

جزء الوراثية



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 تُحلّ حتى تصبح ذات فائدة .



العالم فريدريك ميشر

اكتشف حمضاً نووياً في أنوية الخلايا الصديدية و أصبح هذا الاكتشاف معروفاً باسم الحمض النووي الرايبوزي منقوص الأكسجين أو DNA

التجارب التي أثبتت أن DNA هو المادة الوراثية وليس البروتين

أولاً: تجارب فريدريك جريفث

فريدريك جريفث تمكن من اتخاذ الخطوات الأولى نحو تحديد ما إذا كانت الجينات تتركب من حمض DNA ام من البروتين .

الهدف من التجربة : تحديد ما إذا كانت الجينات تتركب من حمض DNA ام من البروتين

استخدم جريفث في تجربته بكتيريا ستربتوكوكس نومونيا ومنها سلالتين هما:

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

خطوات التجربة

خطوات التجربة	حالة الفئران	التفسير
1 حقن فأرً بالسلاطة S الحية	يموت الفأر	لان السلاطة S تسبب الالتهاب الرئوي للفأر فيموت
2 حقن فأرً بالسلاطة R الحية	يعيش الفأر	لان السلاطة R لا تسبب الالتهاب الرئوي فيعيش الفأر ولا يموت
3 تعريض السلاطة S إلى حرارة عالية	—	تموت البكتيريا ويتضرر البروتين بها ولا يتضرر ال DNA
4 حقن فأراً بالسلاطة S الميتة التي سبق قتلها بالحرارة	يعيش الفأر	السلاطة S الميتة لا تسبب الالتهاب الرئوي للفئران
5 حقن فأراً بخليط من سلاطة S الميتة والسلاطة R الحية	يموت الفأر بالالتهاب الرئوي وظهور سلالته S الحية فيه	مادة التحول (مادة الوراثة) انتقلت بطريقة ما من سلاطة S الميتة إلى سلاطة R الحية ما أدى إلى تحول سلاطة R الي السلاطة S فمات الفأر



لاحظ علماء
العديد من البروتينات تتضرر من الحرارة
فافتراضاً أن الحمض النووي DNA هو
المادة الوراثية وليست البروتينات

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

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

ملاحظة هامة
أكدت نتائج تجارب جريفت وأوزوالد أفري وزملاؤه وعلماء آخرون أن حمض DNA هو الجزيء الذي يبني المورثة

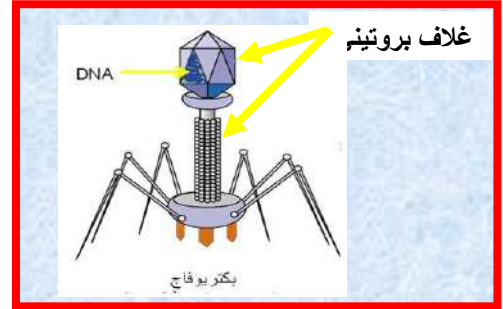
أوزوالد أفري وزملاؤه
اكتشف أن مادة حمض DNA من سلاطة البكتيريا S ضرورية لتحول السلاطة R الي السلاطة S

ثانياً : تجربة البكتريوفاج

الهدف من التجربة : اثبات أن المادّة الوراثية هي حمض DNA وليس البروتين

استخدم مارثا تشيس وألفريد هيرشي في التجربة الفيروسات المعروفة باسم البكتريوفاج (لاقم البكتيريا) او الفاج :

مارثا تشيس وألفريد هيرشي تمكن من إيجاد الحلقة المفقودة وهي ان المادّة الوراثية DNA وليس البروتين وذلك من خلال تجاربهم على الفيروسات المعروفة باسم البكتريوفاج (لاقم البكتيريا) أو الفاج.



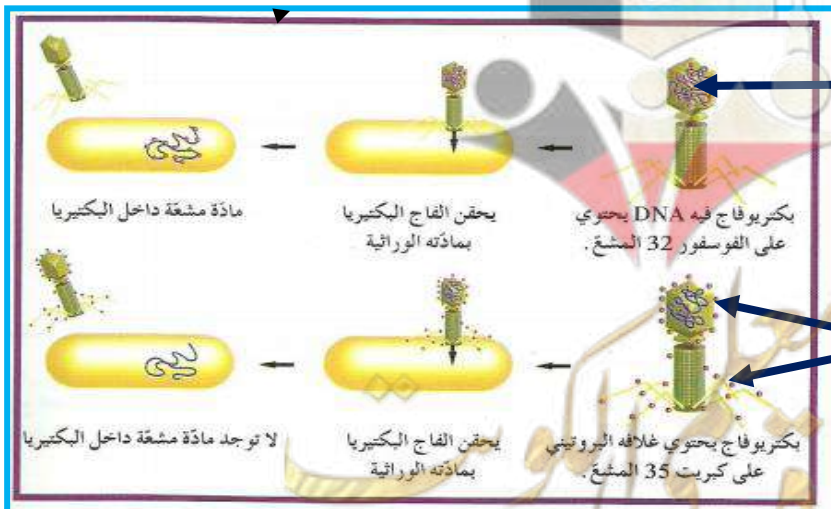
البكتريوفاج يتركب من مكونين :

- الحمض النووي DNA
- البروتين

مراحل غزو الفيروس (البكتريوفاج) للخلية بكتيرية

- يلتصق الفيروس (البكتريوفاج) بسطح الخلية البكتيرية
- يحقن الفيروس مادّة في البكتيريا ويبقى منه مادة خارجها
- المادّة المحقونة تضبط عمليات الإستقلاب الخلوي (الأيض) وصفات خلية البكتيريا كما تفعل الجينات

<ul style="list-style-type: none"> • أُعدّ خليط للفاج فيه DNA مشعّ وخلايا بكتيرية • أُعدّ خليط آخر للفاج فيه بروتين مشعّ وخلايا بكتيرية أخرى • التلصقت الفاجات بالبكتيريا وحقنتها بمادّتها الوراثية 	خطوات التجربة
<ul style="list-style-type: none"> • بدأت البكتيريا في إنتاج فيروسات جديدة من البكتريوفاج • اتّضح أنّ حمض DNA المشعّ هو الذي دخل إلى خلايا البكتيريا 	الملاحظات
<ul style="list-style-type: none"> • المادّة الوراثية هي حمض DNA وليس البروتين . 	الاستنتاج



DNA للبكتريوفاج يحتوي على

الفوسفور 32 المشعّ

غلاف بروتيني للبكتريوفاج يحتوي على

كبريت 35 المشعّ

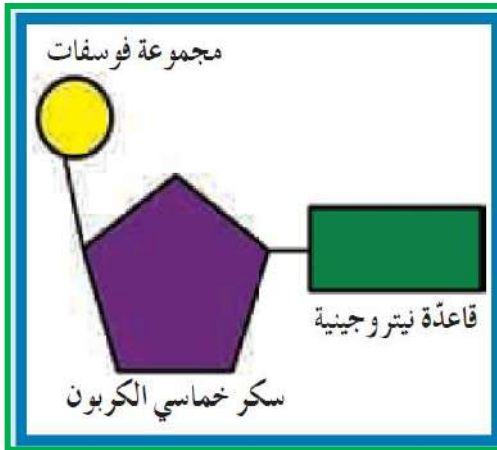
تركيب الحمض النووي وتضاعفه



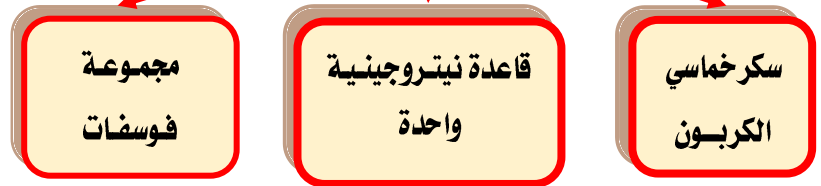
- ♥ تصوير حمض DNA بأشعة X سمح بالحصول على صور لهذا الجزيء وساعدت هذه الصور على اكتشاف العلماء لتركيب حمض DNA وصناعة نموذج لحمض DNA
- ♥ معرفة شكل الجزيء تعطي الباحثين فكرة عن طريقة عمله
- ♥ توصل العلماء إلى تأكيد ارتباط تركيب الجزيء بوظيفته

النوكليوتيدات والقواعد النيتروجينية

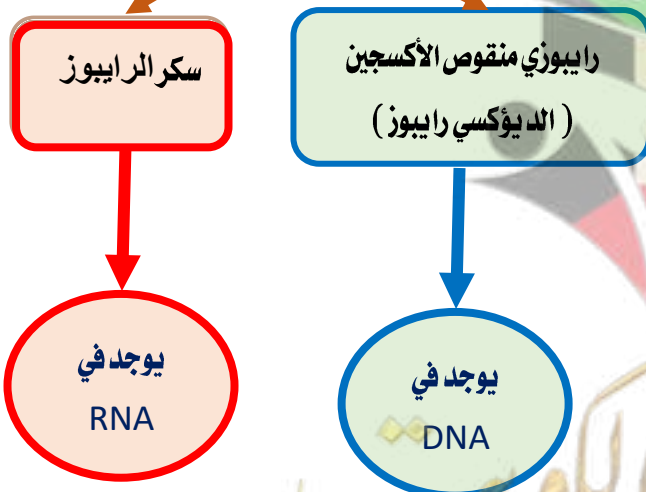
النوكليوتيد: هو المكوّن الأساسي للأحماض النووية DNA و RNA



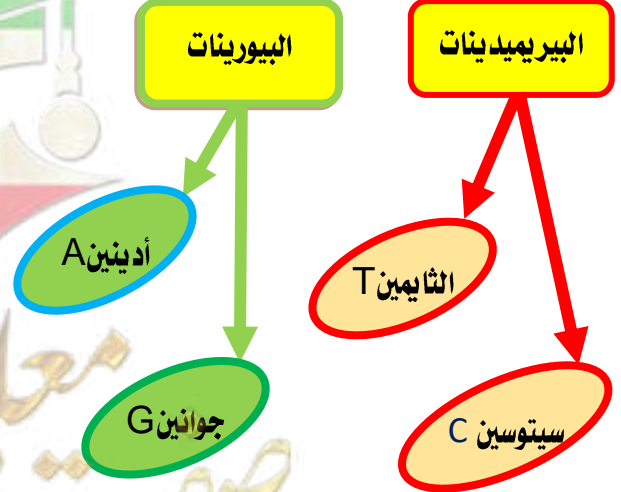
مكونات النوكليوتيد



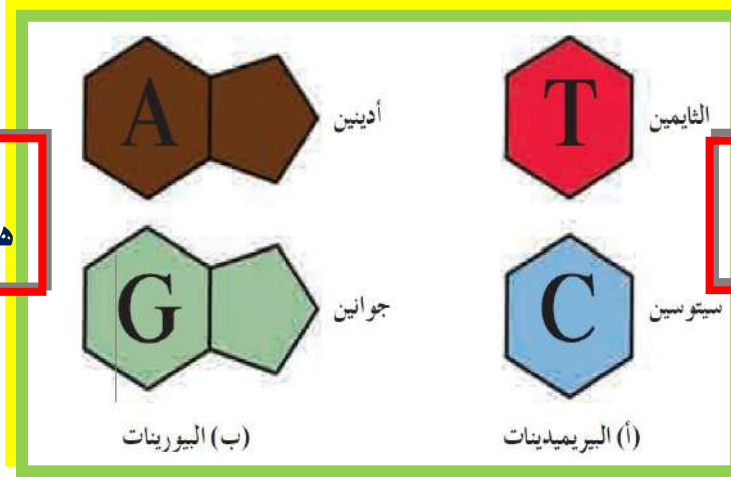
أنواع السكر خماسي الكربون



القواعد النيتروجينية



البورينات
هي جزيئات حلقة مزدوجة



البيريميديينات
هي جزيئات حلقة مفردة

البورينات	البيريميديينات	
جزيئات حلقة مزدوجة	جزيئات حلقة مفردة	نوع الجزيئات الحلقية
أدينين A / جوانين G	الثايمين T / سيتوسين C	مثال

RNA	DNA	
سكر الرايبوز	رايبوزي منقوص الأكسجين (الديوكسي رايبوز)	نوع السكر الخماسي
أدينين A / جوانين G يوراسيل U / سيتوسين C	أدينين A / جوانين 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 دائماً مع كمية الثايمين وكمية السيتوسين تتساوى دائماً مع كمية الجوانين

نسب القواعد النيتروجينية لدى أربعة كائنات (%)

مصدر DNA	الأدينين A	الثايمين T	الجوانين G	السيتوسين C
بكتيريا ستربتوكوكس	29.8	31.6	20.5	18.0
فطر الخميرة	31.3	32.9	18.7	17.1
سمك الرنجة	27.8	27.5	22.2	22.6
الإنسان	30.9	29.4	19.9	19.8

أهمية قانون شارجاف
تحديد تركيب جزيء حمض DNA

قانون شارجاف
كمية الأدينين تتساوى دائماً مع كمية الثايمين وكمية السيتوسين تتساوى دائماً مع كمية الجوانين

فكر مع الأحياء

للإجابة على مسائل قانون شاريف لاحظ ما يلي

- كمية الأدينين A = كمية الثايمين T
- كمية الجوانين G = كمية السيتوسين C
- مجموع كمية A, T + مجموع كمية G, C = 100%



إذا علمت أن كمية الأدينين A في شريط DNA تساوي 15% احسب كمية الثايمين T وكمية الجوانين G وكمية السيتوسين C؟

$$\left. \begin{array}{l} \text{كمية الأدينين } A = 15\% \\ \text{كمية الثايمين } T = 15\% \end{array} \right\} 30\%$$

∴ مجموع كمية الأدينين A وكمية الثايمين T = 30%

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

$$\left. \begin{array}{l} \text{كمية الجوانين } G = 35\% \\ \text{كمية السيتوسين } C = 35\% \end{array} \right\} 70\%$$

• الشكل القابل يمثل قطعة من الحمض النووي : DNA

• السبب : لأنه يحتوي على القاعدة النيتروجينية الثايمين T:

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

• عدد القواعد البيريميديينات (C, T) 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 : لأنه يحتوي على القاعدة النيتروجينية اليوراسيل U....

• عدد القواعد البيورنية في القطعة التي أمامك : 2.....

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

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

اللولب المزدوج

هو جزيء ذو شريطين من النيوكليوتيدات ملتقيين حول بعضهما بعضاً

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

علل : حمض DNA لا يمكن أن يكون شريطاً مفرداً ؟
لان جزيء حمض DNA ثخين

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.

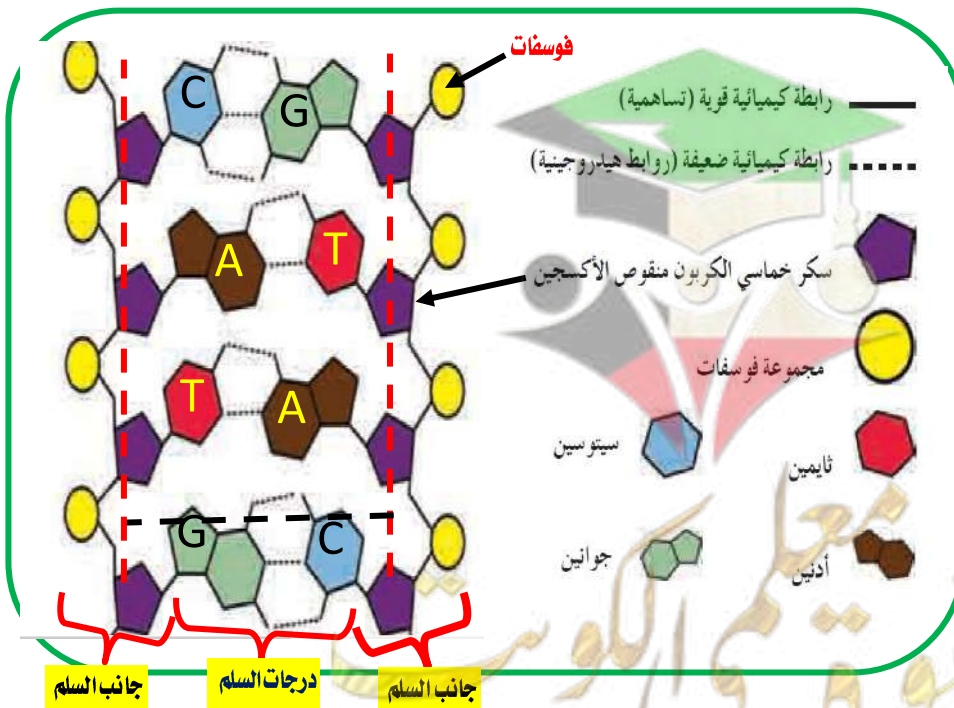
وترتبط كل قاعدتين معاً بروابط هيدروجينية ضعيفة

وبهذه الطريقة تُكوّن النيوكليوتيدات اللولب المزدوج لجزيء حمض DNA

علل : الارتباط بين القواعد النيتروجينية في شريطي DNA من النوع المقيّد ؟

لان الأدينين يرتبط مع الثايمين فقط والسيتوسين يرتبط مع الجوانين فقط وكلاً منهما يُكوّن زوجاً مع الآخر

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 والجوانين هيدروجينية ثلاثية (C≡G)

ملاحظة

كل زوج من قواعد حمض DNA يتكون من قاعدة بيورينية مرتبطة بقاعدة بيريميدينية أي أن الأدينين يرتبط مع الثايمين، وأن السيتوسين يرتبط مع الجوانين لأن كلاً منهما يُكوّن زوجاً مع الآخر

اذكر السبب العلمي :

● لاحظ واظن ان تركيب حمض DNA يشرح كيف يُنسخ أو يتضاعف ؟

لان يحمل كل شريط من شريطي اللولب 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 علي نسخة كاملة ومتطابقة من جزيئات حمض DNA

● تحصل كل خلية ناتجة من الانقسام علي نسخة كاملة ومتطابقة من حمض DNA ؟

لان قبل انقسام الخلية تخضع مادة حمض DNA لعملية تضاعف

ملاحظة

إذا تمكنت من فصل شريطي اللولب المزدوج فإن نظام القواعد المتكاملة يسمح ياعادة بناء تتابع القواعد للجانب الآخر

فكر مع الأحياء

س : اذا علمت أن تتابع القواعد النيتروجينية لقطعة من أحد شريطي

DNA لذباية الفاكهة كانت CACACATCTGG المطلوب :

♥ تتابع القواعد النيتروجينية على الشريط المقابل هو :

..... GTGTGTAGACC.....

A	T
C	G
T	
C	
G	
T	

أماك شريط من DND المطلوب :

كتابة القواعد النيتروجينية للشريط المكمل

ملاحظة

نظام القواعد المتكاملة المزدوجة في DNA يعني ان :

● الأدينين A في أحد شريطي DNA يقابله الثايمين T في الشريط الاخر

● السيتوسين C في أحد شريطي DNA يقابله الجوانين G في الشريط الاخر



بيورينات	بيريميديات
G جوانين	C سيتوسين
A أدينين	T ثايمين

شوكة التضاعف

هي النقطة التي يتم عندها فصل اللولب المزدوج ويبدأ منها تحرك إنزيمات بلمرة حمض DNA

حمض DNA

التدقيق اللغوي

هي عملية يقوم بها إنزيم بلمرة حمض DNA أثناء عملية التضاعف حيث يزيل هذا الإنزيم النيوكليوتيد الخاطئ ويستبدله بالنيوكليوتيد الصحيح

كيف يحدث التضاعف

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

ثانياً : عندما يفصل الشريطان ترتبط إنزيمات أخرى وبروتينات على كل من الشريطين الفرديين وتمنع تقاربهما وإعادة إتفافهما .

ثالثاً : تتحرك إنزيمات بلمرة حمض DNA على طول كل من شريطي حمض DNA حيث تضيف نيوكليوتيدات للقواعد المكشوفة بحسب نظام ازدواج القواعد المتكاملة (يعمل كل شريط كقالب)

رابعاً : تتحرك إنزيمات بلمرة حمض DNA على طول الشريطين ويتشكل لولبان مزدوجان جديان

خامساً : لدى إنزيم بلمرة حمض DNA دور في التدقيق اللغوي أثناء عملية التضاعف يزيل هذا الإنزيم النيوكليوتيد الخاطئ ويستبدله بالنيوكليوتيد الصحيح

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

الوظيفة / الأهمية / الدور الذي يقوم به

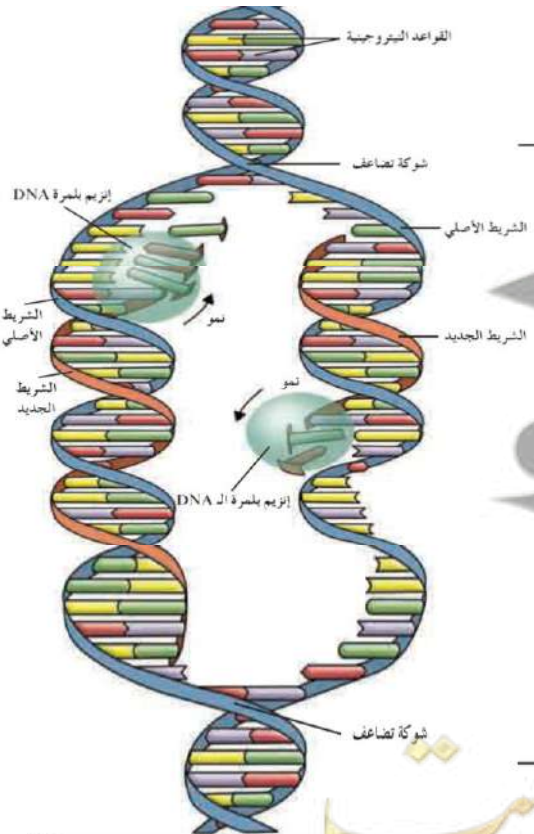
إنزيم هيليكيز	يحلّ التفاف اللولب المزدوج ويفصل اللولب المزدوج عند نقطة معينة بكسر الروابط الهيدروجينية التي تربط القواعد المتكاملة
إنزيم بلمرة حمض DNA	<ul style="list-style-type: none"> • يضيف النيوكليوتيدات للقواعد المكشوفة بحسب نظام ازدواج القواعد المتكاملة على طول كل من شريطي حمض DNA • له دور في التدقيق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

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

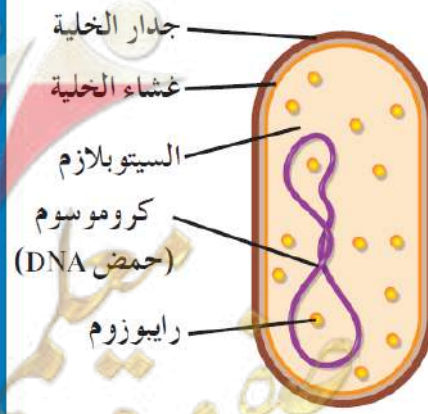
لأن إنزيم بلمرة حمض DNA أثناء عملية التضاعف يزيل النيوكليوتيد الخاطئ ويستبدله بالنيوكليوتيد الصحيح

علل : عند التضاعف ينفصل شريطي DNA ولا يتقاربان ولا يحدث إعادة إتفافهم؟

لأن ترتبط إنزيمات أخرى وبروتينات على كل من الشريطين الفرديين وتمنع تقاربهما وإعادة إتفافهما .



فقاعة التضاعف



شكل يوضح DNA الدائري في أوليات النواة

شكل يوضح ال DNA الخيطي في حقيقيات النواة

ملاحظة هامة : لا يبدأ التضاعف في طرف وينتهي في الطرف الآخر من جزيء حمض DNA

أوليات النواة (البكتيريا)	معظم حقيقيات النواة	
شكل حمض DNA	دائري	خطي
عدد شوكة التضاعف	شوكتي تضاعف	عدّة أشواك تضاعف عادة
مكان بداية شوكة التضاعف	شوكتي التضاعف تبدأ في مكان معين وتتحرّك باتجاهين مختلفين إلى أن تلتقيا في الطرف الآخر من حمض DNA الدائري	أشواك تضاعف تبدأ في الوسط وتتحرّك باتجاهين متعاكسين محدثة فقاعات تضاعف على طول جزيء الـ DNA

عل : ظهور فقاعات التضاعف في حقيقيات النواة أثناء تضاعف الـ DNA؟

لان أشواك تضاعف تبدأ في الوسط وتتحرّك باتجاهين متعاكسين محدثة فقاعات تضاعف على طول جزيء الـ DNA

عل : يحتاج تضاعف جزيء الـ DNA لذبابة الفاكهة إلى ثلاث دقائق فقط؟

لوجود أكثر من 6000 شوكة تضاعف

ملاحظة هامة

- في ذبابة الفاكهة لولم تحدث عملية التضاعف بطريق شوكات التضاعف لكنّا بحاجة إلى 16 يوماً على الأقلّ لنسخ جزيء DNA واحد
- عند الإنسان يُنسخ جزيء DNA في أجزاء وبشوكة تضاعف أيضاً ولكن بشوكة واحدة لكلّ 100 ألف نيوكليوتيد تقريباً .



تضاعف نصف محافظ (المحافظ الجزئي)

هو وصف لعملية تضاعف حمض DNA حيث أن كلّ جزيء DNA جديد يحتوي على شريط واحد جديد وشريط واحد أصلي

ما الهدف من تضاعف نصف محافظ (المحافظ الجزئي)

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

شكل يوضح التضاعف نصف محافظ (المحافظ الجزئي)

من التركيب الجيني الى التركيب الظاهري



نوعية الغذاء.....تحدد نوع النمل.....!!!!!!

- معظم يرقات النمل تتحول الى عاملات مطيعات
- عند الخطر والشعور بالتهديد يغير النمل طعامه ليصبح جنود ضخمة
- وشرة حيث ان 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

للتوضيح !!!!!

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

● يتم التعبير عن الجين عندما يصنع البروتين بحسب الشفرة التي يحملها الجين .

