وتتابعات أكثر تعقيداً منها في أولية النواة

أوجه التشابه بين الخلايا أولية النواة والخلايا حقيقة النواة في نسخ الجين :

في كلاً منهما إنزيم بلمرة حمض RNA يرتبط بالمحفز لبدء عملية النسخ

معلومات هامة

- يحتوي جسم الإنسان على حوالي 300 نوع من الخلايا تقوم بوظائف مختلفة، وتحتوي هذه الخلايا كلها على الـ DNA نفسه.
- تُحدد الجينات النشطة في خلايا معينة وظائف هذه الخلايا
- تحمل جميع أنواع خلايا جسمك الكروموسومات نفسها ولكن خلايا الجسم متمايزة وكل نوع من الخلايا تركيب ووظيفة مختلفين
- التحكم في التعبير الجيني يُعتبر عند الإنسان أو غيره من حقيقيات النواة ، عملية معقدة مقارنة بأوليات النواة



علٰى : بالرغم من خلايا جسمك تحتوي على الكروموسومات نفسها ولكن تمثيل وتحتفظ الخلايا في تركيبها ووظائفها ؟

بسب الاختلافات في التحكم بالتعبير الجيني كما أن الجينات في كل خلية من خلايا الكائنات الحية لديها آليات تنظيمية تحفّز بدء عمل الجينات أو توقفه

طرق ضبط التعبير الجيني في حقيقيات النواة

1- التعبير الجيني الانتقائي

تعني أن بعض الجينات فقط في كروموسومات حقيقيات النواة تعمل فعلياً أي تنشط ويحدث لها نسخ ، أما باقي الجينات فمتوقفة عن العمل بشكل دائم أي مثبطة ولا يحدث لها نسخ . وبذلك يكون لكل خلية وظيفة محددة

مرحلة نمو الكائن

يرتبط إيقاف الجينات عن العمل أو تفعيلها بـ :

العوامل البيئية المحيطة

2- ضبط عملية النسخ

تقام من خلال :

- 1- ضبط (تحديد) متى يرتبط إنزيم بمرنة حمض RNA بالحفز بمساعدة مجموعة من البروتينات تسمى عوامل النسخ وهي بروتينات منظمة وظيفتها تشغيل عملية نسخ حمض DNA
- 2- تحديد كمية mRNA التي تنتج من جين محدد وسلسلة أحداث تحصل بعد عملية النسخ وتتمثل بدورها عملية ترجمة mRNA إلى بروتينات

3- تحديد كمية mRNA

يمكن ضبط عملية النسخ أيضاً بتحديد كمية mRNA التي تنتج من جين محدد ، كما تؤثر سلسلة أحداث تعقب عملية النسخ وتنظم بدورها عملية ترجمة mRNA إلى بروتينات

4- ضبط ما بعد الترجمة

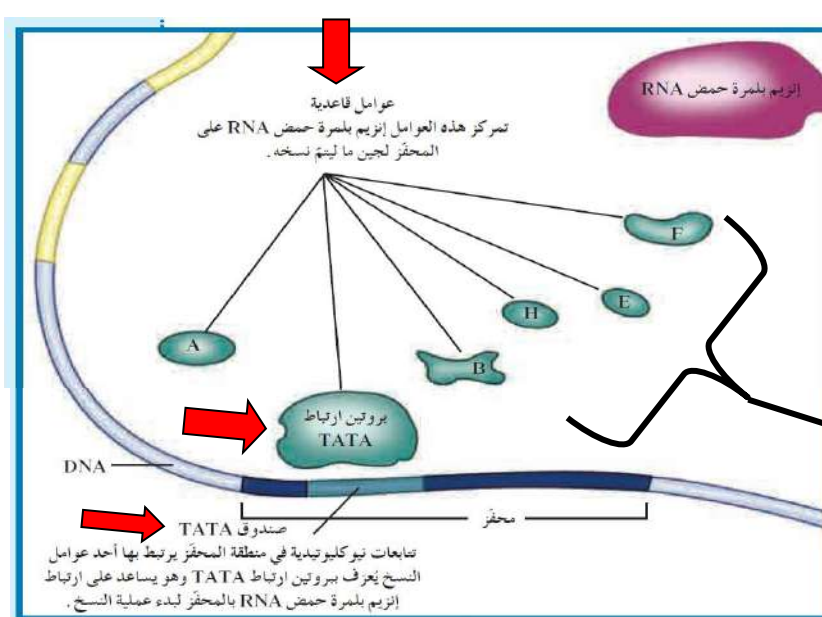
بعد عملية تصنيع البروتين ، أي بعد عملية الترجمة ، تؤثر التعديات والتحولات التي تحدث في عمل هذا البروتين

معلومة هامة

- في الخلايا أوليات النواة ، يُضبط التعبير الجيني قبل عملية النسخ وبعدها
- في الخلايا حقيقيات النواة يتم الضبط خلال مختلف مراحل عملية التعبير الجيني (عال) لأن لها غلاف نووي يحجب عملية النسخ عن عملية الترجمة ،

مفاهيم مرتبطة بأليّة ضبط التعبير الجيني في حقيقيات النواة

- هو مجموعة من البروتينات المنظمة وظيفتها تشغيل عملية نسخ حمض DNA
- عوامل النسخ**
- 1- بروتينات منظمة وظيفتها تشغيل عملية نسخ حمض DNA
- 2- عوامل النسخ تجمع وترتبط بدأياً بالمحفز لكي يستطيع إنزيم بلمرة RNA الارتباط بنجاح بالمحفز في خلايا حقيقة النواة والبدء بعملية النسخ



عوامل قاعدية

المنشطات

مساعد المنشطات

أولاً : العوامل القاعدية

هي بروتينات ضرورية لعملية النسخ ولكنها غير كافية لزيادة سرعة النسخ أو تخفيضها حيث ترتبط بواسطة بروتين ارتباط TATA. بصندوق TATA على المحفز وظيفتها تشغيل عملية نسخ حمض DNA

أهمية : العوامل القاعدية

ضرورية لعملية النسخ ولكنها غير كافية

العوامل القاعدية تمرّك إنزيم بلمرة حمض RNA على المحفز لجين ما ليتم نسخه

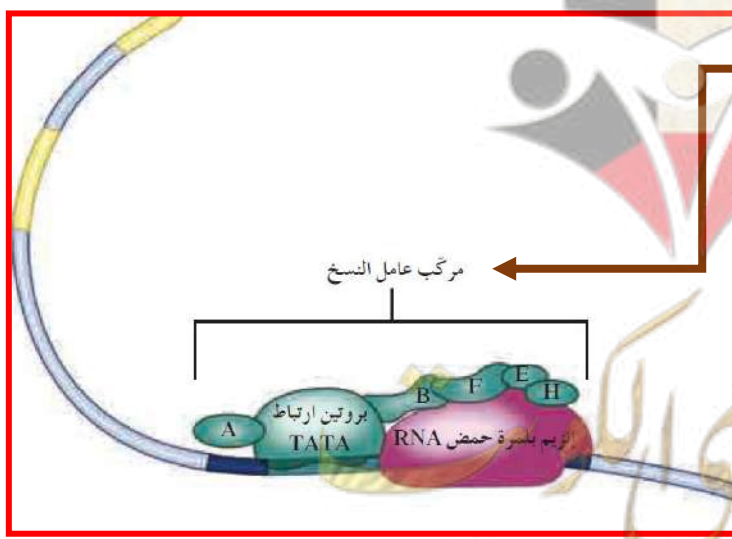
تنشيط عملية نسخ حمض DNA

مركب عامل النسخ

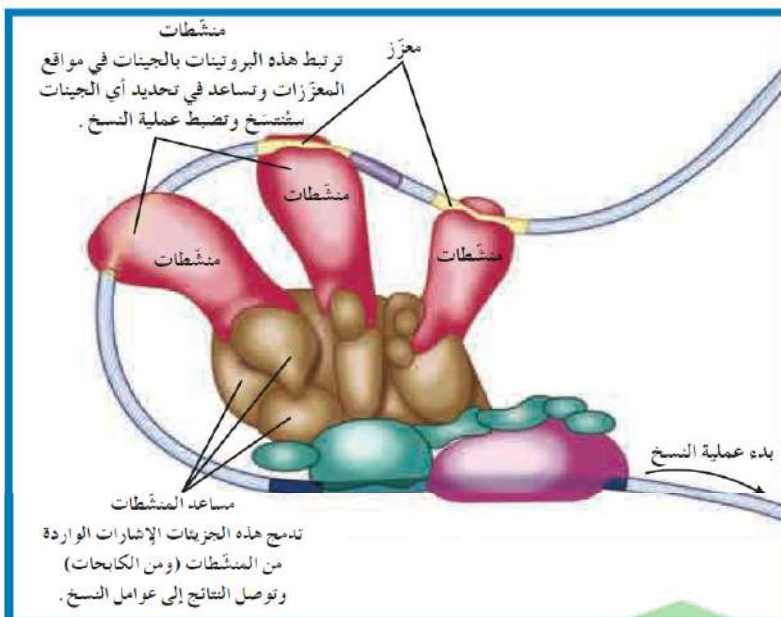
هو مركب قادر على إلتقاط إنزيم بلمرة RNA ويكون من ارتباط العامل القاعدية بواسطة بروتين ارتباط TATA. على المحفز.

ملاحظة هامة

تبدأ عملية التجمع (مركب عامل النسخ) بعيداً عن موقع انطلاق عملية النسخ



المفهوم	مساعد المنشطات	المنشطات
التعريف	من عوامل النسخ وهي بروتينات تربط العوامل القاعدية بمجموعة من عوامل نسخ تسمى منشطات	هي بروتينات منظمة تعمل على ضبط عملية النسخ. وترتبط هذه المنشطات بتتابعات على DNA (الجينات) <u>في موقع تسمى معززات</u>
الأهمية	# مساعد المنشطات تربط العوامل القاعدية بمجموعة من عوامل نسخ تسمى منشطات # تدمج الإشارات الواردة من المنشطات (ومن الكابحات) # توصل النتائج إلى عوامل النسخ الأخرى	# بروتينات منظمة تعمل على ضبط عملية النسخ # تساعد في تحديد أي الجينات ستنسخ



المعززات

وهي عبارة عن (تتابعات على DNA) عدّة قطع من مكونة من الآلاف النيوكليوتيدات في السلسلة المشفّرة، وظيفتها تحسين عملية النسخ وضبطها

أهمية المعززات

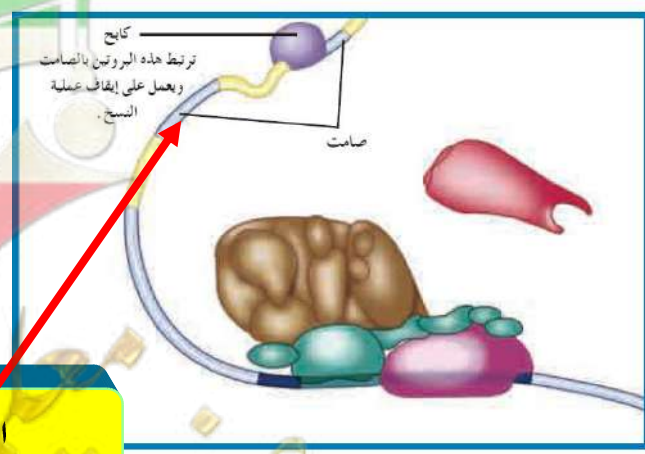
وظيفتها تحسين عملية النسخ وضبطها

التفاعل بين البروتينات المنشطة ووحدات عوامل النسخ يؤدي إلى بدء عملية النسخ وتسريعها

معلومات هامة

- # هناك عدّة معززات منتشرة على الكروموسوم قادرّة على الارتباط بعدة أنواع من المنشطات التي توفر مجموعة متنوعة من الاستجابات أو ردود الفعل على الإشارات المختلفة
- # ليس ضروريًا وجود المعزز في المنطقة القريبية من المنطقة المراد نسخها

الصامات



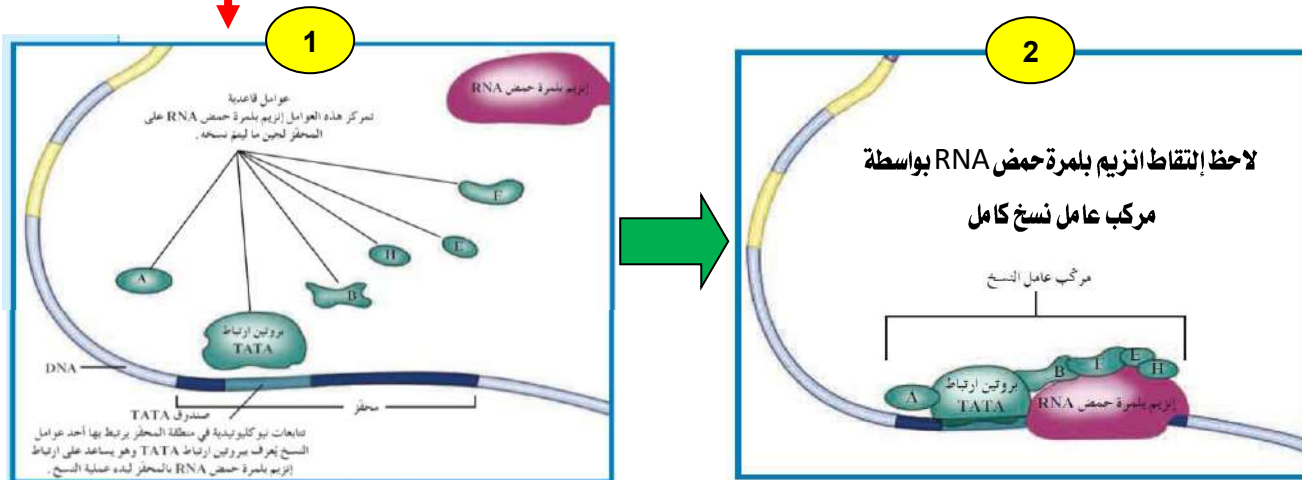
هو تتابعات نيوكلويوتيدية على DNA يرتبط بها بروتين منظم ، يسمى الكابح فتصبح المنشطات غير قادرة على الارتباط بـDNA وهكذا تتوقف عملية النسخ

آلية وخطوات ضبط التعبير الجيني في حقيقيات النواة

يحدث النسخ (التعبير الجيني) في حقيقيات النواة وفقاً للخطوات التالية:

الخطوة الأولى: العوامل قاعدية ترتبط بواسطة بروتين ارتباط TATA بصندوق TATA على المحفز

ليكون مركب عامل نسخ كامل قادر على التقاط إنزيم بلمرة RNA



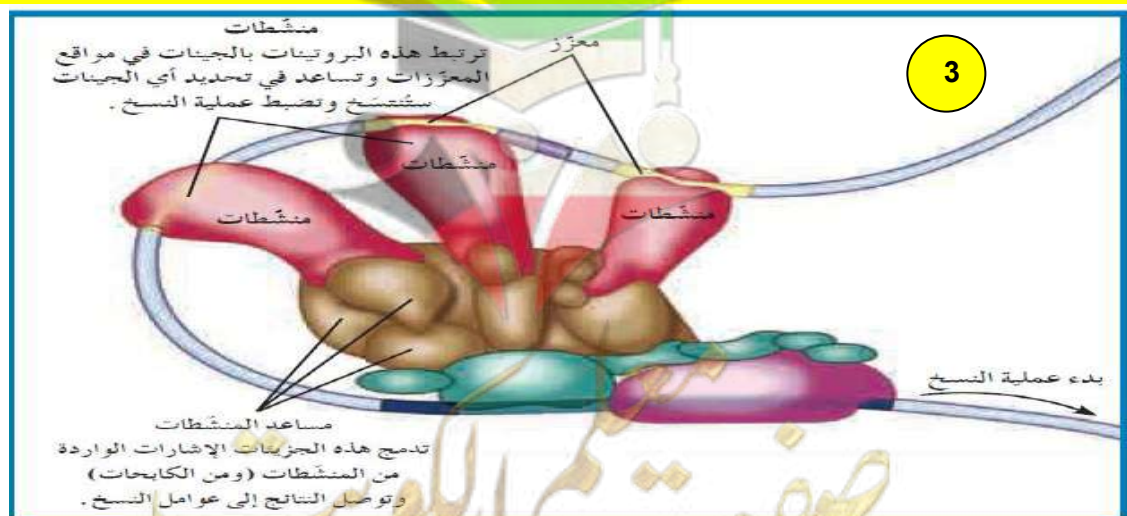
ملاحظة: يجب ملاحظة أن العوامل القاعدية ضرورية لعملية النسخ ولكنها غير كافية لزيادة سرعة النسخ أو تخفيضها لذلك هناك مجموعة ثانية من عوامل النسخ، تسمى مساعد منشطات تلعب دور في النسخ

الخطوة الثانية: مساعد المنشطات تربط العوامل القاعدية بمجموعة من عوامل نسخ تسمى مساعد منشطات

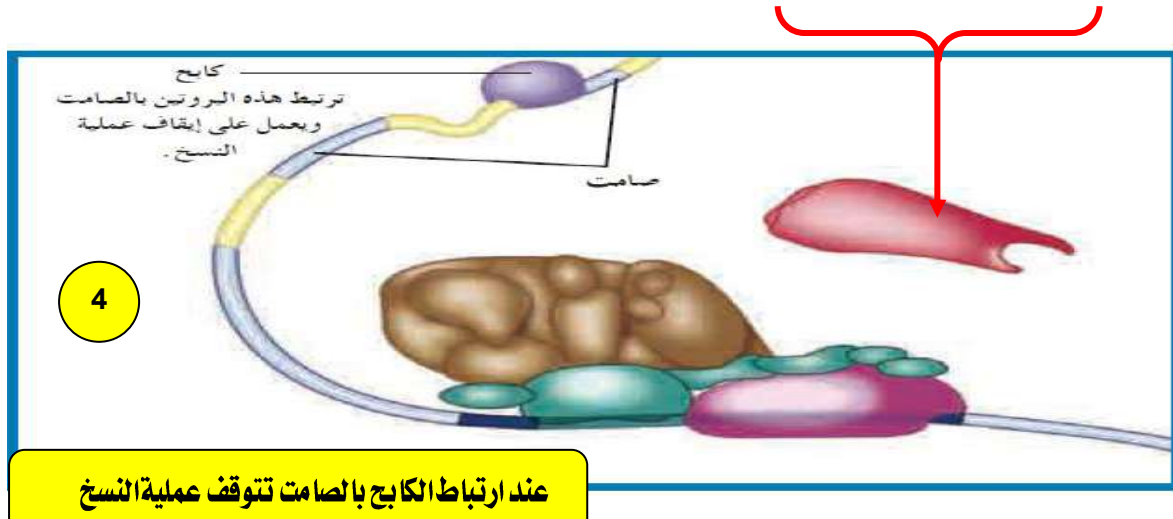
الخطوة الثالثة: المنشطات ترتبط بـ ببتيدات على (الجينات) في موقع تسمى معززات على DNA

الخطوة الرابعة: التفاعل بين البروتينات المنشطة ووحدات عوامل النسخ في الخطوات السابقة يؤدي إلى بدء عملية النسخ وتسريعها.

لاحظ مساعد المنشطات حيث يربط العوامل القاعدية بالمنشطات التي ترتبط بدورها بالمعززات لتبدأ عملية النسخ.



