

الفصل الثالث: علم الوراثة البشرية

تمهید:

يمكن علم الوراثة البشرية من دراسة آليات انتقال الصفات الوراثية من جيل لآخر عند الإنسان. وتهدف هذه الدراسة إلى محاولة فهم كيفية انتقال بعض العاهات الوراثية، من أجل التنبؤ بإمكانية ظهورها من جديد واتخاذ الإجراءات الضرورية. إذن الهدف وقائي بالدرجة الأولى. إلا أن هذه الدراسة تواجه عدة صعوبات رغم أنها تخضع لنفس قوانين انتقال الصفات عند باقي الحيوانات. ومن بين هذه الصعوبات ذكر:

- ✓ أن الإنسان لا يشكل مادة تجريبية يمكن إخضاعها ل揆اوجات موجهة.
 - ✓ يصعب تتبع انتقال صفة وراثية معينة عبر الأجيال وذلك لطول عمر الإنسان.
 - ✓ لا يمكن تطبيق القوانين الإحصائية نظراً لقلة أفراد كل جيل.
 - ✓ العدد الكبير للصبغيات 46 يمكن أن يعطي²³ 2 نوعاً ممكناً من الأمشاج لدى كل من الرجل والمرأة، وبالتالي²⁴⁶ 2 نوعاً ممكناً من البوسيضات الملقحة ($2^{23} \times 2^{23}$) وهذا يطرح صعوبات في البحث بحكم أن التقليفات الممكنة بين الصبغيات مرتفعة جداً.

تتمحور إذن أغلب الدراسات حول انتقال الأمراض الوراثية، والدراسات السريرية لحالات وراثية عند سلالة الأسر العربية التي غالبا تكون معروفة لهذا تؤخذ كمثال لدراسة انتقال صفة وراثية داخل السلالة البشرية.

- **كيف تنتقل الأمراض الوراثية عند الإنسان؟**
 - **ما هي الشذوذات الصبغية التي يتعرض لها الإنسان، و كيف يتم تشخيصها؟**

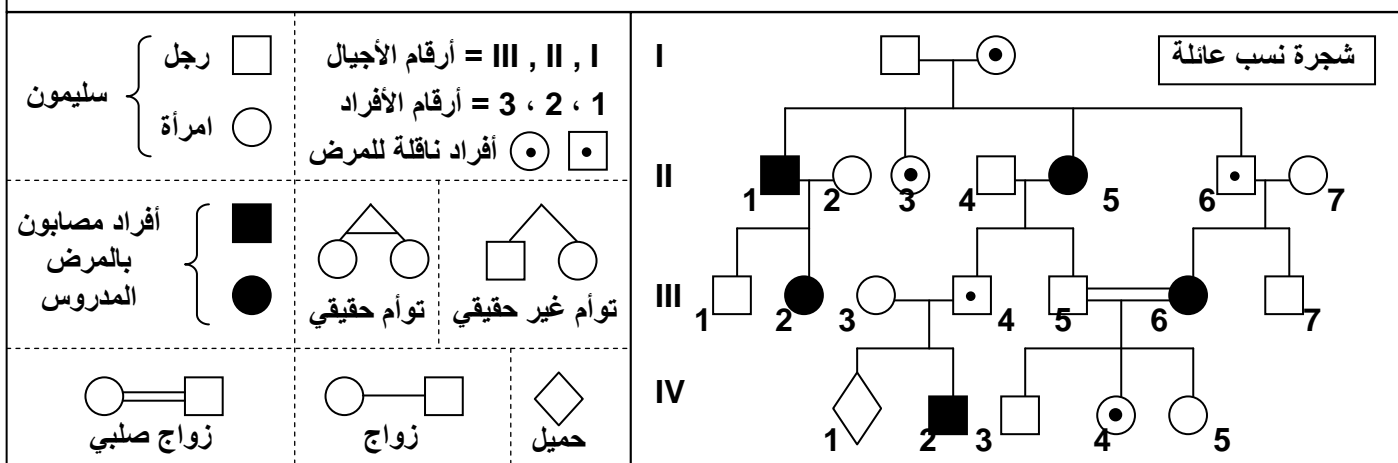
I – وسائل دراسة الوراثة عند الإنسان.

نظراً لصعوبة دراسة الوراثة عند الإنسان، فأهم الوسائل التي اعتمدت لهذا الغرض هي تتبع بعض الأمراض الوراثية من خلال شجرات النسب ورصد المورثات واعتماد الخرائط الصبغية.

① شجرات النسب Les arbres généalogiques أنظر الوثيقة ١.

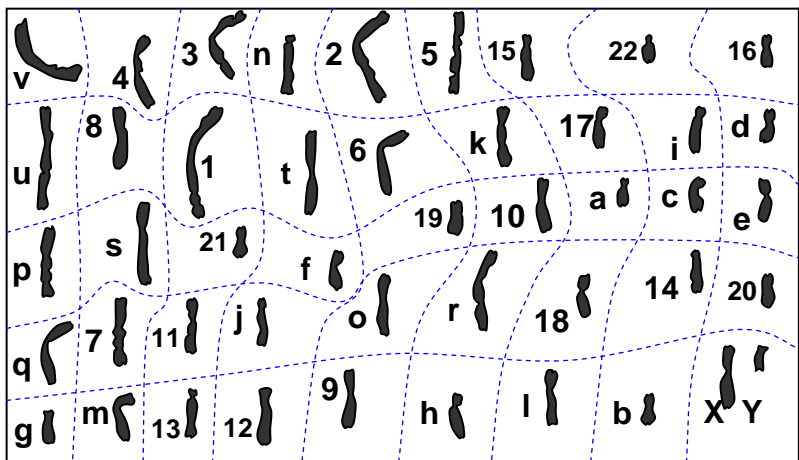
الوثيقة 1: شجرات النسب .Les arbres généalogiques

يمكن تتبع نقل بعض الصفات والأمراض عبر أجيال سلالة عائلة وكذلك احتمال انتقال هذه الصفات للأجيال الموالية وذلك بإنجاز ما يسمى شجرة النسب، وهي رسم بياني يبين جميع الأحداث العائلية من زواج وإنجاب وظهور أو عدم ظهور الصفة الوراثية المدرسية عند السلف والخلف (الآباء والأبناء). حيث نرمز للإبات بدائرة والذكور بمربع ونلون هذه الرموز بالأسود إذا كان الفرد يحمل الصفة المدرستة، ونتركه فارغا إذا كان الفرد لا يحمل هذه الصفة، ونضع نقطة صغيرة سوداء إذا كان الفرد ناقلا للمرض دون أن يظهر عليه، كما نضع أفراد الجيل الواحد على نفس الخط من الأكبر على اليسار إلى الأصغر على اليمين بالنسبة لكل زواج.



تنجز شجرات النسب من طرف أطباء اختصاصيين، بعد استرداد كل الأحداث العائلية العامة لعدة أجيال، مع رصد الصفة الملاحظة عند السلف وعند الخلف.

② الخرائط الصبغية Les cartes chromosomiques



الوثيقة 2: الخرائط الصبغية:

تعتمد تقنية انماط الخريطة الصبغية على تصوير صبغيات إحدى خلايا الشخص الخاضع للفحص وترتيبها حسب القد والشكل وموقع الجزء المركزي ...

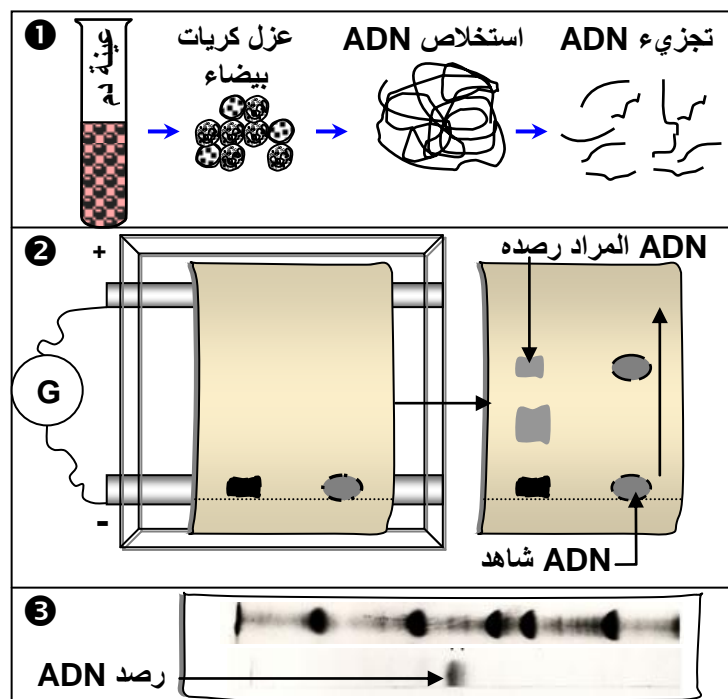
ويمكن تحليل الخريطة الصبغية من الكشف عن حالات الشذوذ الصبغي، ومن تشخيص التشوّهات المرتبطة بتغيير عدد أو شكل الصبغيات.

قطع صبغيات الخريطة الصبغية أماماً، ثم رتبها على شكل أزواج.

الخريطة الصبغية هي عبارة عن وثيقة تبين مجموع الصبغيات التي توجد في خلية كائن معين، مرتبة على شكل أزواج حسب جملة من المعايير كالقد وموضع الجزء المركزي ،،، يمكن تحليل الخرائط الصبغية من الكشف عن حالات الشذوذ الصبغي ومن تشخيص التشوّهات المرتبطة بتغيير في عدد أو بنية الصبغيات.

③ تحليل الـ ADN

أنظر الوثيقة 3.



الوثيقة 3: تحليل الـ ADN.

❶ نزع ADN من خلايا الشخص المختبر ومعالجها بأنزيمات فصل نوعية، ونضع خليط القطع المحصلة في حفر أنجزت في غراء يسمى Agarose.

❷ نضع الغراء لمجال كهربائي: بما أن قطع ADN ذات شحنة سالبة فإنها تهاجر نحو القطب الموجب بسرعة تتناسب وقدها، فتنتشر منفصلة بعضها عن بعض، لنجعل على قطع يمكن تحديد قدرها بمقارنتها بمواقع قطع أخرى معروفة القد (قطع عيار).

- ❸ نرصد متالية معينة تتبع المورثة بـ:
- معالجة قطع ADN لفصل لولبيها.
 - إضافة قطع ADN مشعة ومتكمالة مع متالية ADN التي نبحث عنها، حيث تتشكل معها هجين يسهل رصده بالتصوير الإشعاعي الذاتي.

تعتبر تقنية رصد المورثات، من التقنيات الحديثة المعتمدة في دراسة الوراثة عند الإنسان، وتم حسب المراحل التالية:

- ✓ بعد أخذ خلايا من الشخص المراد دراسته، يتم عزل الـ ADN، وتقطيعه بواسطة أنزيمات الفصل، يتم إخضاع قطع ADN للهجرة الكهربائية، بجوار ADN شخص سليم (شاهد).
- ✓ تتم معالجة الـ ADN على مستوى الغراء، حتى ينفصل اللوليان المشكلان له.
- ✓ تضاف إلى الغراء مجسات مشعة، وهي عبارة عن قطع ADN مشعة، ومتكمالة مع متالية الـ ADN المراد دراستها.
- ✓ بعد انماط التصوير الإشعاعي، يتم تحديد تموير المورثات على الأشرطة الظاهرة في الغراء (الأشرطة المشعة)، ومقارنة هذا التموير عند الشخصين المدروس والشخص السليم (الشاهد).

