

تعرفنا سابقاً على الآليات المتدخلة في انتقال الصفات الوراثية والقوانين الإحصائية المتدكمة فيها، لكن كل ذلك تم على كائنات حية خاصة في حين أن دراسة الوراثة عند الإنسان ظلت لزمن طويل غير ممكنة لعدة صعوبات لكن العلماء اوجدوا وسائل فعالة تمكن من فهم وتتبع انتقال بعض الأمراض الوراثية عبر العائلات وكذا تشخيصها قبل الولادة، فما هي الصعوبات التي تواجه علم الوراثة البشرية وما هي الوسائل المعتمدة في دراسته؟

الأسناد

شجرات النسب = Les arbres généalogiques

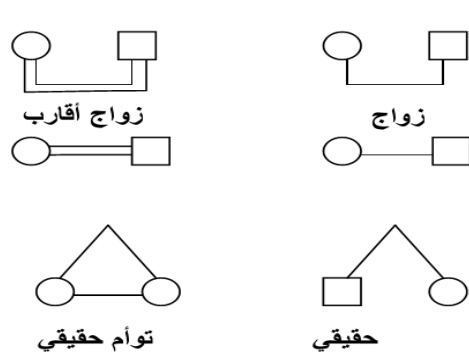
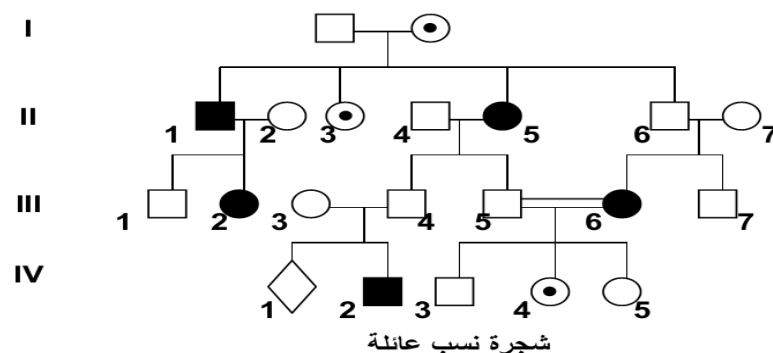
الوثيقة 1

يمكن تتبع نقل بعض الصفات والأمراض عبر أجيال سلالة عائلة وكذلك احتمال انتقال هذه الصفات للأجيال المولالية 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 (الأباء والأبناء). حيث ترمز للإناث بدائرة والذكور بمربيع وتلون هذه الرموز بالأسود إذا كان الفرد يحمل الصفة المدروسة. وتنتركه فارغاً إذا كان الفرد لا يحمل هذه الصفة.

الوثيقة 1: الرموز المستعملة لإنجاز شجرة النسب

فرد ناقل للمرض حميل أرقام الأجيال III ، II ، I = أرقام الأفراد 3 ، 2 ، 1

أفراد مصابيون بالمرض المدروسون	{	<input type="checkbox"/>  <input checked="" type="checkbox"/> 	سليمون	{	<input type="checkbox"/>  <input checked="" type="checkbox"/> 	رجل امرأة
--------------------------------------	---	---	--------	---	---	--------------



الوثيقة 3 تحليل الـ ADN

نط المصبغة .Les cartes chromosomiques

الوثيقة 2

The diagram shows three stages of ADN formation. Stage 1: A cluster of red blood cells labeled 'استخلاص از عزل کریات بیضاء' (Isolation of erythrocytes from blood). Stage 2: Red blood cells forming a loose cluster labeled 'اندیختن از گلوله های رز' (Aggregation of erythrocytes). Stage 3: The formation of a closed loop structure labeled 'تجزیه اندیخته' (Formation of a closed loop structure).

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

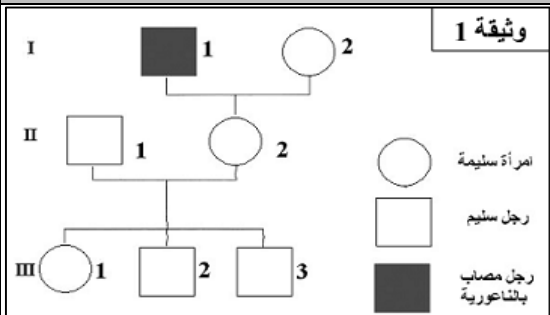
❷ نضع الغراء لمجل كهربائي: بما أن قطع **ADN** ذات شحنة سالبة فلنها تهاجر نحو القطب الموجب بسرعة تناسب وقدها، فتنشر منصلة يضمنها عن بعض، لتحقق على قطع يمكن تحديده بما يقارنها بموقعي قطع آخرى معروفة (لقد قطع عيار).