● يتحكم جزيء حمض DNA في بعض الأحيان في جين معين لتصنيع البروتينات التي تحكم بدورها تنشيط او تثبيط جينات اخرى

● يتطلب تصنيع البروتين عمل الحمض النووي الرايبوزي منقوص الأكسجين DNA مع حمض نووي آخر يسمى الحمض النووي الرايبوزي RNA

● يؤدي البروتين دوراً أساسياً في كل عمليات الكائنات الحية بدءاً من تنفس خلية البكتيريا وصولاً إلى طرفة عين الضيل

● تصنع الكائنات البروتينات التي تحتاج إليها في خلال عملية تسمى تصنيع البروتين تتم فيها ترجمة التركيب الجيني للكائن (تركيب المورثات) إلى تركيب ظاهري

الفروقات التركيبية بين حمض DNA وحمض RNA

أنواع حمض RNA

DNA

RNA

شريط مزدوج

شريط مفرد

أزواج القواعد T-A ، G-C

أزواج القواعد U-A ، G-C

سيتوسين - جوانين ، أدينين - ثايمين

سيتوسين - جوانين ، أدينين - يوراسيل

سكر خماسي الكربون منقوص

سكر خماسي الكربون (سكر رايبوز)

الأكسجين (سكر ديوكسي رايبوز)

rRNA

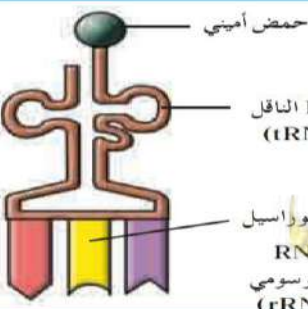
الرايبوسومي

tRNA

الناقل

mRNA

الرسول



رايبوسوم

يوراسيل RNA الرايبوسومي (rRNA)



RNA الحمض النووي الريبوزي

هو شريط مفرد من النيوكليوتيدات يتركب من سكر خماسي الكربون (سكر ايبوز) ويحتوي على القواعد الثلاثة سيتوسين - جوانين - أدينين - يوراسيل

mRNA الرسول

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

تُصنَع البروتينات على مرحلتين

المرحلة الثانية الترجمة

المرحلة الأولى النسخ

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

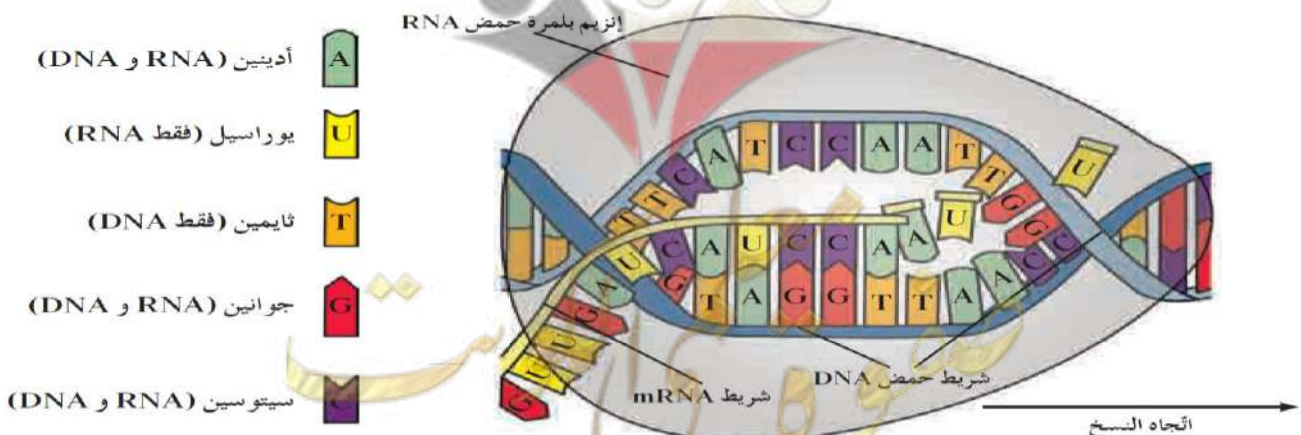
أولاً: المرحلة الأولى عملية النسخ

خطوات النسخ

● **ينفصل شريطي حمض ال DNA الواحد عن الآخر وتكشف القواعد النيتروجينية**

● **يلتحم مع حمض DNA انزيم بلمرة RNA الذي يمر على طوال القواعد في شريط ال DNA ودائماً في اتجاه واحد** حيث يقرأ كل نيوكليوتيدة على شريط ال DNA ويقربها بنيوكليوتيدة من نيكلوتيدات RNA المتكاملة معها حيث ان اليوراسيل يرتبط بالادين بدلًا من الثايمين

● **بعد اكتمال عملية النسخ ينفصل انزيم بلمرة RNA عن حمض DNA ويطلق جزي حمض mRNA الي السيتوبلازم** اما شريط حمض ال DNA فيرتبطان مجددا ليعيد اللولب المزدوج



ما هي أوجه التشابه بين عملية النسخ والتضاعف ؟

- في كلاهما تُستعمل القواعد في أحد شريطي DNA كقالب لصنع جزيء جديد
- في كلاهما ينفصل شريطا حمض DNA الواحد عن الآخر وتتكشف القواعد النيتروجينية
- في كلاهما يتّبع نظام ازدواج القواعد النيتروجينية

• ماذا يحدث للإنزيم بلمرة RNA بعد اكتمال عملية النسخ ؟

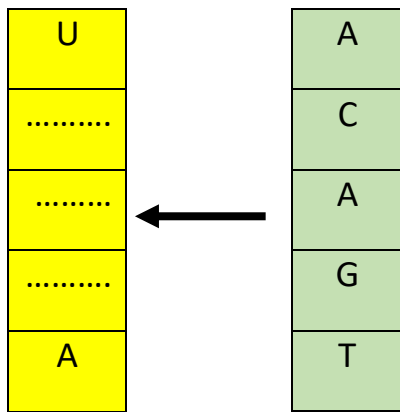
ينفصل انزيم بلمرة RNA عن حمض DNA ويطلق جزيء حمض mRNA الي السيتوبلازم

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

يرتبطان مجدداً ليعيدا تكوين اللولب المزدوج الأساسي

عملية النسخ	عملية التضاعف	الهدف من العملية
إنتاج شريط حمض mRNA	إنتاج جزيئات من DNA	الهدف من العملية
انزيم بلمرة RNA	انزيم بلمرة DNA	الانزيم 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) الازدين • يضاف الجوانين (G) مقابل السيتوسين (C) • يضاف الازدين (A) مقابل الثايمين (T) 	<ul style="list-style-type: none"> يضاف الثايمين (T) مقابل (A) الازدين والعكس ويضاف الجوانين (G) مقابل السيتوسين (C) والعكس 	ألية إضافة القواعد أمام القواعد المكشوفة

فكر مع الأحياء



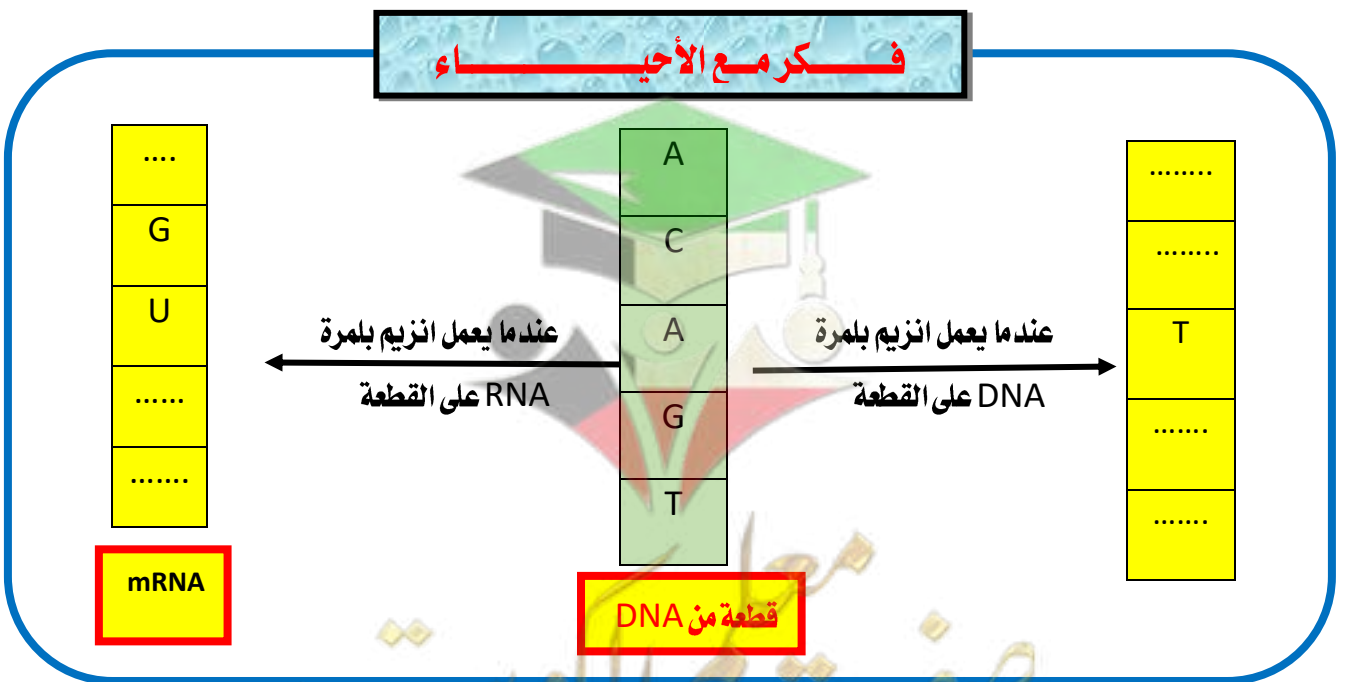
• الشكل الذي أمامك يمثل قطعة من شريط DNA المطلوب :

- القطعة المقابلة له على شريط mRNA

mRNA	اولية النواة	حقيقة النواة	مكان وجود نيوكليوتيدات حمض RNA
	تكون موجودة في السيتوبلازم .	موجودة داخل النواة	

انزيم بلمرة RNA	انزيم بلمرة DNA	
هو انزيم يضيف نيوكليوتيدات للقواعد المكشوفة لشريط حمض DNA بحسب نظام ازدواج القواعد لإنتاج شريط حمض mRNA أثناء عملية النسخ	هو انزيم يعمل على طول كل من شريطي حمض DNA حيث يضيف النيوكليوتيدات للقواعد المكشوفة بحسب نظام ازدواج القواعد المتكاملة	التعريف / المفهوم
النسخ	التضاعف / التدقيق اللغوي	العملية التي يقوم به
<ul style="list-style-type: none"> • يضيف اليوراسيل (U) مقابل (A) الازدين • يضيف الجوانين (G) مقابل السيتوسين (C) • يضيف الازدين (A) مقابل الثايمين (T) 	يضيف الثايمين (T) مقابل (A) الازدين والعكس ويضيف الجوانين (G) مقابل السيتوسين (C) والعكس	ألية إضافة القواعد أمام القواعد المكشوفة
يضيف نيوكليوتيدات للقواعد المكشوفة لشريط واحد من حمض DNA بحسب نظام ازدواج القواعد أثناء عملية النسخ لإنتاج شريط حمض mRNA	يضيف النيوكليوتيدات للقواعد المكشوفة بحسب نظام ازدواج القواعد المتكاملة على شريطي DNA أثناء عملية التضاعف / له دور في التدقيق اللغوي أثناء عملية التضاعف حيث يزيل النيوكليوتيد الخاطئ ويستبدله بالنيوكليوتيد الصحيح	الوظيفة

فكر مع الأحياء



تشذيب حمض RNA

هي عملية تحدث في الخلايا حقيقية النواة حيث تزيل الانزيمات من mRNA قبل خروجه من النواة
الإنترونات وترتبط الإكسونات بعضها ببعض وشُدَّب أي قُطِع وأعيد تجميعه

التعريف / المفهوم	الإكسونات	الإنترونات
	أجزاء تُشَفَّر (تترجم) إلى بروتينات	أجزاء لا تُشَفَّر (لا تُرجم) إلى بروتينات

ملاحظات هامة

- تُستَسَخَّعُ الإنترونات والإكسونات في حمض DNA إلى mRNA الأولي
- يشذب mRNA الأولي في الخلايا حقيقية النواة حيث يمر في هذه المرحلة الاضافية قبل ان يخرج من النواة لبدأ عملية الترجمة
- تعتبر عملية التشذيب لحمض RNA خطوة مهمة في عملية تصنيع البروتينات في حقيقيات النواة

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

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

تزيل الانزيمات من mRNA الأولي الإنترونات وترتبط الإكسونات بعضها ببعض ثم يُضاف الرأس والذيل لتكوين جزيء نهائي من mRNA

• ماذا يحدث لـ mRNA بعد أن يشذب؟

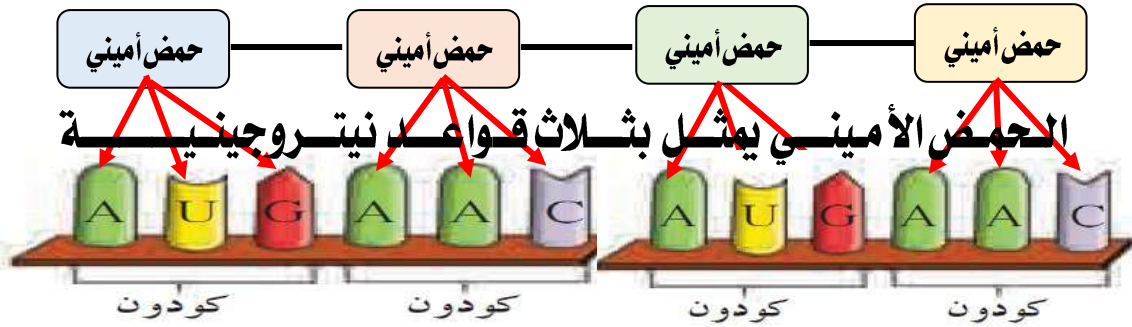
يخرج من النواة ويتجه نحو الرايبوسومات حيث تتم عملية الترجمة وتصنيع البروتين



الشفرة الوراثية (كودون)

- هي مجموعة من ثلاثة نيوكليوتيدات على mRNA تُحدد حمضاً أمينياً معيناً
- او هي اللغة التي تدخل في تركيب mRNA ذات أربعة حروف تمثل أربع قواعد مختلفة هي G ، C ، U ، A

البروتينات تتكون من اتحاد الاحماض الامينية في سلاسل طويلة تسمى عديدات الببتيد



الحمض جليسين

شفرتة GGU

الحمض هستدين

شفرتة CAC

الحمض سيرين

شفرتة UCG

معلومات هامة جدا جدا

- عدد الاحماض الامينية الموجودة فقط عشرين حمض اميني
- الحمض الاميني يمثل بثلاث قواعد نيروجينية وكل ثلاث قواعد نيروجينية تسمى كودون او شفرة وراثية
- عدد الكودونات في الجسم 64 كودون
- البروتينات تُصنع من خلال اتصال الاحماض الامينية في سلاسل طويلة ذات أعداد مختلفة من الاحماض الامينية العشرين تُسمى عديدات الببتيد
- تحدد خصائص البروتينات تبعاً لانواع الاحماض الامينية

الشفرة الوراثية: (كودونات mRNA والاحماض الامينية)

القاعدة الثانية في الكودون

القاعدة الأولى في الكودون	U			C			A			G		
	UUU	UUC	UUA	UCU	UCC	UCA	UAU	UAC	UAA	UGU	UGC	UGA
U	فينيل ألانين Phe	ليوسين Leu	ليوسين Leu	سيرين Ser	سيرين Ser	كودون التوقف Stop	تيروسين Tyr	كودون التوقف Stop	كودون التوقف Stop	سيسستين Cys	كودون التوقف Stop	تريبتوفان Trp
C	ليوسين Leu	ليوسين Leu	ليوسين Leu	برولين Pro	برولين Pro	برولين Pro	هستيدين His	جلوتامين Gln	جلوتامين Gln	أرجنين Arg	أرجنين Arg	أرجنين Arg
A	إيزولوسين Ile	إيزولوسين Ile	ميثيونين (كودون البدء) Met	ثريونين Thr	ثريونين Thr	ثريونين Thr	أسبرجين Asn	ليسين Lys	أسبرجين Asn	سيرين Ser	أرجنين Arg	أرجنين Arg
G	فالين Val	فالين Val	فالين Val	ألانين Ala	ألانين Ala	ألانين Ala	حمض الأسبارتيك Asp	حمض جلوتاميك Glu	حمض الأسبارتيك Asp	جليسين Gly	جليسين Gly	جليسين Gly

اذكر السبب العلمي :

• يوجد أربعة وستين كودوناً للشفرة الوراثية فقط ؟

لان الكودون يتكون من ثلاث قواعد نيتروجينية فقط كما أن هناك أربعة أنواع من القواعد النيتروجينية (A,U,G,C) وبالحساب رياضياً نجد $4^3 = 64$ كودون

• بالرغم ان عدد الاحماض الامينية 20 لان عدد الكودونات 64 كودون؟

لان بعض الأحماض الأمينية تُحدّد بأكثر من كودون على سبيل المثال ،هناك ستّة كودونات تُحدّد الحمض الأميني ليوسين وستّة أخرى تُحدّد الحمض الأميني أرجنين في حين هناك كودون واحد وهو AUG يُحدّد البدء 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
لا تشفّر (لا تُترجم) لأيّ حمض أميني	ميثيونين	الأحماض الأمينية

اذكر السبب العلمي :

• البروتين الذي يتكون من 5 أحماض أمينية يحتاج الي 18 قاعدة نيتروجينية؟

لان كل حمض أميني يمثل بثلاث قواعد نيتروجينية (نيوكليوتيدات) .∴ 3 (قواعد) X 5 (أحماض) = 15 قاعدة نيتروجينية بالإضافة الي ثلاث قواعد نيتروجينية لشفرة (كودون) التوقف لا تشفّر (لا تُترجم) لأيّ حمض أميني $15 + 3 = 18$ قاعدة نيتروجينية

• كودونات التوقف تشبه النقطة في نهاية الجملة؟

لأنها تدلّ على توقّف تصنيع البروتين وتُحدّد نهاية سلسلة عديد الببتيد ولا تشفّر (لا تُترجم) لأيّ حمض أميني

قوانين تساعد على الحل !!

عدد النيوكليوتيدات (القواعد النيتروجينية) = عدد الأحماض الأمينية X 3 + 3 (لشفرة التوقف)

عدد الأحماض الأمينية = عدد النيوكليوتيدات (القواعد النيتروجينية) ÷ 3 - 3 (شفرة التوقف) ÷ 3

فكر مع الأحياء

- اذكر عدد القواعد النيتروجينية (النيوكليوتيدات) لبروتين يتكون من 4 أحماض أمينية؟
- بروتين ال mRNA المشفر له به 21 قاعدة نيتروجينية احسب عدد الاحماض الامينية المكونه للبروتين؟

الترجمة

- هي العملية التي عن طريقها تتحول لغة قواعد الأحماض النووية إلى لغة البروتينات (الأحماض الأمينية).
- أوهي عملية تحدث في الرايبوسومات يتم فيها فك الشفرة في mRNA لتكوين سلسلة عد يد الببتيد تستخدم الخلية المعلومات في mRNA لتصنيع سلسلة عد يد الببتيد

الرايبوسوم



مما يتكرب الرايبوسوم ؟

- يتكرب من أكثر من 50 بروتين مختلف وعدة أجزاء من rRNA
- يتألف الرايبوسوم من وحدتين وحدة كبيرة والأخرى صغيرة ترتبطان ببعضهما بعضاً فقط أثناء عملية الترجمة
- لدى الرايبوسوم موقعين للارتباط متجاورين هما P وA يؤديان دوراً مهماً في عملية الترجمة إذ يرتبط بكل منهما tRNA يحمل حمضاً أمينياً خاصاً به وستشكل هذه الأحماض في ما بعد سلسلة عد يد الببتيد

س: متى تتحد الوحدتين الصغرى والكبرى للرايبوسوم ؟

ترتبطان ببعضهما بعضاً فقط أثناء عملية الترجمة

عل: الموقعين A , p في الرايبوسوم لهما دور مهم في عملية الترجمة ؟

عملية الترجمة إذ يرتبط بكل منهما tRNA يحمل حمضاً أمينياً خاصاً به

س: ما أهمية الموقعين A , p في الرايبوسوم ؟

يؤديان دوراً مهماً في عملية الترجمة إذ يرتبط بكل منهما tRNA يحمل

حمضاً أمينياً خاصاً به

ملاحظة هامة

تتابع النيوكليوتيدات (القواعد النيتروجينية) في جزيء mRNA تعتبر معلومات توضح الطريقة التي تتصل بها الأحماض الأمينية بعضها مع بعض لإنتاج سلسلة عد يد الببتيد.

فك رمع الأحياء



الشكل الذي أمامك يوضح شكل الرايبوسوم بالخلية المطلوب :

- هل الرايبوسوم في وضع الترجمة ؟ ... لا
- التفسير : . لان الوحدة الصغرى غير مرتبطة بالكبرى

تصنيع البروتين

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

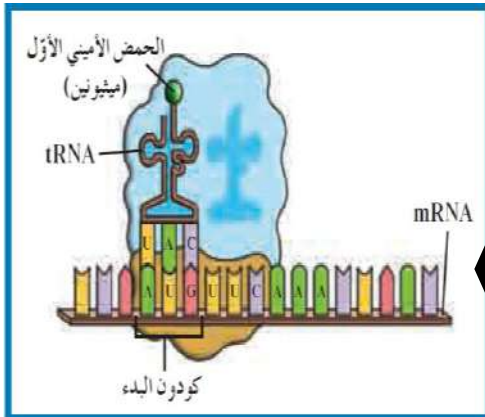
مراحل تصنيع البروتين

مرحلة الانتهاء

مرحلة الأستطالة

مرحلة البدء

أولاً: مرحلة البدء



● في السيتوبلازم تبدأ عملية الترجمة بارتباط mRNA بالوحدة

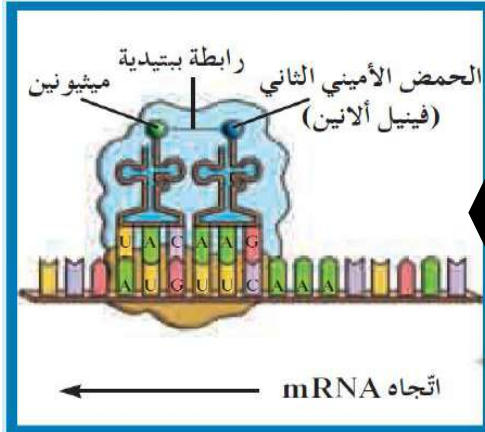
الرايبوسومية الصغرى

● mRNA فيه يتمركز كودون البدء AUG الذي يشفر الحمض الأميني

ميثيونين عند الموقع P بالرايبوسوم

● يرتبط بكودون mRNA جزيء tRNA الأول الذي يحمل في إحدى طرفية مقابل الكودون UAC والطرف الآخر الحمض الأميني الميثيونين

1



● عند اكتمال تركيب الرايبوسوم المفعّل (ارتباط الوحدات)

الرايبوسوميتين الكبرى والصغرى مع mRNA وأول tRNA) يصبح الموقع

A على الرايبوسوم جاهز لتلقي tRNA التالي حامل مقابل الكودون المتكامل مع الكودون الشاغر في الموقع A

● يصبح الموقعين A, B على الرايبوسوم حاملين لحمضين أمينين

● يساعد أنزيم معين في الربط الحمضيين برابطة ببتيدية مكونة أول حمضيين في سلسلة الببتيد

2

tRNA الأول في عملية الترجمة

هو الجزيء الذي يحمل في إحدى طرفية مقابل الكودون UAC والطرف الآخر الحمض الأميني الميثيونين

الرايبوسوم المفعّل

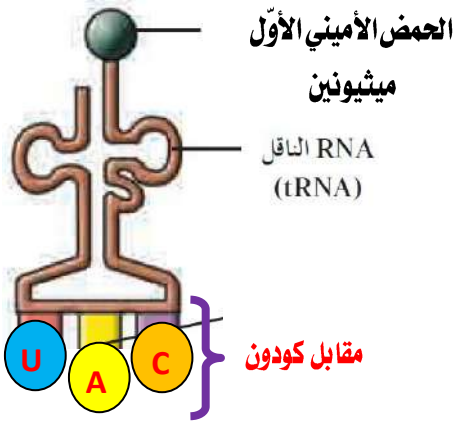
هو ارتباط الوحدات الرايبوسوميتين الكبرى والصغرى مع mRNA وأول tRNA

ملاحظة هامة

الرابطة بين الأحماض الأمينية
رابطة ببتيدية

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

لان أنزيم معين في مرحلة البدء يساعد على ربط الحمضيين الأمينين برابطة ببتيدية مكونة أول حمضيين في سلسلة الببتيد



tRNA الأول

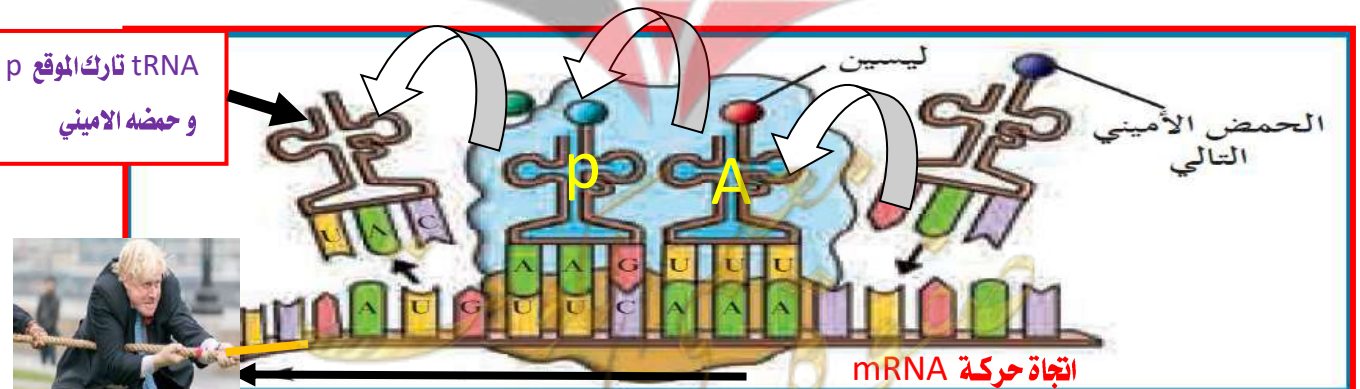
ملاحظات هامة جدا

- تصنيع بروتين يبدأ بشفرة AUG
- ♥ السلسلة الببتيدية للبروتين دائما تبدأ بالحمض الاميني الميثيونين
- في عملية الترجمة جزيء ال tRNA الاول دائما يحمل: الحمض الاميني الميثيونين ومقابل الكودون له UAC
- ♥ بناء البروتين يبدأ عند الموقع p في الرايبوسوم وينتهي بناء البروتين عند الموقع A في الرايبوسوم