الخطوة الخامسة : عند ارتباط نوع ثانٍ من بروتين منظم ، يُسمى الكابح بتتابعات نيوكلويوتيدية على DNA تُسمى **صامات** لا تعود المنشطات قادرة على الارتباط بـ **DNA** وهذا توقف عملية النسخ



لفهم كيف يُحَفِّز هذا المعزز عملية النسخ ، سنأخذ كمثال كيفية عمل الهرمونات التي تُسمى **ستيرويدات** في خلايا الفقاريات

الستيرويدات : هي جزيئات مركبة من مادة دهنية تعمل كإشارة كيميائية مثال عليها الإستروجين

الأستروجين : هو هرمون ستريويد مسؤول عن ظهور الخصائص الجنسية الثانوية عند الإناث

آلية ضبط التعبير الجيني من خلال هرمون الإستروجين :

الخطوة الأولى : يعبر هرمون الأستروجين الغشاء الخلوي لخلية معينة ويدخل فيها

الخطوة الثانية : يرتبط هرمون الأستروجين ببروتين مستقبل موجود على الغشاء النووي وينتج مركباً مستقبلاً للهرمون هذا المركب (مركب مستقبل هرمون) له شكل موائم لارتباط ببروتين معين يُسمى بروتيناً قابلاً

الخطوة الثالثة : يرتبط البروتين القابل بدوره بالمناطق المعززة في حمض RNA ما ينبع إزيم بلمرة حمض RNA بدء عملية النسخ

آلية ضبط التعبير الجيني من خلال هرمون الإستروجين :



ماذا يحدث عند فشل آلية ضبط التعبير الجيني ؟

يؤدي إلى إنتاج بروتين خاطئ وبالتالي إلى تغيير في نمو الخلية ، تركيبها ووظيفتها وقد يسبب في بعض الأحيان إنتاج خلايا سرطانية

الطفرات



Sphynx Cat

- هو قط هجين نادر قصير القوام / جسمه لا يغطيه الفرو
- قط أليف لا يصاب بالأمراض تم تسجيده في المنظمات العالمية عام 2005 م

البروتينات والطفرات

♥ **البروتينات** أهم جزء في تركيب الكائن الحي وهي أساسية لأداء الجسم وظائفه
♥ تؤدي بعض البروتينات وظائفها داخل خلايا الكائن الحي / وتفرز بروتينات خارج الخلايا
لأهداف أخرى / كما تعمل بعض البروتينات كمنشط أو كابح ومحفز الجينات على العمل أو التوقف



يتسع تأثير الطفرات على الكائنات

- بعض الطفرات لا يؤثر في الكائن
- قد تؤثر الطفرات بدرجة قليلة
- بعض الطفرات ضار أو قاتل
- عدد قليل جداً من الطفرات نافع

هي التغير في المادة الوراثية DNA للخلية

←
الطفرة

أنواع الطفرات

طفرة جينية

طفرة كروموسومية

الطفرة الكروموسومية العددية

الطفرات الكروموسومية التركيبية

الانتقال

الانقلاب

النقص

الزيادة

المتبادل أو غير
الروبرتسوني

الروبرتسوني

الطفرات الجينية	الطفرات الكروموسومية	التعريف / المفهوم
تحدث في الجينات نفسها وهي تغيرات في تسلسل النيوكليوتيدات على مستوى الجين	هي طفرة تحدث في الكروموسومات الكاملة بسبب تغيرات في بنية الكروموسوم أو تركيبه أو حدوث اختلاً في عدد الكروموسومات في خلايا الكائن	
الأنواع		
استبدال نيوكليوتيد // نقص نيوكليوتيد // إدخال نيوكليوتيد	<ul style="list-style-type: none"> • طفرة تركيبية (نقص-زيادة-انتقال-انقلاب) • طفرة كروموسومية عدديّة 	

الطفرات الكروموسومية العددية	الطفرات الكروموسومية التركيبية	التعريف / المفهوم
هي طفرة كروموسومية تسبّب اختلاً في عدد الكروموسومات في خلايا الكائن وتعرف باختلال الصيغة الكروموسومية	هي تغيرات في بنية الكروموسوم أو تركيبه	

أولاً: الطفرات الكروموسومية

(أ) الطفرات الكروموسومية التركيبية

هي تغيرات في بنية الكروموسوم أو تركيبه

عدد أنماط الطفرات الكروموسومية التركيبية

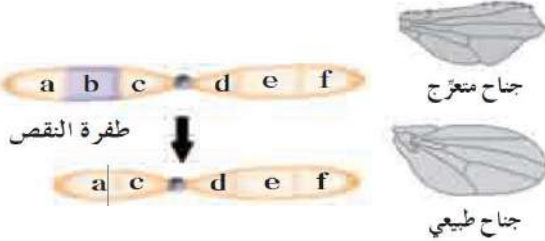
الانتقال

الانقلاب

النقص

الزيادة
أو التكرار

الطفرات والسرطان

طفرة الزيادة (التكرار)	طفرة النقص	
<ul style="list-style-type: none"> هي طفرة تحدث عندما ينكسر جزء من الكروموسوم ويندمج في الكروموسوم المايل له (الناظير) فيملاك الكروموسوم المايل حينئذ نسخة إضافية عن أحد جزائه هي طفرة تحدث نتيجة عبور غير متكافئ بين الكروموسومات المتماثلة خلال الانقسام الميوزي. 	<ul style="list-style-type: none"> هي طفرة تحدث عندما ينكسر الكروموسوم ويفقد جزءاً منه 	التعريف أو آلية الحدوث
<ul style="list-style-type: none"> ظهور عيناً قضيبية في ذباب الفاكهة نتيجة طفرة الزيادة في الكروموسوم X 	<ul style="list-style-type: none"> ظهور نمط الأجنحة المتعرج في ذباب الفاكهة ظهور مرض الضمور العضلي النخاعي للإنسان 	تأثير الطفرات
 <p>Figure showing two micrographs of fruit flies. The top one shows a normal wing with segments labeled a through f. The bottom one shows a wing with an extra segment (d') between d and e, labeled 'طفرة الزيادة' (mutation of increase). Below these are two diagrams of chromosomes. The top diagram shows a standard set of chromosomes labeled a-f. The bottom diagram shows a chromosome with an extra segment d', labeled 'طفرة النقص' (mutation of decrease).</p>	 <p>Diagram illustrating wing morphology. It shows two pairs of wings. The top pair is labeled 'جناح متعرج' (deformed wing) and the bottom pair is labeled 'جناح طبيعي' (normal wing). Between them are two diagrams of chromosomes. The top one is labeled 'طفرة النقص' (mutation of decrease) and the bottom one is labeled 'طفرة الزيادة' (mutation of increase), with arrows pointing from the text to the respective diagrams.</p>	الرسم التوضيحي

فسماري:

- ظهور نمط الأجنحة المتعرج لبعض أنواع لذباب الفاكهة؟ بسبب طفرة نقص على أحد كروموسومات ذباب الفاكهة
- اصابة بعض الاشخاص بمرض الضمور العضلي النخاعي؟ بسبب طفرة النقص للجين المشفر لبروتين النمو العضلي الطبيعي SMN على الكروموسوم رقم 5
- ظهور أعين قضيبية لبعض الانواع لذباب الفاكهة؟ بسبب طفرة الزيادة في الكروموسوم X
- الزيادة تعتبر عبور غير متكافئ بين الكروموسومات؟ لأن عندما ينكسر جزء من الكروموسوم ويندمج في الكروموسوم المايل له (الناظير) يملأ الكروموسوم المايل حينئذ نسخة إضافية عن أحد جزائه

مرض الضمور العضلي النخاعي

هو مرض يحدث بسبب طفرة النقص للجين المشفر لبروتين النمو العضلي الطبيعي SMN على الكروموسوم رقم 5

ماذا يحدث:

- عند نقص جين في كروموسوم ما؟ نقص جين من الكروموسوم يغير من وظيفته
- حدوث طفرة زيادة في الكروموسوم X لذباب الفاكهة؟ ظهور أعين قضيبية في ذباب الفاكهة
- حدوث طفرة النقص للجين المشفر لبروتين النمو العضلي الطبيعي SMN في الإنسان؟ الأصابة بمرض الضمور العضلي النخاعي الذي يسبب الوفاة

• طفرة النقص قد لا تكون ضارة مثل نمط الأجنحة المتعرج

• طفرة النقص قد تكون مهلاك مثل طفرة النقص للجين المشفر لبروتين النمو العضلي الطبيعي

الانتقال

هو كسر جزء من الكروموسوم ثم انتقاله إلى كروموسوم آخر غير مماثل (مغایر) له وقد يحدث الانتقال في جينات كثيرة أو قليلة في الكروموسوم

أوجه التشابه بين تأثير طفرات (النقص - الزيادة - الانتقال) ؟

جميعهم يحدث التغير في عدد الجينات الذي يؤثر في ضبط التعبير

الجيني

النتائج المترتبة على حدوث طفرة الانتقال

- طفرة الانتقال تؤدي إلى إعادة ترتيب

موقع الجينات على الكروموسوم

- طفرة الانتقال تحدث التغير في عدد

الجينات الذي يؤثر في ضبط التعبير الجيني

الانتقال نوعان

الانتقال المتبادل أو غير الروبرتسوني

الانتقال الروبرتسوني

آلية
الحدوث

يحدث خلاله تبادل قطع كروموسومية غير
محددة الحجم بين كروموسومين غير متباينين

يتم في خلاله تبادل أجزاء من الكروموسومات 13، 14، 15، 21، 22، و 22.

وتحدث هذه العملية عند :

- انكسار الكروموسوم عند منطقة السنترومير

- واتحاد كل من الذراعين الطويلين للكروموسومين ليشكلا كروموسوماً واحداً

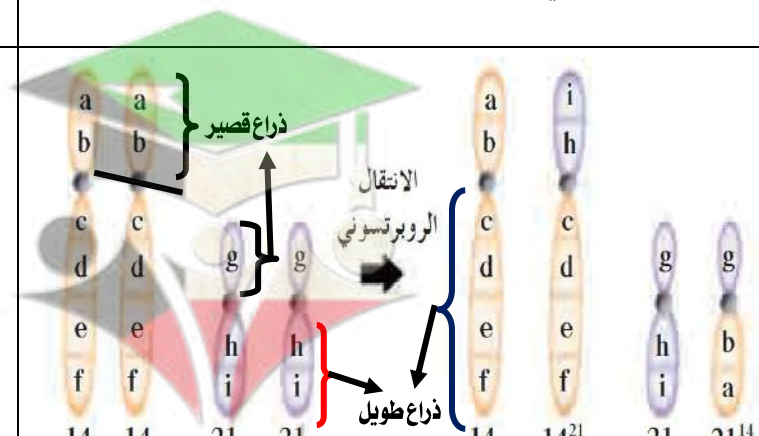
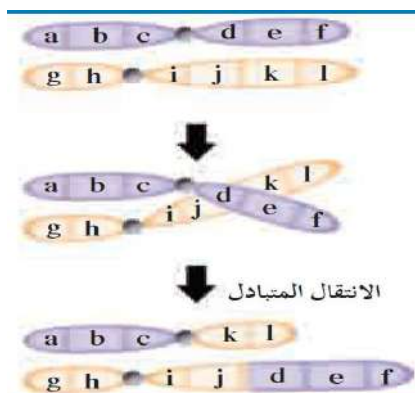
- اتحاد الذراعين القصيري للكروموسومين الذي يتشكل الكروموسوم الآخر

الذي يتم فقدانه بعد عدة اقسام خلوية ويصبح عدد كروموسوماته 45

تأثير
الطفرات

- عدد كروموسومات يكون 45 بدل من 46
- لا تحدث أي تغيرات ملحوظة في المادة الوراثية لدى الإنسان ، على الرغم من أن عدد كروموسوماته يكون 45

الرسم
التوضيحي



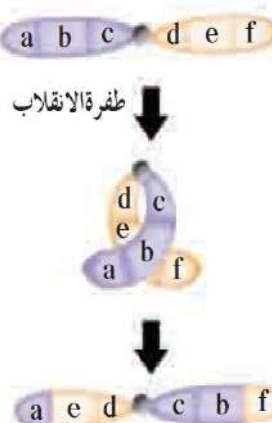
عل : يسمى الانتقال الروبرتسوني بهذا الاسم ؟

نسبة لعالم روبرتسون الذي اكتشفه يتم في تبادل أجزاء من الكروموسومات 13، 14، 15، 21، 22، و 22.

الطفرات والسرطان

المثال الأكثر شيوعاً على الانقلاب

هو الانقلاب في الـ DNA على الكروموسوم 9 وليس له أي عوارض



الانقلاب

هو استدارة جزء من الكروموسوم رأساً على عقب أي عندما ينكسر جزء من الكروموسوم ويستدير حول نفسه ليعود ويتصل بالكروموسوم نفسه في الاتجاه المعاكس

هل : الانقلاب له ضرراً أقل من طفرتي الزيادة والنقص ؟

ذلك لأنّه يغير في ترتيب الجينات في الكروموسوم ، وليس في عدد الجينات التي يحتوي عليها

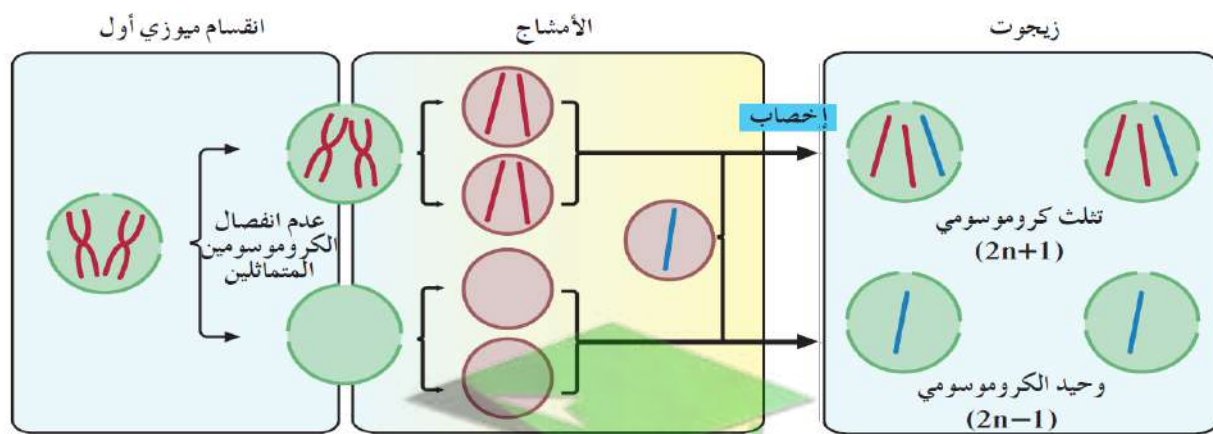
(ب) الطفرات الكروموسومية العددية

هي طفرة كروموسومية تحدث نتيجة انقسام غير منتظم للخلايا وتسبب اختلالاً في عدد الكروموسومات في خلايا الكائن وتعرف باختلال الصيغة الكروموسومية

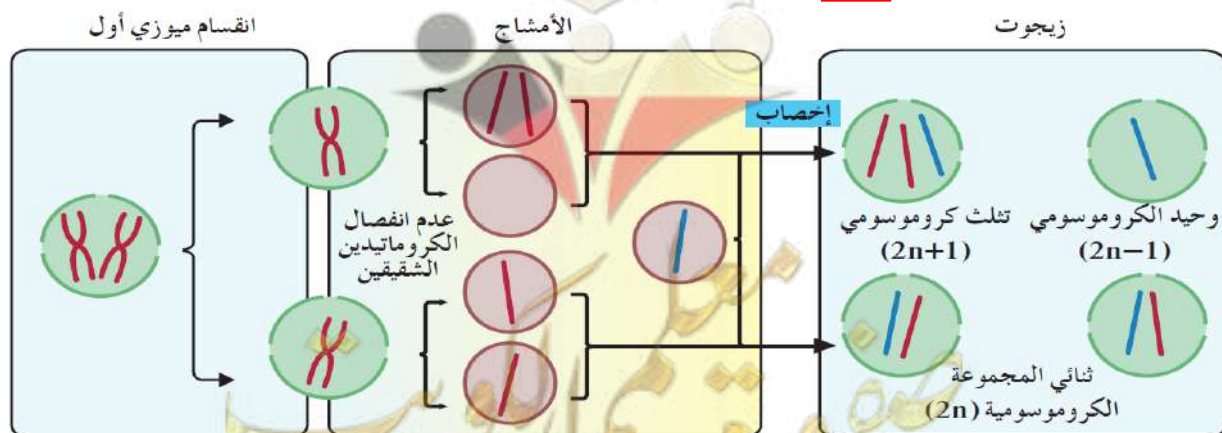
سبب حدوث الطفرة الكروموسومية العددية (اختلال الصيغة)

يظهر هذا الاختلال نتيجة انقسام غير منتظم للخلايا يتمثل بـ :

- عدم انفصال الكروموسومات المتماثلة أثناء الانقسام الميوزي الأول
- أو عدم انفصال الكروماتيدين الشقيقين أثناء الانقسام الميوزي الثاني



عدم انفصال الكروموسومات المتماثلة أثناء الانقسام الميوزي الأول



عدم انفصال الكروماتيدين الشقيقين أثناء الانقسام الميوزي الثاني

الطفرات والسرطان

النتائج المترتبة على الطفرة الكروموسومية العددية

- إنتاج أفراداً خلبياً بـكروموسوم إضافي (ثلاث كروموسومي $(2n+1)$)
- أو إنتاج أفراداً خلبياً بـكروموسوم ناقص (وحيد الكروموسوم $(2n-1)$)
- إنتاج أفراداً بها تشوهات خلقية وعقلية

وحيد الكروموسوم	ثلاث كروموسومي	
حالة وراثية تحدث بسبب طفرة كروموسومية عديدة تكون خلبياً الفرد بها كروموسوم ناقص $(2n-1)$	حالة وراثية تحدث بسبب طفرة كروموسومية عديدة تكون خلبياً الفرد بها كروموسوم إضافي $(2n+1)$	التعريف
$2n-1$	$2n+1$	الصيغة الكروموسومية
45	47	عدد الكروموسومات

أمثلة التشوهات العددية للكروموسومات

متلازمة كلينفلتر	متلازمة تيرنر	متلازمة داون	
47 كروموسوم	45 كروموسوم	47 كروموسوم	عدد الكروموسومات
$44+XXY//44+XXX$	$44+X$	$XY+45 // XX+45$	الصيغة الكروموسومية
ذكور	إناث	ذكور—إناث	جنس المصاب
ذكر يمتلك كروموسوماً جنسياً X واحداً أو أكثر إضافة إلى الكروموسومين الجنسين XY	تمتلك الأنثى نسخة واحدة من الكروموسوم الجنسي X بدلاً من اثنين	وجود كروموسوم إضافي للكروموسوم 21 الجنسي أي يمثل بثلاث نسخ بدلاً من اثنين (ثلاثيت كروموسومي)	سبب المتلازمة
<ul style="list-style-type: none"> ● الفرد يكون عاقراً ● وجود بعض الملامح الأنثوية المميزة لديه 	<ul style="list-style-type: none"> ● إناث متخلّفة النمو ● عاقراً 	<ul style="list-style-type: none"> ● تخلف في النمو الجسدي ● ودرجات متفاوتة من التخلف العقلي ● معظم الحالات بها تشوه في أعضاء معينة خاصة في القلب وتركيب مميز للجسم والوجه 	الأعراض

● متلازمة داون مثال للتشوهات العددية للكروموسومات **الجسمية**

● متلازمة تيرنر و متلازمة كلينفلتر مثال للتشوهات العددية للكروموسومات **الجنسية**