- ٣) نرصد متالية معينة تتنمي للمورنة بـ:
- معالجة قطع ADN لفصل اولبيها.
- إضافة قطع ADN مشعة ومتكمالة مع متالية ADN التي نبحث عنها، حيث تشكل معها ADN هجين يسهل رصده بالتصوير الاشعاعي، الذان:

ADN رصد

تعدّ تقبّل انجاز الخريطة الصيفية
على تصوّر صيغات إحدى حذايا
الشخص الخاضع للفحص ورتيبتها
حسب الذوق والشكل وموقع الجزء
المركزي ، أو لغير الوثيقة أمامه.
ويمكن تحطيل الخريطة الصيفية من
الكشف عن حالات الشذوذ الصيفي،
ومن تشخيص التشوّهات المرتبطة
بتغيير عدد أو شكل الصيغات.
قطع صيغات الخريطة الصيفية
أمامه، ثم رتيبتها على شكل زواج .

التعليمات



تمثل الوثيقة 1 شجرة نسب عائلة بعض أفرادها مصابون بمرض الناعوريرية (Hémophilie) الذي يتميز بعدم تختز الدم نتيجة غياب عامل التختز IX الذي تتحكم في تركيبه مورثة محمولة على الصبغى الجنسى .X

- 1- حدد هل الحليل المسؤول عن المرض سائد أم متختى. علل إجابتك.
- 2- أعط الأنماط الوراثية للأفراد II و III و IV (استعمل الرموز: H أو h).

تقدم الوثيقة 2 نتائج تحليل مخبري لـ ADN مختلف أفراد العائلة الممثلة في الوثيقة 1.
3- ماذن تستخلاص من نتائج تحليل ADN الطفأ؟



انطلاقاً من مكتسباتك السابقة، اذكر الصعوبات التي تواجه دراسة الوراثة عن الإنسان.

من خلال تحليل معطيات الوثيقة 1 أعلاه، استنتج ما يمكن ان تكشف عنه شجرة النسب الأصل الوراثي للأمراض الوراثية عند الإنسان.

أجب على السؤالين 1 و 2 من التعريرين جانبه.

انطلاقاً من معطيات الوثيقة 2 أعلاه ومكتسباتك، حدد أهمية الخريطة الصبغية في الكشف عن الأمراض الوراثية عند الإنسان.

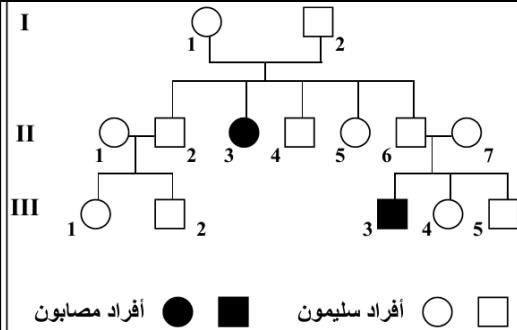
انطلاقاً من معطيات الوثيقة 3 أعلاه ومكتسباتك، حدد أهمية تحليل ADN في الكشف عن الأمراض الوراثية عند الإنسان.

أجب على السؤال 3 من التعريرين جانبه.

تنتشر بين كثير من العائلات أمراض وراثية لا تميز بين الذكور والإناث مما يعني أنها غير مرتبطة بالصيغيات الجنسية. تقدم الوثائق التالية دراسة بعض من تلك الأمراض.

مستعيناً بمعطيات شجرة النسب:

1. هل الحليل المسؤول عن المرض سائد أم متختي؟ على إجابتك.
2. هل هناك دليل على أن الحليل المسؤول عن المرض غير مرتبط الصيغيات الجنسية؟ اذكر.
3. استنتج معلماً إيجابياً لأنماط الوراثة للأفراد: 11 و 12 و 13 مستعملاً N أو n للليل العادي و M أو m للليل الممرض.