مقابل الكودون	الكودون	
tRNA	mRNA	نوع tRNA الذي يحمله
وهو مجموعة من ثلاثة نيوكليوتيدات يحملها tRNA في خلال عملية الترجمة وتكون متكاملة مع الكودون الذي يحمله mRNA	هي مجموعة من ثلاثة نيوكليوتيدات على mRNA تُحدّد حمضاً أمينياً معيناً	المفهوم / التعريف

ثانياً: مرحلة الأستطالة

- بعد ربط الحمضين الامينيين الاول والثاني ينفصل جزيء tRNA الموجود في الموقع p تاركا وراءه حمضه الاميني ومكانه فارغ فيندفع جزيء tRNA الموجود في الموقع A ليحل في المكان شاغرا P
- بما ان مقابل الكودون على tRNA يبقى مرتبط بالكودون على mRNA فان جزيء tRNA و mRNA يتحركان عبر الرايبوسوم الى الموقع p كوحدة واحدة
- نتيجة لما سبق يظهر كودون جديد في الموقع A ويكون جاهز لتلقي جزيء tRNA التالي مع الحمض الاميني الخاص به بهذه الطريقة يتم نقل الاحماض الامينية الى الموقع A ويتم ربطها بسلسلة الببتيد بواسطة رابطة ببتيدية حتي يتم الوصول الى نهاية mRNA



علل : يظهر كودون جديد في الموقع A أثناء مرحلة الاستطالة؟

لأن مقابل الكودون في tRNA الموجود بالموقع A يبقى مرتبط بالكودون على mRNA / ثم جزيء tRNA الموجود بالموقع A يتحركان معا عبر الرايبوسوم إلى الموقع p كوحدة واحدة فيظهر كودون جديد في الموقع A

ثالثا: مرحلة الأنتهاء

- تنتهي عملية الترجمة حين يصل كودون التوقف إلى الموقع A على الرايبوسوم وهو كودون ليس له مقابل كودون ولا يشفر (لا يُترجم) ويؤدي إلى انتهاء عملية تصنيع البروتين
- ثم يتم تجميع الأحماض الأمينية في سلسلة عديد الببتيد في خلال عملية الترجمة وتكون سلسلة ببتيدية (البروتين)
- بعد ذلك يتفكك الرايبوسوم إلى وحدتيه الأساسيتين وينفصل عديد الببتيد (البروتين) ويُطلق في الخلية



تصنيع البروتين	مرحلة الأنتهاء	التعريف / المفهوم
عملية يتم فيها تجميع الأحماض الأمينية في سلسلة عديد الببتيد في خلال عملية الترجمة	هي مرحلة تنتهي فيها عملية الترجمة حين يصل كودون التوقف إلى الموقع A وهو كودون ليس له مقابل كودون ولا يشفر (لا يُترجم) ويؤدي إلى انتهاء عملية تصنيع البروتين	

لتصنيع البروتين تنسخ الخلية حمض DNA إلى حمض mRNA الذي يتوجه

إلى مواقع تصنيع البروتين في السيتوبلازم أي الرايبوسومات ويبقى DNA بانواة

ماذا يحدث؟

• للرايبوسوم بعد تكوين البروتين؟

يتفكك الرايبوسوم إلى وحدتيه الأساسيتين الصغرى والكبرى

• السلسلة عديدة الببتيد بعد عملية الترجمة؟

تتفصل سلسلة عديد الببتيد (البروتين) وتطلق في الخلية

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

البروتينات هي مفاتيح

معظم ما تقوم به الخلية من وظائف

الأنزيمات

هي بروتينات تحفز التفاعلات الكيميائية

الجينات والبروتينات تتحكم في لون الأزهار

لان الجين يحمل شفرة أو تعليمات ليصنع إنزيم (بروتين) يحفز تفاعل إنتاج صبغة يمكنه أن يتحكم بلون الزهرة .

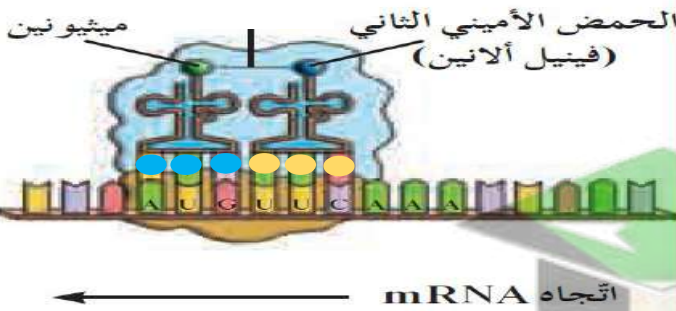
الجينات والبروتينات تحدد فصيلة الدم

لان الجين يحمل شفرة أو تعليمات ليصنع إنزيم (بروتين) يختص بإنتاج الأنتيجينات التي تُحدد فصيلة الدم على سطح كريات الدم الحمراء .

الجينات والبروتينات تتحكم بحجم الكائن وشكله

لان الجين يحمل شفرة أو تعليمات ليصنع بروتينات معينة تنظم معدل النمو ونمطه في الكائن فتتحكم بحجم هذا الكائن وشكله ،

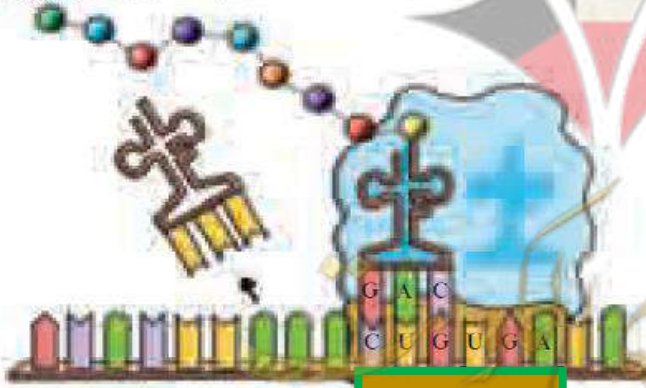
فك رمع الأحياء



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

- مقابل الكودون لـ tRNA الموجود في الموقع p هو UAC
- مقابل الكودون لـ tRNA الموجود في الموقع A هو AAG
- الرابطة بين الحمض الأميني الميثيونين والفينيل ألانين رابطة بيتيدية ...

سلسلة عديد الببتيد (بروتين)

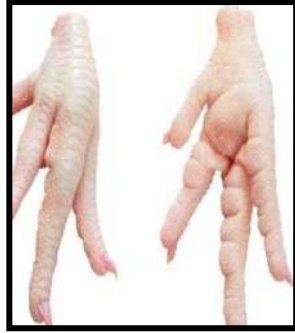


الشكل الذي أمامك يوضح مرحلة من مراحل تصنيع البروتين المطلوب :

- المرحلة التي أمامك هي .. الانتهاء ...
- هل تتوقع أن يأتي tRNA ويحمل حمض أميني في الموقع A مع التفسير العلمي ؟ الأجابة : لا
- وذلك لان كودون التوقف لا يشفر ولا يترجم لحمض أميني
- ماذا يحدث للرايبوسوم بعد انتهاء تصنيع البروتين ؟ يتفكك الرايبوسوم إلى وحدتيه الأساسيتين الصغرى والكبرى

البروتين والتركيب الظاهري

أصابع الدجاج لا تتصل بأغشية.
يعود ذلك إلى وجود بروتينات
تسمى بروتينات تخليق العظام
BMP تحول دون نمو أغشية
بين أصابع الدجاج.



تتصل أصابع أقدام البط بأغشية.
يعود ذلك إلى عدم وجود بروتينات
تسمى بروتينات تخليق العظام
BMP.

ماذا يحدث : عند إدخال جين طافر 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 الي
mRNA

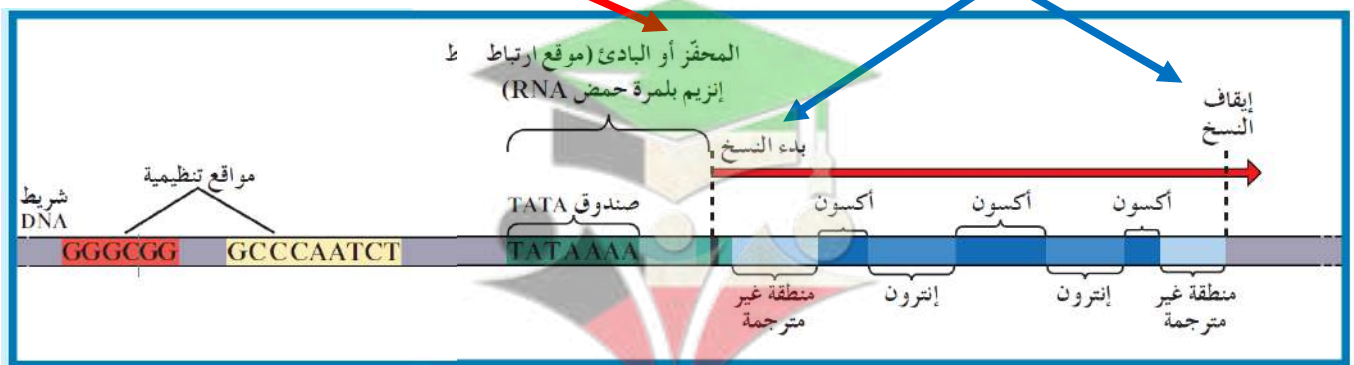
بروتين تخليق العظام BMP

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

قد يبدو الجين تتابع من النيوكليوتيدات فقط أو خليط من اربع حروف A, G, C, T التي تمثل قواعد DNA ولكن وجد عند
تحليل القواعد بالجين ما يلي :

• تتابعات معينة تعمل كمحفزات لمواقع
ارتباط انزيمات بلمرة RNA

• تتابعات تعمل كإشارات
لبداء النسخ أو توقفها



صندوق TATA

هو تتابعات TATAAAA يحتويها المحفز
وتؤدي دوراً عند إطلاق عملية النسخ .

علل : تمتليء الخلية بالعديد من البروتينات؟

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

بتركيب الجين النموذجي من :

المحفز يوجد في

جانب واحد من

الجين

● **محفز في جانب واحد من الجين** يحتوي علي تتابعات TATAAAA تُسمى صندوق TATA

● **المواقع تنظيمية** حيث ترتبط ببروتينات تنظم عملية النسخ وتحدد ما إذا كان الجين يعمل او لا يعمل

● **يحتوي علي علامتي بدء وإيقاف النسخ** وتتوسطهما النيوكليوتيدات التي تترجم

البروتينات ووظائف الخلية

يحتوي الجسم على أكثر من 50 ألف بروتين مختلف كما ان كل خلية تحتوي على مئات البروتينات المختلفة التي تتحكم الجينات يانتاجها.

ماذا يحدث عند : حدوث تغير في الجينات ؟

يؤدي تغير الجين إلى تغير البروتين مما يؤدي إلى تغير تركيب الخلية ووظيفتها ، وينتج من ذلك تركيباً ظاهرياً آخر

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

بسبب حدوث التغير في أحد جينات DNA لهذا الشخص يسبب هذا التغير حدوث تغيراً في البروتين المتكون في خلايا أصابعه والنتيجة تركيب ظاهري يشمل التصاق الأصابع وزيادة في عددها .

علل : تحتوي جميع خلاياك علي الجينات نفسها ولكنها لا تنتج البروتينات نفسها ؟ (معلومة هامة)

لأن الجينات في كل خلية من خلايا الكائنات الحية لديها آليات تنظيمية تحفز بدء عمل الجينات أو توقفه

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

لأن الجينات في كل خلية من خلايا الكائنات الحية لديها آليات تنظيمية ، تحفز بدء عمل الجينات أو توقفه



الجين يعبر عن

نفسه عندما ينشط

ويصنع بروتين

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

أوليات النواة حقيقيات النواة	حقيقيات النواة عديدة الخلايا	طريقة ضبط التعبير الجيني
بدء عمل الجين أو وقفه مرتبط بأي تغيير حاصل كاستجابة للعوامل البيئية	يتضمن تنظيم عمل الجين أنظمة عديدة معقدة مختلفة	

تختلف طريقة ضبط التعبير الجيني بين أوليات النواة وحقيقيات النواة

أولا : 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

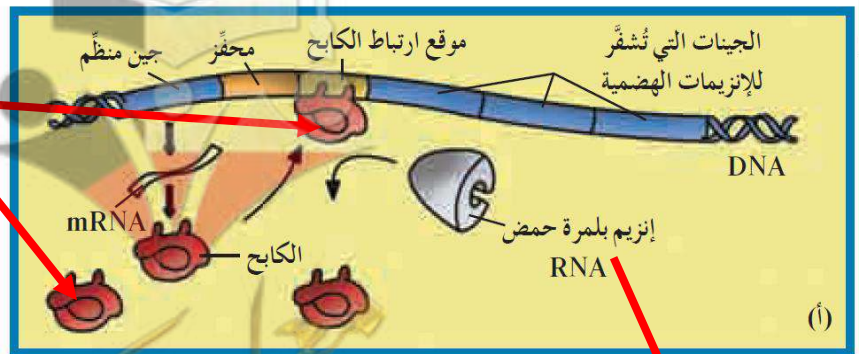
• تتغذى على سكر اللاكتوز

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

• الجينات المتحكممة بهذه الإنزيمات مجمعة على كروموسومها

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

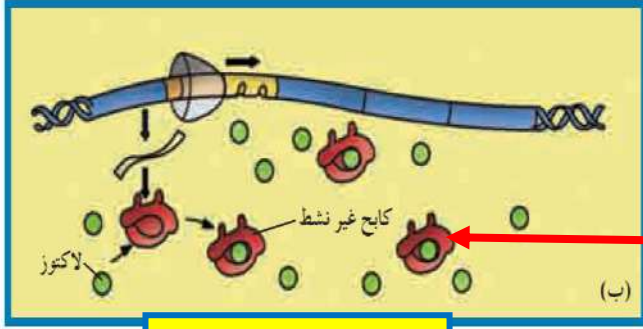
المفهوم / الوظيفة	
هو جين يوجد داخل حمض DNA البكتيريا يشفر لإنتاج بروتين معين يسمى الكايح	جين منظم
هو بروتين يرتبط بحمض DNA فيمنع ارتباط إنزيم بلمرة حمض RNA بالمحفز أي يمنع تصنيع الإنزيمات الهضمية ويوقف عمل الجينات التي تشفر لإنزيمات الهضم	الكايح
وهو جزء من حمض DNA يعمل كموقع لارتباط إنزيم بلمرة حمض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



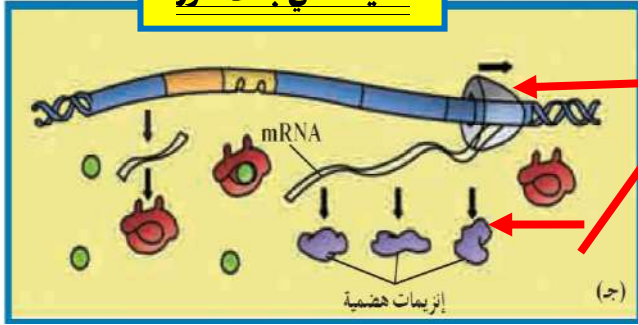
ما هي آلية عمل الكايح (أهميته)؟

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

إنزيم بلمرة حمض RNA ضروري لعملية النسخ الجينية المشفرة للإنزيمات الهضمية



محيط غني باللاكتور



عند دخول بكتيريا E-COLI الي محيط غني بسكر اللاكتور

- يرتبط سكر اللاكتور بالكايح فيغيّر شكله فيصبح الكايح غير

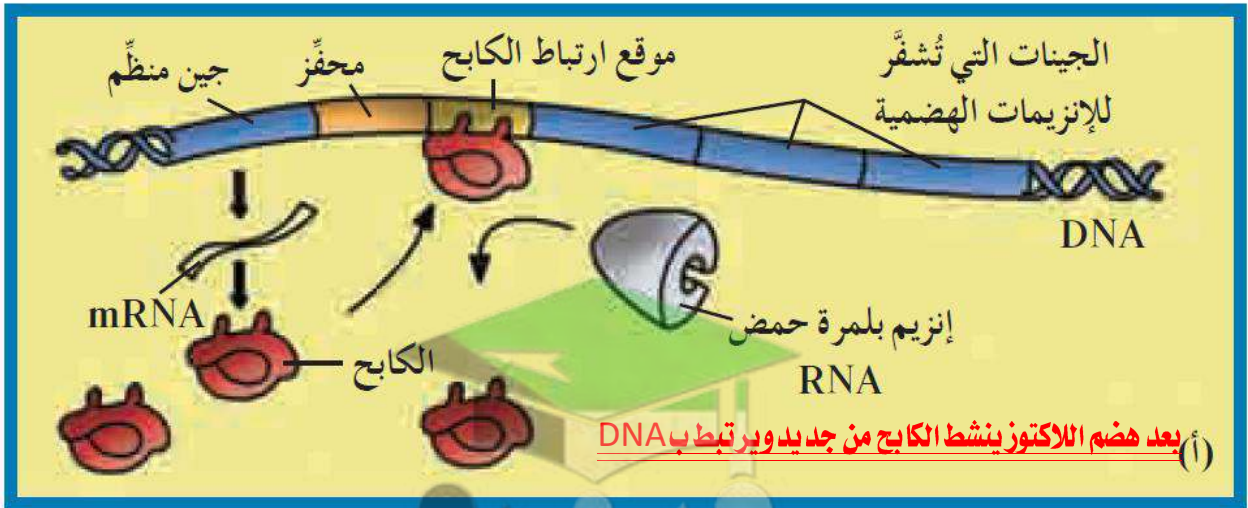
نشط ولا يعود قادراً على الارتباط بحمض DNA

- ونتيجة لذلك يرتبط إنزيم بلمرة حمض RNA بالمحفز مجدداً

ويتحرك على طول حمض DNA ناسخاً الجين الذي يشفر

للإنزيمات الهضمية الي mRNA الذي يترجم بعدئذ وتُصنع

الإنزيمات الهضمية



ماذا يحدث : بعد هضم البكتيريا لكمية اللاكتور كلها ؟

يُنشَط الكايح من جديد ، ويصبح حرّاً لارتباط بحمض DNA ويتوقّف عمل الجينات التي تتحكّم

بتصنيع الإنزيمات الهضمية من جديد

علل : تكتفي البكتيريا بإنتاج إنزيمات هضم المادة الغذائية (اللاكتور) عند وجود اللاكتور فقط ؟

لتوفير 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 تعقيداً	يتضمن تنظيم عمل الجين أنظمة عديدة معقدة مختلفة وتكون أكثر تعقيداً	ضبط التعبير الجيني (الجين يعمل أو يتوقف عن العمل)
أقل من حقيقيات النواة	أكبر من أوليات النواة	مجموع الجينات
—————	متعددة	عدد الكروموسومات
أقل تعقيداً	أكثر تعقيداً	تتابعات الجينات

التنظيم المعقد والدقيق للتعبير الجيني في الخلايا حقيقية النواة الذي يضبط تمايز الخلايا يرجع سببه إلى أن :

♥ مجموع جينات خلايا حقيقية النواة هو أكبر من مجموع جينات خلايا أولية النواة

♥ الجينات في حقيقيات النواة منظمة في كروموسومات متعددة وبتتابعات أكثر تعقيداً منها في أولية النواة

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

في كلاهما إنزيم بلمرة حمض RNA يرتبط بالمحفز لبدء عملية النسخ

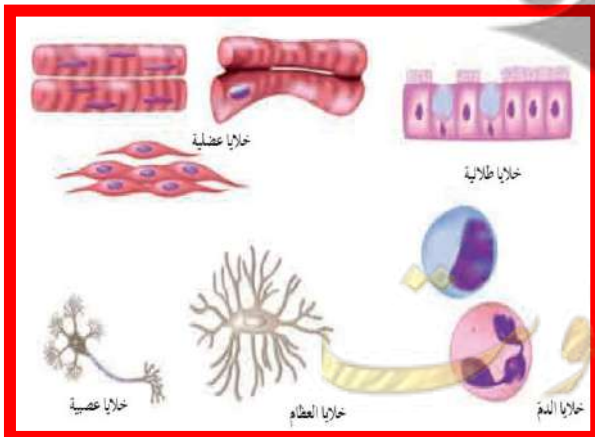
معلومات هامة

♥ يحتوي جسم الإنسان على حوالي 300 نوع من الخلايا تقوم بوظائف مختلفة ، وتحتوي هذه الخلايا كلها على ال DNA نفسه .

♥ تُحدد الجينات النشطة في خلايا معينة وظائف هذه الخلايا

♥ تحمل جميع أنواع خلايا جسمك الكروموسومات نفسها ولكن خلايا الجسم متميزة ولكل نوع من الخلايا تركيب ووظيفة مختلفين

♥ التحكم في التعبير الجيني يُعتبر عند الإنسان أو غيره من حقيقيات النواة ، عملية معقدة مقارنة بأوليات النواة



علل : بالرغم من خلايا جسمك تحتوي على الكروموسومات نفسها ولكن تتمايز

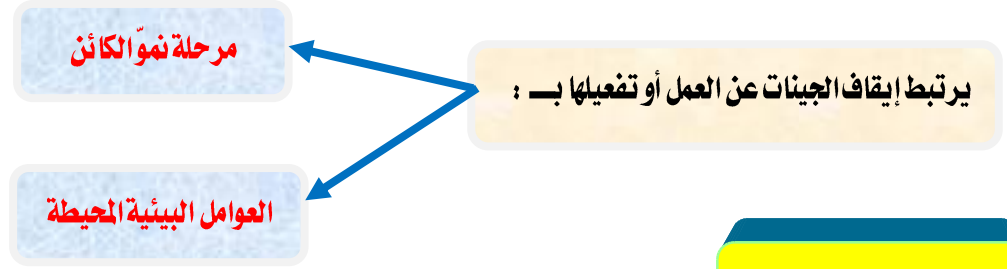
وتختلف الخلايا في تركيبها ووظائفها ؟

بسبب الاختلافات في التحكم بالتعبير الجيني كما أن الجينات في كل خلية من خلايا الكائنات الحية لديها آليات تنظيمية تحفز 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 فمتموقفة عن العمل بشكل دائم أي مثبطة ولا يحدث لها نسخ . وبذلك يكون لكل خلية وظيفة محددة



2- ضبط عملية النسخ

تتم من خلال :

- 1- ضبط (تحدد) متى يرتبط إنزيم بلمرة حمض RNA بالمحفز بمساعدة مجموعة من البروتينات تسمى عوامل النسخ وهي بروتينات منظمة وظيفتها تنشيط عملية نسخ حمض DNA
- 2- تحديد كمية mRNA التي تنتج من جين محدد وسلسلة أحداث تحصل بعد عملية النسخ وتنظم 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 التعديلات والتحويلات 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 (علل) لان لها غلاف نووي يجب عملية النسخ عن عملية الترجمة ،