الطفرات والسرطان

هناك تشوهات كروموزومية أخرى

● مثل التلث الكروموزومي 13

والتلث الكروموزومي 18 الذي

يسبب الموت السريع للأطفال

اذكر السبب العلمي :

● كان يسمى افراد متلازمة داون في الماضي اسم المونغولي؟

لأن معالم الوجه لديهم تكون شبيهة بأفراد بلاد المونغول أو المغول

● يفضل عدم انجاب الامهات التي تزيد اعمارهم عن الاربعين عام؟

لأن متلازمة داون تظهر بصورة جلية لدى الأطفال التي تزيد أعمار أمهاتهم عن الاربعين عاماً



الطفرة الجينية

هي تغيرات في تسلسل النيوكليوتيدات على مستوى الجين

يتفاوت تأثير الطفرات الجينية اعتماداً على ما إذا كانت تحدث

في الأمشاج (الخلايا الجنسية) / أو في الخلايا الجسمية

الطفرات في الخلايا الجنسية	الطفرات في الخلايا الجنسية (الأمشاج)	توارثها / انتقالها / تأثيرها
لا تؤثر إلا في الفرد المصابة بها ولا تورث إلى النسل	تنتقل الطفرات في الأمشاج إلى نسل الآباء المصابة بها	

طفرة النقطة

هي الطفرة التي تؤثر

في نيوكلويوتيد واحد

طفرات الجينات تنتج إما من :



طفرة إزاحة الإطار

هي طفرة تحدث نتيجة إدخال النيوكليوتيدات

أو نقصها فتغير من تتابع القواعد ما يؤدي إلى

إزاحة إطار القراءة في الرسالة الوراثية

ملاحظات

● ينتج من طفرات النقص والإدخال الجينية إنتاج بروتين مختلف تماماً

● حيث إدخال النيوكليوتيدات أو نقصها تغير تتابع القواعد على حمض

RNA الرسول مما يؤدي إلى إزاحة إطار القراءة في الرسالة الوراثية

الطفرات والسرطان

تأثير الطفرة	سلسلة DNA غير المنسوخة	نوع الطفرة
بروتين ناتج من جين سليم		لا يوجد طفرة
طفرة صامتة ، لا تغير في البروتين		
بروتين غير مكتمل		استبدال
إزاحة الإطار ، بروتين مختلف تماماً		إدخال
إزاحة الإطار ، بروتين مختلف تماماً		نقص

عل : إدخال نيوكلويتيد أو نقصها (إزاحة إطار القراءة في الرسالة)

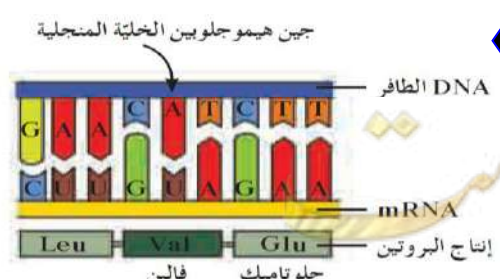
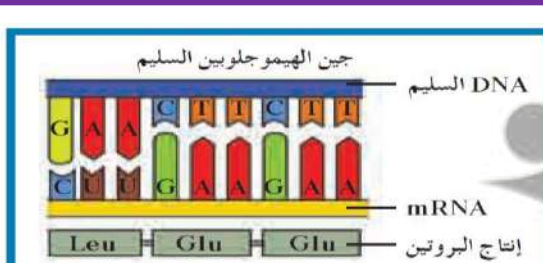
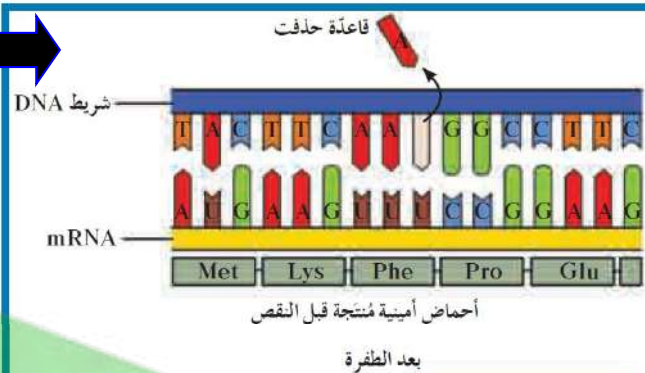
الوراثية) له تأثير مهم في تركيب الكائن الحي ووظيفته)

لان النقص او الإدخال يغير من تتابع القواعد مما يؤدي إلى إزاحة

إطار القراءة في الرسالة الوراثية فيؤثر في تتابع الأحماض الأمينية

وبالتالي تؤدي إلى تصنیع بروتين مختلف تماماً فيؤثر في تركيب

الكائن الحي ووظيفته



مرض فقر الدم المنجل

مرض تسببه طفرة استبدال نيوكلويتيد (طفرة النقطة) في الجين

المشفر للهيموجلوبين حيث يحدث استبدال قاعدة مفردة بالجين

فيصبح جين طافر وينتج بسبب ذلك إحلال الحمض الأميني فاللين

محل الحمض الأميني جلوتاميك

الطفرات والسرطان



فيلهلم رونتجن

اكتشف الأشعة السينية وكانت صورة الأولى ليد زوجته

الجينات والسرطان

استخدام الأشعة السينية سلاح ذو حدين ؟

الا^ضرار : اسراف معظم الأطباء في استخدام الأشعة السينية تسبّب حدوث الطفرات التي

تؤدي إلى السرطان

الأهمية : الاستخدام المتأني للأشعة السينية يساعد على تشخيص السرطان وعلاجه /

وفي الكشف عن عظام وأسنان الكائن الحي / وفي البحث العلمي

الطفرات والضبط

ملاحظات هامة

• تحدث الطفرة بشكل عشوائي ونتائجها غير متوقعة

• بعض الطفرات لا تؤثر أو تؤثر بدرجة بسيطة في وظيفة الكائنات الحية ،

• الطفرة مصدر التنوع الجيني الذي يحصل بهدف التكيف مع البيئة المغيرة

• عندما تغير الطفرات الجينات التي تسسيطر على نمو الخلايا وتخصصها قد تسبب سرطان

السرطان

هو مرض يُسبّب نمواً غير طبيعي للخلايا .

الخلايا السرطانية

• لا تتجاوب مع الإشارات الكيميائية والفيزيائية التي

توقف انقسام الخلايا نتيجة لذلك تتكاثر الخلايا

السرطانية بدون توقف محدثة كتلة من الخلايا تُسمى ورماً

• الخلايا السرطانية عندما تغزو الجهاز المناعي المسؤول

عن تدميرها يبدأ ظهور المشاكل الصحية

الخلايا السليمة

نموها وانقسامها يتم وفقاً لعملية منظمة للغاية

يتَّحَمِّلُ التحكم فيها بواسطة إشارات كيميائية

وفيزيائية تمنع انقسام الخلايا أو تحفِّزُه

ما النتائج المترتبة على :

• حدوث طفرات لشخص في الجينات التي تسسيطر على نمو الخلايا وتخصصها ؟

قد يصاب بالسرطان ويحدث له نمواً غير طبيعي للخلايا

• عدم تجاوب الخلايا التي أصبحت سرطانية مع الإشارات التي توقف انقسام الخلايا

تتكاثر الخلايا السرطانية بدون توقف بالجسم محدثة كتلة من الخلايا تُسمى ورماً

الأورام

كتلة من الخلايا تنتج من تكاثر الخلايا السرطانية بدون توقف

أنواع الأورام السرطانية

أورام خبيثة

أورام حميدة

- الورم الخبيث مضرًا جدًا
- الورم الخبيث قادرًا على الانتشار في أنسجة أخرى ويتدخل في وظائفها.
- الورم الخبيث الخاصة الأකثر تدميرًا من وجوده هي أن خلاياه قادرة على التحرر من الورم والدخول في الأوعية الدموية واللمفاوية ، تنتقل إلى موقع جديدة في الجسم محدثة أوراماً جديدة في هذه المواقع



- الورم الحميد لا يغزو الأنسجة المجاورة
- الورم الحميد يحدث عادة قليلاً من المشاكل
- الورم الحميد يمكن إزالته بالجراحة

الانبعاث

هو انتشار خلايا الأورام الخبيثة إلى موقع بعيد عن موقعها الأصلي

الميزة الوحيدة التي تشتراك فيها جميع أنواع الأمراض السرطانية
وهي أن الجينات المسئولة عن إنتاج خلايا جديدة لا تتوقف عن العمل .

تختلف أسباب الإصابة بالسرطان

بعض الأمراض السرطانية سببها وراثي مثل السرطان الذي يسبب أورام العين
بعض الأمراض السرطانية سببها عوامل بيئية
بعض الأمراض السرطانية سببها عوامل جينية وبيئة مجتمعة .

أنا شخص سليم وأمتلك
جين عامل النمو



عوامل النمو

بروتينات تؤدي دورًا في المساعدة على ضبط انقسام الخلية وتميّزها يحمل شفترتها جين على الـ DNA يسمى جين عامل النمو .

جينات عامل النمو

هي جينات تشفر (ترجم) ببروتينات تُسمى عوامل النمو تؤدي دورًا في المساعدة على ضبط انقسام الخلية وتميّزها

الطفرات والسرطان

جين الأورام

هو الجين الذي يُسبب سرطنة الخلايا

أنا مريض سرطان حدث طفرة

لجين عامل النمو واصبح جين ورم



جينات الأورام في كروموسومات الإنسان

هو أشكال طفارة لجينات تُشفَّر (ترجم) ببروتينات تُسمى عوامل النمو

توجد ثلاثة طرق لتغيير الجين السليم إلى جين مسبب للورم

تغيير موقع الجين

3

تغيير موقع الجين على الكروموسوم
بفعل الانتقال في بعض الحالات
يسقط باديء جديد على الجين
المتنقل يسمح بتكرار نسخه ما يؤدي
إلى إنتاج العديد من عوامل النمو

خطأ في تضاعف حمض DNA

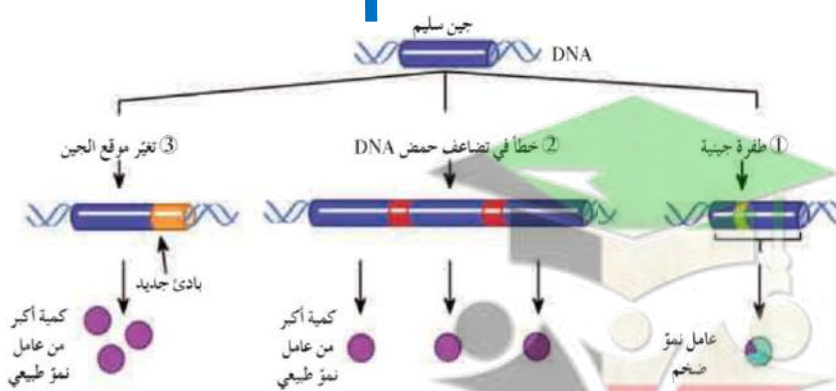
2

خطأ في تضاعف حمض DNA تنتج منه
نسخ متعددة من جين عامل نمو مفرد (عادة
يُنسخ جين واحد لإنتاج عامل النمو)، أما في
هذه الحالة فتُنسخ جينات عديدة وتزداد
كمية عامل النمو في الخلية تعمل الجينات
المتضاعفة معًا كجينات مُسببة للأورام

طفرة جينية

1

حدوث طفرة في جين عامل النمو قد
تُسبب إنتاج كميات طبيعية من عامل
النمو، ولكن قد يكون البروتين محوراً
إلى عامل نمو ضخم فيسبب انسجاماً
خلويًا سريعاً وغير منضبط



ملاحظة هامة

وجد الباحثون أن بعض جينات الأورام
في الفيروسات مرتبطة ببعض أنواع
السرطان

على : قدرة الأورام الخبيثة على الانتشار في أنسجة أخرى؟

لأن خلايا لورم الخبيث قادرة على التحرر من الورم والدخول في الأوعية الدموية واللمفاوية ، تنتقل إلى موقع جديدة في الجسم مُحدثة أوراماً جديدة في هذه المواقع

على : قد تكون طفرة الانتقال سبب تحويل الجين السليم إلى جين ورم ؟

لأن طفرة الانتقال في بعض الحالات يتربّط عليها سيطرة باديء جديد على الجين المتنقل (جين عامل النمو)
فيسمح هذا الباديء بتكرار نسخة الجين مما يؤدي إلى إنتاج العديد من عوامل النمو ويصبح جين ورم

الجينات القامعة للأورام (مضاد جين الورم)

هي جينات مسؤولة عن منع نمو خلايا الأورام السرطانية، وتعرف بمضاد جين الأورام

علل : الجينات القامعة للأورام وتعرف بمضاد جين الأورام؟

لاتها مسؤولة عن منع نمو خلايا الأورام السرطانية

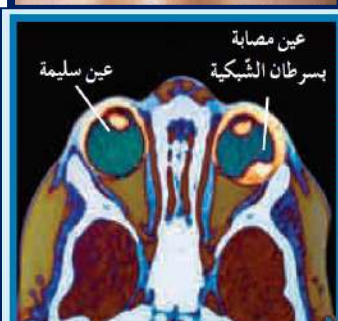
إذا حدثت طفرة في الجين القامع للأورام

تؤدي إلى توقف عمل الجين القامع و تكون النتيجة نمواً غير طبيعي وغير منضبط لخلايا ويحدث ورما



سرطان شبكيّة العين

يحدث بسبب طفرة في الجين القامع الواقع على الكروموسوم 13 وهي طفرة متتحية



سرطان شبكيّة العين
تسبّبه طفرة متتحية

ملاحظة هامة

كل الأشخاص الذين يمتلكون جيناً متتحياً واحداً على أحد الكروموسومات المتماثلة لديهم استعداد للإصابة بسرطان شبكيّة العين لأن سرطان شبكيّة العين تسبّبه طفرة متتحية

أسباب الطفرات الجينية

الطبيب أخبرني ... !! أن العوامل البيئية لها دوراً رئيسياً في تطور السرطان كما أن جسمى لديه الاستعداد للإصابة بنوع من السرطان ويجب على ضبط الظروف البيئية لتجنب الإصابة به



علل : يمكن لهذا الشخص أن يقصّر خطورة إصابته بالسرطان بضبط الظروف البيئية ؟

لأن العوامل البيئية يمكن أن تسهم في تكوين الجينات الطافرة غير المرغوب فيها المسببة للسرطان

الطفرات والسرطان

العامل المسبب	العامل المطرد	
العامل الذي يُسَبِّبُ أو يساعد في حدوث السرطان	العامل في البيئة الذي يمكن أن يحدث طفرات في حمض DNA	التعريف
عليه القطران في السجائر / بعض العقاقير / مواد كيميائية معينة في اللحوم المدخنة / قطران الفحم وبعض أصباغ الشعر / بالإضافة إلى الفيروسات التي ارتبطت بالسرطان / وبعض أنواع الإشعاع كالأشعة فوق البنفسجية	بعض أشكال الإشعاع ، مثل النوع الذي ينطلق من الحوادث النووية وبعض أنواع المواد الكيميائية مثل تلك الموجودة في منتجات التبغ	أمثلة بعض العوامل المسببة للطفرة وليس كلها ، تُسبِّبُ السرطان

هي طبقة في طبقات الجو العليا تحمي الناس من الأشعة فوق البنفسجية .

طبقة الأوزون

سبب تدمير طبقة الأوزون

بعض الملوثات الكيميائية التي تسمى كلوروفلوروكرbones (CFC) التي يكثر استخدامها في الأيروسولات وأجهزة التبريد . وأصدرت دول كثيرة قوانين لتحميم استخدام هذه المادة .

تأثير الأشعة فوق البنفسجية

تُسبِّبُ الأشعة فوق البنفسجية طفرة في DNA وتغيرًا في رسالة حمض DNA التي تُورِّثُ للخلايا البنوية عندما تنقسم الخلية / كما أن التعرض للأشعة فوق البنفسجية يُسَبِّبُ سرطان الجلد

كيف تُسبِّبُ العوامل المسرطنة السرطان (تغيرات رسالة حمض DNA)

3

تُسبِّبُ العوامل المسرطنة السرطان باستبدال القواعد في حمض DNA أو بتغييرها وينتج عن ذلك تغير في رسالة حمض DNA وتُسبِّبُ سرطان

2

بعض السرطانات تتشابه كيميائيًا مع قواعد حمض DNA وتسمى قواعد موازية ويمكنها أن تندمج مع جزيء حمض DNA ولأنها ليست مطابقة تماماً لقواعد حمض DNA تكون أزواج قواعد غير طبيعية وخلاً في الرسالة الوراثية وتُسبِّبُ سرطان

1

بعض السرطانات تتفاعل مع قواعد حمض DNA وتحدث تغيرًا فيها وينتج عن ذلك تغير في رسالة حمض DNA وتُسبِّبُ سرطان

علٰى : القواعد الموازية تحدث خلاً في الرسالة الوراثية وتُسبِّبُ السرطان ؟

لأنها تتشابه كيميائيًا مع قواعد حمض DNA وتسمى قواعد موازية ويمكنها أن تندمج مع جزيء حمض لأنها ليست مطابقة تماماً لقواعد حمض DNA وتكون أزواج قواعد غير طبيعية وخلاً في الرسالة الوراثية وتُسبِّبُ سرطان

القواعد موازية

هي مسرطنتات تتشابه كيميائيًا مع قواعد حمض DNA ويمكنها أن تندمج مع جزيء حمض DNA تكون أزواج قواعد غير طبيعية وخلاً في الرسالة الوراثية وتُسبِّبُ سرطان

ملاحظة هامة

- العوامل المطفرة والمسرطنة تحدث تغيرات في رسالة حمض DNA ثم عندما تنقسم الخلية تنتقل هذه الرسائل إلى الخلايا البنوية
- ترتبط قدرة المركبات الكيميائية على إحداث السرطان بقدرتها على إحداث الطفرات

كروموسومات الإنسان

الجينوم البشري

هو المجموعة الكاملة للمعلومات الوراثية البشرية ويشمل عشرات الآلاف من الجينات

جينات الإنسان

ملاحظات هامة

- يُحدّد تتابع القواعد النيتروجينية في الجينات الكثير من الصفات بداعٍ من لون عينيك إلى تركيبات جزيئات البروتينات في الخلايا.**
- يُقدر عدد الجينات التي تشفّر لصنع بروتينات عند الإنسان بحوالي 30000 جين تحملها الكروموسومات الـ 46.**
 - يأخذ كل جين مكاناً محدداً على الكروموسوم الواحد ولا يتغير في أفراد النوع الواحد من الكائنات.**
 - الجين المسؤول عن تعريف فصيلة الدم مثلاً يحمله الكروموسوم رقم 9 لدى الإنسان • يعتبر الكروموسومان 21 و 22 أصغر الكروموسومات الجسمية لدى الإنسان**