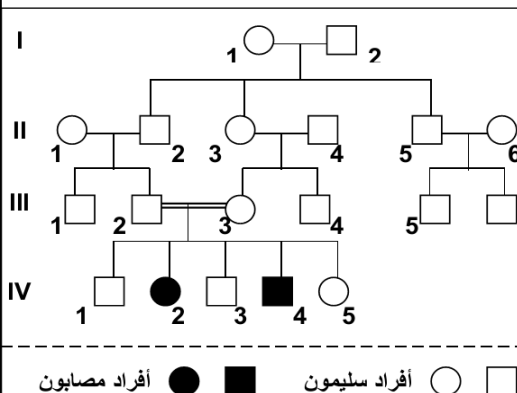


Mucoviscidose مرض وراثي يتميز باضطرابات هضمية وتنفسية، تسببها إفرازات لزجة للغدد المخاطية، الشيء الذي يؤدي إلى انسداد في القنوات الناقلة للعصارة البنكرياسية، وبالتالي اضطرابات في الوظيفة الهضمية للبنكرياس، كما يؤدي إلى انسداد التشعبات الرئوية، فيسبب ذلك عسر تنفس والإصابة بالتعفنات. تعطي الوثيقة أمامها شجرة نسب عائلة بعض أفرادها مصابون بهذا المرض.

الوثيقة 1

مستعيناً بمعطيات شجرة النسب:

1. هل الحليل المسؤول عن المرض سائد أم متختي؟ على إجابتك.
2. هل الحليل المسؤول عن المرض غير مرتبط الصيغيات الجنسية؟ على إجابتك.
3. استنتاج العامل الذي ساعد على ظهور المرض وبين كيف ذلك مستعملاً B أو b للليل العادي و T أو t للليل الممرض



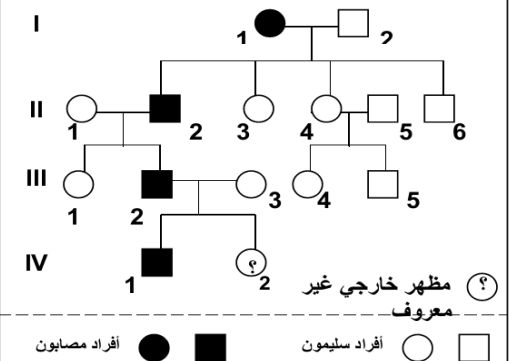
Fever الدم المتوسطي الثالسيمي (Thalassémie) مرض وراثي منتشر على الخصوص في بعض الدول المطلة على البحر الأبيض المتوسط. يتميز هذا المرض بفقد دم حاد ناتج عن تدمير تدريجي للكريات الحمراء الدموية، ويرجع سببه إلى خلل في تركيب جزيئات الخضاب الدموي الذي يلعب دوراً أساسياً في نقل الغازات التنفسية. يولد المصاب بمرض الثالسيمي نتيجة الزواج بين ناقلين للمرض (عندما يكون الزوج والزوجة كلاهما حاملين للمرض). الشخص الناقل للمرض لا يظهر عليه أي أعراض ظاهرة ولكن يمكن تشخيصه بالتحاليل الطبية. تعطي الوثيقة أمامها شجرة نسب عائلة تظهر المرض.

الوثيقة 2

تمرين 3 :

مستعيناً بمعطيات شجرة النسب:

1. حدد كيفية انتقال مرض هنتنغيتون عند هذه العائلة (الليل الممرض سائد أم متختي، مرتبط الصيغيات الجنسية أم لا) واعط معلماً إيجابياً لأنماط الوراثة المحتملة للأفراد 11 و 12 و 13 و 14 و 15 و 16.
2. حدد معلماً إيجابياً احتمال (النسبة المئوية) ظهور المرض لدى الطفل 17.

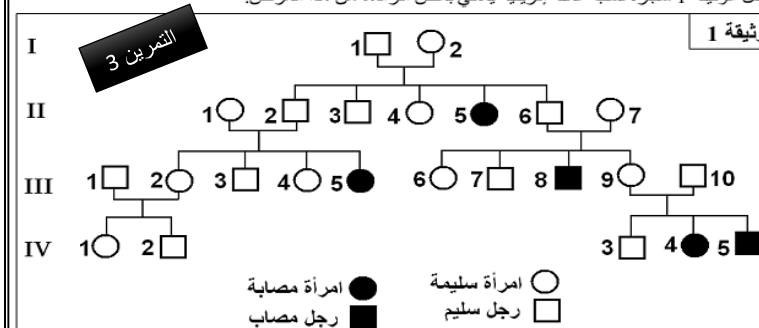


مرض هنتنغيتون Huntington هو مرض عقلي وراثي يورث في وظيفة الدماغ، يظهر عموماً ما بين 30 و 45 سنة، تتجلى أهم أعراض هذا المرض في اضطرابات حرارية ونفسية، حيث يصاب مريض داء هنتنغيتون بالخرف، فقد الذاكرة، وصف المرض لأول مرة سنة 1872 على يد الطبيب الأمريكي George 巴里特. يرتبط ظهور هذا المرض بمورثة ساندة محملة على صيغة لا جنسية. تعطي الوثيقة أمامها شجرة نسب عائلة بعض أفرادها مصابون بهذا المرض.

