الوحدة الثانية، الفصل الثالث: انتقال بعض الأمراض الوراثية

مقدمة:

يمكن علم الوراثة البشرية من دراسة آليات انتقال الصفات الوراثية من جيل لآخر عند الإنسان. إلا أن هذه الدراسة تواجه عدة صعوبات رغم أنها تخضع لنفس قوانين انتقال الصفات عند باقى الحيوانات. ومن بين هذه الصعوبات نذكر:

- ✓ أن الإنسان لا يشكل مادة تجريبية يمكن إخضاعها لتزاوجات موجهة.
- $\sqrt{2^{46}}$ العدد الكبير الصبغيات خلية الإنسان (46) يجعل عدد التأليفات الممكنة بين الصبغيات مرتفع جدا (2^{26}) نوعا ممكنا من البويضات الملقحة (2^{23} x 2^{23})).
 - فما الوسائل التي تسمح بدراسة الوراثة عند الإنسان؟
 - كيف تنتقل بعض الأمراض الوراثية من جيل لآخر؟

I - الوسائل المستعملة في دراسة الوراثة عند الإنسان:

إن أهم الوسائل التي اعتمدت لهراسة الوراثة عند الإنسان، هي الخرائط الصبغية، وتتبع انتقال بعض الأمراض الوراثية من خلال دراسة شجرات النسب.

① الخرائط الصبغية: أنظر الوثيقة 1

الوثيقة 1: الخرائط الصبغية Les caryotypes:

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

تعطي الوثيقة أمامه خريطة صبغية لطفل ذكر يعاني من شذوذ جسدي وعقلي (تأخر عقلي، تشوهات داخلية على مستوى القلب والأوعية الدموية والأمعاء، قامة قصيرة، يدين بأصابع قصيرة مع وجود طية وحيدة عرضية، وجه ذو تقاسيم مميزة).

ماذا تستخلص من تحليل هذه الخريطة الصبغية .

70			1))((
3	²	15	3	4	11	5 (
6	7	8	9	10	11	12
11	()	M	12	(L	11	
13	14	15	16	17	18	_
§ ₽	2 2	4 8		-	â	
19	20	2	1 2	22	у	x

نلاحظ على هذه الخريطة الصبغية أن كل الصبغيات عادية باستثناء الصبغي 21 فهو ممثل بثلاثة نماذج، وبالتالي هناك زيادة صبغي واحد في هذه الخريطة الصبغية لذلك نتكلم عن شذوذ صبغي، ويسمى ثلاثي الصبغي 12 Trisomie أو المنغولية Mongolisme أو متلازمة Down Down لحسبب بريطاني أول من شخص الحالة 1866). إذن هناك زيادة في العدد الإجمالي لصبغيات الشخص المصاب، وستكون صبغته الصبغية على الشكل التالي:

2n+1=45A+XY=47

الخريطة الصبغية هي عبارة عن وثيقة تبين مجموع الصبغيات التي توجد في خلية كائن معين، مرتبة على شكل أزواج حسب جملة من المعايير كالقد وموقع الجزيء المركزي ,,,

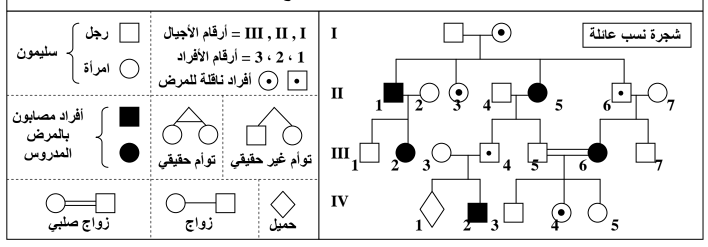
من خلال انجاز وتحليل الخرائط الصبغية، يمكن الكشف عن بعض حالات الشذوذ الصبغي، أو تشخيص تشوهات مرتبطة بتغير في عدد أو بنية الصبغيات.

وتمكن التقنيات الحديثة للبيولوجيا الجزيئية من التحليل الدقيق لبعض مكونات الصبغيات، والكشف عن وجود أو غياب بعض المورثات.