يمكن التحليل الدقيق لـ ADN من الكشف عن وجود أو غياب بعض المورثات.

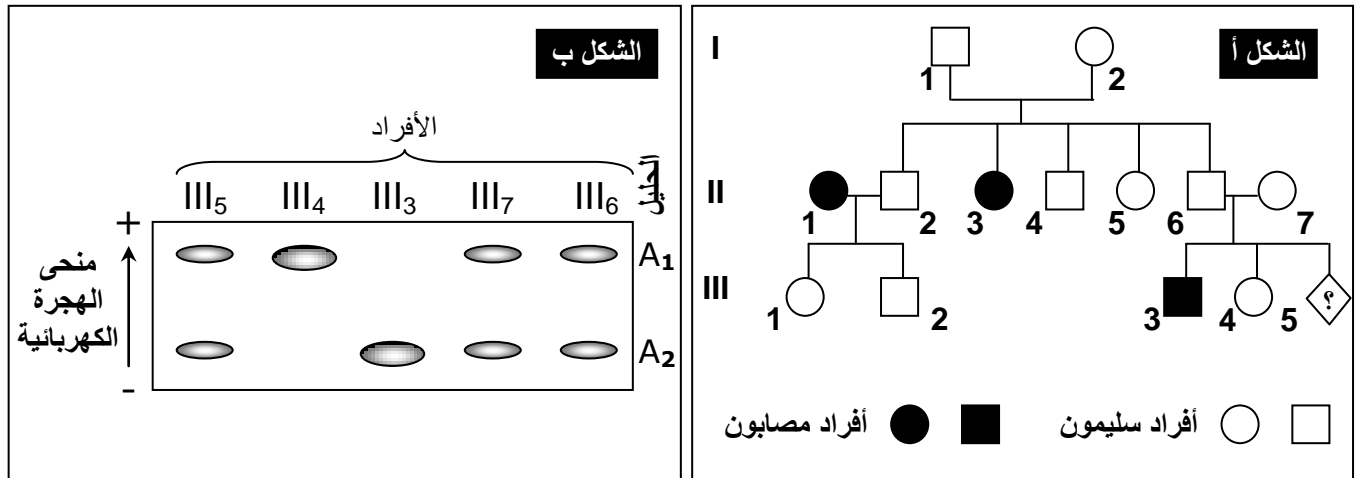
II - دراسة انتقال أمراض وراثية غير مرتبطة بالجنس.

① انتقال مرض Mucoviscidose

أ - تمرин: أنظر الوثيقة 4.

.Mucoviscidose: مرض الوثيقة 4

مرض التليف الكيسي Mucoviscidose مرض وراثي يتميز باضطرابات هضمية وتنفسية، تسببها إفرازات لزجة للغدد المخاطية، الشيء الذي يؤدي إلى انسداد في القنوات الناقلة للعصارة البنكرياسية، وبالتالي اضطرابات في الوظيفة الهضمية للبنكرياس: كما يؤدي إلى انسداد التشعبات الرئوية، فيسبب ذلك عسر تنفس والإصابة بالتعفنات. يعطي الشكل أ من الوثيقة، شجرة نسب عائلة بعض أفرادها مصابون بهذا المرض.
(أرمز للحليل العادي Normal بـ N أو n، وللحليل الممراض Mucoviscidose بـ M أو m)



- 1) حل هذه الشجرة ثم استنتاج نوع السيادة بين الحليل العادي والليل المسؤول عن المرض.
- 2) حدد هل الليل المسؤول عن المرض محمول على صبغي جنسي أم صبغي لا جنسي؟ على إجابتك.
- 3) انطلاقاً من التأويل الصبغي فسر كيف ينتقل هذا المرض من جيل لأخر.
- 4) حدد معللاً لإجابتك، النمط الوراثي للأفراد: III₃ وIII₄ وIII₇ وIII₆، ثم حدد احتمال إصابة الحملي III₅.

سبب إنجاب مولود مصاب بمرض التليف الكيسي (الأبن III₃)، تخوفاً لأبويه من احتمال إصابة مولودهم المنتظر (III₅) بنفس المرض، مما جعلهم يقومون بتحليل الـ ADN عند مجموعة من أفراد هذه العائلة وعند مولودهم المنتظر، وذلك باعتماد تقنية رصد المورثات Southern Blot. يهتم الشكل بـ من الوثيقة نتائج هذا التحليل.

5) هل تعتبر نتائج تحليل الـ ADN، مُطمئنة للأبدين؟ على إجابتك.

ب - حل التمرين:

1) لتحديد ما إذا كان الحليل المسؤول عن المرض، سائد أم متتحى نحل نتائج بعض التزاوجات في شجرة النسب: تبين شجرة النسب في هذه الحالة أن البنت III₃ مصابة بالمرض، بينما أبواهما 1 و 2 سليمان. إذن الشخص III₃ ورث من أبيه الحليل الممراض، لكن هذا الحليل لم يكن يظهر عرضاً، نستنتج من هذا أن المرض المعنى متتحى.

2) لتحديد ما إذا كان حليل المرض محمولاً على صبغي جنسي أم على صبغي لا جنسي، نعطي الافتراضات التالية ونتحقق منها في شجرة النسب (أرمز للحليل العادي Normal بـ N لأنه سائد، والليل الممراض Mucoviscidose بـ m، لأنه متتحى):

⇨ نفترض أن الحليل الممراض محمول على الصبغي الجنسي ٪: لدينا في شجرة النسب إناث مصابات رغم أنهن لا يتوفرن على الصبغي ٪، إذن فالافتراض خاطئ، والليل غير محمول على الصبغي الجنسي ٪.

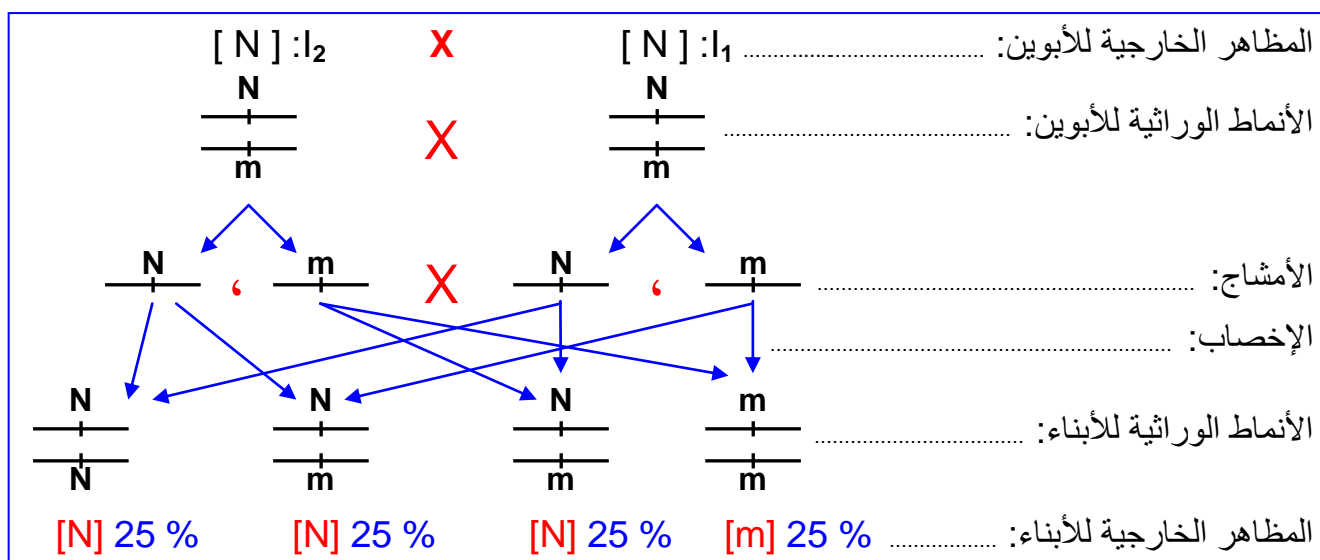
⇨ نفترض أن الحليل محمول على الصبغي الجنسي ٪:

✓ طريقة أولى: لدينا المرأة III_3 مصابة، وبما أن حليل المرض متتحي فإنها ستكون متشابهة للاقتران ونمطها الوراثي $X_m//X_m$ ، أي أنها ورثت أحد الحليلين المتتحبين من والدها I_1 ، الذي يفترض أن يكون نمطه الوراثي $Y//X_m$ ، أي أنه مصاب كذلك. هذا الأمر غير صحيح لكون الأب سليم، إذن فالافتراض خاطئ، والليل غير محمول على الصبغي الجنسي X .

✓ طريقة ثانية: لدينا الأم I_1 مصابة، فلو كان الليل محمولاً على الصبغي X ، لكان نمطها الوراثي $X_m//X_m$ ويفترض أن يكون كل أبنائها الذكور مصابون، لأنها ستعطيهم الليل X_m الممرض المتتحي والذي سيلتقي مع الصبغي Y للأب ليصبح نمطهم الوراثي $Y//X_m$ المسبب للمرض، لكن من خلال شجرة النسب، يتضح أن أحد أبنائها الذكور (II_2) سليم، مما ينفي هذه الفرضية.

بما أن الليل غير محمول على الصبغي الجنسي Y ، ولا على الصبغي الجنسي X ، فلن يكون إلا محمولاً على صبغي لاجنسي.

(3) نلاحظ أن الأبوين I_1 و I_2 أنجبا البنت III_3 ، لا يمكن ادن تفسير هذه الحالة إلا بكون الأبوين مختلفي الاقتران $N//m$. وهكذا وكل أبو يعطي نمطين من الأمشاج: N و m ، وبالتالي فالأنماط الوراثية للأبناء ستكون كما يلي:



إذن انطلاقاً من التفسير الصبغي فالأنماط الوراثية للأبناء هي:

$N//N$ بنسبة 50% و $m//m$ و $m//m$ بنسبة 25% و $N//m$ بنسبة 25%.

والمظاهر الخارجية للأبناء هي:

$[N]$ (سليمين) بنسبة 75% و $[m]$ (مصابين) بنسبة 25%.

(4) نحدد النمط الوراثي للأفراد:

الفرد III_3 و III_4 مصابان، وبما أن حليل المرض متتحي، سيكونان متشابهين الاقتران أي أن نمطهما الوراثي هو $m//m$. الفرد III_6 و III_7 سليمان، لكنهما أنجبا ابنا مصابا (III_3)، هذا الابن يتتوفر على الحليلين المتتحبين اللذان ورثهما من أبييه، هذين الآخرين، سيكونان إيجارياً مختلفي الاقتران ونمطهما الوراثي $N//m$. الفرد III_4 سليم، إذن فيمكن أن يكون نمطه الوراثي $N//N$ أو $N//m$.

(5) لتحديد احتمال إصابة الحميل III_5 بالمرض، ننجز شبكة التزاوج الخاصة بأبويه I_6 و I_7 ، وبما أن هؤلاء الآباء مختلفي الاقتران، فشبكة التزاوج هي نفسها المنجزة في السؤال 3. وبالتالي فاحتمال إصابة الحميل III_5 بمرض التليف الكيسي هو $1/4$ أي 25%.