بعد استكشاف الجينوم
البشري وتحديد
مكوناته حتى الآن من
أهم الإنجازات العلمية

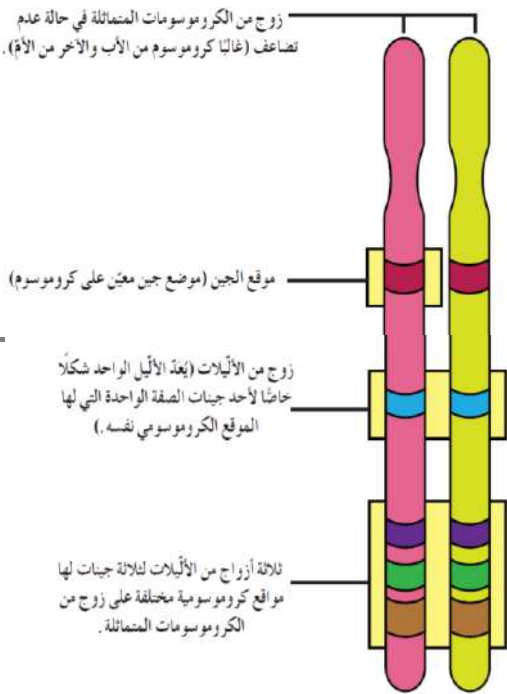
فسر : بالرغم من أن الكروموسومات تحمل الجينات لأن عدد الجينات (30 ألف) يفوق عدد الكروموسومات
لأن الكروموسوم الواحد يحمل العديد من الجينات

الكروموسوم 22	الكروموسوم 21	عدد الجينات
أكثر من 545 جيناً مختلفاً	حوالي 225 جيناً تقريباً	عدد ازواج النيوكليوتيدات
حوالي 51 مليون زوج من النيوكليوتيدات	حوالي 48 مليون زوج من النيوكليوتيدات	
<ul style="list-style-type: none"> جينات هامة للمحافظة على الصحة جينات تتضمن أليل يسبب شكلاً من أشكال اللوكيميا جينات تتضمن أليل مرتبطة بداء تليف النسيج العصبي 	جين يرتبط بحالة تصلب النسيج العضلي الجانبي المعروف بمرض لو جيهريج	أهم الجينات المرتبطة به
يحتوي كلامن الكروموسومان 21 و 22 أيضاً على تتابعات طويلة متكررة من القواعد النيتروجينية التي لا تشفّر لصنع البروتينات، ولديها مسؤولية عن أي صفة، وتظهر هذه التتابعات في أماكن غير محددة		أوجه التشابه بينهما

تليف النسيج العصبي

هو ورم يسبب مرضاً في الجهاز العصبي بسبب أليل لجين يحمل على الكروموسوم رقم 22

العبور	الارتباط	
هو إعادة الارتباط للكروموسومات أثناء الانقسام الميوزي عند الإنسان	الجينات الموجودة على الكروموسوم الواحد والمرتبطة، تورث معاً .	المفهوم



الكروموموسومات وتحديد الجنس

♥ تحتوي خلايا الإنسان الجسمية على 46 كروموسوماً أو 23 زوجاً من الكروموسومات

الإناث يمثل العدد الكلى للكروموسومات بالمعادلة XX + 44

الذكور يمثل العدد الكلي للكروموسومات بالعادلة $Xy + 44$ ♥

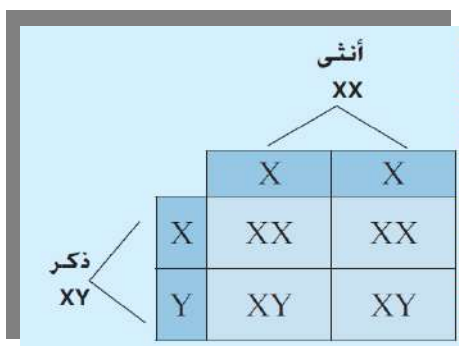
ملاحظة هامة

•تساوي نسبتاً احتمال ولادة ذكور وإناث ويعود ذلك إلى توزيع

الكروموسومات الجنسية أثناء عملية الانقسام الميوزي

جميع الخلايا الجنسية تحمل 22 كروموسوم جسمي بالإضافة إلى ♥

کروموسوم جنسی واحد



عال : تتساوى نسبتا احتمال ولادة ذكور واناث ؟

بسب توزيع الكروموسومات الجنسية أثناء عملية الانقسام الميوزي حيث أن :

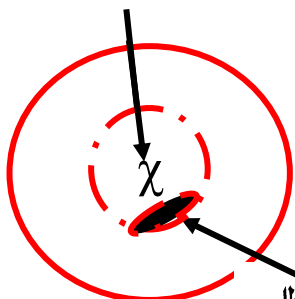
الخلايا الجنسية الأنوثية أو البويليات تحمل جميعها الكروموسوم الجنسي X

٤- بينما الخلايا لجنسية الذكرية أو الحيوانات المنوية نصفها يحمل الكروموسوم

الجنس X والنصف الآخر الكروموزوم الجنس Y

کروموسوم X فعال

عدم فاعلية الكروموسوم X



هي خاصية تعطيل الكروموسوم X في الخلية الأنثوية

تفسير عدم فاعلية الكروموسوم X

الخلايا الجسمية للأنسى تحتوي على كروموسومين X :

كروموسوم X من الأب - والكروموسوم X الآخر من الأم ، إلا أنَّ كروموسوماً

واحداً فقط يكون فاعلاً. وتقوم الخلية تلقائياً بتعطيل أحد الكروموسومين

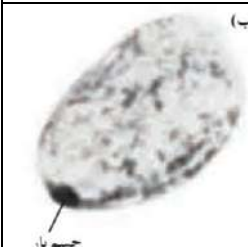
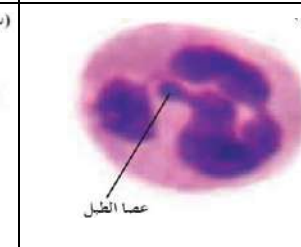
وبطريقة عشوائية

العالمة ماري ليون
اكتشفت الكروموسوم X المعطل
ويمكن أن يشاهد متتحقق بجدار
النواة الداخلي

تعطيل الكروموسوم
X يكون في الخلايا
الجسدية لـلـانـاث فقط

علـلـ ؛ خـلـاـيـاـ الـانـاثـ تعـطـلـ تـقـائـيـاـ اـحـدـ الـكـرـوـمـوسـمـينـ Xـ بـطـرـيـقـةـ عـشـوـائـيـةـ ؟

لـعـدـ حـاجـتهاـ إـلـىـ الـكـمـيـةـ الـمـضـاعـفـةـ منـ الـبـرـوـتـيـنـاتـ الـتـيـ يـنـجـهـاـ

خلايا النسيج الطلائي	كريات الدم البيضاء	
على شكل أجسام بار	عصا صغيرة تسمى عصا الطبل	شكل الكروموسوم X المعطل
		الشكل



موضع خـلـاـيـاـ فـيـهاـ الـكـرـوـمـوسـمـ Xـ
ذـوـ المـصـدرـ الأـبـوـيـ فـاعـلـاـ
وـالـمعـطـلـ مـصـدرـهـ الـأـمـ

موضع خـلـاـيـاـ فـيـهاـ الـكـرـوـمـوسـمـ Xـ
فـاعـلـاـ مـصـدرـهـ الـأـمـ وـالـكـرـوـمـوسـمـ
الـمعـطـلـ مـصـدرـهـ الـأـبـ

ما النتائج المترتبة على :

تعطيل كروموسوم X بشكل عشوائي في الخلايا الجسدية للأنثى ؟

نجد في جسم المرأة بعض الخلايا التي يكون فيها الكروموسوم X ذو المصدر الأبوى فـاعـلـاـ وـخـلـاـيـاـ أـخـرـىـ ذاتـ كـرـوـمـوسـمـ Xـ فـاعـلـ مـصـدرـهـ الـأـمـ .



في القطط :

• الجين الذي يتحكم بلون الفرو يقع على الكروموسوم X لذلك :

يمكن أن يكون لون فرو القطة الأنثى أسود وبني وأبيض لأنه يتم تعطيل أحد الكروموسومين X بشكل عشوائي

في حين تكون بقع فرو الذكور بقع من لون واحد لأن لديه كروموسوم X واحد

الوراثة لدى الإنسان

معظم الصفات الوراثية يتحكم بها أكثر من جين له الآلات سائدة أو متنحية أو ذات سيادة مشتركة

لیست لاحفظ

مراجعة على ماتم دراسته في الصف الحادى عشر !!!!!!!

الليل السادس: هو الليل الذي يظهر تأثيره مع أي الليل الآخر ويرمز له حرف كبير (R)

الليل المتنحى : هو الليل الذي لا يظهر تأثيره الا اذا اجتمع مع الليل متنحى مثله ويرمز له حرف صغير (r)

الصفة السائدة: هي صفة أحد الأبوين التي تظهر في الجيل الأول وقد تكون نقية (RR) أو هجين (Rr)

الصفة المتتحية: صفة أحد الأبيون التي لا تظهر في الجيل الأول ودائما تكون نقية (rr)

السيادة المشتركة: هي نوع من السيادة الوسطية التي يظهر فيها تأثير الأليلين الموجودين في الفرد الهجين كاملين منفصلين

الجهات والأدلة السائدة والمتحدة والمشتركة

● شحمة الأذن عند الإنسان أيمكن أن تكون حرة أو ملتحمة و يتحكم فيها جين

• هناك نمطين من الجن الواحد أو أليين يتحكمان في شكل شحمة الأذن (الأليل السائد - الأليل المترافق)

الشكل الملتجم لشحمة الأذن

- مسئول عنه الليل متنحى
 - التركيب الجيني للصفة
 - كون متشاركة اللاقة فقط

rr



الشكل الحر لشحمة الأذن

● مسئول عنه آلیل سائد

- التركيب الجيني لاصفة قد يكون قد يكون متشابهة الا لاقحة

Rr او متيابين الاقحة RR

الآليات المسؤولة عن تكون الهيئات ذات سيادة مشتركة.

في كريات الدم الحمراء المسؤولة عن نقل الأكسجين في الجسم

مکان وجودہ

تہ کیا

نقل الأكسجين في الجسم

همة

الجين البشري

جين بيتا هيموجلوبين (HBB)

هو الجين الموجود على الكروموسوم 11 والذى يشفر بروتين (بيتا جلوبين β -Globin)



كروموسوم رقم 11

حدوث طفرة في جين بيتا هيموجلوبين (HBB)

ينتج بروتين (بيتا جلوبين β -Globin) غير سليم الذي يتحد مع الهيم ليكون هيموجلوبين غير طبيعي في كريات الدم الحمراء ويكون غير قادر على أداء وظيفته. تُعرف هذه الحالة بمرض فقر الدم المنجل.

جين بيتا هيموجلوبين (HBB) سليم

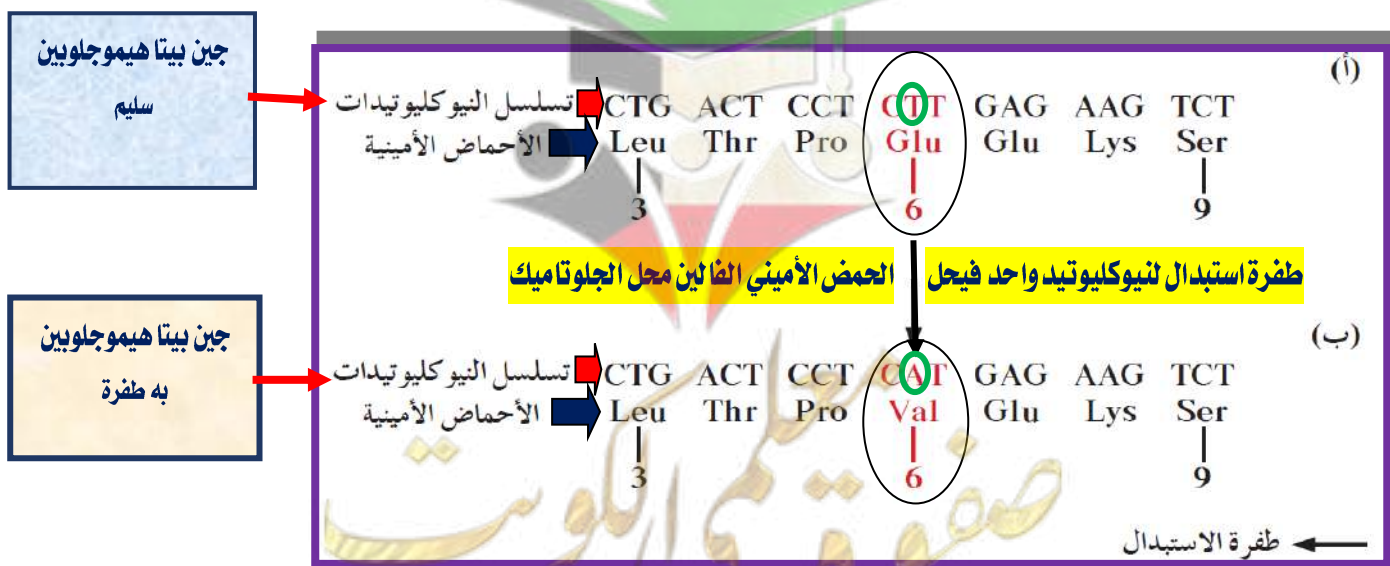
ينتج بروتين (بيتا جلوبين β -Globin) سليم الذي يتحد مع الهيم ليكون الهيموجلوبين الطبيعي في كريات الدم الحمراء المسؤولة عن نقل الأكسجين في الجسم



فقر الدم المنجل مثال على سيادة مشتركة

مرض فقر الدم المنجل

مرض يحدث بسبب طفرة استبدال قاعدة مفردة في جين بيتا هيموجلوبين HBB فيصبح جين طافر Hb^S ونتيجة ذلك ينتج بروتين بيتا جلوبين غير سليم (يحمل فيه الحمض الأميني فالين محل الحمض الأميني جلوتاميك) الذي يتحد مع الهيم ليكون هيموجلوبين غير طبيعي وغير قادر على أداء وظيفته



الجين وموهبة البشر

نوع كريات الدم الحمراء في الشخص	تركيب الجيني	
كريات دم سليمة	$Hb^N Hb^N$	الشخص السليم
لديه كريات دم سليمة وأخرى منجلية	$Hb^N Hb^S$	شخص به فقر دم متوسط
كريات دم منجلية	$Hb^S Hb^S$	شخص به فقر دم شديد

الأليل الطافر المسبب لفقر الدم المنجلی رمزه Hb^S

الأليل السليم للهيمنوجلوبين
ال الطبيعي رمزه Hb^N

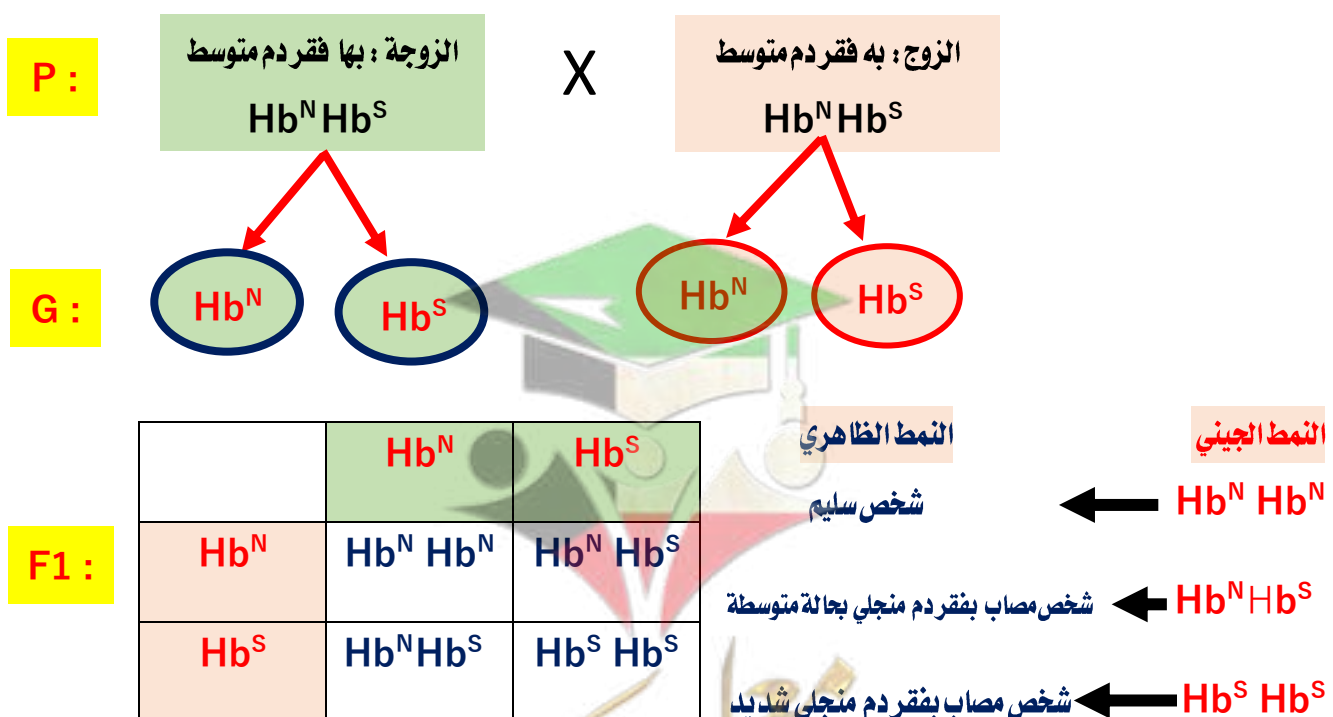
عل : فقر الدم المنجلی يُعد مثلاً على السيادة المشتركة

لأنَّ الفرد ذو التركيب الجيني متباين اللاقحة $Hb^N Hb^S$ تكون لديه كريات دم سليمة وأخرى منجلية
الشكل أي يظهر تأثير الأليلين الطافر والسليم

عل : الفرد متباين اللاقحة $Hb^N Hb^S$ يعني من فقر دم منجلی بحالة متوسطة

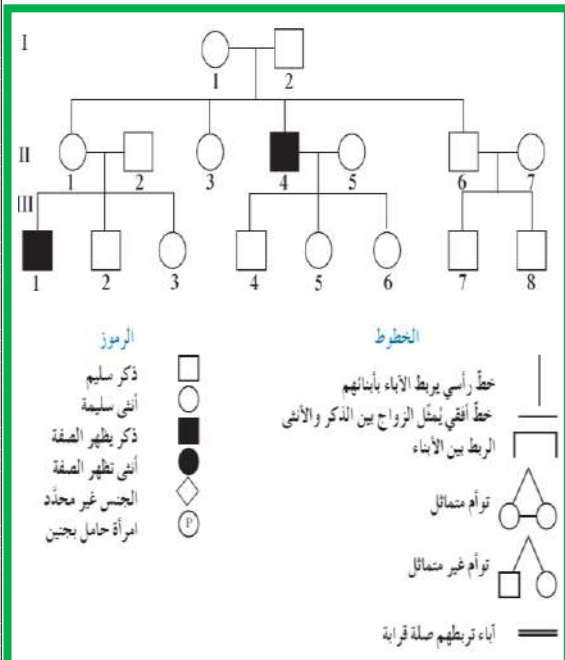
لأنَّ الفرد ذو التركيب الجيني متباين اللاقحة تكون لديه كريات دم سليمة وأخرى منجلية الشكل

مسائل وراثية : ما هي الأنماط الجينية والظاهرية في نسل زوجين لدى كلِّ منهما التركيب الجيني $Hb^N Hb^S$ ؟



أجب بنفسك : ما هي الأنماط الجينية والظاهرية في نسل زوجين أحد هما سليم والأخر به فقر دم متوسط ؟