مفاهيم مرتبطة بألية ضبط التعبير الجيني في حقيقيات النواة

هو مجموعة من البروتينات المنظمة وظيفتها تنشيط عملية نسخ حمض DNA

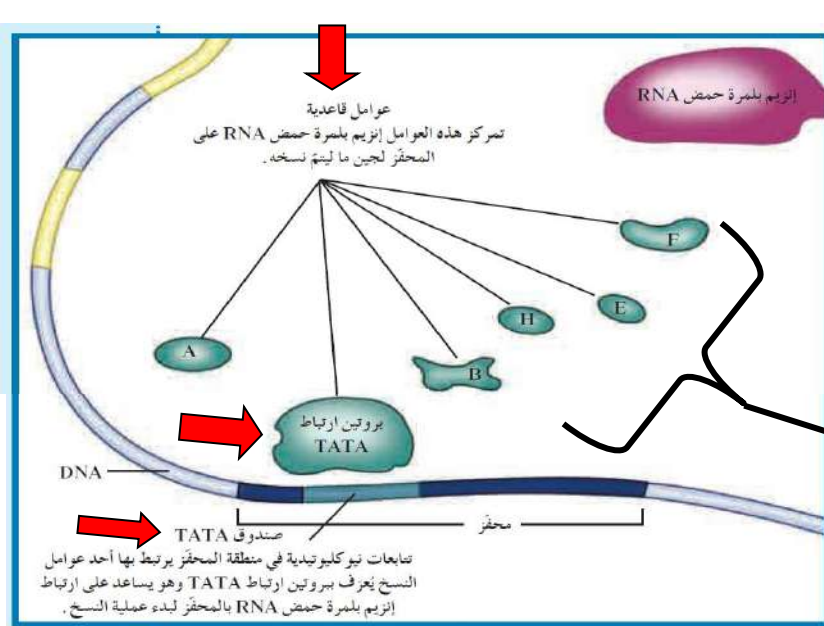
عوامل النسخ

1- بروتينات منظمة وظيفتها تنشيط عملية نسخ حمض DNA

أهمية عوامل النسخ

2- عوامل النسخ تتجمع وترتبط بدايةً بالمحفز لكي يستطيع إنزيم بلمرة RNA

الارتباط بنجاح بالمحفز في خلايا حقيقية النواة والبدء بعملية النسخ



عوامل قاعدية

المنشطات

مساعد المنشطات

أنواع عوامل النسخ

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

تنشيط عملية نسخ حمض DNA

أهمية : العوامل القاعدية

♥ ضرورة لعملية النسخ ولكنها غير كافية

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

♥ تنشيط عملية نسخ حمض DNA

مركب عامل النسخ

هو مركب قادر على التقاط إنزيم بلمرة RNA ويتكون

من ارتباط العوامل القاعدية بواسطة بروتين ارتباط

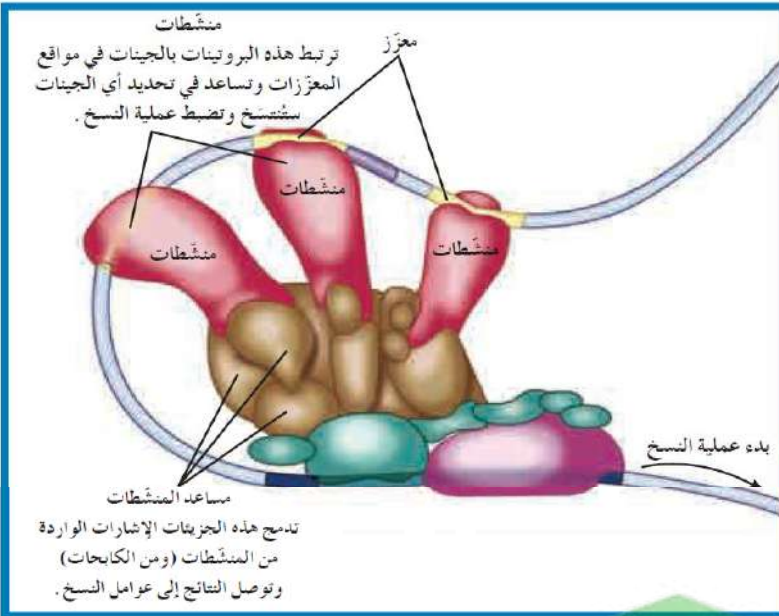
TATA . بصندوق TATA على المحفز

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 تُسمى منشطات	هي بروتينات منضمة تعمل على ضبط عملية النسخ. وترتبط هذه المنشطات بتتابعات على DNA (الجينات) في مواقع تسمى معززات
الأهمية	# مساعد المنشطات تربط العوامل القاعدية بمجموعة من عوامل نسخ تُسمى منشطات # تدمج الإشارات الواردة من المنشطات (ومن الكابحات) وتوصل النتائج إلى عوامل النسخ الأخرى	# بروتينات منضمة تعمل على ضبط عملية النسخ # تساعد في تحديد أي الجينات ستُنسخ



المعززات

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

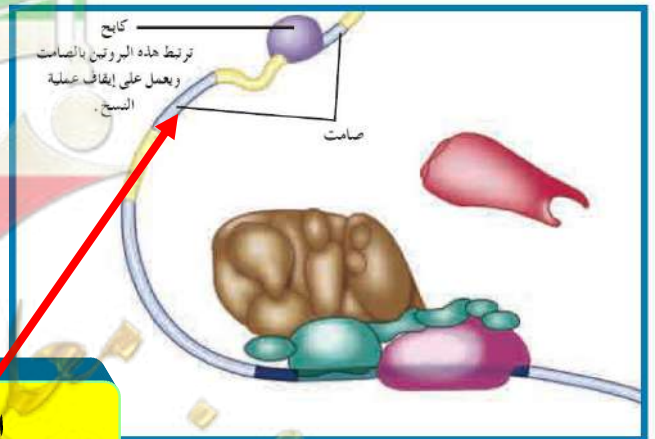
أهمية المعززات

وظيفتها تحسين عملية النسخ وضبطها

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

معلومات هامة

- # هناك عدة معززات منتشرة على الكروموسوم قادرة على الارتباط بعدة أنواع من المنشطات التي توفر مجموعة متنوعة من الاستجابات أو ردود الفعل على الإشارات المختلفة
- # ليس ضرورياً وجود المعزز في المنطقة القريبة من المنطقة المراد نسخها



الصلامات

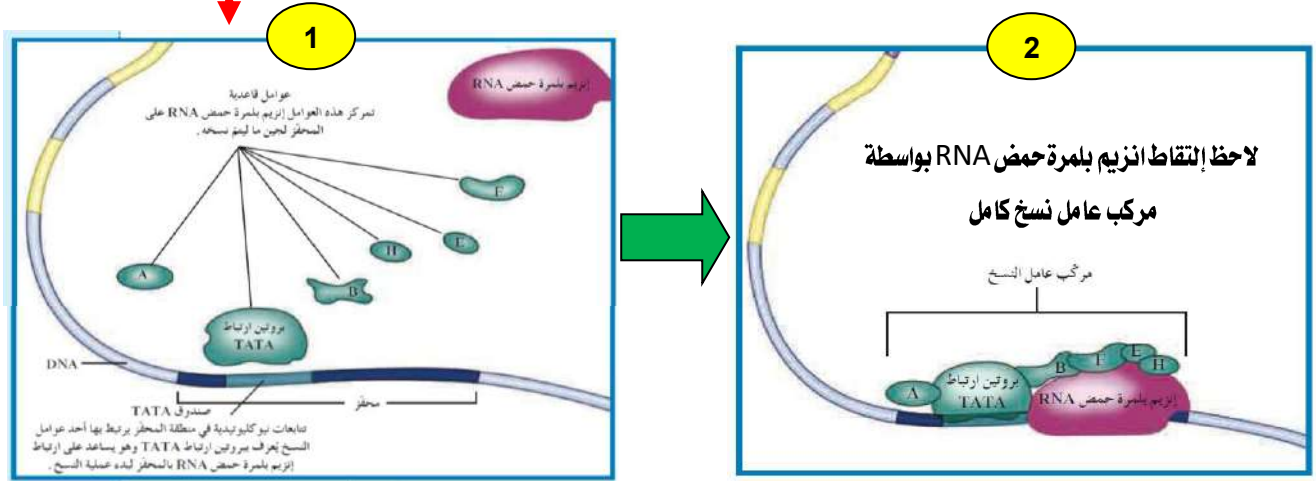
هو تتابعات نيوكليوتيدية على DNA يرتبط بها بروتين منظم، يُسمى الكابح فتصبح المنشطات غير قادرة على الارتباط بـ DNA وهكذا تتوقف عملية النسخ

آلية وخطوات ضبط التعبير الجين في حقيقيات النواة

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

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

ليتكون مركب عامل نسخ كامل قادر على ألتقاط انزيم بلمرة RNA



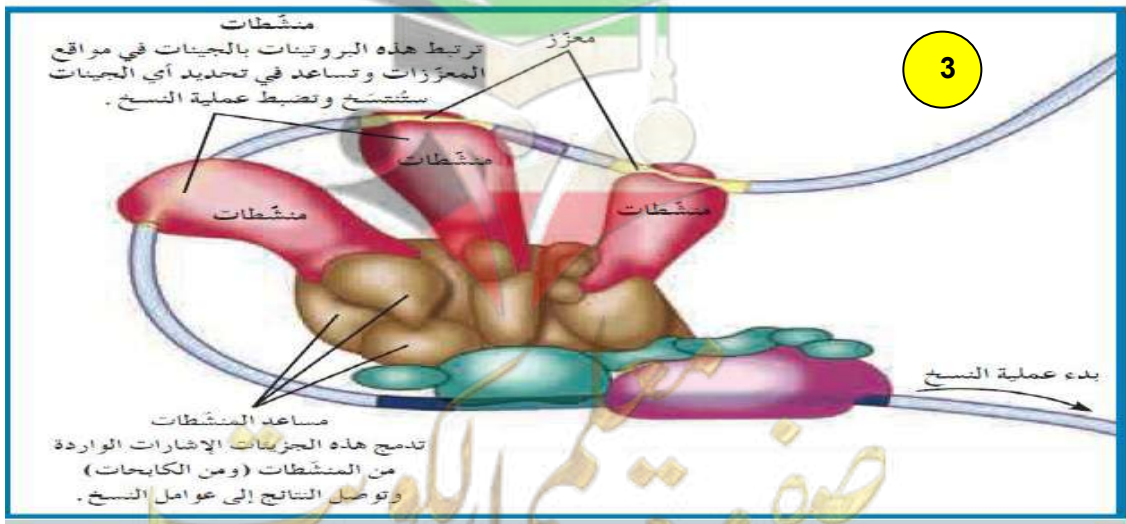
ملاحظة : يجب ملاحظة ان العوامل القاعدية ضرورية لعملية النسخ ولكنها غير كافية لزيادة سرعة النسخ أو تخفيضها لذلك هناك مجموعة ثانية من عوامل النسخ ، تُسمى مساعد منشطات تلعب دور في النسخ

الخطوة الثانية : مساعد المنشطات ترتبط العوامل القاعدية بمجموعة من عوامل نسخ تُسمى منشطات

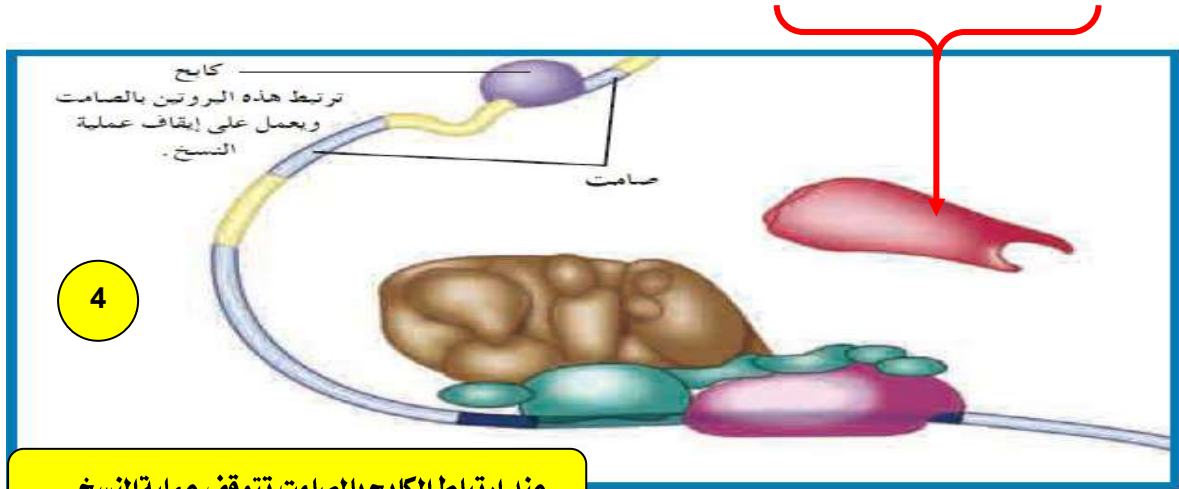
الخطوة الثالثة : المنشطات ترتبط بتتابعات على (الجينات) في مواقع تسمى معززات على DNA

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 نيوكليوتيدية على DNA تُسمى صامات لا تعود المنشطات قادرة على الارتباط بـ DNA وهكذا تتوقف عملية النسخ



عند ارتباط الكابح بالصامت تتوقف عملية النسخ

لنهم كيف يُحزّن هذا المعزّز عملية النسخ، سنأخذ كمثال كيفية عمل الهرمونات التي تُسمى ستيرويدات في خلايا الفقاريات

الستيرويدات: هي جزيئات مركّبة من مادة دهنية تعمل كإشارة كيميائية مثال عليها الإستروجين
الأستروجين: هو هرمون ستيرويد مسؤول عن ظهور الخصائص الجنسية الثانوية عند الإناث

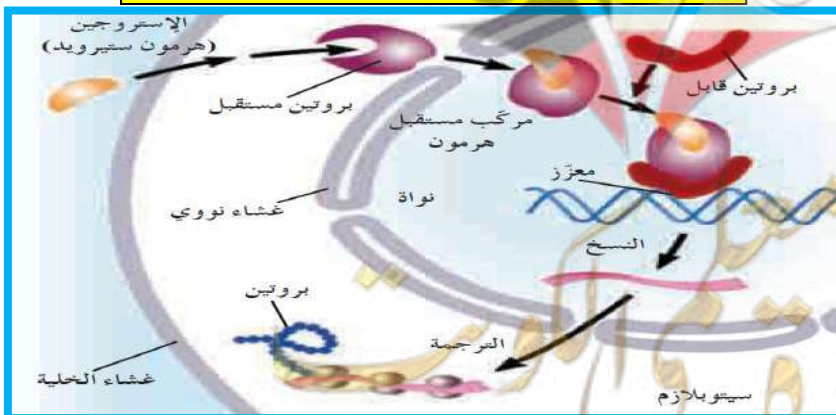
آلية ضبط التعبير الجيني من خلال هرمون الإستروجين:

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

الخطوة الثانية: يرتبط هرمون الأستروجين ببروتين مستقبل موجود على الغشاء النووي وينتج مركّباً مستقبلاً للهرمون هذا المركّب (مركب مستقبل هرمون) له شكل موائم للارتباط ببروتين معين يُسمى بروتيناً قابل

الخطوة الثالثة: يرتبط البروتين القابل بدوره بالمناطق المعزّزة في حمض DNA ما ينبّه إنزيم بلمرة حمض RNA لبدء 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



القط الفرعوني Sphynx Cat

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

البروتينات والطفرات

- ♥ **البروتينات** أهم جزء في تركيب الكائن الحي وهي اساسية لأداء الجسم وظائفه
- ♥ تؤدي بعض البروتينات وظائفها داخل خلايا الكائن الحي / وتفرز بروتينات خارج الخلايا لأهداف اخري / كما تعمل بعض البروتينات كمنشط او كاج ومحفز الجينات علي العمل او التوقف

يتنوع تأثير الطفرات على الكائنات

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

ملاحظة هامة

التغير في حمض DNA يُغيّر في البروتينات التي تُصنّع في الخلية وتغيّر البروتينات في الخلية له تأثير كبير في تركيب الخلية أو وظيفتها

هي التغير في المادة الوراثية DNA لخلية

الطفرة

أنواع الطفرات

طفرة جينية

طفرة كروموسومية

الطفرة الكروموسومية العددية

الطفرة الكروموسومية التركيبية

الانتقال

الانقلاب

التقص

الزيادة

المتبادل او غير
الروبرتسوني

الروبرتسوني

الطفرات الجينية	الطفرات الكروموسومية	
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 اختلافاً في عدد الكروموسومات في خلايا الكائن	التعريف / المفهوم
استبدال نيوكليوتيدة // نقص نيوكليوتيد // ادخال نيوكليوتيد	<ul style="list-style-type: none"> طفرة تركيبية (نقص - زيادة - انتقال - انقلاب) طفرة كروموسومية عديدة 	الأنواع

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

أولاً: الطفرات الكروموسومية

(أ) الطفرات الكروموسومية التركيبية

هي تغيرات في بنية الكروموسوم أو تركيبه

عدد أنماط الطفرات الكروموسومية التركيبية



طفرة النقص	طفرة الزيادة (التكرار)
<p>التعريف أو/ ألية الحدوث</p> <p>هي طفرة تحدث عندما ينكسر الكروموسوم ويفقد جزءاً منه</p>	<p>● هي طفرة تحدث عندما ينكسر جزء من الكروموسوم ويندمج في الكروموسوم المماثل له (النظير) فيملك الكروموسوم المماثل حينئذ نسخة إضافية عن أحد أجزائه</p> <p>● هي طفرة تحدث نتيجة عبور غير متكافئ بين الكروموسومات المتماثلة خلال الانقسام الميوزي .</p>
<p>تأثير الطفرات</p> <p>● ظهور نمط الأجنحة المتعرج في ذبابة الفاكهة ● ظهور مرض الضمور العضلي النخاعي للإنسان</p>	<p>● ظهور عيناً قضيبيية في ذبابة الفاكهة نتيجة طفرة الزيادة في الكروموسوم X</p>
<p>الرسم التوضيحي</p> 	

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 عين قضيبيية في ذبابة الفاكهة
- حدوث طفرة النقص للجين المشفر لبروتين النمو العضلي الطبيعي SMN في الإنسان؟
- الإصابة بمرض الضمور العضلي النخاعي الذي يسبب الوفاة

فسر ما يلي :

- ظهور نمط الأجنحة المتعرج لبعض أنواع لذباب الفاكهة؟
- بسبب طفرة نقص على احد كروموسومات ذبابة الفاكهة
- إصابة بعض الاشخاص بمرض الضمور العضلي النخاعي؟
- بسبب طفرة النقص للجين المشفر لبروتين النمو العضلي الطبيعي SMN على الكروموسوم رقم 5
- ظهور عين قضيبيية لبعض الانواع لذباب الفاكهة؟
- بسبب طفرة الزيادة في الكروموسوم X
- الزيادة تعتبر عبور غير متكافئ بين الكروموسومات؟
- لان عندما ينكسر جزء من الكروموسوم ويندمج في الكروموسوم المماثل له (النظير) يملك الكروموسوم المماثل حينئذ نسخة إضافية عن أحد أجزائه

● طفرة النقص قد لا تكون ضارة مثل نمط الأجنحة المتعرج

● طفرة النقص قد تكون مهلكة مثل طفرة النقص لجين المشفر لبروتين النمو العضلي الطبيعي

هو كسر جزء من الكروموسوم ثم انتقاله إلى كروموسوم آخر غير مماثل (مغاير) 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

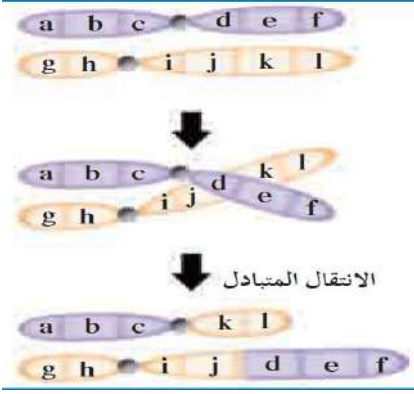
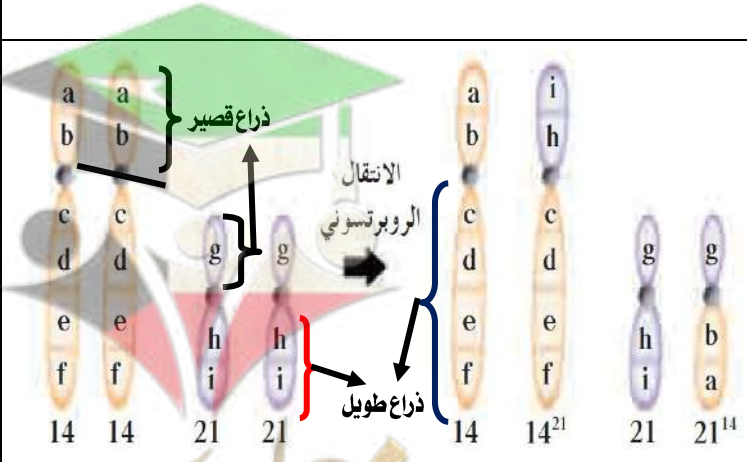
طفرة الانتقال تؤدي إلى إعادة ترتيب

مواقع 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	
يحدث خلاله تبادل قطع كروموسومية غير محددة الحجم بين كروموسومين غير متماثلين	يتم في خلاله تبادل أجزاء من الكروموسومات 13، 14، 15، 21، و22. وتحدث هذه العملية عند : • انكسار الكروموسوم عند منطقة السنتروميير • واتحاد كل من الذراعين الطويلين للكروموسومين ليشكلا كروموسوماً واحداً • اتحاد الذراعين القصيرين للكروموسومين الذي يتشكل الكروموسوم الآخر الذي يتم فقده بعد عدة انقسامات خلوية ويصبح عدد كروموسوماته 45	آلية الحدوث
	• عدد كروموسومات يكون 45 بدل من 46 • لا تحدث أي تغييرات ملحوظة في المادة الوراثية لدى الإنسان ، على الرغم من أن عدد كروموسوماته يكون 45	تأثير الطفرات
		الرسم التوضيحي

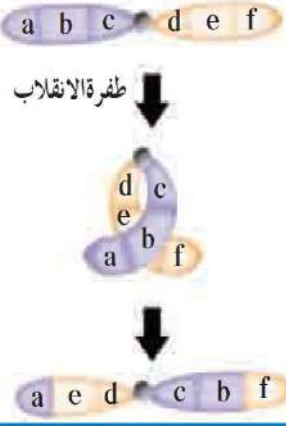
علل : يسمى الانتقال الروبرتسوني بهذا الاسم ؟

نسبة للعالم روبرتسون الذي اكتشفه يتم في تبادل أجزاء من الكروموسومات 13، 14، 15، 21، و22

الطفرات والسرطان

المثال الأكثر شيوعاً على الانقلاب

هو الانقلاب في الـ DNA على الكروموسوم⁹ وليس له أي عوارض



الإنقلاب

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

علل : الانقلاب له ضرراً أقل من طفرتي الزيادة والنقص؟

ذلك لأنه يُغيّر في ترتيب الجينات في الكروموسوم، وليس في عدد الجينات التي يحتوي عليها

(ب) الطفرات الكروموسومية العددية

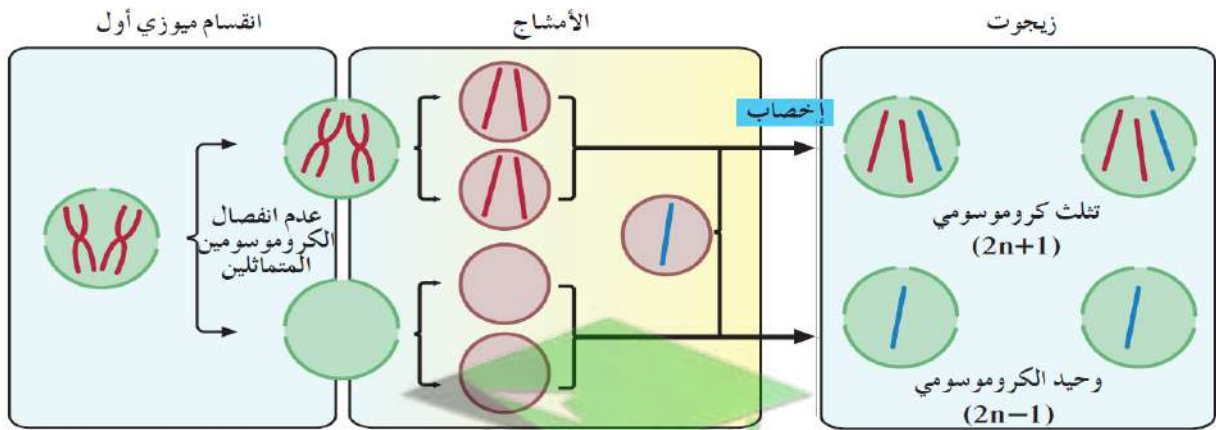
هي طفرة كروموسومية تحدث نتيجة انقسام غير منتظم للخلايا وتسبب اختلالاً في عدد الكروموسومات في خلايا الكائن وتعرف باختلال الصيغة الكروموسومية

سبب حدوث الطفرة الكروموسومية العددية (اختلال الصيغة)

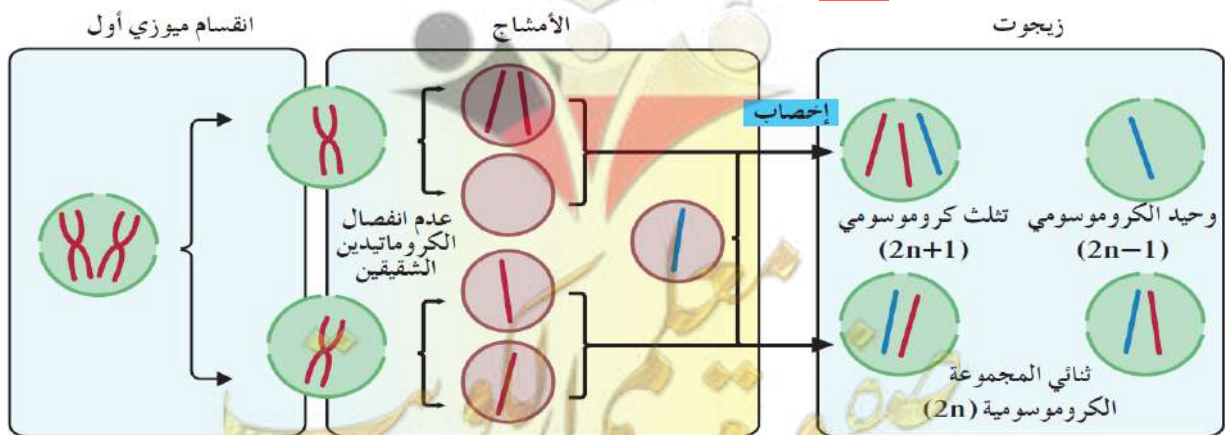
يظهر هذا الاختلال نتيجة انقسام غير منتظم للخلايا يتمثل بـ :

● 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

النتائج المترتبة على الطفرة الكروموسومية العددية

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

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

أمثلة التشوهات العددية للكروموسومات

ومتلازمة كلاينفلتر	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 جنسي X واحداً أو أكثر إضافة إلى الكروموسومين الجنسيين XY	تمتلك الأنثى نسخة واحدة من الكروموسوم الجنسي X بدلاً من اثنتين	وجود كروموسوم إضافي للكروموسوم 21 الجسمي أي يمثل بثلاث نسخ بدلاً من اثنتين (تثلث كروموسومي)	سبب المتلازمة
<ul style="list-style-type: none"> • الفرد يكون عاقراً • وجود بعض الملامح الأنثوية المميز لديه 	<ul style="list-style-type: none"> • إناث متخلفة 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 ومتلازمة كلاينفلتر مثال للتشوهات العددية للكروموسومات الجنسية

الطفرات والسرطان

اذكر السبب العلمي :