(6) بينت تقنية Southern Blot أن الحميل III_5 هو مختلف الاقتران، إذ يتتوفر على حليلين مختلفين A_1 و A_2 ، (أي N و m)، وبما أن حليل المرض متتحي فهذا الطفل سيكون سليماً ونمطه الوراثي $N//m$. إذن فنتائج تحليل الـ ADN تعتبر مطمئنة للأبوين.

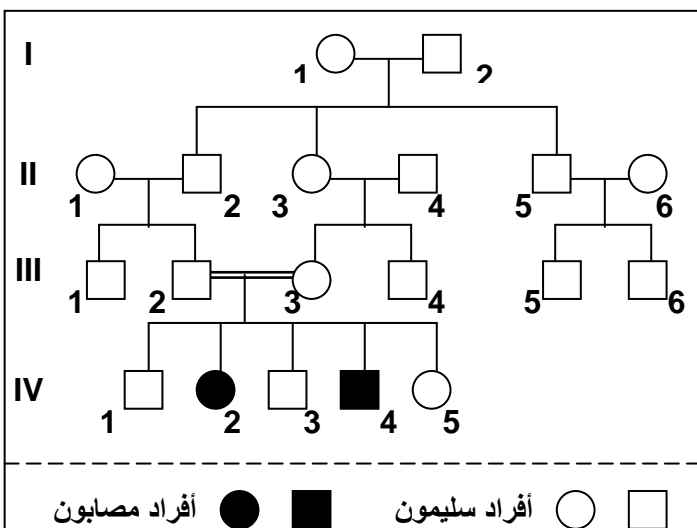
ج - حصيلة:

- عندما نجد في شجرة نسب معينة، أحد أفرادها مصاب، و أبواه معا سليمان، نقول أن الحليل المسؤول عن المرض متاحي.
- إذا وجدنا في شجرة النسب إناث مصابات، لا يمكن أن يكون الحليل محمولا على الصبغي الجنسي γ ، لعدم توفر الإناث على هذا الصبغي.
- إذا كان حليل المرض متاحي، ووجدت في شجرة النسب أنثى مصابة وأبواها سليم، لا يمكن أن يكون الحليل محمولا على الصبغي الجنسي X ، لأنه في هذه الحالة، يفترض أن يكون أبوها كذلك مصاب.
- إذا كان حليل المرض متاحي، ووجدت في شجرة النسب أنثى مصابة وأحد أبنائها سليم، لا يمكن أن يكون الحليل محمولا على الصبغي الجنسي X ، لأنه في هذه الحالة، يفترض أن يكون جميع أبنائها الذكور مصابون.

② انتقال مرض Thalassémie

أ - تمرین : انظر الوثيقة 5.

الوثيقة 5: مرض فقر الدم المتوسطي الثلاسيميا (Thalassémie).



فقر الدم المتوسطي الثلاسيميا مرض وراثي منتشر على الخصوص في بعض الدول المطلة على البحر الأبيض المتوسط. يتميز هذا المرض بفقد دم حاد ناتج عن تدمير تدريجي للكريات الحمراء الدموية، ويرجع سببه إلى خلل في تركيب جزيئات الخضاب الدموي الذي يلعب دورا أساسيا في نقل الغازات التنفسية. يولد المصاب بالثلاسيميا نتيجة الزواج بين ناقلين للمرض (عندما يكون الزوج والزوجة كلاهما حاملين للمرض). الشخص الناقل للمرض لا تظهر عليه أي أعراض ظاهرة، ولكن يمكن تشخيصه بالتحاليل الطبية.

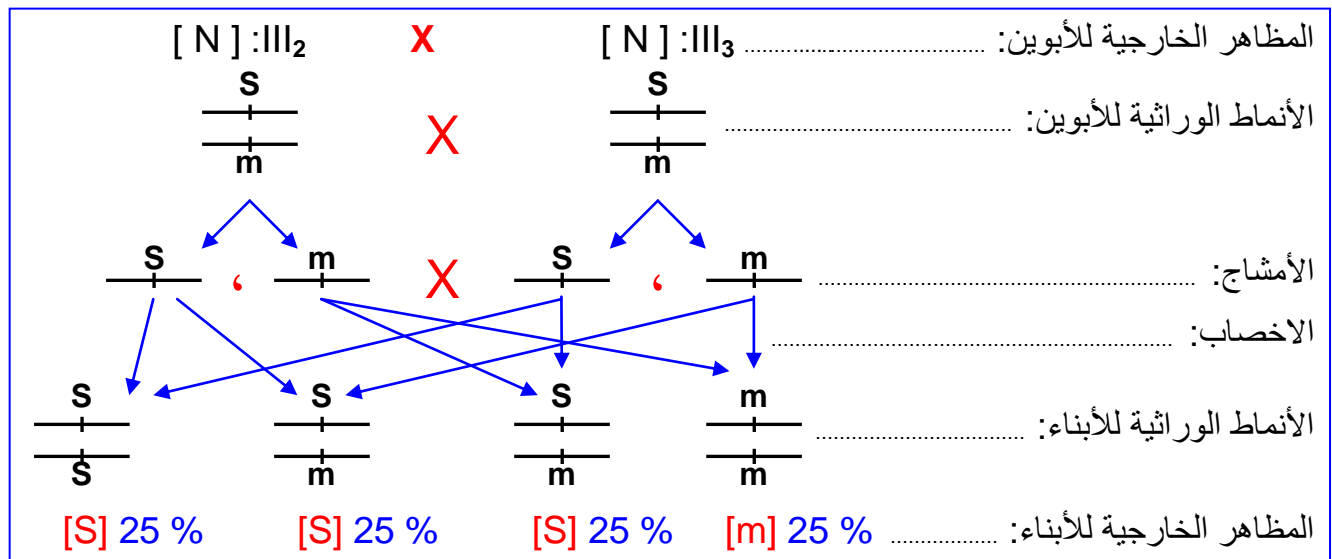
تعطي الوثيقة أمامه شجرة نسب عائلة تظهر المرض.

- حل هذه الشجرة ثم استنتج نوع السيادة بين الحليل العادي والليل المسؤول عن المرض.
- استخرج العامل الذي ساعد على ظهور المرض في الجيل الرابع، وأعط تقسيرا صبغيًا لذلك. (نستعمل الرموز التالية: S أو S بالنسبة للليل العادي، و M أو m للمريض).

ب - حل التمرين :

- نلاحظ أن الحليل المسؤول عن المرض المدروس غائب ظاهريا عند السلف موجود عند الخلف (IV_2 و IV_4)، نستنتج من هذا أن الحليل المسؤول عن المرض متاحي. الحليل المسؤول عن المرض غير مرتبط بالصبغي الجنسي γ لأن هناك إناث مصابات بالمرض، بالإضافة إلى وجود ذكور سليمين. وغير مرتبط بالصبغي الجنسي X لأن البنت IV_2 مصابة وأبها سليم: إذن الحليل محمول على صبغي لا جنسي.

- إن العامل الذي ساعد على ظهور المرض في الجيل الرابع هو زواج الأقارب. نلاحظ أن الأبوين III_3 و III_2 سليمين أنجبا أبناء مصابين بالمرض IV_2 و IV_4 ، وبما أن الحليل المسؤول عن المرض متاحي فلا يمكن تفسير هذه الحالة إلا تكون الأبوين مختلفي الاقتران S//m. وهذا فكل أب يعطي نمطين من الأمشاج: S/m، وبالتالي فالأنماط الوراثية للأبناء ستكون S//S أو S//m بالنسبة للأفراد السليمين، و m/m بالنسبة للأفراد المصابين.



إذ انطلاقاً من التقسيم الصبغي فالأنماط الوراثية للأبناء هي:

.50% S//S بنسنة 25% m//m + 25% S//m بنسنة 50%

والمظاهر الخارجية للأبناء هي:
[S] (صحيدين) بنسنة 25% + [m] (مصابين) بنسنة 75%

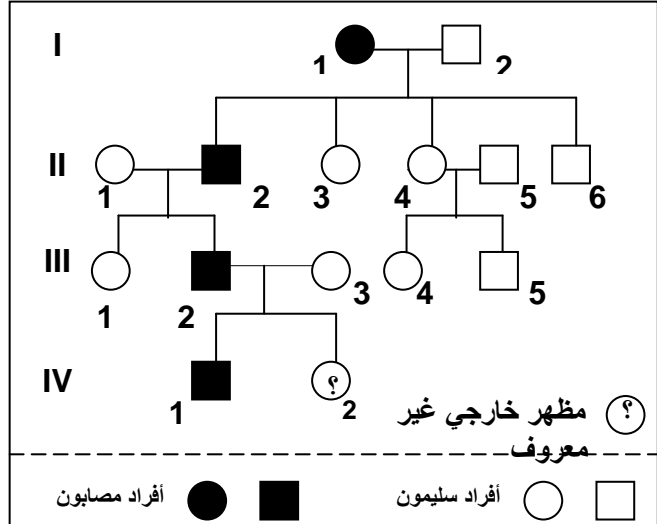
③ انتقال مرض Huntington

أ - تمارين : أنظر الوثيقة 6.

الوثيقة 6: مرض هنتنگتون Huntington

مرض هنتنگتون Huntington هو مرض عقلي وراثي يؤثر في وظيفة الدماغ، يظهر عموماً ما بين 30 و 45 سنة. تتجلى أهم أعراض هذا المرض في اضطرابات حركية ونفسية، حيث يصاب مريض داء هنتنگتون بالخرف وقد الذكرة. وصف المرض لأول مرة سنة 1872 على يد الطبيب الأمريكي George Huntington، ومن هنا اكتسب المرض هذا الاسم.

يرتبط ظهور هذا المرض بمورثة سائدة محمولة على صبغي لا جنسي. وتبيّن الوثيقة أمامه شجرة نسب عائلة بعض أفرادها مصابون بهذا المرض.



- (1) بين أن مرض Huntington مرتبط بتحليل سائد.
- (2) بين أن هذا المرض محمول على صبغي لا جنسي.
(نرمز للحليل العادي Normal بـ N أو n واللحليل الممرض Huntington بـ H أو h).
- (3) أعط النمط الوراثي للأفراد السليمين والأفراد المصابين I₁ و I₂ و II₁ و II₂، ثم حدد بعد ذلك احتمال إصابة الحميم VI₂ بهذا المرض.

ب - حل التمارين :

- 1) لتحديد ما إذا كان الحليل المسؤول عن المرض سائد أم متختي، نحل نتائج بعض التزاوجات في شجرة النسب: نلاحظ من خلال شجرة النسب، أن المرض يظهر في جميع الأجيال، كما أن الآباء السليمين (II₄ و II₅)، ليس لديهم مصابون. نستنتج من هذه المعطيات أن الحليل الممرض سائد.

- 2) لتحديد ما إذا كان حليل المرض محمولاً على صبغي جنسي أو على صبغي لا جنسي، نعطي الافتراضات التالية ونتحقق منها في شجرة النسب (نرمز للحليل العادي بـ n، لأنه متختي، واللحليل الممرض بـ H، لأنه سائد)

⇨ نفترض أن الحليل المُمرض محمول على الصبغي الجنسي ٧:

لدينا في شجرة النسب إناث مصابات رغم أنهن لا يتوفرن على الصبغي ٧، إذن فالافتراض خاطئ، والليل غير محمول على الصبغي الجنسي ٧.