دراسة سجل النسب



علل : يجد العلماء صعوبة في دراسة الصفات الموروثة وانتقالها عند الإنسان ؟

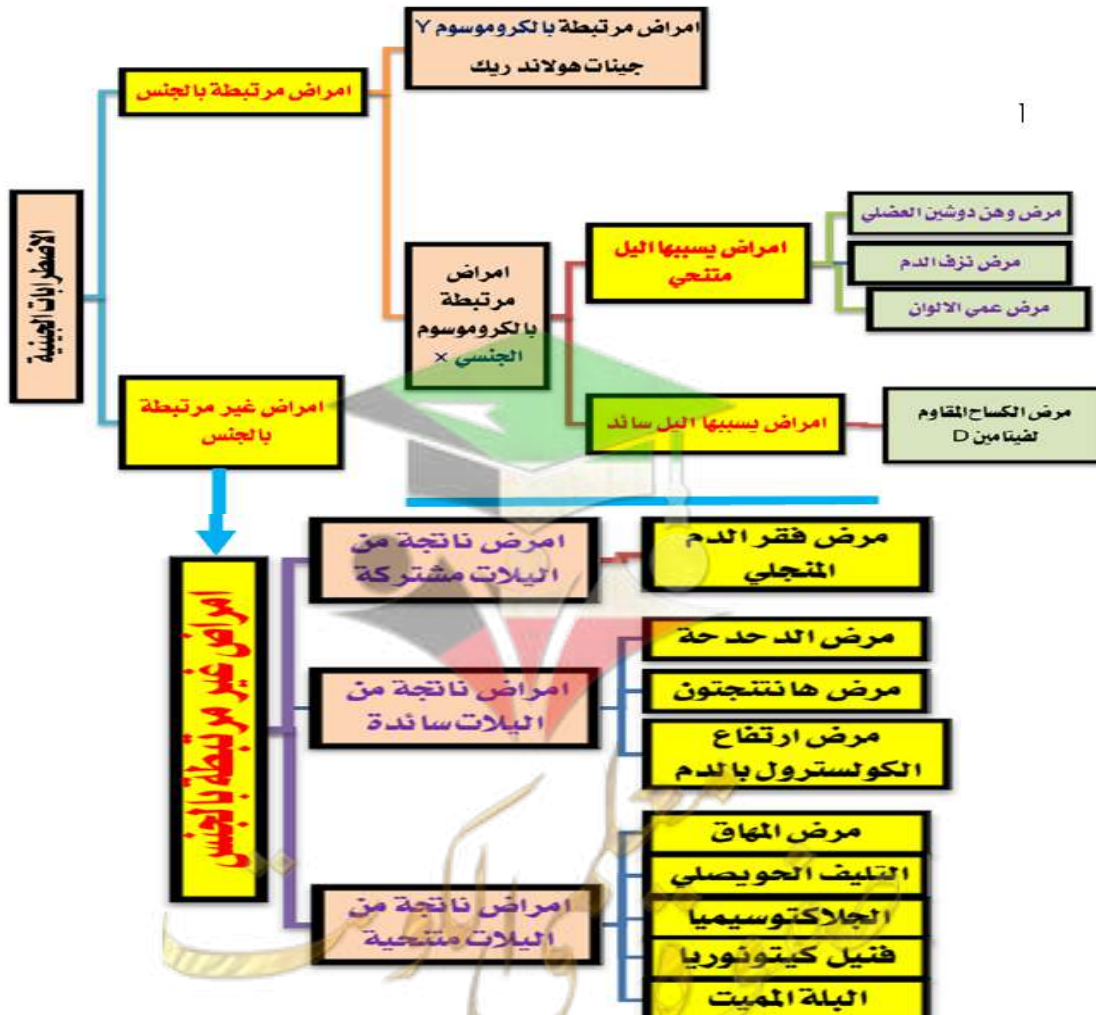
يرجع ذلك بسب :

- كثرة الجينات التي تحكم بالصفات الوراثية
 - طول الفترة الواقعة بين جيل وآخر بالمقارنة مع البازلاء التي تحتاج لـ 90 يوم
 - قلة عدد أفراد الجيل الناتج عند كل تزاوج بالمقارنة مع ذباب الفاكهة.

سجل النسب

مخطط يوضح كيفية انتقال الصفات من جيل إلى آخر في العائلة
ويسمح للعلماء بتتبع ما قد يحصل من اختلالات وأمراض وراثية فيها.

دراسة الصفات الوراثية عند الإنسان وتتبع ما قد يحصل من اختلالات وأمراض وراثية .



الاضطرابات الجينية

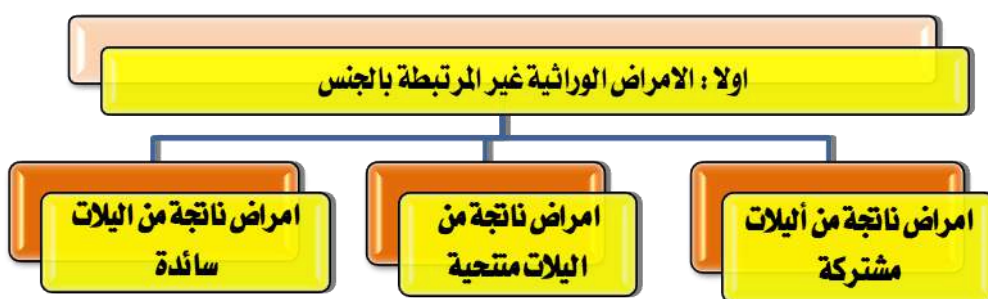
تُسبّب الأضطرابات الجينية في معظم الأحيان أمراضاً خطيرة ومميتة منها :

- متوارث بغض النظر عن جنس الإنسان
 - مرتبط بالجنس

أولاً: الأمراض الوراثية غير المرتبطة بالجنس

الجين السليم يعبر عنه بتركيب ظاهري سليم

♥ أَمَا الْجِنْ خَيْرُ الْسَّلِيمِ (الْمُعْتَلُ) فَيُبَيِّنُ عَنْهُ بِتَرْكِيبِ ظَاهِريِّ غَيْرِ سَالِيمٍ، أَيْ يُظْهِرُ اضْطَرَابًا أَوْ مَرْضًا وَرَاثِيًّا لِدِيِّ الْفَرْدِ .
♥ التَّرْكِيبُ الظَّاهِريُّ لِلْفَرْدِ يَكُونُ تَابِعًا لِتَعْبِيرِ أَئِيلٍ مُنْتَجٍ أَوْ أَئِيلَ ذِي سِيَادَةٍ مُشَتَّرَكَةٍ أَوْ أَئِيلَ سَائِنَدَ .



الأعراض الرئيسية	الاضطراب	نوع الاضطراب
نقص الصبغ في الجلد والشعر والعينين والرموش	المهاق	
زيادة المادة المحاطية في الرئتين والقناة الهضمية والكبد ، زيادة احتمال الإصابة بالعدوى ، وفاة الأطفال في حال لم يعالجوها	التليف الحويصلي	
تراكم سكر الجلاكتوز في الأنسجة ، التأخر العقلي ، تضرر الكبد والعينين	الجلاكتوسيميا (ارتفاع الجالاكتوز في الدم)	اضطرابات ناتجة من أليلات متعددة
تراكم الفينيل ألانين في الأنسجة ، نقص في صبغة الجلد الطبيعية وتخلّف عقلي	الفينيل كيتونوريا (PKU)	
تراكم الدهون في الخلايا العصبية في الدماغ والجبل الشوكي ، تخلّف عقلي ، فقد البصر ، ضعف عضلي ، ووفاة حديثي الولادة	مرض البلة المميت	
الفراءة	الدحدحة	
تظهر أعراض المرض في منتصف عمر المصاب وتشمل التخلّف العقلي ، القيام بحركات لا إرادية (اضطراب الجهاز العصبي)	مرض هانتسجتون	اضطرابات ناتجة من أليلات سائدة
زيادة الكوليسترول في الدم ، ومرض القلب	ارتفاع كوليسترول الدم	
ترسب الهيموجلوبين وتكون غير قادرة على نقل الأكسجين ، ما يؤدي إلى عدم تزويد أنسجة الجسم به ما يسبب تلف الدماغ والقلب و مختلف الأعضاء	مرض فقر الدم المنجلبي	اضطرابات ناتجة من أليلات ذات سيادة مشتركة

(أ) أمراض ناتجة من الـ بـ لـ اـتـ مـ تـ حـ يـة

عدد الأمراض غير المرتبطة بالجنس الناتجة
من الـ بـ لـ اـتـ (الـ اـ خـ تـ لـ اـ لـ اـتـ الـ جـ يـ نـ يـةـ) مـ تـ حـ يـةـ ؟

- ♥ المهاق
- ♥ التليف الحويصلي
- ♥ الفينيل كيتونوريا
- ♥ مرض البـ الـ بـ الـ مـ يـ
- ♥ الجلاكتوسيميا (ارتفاع جـ الـ جـ لـ كـ تـ وـ زـ يـ فيـ الدـ مـ)

لا تظهر الأمراض الوراثية الناتجة من الـ بـ لـ اـتـ مـ تـ حـ يـةـ إلاـ فيـ حالـ وجودـ الـ بـ لـ اـتـ مـ تـ حـ يـنـ مـ تـ مـ اـ ثـ لـ يـنـ أيـ أنـ يكونـ التـ رـ كـ يـ بـ الـ جـ يـ نـ يـ لـ لـ فـ رـ مـ تـ شـ اـ بـهـ الـ لـ اـ قـ حـ ةـ

الـ تـ رـ كـ يـ بـ الـ جـ يـ نـ يـ لـ لـ شـ اـ خـ صـ المـ صـ اـ بـ

aa

الـ تـ رـ كـ يـ بـ الـ جـ يـ نـ يـ لـ لـ شـ اـ خـ صـ السـ لـ يـ

AA

Aa

مرض البـ الـ بـ الـ مـ يـ (مرض وـ رـ اـ ثـيـ نـ اـ دـ رـ)	مرض الفـ يـ نـ يـ كـ يـ تـ و~ ن~ور~ ي~ا	
أـ لـ يـ مـ ت~ ح~ يـ غ~ ي~ر~ س~ ل~ ي~	أـ لـ يـ م~ ت~ ح~ يـ غ~ ي~ر~ س~ ل~ ي~	نـوـعـ الـ أـ لـ يـ الـ مـ سـبـ لـ لـ مـرـضـ
الـ كـر~و~م~و~س~و~م~ رقم~ 15	الـ كـر~و~م~و~س~و~م~ رقم~ 12	رـقـمـ الـ كـر~و~م~و~س~و~مـ الـ ذـيـ يـحـلـ الـ أـ لـ يـ الـ مـ سـبـ لـ لـ مـرـضـ
أـ لـ يـ غ~ ي~ر~ س~ ل~ ي~ م~ ت~ ح~ ي~ م~ ح~م~و~ل~ ع~ل~ي~ الـ ك~ر~و~م~و~س~و~م~ 15 يـسـبـ نـقـصـ نـشـاطـ إـنـزـيمـ هـيـكـسـوـسـاـمـيـنـيـدـ يـزـ الـ ذـيـ يـكـسـرـ مـادـةـ الـ جـانـجـلـيـوـسـاـيدـ الـ دـهـنـيـةـ	أـ لـ يـ غ~ ي~ر~ س~ ل~ ي~ م~ ت~ ح~ ي~ م~ ح~م~و~ل~ ع~ل~ي~ الـ ك~ر~و~م~و~س~و~م~ 12 يـسـبـ نـقـصـ إـنـزـيمـ فـيـنـيـلـ الـ أـلـيـنـ هـيـدـرـوـكـسـيـلـ يـ الـ أـلـمـيـنـيـ فـيـنـيـلـ الـ أـلـيـنـ الـ مـوـجـوـدـ فـيـ الـ حـلـيـبـ وـ اـطـعـمـةـ كـثـيـرـةـ	سـبـبـ الـ مـرـضـ
نقـصـ نـشـاطـ إـنـزـيمـ هـيـكـسـوـسـاـمـيـنـيـدـ يـزـ	إـنـزـيمـ فـيـنـيـلـ الـ أـلـيـنـ هـيـدـرـوـكـسـيـلـ يـ	الـ إـنـزـيمـ الـ ذـيـ يـنـقـصـ عـنـ الـ أـصـابـةـ بـ الـ مـرـضـ
♥ تـراـكـمـ مـادـةـ الـ جـانـجـلـيـوـسـاـيدـ فـيـ الـ خـلـاـيـاـ الـ عـصـبـيـةـ فـيـ الـ دـمـاغـ وـ الـ جـيـلـ أـشـوـكـيـ وـ الـ حـاقـ الـ ضـرـرـيـهـاـ . ♥ فـقـدـ السـمعـ وـ الـ بـصـرـ ♥ ضـعـفـ عـضـلـيـ وـ عـقـلـيـ ثـمـ الـ مـوـتـ فـيـ الـ طـفـولـةـ	تـراـكـمـ حـمـضـ الـ فـيـنـيـلـ الـ أـلـيـنـ فـيـ أـنـسـجـةـ الـ أـطـفـالـ خـالـلـ الـ سـنـوـاتـ الـ أـلـوـىـ مـنـ حـيـاتـهـ ماـ يـسـبـبـ لـهـ تـخـلـفـ عـقـلـ شـدـيدـ	اعـراضـ الـ مـرـضـ
يـؤـديـ فـيـ مـعـظـمـ الـ أـحـيـاـنـ إـلـيـ الـ مـوـتـ فـيـ الـ سـنـوـاتـ الـ أـلـوـىـ مـنـ الـ طـفـولـةـ	تـخـلـفـ عـقـلـ شـدـيدـ خـالـلـ الـ سـنـوـاتـ الـ أـلـوـىـ مـنـ حـيـاتـهـ	تأـثـيرـ الـ مـرـضـ عـلـىـ الـ أـطـفـالـ

عالـجـ المصـابـينـ بـ مـرـضـ الـ فـيـنـيـلـ كـيـتـوـنـورـيـاـ

يعـالـجـ المصـابـينـ بـهـ مـنـ خـالـلـ اـتـبـاعـهـ نـظـامـاـ غـذـائـيـاـ يـحـتـويـ عـلـىـ أـقـلـ كـمـيـةـ مـمـكـنـةـ مـنـ الـ فـيـنـيـلـ الـ أـلـيـنـ وـ قدـ سـمـحـتـ الاـختـبارـاتـ
الـ حـدـيـثـةـ الـ تـيـ أـجـرـيـتـ عـلـىـ الـ أـجـنـةـ وـ الـ أـطـفـالـ حـدـيـثـ الـ ولـادـةـ باـكـتـشـافـ هـذـاـ الـ مـرـضـ باـكـراـ وـ عـالـجـهـ

إنزيم هيكسوسامينيديز	إنزيم فينيل الألين هيدروكسيلizer	
يلعب دور في تكسير مادة الجانجليوسايد الدهنية	يكسر الحمض الاميني فينيل الألين الموجود في الحليب وأطعمة كثيرة أخرى	الأهمية
مرض الباله المميت	مرض الفينيل كيتونوريا	المرض الذي ينتج من نقشه / او نقص نشاعته

تراكم مادة الجانجليوسايد في الخلايا العصبية	تراكم الحمض الاميني فنيل الألين في أنسجة الطفل	
مرض البطل المميت	مرض الفينيل كيتونوريا	المرض الذي ينتج من ذلك
<p>♥ إلهاق الضرب بالدماغ والجلب الشوكي .</p> <p>♥ فقد السمع والبصر</p> <p>♥ ضعف عضلي وعقلي ثم الموت في الطفولة</p>	<u>تخفف عقلي شديد</u>	العرض المرضي الناتج منه / التأثير على الشخص

ملاحظة: مرض الباله المميت مرض وراثي نادر

الاعرض	نوع الاليل المسبب للأضطراب	المرض
نقص الصبغ في الجلد والشعر والعينين والرموش	أليل متختلي	المهاق
زيادة الماء المخاطية في الرئتين والقناة الهضمية والكبد زيادة احتمال الإصابة بالعدوى وفاة الأطفال في حال لم يعالجوها	أليل متختلي	التليف الحويصلي
تراكم سكر الجلاكتوز في الأنسجة / التأخر العقلي / تضرر الكبد والعينين	أليل متختلي	الجلاكتوسيميا (ارتفاع الجلاكتوز بالدم)

لفنيل الالذين: هو حمض أميني موجود في الحليب وأطعمة كثيرة أخرى

عدد الأمراض غير المرتبطة بالجنس

الناتجة من أليلات سائدة ؟

- ♥ الدحدحة
- ♥ مرض هانتنجهتون
- ♥ ارتفاع كوليسترون الدم

(ب) أمراض ناتجة من أليلات سائدة

♥ يكفي وجود أليل غير سليم سائد واحد فقط ليظهر المرض أو الخلل عند الفرد

♥ لا تنتج الأمراض الوراثية من الأليلات المتنحية فحسب، بل ينتج بعضها من أليلات سائدة أيضاً

التركيب الجيني للشخص المصابة

AA

Aa

التركيب الجيني للشخص السليم

aa

المرض	مرض الدحدحة	مرض هانتنجهتون
الأليل المسبب للمرض	أليل سائد	أليل سائد
الجهاز الذي يتاثر بالمرض	يصيب الهيكل العظمي (الهيكل)	يصيب الجهاز العصبي
رقم الكروموسوم الذي يحمل الأليل المسبب للمرض	الクロموسوم رقم 4	الクロموسوم رقم 4
وصف المرض / التعريف	هو مرض وراثي يصيب الجهاز العصبي ، فيسبب فقدان التحكم العصلي ويؤدي إلى الوفاة ويسبه أليل سائد على الكروموسوم رقم 4	هو مرض وراثي يصيب الهيكل العظمي ويترافق به عوز في باطنى يؤدي إلى قصر القامة بشكل غير طبيعي ، أي القراءة ويسبه أليل سائد على الكروموسوم رقم 4
أعراض المرض	قصر القامة بشكل غير طبيعي أي القراءة	فقدان التحكم العصلي ويؤدي إلى الوفاة لا تبدأ عوارضه بالظهور إلا في سن الثلثين أو الأربعين

فـ سـ : لا تـ بـدـأـ عـاـرـضـ مـرـضـ هـاـنـتـنـجـهـوـنـ بـالـظـهـورـ إـلـىـ فـيـ سـنـ التـلـثـيـنـ أـوـ الـأـرـبـعـيـنـ ؟

لـ آنـ الجـهـاـزـ الـعـصـبـيـ يـبـدـأـ بـالـتـدـهـورـ تـدـريـجـيـاـ .