هناك تشوهات كروموسومية أخرى

● مثل التثلث الكروموسومي 13

والتثلث الكروموسومي 18 الذي

يسبب الموت السريع للأطفال

● كان يسمى افراد متلازمة داون في الماضي اسم المونغولي؟

لان معالم الوجه لديهم تكون شبيهة بأفراد بلاد المونغول أو المغول

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

لان متلازمة داون تظهر بصورة جلية لدى الأطفال التي تزيد أعمار أمهاتهم عن الأربعين عاماً



الطفرة الجينية

هي تغيرات في تسلسل النيوكليوتيدات على مستوى الجين

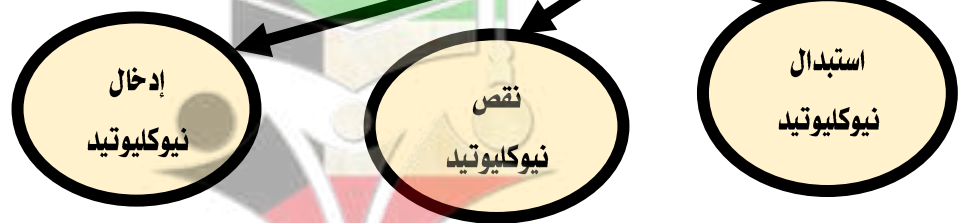
يتفاوت تأثير الطفرات الجينية اعتماداً على ما إذا كانت تحدث في الأمشاج (الخلايا الجنسية) / أو في الخلايا الجسمية

الطفرات في الخلايا الجسمية	الطفرات في الخلايا الجنسية (الأمشاج)	توارثها / انتقالها / تأثيرها
لا تؤثر إلا في الفرد المصاب بها ولا تورث إلى النسل	تنتقل الطفرات في الأمشاج إلى نسل الأبناء المصابين بها	

طفرة النقطة

هي الطفرة التي تؤثر في نيوكليوتيد 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

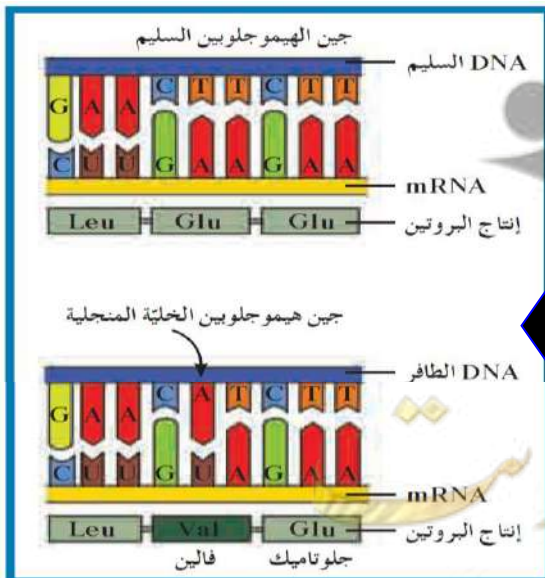
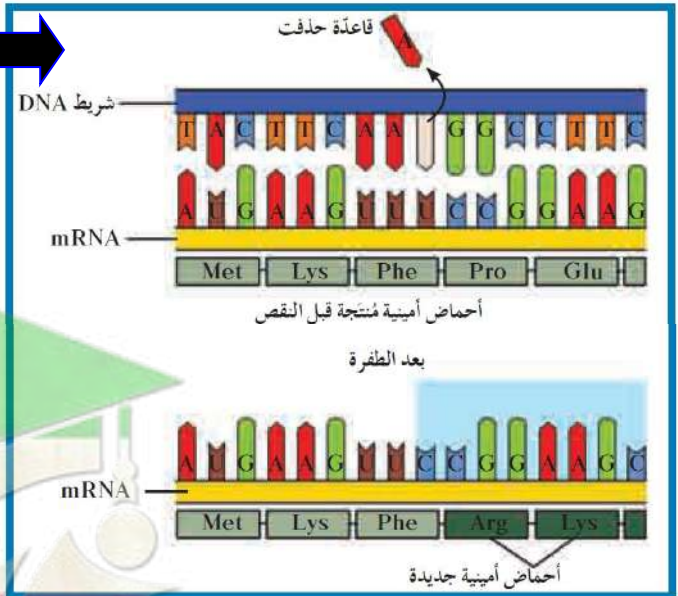
- ينتج من طفرات النقص والإدخال الجينية إنتاج بروتين مختلف تماماً
- حيث إدخال النيوكليوتيدات أو نقصها تغير تتابع القواعد على حمض RNA الرسول مما يؤدي إلى إزاحة إطار القراءة في الرسالة الوراثية

الطفرات والسرطان

تأثير الطفرة	سلسلة DNA غير المنسوخة	نوع الطفرة
بروتين ناتج من جين سليم		لا يوجد طفرة
طفرة صامتة، لا تغيير في الببتيد		استبدال
ببتيد غير مكتمل		
إزاحة الإطار، ببتيدي مختلف تمامًا		إدخال
إزاحة الإطار، ببتيدي مختلف تمامًا		نقص

عمل : إدخال نيوكليوتيدة أو نقصها (إزاحة إطار القراءة في الرسالة الوراثية) له تأثير مهم في تركيب الكائن الحي ووظيفته ؟

لأن النقص أو الإدخال يغير من تتابع القواعد مما يؤدي إلى إزاحة إطار القراءة في الرسالة الوراثية فيؤثر في تتابع الأحماض الأمينية وبالتالي تؤدي إلى تصنيع بروتين مختلف تمامًا فيؤثر في تركيب الكائن الحي ووظيفته



مرض فقر الدم المنجلي

مرض تسببه طفرة استبدال نيوكليوتيد (طفرة النقطة) في الجين المشفر للهيموجلوبين حيث يحدث استبدال قاعدة مفردة بالجين فيصبح جين طافروينتج بسبب ذلك إحلال الحمض الأميني فالين محل الحمض الأميني جلوتاميك

الجينات والسرطان



فيلهلم رونتجن

اكتشف الأشعة السينية وكانت صورته
الأولى ليد زوجته

استخدام الأشعة السينية سلاح ذو حدين؟

الاضرار: اسراف معظم الأطباء في استخدام الأشعة السينية تُسبب 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 الطبي

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 المتغيرة
- عندما تغير الطفرات الجينات التي تسيطر على نمو الخلايا وتخصصها قد تسبب سرطان

الطفرات

مصدر التنوع الجيني الذي
يحصل بهدف التكيف مع البيئة

السرطان

هو مرض يُسبب 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 ورمًا
- الخلايا السرطانية عندما تغزو الجهاز المناعي المسؤول عن تدميرها يبدأ ظهور المشاكل الصحية

الخلايا السليمة

نموها وانقسامها يتم وفقا لعملية مُنظمة للغاية
يتم التحكم فيها بواسطة إشارات كيميائية
وفيزيائية تمنع انقسام الخلايا أو تحفزها

ما النتائج المترتبة على :

- حدوث طفرات لشخص في الجينات التي تسيطر على نمو الخلايا وتخصصها ؟

قد يصاب بالسرطان ويحدث له نمواً غير طبيعي للخلايا

- عدم تتجاوب الخلايا التي أصبحت سرطانية مع الإشارات التي توقف انقسام الخلايا

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

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 الخاصية الأكثر تدميرًا من وجوده هي أن خلاياه قادرة على التحرر من الورم والدخول في الأوعية الدموية واللمفاوية ، تنتقل إلى مواقع جديدة في الجسم مُحدثة أورامًا جديدة في هذه المواقع

- الورم الحميد لا يغزو الأنسجة المحيطة
- الورم الحميد يحدث عادةً قليلاً من المشاكل
- الورم الحميد يمكن إزالته بالجراحة

الانبثاث

هو انتشار خلايا الأورام الخبيثة إلى مواقع بعيدة عن موقعها الأصلي

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

تختلف أسباب الإصابة بالسرطان

بعض الأمراض السرطانية سببها وراثي مثل السرطان الذي يُسبب أورام العين
بعض الأمراض السرطانية سببها عوامل بيئية
بعض الأمراض السرطانية سببها عوامل جينية وبيئية مجتمعة .

أنا شخص سليم وأمتلك جين عامل النمو

عوامل النمو

بروتينات تؤدي دورًا في المساعدة على ضبط انقسام الخلية وتمييزها بحمل شفرتها جين على ال DNA يسمى جين عامل النمو .

جينات عامل النمو

هي جينات تُشفر (ترجم) لبروتينات تُسمى عوامل النمو تؤدي دورًا في المساعدة على ضبط انقسام الخلية وتمييزها



جين الأورام

• هو الجين الذي يُسبب سرطنة الخلايا

أنا مريض سرطان حدثت طفرة
لجين عامل النمو وأصبح جين ورم



جينات الأورام في كروموسومات الإنسان

هو أشكال طافرة لجينات تُشَفَّر (تترجم) لبروتينات تُسمّى عوامل النمو

توجد ثلاث طرق لتغيير الجين السليم إلى جين مسبب للورم

تغيير موقع الجين

3

تغيير موقع الجين على الكروموسوم
بفعل الانتقال في بعض الحالات
يسيطر بادئ جديد على الجين
المنتقل يسمح بتكرار نسخه ما يؤدي
إلى إنتاج العديد من عوامل النمو

خطأ في تضاعف حمض DNA

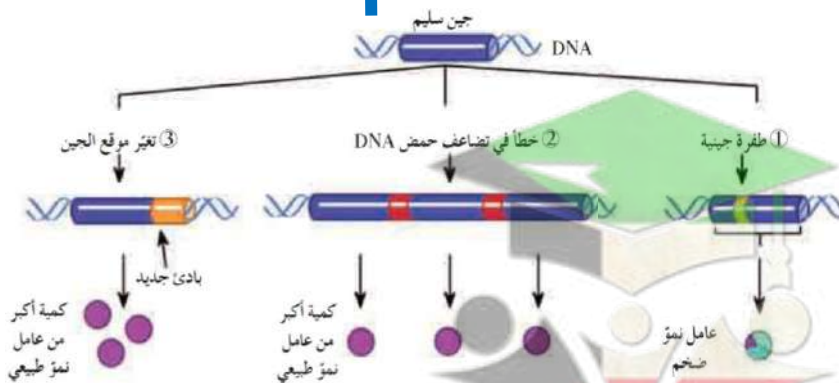
2

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
المضاعفة معاً كجينات مُسببة للأورام

طفرة جينية

1

حدوث طفرة في جين عامل النمو قد
تُسبب إنتاج كميات طبيعية من عامل
النمو، ولكن قد يكون البروتين محووراً
إلى عامل نمو ضخم، فيسبب انقساماً
خلوياً سريعاً وغير منضبط



ملاحظة هامة

وجد الباحثون أن بعض جينات الاورام
في الفيروسات مرتبطة ببعض انواع
السرطان

علل : قدرة الاورام الخبيثة علي الانتشار في انسجة اخري؟

لان خلايا لورم الخبيث قادرة على التحرر من الورم والدخول في الأوعية الدموية واللمفاوية ، تنتقل إلى مواقع جديدة في الجسم مُحدثاً أوراماً جديدة في هذه المواقع

علل : قد تكون طفرة الانتقال سبب تحويل الجين السليم الي جين ورم ؟

لان طفرة الانتقال في بعض الحالات يترتب عليها سيطرة بادئ جديد على الجين المنتقل (جين عامل النمو) فيسمح هذا البادئ بتكرار نسخه الجين مما يؤدي إلى إنتاج العديد من عوامل النمو ويصبح جين ورم

الجينات القائمة للأورام (مضاد جين الورم)

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

علل : الجينات القائمة للأورام وتعرف بمضاد جين الأورام ؟
لاتها مسؤولة عن منع نمو خلايا الأورام السرطانية

إذا حدث طفرة في الجين القائم للأورام
تؤدي إلى توقف عمل الجين القائم و تكون النتيجة نموًا
غير طبيعي وغير منضبط للخلايا ويحدث وربما



سرطان شبكية العين
يحدث بسبب طفرة في الجين القائم الواقع
على الكروموسوم 13 وهي طفرة متنجية



سرطان شبكية العين
تسببه طفرة متنجية

ملحوظة هامة

كل الأشخاص الذين يمتلكون جينًا متنجيًا واحد
على أحد الكروموسومات المتماثلة لديهم استعداد
للإصابة بسرطان شبكية العين لأن سرطان
شبكية العين تسببه طفرة متنجية

أسباب الطفرات الجينية

الطبيب أخبرني...!! أن العوامل البيئية لها
دورًا رئيسيًا في تطور السرطان كما أن جسمي
لديه الاستعداد للإصابة بنوع من السرطان ويجب
علي ضبط الظروف البيئية لتجنب الإصابة به



علل : يمكن لهذا الشخص أن يقلص خطورة إصابته بالسرطان بضبط الظروف البيئية ؟
لأن العوامل البيئية يمكن أن تسهم في تكوين الجينات الطافرة غير المرغوب فيها المسببة للسرطان

الطفرات والسرطان

العامل المسرطن	العامل المطفّر	التعريف
العامل الذي يُسبب أو يساعد في حدوث السرطان	العامل في البيئة الذي يمكن أن يحدث طفرات في حمض DNA	
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 من مثل تلك الموجودة في منتجات التبغ	أمثلة

بعض العوامل المسببة للطفرة وليس كلها ، تُسبب السرطان

طبقة الأوزون

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

سبب تد مير طبقة الأوزون

بعض الملوثات الكيميائية التي تُسمى كلوروفلوروكربون (CFC) التي يكثر استخدامها في الأيروسولات وأجهزة التبريد . وأصدرت دول كثيرة قوانين لتحد من استخدام هذه المادة .

تأثير الأشعة فوق البنفسجية

تُسبب الأشعة فوق البنفسجية طفرة في DNA وتغييراً في رسالة حمض DNA التي تُورث للخلايا البنوية عندما تنقسم الخلية / كما أن التعرض للأشعة فوق البنفسجية يسبب سرطان الجلد

كيف تُسبب العوامل المسرطنة السرطان (تغييراً لرسالة حمض DNA)

3

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

2

بعض المسرطنات تتشابه كيميائياً مع قواعد حمض DNA وتُسمى قواعد موازية ويمكنها أن تندمج مع جزيء حمض DNA ولأنها ليست مطابقة تماماً لقواعد حمض DNA تُكوّن أزواج قواعد غير طبيعية وخلقاً في الرسالة الوراثية وتسبب سرطان

1

بعض المسرطنات تتفاعل مع قواعد حمض DNA وتحدث تغييراً فيها وينتج عن ذلك تغير في رسالة حمض DNA وتسبب سرطان

عل : القواعد الموازية تحدث خللاً في الرسالة الوراثية وتسبب السرطان ؟

لأنها تتشابه كيميائياً مع قواعد حمض DNA وتُسمى قواعد موازية ويمكنها أن تندمج مع جزيء حمض DNA لأنها ليست مطابقة تماماً لقواعد حمض DNA وتُكوّن أزواج قواعد غير طبيعية وخلقاً في الرسالة الوراثية وتسبب سرطان

القواعد موازية

هي مسرطنات تتشابه كيميائياً مع قواعد حمض DNA ويمكنها أن تندمج مع جزيء حمض DNA تُكوّن أزواج قواعد غير طبيعية وخلقاً في الرسالة الوراثية وتسبب سرطان

ملاحظة هامة

- العوامل المطفرة والمسرطنة تحدث تغييرات 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

جينات الإنسان

الجينوم البشري

هو المجموعة الكاملة للمعلومات الوراثية البشرية ويشمل عشرات الآلاف من الجينات

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

ملاحظات هامة

- يُحدّد تتابع القواعد النيتروجينية في الجينات الكثير من الصفات بدءاً من لون عينيك إلى تركيبات جزيئات البروتينات في الخلايا .
- يُقدّر عدد الجينات التي تشفر 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 تحديد فصيلة الدم مثلاً يحمل الكروموسوم رقم 9 لدى الإنسان • يُعتبر الكروموسومان 21 و 22 أصغر الكروموسومات الجسمية لدى الإنسان

فسر : بالرغم من أن الكروموسومات تحمل الجينات إلا أن عدد الجينات (30 ألف) يفوق عدد الكروموسومات ؟

لان الكروموسوم الواحد يحمل العديد من الجينات

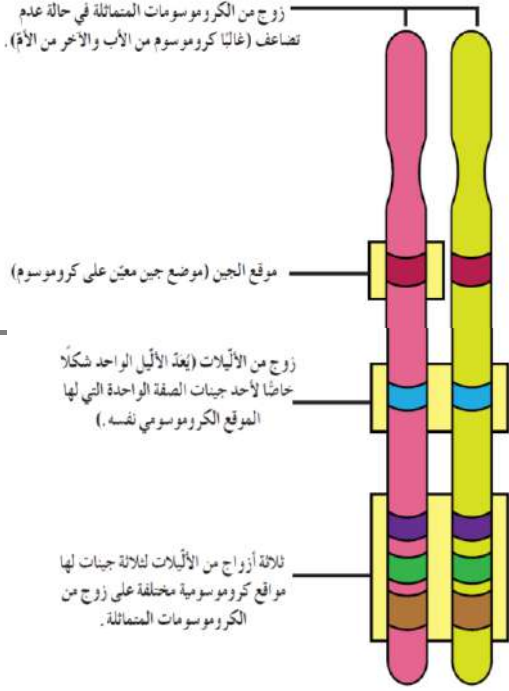
الكروموسوم 22	الكروموسوم 21	
أكثر من 545 جيناً مختلفاً	225 جيناً تقريباً	عدد الجينات
حوالي 51 مليون زوج من النيوكليوتيدات	حوالي 48 مليون زوج من النيوكليوتيدات	عدد أزواج النيوكليوتيدات
<ul style="list-style-type: none"> • جينات هامة للمحافظة على الصحة • جينات تتضمن أليل يسبب شكلاً من أشكال اللوكيميا • جينات تتضمن أليل مرتبطاً ببدء تليف النسيج العصبي 	جين يرتبط بحالة تصابّب النسيج العضلي الجانبي المعروف بمرض لو جيهرنج	اهم الجينات المرتبطة به
يحتوي كلا من الكروموسومان 21 و 22 أيضاً على تتابعات طويلة متكررة من القواعد النيتروجينية التي لا تُشفر لصنع البروتينات ، وليست مسؤولة 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	المفهوم
هو إعادة الارتباط للكروموسومات أثناء الانقسام الميوزي عند الإنسان	الجينات الموجودة على الكروموسوم الواحد والمرتبطة، تورث معاً.	

زوج من الكروموسومات المتماثلة في حالة عدم تضاعف (غالباً كروموسوم من الأب والآخر من الأم).



الكروموسومات وتحدد الجنس

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

♥ **الإناث** يمثل العدد الكلي للكروموسومات بالمعادلة $XX + 44$

♥ **الذكور** يمثل العدد الكلي للكروموسومات بالمعادلة $Xy + 44$

ملاحظة هامة

♥ **تتساوي نسبتاً احتمال ولادة ذكور وإناث** ويعود ذلك إلى توزيع

الكروموسومات الجنسية أثناء عملية الانقسام الميوزي

♥ **جميع الخلايا الجنسية** تحمل **22** كروموسوم جسيماً بالإضافة إلى

كروموسوم جنسي واحد

علل : تتساوي نسبتاً احتمال ولادة ذكور وإناث ؟

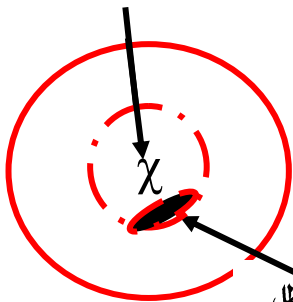
بسبب توزيع الكروموسومات الجنسية أثناء عملية الانقسام الميوزي حيث أن :

♥ **الخلايا الجنسية الأنثوية أو البويضات** تحمل جميعها الكروموسوم الجنسي **X**

♥ **بينما الخلايا الجنسية الذكورية أو الحيوانات المنوية** نصفها يحمل الكروموسوم

الجنسي **X** والنصف الآخر الكروموسوم الجنسي **Y**

كروموسوم X فعال



خلية جسمية لإنثى

عدم فاعلية الكروموسوم X

هي خاصية تعطيل الكروموسوم X في الخلية الأنثوية

تفسير عدم فاعلية الكروموسوم X

الخلايا الجسمية لأنثى تحتوي على كروموسومين X :

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

واحداً فقط يكون فاعلاً. وتقوم الخلية تلقائياً بتعطيل أحد الكروموسومين

وبطريقة عشوائية

عمل : خلايا الاناث تعطل تلقائيا احد الكروموسومين X بطريقة عشوائية؟

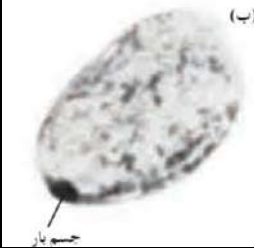

لعدم حاجتها إلى الكمية المُضاعفة من البروتينات التي ينتجها

العالمه ماري ليون
اكتشفت الكروموسوم X المعطل
ويمكن أن يشاهد ملتصق بجدار
النواة الداخلي

تعطيل الكروموسوم

X يكون في الخلايا

الجسدية للاناث فقط

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



خلايا جسمية للانثى XX

موضع خلايا فيها الكروموسوم X
ذو المصدر الأبوي فاعلاً
والمعطل مصدره الام

موضع خلايا فيها الكروموسوم X
فعالاً مصدره الام والكروموسوم
المعطل مصدره الاب

ما النتائج المترتبة علي :

تعطيل كروموسوم X بشكل عشوائي ف الخلايا الجسمية للانثى؟

نجد في جسم المرأة بعض الخلايا التي يكون فيها الكروموسوم X ذو المصدر الأبوي فاعلاً وخلايا أخرى ذات كروموسوم X فاعل مصدره الأم .



في الققط !!!!!!

● الجين الذي يتحكّم بلون الفرو يقع على الكروموسوم X لذلك :

يمكن أن يكون لون فرو القطّة 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 اليات سائدة أو متنحية أو ذات سيادة مشتركة

ليست للحفظ

مراجعة على ما تم دراسته في الصف الحادي عشر !!!!!!!

الليل السائد : هو الليل الذي يظهر تأثيره مع أي اليل اءرو ويرمز له حرف كبير (R)

الليل المتنحي : هو الليل الذي لا يظهر تأثيره الا اذا اجتمع مع اليل متنحي 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 المتنحية : صفة أحد الأبوين التي لا تظهر في الجيل الأول ودائمًا تكون نقية (rr)

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

الجينات والأليات السائدة والمتنحية والمشاركة

● شحمة الأذن عند الإنسان يُمكن أن تكون حرة أو ملتصقة ويتحكم فيها جين

● هناك نمطين من الجين الواحد أو أليلين يتحكمان في شكل شحمة الأذن (الأليل السائد - الأليل المتنحي)

الشكل الملتصق لشحمة الأذن

- مسؤول عنه أليل متنحي
- التركيب الجيني للصفة
- يكون متشابهة الاقحة فقط

rr



الشكل الحر لشحمة الأذن

- مسؤول عنه أليل سائد
- التركيب الجيني للصفة قد يكون قد يكون متشابهة الاقحة
- RR او متباين الاقحة Rr



الأليات المسؤولة عن تكوّن الهيموجلوبين ذات سيادة مشتركة.