② شجرات النسب Les cartes généalogiques: أنظر الوثيقة 2

الوثيقة 2: 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 المدروسة عند السلف والخلف (الآباء والأبناء). حيث نرمز للإناث بدائرة والذكور بمربع ونلون هذه الرموز بالأسود إذا كان الفرد يحمل الصفة المدروسة، 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.



انطلاقا من المعطيات السابقة يمكن تعريف شجرة النسب بكونها تمثيلا تخطيطيا لروابط القرابة الموجودة داخل عائلة، تمكن من تتبع انتقال صفة وراثية معينة أو مرض وراثي عبر أجيال متتالية من نفس العائلة.

تنجز شجرات النسب من طرف أطباء اختصاصيين في حالة الكشف عن إصابة والاشتباه في مصدرها الوراثي، ويتم ذلك بعد استرداد كل الأحداث العائلية العامة لعدة أجيال، مع رصد الصفة الملاحظة عند السلف وعند الخلف.

II – دراسة انتقال أمراض وعاهات وراثية:

① أمراض وراثية مرتبطة بصبغيات لاجنسية:

أ – انتقال مرض التليف الكيسي La mucoviscidose:

a - معطيات حول المرض: أنظر الوثيقة 3

الوثيقة 3: مرض التليف الكيسى Mucoviscidose:

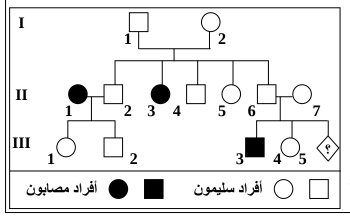
مرض التليف الكيسي مرض وراتي، يتميز باضطرابات هضمية وتنفسية، تسببها إفرازات لزجة للغدد المخاطية، الشيء الذي يؤدي إلى انسداد في القنوات الناقلة للعصارة البنكرياسية، وبالتالي اضطرابات في الوظيفة الهضمية للبنكرياس. كما يؤدي إلى انسداد التشعبات الرئوية، فيسبب ذلك عسر تنفسي والإصابة بالتعفنات.

يعتبر هذا المرض متنحيا وتتموضع المورثة المسببة له على الصبغي 7.

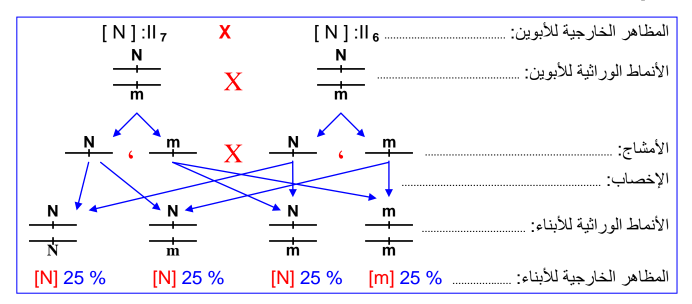
يعطي الشكل أمامه، شجرة نسب عائلة بعض أفرادها مصابون بهذا المرض.

انطلاقا من تحليل معطيات هذه الوثيقة:

- 1) بین أن مرض Mucoviscidose متنح.
- 2) حدد احتمال أن يكون المولود الجديد عند الزوج 6 و7، مولودا مصابا بالمرض.
 - 3) اشرح لم تكون الأمراض المتنحية قليلة الانتشار.
- (أرمز للحليل العادي Normal بـ N، وللحليل الممرض m بـ Mucoviscidose