الوثيقة 3

يعتبر قدر الدم المنجل عن الإنسان مرضًا ناجماً عن طفرة على مستوى المورثة المحكمة في إنتاج الخضاب الدموي، مما يؤدي إلى تشهيد الكريات الدموية الحمراء. توجد هذه المورثة في شكل عدة حلقات من بينها الحليل HBA الذي يتحكم في تركيب خضاب دموي عادي، والليل HBS المسؤول عن تركيب خضاب دموي غير عادي. يتميز الأشخاص مختلفو الأقتران بخضاب دموي عادي وخضاب دموي غير عادي، في حين يموت الأشخاص مشتلهما الأقتران بالفصيلة لهذا المرض مبكراً قبل خمس سنوات.

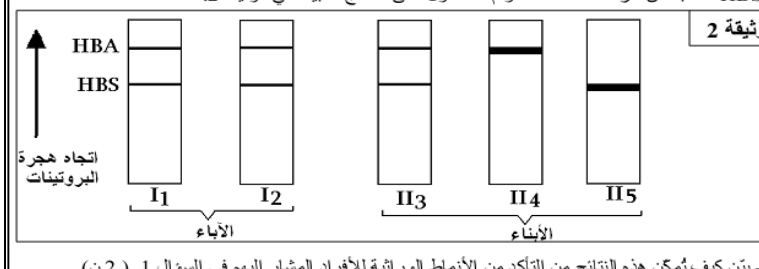
تتمثل الوثيقة 1 شجرة نسب عائلة إفريقيّة يعاني بعض أفرادها من هذا المرض.



ملاحظة : في دم الأفراد مختلفي الأقتران نجد HBA و HBS معًا

1. حدد كيفية انتقال مرض قدر الدم المنجل عن هذه العائلة وأعط، معلماً إيجابياً، لأنماط الوراثة المحتملة للأفراد 11 و 12 و 13 و 14 و 15 و 16.

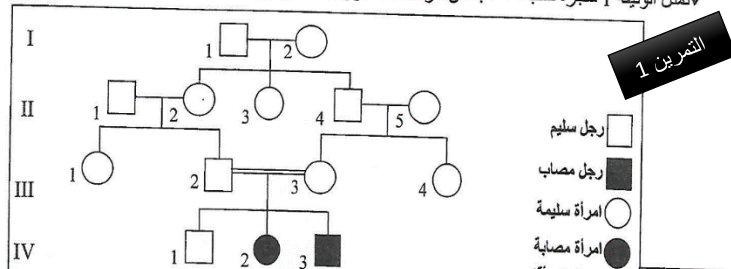
قدس التحديد الدقيق لهذه الأنماط الوراثية تم اعتماد تقنية الهرجة الكهربائية لتفريق أنواع الخضاب الدموي HBA و HBS عند بعض أفراد هذه العائلة، وتم الحصول على النتائج المبينة في الوثيقة 2.



- 2- بين كيف يمكن هذه النتائج من التأكيد من الأنماط الوراثية للأفراد المشار إليهم في السؤال 1. (2 ن)

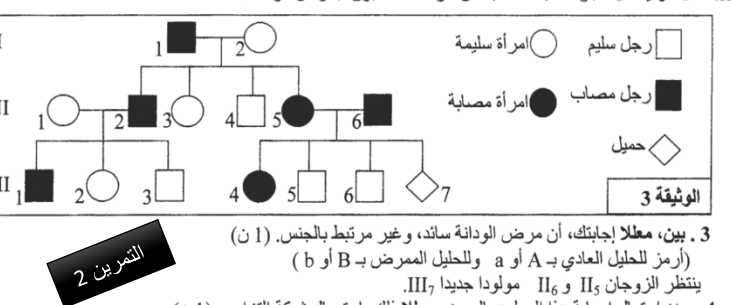
د. محمد اشبا尼

يصاب بعض الأشخاص بالمهق، وهو مرض وراثي نادر ينجم عن خلل في تركيب صيغة الميلانين، وهي مادة ملونة للبشرة والشعر عند الإنسان. لتحديد الأصل الوراثي لهذا المرض وفهم كيفية انتقاله، نقترح المعطيات الآتية: كمثل الوثيقة 1 شجرة نسب عائلة بعض أفرادها مصابون بهذا المرض.