⇨ نفترض أن الحليل محمول على الصبغي الجنسي ٨:

✓ طريقة أولى: لدينا الذكر I_1 مصاب، وبما أن حليل المرض سائد، فإن نمطه الوراثي سيكون $H//X_H$ ، أي أنه ورث الحليل X_H من أمه III_3 ، التي يفترض أنها تتوفّر على الحليل المُمرض X_H ، أي أنها مصابة كذلك. هذا الأمر غير صحيح لكون هذه الأم سليمة، إذن فالافتراض خاطئ، وبالتالي الحليل غير محمول على الصبغي الجنسي X .

✓ طريقة ثانية: لدينا الأب II_2 مصاب، فلو كان الحليل محمولاً على الصبغي X ، لكان نمطه الوراثي $X_H//Y_H$ ، ويفترض أن تكون كل بناته مصابات (لأنه سيعطيهن الحليل X_H المُمرض والسائد)، لكن من خلال شجرة النسب، يتضح أن بنته III_1 سليمة، مما ينفي هذه الفرضية.

بما أن الحليل غير محمول على الصبغي الجنسي ٧، ولا على الصبغي الجنسي X ، فهو إذن محمول على صبغي لاجنسي.

(3) نحدد النمط الوراثي للأفراد:

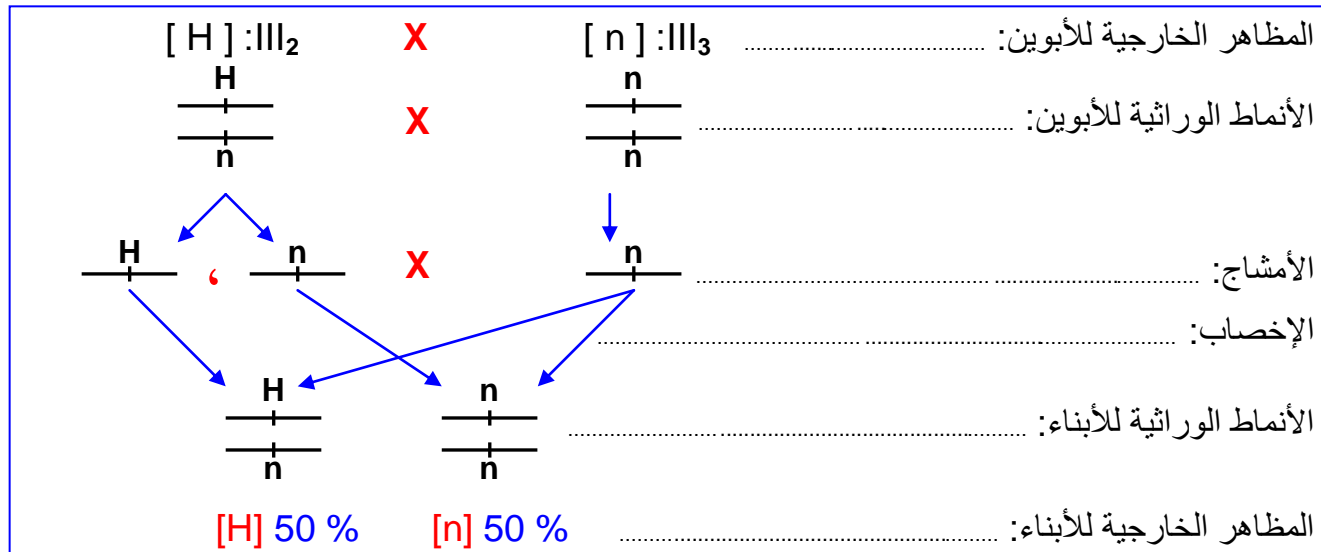
★ الأفراد السليمون: بما أنهم يحملون المظاهر الخارجي المُتحي، سيكونون متشابهين الاقتران، أي أن نمطهم الوراثي هو $n//n$.

★ الأفراد المصابون I_1 و II_2 : هؤلاء الأفراد مصابون بالمرض، لكنهم أنجروا بعض الأبناء السليمين ذوي النمط الوراثي $n//n$ ، هؤلاء الأبناء السليمين يتوفّرون على الحليلين المُتحبين اللذان ورثوهما من آبائهم، وبالتالي فالآباء، سيكونان إجبارياً مختلفي الاقتران ونمطهما الوراثي هو $H//H$.

★ الفرد III_2 مصاب بالمرض، إذن فهو يتوفّر على الحليل المُمرض السائد. من جهة أخرى، أبوه II_1 سليم ونمطه الوراثي هو $n//n$ ، فلنعطي لابنه إلا الحليل السليم المُتحي n ، فهو بذلك مختلف الاقتران، ونمطه الوراثي هو $H//n$.

★ احتمال إصابة الحميل IV_2 بالمرض: لتحديد احتمال إصابة هذا الحميل بالمرض، ننجز شبكة التزاوج الخاصة بأبويه II_1 و III_2 بعد تحديد نمطهما الوراثي:

الأنماط الوراثية للأبوين II_1 و III_2 : بما أن الأم III_2 سليمة فنمطها الوراثي لا يمكن أن يكون سوى $n//n$ ، أما الأب II_1 المصاب فنمطه الوراثي هو $H//H$ ، بما أنه منحدر من أم سليمة ($n//n$). وهكذا فالتزواج سيكون على الشكل التالي:



انطلاقاً من هذا التحليل يتبيّن أن احتمال ظهور المرض عند الابن IV_2 هو $1/2$ أي 50%.

ج - حصيلة:

- إذا وجدنا في شجرة النسب، ابن سليم من أبوين مصابين، تكون متاكددين على أن حليل المرض سائد، والليل السليم متاحي.
- إذا كان حليل المرض سائد، ووُجد في شجرة النسب ذكر مصاب وأمه سليمة، لا يمكن أن يكون الحليل محمولاً على الصبغي الجنسي X، لأنه في هذه الحالة، يفترض أن تكون الأم كذلك مصابة.
- إذا كان حليل المرض سائد، ووُجد في شجرة النسب ذكر مصاب وإحدى بناته سليمة، لا يمكن أن يكون الحليل محمولاً على الصبغي الجنسي X، لأنه في هذه الحالة، يفترض أن تكون جميع بناته مصابات.

III - دراسة انتقال أمراض وراثية مرتبطة بالجنس.

① انتقال مرض الدلتونية Le daltonisme

أ - تمرин: انظر الوثيقة 7.

الوثيقة 7: دراسة انتقال شذوذ الدلتونية Le daltonisme

الدلتونية شذوذ ليس له خطر صحي، وإنما يمثل عيباً في إبصار الألوان، إذ أن الشخص المصاب لا يميز بين الأحمر والأخضر. يصيب هذا الشذوذ 8% من الذكور مقابل 0.4% من الإناث. نقترح تتبع انتقال هذا المرض عند عائلة معينة.

تزوج رجل سليم من الدلتونية (I₁) بامرأة سليمة من هذا العيب (I₂)، فأنجبا ولدين وبنت: (ولد I₁ مصاب بالدلتونية، وولد I₂ سليم من الدلتونية، وبنت I₃ سليمة من الدلتونية).

تزوجت البنت I₃ برجل I₄ مصاب بالدلتونية، فأنجبا: ولدين سليمين من الدلتونية I₁ وI₂، وبنت مصابة بالدلتونية I₃.

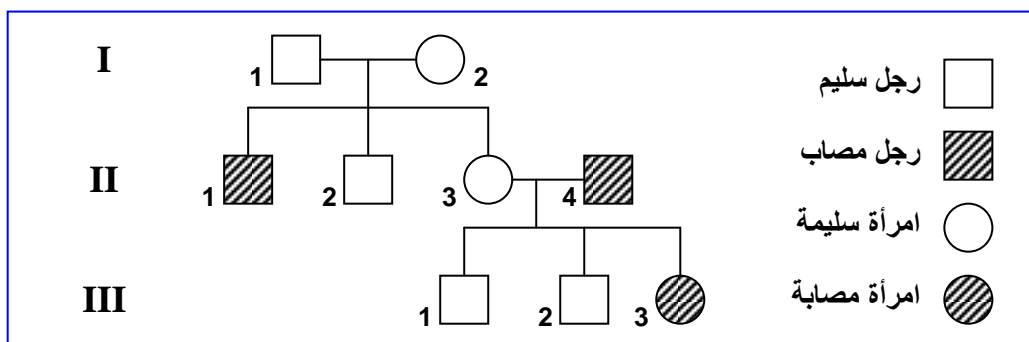
(1) أنجز شجرة نسب هذه العائلة.

(2) استخرج من معطيات هذه الشجرة دليلاً على كون الحليل المسؤول عن المرض متاحياً.

(3) علماً أن الحليل المسؤول عن الدلتونية محمول على الصبغي الجنسي X، ومستعملاً D للتعبير عن الحليل السائد، وd للتعبير عن الحليل المتاحي: أعط الأنماط الوراثية للأفراد I₁, I₂, I₃, II₁, II₂, II₃, II₄, III₁, III₂, III₃.

ب - حل التمارين:

(1) انجاز شجرة النسب:



(2) نلاحظ أن الأبوين I₁ و I₂ سليمين وأنجبا ابنا مصاباً بالمرض (II₁), هذا يعني أن الأبوين يحملان الليل المسؤول عن المرض دون أن يظهر عندهما، وبالتالي فالليل المسؤول عن المرض هو حليل متاحي.

(3) الأنماط الوراثية للأفراد:

- I₁: ذكر سليم فلن يكون سوى $X_D//Y$.
- I₂: أنثى سليمة فنمطها الوراثي سيكون إما $X_D//X_D$ أو $X_d//X_D$ ، وبما أن هذه المرأة لها ابن مصاب ورث منها الليل المسؤول عن المرض X_d ، فنمطها الوراثي لن يكون سوى $X_D//X_d$.
- II₁: ذكر مصاب فنمطه الوراثي لن يكون سوى $X_d//Y$.

• ٣) هي أنثى سليمة فنمطها الوراثي سيكون إما $X_D//X_D$ أو $X_d//X_D$ ، لكنها أنجبت بنت مصابة (III₃) ورثت منها الحليل الممرض X_d ، وبالتالي فالمرأة III₃ ناقلة ونمطها الوراثي هو $X_D//X_d$.

② انتقال مرض الهزال العضلي لـ Duchenne

أ - تمرин: انظر الوثيقة 8.

الوثيقة 8: انتقال مرض الهزال العضلي لـ Duchenne

الهزال العضلي لـ Duchenne مرض يصيب بعض الأطفال، حيث يلاحظ ضمور وانحلال تدريجي لعضلاتهم التي تصيب غير قادرة على تأمين الحركة والتنفس. تعطي الوثيقة أمامه شجرة نسب عائلة أصيب بعض أفرادها بمرض الهزال العضلي لـ Duchenne.

(١) اعتماداً على تحليل شجرة النسب بين أن المرض مرتبط بالجنس ومحمول من طرف الصبغي الجنسي X.