فـ سـ : مـرـضـ الدـهـدـحـةـ يـسـبـ قـصـرـ القـامـةـ بـشـكـلـ غـيرـ طـبـيـعـيـ (ـالـقـرـاءـةـ)ـ ؟

لـ آنـ يـصـبـ الهـيـكـلـ الـعـصـبـيـ وـيـتـسـمـ بـعـوزـ غـضـرـوـفـيـ باـطـنـيـ فـيـؤـدـيـ إـلـىـ قـصـرـ القـامـةـ بـشـكـلـ غـيرـ طـبـيـعـيـ

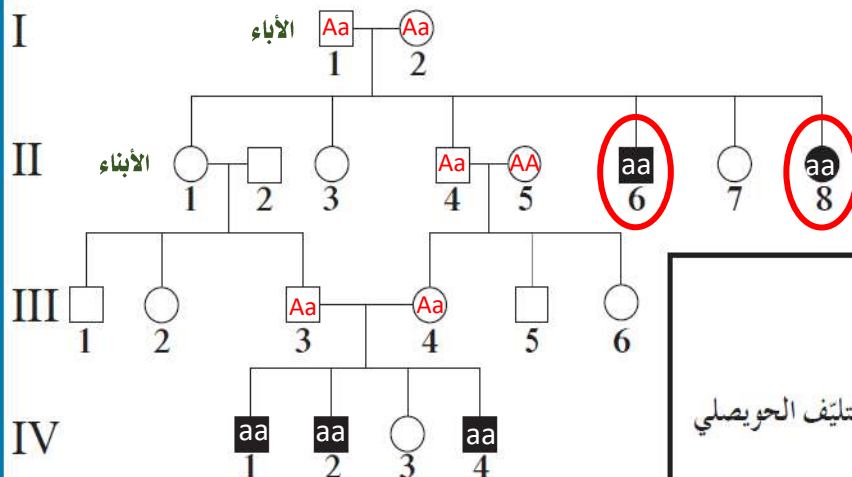
أعراض ارتفاع كوليسترون الدم

♥ زيادة الكوليسترون في الدم

♥ مرض القلب

سجل النسب لمرض التليف الحويصالي سببه أليل متتحى

سبب اختيار التركيب الجيني Aa للاعب لأن أحد الأبناء مصاب بالمرض



- ١٠ التلief الحويصلي يسببه أليل متاحٍ
 - ١١ الشخص المصاب تركيبه الجيني aa
 - ١٢ الشخص السليم قد يكون Aa او AA

مفتاح ذكر سليم

ذكر مصاب بالتليف الحويصلي

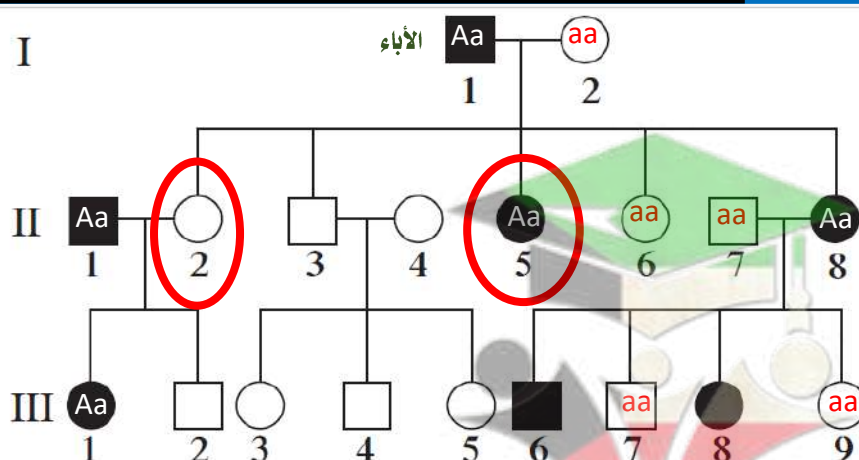
أثنى سليمة

أثنى مصابة بالتليف الحويصلي

**تطبق طريقة العمل
السابقة على جميع
الامراض الغير مرتبطة
بالجنس التي يسببها أليل
متنهي**

سجـل النـسب لـمـرض هـاـنـتـجـتوـن يـسـبـه أـلـيل سـائـد

سبب اختيار التركيب الجيني للأب Aa لأن ناتج النسل به أبناء مصابون وغير مصابين



- ١٠٠ مرض هانتجتون يسببه أليل سائد
 - ٢٠٠ الشخص المصاب قد يكون تركيبه AA او Aa الجيني
 - ٣٠٠ الشخص السليم تركيبه الجيني aa

مفتاح
رجل سليم
امرأة سليمة

**تطبق طريقة الحل السابقة
على جميع الامراض الغير
مرتبطة بالجنس التي
يسببها أليل سائد**

الجين وموالى



ثانياً : الأمراض الوراثية المرتبطة بالجنس

يوجد نمط خاص في وراثة الجينات المرتبطة بالكروموسومين **Y** و **X** لأنهما يحدّدان الجنس

هي الجينات الواقعة على الكروموسومين الجنسيين **Y** و **X**
معظمها موجود على الكروموسوم **X**

على : يسمى الكروموسومين **Y** و **X** بالكروموسومين الجنسيين :

♥ لأنهما يحدّدان الجنس (ذكر / أنثى)

على : تسمى الجينات المرتبطة بالجنس بهذا الاسم :

♥ لأن هذه الجينات تقع على الكروموسومين الجنسيين **Y** و **X**

على : تم اكتشاف أكثر من 100 خل وراثي لصفات المرتبطة بالجنس ومعظمها على الكروموسوم (**X**)

♥ لأن الكروموسوم **X** أكبر بكثير من الكروموسوم **Y** - ويحمل جينات أكثر من الكروموسوم **Y** الذي

يحتوي على عدد قليل من الجينات

الجين SRY

هو جين يحمل على الكروموسوم **(Y)** ومسؤول عن ظهور الصفات الجنسية لدى الذكور

ملاحظات هامة

♥ تم اكتشاف أكثر من 100 خل وراثي لصفات المرتبطة بالجنس و معظمها على الكروموسوم **X**

♥ الكروموسوم (**X**) أكبر بكثير من الكروموسوم (**Y**)

♥ الكروموسوم (**Y**) يحتوي على عدد قليل من الجينات بالمقارنة بعدد الجينات الكثيرة الموجودة على الكروموسوم (**X**)

♥ الكروموسومين الجنسيين (**Y** و **X**) لهما أجزاء مشتركة أي أن الجينات المحمولة على الأجزاء المشتركة تتواجد على كلا

منهما وتتوارث كأنها جينات محمولة على كروموسومات جسمية

♥ الكروموسومين الجنسيين **Y** و **X** لكلا منها أجزاء هما الخاصة بحيث تتوارث الجينات فيما وفقاً لوجودها على أي منهما

الامراض المرتبطة بالجنس

الامراض المرتبطة بالكروموسوم **X**

أمراض يسببها أليل متنحى

أمراض يسببها أليل سائد

الكساح المقاوم لفيتامين D

وهن دوشين العضلي

نزف الدم أو الهيموفيليا

عمي الألوان

الامراض المرتبطة بالكروموسوم **Y**

مرض فرط إشعاع صوان الأذن
(جينات هولاندريك)

عمل : عمى الألوان أكثر شيوعاً بين الرجال منه بين الإناث؟

الإعلان الذي تم تضليله كروموسوم X وحده فقط وكل الآليات المرتبطة به تظهر عند الذكور حتى وإن كانت متعددة لذاك يحتاج الذكر إلى

أليل متاحي واحد لظهور المرض ($Y^d X$) / بينما الإناث تحتاج إلى نسختين من الأليل المتاحي لظهور المرض ($X^d X^d$)

علل : الإناث تورث عمي الألوان لأنها الذكور ؟

لأنه مرض عصبي الألياف، يسببه أليل متنح، يحمل على الكروموسوم X -والذكـ (Y^dX) يـثـ منـ أمهـ كـ وـ موـسـومـ Xـ الـذـيـ يـحملـ

الدليل المتنحي المسبب للمرض ويرث من الاب الكروموسوم 7

عال : يشترك الآباء في ظهور عمي الألوان لدى بناتهم ؟

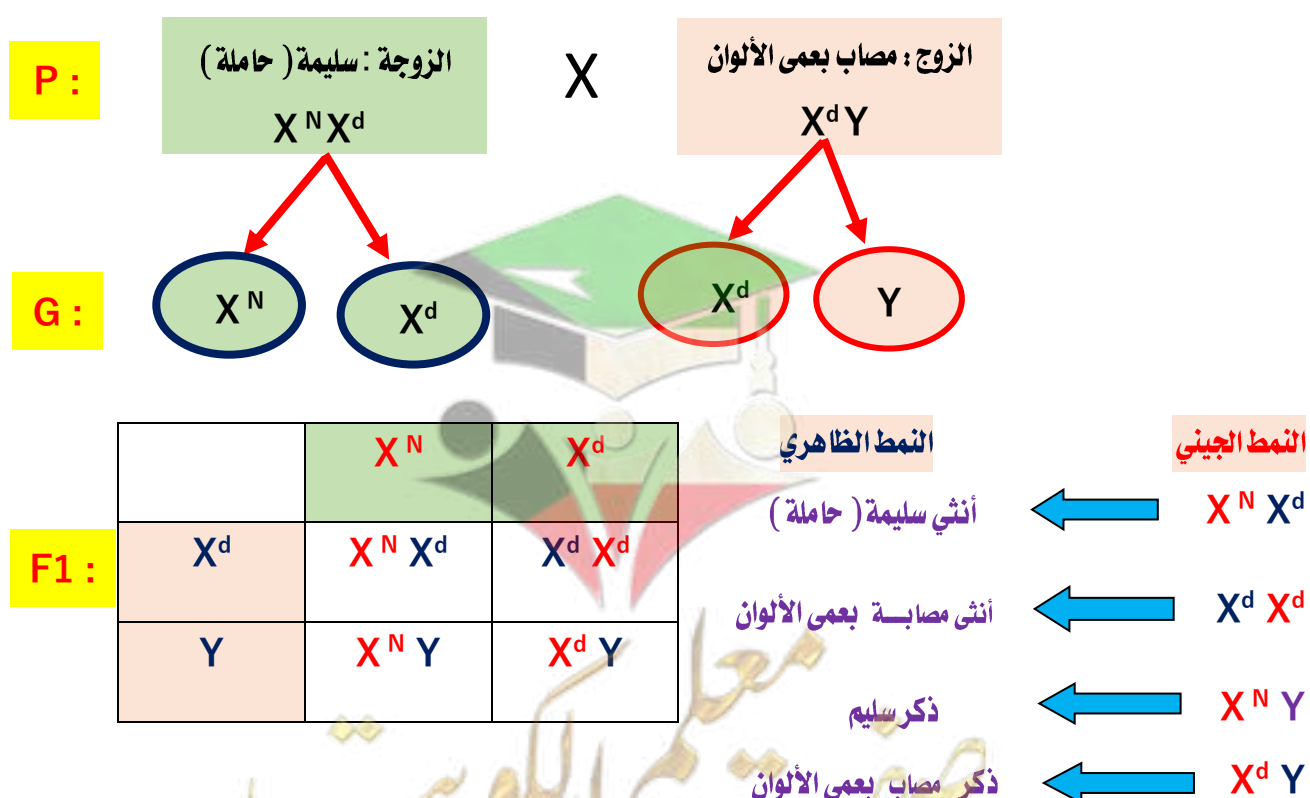
لان مرض عمي الألوان يسبه أليل متنجي يحمل على الكروموسوم X - والإناث ($X^d X^d$) تحتاج الى نسختين من الأليل المتنجي

على الكروموسوم X ظهور المرض (أحد هما من الآباء الآخر من الأم)

علل : قد لا يظهر عمي الألوان عند الإناث ولكن تورثه إلى الإناء الذكور ؟

لأن الإناث قد تكون ظاهرة بالسلبية (X^N) ولكنها حاملة لأنماط المتغير، أنساب المرض، ومن ثم تعوده مع الكروموسوم X لإناثها

من الذكر فظاهر عليهم أعراض الأرض



(أ) : تابع الأمراض المرتبطة بالنکروموسوم الجنسي X الناتجة من آلیات متنحية

ثانياً : نزف الدّم أو الهيموفيليا

**هو مرض وراثي يظهر على شكل خلل في عوامل تخثر الدم ما يؤدي إلى نزيف حادّ في
حالة الإصابة بجروح وأحياناً إلى نزيف داخلي**



**بعد الحادث.. ! لم انزف
كثيرا بفضل المواد
البروتينية المخزنة للدم**

هل تعلم أن

يساعدان في التحكم بتكوين المواد البروتينية المختارة
للهدم لذلك يتوقف النزف عند الجروح

سبب نزف الدّم أو الْهِيموْفِيلِيَا

وجود أليل متّح غير سليم لأحد الجينين ♥
المحمولان على الكروموسوم الجنسي (X)
فيحدث خللاً في تكوين تلك المواد البروتينية
المخترة للدم

أعراض نزف الدّم أو الْهِيمو فيل يا

نَزِيفٌ حادٌ في حالة الإصابة بجروح



علاج المصابين بنزف الدّم أو الهرميوفilia

حقن المرضى بروتينات التخثر الطبيعية.

درس مرض عمي الألوان جيداً لتصال الى اجابات لهذه الأسئلة ١١١١١١

علال : معدل إصابة الذكور بارتفاع الدّم أو الـهيموفيليا أعلى من الإناث ؟

عمل : نزف الدّم أو الهموفيليا أكثر شيوعاً بين الرجال منه بين الإناث؟

عمل : الإناث تهود نزف الدّم أو الصّمود فلما لاتنائها الذّكور ؟

عَلَىٰ بِشْرٍ كَالْأُبُونِ فَظَهَرَتْ فِي الْمَدِينَةِ وَالصَّمْوَفَلَانِ لِدِي نَاتِحَةٍ ؟

عَلَىٰ : قَدْ لَا يُظْهِرُنَّ فِي الْأَذْكُورِ أَهْمَانِهِ فِي لِلَّهِ عَنِ الْأَنْثَاثِ وَلَكِنْ تَوْرِثُهُ الْأَنْثَاءُ الْأَذْكُورُ

التركيب الجيني	حالة الشخص
X ^N Y	ذكر سليم
X ^d Y	ذكر مصاب بالهيموفilia
X ^N X ^N	أنثى سليمية
X ^N X ^d	أنثى سليمية (حاملة)
X ^d X ^d	أنثى مصابة بالهيموفilia

احب ننفسك

**فر على أنس وراثية ناتج تزاوج
أنت مصابه بنزف الدم أو الهايموفيليا
من رجل غير مصاب؟**

(أ) : تابع الأمراض المرتبطة بالكروموسوم الجنسي X الناتجة من آلية متنحية

ثالثاً: وهن دوشين العضلى

الجنسى X ويتحكم في تكوين مادة الديستروفين وهي مادة بروتينية في العضلات

الدستور

هي مادة بروتينية في العضلات



أنا مصاب به بوهـن دوشـين العـضـلي ١١
تـبدأ أعراض المـرض بـالظـهـور فـي سنـ الـرابـعـة
أو الـخـامـسـة وـقـد تـنـطـوـرـ الـحـالـة إـلـى حـدـ
الـتـوقـفـ نـهاـيـاً عـنـ الـمـشـيـ

سبب و هن دوشين العضلي

أليل متاح غير سليم لجين موجود على الكروموسوم الجنسي X ويتحكم في تكوين مادة الديستروفين وهي مادة بروتينية في العضلات

أعراض وهن دوشين العضلى

ضعف عضلات الحوض حيث يصبح المصاب غير قادر على :

المشي بشكل طبيعي أو القيام ببعض الحركات الرياضية كالقفز والجري.

وترداد هذه العوارض تدريجياً وبسرعة كبيرة لتأثير في جميع عضلات الجسم

وقد تتطور الحالة إلى حد التوقف نهائياً عن المشي

ملاحظة هامة

باقي الأمراض الوراثية المرتبطة بالجنس

ادرس مرض عمي الألوان ونزر الدم جيداً للتصل الى اجابات لهذه الأسئلة . !!!

شكل : معدل اصابة الذكور بمرض دوشن العضلي أعلى من الإناث ؟

عمل؛ وهن دوشن العضل، أكثر شيوعاً بين حالاته بين الآثار؟

اعل : الاتاث تورث وهن دوشن العضل، لانائماً الذكور ؟

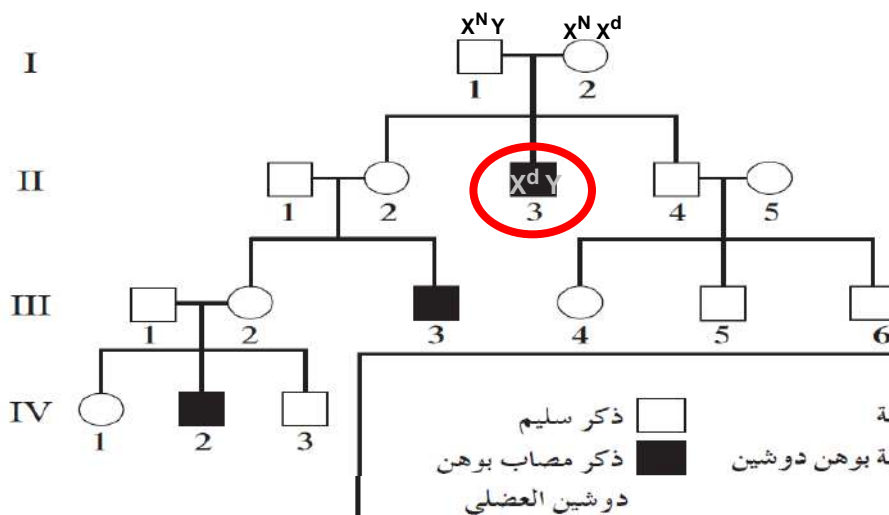
عَلَىٰ مِنْ شَتَّى الْأَيُونِ فَظَهَرَ وَهُنَّ دُوَشَنِ الْعَضَلِ لَدِيْ بَنَاتِهِمْ ؟

اعمالاً : قد لا يظهر وهن دوشن العضل عند الإناث ولكن تدريجياً إن النساء المذكورة ؟

التركيب الجيني	حالة الشخص
X ^N Y	ذكر سليم
X ^d Y	ذكر مصاب وهن دوشين العضلي
X ^N X ^N	أنثى سليمة
X ^N X ^d	أنثى سليمة (حاملة)
X ^d X ^d	أنثى مصابة بohen دوشين العضلي

سجل النسب لمرض دوشين العضلي يسببه أليل متنحى يحمل على الكروموسوم X

سبب اختيار التركيب الجيني للأب X^N لانه سليم / والأم تركيبها الجيني X^d لأن لديها ذكر مصاب

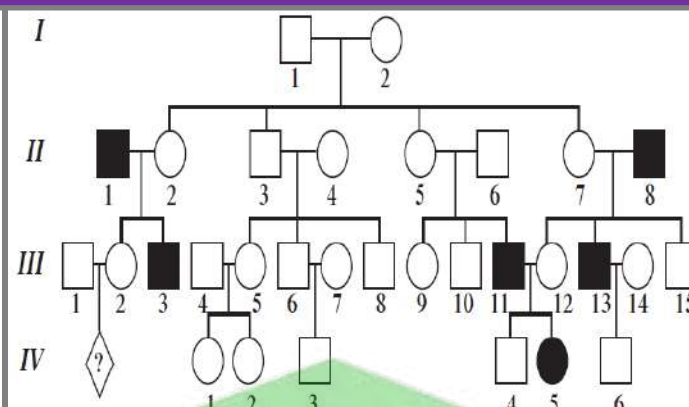


- ١) في صورة فهمك اكتب التركيب الجيني لكلام رقم (٢) في ١١
- ٢) رقم (٤) في ٣٣
- ٣) رقم (٢) في ٧٧

مفتاح
أثني سليمان
أثني مصابة بو
العصلي

سجل النسب لمرض عمي الألوان يسييه أليل متنحى يحمل على الكروموسوم X

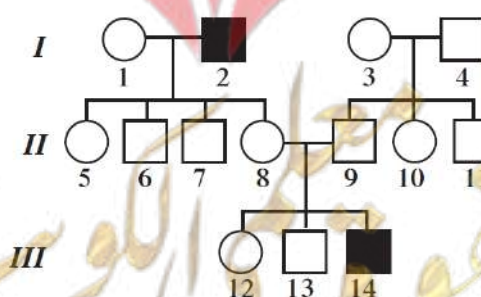
مفتاح	
أنتي	ذكر
	<input type="checkbox"/>
طبيعة	طبيعي
	<input checked="" type="checkbox"/>
هشابة بمعنى الألوان	هشاب بمعنى الألوان



في ضوء فهمك اكتب
التركيب الجيني لكلا من :
ا) رقم (2) في ا
ب) رقم (3) في ب
ج) رقم (5) في ج

سجل النسب لمرض الهموفilia أو نزف الدم يسميه أليل متاحي يحمل على الكروموسوم X

مفتاح	
أنتي	ذكر
	
طبيعة	طبيعي
	
مصادبة باليمين قبليا	مصادب باليمين قبليا



في ضوء فهـمك اكتب التركيب
الجيـني لكـلامـنـ :
ـ رقم (13) في |||
ـ رقم (12) في |

(ب) : الأمراض المرتبطة بالكتروموسوم الجنسي X الناتجة من آليات سائدة

مرض الكُساح المقاوم للفيتامين D

نادر الوجود يتميز من الأمراض السائدة المرتبطة بالكروموسوم الجنسي X



لُكْسَاح المقاوم لفيتامين D

لا يستجيب للعلاج

واسطة فيتامين D

سبب مرض الكُساح المقاوم للفيتابلاين D

أَلْيَلْ سَائِدُ غَيْرِ سَالِيمٍ لِجِنْ مُوْجُودٌ عَلَى ♥

الكروموسوم الجنسي X يسبب نقص في

تكلس العظام مسبباً تشوّه في الهيكل العظمي

أعراض مرض الكساح المقاوم للفيتامين D

• تشوّه في الهيكل العظمي بسبب نقص في تكالس العظام.