1. حدد معلماً إيجابياً، ككيفية انتقال هذا المرض بالإعتماد على الوثيقة 1.
- 2- أدخل النمط الوراثي أو الأنماط الوراثية الممكنة للأفراد I1, II2, II3, II4, II5, III1, III2, III3, III4, IV1, IV2, IV3.
- (استعمل الرموز A و a لتبسيير عن حليل المورثة المدرسية).
- ب- بالاعتماد على شبكة التزاوج، حدد احتمال إنجاب الزوجين II1 و III3 ولد مصاب بالمهق، ثم استنتج العامل الذي ساعد على ظهور المرض في الجيل IV.

كمثل الوثيقة 3 شجرة نسب عائلة بعض أفرادها مصابون بمرض الودانة.



- 3- بين معلماً إيجابياً، أن مرض الودانة سائد، وغير مرتبط بالجنس. (1 ن)
- (أرمز للليل العادي بـ A و للليل الممرض بـ B أو b) يتذكر الزوجان II5 و II6 ولولا جديداً III7.
4. حدد احتمال إصابة هذا المولود بالمرض معلماً ذلك باستعمال شبكة التزاوج. (1 ن)

تظهر بعض الأمراض الوراثية بنسب متفاوتة حسب الجنس، ومن بينها ما يقتصر فقط على الذكور، تدعى هذه الأمراض بالأمراض الوراثية المرتبطة بالجنس فكيف تنتقل تلك الأمراض بين الأجيال؟ تقدم الوثائق التالية معطيات حول بعض الأمراض الوراثية المرتبطة بالصبغيات الجنسية:

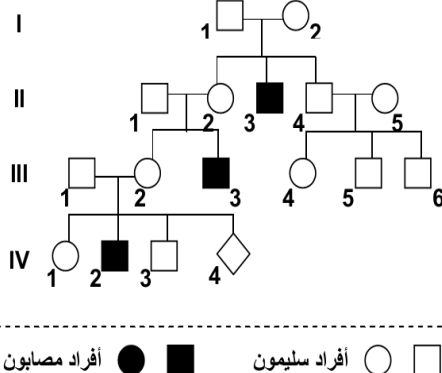
الوثيقة 1

- من خلال معطيات الوثيقة، اجز شجرة النسب لهذه العائلة.
- استخرج من معطيات الوثيقة ما يدل على أن الحليل المسؤول عن المرض متاح.
- عما الحليل المسؤول عن المرض محمول على الصبغي الجنسي X وباستغلال المعطيات السابقة، استنتج معلماً إيجابتك الأنماط الوراثية للأفراد I و II و III.
- استعمل D للhilل السائد و d للhilل المتاح.

تعبر الدلتونية Daltonisme شدوانا بهم بصر الألوان، إذ أن الشخص المصابة لا تميز بين الأحمر والأخضر، نقترح تبع انتقال هذا المرض عند عائلة معينة. تزوج رجل سليم من الدلتونية (I₁) بامرأة سليمة من هذا العيب (I₂)، فلنجا ولدين وبنات: (ولد II₁) مصاب بالدلتونية، وولد II₂ سليم من الدلتونية، وبنات III₁ وIII₂ سليمات من الدلتونية.

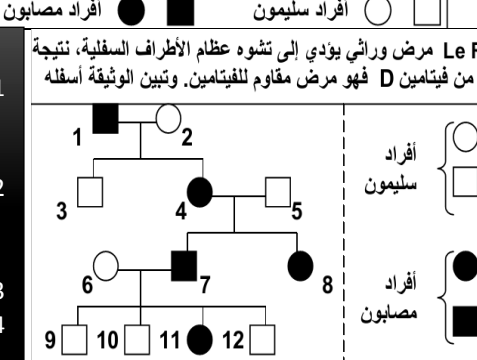
تزوجت البنت III₂ بـII₄ مصاب بالدلتونية، فلنجا: ولدين سليمين من الدلتونية III₁ وIII₂. وبنات مصابات بالدلتونية III₃.