- 1) لتحديد ما إذا كان الحليل المسؤول عن المرض، سائد أم متنحي نحل نتائج بعض التزاوجات في شجرة النسب: تبين شجرة النسب في هذه الحالة أن البنت $_{1}$ مصابة بالمرض، بينما أبواها $_{1}$ و $_{1}$ سليمين. إذن هذه البنت $_{1}$ المرض المعنى متنحى. ورثت من أبويه الحليل المُمرض، لكن هذا الحليل لم يكن يظهر عندهما، نستنتج من هذا أن المرض المعنى متنحى.
- 2) نلاحظ أن الأبوين $_{0}$ الوراثية الأبوين، أنجبا الابن $_{1}$ الابن $_{1}$ مصابا، لا يمكن ادن تفسير هذه الحالة إلا بكون الأبوين مختلفي الاقتران $_{1}$ و $_{1}$ و $_{2}$ و $_{3}$ و $_{3}$ و $_{4}$ المتالى فالأنماط الوراثية للأبناء ستكون كما يلى:



إذن انطلاقا من التفسير الصبغي فالأنماط الوراثية للأبناء هي:

N//M بنسبة N//m + 25 بنسبة N//m + 25 بنسبة N//N

والمظاهر الخارجية للأبناء هي:

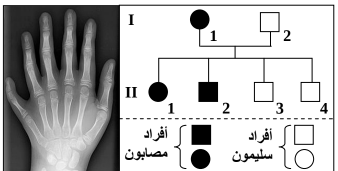
[N] (سليمين) بنسبة % 75 + [m] (مصابين) بنسبة % 25. وهكذا فاحتمال أن يكون المولود الجديد مصابا بالمرض هو 1/4 أي % 25.

3) عندما يكون المرض مرتبطا بحليل متنح، فلكي يكون الشخص مصابا يجب أن يكون متشابه الاقتران بالنسبة للحليل الممرض (m//m)، وهو احتمال ضعيف مقارنة مع تردد الحليل السائد. وهذا ما يفسر كون الأمراض المتنحية تكون قليلة الانتشار.

ب – انتقال مرض تعدد أصابع اليد La polydactylie: • معطيات حول المرض: أنظر الوثيقة 4 – a

الوثيقة 4: صفة تعدد أصابع اليد La polydactylie:

تعدد الأصابع صفة وراثية نادرة توجد عند بعض العائلات، وتتجلى هذه العاهة عند المصاب بوجود أصبع إضافي في اليد.



يعتبر هذا التشوه الخلقي سائدا، وتتموضع المورثة المسببة له على الصبغي 7. نرمز للحليل المسؤول عن إحداث المرض بP والحليل العادي بn.

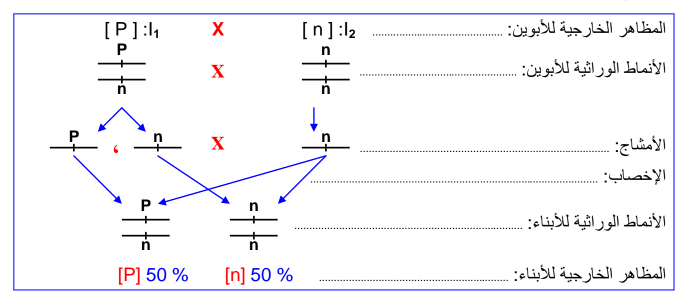
يعطي الشكل أمامه، شجرة نسب عائلة بعض أفرادها مصابون بهذا المرض.

باستغلال معطيات هذه الوثيقة، وضح كيفية انتقال عاهة تعدد أصابع اليد من الأبوين إلى الأبناء.

نحدد النمط الوراثي للأفراد:

- الأفراد السليمون: بما أنهم يحملون المظهر الخارجي المتنحي، سيكونون متشابهي الاقتران، أي أن نمطهم الوراثي هو n/n.
- الأفراد المصابون $_{1}$ الأفراد مصابون بالمرض، لكن أباهم سليم نمطه الوراثي $_{1}$ ، هؤلاء الأبناء الهصابين سيكونان إجباريا مختلفي الاقتران ونمطهما الوراثي هو $_{1}$.
 - ✓ الأنماط الوراثية للأبوين واورا:
 - ✓ بما أن الأم 1 مصابة، ولها أبناء سليمين متشابهي الاقتران بالنسبة للحليل المتنحي (n//n)، فنمطها الوراثي لا يمكن أن يكون سوى P//n.
 - √ بما أن آلأب 12 سليم فنمطه الوراثي سيكون بالضرورة هو n//n.