السؤال ١٣: معدل أصابة الذكور والإناث بمرض الكساح مقاوم فيتامين D متساوية ؟

اللان مرض الكساح المقاوم للفيتامين D يسببه أليل سائد غير سليم لجين موجود على الكروموسوم الجنسي X والذكور والإناث تحتاج إلى أليل واحد فقط لظهور المرض

أعلل : الكساح مقاوم فيتامين D يختلف عن غيره من أمراض الكساح؟

D لأنّه لا يستجيب للعلاج بواسطة الفيتامين

عكل : الأبناء الذكور يرثون الكساح مقاوم لفيتامين D من الأم؟

الآن مرض الكساح المقاوم للفيتامين D يسببه أليل سائد غير سليم لجين موجود على الكروموسوم الجنسي X والذكر يرث من أمه كروموسوم X الذي يحمل الأليل السائد المسبب للمرض ويرث من الآب الكروموسوم Y

علل : حتما يصاب الإناث بمرض الكساح مقاوم فيتامين D في حالة إصابة الألب ؟

الآن مرض الكساح المقاوم للفيتامين D يسببه أليل سائد غير سليم لجين موجود على الكروموسوم الجنسي X وفي حالةإصابة الاب فانه يحمل الاليل السائد المسبب للمرض على الكروموسوم X الذي يورثه الاب للإناث التي تحتاج الى أليل سائد واحد لظهور المرض

ملاحظة هامة

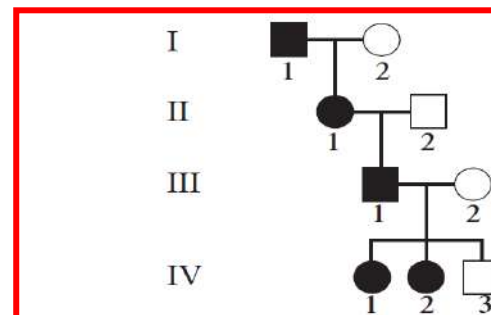
في الامراض المرتبطة بالكروموسوم X الناتجة من اليل سائد مثل مرض (الكساح مقاوم فيتامين D) يكفي وجود أليل المرض على كروموسوم X واحد لينتقل من جيل إلى آخر مع توارث الكروموسوم X من الأم أو الأم إلى الأبناء

سجل النسب الكساح مقاوم لفيتامين D يسببه أليل سائد يحمل على الكروموسوم X

نفرض أن الأليل السائد : رمزه R

والأليل المتنحى : رمزه r

التركيب الجيني	حالة الشخص
X ^r Y	ذكر سليم
X ^R Y	ذكر مصاب بالكساح المقاوم لفيتامين D
X ^r X ^r	أنثى سليم
X ^R X ^R	أنثى مصابة بالكساح المقاوم لفيتامين D
X ^R X ^r	أنثى مصابة بالكساح المقاوم لفيتامين D



مفتاح
أثني سليم
أثني مصاب

ادرس الجدول جيدا ثم
أكتب النركيب الجيني :
ا) رقم (2) في 
ب) رقم (2) في 
ج) رقم (1) في 

ثانياً: الأمراض المرتبطة بالكروموسوم الجنسي



**الذكور وأبنائهن الذكور مصابون بالمرض
من والدي والغريب أن جميع أخوانه
مريض فرط اشعار صوان الاذن !! ورثته**

مرض فرط إشعار صوان الأذن

هو مرض نادر مرتبط بالكروموسوم الجنسي ٧
ويتمثل بوجود شعر طويل وكثيف غير طبيعي على
أطراف الأذنين ويصيب الذكور فقط وتنتقل دائمًا
من الأباء إلى البنات

چینات ہولاندریک

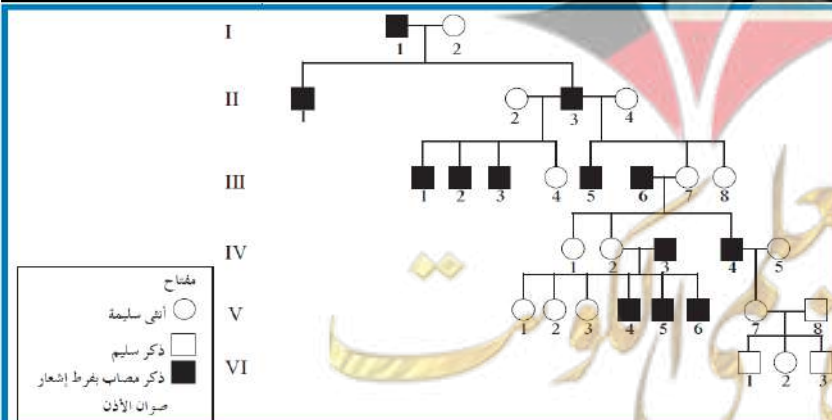
هي جينات موجودة على الكروموسوم 7
يعبر عنها عند الذكور فقط وتنقل
دائماً من الأبا إلى ابنه

علل : عدم أصابة الأناث بفرط اشعاع صوان الأذن ؟

الأنه مرض نادر مرتبط بالكروموسوم الجنسي 7 والإناث لا يوجد في أنوبيه خلاياها الكروموسوم العنسي 7

عل : جميع البناء الذكور المتحدرین من آباء
صاصیین بفرط اشعار صوان الأذن مصابون بهدا
المرض ويورثونه لأنبائهم ؟

لأنه مرض نادر مرتبط بالكروموسوم الجنسي ٧
فالذكور يرثون الكروموسوم الجنسي ٧ الحامل
لأليل المرض من آبائهم ويورثونه لابنائهم

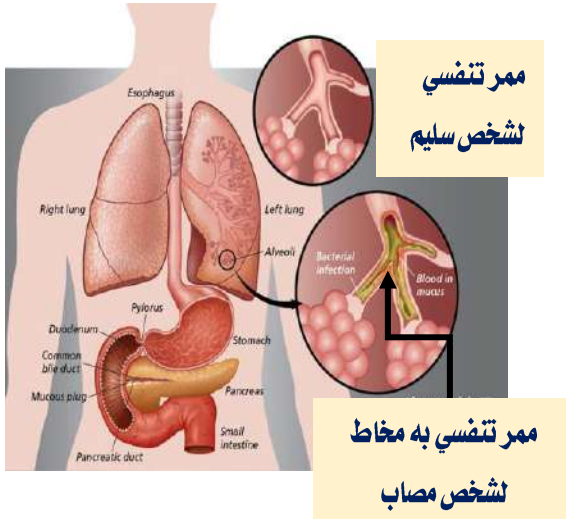


من الجين الى البروتين

يؤثّر تغيير بسيط في القواعد النيتروجينية لجين مفرد في تركيب البروتين ، مؤدياً إلى اضطراب وراثي خطير مثل على ذلك التلقيف الحويصلي ومرض فقر الدم المنجل

مرض التليف الحويصلي

هو مرض وراثي شائع وغالباً ما يكون مميتاً وينتُج من آلّيل متّح موجود على الكروموسوم رقم 7 ويُعاني المصابون بهذا المرض تجمّع مادّة مخاطية كثيفة تسدّ ممرّاتهم التنفسية، كما يعانون مشاكل هضمية كثيرة



أعرض التليف الحويصلي

- ## ٢- تجمع مادة مخاطية كثيفة تسد ممراتهم التنفسية

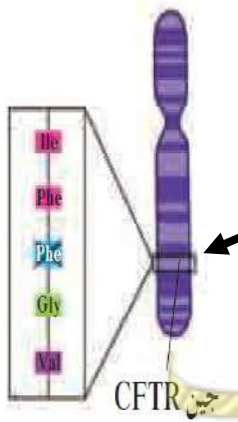
مشائل هضمية كثيرة

• لا تستطيع الأنسجة في الجسم تأدية وظيفتها بشكل صحيح .

عل : يستنشق مريض التليف الحويصلي هواء معتدل الرطوبة من خلال كمامه ؟
لان الهواء معتدل الرطوبة يقلل المخاط في الرئتين فيسهل عملية التنفس



الكتاب السادس



الجين المنظم للتوصيل عبر الأغشية (CFTR)

هو جين موجود على الكروموسوم رقم 7 يحمل شفرة تكوين بروتين CFTR يسمح لهذا البروتين لانتاج قنوات الكلور البروتينية الطبيعية التي تسمح لأنيونات الكلور⁻ (Cl⁻) بالمرور عبر الأغشية الخلوية فتستطيع الأنسجة في الجسم تأديه وظيفتها بشكل صحيح

سبب التلقيف الحويصلي

طفرة نقص ثلاثة قواعد نيتروجينية في الجين المنظم للتوصيل عبر الأغشية / فيسبب تكوين بروتين CFTR غير سليم (يزال منه الحمض الأميني الفينيل الأليني بسبب فقدان ثلاثة قواعد) الذي ينتهي بصورة غير صحيحة ويصبح غير فاعل / فيشكّل عائقاً أمام نقل أنيونات الكلور . وبسبب عدم القدرة على نقل تلك الأنيونات فلا تستطيع الأنسجة في الجسم تأدية وظيفتها بشكل صحيح



ماذا يحدث عند حدوث طفرة نقص في ثلاثة قواعد في الجين المنظم للتوصيل عبر الأغشية CFTR لشخص ما؟

يصاب بمرض التليف الحويصلي حيث يتكون بروتين CFTR غير سليم (يزال منه الحمض الأميني الفينيل الألينين بسبب فقدان ثلاثة قواعد) فينشي بصورة غير صحيحة ويصبح غير فاعل فيشكل عائقاً أمام نقل أنيونات الكلور فلا تستطيع الأنسجة في الجسم تأدية وظيفتها

عال : لا يظهر مرض التليف الحويصالي في الأفراد متباليني اللاقحة أي الذين يحملون نسخة واحدة من الجين أو الآليل غير السليم ؟ لأنَّ وجود آليل سليم واحد يكفي لانتاج ما يكفي من قنوات الكلور البروتينية التي تسمح للأنسجة بأن تعمل بشكل سليم .

تطبيقات على مasic أجب لنفسك

ماذا يحدث عند:

• اثناء بروتين CFTR بصورة غير صحيحة ؟

• عدم وجود الحمض الأميني الفنيلalanine في بروتين CFTR

علل : لا تستطيع الأنسجة في الجسم تأدية وظيفتها عند الإصابة بالتلقيح الحويضي ؟

مرض فقر الدم المنجلي

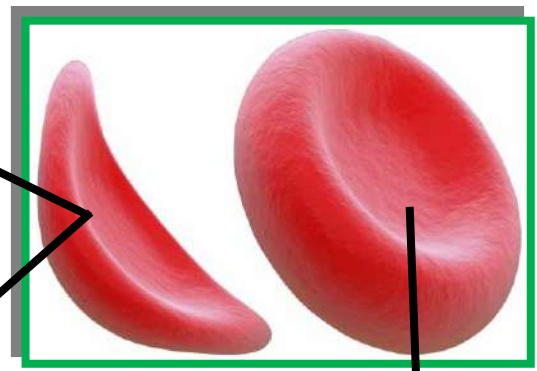
اضطراب ناتج عن الاليات ذات سيادة مشتركة يحدث بسبب طفرة استبدال قاعدة مفردة في جين بيتا هيموجلوبين HBB فيصبح جين طافر Hb^S ونتيجة ذلك ينتج بروتين بيتا جلوبين غير سليم (يحل فيه العنصر الأميني فالين محل العنصر الأميني جلوتاميك) الذي يتحد مع الهيم ليكون هيموجلوبين غير طبيعي وغير قادر على أداء وظيفته

يسمى مرض فقر الدم المنجلي بهذا الاسم ؟

بسبب الشكل المنجلي لكريات الدم الحمراء

فيسر سب الشكل المنحني لكتابات الدم الحمراء ؟

الهيماوجلوبين غير سليم المكون لكريات الدم الحمراء يكون أقل ذوباناً عن الهيماوجلوبين السليم . كما تشكل جزيئاته غير المؤكسجة سلسلة طولية من الألياف التي تعطى الشكل المثلث لكريات الدم الحمراء

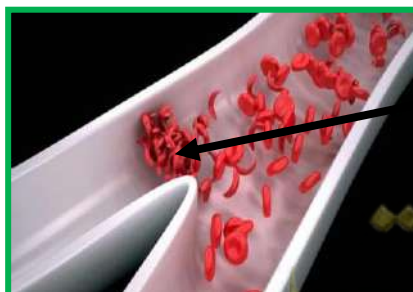


خصائص كريات الدم المتجليّة

- تميل هذه الكريات إلى أن تنكسر بسرعة ، فتحل مكوناتها تلتصق بالشعيرات الدموية ، فتحول دون جريان الدم فيها
 - تحتوي كريات الدم المنجلية على هيموجلوبين غير سليم ويكون أقل ذوباناً عن الهيموجلوبين السليم

كريات الدم الحمراء السليمة

تحتوي كريات الدم الحمراء السليمة على الاهيموجلوبين السليم وهو بدوره يحتوي على بروتينات وهم علمًا بأن لأسجين يرتبط بالاهيم في كريات الدم الحمراء



ما النتائج المترتبة على : التصاق كريات الدم المنجلية بالشعيارات الدموية

تحول دون جريان الدم في الشعيرات الدموية مما يؤدي إلى تلف الأنسجة والخلايا في أعضاء كثيرة من مثل الدماغ ، القلب والطحال ، وقد يؤدي ذلك إلى الموت في حالات كثيرة

هيموجلوبين غير سليم	هيموجلوبين سليم	
أقل ذوبان	أكثر ذوبان	الذوبان

فقر الدم المنجلي يُعد مثلاً على السيادة المشتركة ؟ (تم دراستها من قبل ...)

لأنَّ الفرد ذو التركيب الجيني متباين اللاقة Hb^S Hb^N يحتوي على :

أ - أليل السليم (Hb^N) يساهم في تكوين بروتينات بيتا - جلوبين سليم الذي يتحد مع الهيم ليكون هيموجلوبين سليم يكون كريات دم سليمة

بـ- أليل غير سليم (Hb^S) يساهم في تكوين بروتينات بيتا - جلوبين غير سليم الذي يتحد مع الهيم ليكون هيموجلوبين غير سليم (يُستبدل فيه حمض جلوتاميك الأميني بحمض الفالين) ليكون كريات دم منجلية

مصاب فقردم منجي به أليل سليم وأليل معتل	مصاب فقردم منجي به أليلين معتلين	
يظهر المرض بشكل خفيف	يظهر المرض بشكل واضح وخطير	مدى تأثير المرض على المصاب

ما أوجه الاختلاف بين الاليل المعتل المسبب لفقر الدم المنجل

والليل السليم ؟

يختلف الأليل السليم عن الأليل غير السليم حيث أن الأليل غير السليم يتغير فيه قاعدة واحدة فقط في تتابع حمض DNA هذا التغيير يؤدي إلى استبدال حمض جلوتاميك الأميني بحمض الفالين فيتكون هيموجلوبين غير سليم

اماكن انتشار مرض فقر الدم المنجل

القارّة الإفريقيّة

الأميركيين من أصل إفريقي ♥

٩ في بعض مناطق الخليج العربي والشرق الأوسط

• تصل نسبة حامل صفة المرض أو المتبايني اللاقة إلى حوالي 20%

فسر: الإفريقين متى يبني الاقحمة لمرض فقر الدم المنجل يُظهرُون مقاومةً شديدةً لمرض الملاريا؟

سبب ذلك إلى أن تكسر كريات الدم المنجلية يؤدي إلى التخلص من الكائن الطفيلي الذي يسبب الملاريا ، وهو يعيش عادة عالة على كريات الدم الحمراء السليمة .

علل : على الرغم من أنَّ شكل الملاриاء خطراً كبيراً الا انَّ التهاب فقر الدم المزمن مفيناً للمصابين بهذا المرض ؟

سبب ذلك إلى أن تكسر كريات الدم المنجلية يؤدي إلى التخلص من الكائن الطفيلي الذي يسبب الملاريا ، وهو يعيش عادة عالة على كريات الدم الحمراء السليمة.

الجين وموسي

التليف الحويصلي	فقر الدم المنجل	
طفرة تقص لثلاث قواعد نيتروجينية	طفرة استبدال قاعدة مفردة	نوع الطفرة المسببة للمرض

بروتينات بيتا - جلوبين	CFTR	
الكروموسوم رقم 11	الكروموسوم رقم 7	رقم الكروموسوم الذي يحمل الجين المكون له
جين بيتا هيموجلوبين HBB	الجين المنظم للتوصيل عبر الأغشية (CFTR)	اسم الجين الذي يحمل شفرته
فقر الدم المنجل	التليف الحويصلي	المرض الذي ينتج من حدوث طفرة فيه

الجين الذي يحدد فصيلة
الدم يحمل على
الكروموسوم رقم 9

الجين الذي يحدد لون
الفراء في القطط يحمل
على الكروموسوم X

أصغر كروموسومين
جسميين الكروموسوم
رقم 21 و 22

الجين SRY يحمل على
الكروموسوم Y

رقم الكروموسوم الذي يحمل الأليل المسبب له	
الكروموسوم رقم 12	مرض الفينيل كيتونوريا
الكروموسوم رقم 15	مرض البلاه المميت
الكروموسوم رقم 4	مرض الدحدحة
الكروموسوم رقم 4	مرض هانتنجتون
الكروموسوم رقم 11	مرض فقر الدم المنجل
الكروموسوم رقم 7	مرض التليف الحويصلي
الكروموسوم X	مرض وهن دوشين العضلي
الكروموسوم X	مرض نزف الدم أو الهموفيليا
الكروموسوم X	مرض عمي الألوان
الكروموسوم X	مرض الكساح مقاوم فيتامين D
الكروموسوم Y	مرض فرط اشعار صوان الأذن

مخاطر زواج الأقارب

زواج الأقارب هو زواج فردان تربطهما صلة قرابة وسبب مخاطره هو عدم معرفة الفرددين أنّهما يحملان مرضًا وراثيًّا متتحيًّا فيؤدي ذلك إلى ولادة أطفال يعانون أمراضًا وراثية يصعب شفاؤها مثل مرض تكسير الدم الوراثي

ملاحظة

مرض تكسير الدم الوراثي يفرض على المصابين به نقل دم شهرياً ، وهي عملية مؤلمة بخاصة لدى الأطفال ، إذ يجعلهم يفقدون حيواناتهم ، فلا ينعمون بالحياة التي ينعم بها أقرانهم

مخاطر زواج الأقارب

- ولادة أطفال يعانون أمراضًا وراثية يصعب شطاؤها
• ترتفع نسبة ظهور الأمراض الوراثية التي تسببها الآليات المتنحية كلما زادت نسبة زواج الأقارب من جيل إلى آخر

علل : يفضل عدم زواج افراد تربطهم صلة قرابة يحملان مرضًا وراثيًّا مت喧ياً .