في كريات الدم الحمراء المسؤولة عن نقل الأكسجين في الجسم

مكان وجوده

يتركب من بروتين بيتا جلوبين الذي يرتبط بالهيم ليكوّن الهيموجلوبين

تركيبه

نقل الأكسجين في الجسم

أهميته

الهيموجلوبين

جين بيتا هيموجلوبين (HBB)



كروموسوم رقم 11

هو الجين الموجود على الكروموسوم 11 والذي يشفر لبروتين (بيتا جلوبين β -Globin)

حدوث طفرة في جين بيتا هيموجلوبين (HBB)

جين بيتا هيموجلوبين (HBB) سليم



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 المنجلي

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



خلية دم طبيعية بها هيموجلوبين طبيعي

خلية دم منجلية بها هيموجلوبين غير طبيعي

مرض فقر الدم المنجلي

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 (يحل فيه الحمض الأميني فالين محل الحمض الأميني جلوتاميك) الذي يتحد مع الهيم ليكون هيموجلوبين غير طبيعي وغير قادر على أداء وظيفته

فقر الدم المنجلي مثال على سيادة مشتركة

جين بيتا هيموجلوبين سليم

سليم



طفرة استبدال نيوكليوتيد واحد فيحل الحمض الأميني فالين محل الجلوتاميك

جين بيتا هيموجلوبين به طفرة

به طفرة



طفرة الاستبدال

نوع كريات الدم الحمراء في الشخص	تركيبه 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 المنجلي رمزه Hb^S

الأليل السليم للهيموجلوبين الطبيعي رمزه Hb^N

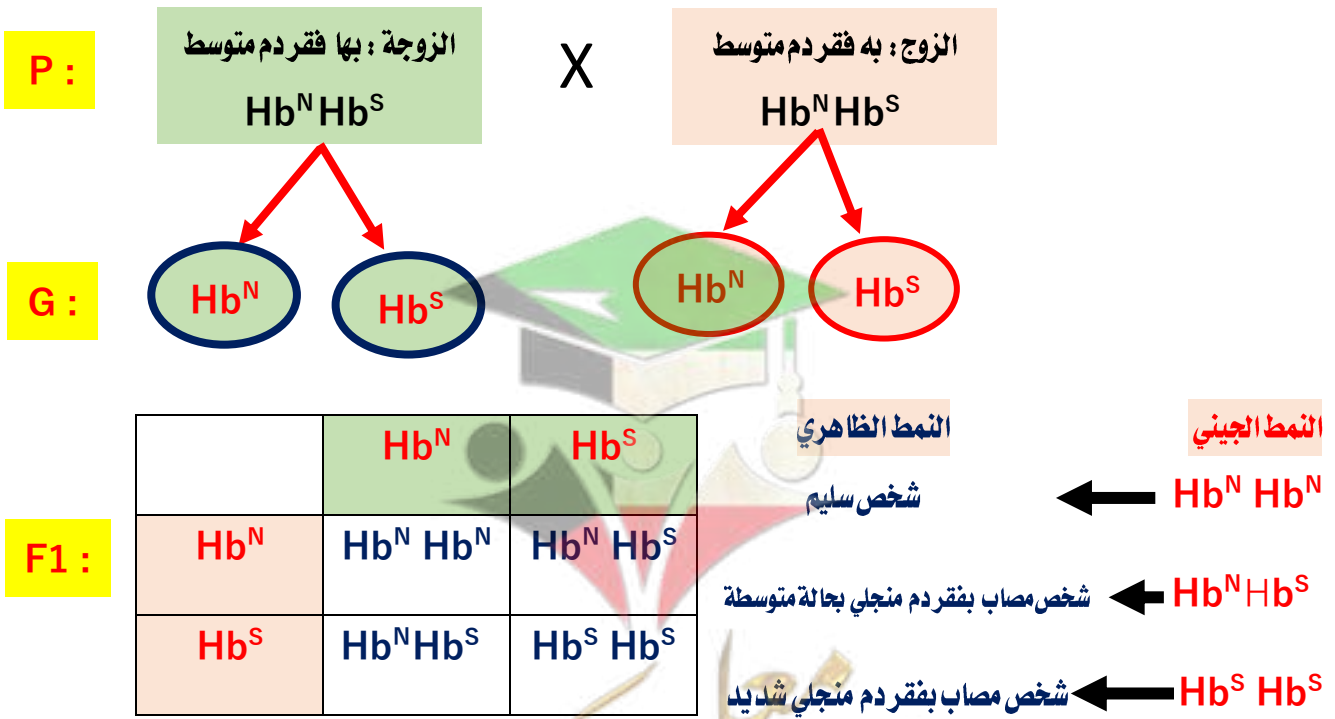
عل : فقر الدم المنجلي يُعد مثالاً على السيادة المشتركة

لأن الفرد ذو التركيب الجيني متباين الالاقحة Hb^N Hb^S تتكوّن لديه كريات دم سليمة وأخرى منجلية الشكل أي يظهر تأثير الأليلين الطافر والسليم

عل : الفرد متباين الالاقحة Hb^N Hb^S يعاني من فقر دم منجلي بحالة متوسطة

لأن الفرد ذو التركيب الجيني متباين الالاقحة تتكوّن لديه كريات دم سليمة وأخرى منجلية الشكل

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



أجب بنفسك : ما هي الأنماط الجينية والظاهرية في نسل زوجين أحدهما سليم والآخر به فقر دم متوسط ؟

دراسة سجل النسب

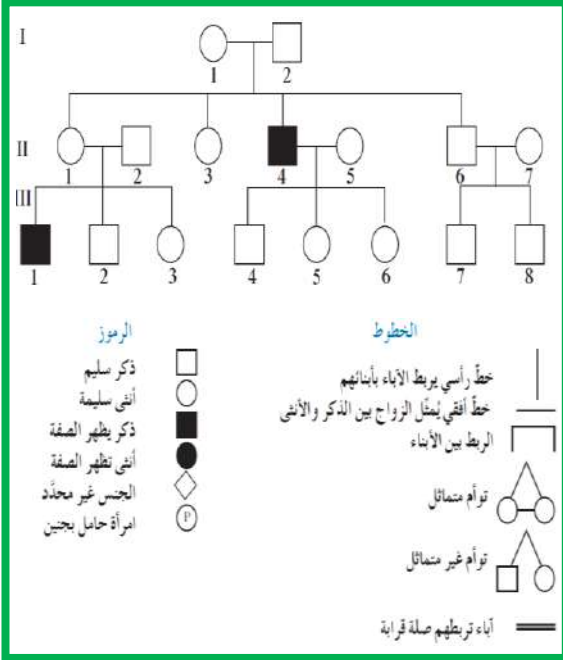
عل : يجد العلماء صعوبة في دراسة الصفات الموروثة وانتقالها عند الإنسان ؟

يرجع ذلك بسبب :

- كثرة الجينات التي تتحكم بالصفات الوراثية
- طول الفترة الواقعة بين جيل وآخر بالمقارنة مع البازلاء التي تحتاج ل90 يوم
- قلة عدد أفراد الجيل الناتج عند كل تزواج بالمقارنة مع ذباب الفاكهة .

سجل النسب

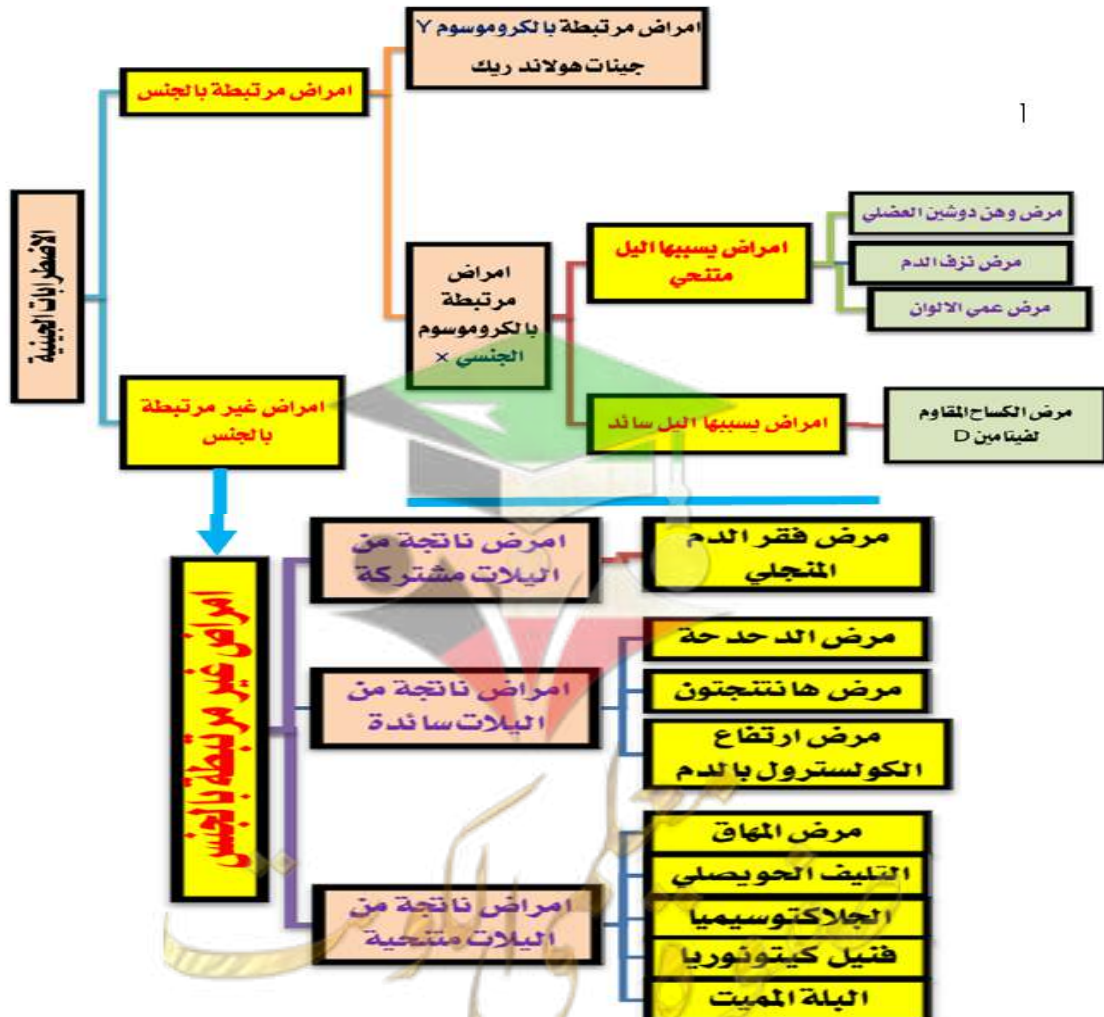
مخطط يُوضِّح كيفية انتقال الصفات من جيل إلى آخر في العائلة .
ويسمح للعلماء بتتبع ما قد يحصل من اختلالات وأمراض وراثية فيها .



يُوضِّح كيفية انتقال الصفات من جيل إلى آخر في العائلة

أهمية سجل النسب

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



الاضطرابات الجينية

تُسبب الاضطرابات الجينية في معظم الأحيان أمراضاً خطيرة ومميتة منها :

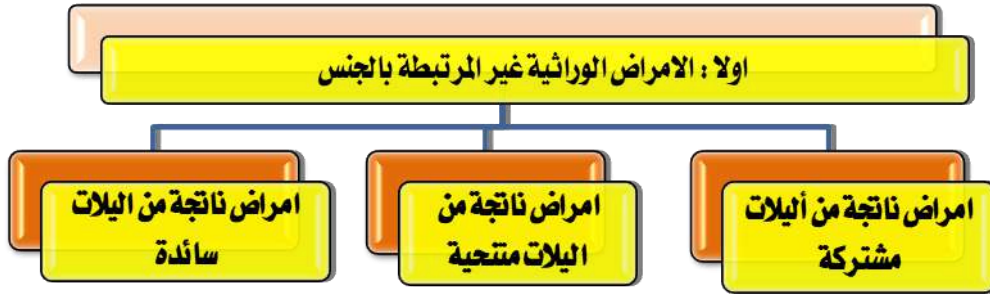
- مرتبط بالجنس
- متوارث بغض النظر عن جنس الإنسان

أولاً: الأمراض الوراثية غير المرتبطة بالجنس

♥ الجين السليم يُعبّر عنه بتركيب ظاهري سليم .

♥ أما الجين غير السليم (المعتل) فيُعبّر عنه بتركيب ظاهري غير سليم ، أي يُظهر اضطراباً أو مرضاً وراثياً لدى الفرد

♥ التركيب الظاهري للفرد يكون تابعاً لتعبير أليل متح أو أليل ذي سيادة مشتركة أو أليل سائد .



نوع الاضطراب	الاضطراب	الأعراض الرئيسية
اضطرابات ناتجة من أليلات متنحية	المهاق	نقص الصبغ في الجلد والشعر والعينين والرموش
	التليف الحويصلي	زيادة المادة المخاطية في الرئتين والقناة الهضمية والكبد ، زيادة احتمال الإصابة بالعدوى ، وفاة الأطفال في حال لم يعالجوا
	الجالاكتوسيميا (ارتفاع الجالاكتوز في الدم)	تراكم سكر الجالاكتوز في الأنسجة ، التأخر العقلي ، تضرر الكبد والعينين
اضطرابات ناتجة من أليلات مشتركة	الفينيل كيتونوريا (PKU)	تراكم الفينيل ألانين في الأنسجة ، نقص في صبغة الجلد الطبيعية وتخلّف عقلي
	مرض البله المميت	تراكم الدهون في الخلايا العصبية في الدماغ والحبل الشوكي ، تخلّف عقلي ، فقد البصر ، ضعف عضلي ، ووفاة حديثي الولادة
اضطرابات ناتجة من أليلات سائدة	الدحاحة	القزامة
	مرض هانتجتون	تظهر أعراض المرض في منتصف عمر المصاب وتشمل التخلّف العقلي ، القيام بحركات لا إرادية (اضطراب الجهاز العصبي)
اضطرابات ناتجة من أليلات ذات سيادة مشتركة	ارتفاع كوليسترول الدم	زيادة الكوليسترول في الدم ، ومرض القلب
	مرض فقر الدم المنجلي	تترسب الهيموجلوبين وتكون غير قادرة على نقل الاكسجين ، ما يؤدي إلى عدم تزويد أنسجة الجسم به ما يسبب تلف الدماغ والقلب ومختلف الأعضاء

(أ) أمراض ناتجة من أليلات متنحية

عدد الأمراض غير المرتبطة بالجنس الناتجة من أليلات (الاختلالات الجينية) متنحية؟

- ♥ المهاق
- ♥ التليف الحويصلي
- ♥ الفينيل كيتونوريا
- ♥ مرض البله المميت
- ♥ الجللاكتوسيميا (ارتفاع الجالاكتوز في الدم)

لا تظهر الأمراض الوراثية الناتجة من أليلات متنحية إلا في حال وجود أليلين متنحيين متماثلين أي أن يكون التركيب الجيني للفرد متشابه اللاحقة aa

التركيب الجيني للشخص المصاب

aa

التركيب الجيني للشخص السليم

AA

Aa

مرض البله المميت (مرض وراثي نادر)	مرض الفينيل كيتونوريا	
أليل متنحي غير سليم	أليل متنحي غير سليم	نوع الأليل المسبب للمرض
الكروموسوم رقم 15	الكروموسوم رقم 12	رقم الكروموسوم الذي يحمل الأليل المسبب للمرض
البله غير سليم متنحي محمول على الكروموسوم 15 يسبب نقص نشاط إنزيم هيكسوسا مينيديز الذي يكسر مادة الجانجليوسايد الدهنية	البله غير سليم متنحي محمول على الكروموسوم 12 يسبب نقص إنزيم فينيل الأنين هيدروكسيليز الذي يكسر الحمض الاميني فينيل الأنين الموجود في الحليب واطعمة كثيرة	سبب المرض
نقص نشاط إنزيم هيكسوسا مينيديز	إنزيم فينيل الأنين هيدروكسيليز	الأنزيم الذي ينقص عند الإصابة بالمرض
♥ تراكم مادة الجانجليوسايد في الخلايا العصبية في الدماغ والجبل الشوكي والحاق الضربها. ♥ فقد السمع والبصر ♥ ضعف عضلي وعقلي ثم الموت في الطفولة	تراكم حمض الفينيل الأنين في أنسجة الأطفال خلال السنوات الأولى من حياته ما يسبب له تخلف عقلي شديد	اعراض المرض
يؤدي في معظم الأحيان إلى الموت في السنوات الأولى من الطفولة	تخلف عقلي شديد خلال السنوات الأولى من حياته	تأثير المرض على الأطفال

علاج المصابين بمرض الفينيل كيتونوريا

يعالج المصابين به من خلال اتباعهم نظاماً غذائياً يحتوي على أقل كمية ممكنة من الفينيل الأنين وقد سمحت الاختبارات الحديثة التي أجريت على الأجنة والأطفال حديثي الولادة باكتشاف هذا المرض باكراً وعلاجه

إنزيم هيكوسامينيد يز	إنزيم فينيل الأنين هيدروكسيليز	
يلعب دور في تكسير مادة الجانجليوسايد الدهنية	يكسر الحمض الأميني فينيل الأنين الموجود في الحليب وأطعمة كثيرة أخرى	الأهمية
مرض البله المميت	مرض الفينيل كيتونوريا	المرض الذي ينتج من نقصه / أو نقص نشاطه

تراكم مادة الجانجليوسايد في الخلايا العصبية	تراكم الحمض الأميني فينيل الأنين في أنسجة الطفل	
مرض البله المميت	مرض الفينيل كيتونوريا	المرض الذي ينتج من ذلك
♥ إلحاق الضرر بالدمغ والجبل أشوكي . ♥ فقد السمع والبصر ♥ ضعف عضلي وعقلي ثم الموت في الطفولة	<u>تخلف عقلي شديد</u>	العرض المرضي الناتج منه / التأثير على الشخص

ملاحظة : مرض البله المميت مرض وراثي نادر

الاعراض	نوع الاليل المسبب للاضطراب	المرض
نقص الصبغ في الجلد والشعر والعينين والرموش	أليل متنحي	المهاق
زيادة المادة المخاطية في الرئتين والقناة الهضمية والكبد زيادة احتمال الإصابة بالعدوى وفاة الأطفال في حال لم يعالجوا	أليل متنحي	التليف الحويصلي
تراكم سكر الجالاكتوز في الأنسجة / التأخر العقلي / تضرب الكبد والعينين	أليل متنحي	الجالاكتوسيميا (ارتفاع الجالاكتوز بالدم)

الفينيل الأنين : هو حمض أميني موجود في الحليب وأطعمة كثيرة أخرى

(ب) أمراض ناتجة من أليلات سائدة

عدد الأمراض غير المرتبطة بالجنس

الناتجة من أليلات سائدة؟

♥ الدحاحة

♥ مرض هانتجتون

♥ ارتفاع كوليسترول الدم

♥ 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 المصاب

AA

Aa

التركيب الجيني للشخص السليم

aa

مرض هانتجتون	مرض الدحاحة	المرض
أليل سائد	أليل سائد	الأليل المسبب للمرض
يصيب الجهاز العصبي	يصيب الهيكل العظمي (الهيكلي)	الجهاز الذي يتأثر بالمرض
الكروموسوم رقم 4	الكروموسوم رقم 4	رقم الكروموسوم الذي يحمل الأليل المسبب للمرض
هو مرض وراثي يصيب الجهاز العصبي ، فيُسبب فقدان التحكم العضلي ويؤدي إلى الوفاة ويسببه أليل سائد على الكروموسوم رقم 4	هو مرض وراثي يصيب الهيكل العظمي ويتسم بتعظم غضروفي باطني يؤدي إلى قصر القامة بشكل غير طبيعي ، أي القزامة ويسببه أليل سائد على الكروموسوم رقم 4	وصف المرض / التعريف
فقدان التحكم العضلي ويؤدي إلى وفاة لا تبدأ عوارضه بالظهور إلا في سن الثلاثين أو الأربعين	تعظم غضروفي باطني يؤدي إلى قصر القامة بشكل غير طبيعي أي القزامة	أعراض المرض

فسر : لا تبدأ عوارض مرض هانتجتون بالظهور إلا في سن الثلاثين أو الأربعين ؟

لان الجهاز العصبي يبدأ بالتدهور تدريجياً .

فسر : مرض الدحاحة يسبب قصر القامة بشكل غير طبيعي (القزامة) ؟

لانه يصيب الهيكل العظمي ويتسم بتعظم غضروفي باطني فيؤدي إلى قصر

القامة بشكل غير طبيعي

أعراض ارتفاع كوليسترول الدم

♥ زيادة الكوليسترول في الدم

♥ مرض القلب

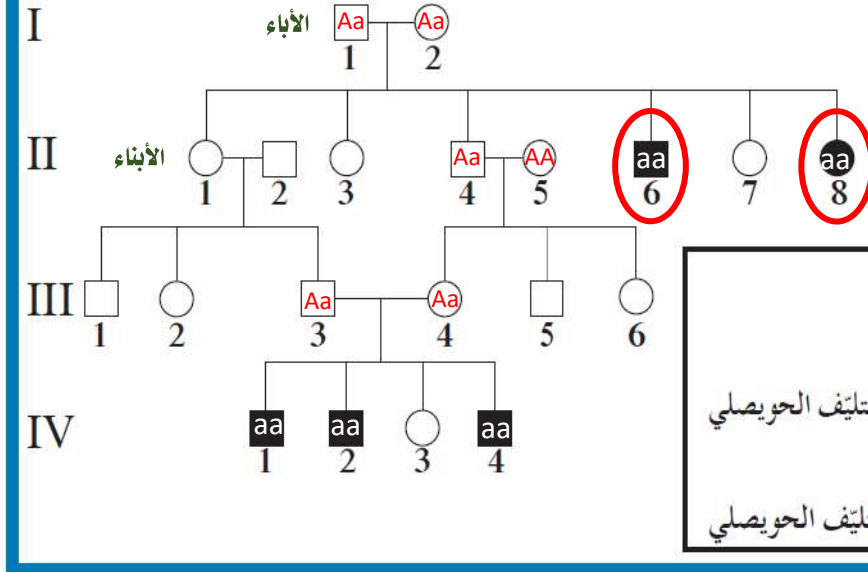
سجل النسب لمرض التليف الحويصلي سببه أليل متنحي

سبب اختيار التركيب الجيني **Aa** للأباء لأن أحد الأبناء مصاب بالمرض

∴ التليف الحويصلي يسببه **أليل متنحي**

∴ الشخص المصاب تركيبه الجيني **aa**

∴ الشخص السليم قد يكون **Aa** أو **AA**



مفتاح
 ذكر سليم □
 ذكر مصاب بالتليف الحويصلي ■
 أنثى سليمة ○
 أنثى مصابة بالتليف الحويصلي ●

تطبق طريقة الجل السابقة على جميع الأمراض الغير مرتبطة بالجنس التي يسببها أليل متنحي

سجل النسب لمرض هانتجتون يسببه أليل سائد

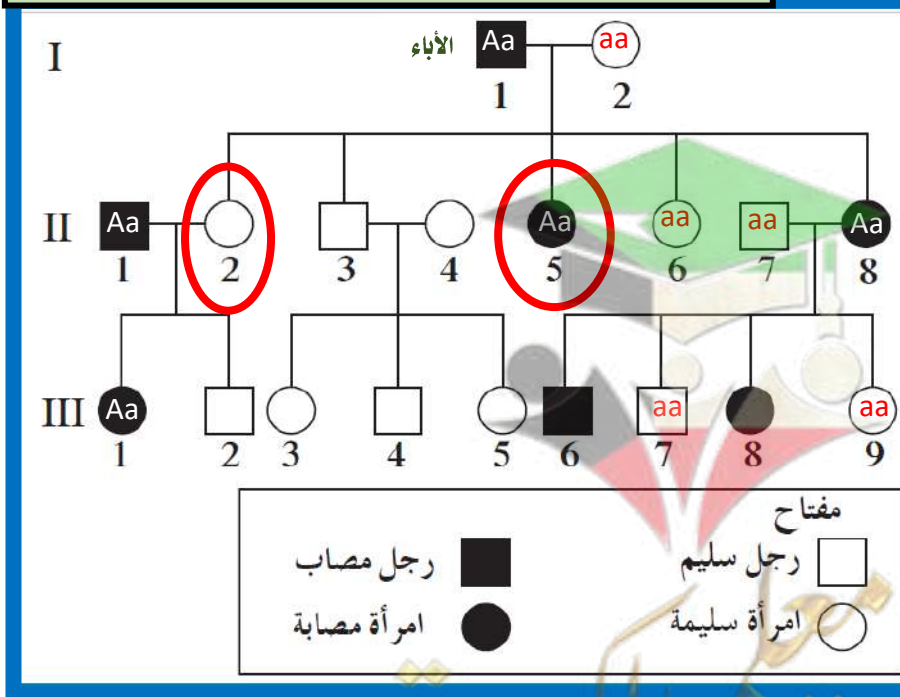
سبب اختيار التركيب الجيني للأب **Aa** لأن ناتج النسل به أبناء مصابون وغير مصابين

∴ مرض هانتجتون يسببه **أليل سائد**

∴ الشخص المصاب قد يكون تركيبه

الجيني **Aa** أو **AA**

∴ الشخص السليم تركيبه الجيني **aa**



مفتاح
 رجل سليم □
 رجل مصاب ■
 امرأة سليمة ○
 امرأة مصابة ●

تطبق طريقة الجل السابقة على جميع الأمراض الغير مرتبطة بالجنس التي يسببها أليل سائد

ثانياً : الأمراض الوراثية المرتبطة بالجنس

يوجد نمط خاص في وراثة الجينات المرتبطة بالكروموسومين Y و X لانهما يحددان الجنس

الجينات المرتبطة بالجنس

هي الجينات الواقعة على الكروموسومين الجنسيين Y و X

ومعظمها موجود على الكروموسوم X

علل : يسمى الكروموسومين Y و X بالكروموسومين الجنسيين ؟

لانهما يحددان الجنس (ذكر / أنثى)

علل : تسمى الجينات المرتبطة بالجنس بهذا الاسم ؟

لان هذه الجينات تقع على الكروموسومين الجنسيين Y و X

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

لان 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 خلل وراثي لصفات المرتبطة بالجنس ومعظمها 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 كلاً

منهما وتتوارث كأنها جينات محمولة على كروموسومات جسمية

الكروموسومين الجنسيين Y و X لكلاً منهما أجزاء خاصة بحيث تتوارث الجينات فيها وفقاً لوجودها على أي منهما

الأمراض المرتبطة بالجنس

الأمراض المرتبطة بالكروموسوم X

أمراض يسببها أليل متنحي

وهن دوشين العضلي

نزف الدم أو الهيموفيليا

عمى الألوان

أمراض يسببها أليل سائد

الكساح المقاوم لفيتامين D

الأمراض المرتبطة بالكروموسوم Y

مرض فرط إشعار صوان الأذن (جينات هولاندريك)

أولاً : الأمراض المرتبطة بالكروموسوم الجنسي X

عدد الأمراض المرتبطة بالكروموسوم

الجنسي X الناتجة من أليلات متنحية؟

♥ عمى الألوان

♥ نزف الدم أو الهيموفيليا

♥ وهن دوشين العضلي

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

أولاً : عمى الألوان

هو مرض وراثي لا يستطيع المصابون به تمييز الألوان بشكل واضح ،
وخصوصاً اللونين الأخضر والأحمر وقد لا يرى الشخص أحياناً سوى اللون
الأسود والرمادي والأبيض وذلك نتيجة إصابة الشبكية أو العصب البصري

سبب الإصابة بعمى الألوان

♥ إصابة الشبكية أو العصب البصري

♥ خلل يصيب جيناً واحداً من عدة جينات مرتبطة

برؤية الألوان ويحملها الكروموسوم الجنسي X



أنا أرى جميع
الألوان جيداً !!

هل تعلم أن !!

رؤيتك للألوان مسئول عنها عدة جينات مرتبطة

برؤية الألوان يحملها الكروموسوم الجنسي X

أعراض عمى الألوان

♥ لا يستطيع المصابون به تمييز الألوان بشكل واضح

وخصوصاً اللونين الأخضر والأحمر

♥ قد لا يرى الشخص أحياناً سوى اللون الأسود

والرمادي والأبيض

معدل إصابة الذكور
بعمى الألوان أعلى
من الإناث



عل : معدل إصابة الذكور بعمى الألوان أعلى من الإناث ؟

لان الذكور تملك كروموسوم واحد فقط لذلك تحتاج الي أليل متنحي
واحد لظهور المرض بينما الإناث تحتاج الي نسختين من الأليل المتنحي

لظهور المرض أي أن يكون كل كروموسوم X حاملاً لهذا الأليل

بدراسة الشكل جيداً نجد أن ... !!