و هكذا فالتزاوج سيكون على الشكل التالي:



انطلاقا من هذا التحليل يتبين أن احتمال ظهور المرض عند الأبناء هو 1/2 أي % 50.

② أمراض وراثية مرتبطة بالصبغيات الجنسية:

أ – انتقال مرض الناعورية L'hémophilie:

a – معطيات حول المرض: أنظر الوثيقة 5

الوثيقة 5: انتقال مرض الناعورية L'hémophilie:

يعتبر هذا المرض شذوذا في تجلط الدم، وهو لا يصيب مبدئيا إلا الذكور. يتعرض المصاب بهذا المرض لخطر نزيف حاد، قد يؤدي به الموت، لأن دمه يفتقر إلى عامل من عوامل التجلط يعالج المصابون بالناعورية، بحقنهم دوريا

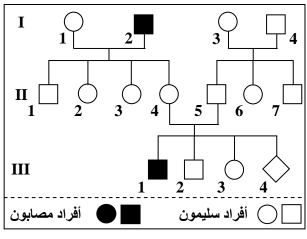
بمحلول يحتوي على بروتين التجلط، الذي ينقصهم.

بينت الدراسات أن المورثة المسؤولة عن هذا المرض محمولة على الصبغي الجنسي X. ونرمز لحليلي المورثة بـ H و X_H الصبغي الجنسي الحامل للحليل X_H ، و الجنسي الحامل للحليل X_H .

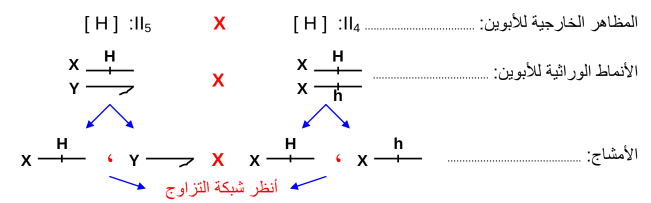
يعطي الشكل أمامه، شجرة نسب عائلة بعض أفرادها مصابون بالناعورية.

انطلاقا من شجرة النسب:

- 1) بين أن المرض متنح، وأن المورثة المسؤولة عن المرض محمولة على الصبغي الجنسي X.
 - 2) حدد احتمال إصابة الحميل ١١١ بالناعورية.



- 1) \star نلاحظ أن الأبوين $_{6}$ ا و $_{6}$ ا سليمين وأنجبا ابنا مصابا بالمرض ($_{1}$ اا)، هذا يعني أن الأبوين يحملان الحليل المسؤول عن المرض دون أن يظهر عندهما، وبالتالي فالحليل المسؤول عن المرض هو حليل متنحى.
 - ★ يظهر من خلال شجرة النسب أن المرض يصيب الذكور دون الإناث، هذا يعني أن المورثة المسؤولة عن المرض مرتبطة بالصبغيات الجنسهة.
- \star يتضح من شجرة النسب أن الأب $_{5}$ | سليم، وأنجب ذكرا مصابا ($_{1}$ ||) مما يدل على أن المورثة المسؤولة عن المرض غير محمولة على الصبغي الجنسي $_{5}$ ا أعطى للابن الصبغي $_{5}$ ا وأخذ من الأم $_{6}$ ا الصبغي $_{6}$ ا الممرض).
 - 2) حساب احتمال إصابة الحميل ١١١ بالفاعورية:



شبكة التزاوج

انطلاقا م	50%	Υ —	7	X — H	O Q
المظاهر - %		х <u>н</u>		х <u>н</u>	х <u>н</u>
% - % -	25%	Υ	7	25% X H	50%
يتبين من		xh		х <u>н</u>	x <u>h</u>
الحميل ₄	25%	Υ —	7	25% X — h	50%

انطلاقا من شبكة التزاوج:

المظاهر الخارجية للأبناء:

- [H] \circlearrowleft 25 % -
- [h] \circlearrowleft 25 % -
- [H] \bigcirc 50 % -

يتبين من هذا التحليل الصبغي أن احتمال إصابة الحميل ١١٨ أي % 25.