لأنه يودى الى:

- ولادة أطفال يعانون أمراضًا وراثية يصعب شفاؤها
• ترتفع نسبة ظهور الأمراض الوراثية التي تُسبّبها الأليلات المترحية كلما زادت نسبة زواج الأقارب من جيل إلى آخر

على : الزواج بين الأفراد الذين لا تربطهم صلة قرابة تتضاعف نسبية ظهور الأمراض بين الأجيال ؟

الآن قد ينتج أفراداً هجينة سليمة ، تحجب فيها الآليات السليمة المساعدة الصفات التي تحملها الآليات المتنحية لذلك يتضاعل نسبه ظهور الأمراض الوراثية

الوراثة الجزيئية لدى الإنسان

هو مجموع الجينات الموجودة في نواة الخلايا أي كاملاً الماده الوراثية المكونة من الحمض النووي (DNA) الرايبيوري منقوص الأكسجين

الجينوم

ملاحظة هامة

- ♥ فكرة تحديد الجينوم البشري طرحت للمرة الأولى في عام 1984 تمثلت أولى الخطوات تحديد الجينوم البشري بإنشاء منظمة الجينوم البشري في العام 1989 . ثم طرح مشروع الجينوم البشري والذي بدأ تطبيقه في أكتوبر 1990 كان من المفترض أن يستمر المشروع 15 ، إلا أن انتهاءه أعلن سنة 2003 بفضل التقدم التكنولوجي السريع

مشروع الجينوم البشري

هو محاولة لإعداد تتبع حمض DNA البشري كله والذي بدأ تطبيقه في أكتوبر 1990

القائمين على تطبيق مشروع الجينوم البشري

- ♥ تعاون بين وزارة الطاقة الأمريكية ووكالة المعاهد الوطنية الصحية
♥ تعاون مع معظم الدول المتقدمة في المجال الطبي

عدد أهداف مشروع الجينوم البشري الرئيسية ؟

تحديد عدد الجينات التي يحتويها حمض DNA البشري ، وظهر أن عددها يتراوح ما بين 20 و 25 ألف جين تقريباً	1
التعرف على تتبع 3 مليارات زوج من القواعد النيتروجينية التي تكون DNA البشري	2
تخزين جميع المعلومات على قواعد للبيانات	3
تطوير الأدوات اللازمة لتحليل هذه البيانات	4
دراسة القضايا الأخلاقية ، القانونية والاجتماعية الناشئة من المشروع .	5

درس الباحثون التركيب الجيني للعديد من الكائنات الحية ومنها :

جـ - فئران المختبر أـ - بكتيريا الإيشيريشيا كولاي بـ - ذبابة الفاكهة

لمساعدة في تحقيق أهداف

مشروع الجينوم البشري الرئيسية

الجين و البشرى

التقنيات (العوامل) التي استخدمت لتحديد الجينوم البشري وحققت أهداف مشروعه

(ب) البحث عن الجينات

تعريفة الجينات وعددتها استخدم العلماء
تقنيات متعددة منها ما يُعرف بـ
تحديد إطار القراءة المفتوحة

(أ) التتابع السريع

تعتمد على تحديد تتابعات حمض DNA
وذلك بالتحليل الدقيق باستخدام تقنية تُعرف
بتتابع إطلاق الزناد

(أ) التتابع السريع

يقصد بها تحديد تتابعات حمض DNA وذلك بالتحليل الدقيق له باستخدام تقنية تُعرف بتتابع إطلاق الزناد

التحليل الدقيق لتتابعات حمض DNA لتحديد الجينوم البشري

الهدف من
التقنية

تقنية تتابع
اطلاق الزناد

التعريف /
آلية الحدوث

هي تقنية تعتمد على تجزئة شريط DNA الأساسي وبشكل عشوائي إلى قطع صغيرة ومن ثم نسخها وتحديد تتابع القواعد لكل منها ثم يستخدم كمبيوتر لتحديد المناطق المداخلة بين القطع المنفصلة وترتيب هذه القطع لوصول إلى التتابع النهائي

تقنية تتابع إطلاق الزناد

كروموسوم بشري

قطع حمض DNA المنفصلة عن بعضها البعض في الكروموسوم

تحديد تتابع قطع حمض DNA المُنتَجَة عشوائياً

الوصول إلى التتابع النهائي

الجينوم البشري

استخدمت تقنية تتابع إطلاع الزناد في :

عام 1996 لتحديد تتابع حمض DNA بكتيريا الـ يشيرشاكولي

فأوضح أنها تحتوي على 4639221 زوجاً فقط من القواعد

تحديد تتابع حمض الـ DNA للدروسو菲لا واحصاء (14 ألف جين) ♥

بناء على الدراسات السابقة اعتقاد العلماء أن الجينوم البشري سيكون أكبر من ذلك بألاف المرات

ولكن عند استكمال مشروع الجينوم البشري ، تمكّن العلماء من إحصاء أقل من 30 ألف جين فقط



عل : كان العلماء دهشتهم كبيرة بعد استكمال مشروع الجينوم البشري واحصاء أقل من 30 ألف جين ؟

لأنهم كانوا يعتقدون أن عدد الجينات المقدرة هو 100 ألف جين نسبة إلى عددها في الدروسو菲لا (14 ألف جين)

وبالرغم من أن الجينات قليلة نسبياً إلا أنها تستطيع أن تكون كائناً معقداً التركيب كالكائن البشري

(ب) البحث عن الجينات

استخدموالعلماء تقنيات متعددة منها ما يُعرف بـ تحديد إطار القراءة المفتوحة معرفة الجينات وعددتها

معرفة الجينات وعددتها / ومعرفة طول الجين الحقيقي والكامل /

وتحديد محفز الجين وموقع الوقف والبدء لعملية النسخ

الهدف من
التقنية

تقنية تحديد إطار
القراءة المفتوحة

التعريف

هو قراءة الإطار لسلسلة قواعد حمض DNA التي يمكن أن تنسخ لتشكل

جزءاً من عمل تتابع mRNA المسؤول عن تشفير بروتين معين ويتم

خلالها تحديد محفز الجين بالإضافة إلى موقع البدء والوقف لعملية النسخ

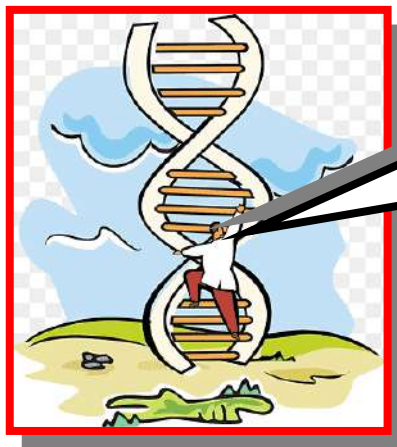
وإيجاد التتابعات الخاصة لحمض DNA التي تحدّد الحدود بين الإنترنوت

والإكسونات ، وذلك لمعرفة طول الجين الحقيقي والكامل .

الإكسونات	الإنترونات	المفهوم
أجزاء من DNA تنسخ في شريط mRNA ومسؤولة عن تشفير البروتين	أجزاء من DNA تنسخ في شريط mRNA وغير مسؤولة عن تشفير البروتين قطعها في عملية تشدیب mRNA	

عمل : يعمل الباحثون على إيجاد التتابعات الخاصة لحمض DNA التي تحدد العدد بين الإنترنوت والإكسونات ؟

للمعرفة طول الجين الحقيقي والكامل وتحديد محضر الجين بالإضافة إلى موقع البدء والوقف لعملية النسخ



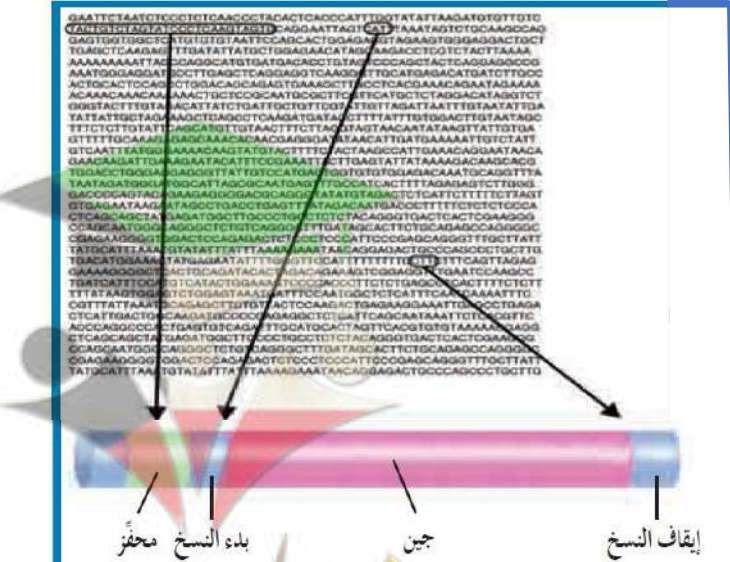
العالم بتحليل كميات ضخمة من المعلومات في تتابع حمض DNA

ما هو سبب تحليل كميات ضخمة من المعلومات في تتابع حمض DNA بواسطة الباحثين ؟

للبحث عن الجينات التي قد تزودهم بمعلومات عن بعض السمات الأساسية للحياة بالإضافة إلى أهميتها العلمية فهم تركيب الجينات الأساسية وكيفية التحكم بها

(شکل 80)

كُن أن يستخدم الماحتون في الجينوم البشري
تابعات حمض DNA لتحديد الكثير من
جينات. توضح الشكل كيف يمكن أن توادي
بعات حمض DNA دور منه لإنتزيم يكسر
بعض RNA ليبدأ عملية النسخ أو يوقفها.
أي اتجاه يمكن لإنتزيم بامرة حمض
RNA لنسخ الجين الموضّع في الشكّ؟



عمل : تُشجع شركات التقنية الحيوية الأبحاث الخاصة بتركيب الجنينات وكيفية التحكم بها ؟

الوصول إلى معلومات تفید في تطوير الأدوية الجديدة ومعالجة الأمراض.

استخدامات مشروع الجينوم البشري في :

التشخيص قبل الولادة

الفحص الجيني

الهدف منه : التأكيد من احتمال إنجاب أطفال مصابين بأمراض جينية لشخصين مقبلين على الزواج يشكّان في أنّهما يحملان جينات متحورة لمرض وراثي

أولاً: الفحص الجيني

الطريقة الأولى : استخدام التقنيات الحديثة للاختبارات الوراثية التي سمح تطويرها

بتوصيل إلى معرفة الاختلافات بين الجينات السليمة وتلك غير السليمة

الطريقة الثانية : تُستخدم مسبارات حمض DNA مشعة لكشف تتابعات معينة

موجودة في الجين المسبب للأمراض

طرق (آلية) الفحص الجيني

الطريقة الثالثة : تستعمل تقنيات شاملة لكشف التغيرات في الواقع المقطوعة يانزيم

القطع والاختلافات في أطوال الجينات السليمة وغير السليمة

فك رموز الأحياء

شخصين مقبلين على الزواج يشكّان في أنّهما يحملان جينات متحورة لمرض وراثي مثل التلّيف الحويصلي فكيف يمكنهما التأكيد من شكوكهما؟

نجرى لهم الفحص الجيني حيث يسمح الفحص الجيني بالتأكد من احتمال إنجاب أطفال مصابين بأمراض جينية . فالجين المسؤول عن مرض

التلّيف الحويصلي له تتابعات معينة لقواعد المكونة لحمض DNA تختلف بدرجة طفيفة عن تتابعات الجين السليم وللتوصّل لهذه

الاختلافات نستخدم واحدة من الطرق التالية :

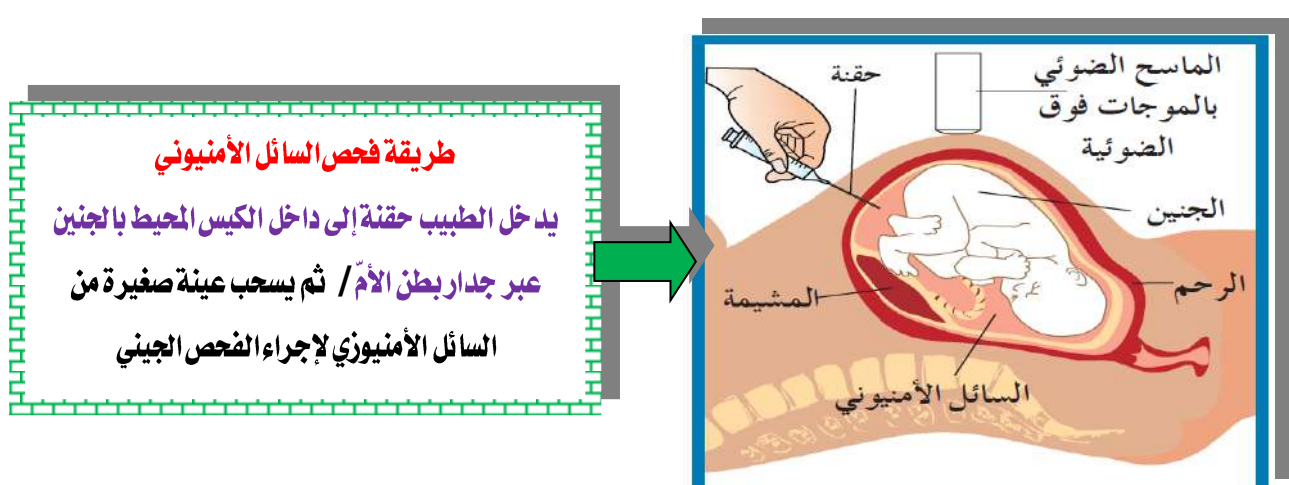
❖ استخدام التقنيات الحديثة للاختبارات الوراثية التي من خلالها يتم معرفة الاختلافات بين الجينات السليمة وتلك غير السليمة

❖ تُستخدم مسبارات حمض DNA مشعة لكشف تتابعات معينة موجودة في الجين المسبب للأمراض

❖ تستعمل تقنيات شاملة لكشف التغيرات في الواقع المقطوعة يانزيم القطع والاختلافات في أطوال الجينات السليمة وغير السليمة

ثانياً : التشخيص قبل الولادة

هي مجموعة التقنيات الحديثة التي تسمح بإجراء اختبارات عدّة للأجنة عن طريق فحص السائل الأمنيوني أو فحص خلايا من الأنسجة المشيمية لإعداد نمطه النووي ودراسته أو لإجراء الفحص الجيني لفحص **DNA** قبل الولادة للتأكد من عدم وجود تشوهات كروموسومية واكتشاف الأمراض مبكراً



• فحص حمض **DNA** للجنين قبل الولادة للتأكد من عدم وجود تشوهات كروموسومية كمتلازمة داون
• اكتشاف الأمراض مبكراً مما يساعد أحياناً على إيجاد العلاج السريع لها مثل حالة الفينيل كيتونوريا

الهدف منه

التخسيص قبل الولادة

آلية التشخيص قبل الولادة

يتم التشخيص بإجراء اختبارات عدّة للأجنة مثل:
 فحص السائل الأمنيوني / أو فحص خلايا من الأنسجة المشيمية
 لإعداد نمطه النووي ودراسته أو لإجراء فحص حمض **DNA** للجنين

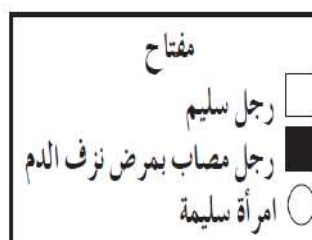
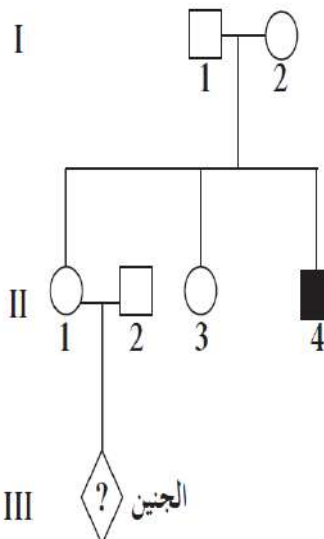
أنواع اختبارات الأجنة المستخدمة في التشخيص قبل الولادة

• فحص السائل الأمنيوني لإعداد نمطه النووي ودراسته أو لإجراء فحص حمض **DNA** للجنين
• فحص خلايا من الأنسجة المشيمية لإعداد نمطه النووي ودراسته أو لإجراء فحص حمض **DNA** للجنين

ملاحظة

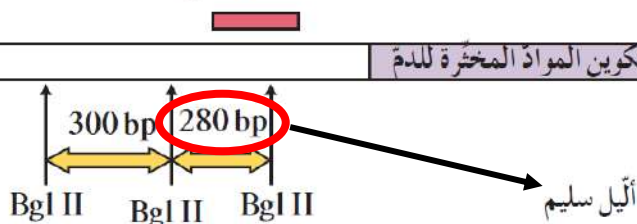
لا يقتصر إجراء الفحص الجيني على الأفراد البالغين أو المقيمين على الزوج فالتقنيات الحديثة سمحت أيضاً بإجراء اختبارات عدّة للأجنة

استخدام التشخيص قبل الولادة لفحص الأليل المسبب لمرض الهيموفيليا أو نزف اللدم نزوجين



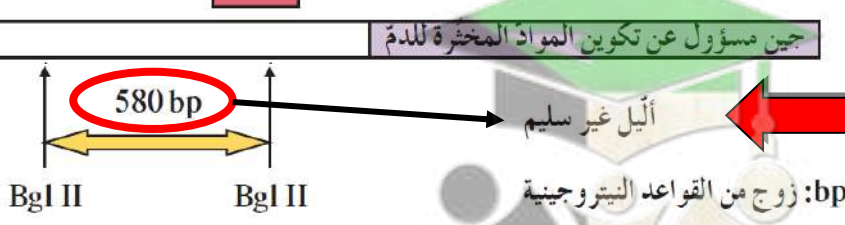
يُوضح الشكل سجل النسب لعائلة يعاني فرد منها مرض نزف الدم أو الهيموفيليا وهو مرض وراثي مرتبط بالكروموسوم الجنسي X وناتج من أليل متنحٍ. وقد سمحت التقنيات المخصصة للتشخيص قبل الولادة بتخسيص جنين الزوجين : II1 و II2 بسبب إمكانية إصابته بالمرض.

مسبار مشع DX 13



يُوضح الشكل الأليل السليم وأماكن القطع لإنزيم القطع ، II وأماكن التصاق المسbar المشع DX 13 ونتائج الفصل الكهربائي للهلام

مسبار مشع DX 13



يُوضح الشكل الأليل غير السليم وأماكن القطع لإنزيم القطع ، II وأماكن التصاق المسbar المشع DX 13 ونتائج الفصل الكهربائي للهلام

	III1	II2	II4	الجين
غير سليم 580 bp	—	—	—	—