♥ الذكر يلزمه أليل واحد متنحي على الكروموسوم X لظهور المرض

♥ الذكر له حالتان فقط (مصاب / سليم)

♥ الأنثى يلزمها وجود نسختين من الأليل المتنحي أي أن يكون كل كروموسوم

(X) حاملاً لهذا الأليل المتنحي

♥ الأنثى لها ثلاث حالات (سليمة / سليمة ولكن حاملة للأليل المتنحي / مصابة)

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

عل : عمى الألوان أكثر شيوعا بين الرجال منه بين الإناث؟

لان الذكور تملك كروموسوم X واحد فقط وكل الأليلات المرتبطة به تظهر عند الذكور حتى وإن كانت متنحية لذلك يحتاج الذكر الى أليل متنحي واحد لظهور المرض ($X^d Y$) / بينما الإناث تحتاج الى نسختين من الأليل المتنحي لظهور المرض ($X^d X^d$)

عل : الإناث تورث عمى الألوان لابنائها الذكور؟

لان مرض عمى الألوان يسببه أليل متنحي يحمل على الكروموسوم X - والذكر ($X^d Y$) يرث من أمه كروموسوم X الذي يحمل الأليل المتنحي المسبب للمرض ويرث من الأب الكروموسوم Y

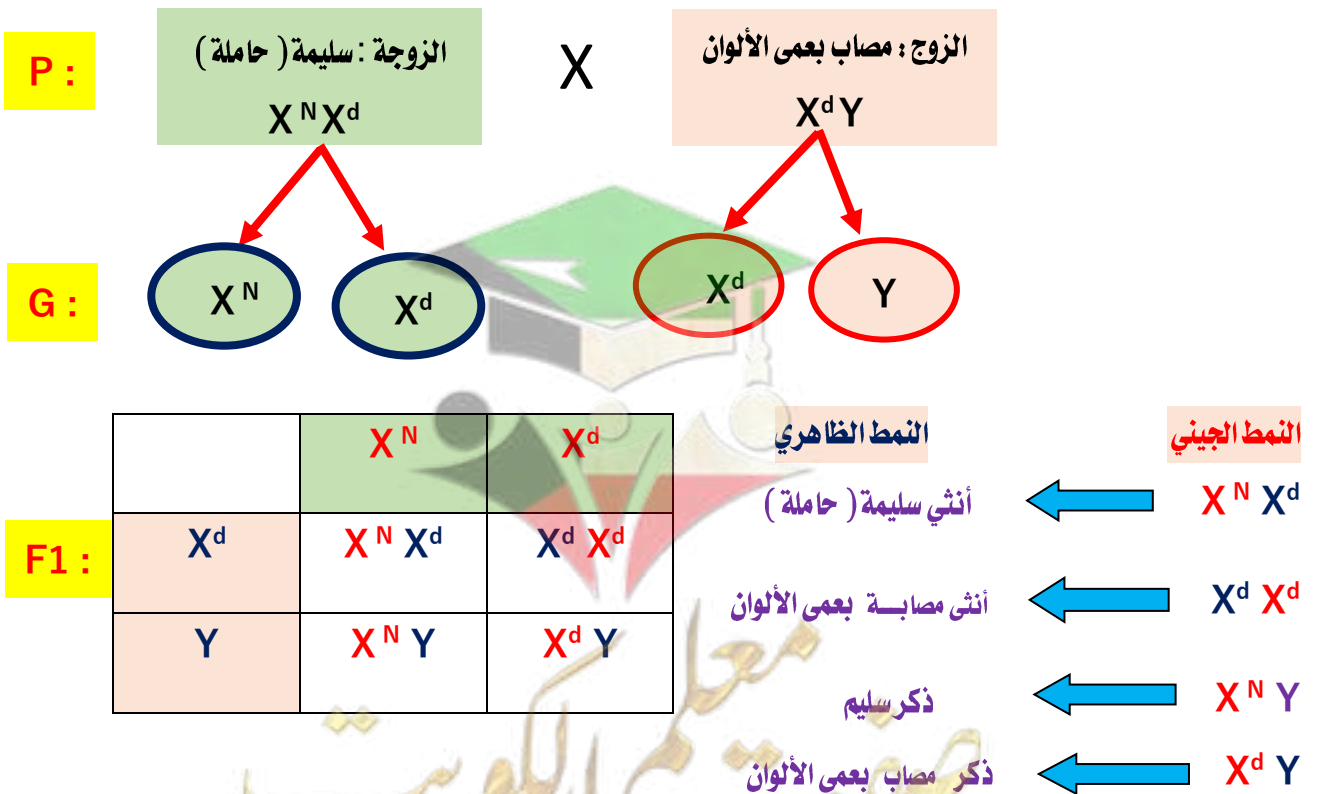
عل : يشترك الابوين في ظهور عمى الألوان لدى بناتهم؟

لان مرض عمى الألوان يسببه أليل متنحي يحمل على الكروموسوم X - والإناث ($X^d X^d$) تحتاج الى نسختين من الأليل المتنحي على الكروموسومين X لظهور المرض (أحدهما من الأب والأخر من الام)

عل : قد لا يظهر عمى الألوان عند الأناث ولكن تورثه الى الأبناء الذكور؟

لان الأناث قد تكون ظاهريا سليمة ($X^N X^d$) ولكنها حاملة للأليل المتنحي المسبب للمرض ومن ثم تورثه مع الكروموسوم X لابنائها من الذكور فيظهر عليهم أعراض المرض

فسر على أسس وراثية ناتج تزاوج رجل مصاب بعمى الألوان من أنثى سليمة ولكن حاملة للمرض؟



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

ثانياً : نزف الدم أو الهيموفيليا

هو مرض وراثي يظهر على شكل خال في عوامل تخثر الدم ما يؤدي إلى نزيف حاد في حالة الإصابة بجروح وأحياناً إلى نزيف داخلي



بعد الحادث... !! لم انزف كثيراً بفضل المواد البروتينية المخثرة للدم

هل تعلم أن !!!

هناك جينان محمولان على الكروموسوم الجنسي (X) يساعدان في التحكم بتكوين المواد البروتينية المخثرة للدم لذلك يتوقف النزف عند الجروح

سبب نزف الدم أو الهيموفيليا

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

أعراض نزف الدم أو الهيموفيليا

♥ نزيف حاد في حالة الإصابة بجروح
♥ أحياناً نزيف داخلي



أنا مصابه بنزف الدم أو الهيموفيليا !! وجرحت ساقي أخبروني هل له علاج ؟

علاج المصابين بنزف الدم أو الهيموفيليا حقن المرضى ببروتينات التخثر الطبيعية.

حالة الشخص	التركيب الجيني
ذكر سليم	$X^N Y$
ذكر مصاب بالهيموفيليا	$X^d Y$
أنثى سليمة	$X^N X^N$
أنثى سليمة (حامله)	$X^N X^d$
أنثى مصابة بالهيموفيليا	$X^d X^d$

إدرس مرض عمى الألوان جيداً لتصل إلى إجابات لهذه الأسئلة.....!!!!!!

علل : معدل إصابة الذكور بنزف الدم أو الهيموفيليا أعلى من الإناث ؟

علل : نزف الدم أو الهيموفيليا أكثر شيوعاً بين الرجال منه بين الإناث ؟

علل : الإناث تورث نزف الدم أو الهيموفيليا لابنائها الذكور ؟

علل : يشترك الابوين في ظهور نزف الدم أو الهيموفيليا لدى بناتهم ؟

علل : قد لا يظهر نزف الدم أو الهيموفيليا عند الإناث ولكن تورثه إلى الأبناء الذكور

اجب بنفسك

فسر على أسس وراثية ناتج تزاوج أنثى مصابه بنزف الدم أو الهيموفيليا من رجل غير مصاب ؟

(أ) : تابع الأمراض المرتبطة بالكروموسوم الجنسي X الناتجة من ألياتٍ منتحية

ثالثاً : وهن دوشين العضلي

هو مرض وراثي مرتبط بالجنس ، ويتسبب به أليلٍ منتحٍ غير سليم لجين موجود على الكروموسوم الجنسي X ويتحكم في تكوين مادة الديستروفين وهي مادة بروتينية في العضلات

الديستروفين

هي مادة بروتينية في العضلات

سبب وهن دوشين العضلي

♥ أليلٍ منتحٍ غير سليم لجين موجود على الكروموسوم الجنسي X ويتحكم في تكوين مادة الديستروفين وهي مادة بروتينية في العضلات

أنا مصابه بوهن دوشين العضلي !!
تبدأ أعراض المرض بالظهور في سن الرابعة أو الخامسة وقد تتطور الحالة إلى حد التوقف نهائياً عن المشي



أعراض وهن دوشين العضلي

♥ ضعف عضلات الحوض حيث يصبح المصاب غير قادر على :

- # المشي بشكل طبيعي أو القيام ببعض الحركات الرياضية كالقفز والجرى .
- # وتزداد هذه العوارض تدريجياً وبسرعة كبيرة لتؤثر في جميع عضلات الجسم
- # وقد تتطور الحالة إلى حد التوقف نهائياً عن المشي

ملحوظة هامة

نسبة إصابة الذكور بمرض وهن دوشين العضلي أكبر من إصابة الإناث مثل باقي الأمراض الوراثية المرتبطة بالجنس

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

إدرس مرض عمى الألوان ونزف الدم جيداً لتصل إلى إجابات لهذه الأسئلة .

علل : معدل إصابة الذكور بمرض وهن دوشين العضلي أعلى من الإناث ؟

علل : وهن دوشين العضلي أكثر شيوعاً بين الرجال منه بين الإناث ؟

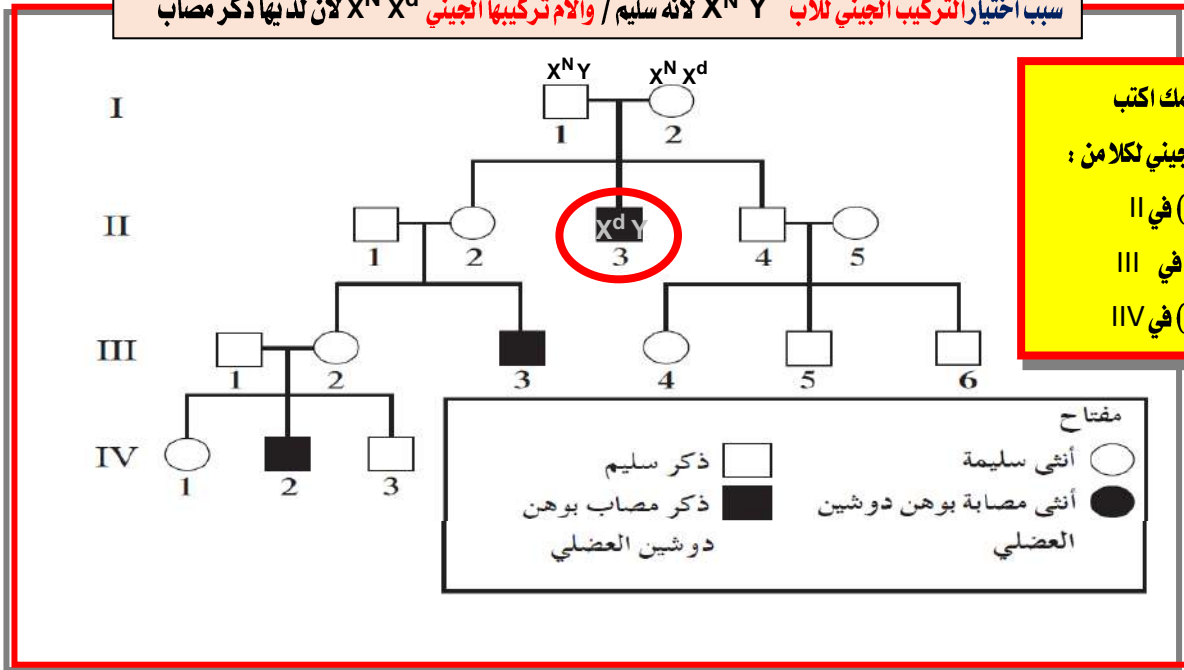
علل : الإناث تورث وهن دوشين العضلي لابنائها الذكور ؟

علل : يشترك الأبوين في ظهور وهن دوشين العضلي لدى بناتهم ؟

علل : قد لا يظهر وهن دوشين العضلي عند الإناث ولكن تورثه إلى الأبناء الذكور ؟

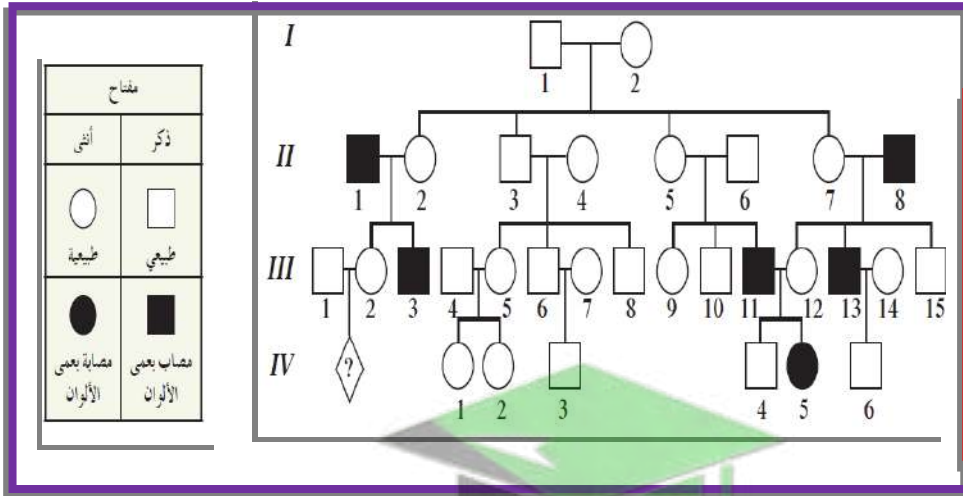
سجل النسب لمرض وهن دوشين العضلي يسببه أليل متنحي يحمل على الكروموسوم X

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



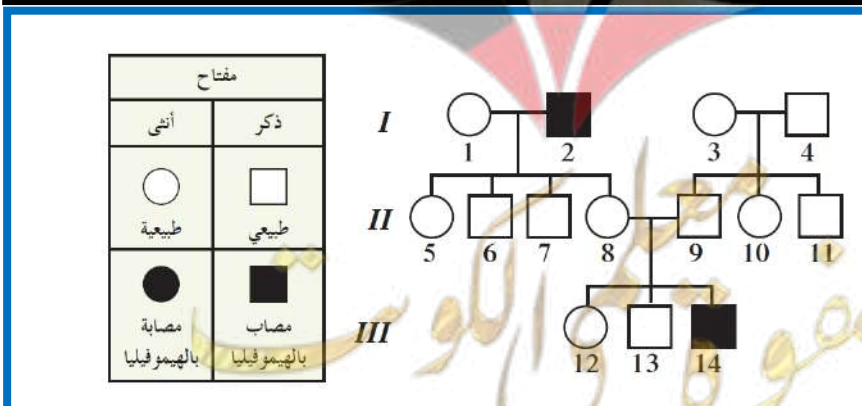
في ضوء فهمك اكتب التركيب الجيني لكلا من:
 ♥ رقم (2) في II
 ♥ رقم (4) في III
 ♥ رقم (2) في IV

سجل النسب لمرض عمى الألوان يسببه أليل متنحي يحمل على الكروموسوم X



في ضوء فهمك اكتب التركيب الجيني لكلا من:
 ♥ رقم (2) في I
 ♥ رقم (3) في III
 ♥ رقم (5) في IV

سجل النسب لمرض الهيموفيليا أو نزف الدم يسببه أليل متنحي يحمل على الكروموسوم X



في ضوء فهمك اكتب التركيب الجيني لكلا من:
 ♥ رقم (2) في I
 ♥ رقم (13) في III

(ب) : الأمراض المرتبطة بالكروموسوم الجنسي X الناتجة من أليلات سائدة

مرض الكساح المقاوم للفيتامين D

من الأمراض السائدة المرتبطة بالكروموسوم الجنسي X نادر الوجود يتميز هذا المرض بتشوه في الهيكل العظمي بسبب نقص في تكلس العظام.



الكساح المقاوم للفيتامين D

لا يستجيب للعلاج

بواسطة فيتامين D

سبب مرض الكساح المقاوم للفيتامين D

♥ أليل سائد غير سليم لجين موجود على

الكروموسوم الجنسي X يسبب نقص في

تكلس العظام مسببا تشوه في الهيكل العظمي

أعرض مرض الكساح المقاوم للفيتامين D

♥ تشوه في الهيكل العظمي بسبب نقص في تكلس العظام.

عل : معدل إصابة الذكور والانات بمرض الكساح مقاوم فيتامين D متساوية ؟

لان مرض الكساح المقاوم للفيتامين D يسببه أليل سائد غير سليم لجين موجود على الكروموسوم الجنسي X والذكور والانات تحتاج الى أليل واحد فقط لظهور المرض

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

لأنه لا يستجيب للعلاج بواسطة الفيتامين D

عل : الأبناء الذكور يرثون الكساح مقاوم فيتامين D من الام ؟

لان 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 الاب الكروموسوم Y

عل : حتما يصاب الإناث بمرض الكساح مقاوم فيتامين D في حالة إصابة الأب ؟

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

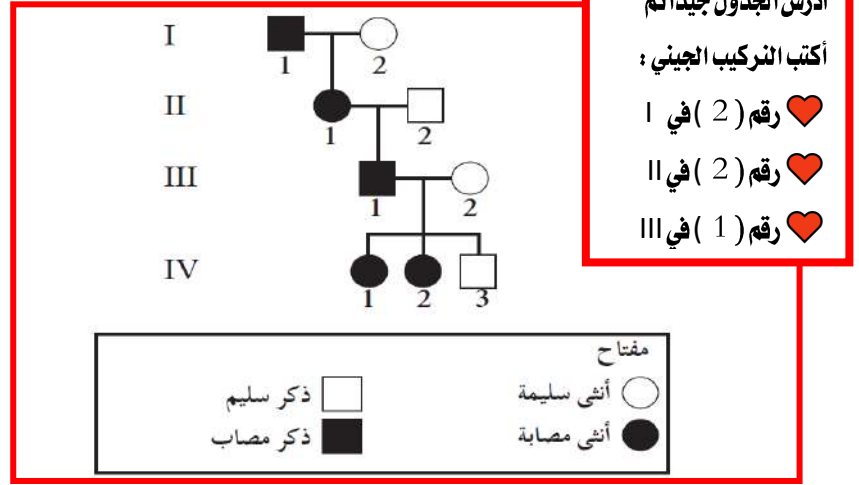
ملاحظة هامة

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 الأب أو الأم إلى الأبناء

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

نفرض أن الأليل السائد : رمزه R
والأليل المتنحي : رمزه r

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



ثانياً : الأمراض المرتبطة بالكروموسوم الجنسي Y



مرض فرط اشعار صوان الأذن!! وورثته
من والدي والغريب ان جميع اخواني
الذكور وأبنائي الذكور مصابون بالمرض

مرض فرط إشعار صوان الأذن
هو مرض نادر مرتبط بالكروموسوم الجنسي Y
يمتثل بوجود شعر طويل وكثيف غير طبيعي على
أطراف الأذنين ويصيب الذكور فقط وتنتقل دائماً
من الأب إلى ابنه

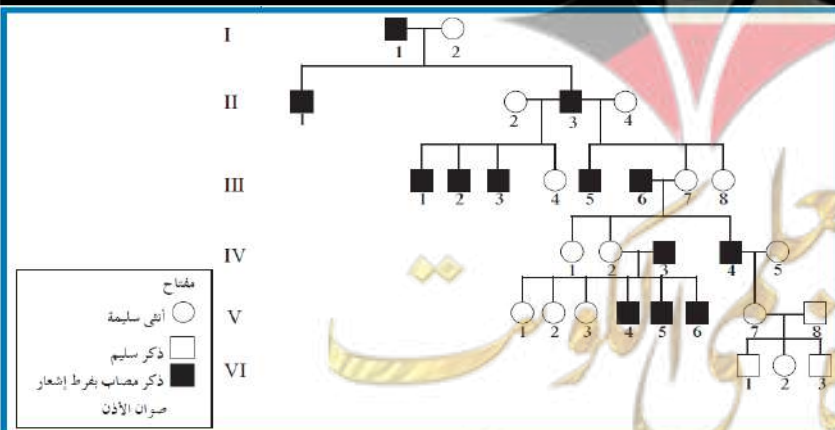
جينات هولاندريك

هي جينات موجودة على الكروموسوم Y
يعبر عنها عند الذكور فقط وتنتقل
دائماً من الأب إلى ابنه

علل : عدم إصابة الإناث بفرط اشعار
صوان الأذن؟

لأنه مرض نادر مرتبط بالكروموسوم
الجنسي Y والإناث لا يوجد في أنويه
خلاياها الكروموسوم الجنسي Y

سجل النسب مرض فرط اشعار صوان الأذن يسببه أليل يحمل على الكروموسوم Y



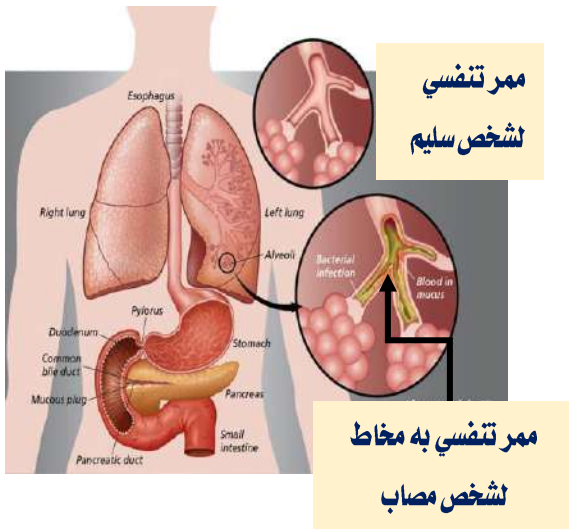
علل : جميع الأبناء الذكور المتحدرين من آباء
مصابين بفرط اشعار صوان الأذن مصابون بهذا
المرض ويورثونه لأبنائهم ؟
لأنه مرض نادر مرتبط بالكروموسوم الجنسي Y
فالذكور يرثون الكروموسوم الجنسي Y الحامل
لأليل المرض من آباءهم ويورثونه لأبنائهم

من الجين الي البروتين

يؤثر تغير بسيط في القواعد النيتروجينية لجين مفرد في تركيب البروتين ، مؤدياً إلى اضطراب وراثي خطير مثال على ذلك التليف الحويصلي ومرض فقر الدم المنجلي

مرض التليف الحويصلي

هو مرض وراثي شائع وغالباً ما يكون مميتاً وينتج من أليل متنحٍ موجود على الكروموسوم رقم 7 ويعاني المصابون بهذا المرض تجمع مادة مخاطية كثيفة تسد ممراتهم التنفسية ، كما يعانون مشاكل هضمية كثيرة

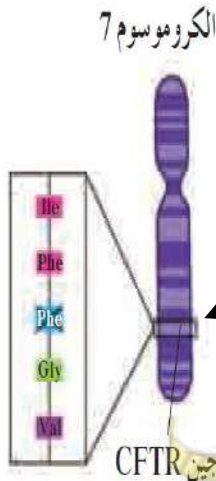


أعراض التليف الحويصلي

- ♥ تجمع مادة مخاطية كثيفة تسد ممراتهم التنفسية
- ♥ مشاكل هضمية كثيرة
- ♥ لا تستطيع الأنسجة في الجسم تأدية وظيفتها بشكل صحيح.



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



الجين المنظم للتوصيل عبر الأغشية (CFTR)

هو جين موجود على الكروموسوم رقم 7 يحمل شفرة تكوين بروتين CFTR يسمح هذا البروتين لانتاج قنوات الكلور البروتينية الطبيعية التي تسمح لأيونات الكلور Cl^- بالمرور عبر الأغشية الخلوية فتستطيع الأنسجة في الجسم تأدية وظيفتها بشكل صحيح

سبب التليف الحويصلي

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

الكروموسوم 7

جين CFTR

(أ) نقص القواعد الثلاث يؤدي إلى غياب الحمض الأميني فينيل ألانين من البروتين CFTR

(ب) CFTR غير سليم لا يمكنه نقل أيونات الكلور عبر غشاء الخلية

(ج) انسداد في الممرات الهوائية بسبب وجود مخاط كثيف

ماذا يحدث عند : حدوث طفرة نقص في ثلاث قواعد في الجين المنظم للتوصيل عبر الأغشية CFTR لشخص ما ؟
 يصاب بمرض التليف الحويصلي حيث يتكوّن بروتين CFTR غير سليم (يزال منه الحمض الأميني الفينيل ألانين بسبب فقدان ثلاث قواعد) فينثني بصورة غير صحيحة ويصبح غير فاعل فيشكّل عائقاً أمام نقل أيونات الكلور فلا تستطيع الأنسجة في الجسم تأدية وظيفتها

علل : لا يظهر مرض التليف الحويصلي في الأفراد متبايني الالاقحة أي الذين يحملون نسخة واحدة من الجين أو الأليل غير السليم ؟
 لأن وجود أليل سليم واحد يكفي لإنتاج ما يكفي من قنوات الكلور البروتينية التي تسمح للأنسجة بأن تعمل بشكل سليم .

تطبيقات على ما سبق أجب بنفسك

ماذا يحدث عند :

♥ انشاء بروتين CFTR بصورة غير صحيحة ؟

♥ عدم وجود الحمض الأميني الفينيل ألانين في بروتين CFTR ؟

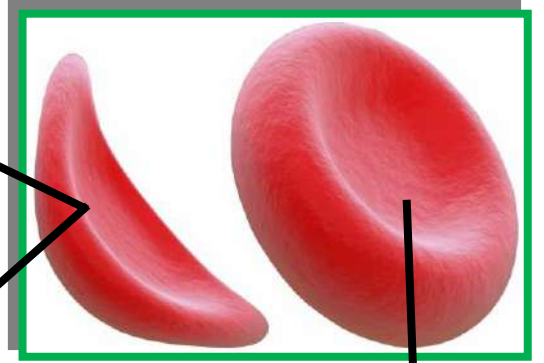
علل : لا تستطيع الأنسجة في الجسم تأدية وظيفتها عند الإصابة بالتليف الحويصلي ؟

مرض فقر الدم المنجلي

اضطراب ناتج عن أليلات ذات سيادة مشتركة يحدث بسبب طفرة استبدال قاعدة مفردة في جين بيتا هيموجلوبين HBB فيصبح جين طافر Hb^S ونتيجة ذلك ينتج بروتين بيتا جلوبيين غير سليم (يجل فيه الحمض الأميني فالين محل الحمض 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

فسر سبب الشكل المنجلي لكريات الدم الحمراء ؟
الهيموجلوبين غير سليم المكون لكريات الدم الحمراء يكون أقل ذوباناً عن الهيموجلوبين السليم . كما تشكل جزيئاته غير المؤكسجة سلسلة طويلة من الألياف التي تعطي الشكل المنجلي لكريات الدم الحمراء

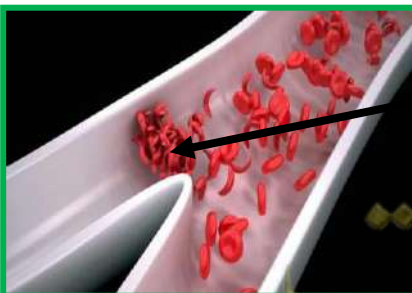


خصائص كريات الدم المنجلية

- ♥ لها شكل منجلي
- ♥ تميل هذه الكريات إلى أن تنكسر بسرعة ، فتتحل 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 الهيموجلوبين السليم وهو بدوره يحتوي على بروتينات وهيم علماً بأن الأكسجين يرتبط بالهيم في كريات الدم الحمراء



ما النتائج المترتبة على : التصاق كريات الدم المنجلية بالشعيرات 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

فسر: فقر الدم المنجلي يُعد مثالا على السيادة المشتركة ؟ (تم دراستها من قبل ... (11))

لأن الفرد ذو التركيب الجيني متباين الالاقحة $Hb^N Hb^S$ يحتوي على :

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

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

مصاب فقر دم منجلي به أليلين معتلين	مصاب فقر دم منجلي به أليل سليم وأليل معتل	
يظهر المرض بشكل واضح وخطير	يظهر المرض بشكل خفيف	مدى تأثير المرض على المصاب

ما أوجه الاختلاف بين الأليل المعتل المسبب لفقر الدم المنجلي

والأليل السليم ؟

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

أماكن انتشار مرض فقر الدم المنجلي

- ♥ القارة الإفريقية
- ♥ الأميركيين من أصل إفريقي
- ♥ في بعض مناطق الخليج العربي والشرق الأوسط
- ♥ تصل نسبة حاملي صفة المرض أو المتبايني الالاقحة إلى حوالي 20%

فسر: الإفريقيين متبايني الالاقحة لمرض فقر الدم المنجلي يُظهرون مقاومة شديدة لمرض الملاريا ؟

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

علل : على الرغم من أن شكّل الملاريا خطراً كبيراً إلا أن أليل فقر الدم المنجلي مفيداً للمصابين بهذا المرض ؟

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

التليف الحويصلي	فقر الدم المنجلي	
طفرة نقص لثلاث قواعد نيتروجينية	طفرة استبدال قاعدة مفردة	نوع الطفرة المسببة للمرض

بروتينات بيتا - جلوبيين	بروتين 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 المنجلي	التليف الحويصلي	المرض الذي ينتج من حدوث طفرة فيه

الجين الذي يحدد فصيلة الدم يحمل علي الكروموسوم رقم 9

الجين الذي يحدد لون الفراء في القطط يحمل علي الكروموسوم X

أصغر كروموسومين جسميين الكروموسوم رقم 21 و 22

الجين SRY يحمل علي الكروموسوم Y

رقم الكروموسوم الذي يحمل الأليل المسبب له	
الكروموسوم رقم 12	مرض الفينيل كيتونوريا
الكروموسوم رقم 15	مرض البله المميت
الكروموسوم رقم 4	مرض الداححة
الكروموسوم رقم 4	مرض هانتجتون
الكروموسوم رقم 11	مرض فقر الدم المنجلي
الكروموسوم رقم 7	مرض التليف الحويصلي
الكروموسوم X	مرض وهن دوشين العضلي
الكروموسوم X	مرض نزف الدم أو الهيموفيليا
الكروموسوم X	مرض عمى 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 الفردين أنها يحملان مرضاً وراثياً **متنجياً فيؤدى ذلك** إلى ولادة أطفال يعانون أمراضاً وراثية يصعب شفاؤها مثل **مرض تكسر الدم الوراثي**

ملاحظة

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

مخاطر زواج الأقارب

- ♥ ولادة أطفال يعانون أمراضاً وراثية يصعب شفاؤها
- ♥ ترتفع نسبة ظهور الأمراض الوراثية التي تُسببها الأليلات المتنحية كلما زادت نسبة زواج الأقارب من جيل إلى آخر

علل : يفضل عدم زواج افرادن تربطهما صلة قرابة يحملان مرضاً وراثياً متنجياً .؟

لانه يودي الي:

- ♥ ولادة أطفال يعانون أمراضاً وراثية يصعب شفاؤها
- ♥ ترتفع نسبة ظهور الأمراض الوراثية التي تُسببها الأليلات المتنحية كلما زادت نسبة زواج الأقارب من جيل إلى آخر

علل : الزواج بين الأفراد الذين لا تربطهم صلة قرابة تتضاءل نسبة ظهور الأمراض بين الأجيال ؟

لانه قد ينتج أفراداً هجينة سليمة ، تحجب فيها الأليلات السليمة السائدة الصفات التي تحملها الأليلات المتنحية لذلك يتضاءل نسبة ظهور الأمراض الوراثية

الوراثة الجزيئية لدى الإنسان

هو مجموع الجينات الموجودة في نواة الخلايا أي كامل المادة الوراثية المكوّنة من الحمض النووي (DNA) الرايبوزي منقوص الأكسجين

الجينوم

ملاحظة هامة

- ♥ فكرة تحديد الجينوم البشري طُرحت للمرة الأولى في عام 1984
- تمثّلت أولى الخطوات تحديد الجينوم البشري بإنشاء منظمة الجينوم البشري في العام 1989. ثمّ طرِح مشروع الجينوم البشري والذي بدأ تطبيقه في أكتوبر 1990
- ♥ كان من المفترض أن يستمر المشروع 15، إلّا أنّ انتهائه أعلن سنة 2003 بفضل التقدم التكنولوجي السريع

مشروع الجينوم البشري

هو محاولة لإعداد تتابع حمض DNA البشري كلّه والذي بدأ تطبيقه في أكتوبر 1990

القائمين على تطبيق مشروع الجينوم البشري

- ♥ تعاون بين وزارة الطاقة الأميركية ووكالة المعاهد الوطنية للصحة
- ♥ تعاون معظم الدول المتقدمة في المجال الطبي

عدد أهداف مشروع الجينوم البشري الرئيسية؟	
تحديد عدد الجينات التي يحتويها حمض DNA البشري، وظهر أنّ عددها يتراوح ما بين 20 و25 ألف جين تقريباً	1
التعرّف على تتابع 3 مليارات زوج من القواعد النيتروجينية التي تكوّن 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 الباثون التركيب الجيني للعديد من الكائنات الحية ومنها:

- أ - بكتيريا الإشيريشيا كولاي
- ب - ذبابة الفاكهة
- ج - فئران المختبر

للمساعدة في تحقيق أهداف مشروع الجينوم البشري الرئيسية

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

(ب) البحث عن الجينات
 معرفة الجينات وعددها استخدم العلماء
 تقنيات متعددة منها ما يُعرف ب
تحديد إطار القراءة المفتوحة

(أ) التتابع السريع
 تعتمد على تحديد تتابعات حمض DNA
 وذلك بتحليل الدقيق باستخدام تقنية تُعرف
بتتابع إطلاق الزناد

(أ) التتابع السريع

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

التحليل الدقيق لتتابعات حمض DNA لتحديد الجينوم البشري

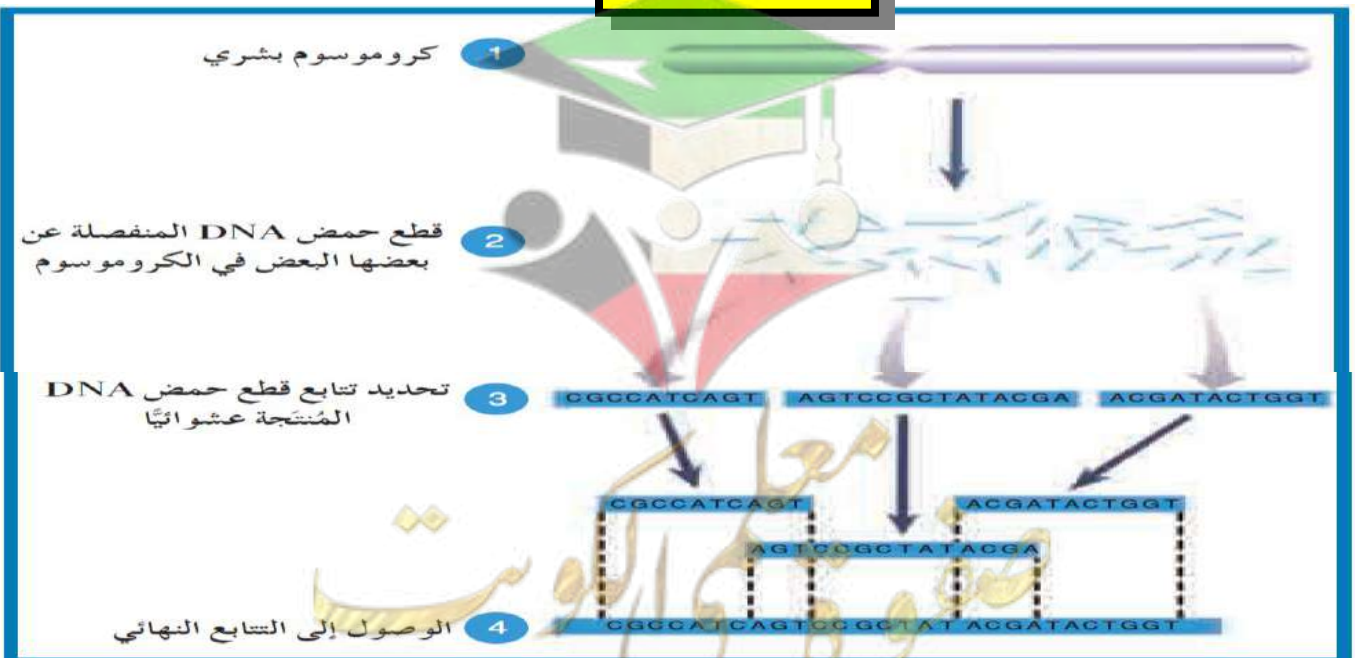
الهدف من
التقنية

تقنية تتابع
إطلاق الزناد

التعريف /
ألية الحدوث

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

تقنية تتابع إطلاق الزناد



استخدمت تقنية تتابع إطلاق الرناد في :

♥ عام 1996 لتحديد تتابع حمض DNA لبكتيريا الايشيرشيا كولاي
فأُتضح أنها تحتوي على 4639221 زوجاً فقط من القواعد
♥ تحديد تتابع حمض ال DNA للدروسوفيليا واحصاء (14 ألف جين)



بناءً على الدراسات السابقة إعتقد 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

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

لأنهم كانوا يعتقدون أن عدد الجينات المقدّر هو 100 ألف جين نسبة إلى عددها في الدروسوفيليا (14 ألف جين)
وبالرغم من أن الجينات قليلة نسبياً إلا أنها تستطيع أن تُكوّن كائناً معقداً التركيب كالكاكن البشري

(ب) البحث عن الجينات

استخدموا العلماء تقنيات متعدّدة منها ما يُعرّف بتحديد إطار القراءة المفتوحة معرفة الجينات وعددها

معرفة الجينات وعددها / ومعرفة طول الجين الحقيقي والكامل /
وتحديد محفّر الجين ومواقع الوقف والبدء لعملية النسخ

الهدف من
التقنية

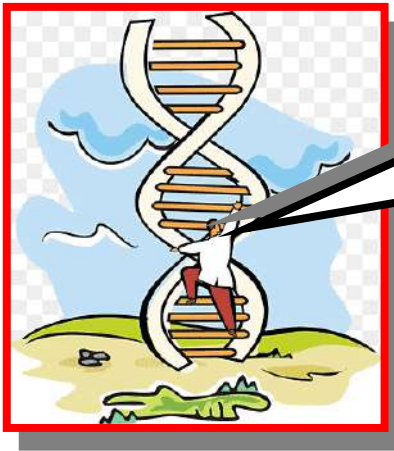
تقنية تحديد إطار
القراءة المفتوحة

هو قراءة الإطار لسلسلة قواعد حمض DNA التي يُمكن أن تنسخ لتشكّل
جزءاً من عمل تتابع mRNA المسؤول عن تشفير بروتين معين ويتم
خلالها تحديد محفّر الجين بالإضافة إلى مواقع البدء والوقف لعملية النسخ
وايجاد التتابعات الخاصة لحمض DNA التي تُحدّد الحدود بين الإنترونات
والإكسونات ، وذلك لمعرفة طول الجين الحقيقي والكامل .

التعريف

الإكسونات	الإنترونات	المفهوم
أجزاء من DNA تُنسخ في شريط mRNA ومسؤولة عن تشفير البروتين	أجزاء من DNA تُنسخ في شريط mRNA وغير مسؤولة عن تشفير البروتين فيتم قطعها في عملية تشذيب mRNA	

عل : يعمل الباحثون على إيجاد التتابعات الخاصة لحمض DNA التي تحدّد الحدود بين الإنترونات والإكسونات ؟
 لمعرفة طول الجين الحقيقي والكامل وتحديد محفز الجين بالإضافة الى مواقع البدء والوقف لعملية النسخ

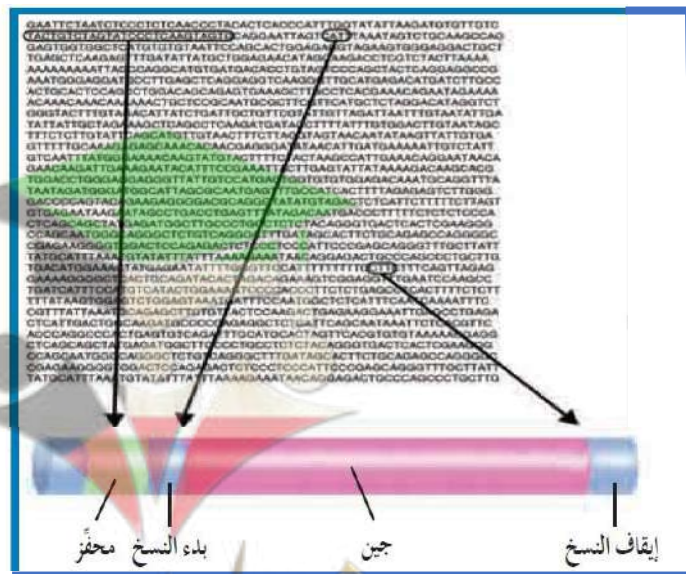


قام باحثون من كافة أنحاء العالم بتحليل كميات ضخمة من المعلومات في تتابع حمض DNA

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

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

(شكل 80)
 يمكن أن يستخدم الباحثون في الجينوم البشري تتابعات حمض DNA لتحديد الكثير من الجينات. يوضح الشكل كيف يمكن أن تؤدي تتابعات حمض DNA دور متبه لإنزيم بلمرة حمض RNA لبدأ عملية النسخ أو يوقفها. في أي اتجاه يمكن لإنزيم بلمرة حمض RNA التحرك لنسخ الجين الموضح في الشكل ؟



عل : تُشجع شركات التقنية الحيوية الأبحاث الخاصة بتركيب الجينات وكيفية التحكم بها ؟
 للوصول إلى معلومات تفيد في تطوير الأدوية الجديدة ومعالجة الأمراض .

استخدامات مشروع الجينوم البشري في:

التشخيص قبل الولادة

الفحص الجيني

الهدف منه: التأكد من احتمال إنجاب أطفال مصابين بأمراض جينية تشخصين مقبلين على الزواج يشكّان في أنّهما يحملان جينات متنحية لمرض وراثي

أولاً: الفحص الجيني

الطريقة الأولى: استخدام التقنيات الحديثة للاختبارات الوراثية التي سمح تطورها بالتوصل إلى معرفة الاختلافات بين الجينات السليمة وتلك غير السليمة

الطريقة الثانية: تُستخدم مسبارات حمض DNA مشعة لكشف تتابعات معينة موجودة في الجين المسبب للأمراض

الطريقة الثالثة: تستعمل تقنيات شاملة لكشف التغيرات في المواقع المقطوعة بإنزيم القمع والاختلافات في أطوال الجينات السليمة وغير السليمة

طرق (ألية) الفحص الجيني

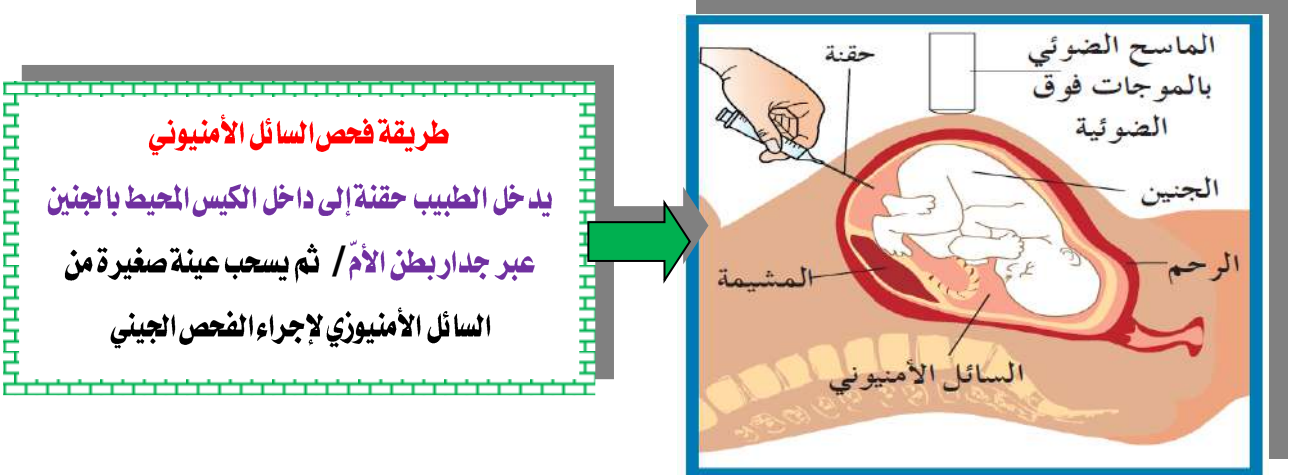
فكر مع الأحياء

شخصين مقبلين على الزواج يشكّان في أنّهما يحملان جينات متنحية لمرض وراثي مثل التليف الحويصلي فكيف يمكنهما التأكد من شكوكهما؟
نجرى لهم الفحص الجيني حيث يسمح الفحص الجيني بالتأكد من احتمال إنجاب أطفال مصابين بأمراض جينية. فالجين المسؤول عن مرض التليف الحويصلي له تتابعات معينة للقواعد المكوّنة لحمض DNA تختلف بدرجة طفيفة عن تتابعات الجين السليم وللتوصل 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 المواقع المقطوعة بإنزيم القمع والاختلافات في أطوال الجينات السليمة وغير السليمة

ثانياً : التشخيص قبل الولادة

هو مجموع التقنيات الحديثة التي تسمح بإجراء اختبارات عدة للأجنة عن طريق فحص السائل الأمنيوسي أو فحص خلايا من الأنسجة المشيمية لإعداد نمطه النووي ودراسته أو لإجراء الفحص الجيني لحمض DNA قبل الولادة للتأكد من عدم وجود تشوهات كروموسومية واكتشاف الأمراض مبكراً



طريقة فحص السائل الأمنيوسي

يدخل الطبيب حقنة إلى داخل الكيس المحيط بالجنين عبر جدار بطن الأم / ثم يسحب عينة صغيرة من السائل الأمنيوسي لإجراء الفحص الجيني

♥ 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

التشخيص قبل الولادة

ألية التشخيص قبل الولادة

يتم التشخيص بإجراء اختبارات عدة للأجنة مثل:

فحص السائل الأمنيوسي / 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 الأمنيوسي 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

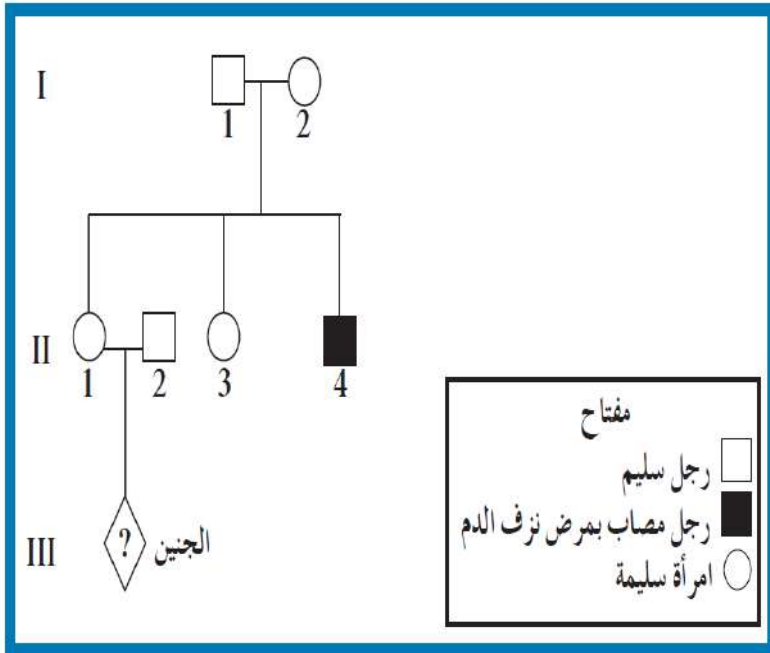
ملاحظة

لا يقتصر إجراء الفحص الجيني على الأفراد

البالغين أو المقبلين على الزواج فالتقنيات الحديثة

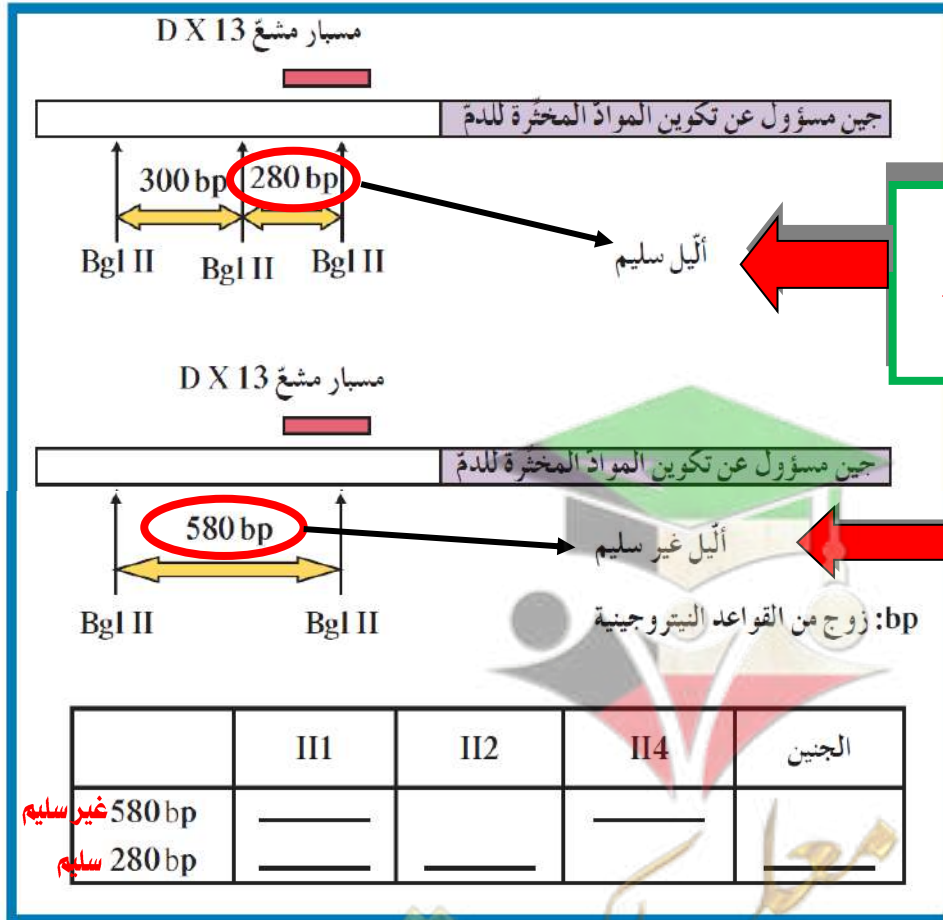
سمحت أيضاً بإجراء اختبارات عدة للأجنة

استخدام التشخيص قبل الولادة لفحص الأليل
المسبب مرض الهيموفيليا أو نزف الدم لزوجين



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

مفتاح
رجل سليم □
رجل مصاب بمرض نزف الدم ■
امرأة سليمة ○



يُوضَّح الشكل الأليل السليم وأماكن القطع
لإنزيم القطع Bgl II، وأماكن التصاق المسبار
المشع DX 13 ونتائج الفصل الكهربائي للهلام

يُوضَّح الشكل الأليل غير السليم وأماكن
القطع لإنزيم القطع Bgl II، وأماكن
التصاق المسبار المشع DX 13 ونتائج الفصل
الكهربائي للهلام