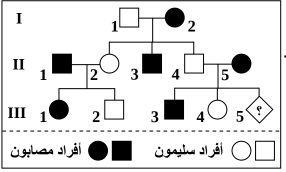
أ – انتقال مرض الكساح المقاوم للفيتامين Rachitisme vitamino-résistant: أ – انتقال مرض الكساح المقاوم للفيتامين 6 – معطيات حول المرض: أنظر الوثيقة 6

الوثيقة 6: انتقال مرض الكساح المقاوم للفيتامين Le Rachitisme Vitamino-résistant.

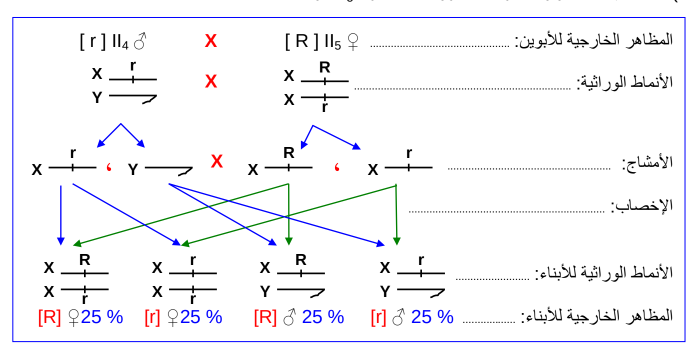
يؤدي هذا المرض إلى تشوه عظام الأطراف السفلية، نتيجة تكلس رديء للعظام. وهذا المرض لا يمكن علاجه بواسطة الحقن العادية من فيتامين D فهو مرض مقاوم للفيتامين. وتبين الوثيقة أسفله شجرة نسب عائلة، بعض أفرادها مصابون بالكساح المقاوم للفيتامين.

اعتمادا على معطيات هذه الوثيقة:

- 1) حدد الصبغي الجنسي الحامل للحليل المسؤول عن المرض؟ علل. $2 \quad 3 \quad 4 \quad 5 \quad 6$ حدد هل الحليل المسؤول عن المرض سائد أم متتح. علل جوابك.
 - r R حدد النمط الوراثي للزوجين $||_4||_{6}$ مستعملا الرمزين التعبير عن حليلي المورثة.
 - 4) المرأة والحامل، ما احتمال أن يكون مولودها المنتظر مصابا بالمرض المدروس؟



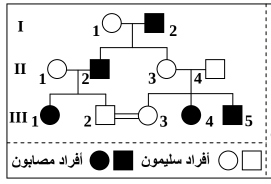
- 1) انطلاقا من شجرة النسب نلاحظ أن الآباء الذكور المصابون يكون أبنائهم الذكور سليمون بينما الإناث مصابات، وهذا يدل على أن المورثة المسؤولة عن هذا المرض محمولة على الصبغى الجنسي X.
- 2) إن الأبناء الذكور يأخذون من أبيهم الصبغي الجنسي Y الذي لا يحمل أي حليل، وبذلك فمظهر هم الخارجي مرتبط بالحليل الذي يصلهم من الأم على الصبغي الجنسي X. بما أن الأم $_{2}$ أنجبت ذكرين: $_{3}$ أمصاب، و $_{4}$ السليم، فهذا يعني أن الأم $_{2}$ مختلفة الاقتران، أي تحمل الحليلين معا، الحليل المسؤول عن الكساح، الحليل المسؤول عن الصفة عادي. وبما أن هذه الأم مصابة، فان الحليل المسؤول عن المرض سائد.
 - 3) الأنماط الوراثية للزوجين 4 ا و5 ا :
 - الفوج ۱۱: ۲//۲ لأنه ذكر سليم.
- الزوجة $X_R / | X_r | الزوجة <math>X_R / | X_r |$
 - 4) احتمال إصابة الهولود بالمرض المدروس عند المرأة ١١٥ هو:



يتبين من هذا التحليل أن احتمال إصابة المولود بالمرض هو 1/2 أي % 50.