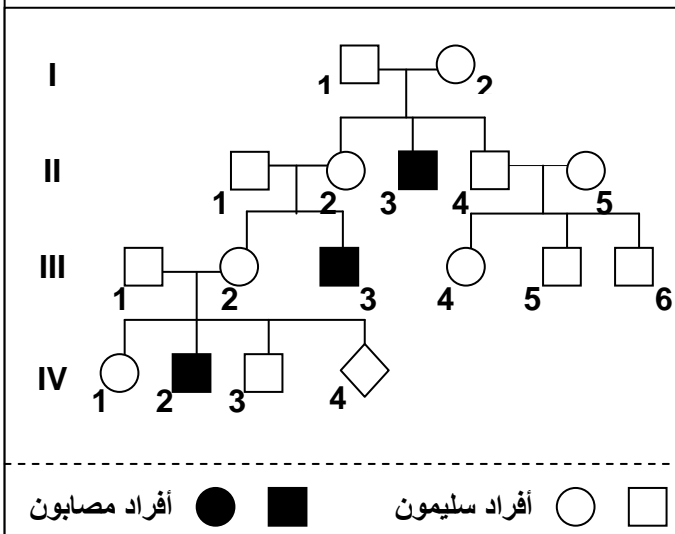
(٢) هل الحليل المسؤول عن المرض سائد أم متاح.

(٣) أعط الأنماط الوراثية للأبوان I₁ و I₂. ولابنائهما مستعيناً بالرموز التالية:

✓ S أو m بالنسبة للحليل المسؤول عن الحالة العادية.

✓ M أو Y بالنسبة للحليل المسؤول عن المرض.

(٤) حدد احتمال إصابة الحملي IV₄ بالمرض.



ب - حل التمرin :

١) يظهر من خلال شجرة النسب أن المرض يصيب الذكور دون الإناث، هذا يعني أن المورثة المسؤولة عن المرض مرتبطة بالجنس.

يتضح من شجرة النسب أن الأب I₁ سليم، وأنجب ذكراً مصاباً (III₃) مما يدل على أن المورثة المسؤولة عن المرض غير محمولة على الصبغي الجنسي Y، إنها هي محمولة على الصبغي الجنسي X. (الأب I₁ أعطى للابن III₃ الصبغي Y وأخذ من الأم II₂ الصبغي X الممرض).

٢) الأبوان I₁ و I₂ سليمان وأنجبا طفلاً مصاباً (III₃) مما يدل على أن الحليل المسؤول عن المرض متاح.

(٣) الأنماط الوراثية:

- الأب I₁: Y_S لأنّه ذكر سليم.

- الأم I₂: X_SX_m لأنّها أنثى سليمة وأنجبت ابن مصاب III₃ أعطته الحليل X_m.

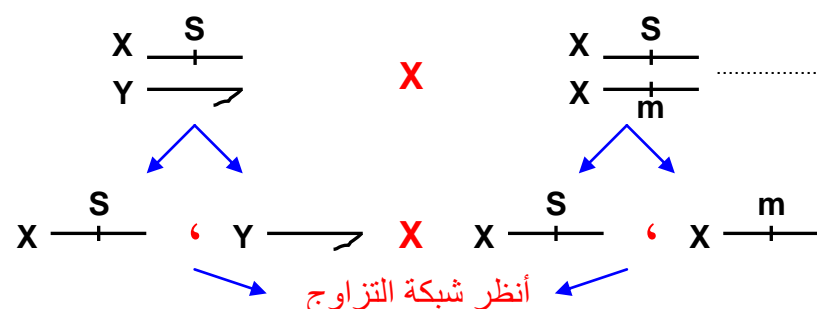
- البنت II₂: X_SX_m لأنّها أنثى سليمة وأنجبت ابن مصاب III₃ أعطته الحليل X_m.

- الابن III₃: X_mY لأنّه ذكر مصاب.

- الابن IV₄: X_SY لأنّه ذكر سليم.

(٤) حساب احتمال إصابة الحملي IV₄ بالمرض:

المظاهر الخارجية للأبوان:



الأنمات الوراثية للأبوان:

الأمساج:

شبكة التزاوج

50% $\text{Y} \longrightarrow$	50% $X \text{---} S$	
$X \text{---} S$ $\text{Y} \longrightarrow$ 25%	$X \text{---} S$ $X \text{---} S$ 25%	$X \text{---} S$ 50%
$X \text{---} m$ $\text{Y} \longrightarrow$ 25%	$X \text{---} S$ $X \text{---} m$ 25%	$X \text{---} m$ 50%

انطلاقاً من شبكة التزاوج:

المظاهر الخارجية للأبناء:

[m] ♂ 25 % -

[S] ♂ 25 % -

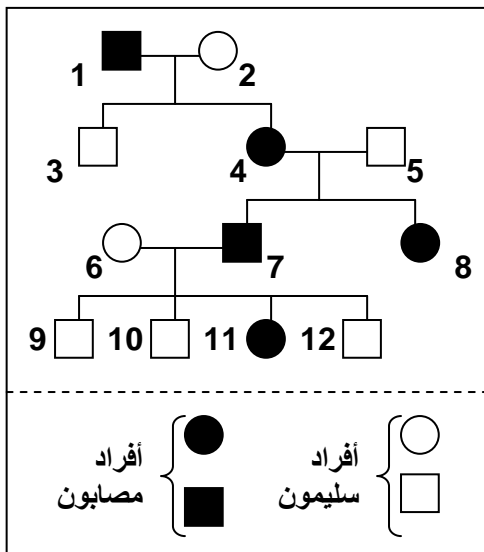
[S] ♀ 50 % -

يتبيّن من هذا التحليل الصبغي أن احتمال إصابة الحميل IV_4 بالمرض هو $1/4$ أي 25 %.

③ انتقال مرض الكساح المقاوم للفيتامين Le Rachitisme Vitamino-résistant

أ - تمرين : انظر الوثيقة 9.

الوثيقة 9: انتقال مرض الكساح المقاوم للفيتامين .Le Rachitisme Vitamino-résistant



مرض الكساح المقاوم للفيتامين مرض وراثي يؤدي إلى تشوّه عظام الأطراف السفلية، نتيجة تكليس رديء للعظام. وهذا المرض لا يمكن علاجه بواسطة الحقن العادية من فيتامين D فهو مرض مقاوم للفيتامين. وتبيّن الوثيقة أعلاه شجرة نسب عائلة، بعض أفرادها مصابون بالكساح المقاوم للفيتامين .

- 1) هل المورثة المسؤولة عن الكساح المقاوم للفيتامين مرتبطة بالصبغيات الجنسية أم بالصبغيات اللاجنسية؟ علل جوابك.
- 2) انطلاقاً من تحليلك لشجرة النسب حدد الحليل السائد والحليل المترافق.
- 3) حدد الأنماط الوراثية للأفراد 2، 4، 3، 11، 6، 11، 9. (رمز للحليل المسؤول عن المرض بـ R أو r، وللعادي بـ N أو n).
- 4) حدد الإناث الناقلات للمرض داخل هذه العائلة. علل جوابك.
- 5) إذا علمت أن البنت 8 قد تزوجت برجل سليم، حدد الأنماط الوراثية الممكن الحصول عليها عند ابنائها.

ب - حل التمرين :

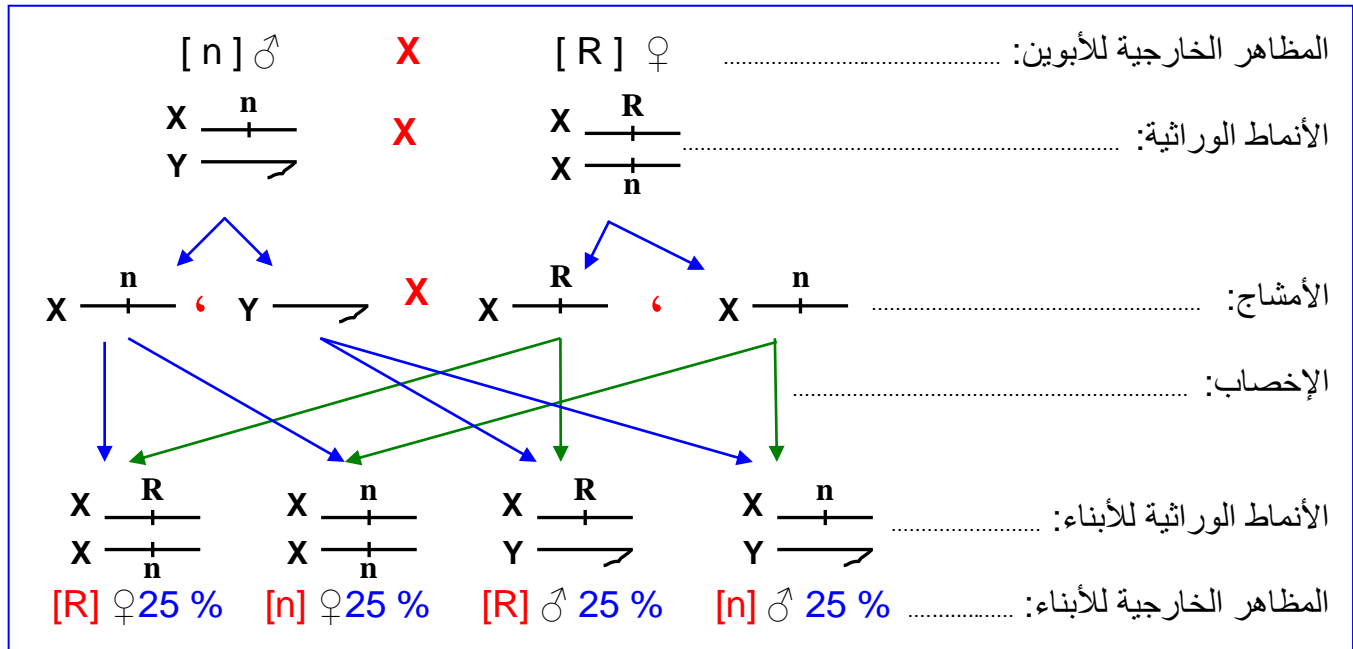
- 1) انطلاقاً من شجرة النسب نلاحظ أن الآباء الذكور المصابون يكون أبنائهم الذكور سليمون بينما الإناث مصابات، وهذا يدل على أن المورثة المسؤولة عن هذا المرض محمولة على الصبغي الجنسي X، وهذا يعني أن المورثة مرتبطة بالصبغيات الجنسية.
- 2) لقد ورثت البنت 8 من الأب 5 الصبغي X الحامل للحليل العادي، ومن الأم 4 الصبغي X الحامل للحليل الممرض، وكانت مصابة. هذا يعني أن الحليل المسؤول عن الكساح سائد.

(3) الأنماط الوراثية للأفراد:

- الفرد 2: $X_n//X_n$ لأنها أنثى سليمة وتحمل صفة متتحية، يجب أن تكون متشابهة للقتران.
- الفرد 4: $X_R//X_n$ لأنها ورثت من الأب الحليل X_R ومن الأم الحليل n .
- الفرد 3: $X_n//Y$ لأنه ذكر سليم.
- الفرد 6: $X_n//X_n$ لأنها أنثى سليمة يجب أن تكون ثنائية التتحي بالنسبة للحليل العادي.
- الفرد 11: $X_R//X_n$ لأنها مصابة ورثت من الأب الحليل الممرض X_R ومن الأم الحليل n .
- الفرد 9: $Y//Y$ لأنه ذكر سليم.