- مستعيناً بمعطيات شجرة النسب:
- استخرج ما يدل على hilل المسؤول عن المرض
 - حمل على الصبغي الجنسي X.
 - هل hilل المسؤول عن المرض سائد أم متاح؟ على إيجابتك.
 - اعط معلماً إيجابتك الأنماط الوراثية المحتملة للأفراد I₁ و II₁ و II₂ و III₁ و III₂ مستعملاً N أو n للhilل العادي و D أو d للhilل الممرض.
 - حدد معلماً إيجابتك احتمال ظهور المرض لدى الطفل IV₄.



الوثيقة 2

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



الوثيقة 3

مرض الكساح المقاوم للفيتامين Le Rachitisme Vitamino-résistant هو مرض وراثي يؤدي إلى تشوه عظام الأطراف السفلية، نتيجة نكس رديء للنظام. وهذا المرض لا يمكن علاجه بواسطة الحقن العادية من فيتامين D فهو مرض مقاوم للفيتامين. وتبيّن الوثيقة أسلفة شجرة نسب عائلة، بعض أفرادها مصابون بالكساح المقاوم للفيتامين.

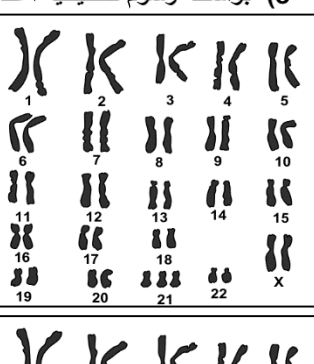
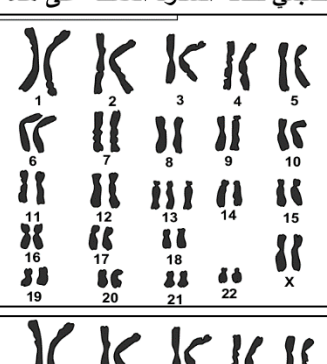
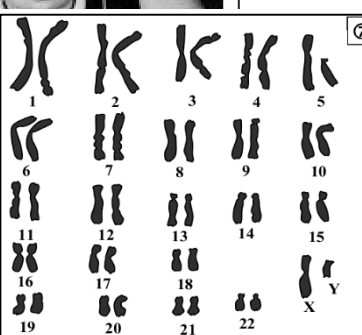
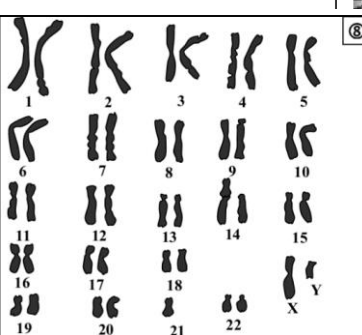
النشاط 4: الشذوذات الصبغية عند الإنسان وعواقبها

ينجذب بعض الآباء السليمون في حالات نادرة أطفالاً مصابين بأمراض ترتبط بخلل في عدد أو بنية الصبغيات تسمى الشذوذات الصبغية فما هي أنواعها؟ وما أصلها وعواقبها؟



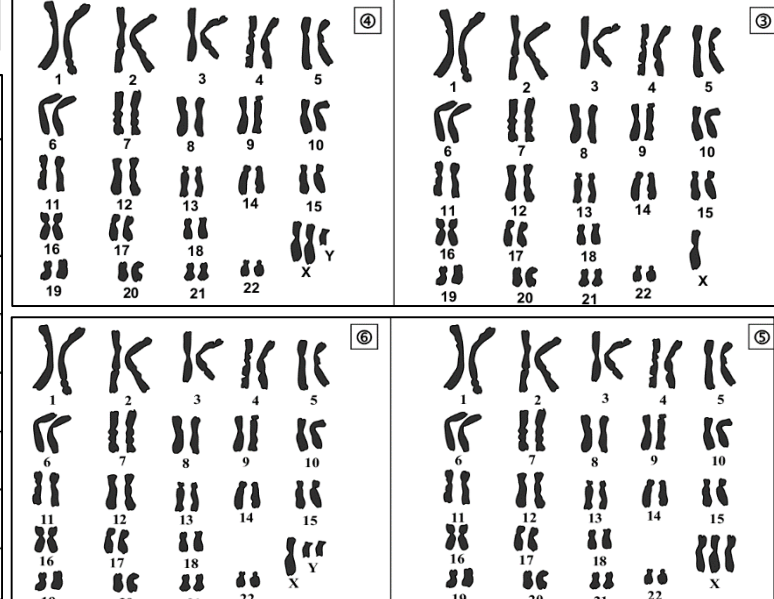
تعطي الوثائق ①، ②، ③، ④، ⑤، ⑥، ⑦، ⑧، خرائط صبغية لحالات مختلفة من الشذوذات الصبغية