III – أخطار الزواج بين الأقارب:

:L'hypercorticisme انتقال مرض الوثيقة 7 أ معطيات حول المرض: أنظر الوثيقة 7

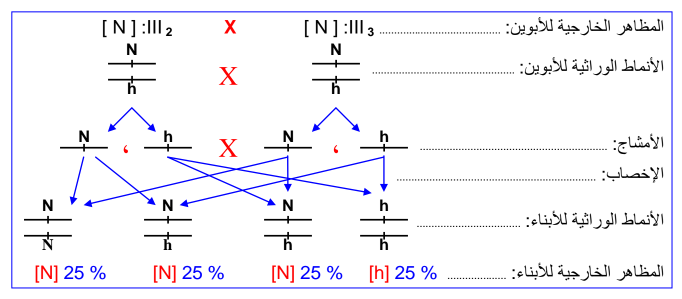


الوثيقة 7: انتقال مرض L'hypercorticisme

هو مرض وراثي، ينتج عن إفراط إفرازات بعض خلايا الغدة القشر كظرية. ويمثل هذا المرض حالة من الوراثة المتنحية المرتبطة بصبغي لاجنسي. يعطي الشكل أمامه شجرة نسب عائلة تظهر الإصابة بالمرض.
★ إذا اعتبرنا أن المرأة و||| تتوفر على نمط وراثي مختلف الاقتران، ما احتمال أن يؤدي زواجها بالرجل و||| إلى إنجاب أطفال مصابين بالمرض ★ لماذا ينصح الأطباء بتفادي الزواج الصلبي؟

- ★ احتمال إنجاب أطفال مصابين بالمرض لدى الزوجين 3 | و2 | | :
- بما أن هذا المرض يمثل حالة من الوراثة المتنحية المرتبطة بصبغي لاجنسي، سنرمز للحليل الممرض بـ h والحليل العادي بـ N.
 - نحدد النمط الوراثي للأبوين 3||| و2|||:
- ◄ بما أن الأم والله والموالي المسلمة والموالي الموالي الموالي الموالي المورود ا
- √ بما أن الأب $_{2}$ السليم فنمطه الوراثي سيكون إما N/N أو N/N، وبما أنه منحدر من أب مصاب (h/h) سيعطيه الحليل الممرض، فنمطه الوراثي لن يكون سوى N/h.

و هكذا فكل أب يعطي نمطين من الأمشاج: N و h، وبالتالي فالأنماط الوراثية للأبناء ستكون كما يلي:



إذن انطلاقا من التفسير الصبغي فالأنماط الوراثية للأبناء هي:

.50 % بنسبة N//h بنسبة N//h بنسبة N//h بنسبة N//N

والمظاهر الخارجية للأبناء هي:

[N] (سليمين) بنسبة % 75 + [h] (مصابين) بنسبة % 25. وهكذا فاحتمال أن يكون المولود الجديد مصابا بالمرض هو 1/4 أي % 25.

★ ينصح الأطباء بتفادي الزواج الصلبي، لأنه يزيد من احتمال التقاء الحليلات المتنحية المسئولة عن المرض، وبالتالي زيادة احتمال ظهور المرض لدى الأبناء.

② خلاصة:

بينت دراسة انتقال الأمراض الوراثية عند الإنسان أن الحليلات الحاملة لأغلبها تكون متنحية أمام الحليلات الحاملة للحالة العادية، وبالتالي فان ظهور المرض عند المولود يستلزم حصوله على الحليل المسؤول عن ظهور المرض من الأب والأم، ويكون هذا الاحتمال مرتفعا في العائلات التي تتضمن أفرادا مصابين ببعض هذه الأمراض الوراثية، والتي يتم فيها الزواج الصلبي أي الزواج بين بعض أفرادها.

لأجل ذَّلك، يساعد تفادي الزواج بين الأقارب على عدم ظهور عدد من الأمراض الوراثية المتنحية.