4) إن المقصود بالإناث الناقلات للمرض هو أنها إناث تحمل الحليل المسؤول عن ظهور المرض إلا أنها غير مصابة به (مظهر خارجي سليم).
إدن في هذه الحالة لا توجد إناث ناقلات للمرض لأن الحليل R المسئول عن المرض حليل سائد، وبالتالي فكل أنثى مختلفة الاقتران $X_R X_n$ تكون مصابة.

5) الأنماط الوراثية الممكن الحصول عليها عند إبناء البنت 8 بعد زواجهها من رجل سليم:



حصيلة عامة:

⇒ عند انتقال أمراض غير مرتبطة بالجنس:

- في حالة مرض مرتبط بحليل متنح:

- الشخص المصاب يكون متشابه الاقتران بالنسبة للحليل المسؤول عن المرض.
- الشخص السليم يكون مختلف الاقتران أو متشابه الاقتران بالنسبة للحليل العادي.
- في حالة تزاوج فردان مختلفي الاقتران فاحتمام إنجاب طفل مصاب هو $1/4$ وإنجاب طفل سليم هو $3/4$.

- في حالة مرض مرتبط بحليل سائد:

- الشخص المصاب يكون مختلف الاقتران أو متشابه الاقتران بالنسبة للحليل الممرض.
- الشخص السليم يكون متشابه الاقتران بالنسبة للحليل المتنحي.
- في حالة تزاوج أبويين أحدهما مصاب، فاحتمام إنجاب طفل مصاب هو 50% .

⇒ عند انتقال أمراض مرتبطة بالجنس:

- في حالة مرض مرتبط بحليل متنح:

- تكون الأمهات مختلفات الاقتران ناقلات لهذا الحليل الممرض بواسطة أحد صبغيات الجنسين X.
- عندما يرث الأبناء الذكور من الأم الصبغي الجنسي X الحامل للحليل الممرض، يكون حتماً مصاباً بالمرض.
- لا تصاب الأنثى إلا في حالة الحصول على الصبغي الجنسي X الحامل للحليل الممرض من الأم والأب معاً.

- في حالة مرض مرتبط بحليل سائد:

- ينتج عن قران أم مصابة مختلفة الاقتران بأب سليم، إنجاب ذكور وإناث مصابين بالمرض، بنسبة 50% .
- ينتج عن قران رجل مصاب بأم سليمة (متشابهة الاقتران)، إنجاب ذكور سليمون وإناث مصابة بالمرض.

IV - الشذوذات الصبغية عند الإنسان وعواقبها | Les anomalies chromosomiques

رغم أن عدد الصبغيات ثابت عند جميع أفراد النوع، حيث يتوفّر الإنسان مثلاً على 46 صبغياً، إلا أنه في بعض الحالات تحدث اختلالات خلال تشكيل الأمشاج عند أحد الأبوين، مما يُغيّر عدد الصبغيات في البيضة الناتجة عن الإخصاب، الذي يعطي حالة من الشذوذ الصبغي، تتسبّب في أمراض تؤثّر في النمو الجسدي والعقلي للشخص المصابة. وترتبط هذه الشذوذات بتغيير في عدد أو بنية الصبغيات.

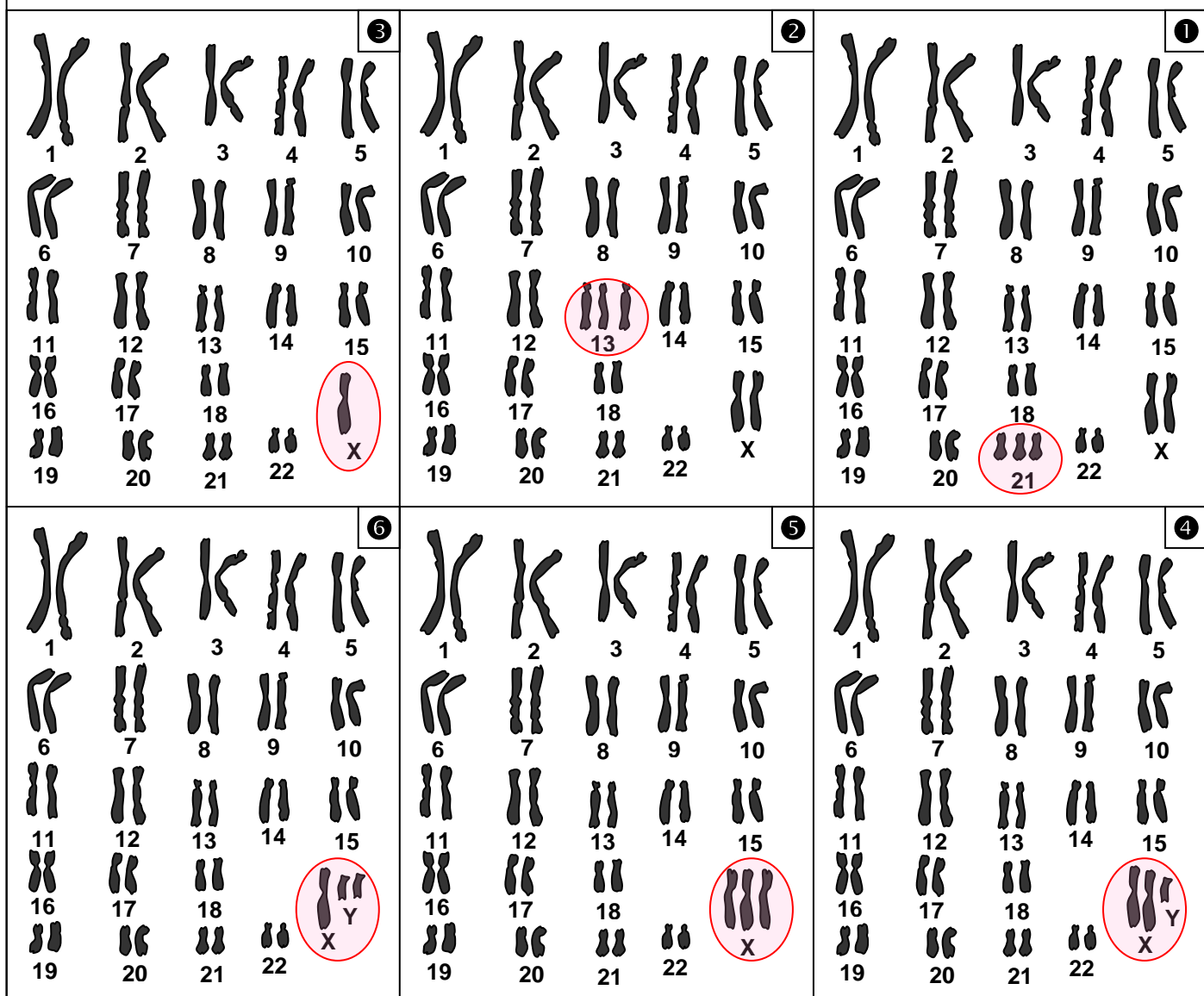
① الشذوذ المرتّب بتغيير في عدد الصبغيات. انظر الوثيقة 10.

الوثيقة 10: الشذوذات الصبغية المرتّبة بتغيير في عدد الصبغيات.

تعطي الوثائق ① ، ② ، ③ ، ④ ، ⑤ ، ⑥ . خرائط صبغية لحالات مختلفة من الشذوذات الصبغية.

1) بعد ملاحظتك لهذه الخرائط، تعرّف على هذه الحالات وعلى خصائص كل منها.

2) بواسطة رسوم تخطيطية أعط التأويل الصبغي لحالة الشذوذ الممثّلة على هذه الخرائط الصبغية.



أ - تغيير في عدد الصبغيات اللافجنسية:

• الخريطة الصبغية ① :

نلاحظ على هذه الخريطة أن كل الصبغيات عاديّة باستثناء الصبغي 21 فهو ممثّل بثلاثة نماذج وبالتالي هناك زيادة صبغي واحد في هذه الخريطة الصبغية لذلك يسمى الشذوذ بثلاثي الصبغي 21، أو المنغولية Trisomie 21، أو المنغولية Mongolisme مترافقاً مع متلازمة Longdon Down طبيب بريطاني أول من شخّص الحالة (1866).

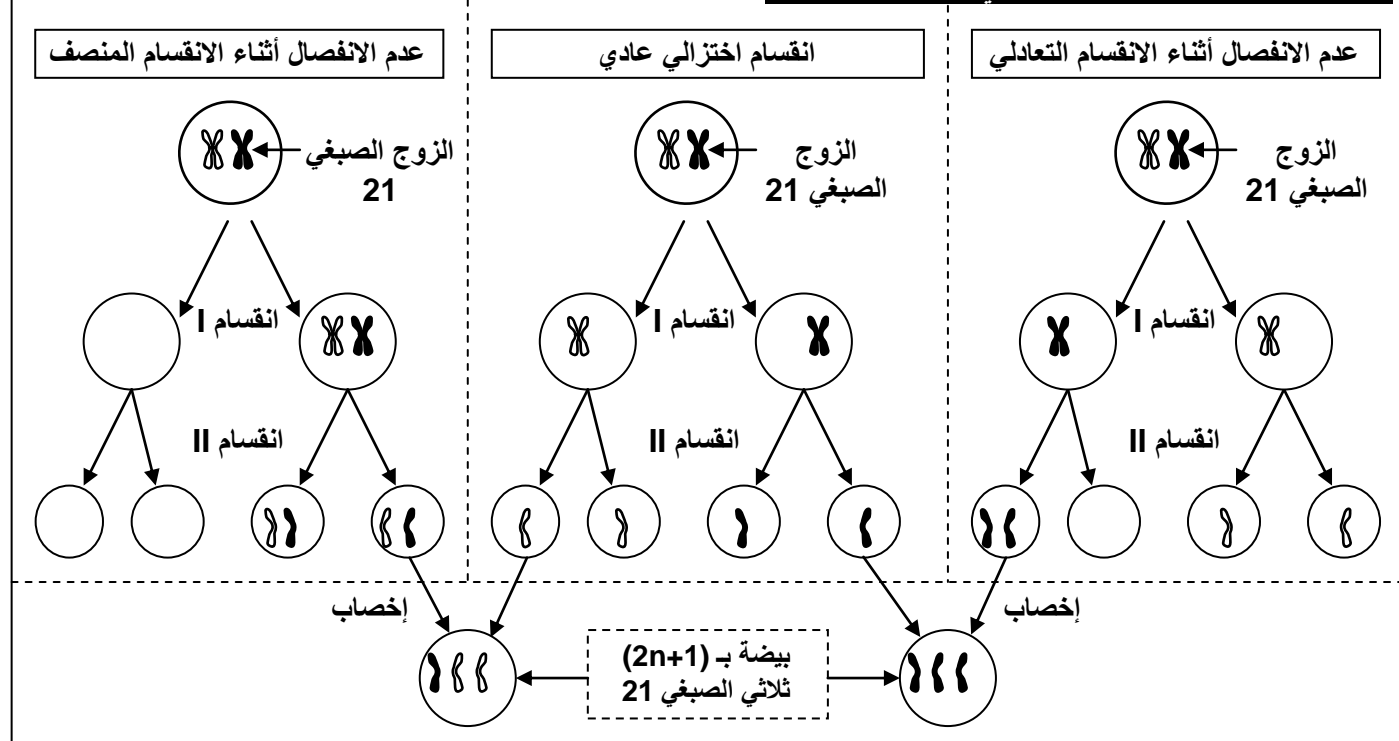
إذن هناك زيادة في العدد الإجمالي لصبغيات الشخص المصاب، وستكون صبغته الصبغية على الشكل التالي:

$$2n+1=45A+XY=47$$

يعاني المصابون بهذا المرض من شذوذ جسدي وعقلي (تأخر عقلي، تشوهات داخلية على مستوى القلب والأوعية الدموية والأمعاء، قامة قصيرة، يدين بأصابع قصيرة مع وجود طيبة وحيدة عرضية، وجه ذو تقسيم مميزة).
تمكن ممارسة الأنشطة التي تنبه الحواس منذ الطفولة، والتمرين على اللغة وعلى الحركات من تحسين ظروف عيش هؤلاء الأشخاص.

التفسير الصبغي لمرض Down: انظر الوثيقة 11.

الوثيقة 11: أصل الشذوذ الصبغي لمرض Down.



يفسر حدوث هذا الشذوذ بعدم انفصال أثناء الانقسام الالختزالي عند تشكيل الأمشاج لدى أحد الآبوبين، إذ يؤدي التققاء مسحig غير عادي (صبغي 21 إضافي) بمسحig آخر عادي إلى تكون بيهضة تحتوي على ثلاثة صبغيات 21، ينتج عنها فرد مصاب بالمرض.

• الخريطة الصبغية ②:

ثلاثي الصبغي 13، يعني المصابون بهذا الشذوذ من تشوهات جسدية وعقلية، غياب الفاصل البينخري، شفة علوية مفتوحة، سداسي الأصابع.

ب - تغير في عدد الصبغيات الجنسية:

من بين الشذوذات الناتجة عن تغير في عدد الصبغيات الجنسية نجد:

• مرض Turner: (الخريطة الصبغية ③)

يرتبط هذا المرض بوجود صبغي جنسي X واحد و44 صبغيًا لا جنسياً. إنّه يصيب الإناث فقط، ومن أهم أعراضه قصر القامة، وضعف تطور الصفات الجنسية الثانوية، والعقم.

• مرض Klinefelter: (الخريطة الصبغية ④)

يرتبط هذا المرض بوجود صبغي X زائد عند الرجال المصابين، حيث يملكون 47 صبغيًا، منها 44 صبغيًا لا جنسياً، وثلاثة صبغيات جنسية YXX. ومن أهم أعراضه اجتماع الصفات الجنسية الثانوية الذكرية والأنثوية، صغّر الخصيتين، والعقم.

• مرض ثلاثي الصبغي X: (الخريطة الصبغية ⑤)

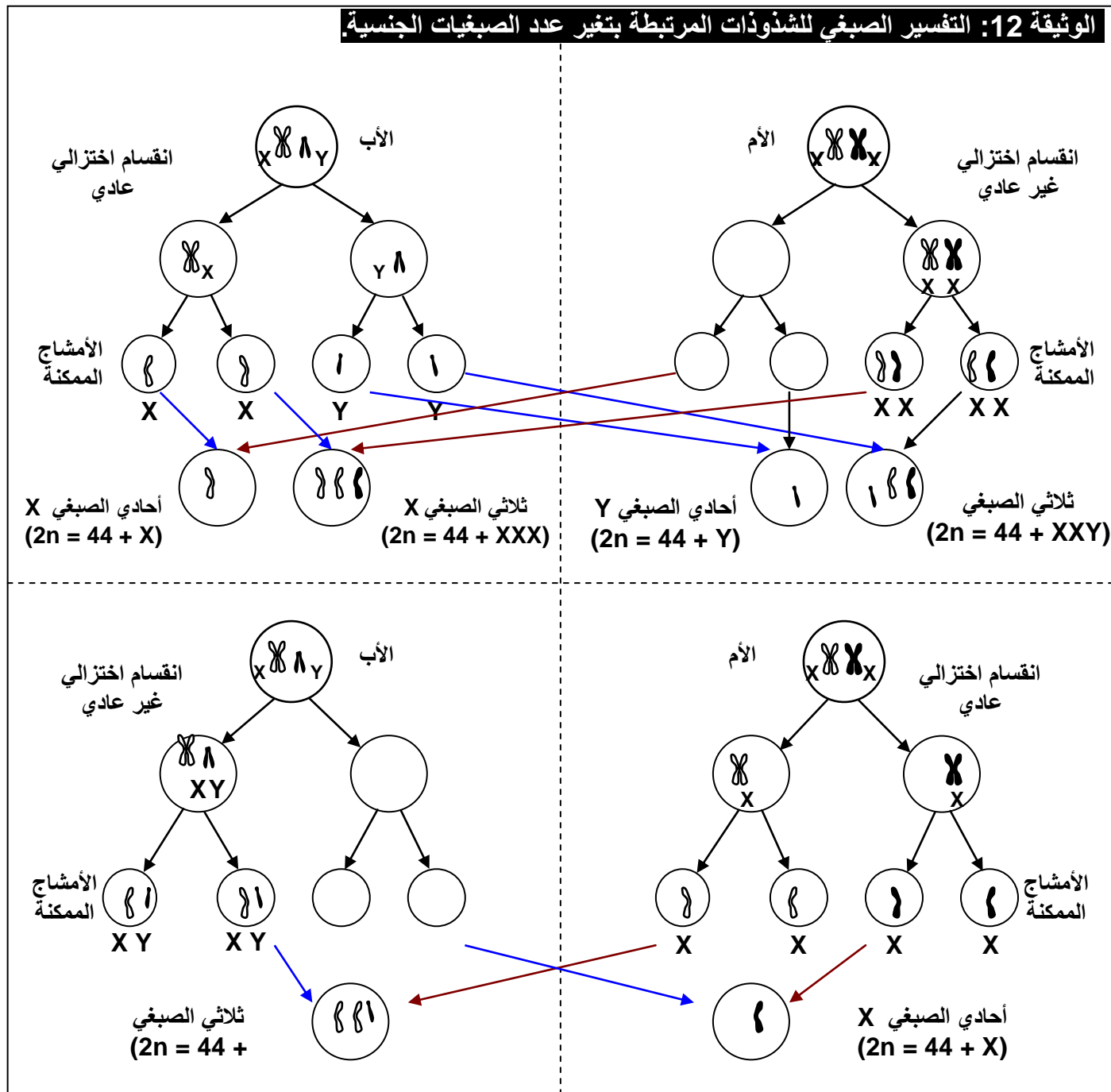
يرتبط هذا المرض بوجود صبغي X زائد عند النساء، حيث يملكون 47 صبغيًا، منها 44 صبغيًا لاجنسياً، وثلاثة صبغيات جنسية XXX. عادة يتميز الشخص المصابة بمظهر أنثوي عادي، قامة شائعة ما طولية، قدرات ذهنية متوسطة إلى عادية، خصوبة محدودة.

• مرض ثلاثي الصبغي YYY: (الخريطة الصبغية ⑥)

يرتبط هذا المرض بوجود صبغي Y زائد عند الرجال المصابين، حيث يملكون 47 صبغيًا، منها 44 صبغيًا لاجنسياً، وثلاثة صبغيات جنسية YYY. عادة يتميز الشخص المصابة بمظهر عادي، وقدرات ذهنية عادية، وخصوبة عادية. وأحياناً يلاحظ عند الأطفال صعوبة في التعلم.

التفسير الصبغي للشذوذات المرتبطة بتغير عدد الصبغيات الجنسية: انظر الوثيقة 12.

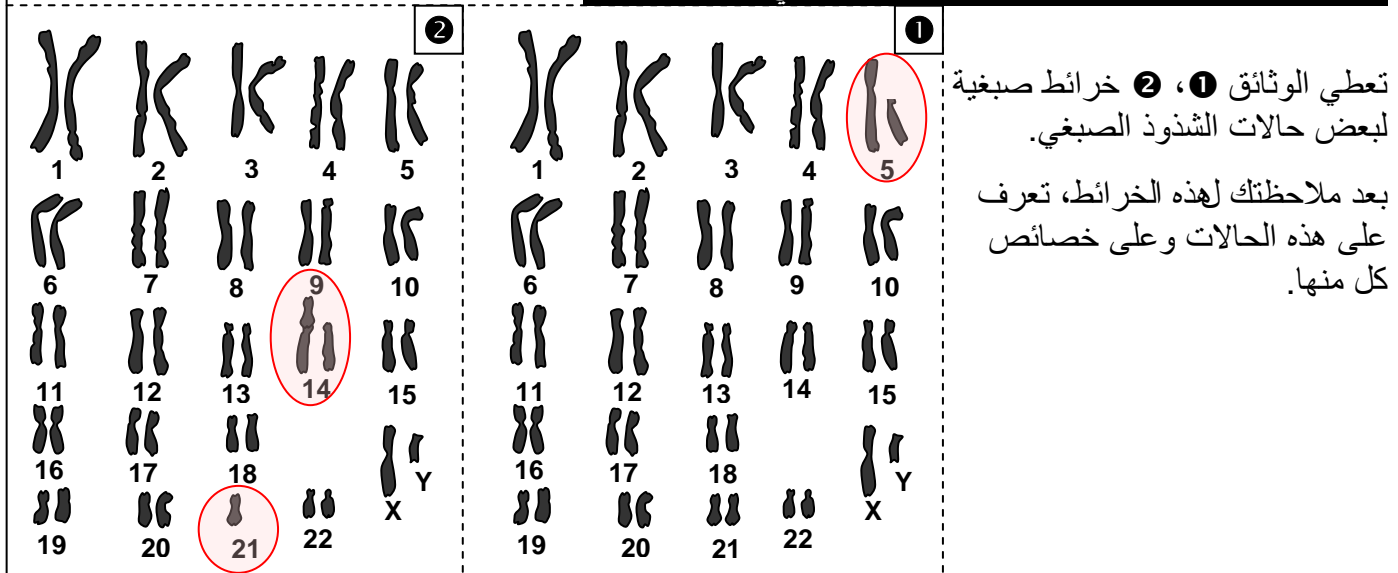
الوثيقة 12: التفسير الصبغي للشذوذات المرتبطة بتغير عدد الصبغيات الجنسية.



يرجع ظهور هذه الشذوذات إلى الانفصال غير السليم لأزواج الصبغيات الجنسية أثناء الانقسام الاختزالي عند تشكيل الأمشاج لدى أحد الأبوين.

② الشذوذ المرتبط بتغير في بنية الصبغيات. انظر الوثيقة 10.

الوثيقة 13: الشذوذات الصبغية المرتبطة بتغير في بنية الصبغيات.



تعطي الوثائق ①، ② خرائط صبغية لبعض حالات الشذوذ الصبغى.

بعد ملاحظتك لهذه الخرائط، تعرف على هذه الحالات وعلى خصائص كل منها.

أ - ضياع قطع صبغية (1) : La délétion chromosomique (الخريطة الصبغية ①)

تنتج هذه الشذوذات عن فقدان جزء من أحد الصبغيات، وأهم هذه الحالات هو ضياع الذراع القصير للصبيغي 5. يعاني المصابون بهذا الشذوذ من تأخر عقلي حاد، ومن تشوهات جسمية خاصة على مستوى الحنجرة، حيث يصدر الطفل المصاب صوتاً يشبه مواء القطة، لهذا يسمى هذا المرض بـ "صياح القطة".

ب - الانتقال الصبغي (2) : La translocation (الخريطة الصبغية ②)

تتمثل هذه الشذوذات في انتقال صبغيات أو قطع منها ولحمها بصبغيات أخرى. مثلاً في هذه الحالة نتكلم عن الانتقال الصبغي المتوازن، إذ نجد نموذج واحد من الصبغي 21، أما النموذج الثاني فهو محمول على الصبغي 14. يتميز الأشخاص المصابون بهذا الشذوذ بمظاهر عادي لأن خريطتهم الصبغية كاملة، رغم أنها تتضمن صبغياً هجينياً (21-14). إلا أن هؤلاء الأشخاص قد ينتجون أمشاجاً غير عادية، تتسبب في إنجاب أبناء مصابين بشذوذات كالمونغولية (ثلاثي الصبغي 21 المقعن).

V - تشخيص الشذوذ الصبغي قبل الولادة:

① دواعي إجراء التشخيص قبل الولادي:

يتم اللجوء إلى اختبارات التشخيص قبل الولادي، عندما يرغب الوالدان في الاطمئنان على سلامه وصحة الحملي، لكنها في بعض الأحيان تكون ضرورية، وذلك لعدة أسباب، ذكر من بينها:

- إذا كان للأبدين، أو لأحد أفراد عائلتهما، طفل مصاب بشذوذ صبغي، أو تشوه خلقي.
- إذا سبق للأبدين إنجاب طفل مصاب بتشوه خلقي أو شذوذ صبغي.
- إذا كان أحد الآباء يعاني من شذوذ صبغي، رغم سلامه جسمه من الأعراض حالة الانتقال الصبغي المتوازن.
- إذا تجاوز عمر الأم الحامل 40 سنة لوجود احتمال كبير لإنجاب خلف ثلاثي صبغي.
- إذا ظهرت مؤشرات غير عادية عند الفحص بالصدى.

يعتمد في تشخيص الشذوذات الصبغية قبل الولادة، على عدة تقنيات، تلخص الوثيقة أسفله أهمها.

② أهم الوسائل المعتمدة في هذا التشخيص:

أ - التصوير بالصدى L'échographie :

بواسطة مسبار يوضع على الجلد، تسلط موجات فوق صوتية على الجنين وتنعكس عليه، ثم يتم التقاطها بواسطة نفس المسبار. ونظرًا لاختلاف خصائص كل نسيج، تنعكس الموجات بشكل مختلف فتعطي صوراً للجنين، يمكن تحليلها ومقارنتها بالحالات العادية. (أنظر الوثيقة 14).

الوثيقة 14: الكشف عن الإصابة بمرض Down بواسطة التصوير بالصدى الصوتي.

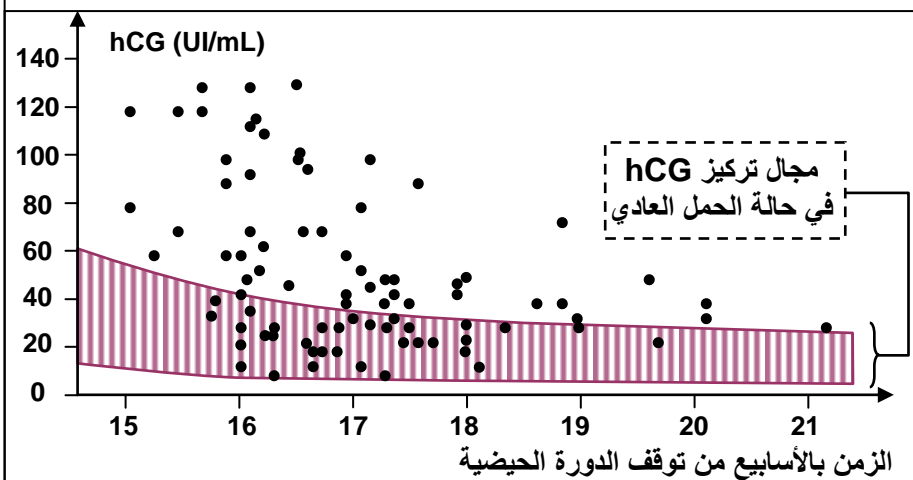
يعطي الشكل أ من الوثيقة صورة بالصدى لحميل مصاب بمرض Down (علامات مميزة عند الحميل المصاب: وجه مسطح وانتفاخ في مستوى القفا وعنق عريض...)، هذه العلامات لا تلاحظ عادة عند الحميل العادي، الملاحظ على الشكل ب من الوثيقة).



ملاحظة: انظر الوثيقة 15.

الوثيقة 15: الكشف عن مرض Down بتحليل الدم.

بيت تحاليل الدم عند الأمهات الحوامل بأجنحة مصابة بمرض Down، وجود ترکيز كبير من هرمون hCG (humain Chorionic Gonadotropin)، وبروتين يركبه الحمیل يرمز له بـ AFP (alpha-fœtoprotéine). تسمى هذه المواد الموجودة بالمصل بالواسمات المصلية Marqueurs sériques.



تبين الوثيقة أمامه التركيز اللازم
لهرمون hCG حسب مدة الحمل
عند 86 حالة أصيب فيها الجنين
بمرض Down.

بين كيف تمكن تقنية تحليل دم المرأة الحامل من تدعيم نتائج تقنية الفحص بالصدري.

- ★ بالإضافة إلى فحص التصوير بالصدى، تمكن معايرة كمية هرمون hCG وبروتين AFP في دم المرأة الحامل من تشخيص حالة ثلاثي الصبغى 21، وذلك لارتفاع تركيز هذه المواد في دم المرأة الحامل بجنين مصاب بمرض Down.
- ★ إن احتمال إنجاب أطفال مصابين بمرض Down يزداد كلما زاد سن الأم.

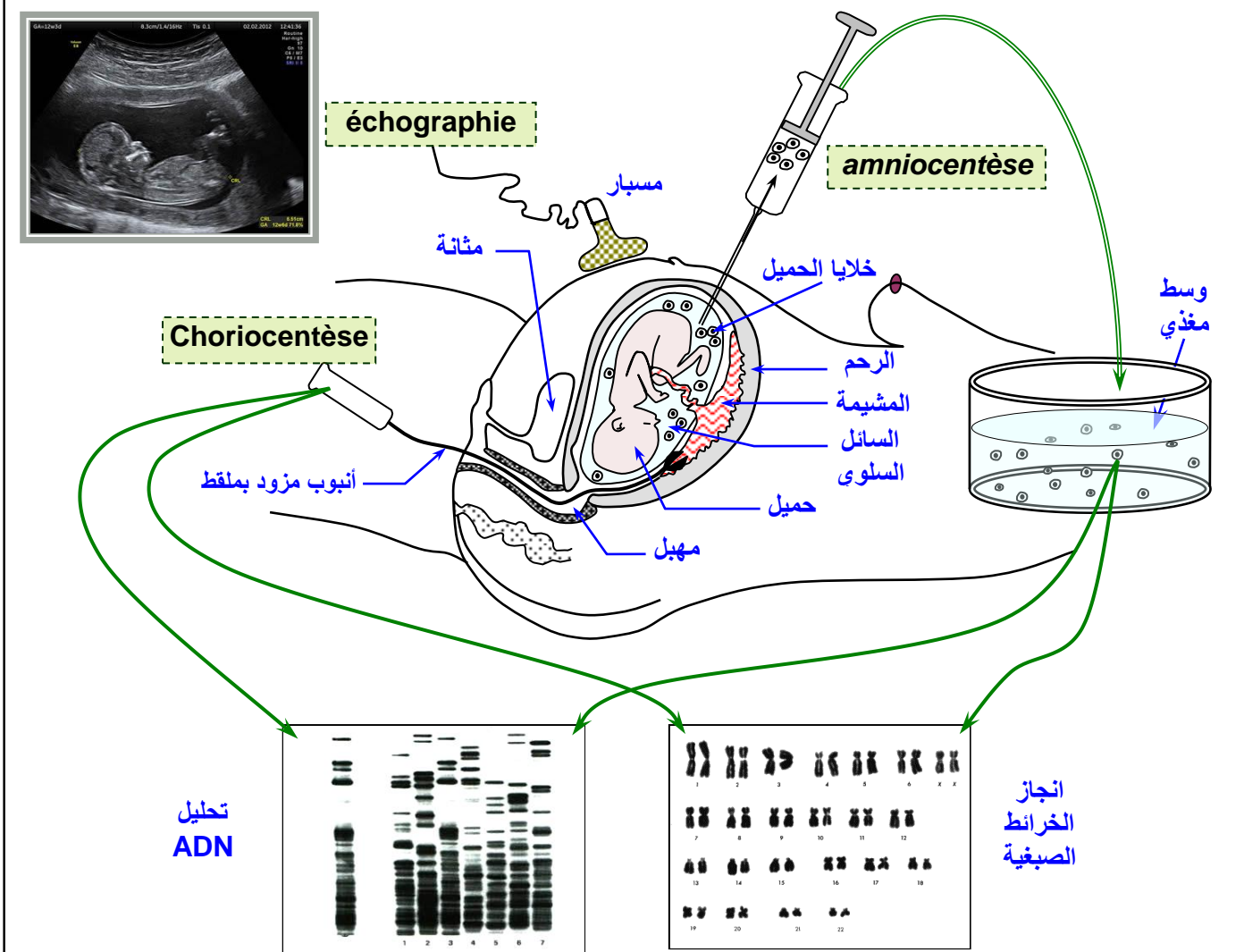
45	42	37	35	30	25	20	سن الأم
1/60	1/100	1/300	1/500	1/1000	1/1600	1/2300	احتمال إنجاب طفل مصاب

ب - التقنيات الحديثة للفحص قبل الولادي: انظر الوثيقة 16.

الوثيقة 16: فحص السائل السلوبي والزغابات الجنينية Choriocentèse Amniocentèse

يمكن الكشف عن الشذوذات الصبغية عند الجنين أثناء الحمل إما:

- باختبار السائل السلوبي بعد 15 إلى 17 أسبوع من توقف الدورة الحيوانية.
- باختبار دم الحبل السري بعد الأسبوع 20 من توقف الدورة الحيوانية.
- باقتلاع زغابات جينية وتحليلها، انطلاقاً من الأسبوع التاسع للحمل.



a - تقنية Amniocentèse

هو اختبار يجري في الأسبوع 17 من الحمل، حيث يؤخذ قليل من السائل السلوبي الذي يطفو داخله الحمیل، وانطلاقاً من الخلايا العالقة بهذا السائل تنجز الخريطة الصبغية للجنين التي تمكن من الكشف عن الشذوذات الصبغية المحتملة.

b - تقنية Choriocentèse

بواسطة ملقط يتم اقتطاع عينات من الأنسجة الحمیلية (أخذ خلايا من غشاء الخارج للحمیل) قصد إنجاز خريطة صبغية وتحليلها للتتأكد من خلوها من أي شذوذ صبغی. (هذه الخلايا تنحدر من البيضة وبالتالي فهي تملك نفس الزينة الصبغية للحمیل).

c - تقنية الرصد الجنيني Embryoscopie

بواسطة نظام عدسي يدخل عبر عنق الرحم، يمكن أخذ صور واضحة للجنين، الشيء الذي يمكن من التشخيص المبكر للتشوهات العضوية المرافقة لبعض الشذوذات الصبغية.