الوثيقة 3



①

المظاهر الخارجية	تردد الشذوذ	اسم الشذوذ	عدد الصبغيات	الخريطة الصبغية
تأخر عقلي، قصر القامة، وجه ذو تقسيم معبرة، يدين باصابع صغيرة مع وجود طبلة وحيدة عرضية، شوهات داخلية (القلب، الأوعية، الأمعاء...).	18 / 10000	منغولية أو ثلاثة صبغى 21 أو مرض Down		الخريطة : ①
غياب الفاصل البينخري، شفة غوية متقوصة، سدايس الأصابع.	1 / 10000	ثلاثي الصبغي 13		الخريطة : ②
مظهر انثوي، غيب المبيضين أو صمورها، عقم، ...	4 / 10000	أعراض مرض Turner		الخريطة : ③
مظهر ذكري ، خصيتان ضامرتان، غيب تشكل النطاف، ثنيان ثنيان.	2 / 1000	أعراض مرض Klinefelter		الخريطة : ④
مظهر انثوي عادي، قامة شينا ما طولية، قرات ذهنية عالية، خصوبة عالية.	1 / 1000	ثلاثي الصبغي X		الخريطة : ⑤
رجل عادي المظهر، بخصوبة عادية.	2 / 1000	ثلاثي الصبغي XYY		الخريطة : ⑥
تأخر عقلي حاد، شوهات جسمية مخصوصاً على مستوى الحنجرة	1 / 40000	صباح القطة		الخريطة : ⑦



②

③

④

⑤

⑥

⑦

في حالة التخوف من إنجاب طفل مصاب بشذوذ صبغي بسبب إنجاب طفل أول مصاب أو لوجود المرض في العائلة أو بسبب التقدم في السن، يمكن للأبوين إجراء التشخيص قبل الولادة فما هي التقنيات المعتمدة في تشخيص الشذوذات الصبغية عند الإنسان قبل الولادة؟

1. من خلال معطيات الوثيقة 1، أبرز أهمية التصوير بالصدى الصوتي في الكشف عن مرض Down.
2. هل ترى أن التصوير بالصدى الصوتي كاف للكشف عن المرض؟ إذا كان غير كاف فما التشخيص الذي تقرره للكشف عن مرض Down؟

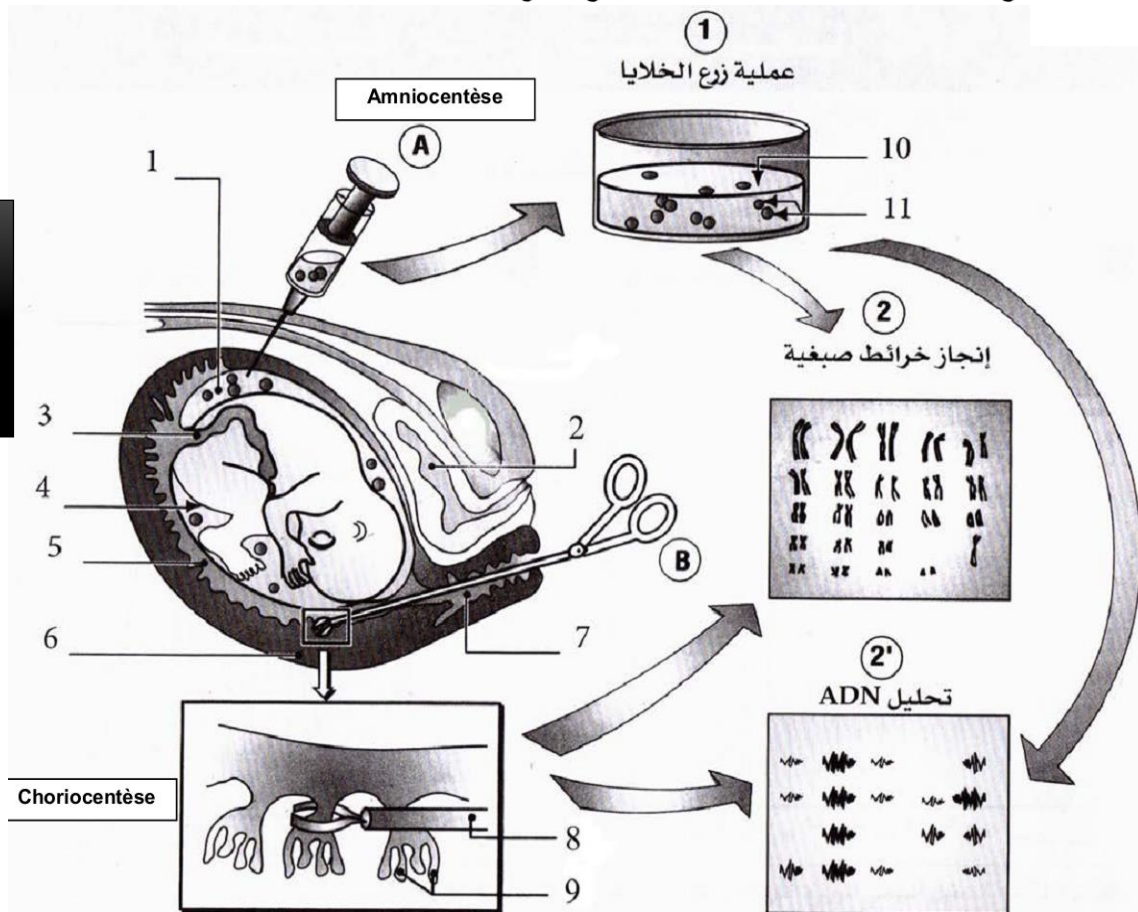
الوثيقة 1: الكشف عن الإصابة بمرض Down عند الحمبل بواسطة التصوير بالصدى الصوتي: الشكل 1: علامات مميزة عند الحمبل المصاب بمرض Down (وجه مسطح، عنق عريض...). هذه العلامات لا تلاحظ عادة عند الحمبل العادي (الشكل 2).



تقنية Amniocentèse وتقنية Choriocentèse. (فحص السائل السلوبي والزغابات الجنينية).

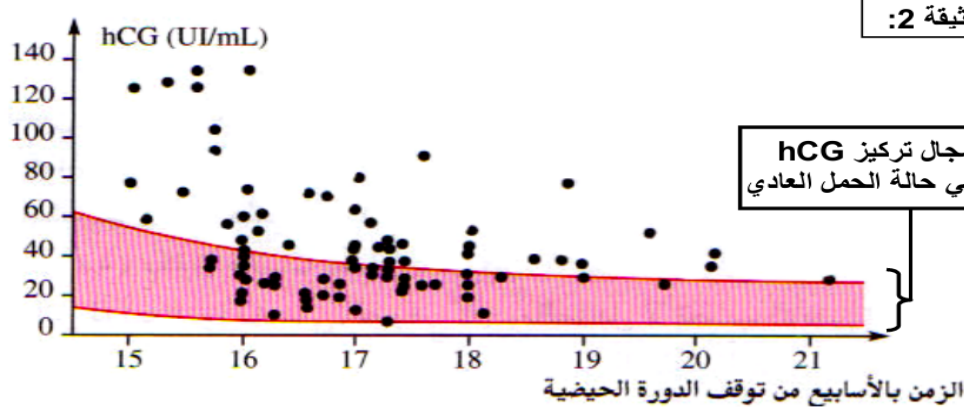
يمكن الكشف عن الشذوذات الصبغية عند الجنين أثناء الحمل أما :

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



بيّنت تحاليل الدم عند الأمهات الحوامل بأجنة مصابة بمرض Down (ثلاثي الصبغي 21)، وجود تركيز كبير من هرمون hCG (alpha-fœtoprotéine) AFP = بروتين يركبه الحمبل (human Chorionic Gonadotropin)

الوثيقة 2: تسمى هذه المواد الموجودة بالمصل بالواسمات المصلية Marqueurs sériques. تبيّن الوثيقة أمامه التركيز البلازمي لهرمون hCG حسب مدة الحمل عند 86 حالة أصيب فيها الجنين بمرض Down.



4. من خلال معطيات الوثيقة 3، بين كيف يمكن تقييم تحليل دم المرأة الحامل من تدشين نتائج تقييم الفحص بالصدى.

الوثيقة 3: