

الفصل الثالث:**علم الوراثة البشرية****تمهيد :** انظر نشاط 1 ، لوحة 1**اللوحة 1****① نشاط 1:** صعوبات دراسة الوراثة البشرية.

- (1) لا يعتبر الإنسان مادة تجريبية يمكن إخضاعها لتراويجات موجهة.
- (2) لا يمكن تطبيق القوانين الإحصائية نظراً لقلة أفراد كل جيل. وكذلك طول عمر كل جيل.
- (3) العدد الكبير لصبغيات خلية الإنسان (46) تمكن من إعطاء (2²³) نوعاً ممكناً من الأمشاج وبالتالي 246 نوع من البويضات الملقحة، الشيء الذي يطرح صعوبة في البحث.
- (4) تتحول أغلب الدراسات حول انتقال الأمراض الوراثية، والدراسات السريرية لحالات وراثية عند سلالة الأسر العربية التي غالباً تكون معروفة لهذا تؤخذ كمثال لدراسة انتقال صفة وراثية داخل السلالة البشرية.

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.

I - وسائل دراسة الوراثة عند الإنسان.

نظراً لصعوبة دراسة الوراثة عند الإنسان، اعتمدت لهذا الغرض الوسائل التالية:

① شجرات النسب Les arbres généalogiques

تنجز شجرات النسب من طرف أطباء اختصاصيين، بعد استرداد كل الأحداث العائلية العامة لعدة أجيال، مع رصد الصفة الملاحظة عند السلف وعند الخلف. انظر نشاط 2 ، لوحة 1.

اللوحة 2**② نشاط 2 :** الوسائل التي تمكن من دراسة الوراثة عند الإنسان.**★ 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 بمرربع ونلون هذه الرموز بالأسود إذا كان الفرد يحمل الصفة المدروسة . ونتركه فارغاً إذا كان الفرد لا يحمل هذه الصفة .
نضع أفراد الجيل الواحد على نفس الخط من الأكبر على اليسار إلى الأصغر على اليمين بالنسبة لكل زوج. (انظر الوثيقة 1).

الوثيقة 1: الرموز المستعملة لإنجاز شجرة النسب

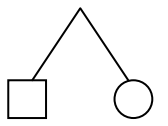
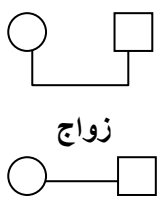
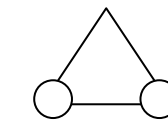
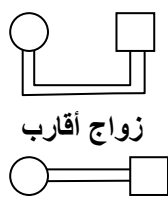
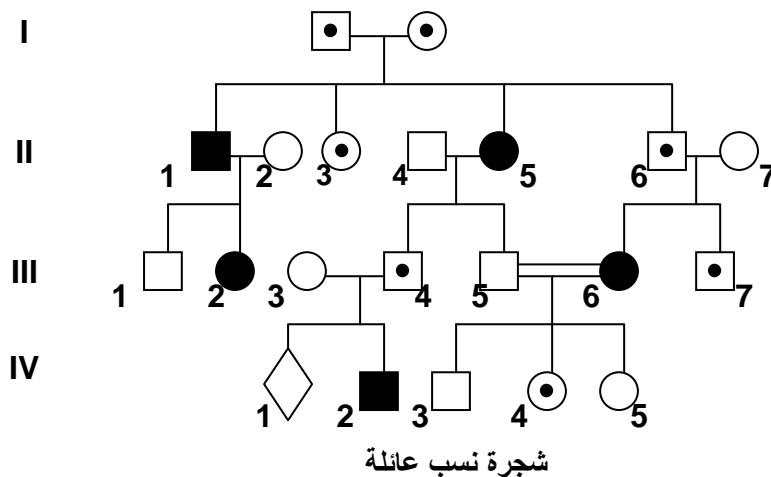
I ، **II** ، **III** ، **IV** = أرقام الأجيال
فرد ناقل للمرض حميل **III** ، **II** ، **1** ، **2** ، **3** = أرقام الأفراد

أفراد مصابون بالمرض المدروس **III** ، **II** ، **1** ، **2** ، **3**



أفراد مصابون بالمرض المدروس **III** ، **II** ، **1** ، **2** ، **3**

رجل سليمون **III** ، **II** ، **1** ، **2** ، **3** = أفراد سليمون **III** ، **II** ، **1** ، **2** ، **3** = أفراد سليمون **III** ، **II** ، **1** ، **2** ، **3** = أفراد سليمون



توأم غير حقيقي

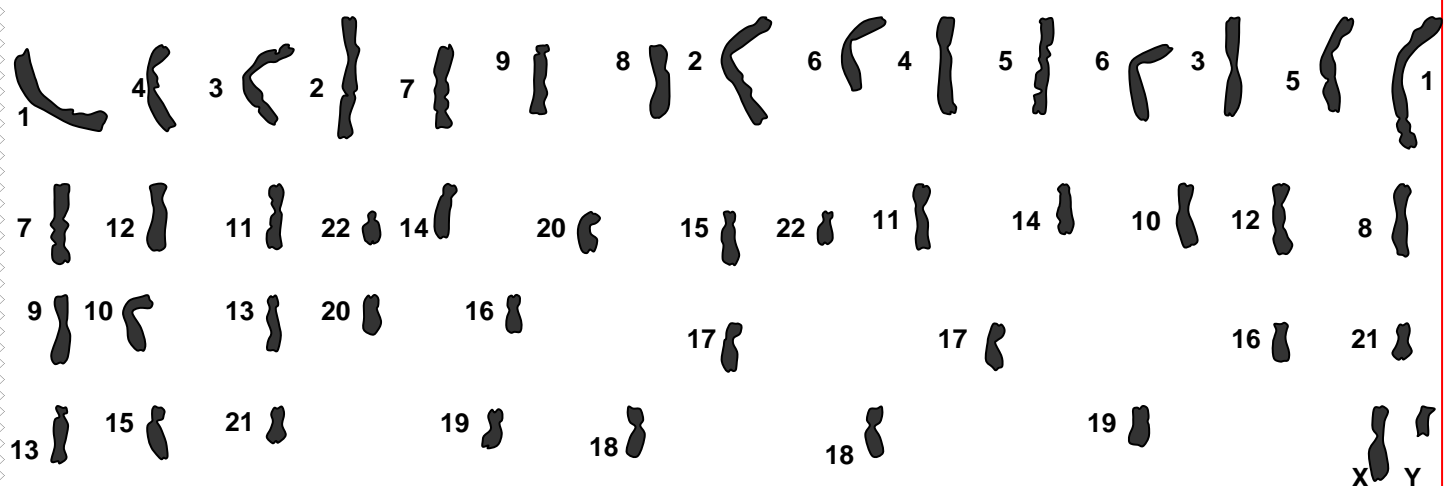
توأم حقيقي

② الخرائط الصبغية Les cartes chromosomiques

اللوحة 1

نماذج 3 : الخرائط الصبغية ③

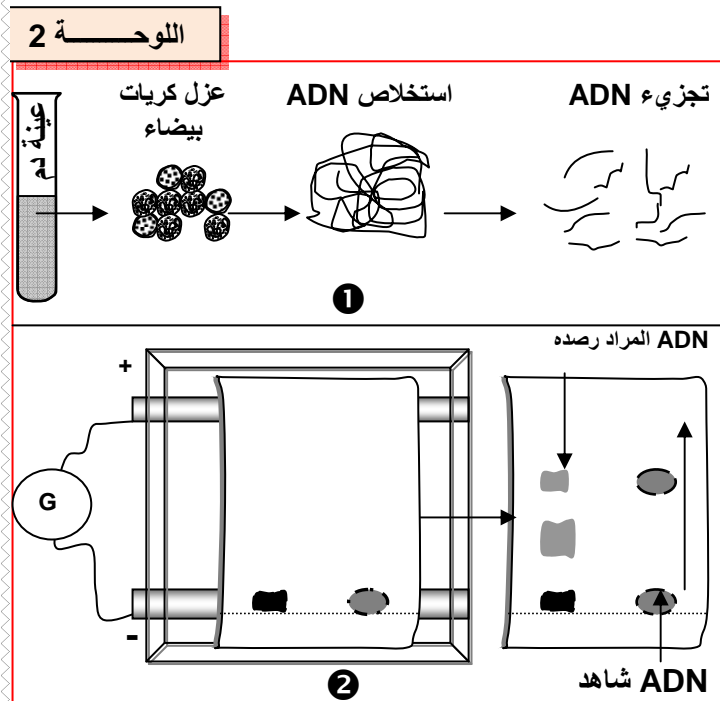
تعتمد تقنية انجاز الخريطة الصبغية على تصوير صبغيات إحدى خلايا الشخص الخاضع للفحص وترتيبها حسب القد والشكل وموقع الجزيء المركزي ،،، انظر الوثيقة أمامه. ويمكن تحليل الخريطة الصبغية من الكشف عن حالات الشذوذ الصبغي، ومن تشخيص التشوّهات المرتبطة بتغيير عدد أو شكل الصبغيات. قطع صبغيات الخريطة الصبغية أمامه، 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 الجزيء المركزي ،،، يمكن تحليل الخرائط الصبغية من الكشف عن حالات الشذوذ الصبغي ومن تشخيص التشوّهات المرتبطة بتغيير في عدد أو بنية الصبغيات.

③ تحليل ADN انظر نشاط 4، لوحدة 2.

نشاط 4 : تحليل ADN



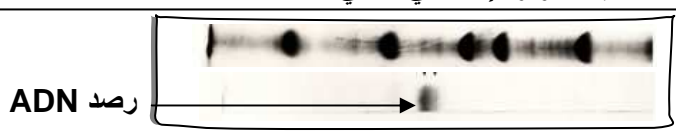
❶ نزع ADN من خلايا الشخص المختبر ومعالجها بأنزيمات فصل نوعية، ونضع خليط القطع المحصلة في حفر أنجزت في غراء يسمى Agarose.

❷ نخضع 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 تحديدها بمقارنتها بمواقع أخرى معروفة القد (قطع عيار).

❸ نرصد متتالية معينة تنتهي للمورثة بـ:

- معالجة قطع ADN لفصل لوبيها.

- إضافة قطع ADN مشعة ومتكلمة مع متتالية ADN التي نبحث عنها، حيث تشكل معها ADN هجين يسهل رصده بالتصوير الإشعاعي الذاتي.



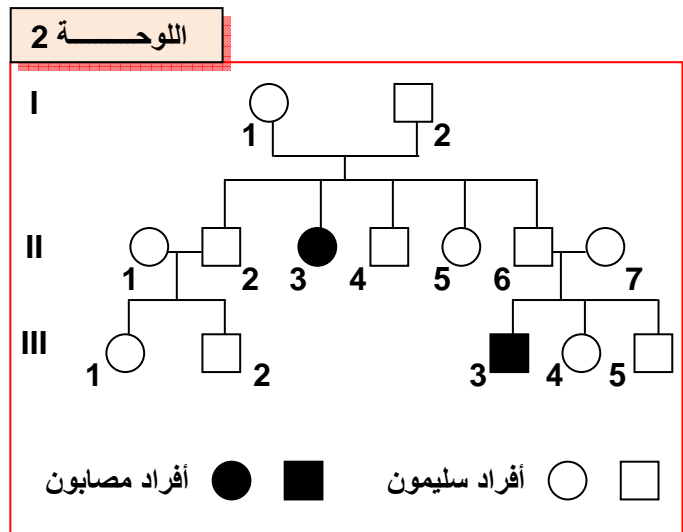
يمكن التحليل الدقيق لـ ADN من الكشف عن وجود أو غياب بعض المورثات.

II - دراسة انتقال أمراض وراثية غير مرتبطة بالجنس.

① انتقال مرض Mucoviscidose

أ - تمرин 1 : انظر تمرين 1 ، لوحدة 2

5 نشاط 5 : دراسة أمراض وراثية غير مرتبطة بالجنس.



مرض 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 الشعبات الرئوية، فيسبب ذلك عسر تنفس والإصابة بالتعفنات. تعطي الوثيقة أمامه شجرة نسب عائلة بعض أفرادها مصابون بهذا المرض.

(1) حل هذه الشجرة ثم استنتج نوع السيادة بين الحليل العادي والليل المسؤول عن المرض.

(2) انطلاقاً من التأويل الصبغي فسر كيف ينتقل هذا المرض من جيل آخر. (نرمز للليل العادي بـ N أو n وللليل المرض بـ M أو m)

ب - حل التمرين :

1) تبين شجرة النسب في هذه الحالة أن البنت II_3 مصابة بالمرض، بينما أبوها I_1 و I_2 سليمان. نستنتج من هذا أن المرض معنوي متتحي.

كون الليل المسؤول عن المرض متتحي والأب I_2 سليم والبنت II_3 مصابة بالمرض، يدل على أن المورثة المعنوية محمولة على صبغي لا جنسي (غير مرتبطة بالجنس).

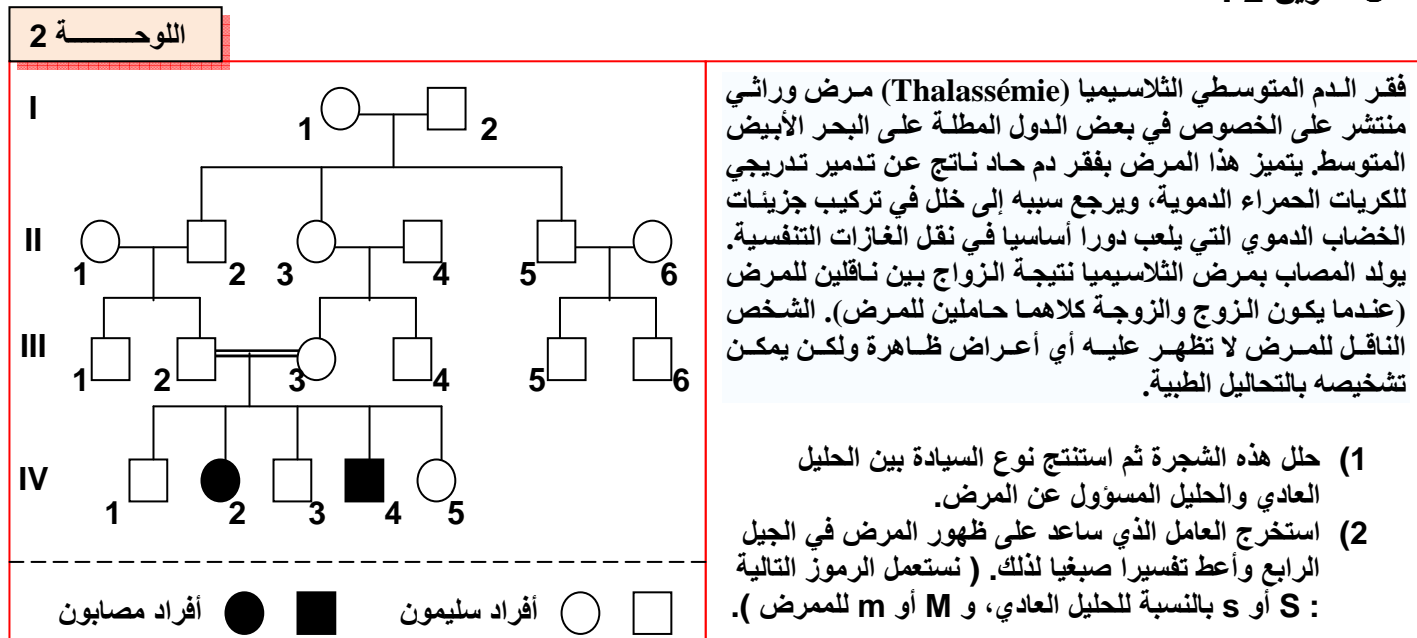
(2) نلاحظ أن الأبوين I_1 و I_2 أنجبا البنت III_3 ، لا يمكن ادن تفسير هذه الحالة إلا بكون الأبوين مختلفي الاقتران $N//m$. وهكذا فكل أب يعطي نمطين من الأمشاج: $/N$ و $m//N$. وبالتالي فالمظاهر الخارجية للأبناء ستكون $N//m$ أو $N//N$ بالنسبة للأفراد السليمين، و $m//m$ بالنسبة للأفراد المصابين.

$$\begin{aligned} N/N \text{ بنسبة } 50 \% \\ m//m \text{ بنسبة } 25 \% \\ /N \text{ [] بنسبة } 25 \% \\ m//N \text{ [] بنسبة } 75 \% \end{aligned}$$

② انتقال مرض Thalassémie

أ - تمرin : انظر تمرin 2، لوحه 2

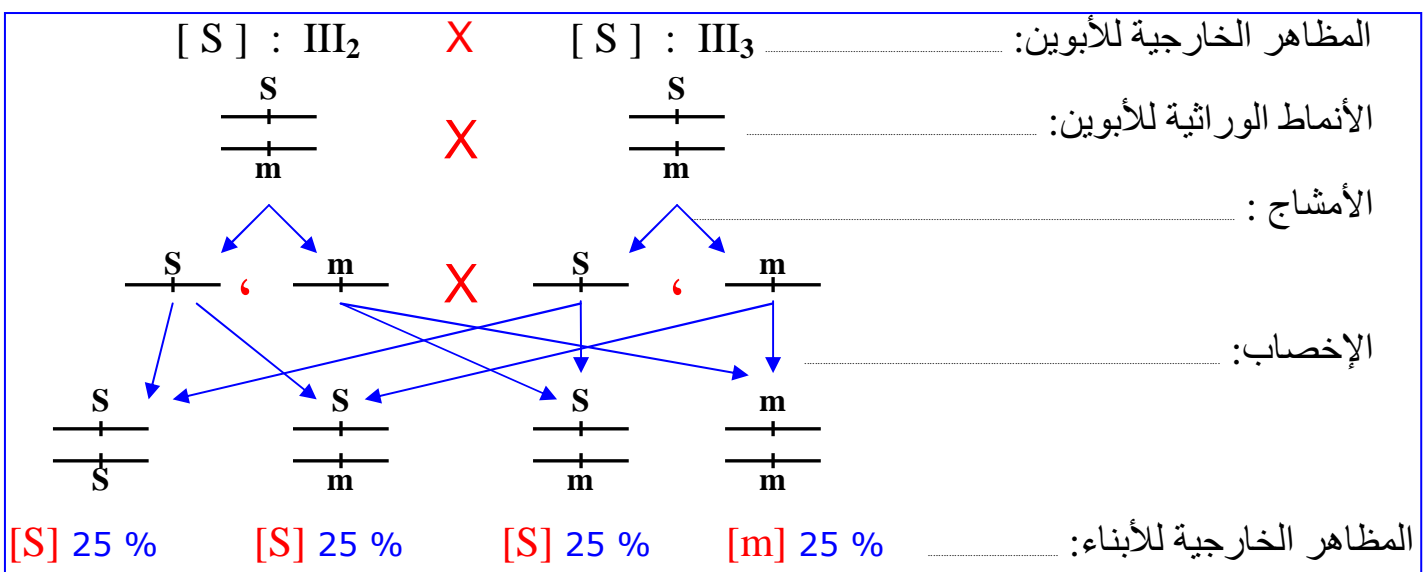
② تمرin 2 :



ب - حل التمرin :

1) نلاحظ أن الحليل المسؤول عن المرض المدروس غائب ظاهرياً عند السلف موجود عند الخلف (IV_1 و IV_2)، نستنتج من هذا أن الحليل المسؤول عن المرض متاحي. الحليل المسؤول عن المرض غير مرتبط بالصبغي الجنسي Y لأن هناك إناث مصابات بالمرض، وغير مرتبط بالصبغي الجنسي X لأن البنت IV_2 مصابة وأباها سليم: ادن الحليل محمول على صبغى لا جنسى.

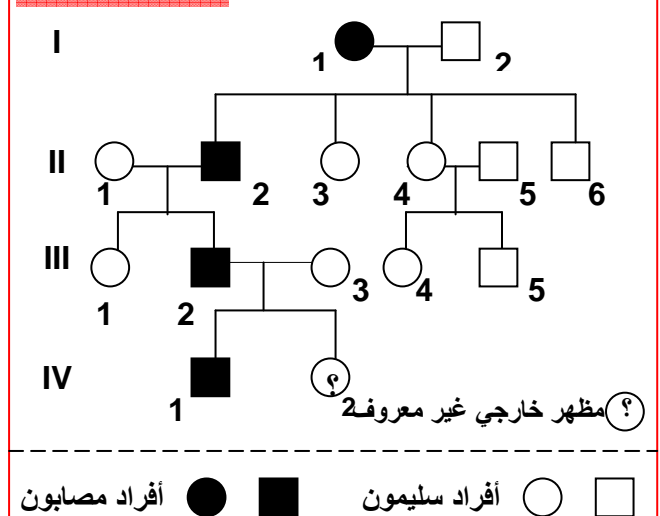
2) إن العامل الذي ساعد على ظهور المرض في الجيل الرابع هو زواج الأقارب. نلاحظ أن الأبوين III_1 و III_2 سليمين أنجبا أبناء مصابين بالمرض IV_1 و IV_2 ، وبما أن الحليل المسؤول عن المرض متاحي فلا يمكن تفسير هذه الحالة إلا بكون الأبوين مختلفي الاقتران $S//m$. وهكذا فكل أب يعطي نمطين من الأمشاج: $/S$ و $m//S$ ، وبالتالي فالمظاهر الخارجية للأبناء ستكون $S//S$ أو $S//m$ بالنسبة للأفراد السليمين، و $m//m$ بالنسبة للأفراد المصابين.



③ انتقال مرض Huntington

أ - تمرin 3 : انظر تمرin 3 ، لوحة 3

لوحة 3



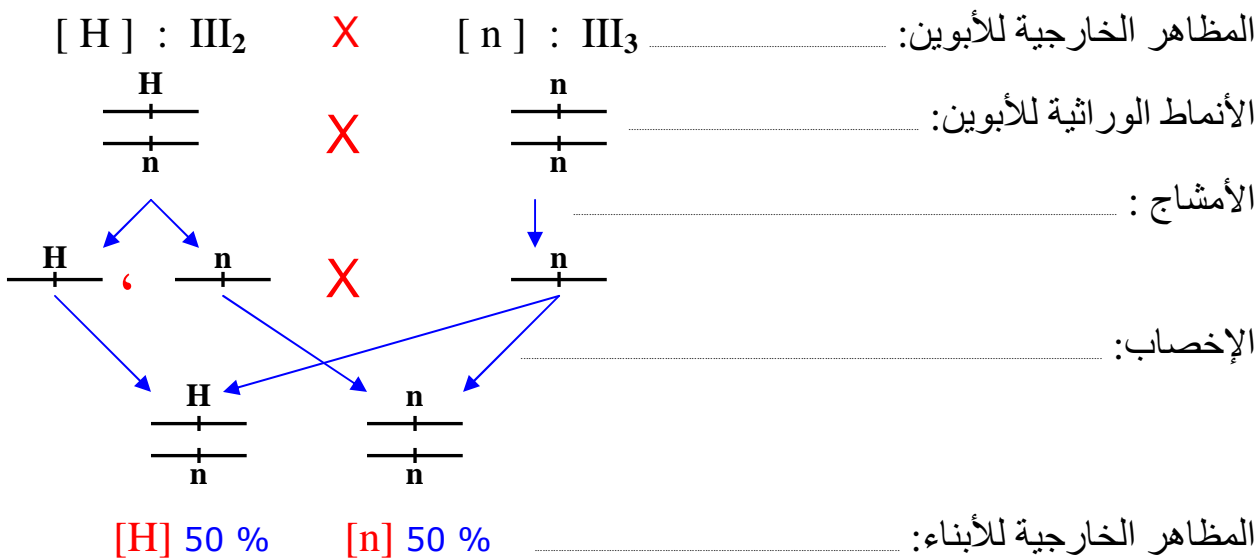
مرض هنتنغتون Huntington هو مرض عقلي وراثي يؤثر في وظيفة الدماغ، يظهر عموماً ما بين 30 و45 سنة، تتجلى أهم أعراض هذا المرض في اضطرابات حركية ونفسية، حيث يصاب مريض داء هنتنغتون بالخرف، وفقد الذاكرة. وصف المرض لأول مرة سنة 1872 على يد الطبيب الأمريكي George Huntington ومن هنا اكتسب المرض هذا الاسم. يرتبط ظهور هذا المرض بمورثة سائدة محمولة على صبغى لا جنسى. وتبيّن الوثيقة أمامه شجرة نسب عائلة بعض أفرادها مصابون بهذا المرض.

- (1) بين أن مرض Huntington مرتبط بحليل سائد.
- (2) بين أن هذا المرض محمول على صبغى لا جنسى. (نرمز للحليل العادي بـ N أو n والحليل الممرض بـ H أو h).
- (3) ما هو احتمال ظهور المرض لدى الفرد 2 من الجيل الرابع.

ب - حل التمرin :

- 1) نلاحظ أن المرض يظهر في جميع الأجيال، كما أن الآباء السليمين (II₄ و II₅)، ليس لديهم أبناء مصابون. نستنتج من هذا أن الحليل المسؤول عن المرض هو حليل سائد.
- 2) إذا افترضنا أن الحليل المسؤول عن المرض محمول على الصبغى الجنسي X، فالبنت III₁ ترث من أبيها X_H وبما أن الحليل المسؤول عن المرض سائد، فيجب أن تكون هذه البنت مصابة. بما أن البنت III₁ سليمة، من أب مصاب، فالمورثة المسئولة عن المرض محمولة على صبغى لا جنسى.
- 3) احتمال ظهور المرض لدى الفرد 2 من الجيل الرابع:
الأنماط الوراثية للأبوبين III₂ و III₃: بما أن الأم III₃ سليمة فنمطها الوراثي لا يمكن أن يكون سوى IV_{n//n} ، أما الأب III₂ المصاب فنمطه الوراثي إما H/H أو H/n أو n/H. وبما أن لهذا الأب ابن مصاب (IV₁) . أخذ الحليل الممرض من أبيه، فالنمط الوراثي للأب III₂ لن يكون سوى H/n

وهكذا فالنزاوج سيكون على الشكل التالي:



انطلاقاً من هذا التحليل يتبيّن أن احتمال ظهور المرض عند الابن VI_2 هو $1/2$.

III - دراسة انتقال أمراض وراثية مرتبطة بالجنس.

① انتقال مرض الدلتونية Le daltonisme

أ - تمرين : انظر تمرين 1 ، لوحة 3

اللوحة 3

٦ نشاط 6 : دراسة أمراض وراثية مرتبطة بالجنس.

١ تمرين 1 :

تعتبر الدلتونية Daltonisme شذوذًا يهم إبصار الألوان، إذ أن الشخص المصابة لا يميز بين الأحمر والأخضر. نقحر تتبع انتقال هذا المرض عند عائلة معينة.

تزوج رجل سليم من الدلتونية (I_1) بامرأة سليمة من هذا العيب (I_2)، فأنجبا ولدين وبنت : (ولد II_1 مصاب بالدلتونية ، ولد II_2 سليم من الدلتونية ، وبنت III_3 سليم من الدلتونية).

تزوجت البنت III_3 برجل IV_4 مصاب بالدلتونية، فأنجبا: ولدين سليمين من الدلتونية V_1 و V_2 . وبنت مصابة بالدلتونية V_3 .

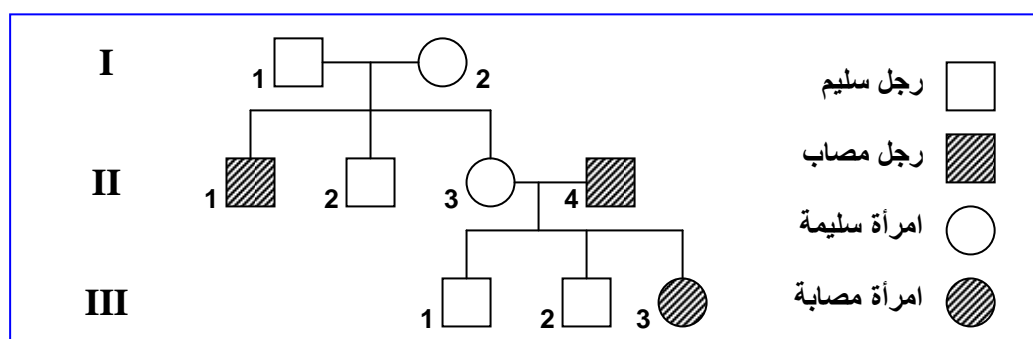
(1) أجز شجرة نسب هذه العائلة.

(2) استخرج من المعطيات السابقة دليلاً على كون الحليل المسؤول عن المرض متخيلاً.

(3) علماً أن الحليل المسؤول عن الدلتونية محمول على الصبغى الجنسى X، ومستعملاً D للتعبير عن الحليل السائد، وd للتعبير عن الحليل المتخيلى: أعط الأنماط الوراثية للأفراد I_1 ، I_2 ، II_1 ، II_2 ، III_3 ، IV_4 ، V_1 ، V_2 ، V_3 .

ب - حل التمرين :

1) إنجاز شجرة النسب:



2) نلاحظ أن الآبوبين I_1 و I_2 سليمين وأنجبا ابنا مصاباً بالمرض (II_1)، هذا يعني أن الآبوبين يحملان الحليل المسؤول عن المرض دون أن يظهر عندهما، وبالتالي فالحlixir المسؤول عن المرض هو حlixir متاح.

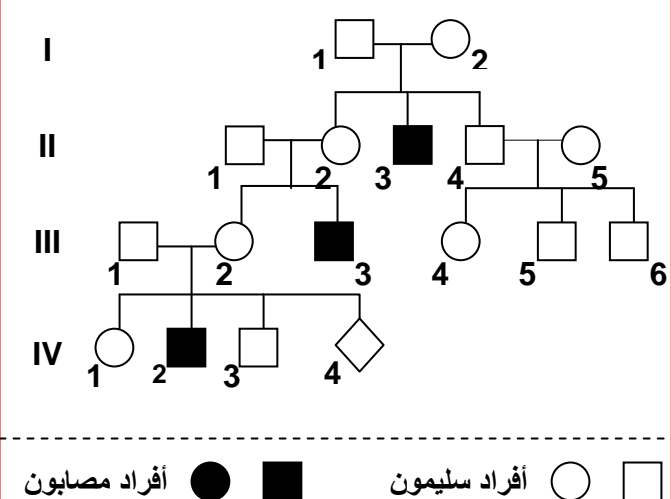
3) الأنماط الوراثية للأفراد:

- I_1 : ذكر سليم فلن يكون سوى $X_D Y$.
- I_2 : أنثى سليمة فنمطها الوراثي سيكون إما $X_D X_d$ أو $X_d X_D$ ، وبما أن هذه المرأة لها ابن مصاب ورث منها الحlixir المسؤول عن المرض X_d ، فنمطها الوراثي لن يكون سوى $X_D X_d$.
- II_1 : ذكر مصاب فنمطه الوراثي لن يكون سوى $X_d Y$.
- II_3 : هي أنثى سليمة فنمطها الوراثي سيكون إما $X_D X_d$ أو $X_d X_D$ ، لكنها أنجبت بنت مصابة (III_3) ورثت منها الحlixir الممرض X_d ، وبالتالي فالمرأة II_3 ناقلة ونمطها الوراثي هو $X_D X_d$.

② انتقال مرض الهزال العضلي لـ Duchenne

أ - تمررين : انظر تمررين 2، لوحة 3

اللوحة 3



الهزال العضلي لـ Duchenne مرض يصيب بعض الأطفال، حيث يلاحظ ضمور وانحلال تدريجي لعضلاتهم التي تصبح غير قادرة على تأمين الحركة والتنفس.

تعطي الوثيقة أمامه شجرة نسب عائلة أصيب بعض أفرادها بمرض الهزال العضلي لـ Duchenne.

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

(2) هل الحlixir المسؤول عن المرض سائد أم متخف.

(3) أعط الأنماط الوراثية للأبوبين I_1 و I_2 . ولأبنائهم، مستعيناً بالرموز التالية :

- S أو s بالنسبة للحlixir المسؤول عن الحالة العادية.

- M أو m بالنسبة للحlixir المسؤول عن المرض

(4) حدد احتمال إصابة الحميري IV_4 بالمرض.

ب - حل التمررين :

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

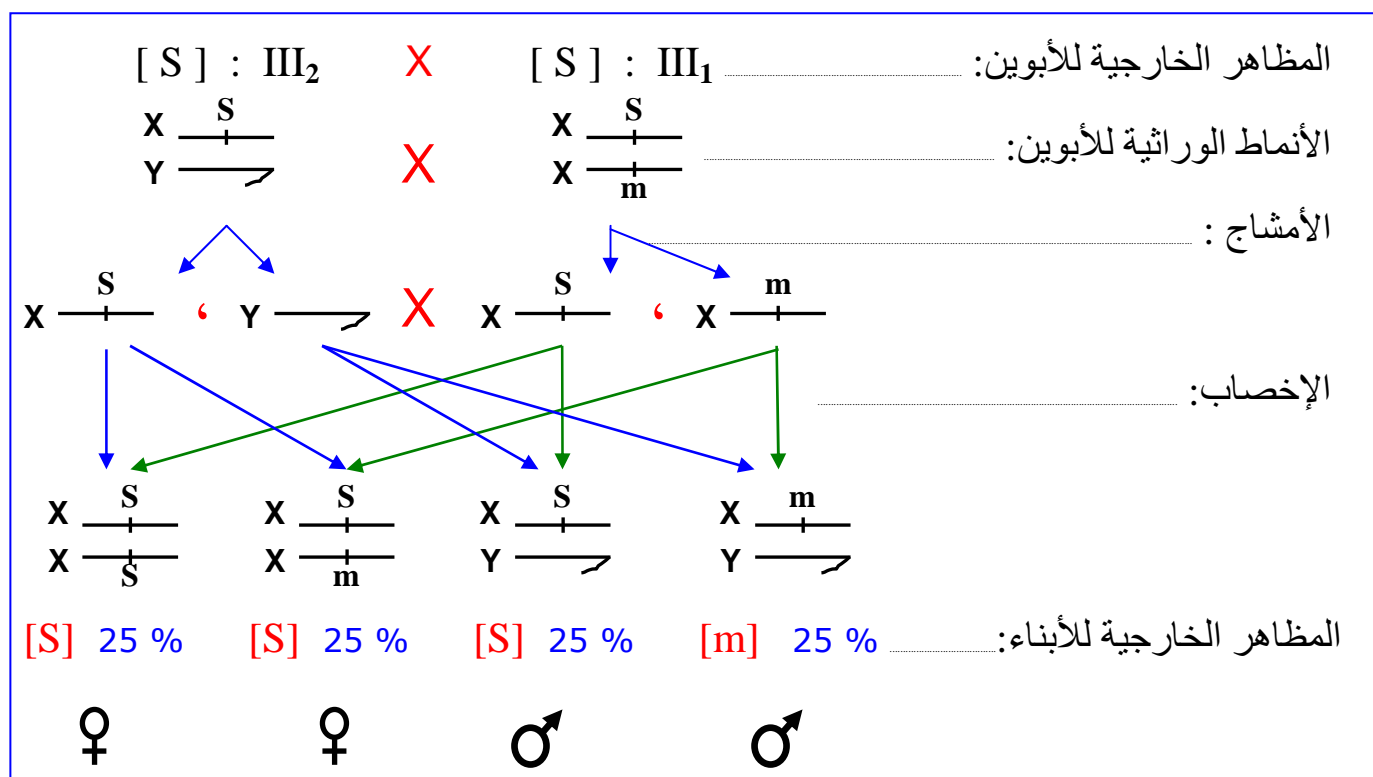
يتضح من شجرة النسب أن الأب II_1 سليم، وأنجب ذكراً مصاباً (III_3) مما يدل على أن المورثة المسؤولة عن المرض غير محمولة على الصبغي الجنسي Y ، إنها هي محمولة على الصبغي الجنسي X . (الأب II_1 أعطى للابن III_3 الصبغي Y وأخذ من الأم II_2 الصبغي X الممرض).

2) الآبوبان I_1 و I_2 سليمان وأنجبا طفلاً مصاباً (III_3) مما يدل على أن الحlixir المسؤول عن المرض متاح.

الأنماط الوراثية:

- الأب I_1 : $X_S Y$ لأنه ذكر سليم.
 - الأم I_2 : $X_S X_m$ لأنها أنثى سليمة وأنجبت ابن مصاب II_3 أعطته الحليل X_m .
 - الابن II_1 : $X_S Y$ لأنه ذكر سليم.
 - البنّي II_2 : $X_S X_m$ لأنها أنثى سليمة وأنجبت ابن مصاب III_3 أعطته الحليل X_m .
 - الابن II_4 : $X_S Y$ لأنه ذكر سليم.
 - البنّي II_5 : $X_S X_m$ أو $X_S X_S$ بما أنها سليمة وليس لديها ابن مصاب.

٤) حساب احتمال إصابة الحميل IV₄ بالمرض:



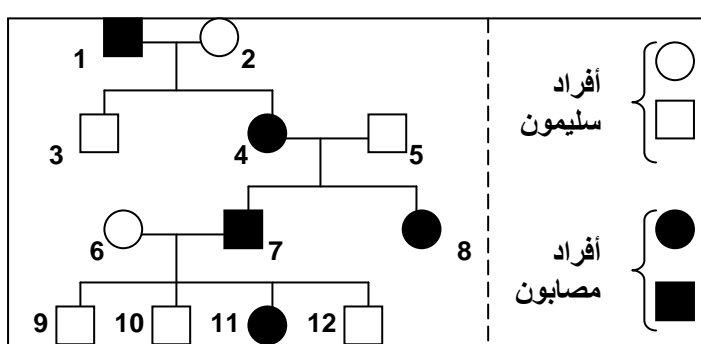
يتبيّن من التحليل الصبغي أن احتمال إصابة الحمّيل IV بالمرض هو 1/4 أي 25 %.

③ انتقال مرض الكساح المقاوم للفيتامين Le Rachitisme Vitamino-résistant

أ - تمرين: انظر تمرين 3، لوحه 3

الوحدة 3

Le Rachitisme Vitamino-résistant مرض وراثي يؤدي إلى تشوه عظام الأطراف السفلية، نتيجة تكيس ردي للعظام. وهذا المرض لا يمكن علاجه بواسطة الحقن العادمة من فيتامين D فهو مرض مقاوم للفيتامين. وتبيّن الوثيقة أسفله شجرة نسب عائلة، بعض أفرادها مصابون بالكساح المقاوم للفيتامين.



- (١) هل المورثة المسؤولة عن الكساح المقاوم للفيتامين مرتبطة بالصبغيات الجنسية أم بالصبغيات اللاجنسية؟ على جوابك.

(٢) انطلاقاً من تحليلك لشجرة النسب حدد الحليل السائد والحيل المتنحي.

(٣) حدد الأنماط الوراثية للأفراد ٢، ٤، ٣، ٦، ١١، و ٩. (نرمز للhilل المسؤول عن المرض بـ R أو r، وللعادي بـ N أو n).

(٤) حدد الإناث الناقلات للمرض داخل هذه العائلة. على جوابك.

(٥) إذا علمت أن البنت ٨ قد تزوجت برجل سليم ، حدد الأنماط الوراثية الممكن الحصول عليها عند أبنائها.

ب - حل التمارين :

1) انطلاقاً من شجرة النسب نلاحظ أن الآباء الذكور المصابون يكون أبنائهم الذكور سليمون بينما الإناث مصابات، وهذا يدل على أن المورثة المسئولة 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.

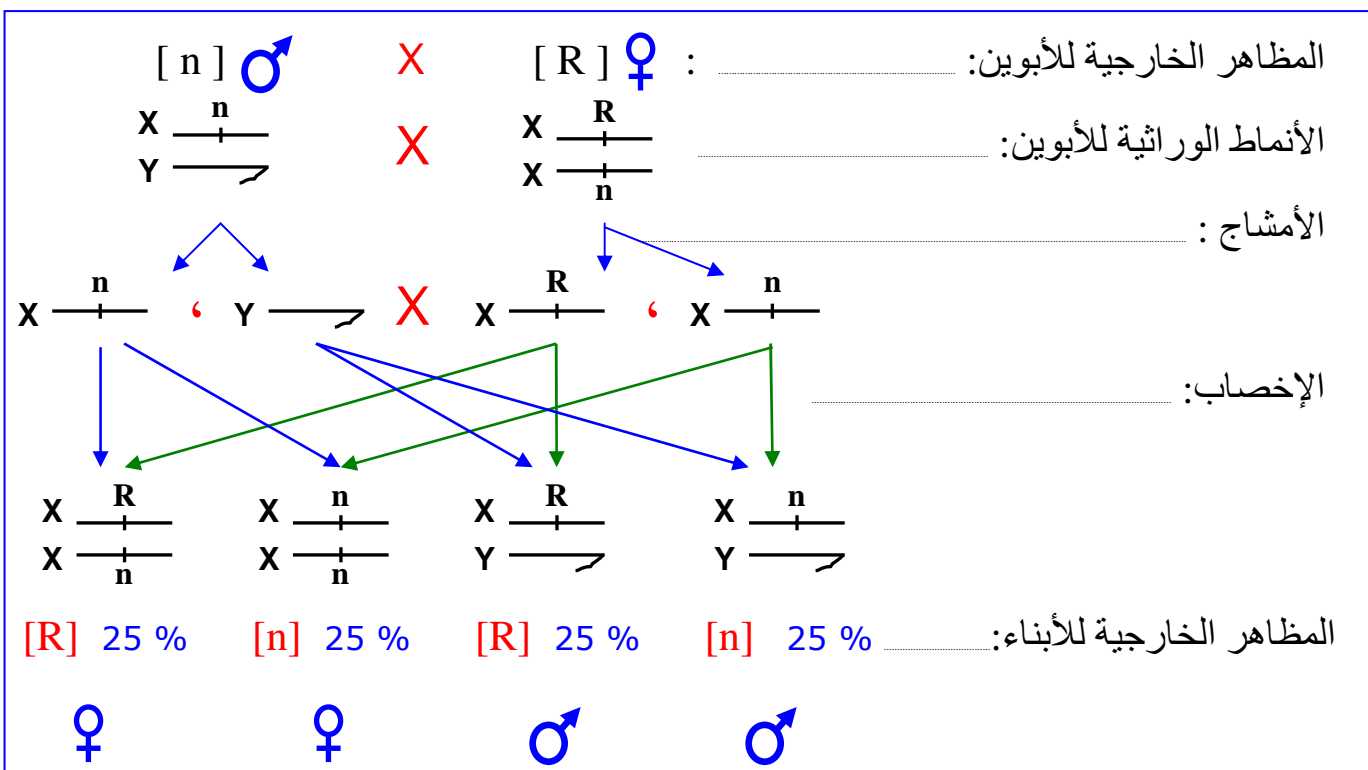
3) الأنماط الوراثية للأفراد:

- الفرد 2 : X_nX_n لأنها أنثى سلية وتحمل صفة متتحية، يجب ادن أن تكون متشابهة الاقتران.
- الفرد 4 : X_RX_n لأنها ورثت من الأب الحليل X ومن الأم الحليل n.
- الفرد 3 : X_nY لأنه ذكر سليم.
- الفرد 6 : X_nX_n لأنها أنثى سلية يجب أن تكون ثنائية التنجي بالنسبة للحليل العادي.
- الفرد 11 : X_RX_n لأنها أنثى مصابة ورثت من الأب الحليل الممرض R ومن الأم الحليل n.
- الفرد 9 : YX_n لأنه ذكر سليم.

4) إن المقصود بالإناث الناقلات للمرض هو إناث تحمل الحليل المسؤول عن ظهور المرض إلا أنها غير مصابة به (مظاهر خارجي سليم).

ادن في هذه الحالة لا توجد إناث ناقلات للمرض لأن الحليل R المسؤول عن المرض حليل سائد، وبالتالي فكل أنثى مختلفة الاقتران X_RX_n تكون مصابة.

5) الأنماط الوراثية الممكن الحصول عليها عند أبناء البنت 8 بعد زواجها 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 فردين 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 أبوبين أحدهما مصاب، فاحتمام إنجاب طفل مصاب هو 50 %.

عند انتقال أمراض مرتبطة بالجنس:

• في حالة مرض مرتبط بحليل سائد :

- تكون الأمهات مختلفات الاقتران ناقلات لهذا الحليل الممرض بواسطة أحد صبغياتها 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.
- ينتج عن قران رجل مصاب بأم سليمة (متشابهة الاقتران)، إنجاب ذكور سليمون وإناث مصابة بالمرض.

IV – الشذوذات الصبغية عند الإنسان وعواقبها.

Les anomalies chromosomiques chez l'Homme

تعرف عند الإنسان عدة حالات من الشذوذ الصبغي، تتسرب في أمراض تؤثر في النمو الجسمي والعقلي للشخص المصاب، وترتبط هذه الشذوذات بتغير في عدد أو شكل الصبغيات. انظر نشاط 7، لوحة 4 .

① الشذوذ المرتبط بتغير في عدد الصبغيات.**أ – تغير في عدد الصبغيات اللاجنسية :**

اللوحة 4



٧ نشاط 7 : الشذوذات الصبغية عند الإنسان وعواقبها.

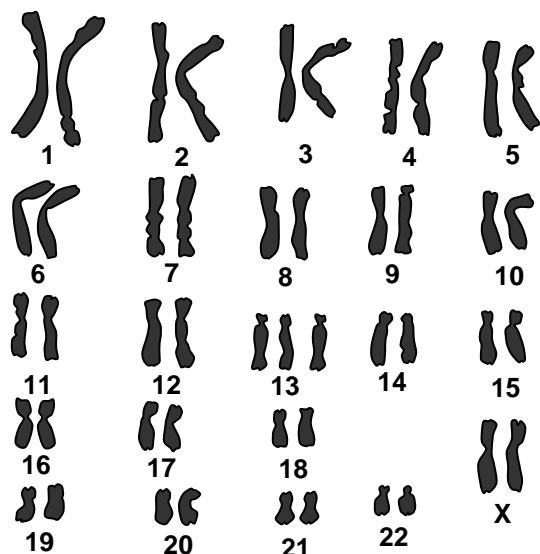
تعطي الوثائق ①، ②، ③، ④، ⑤، ⑥، ⑦، ⑧. خرائط صبغية لحالات مختلفة من الشذوذات الصبغية .

1) تعرف على هذه الحالات وعلى خصائص كل منها.

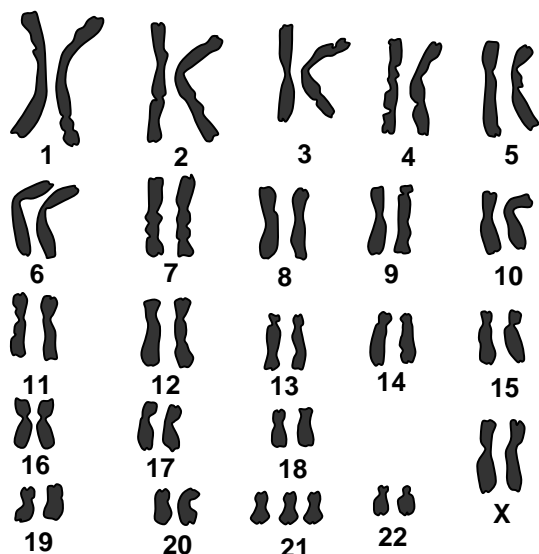
2) انطلاقاً من هذه الوثائق أتم جدول الوثيقة 1 لوحة ٥.

3) بواسطة رسوم تخاطيطية أعط التأويل الصبغى لحالة الشذوذ الممثلة على هذه الخرائط الصبغية.

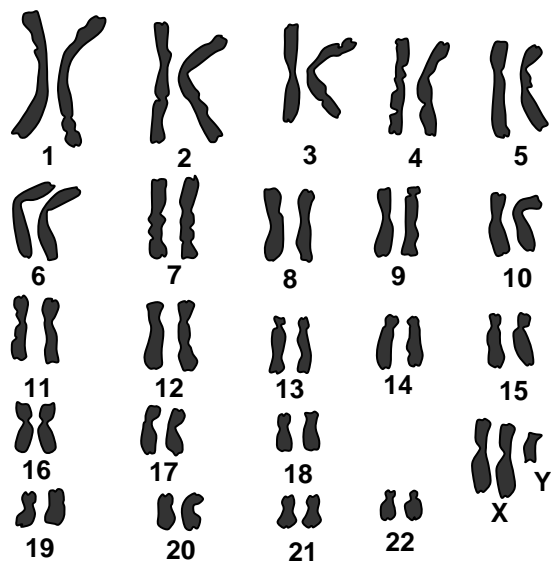
②



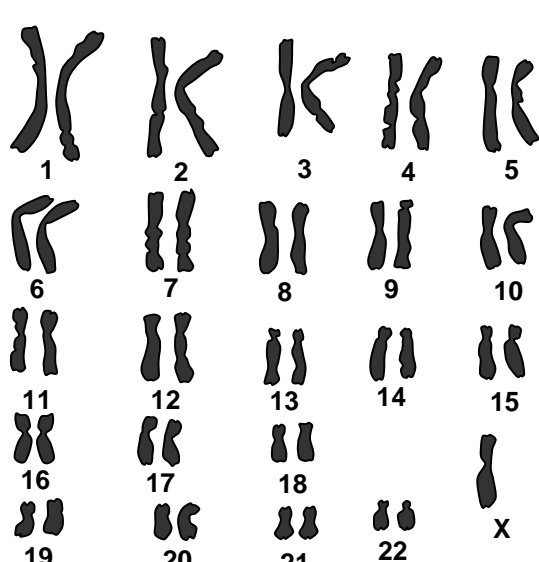
①



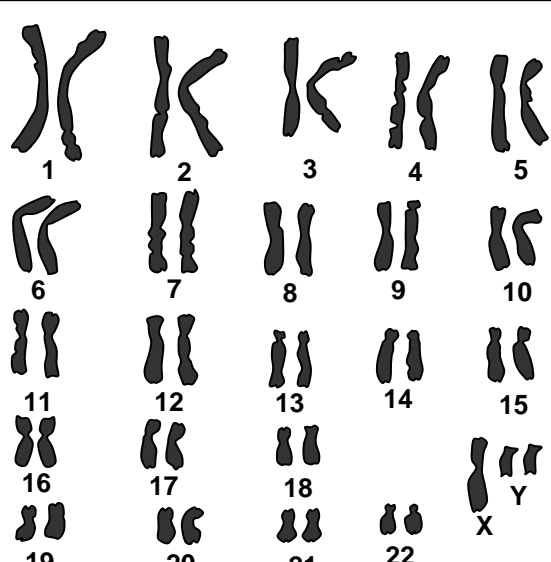
④



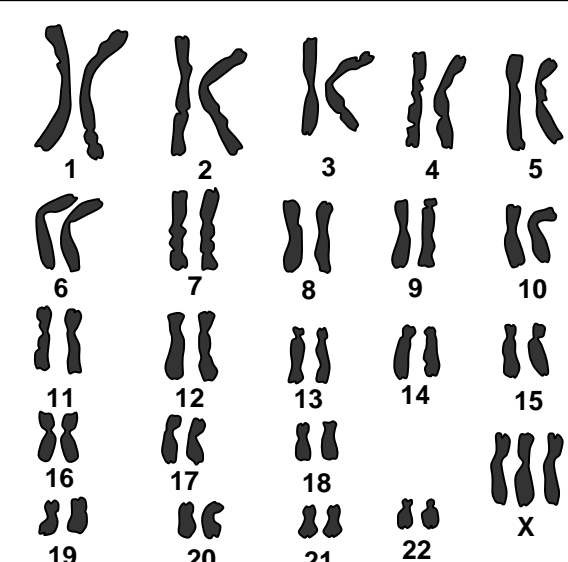
③

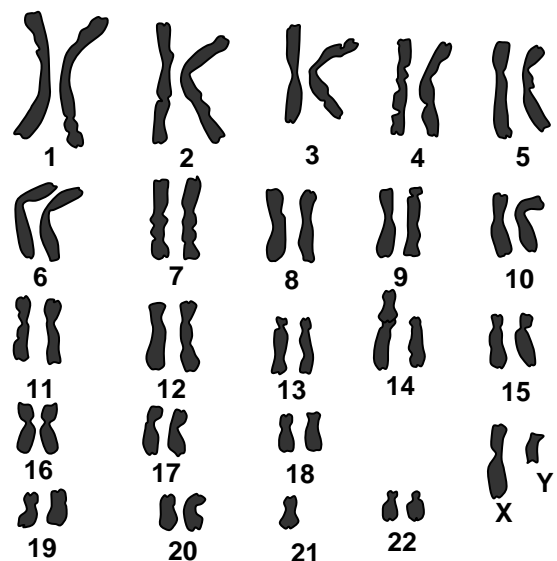


⑥

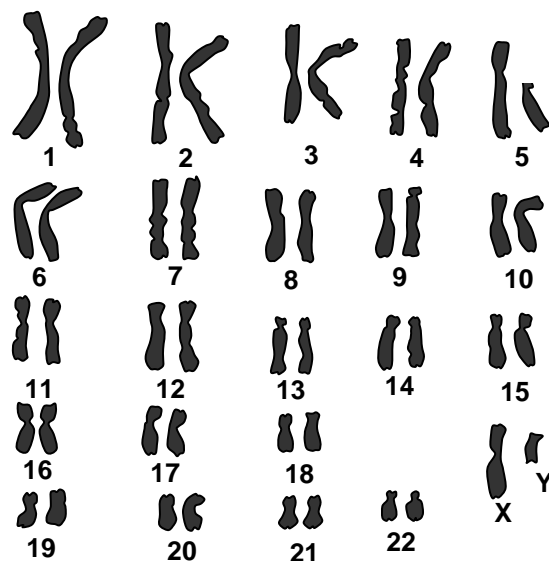


⑤





(8)



(7)

الوثيقة 1 :**اللوحة 5**

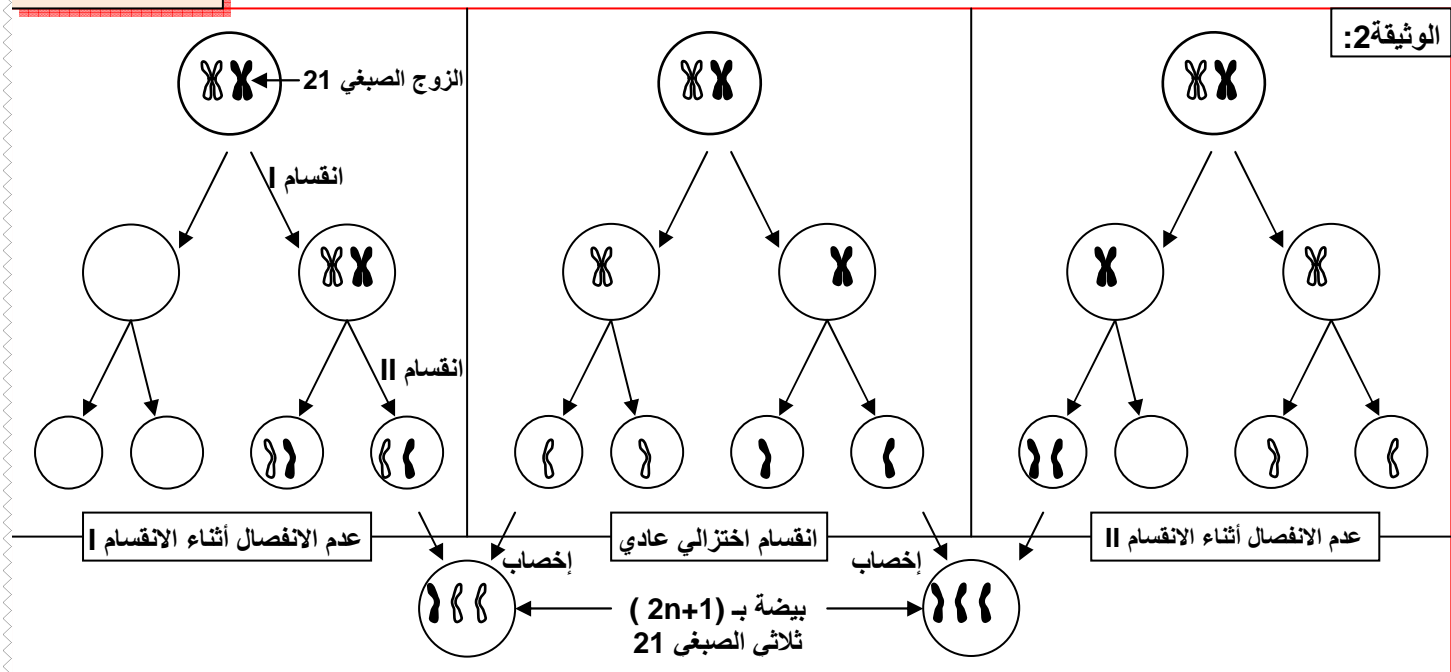
الخريطة الصبغية	عدد الصبغيات	اسم الشذوذ	تردد الشذوذ	المظهر الخارجي
الخريطة ① :		منغولية أو تثلث الصبغي 21 أو مرض DOWN	18 / 10000	تأخر عقلي، قصر القامة، وجه ذو تقسيم مميزة، يدين بأصابع قصيرة مع وجود طية وحيدة عرضية، تشوهات داخلية (القلب، الأوعية، الأمعاء...)
الخريطة ② :		ثلاثي الصبغي 13	1 / 10000	غياب الفاصل البينخري، شفة علوية مفتوحة، سداسي الأصابع.
الخريطة ③ :		أعراض مرض Turner	4 / 10000	مظهر أنثوي، غياب المبيضين أو ضمورهما، عقم، ...
الخريطة ④ :		أعراض مرض Klinefelter	2 / 1000	مظهر ذكري ، خصيتان ضامرتان، غياب تشكل النطاف، ثديان ناميان.
الخريطة ⑤ :		ثلاثي الصبغي X	1 / 1000	مظهر أنثوي عادي، قامة شيئاً ما طويلة، قدرات ذهنية عادية، خصوبة عادية.
الخريطة ⑥ :		ثلاثي الصبغي XYY	2 / 1000	رجل عادي المظاهر، بخصوبة عادية.
الخريطة ⑦ :		صياح القطة	1 / 40000	تأخر عقلي حاد، تشوهات جسمية خصوصاً على مستوى الحنجرة

• الخريطة الصبغية ①:

نلاحظ على هذه الخريطة أن كل الصبغيات عادية باستثناء الصبغي 21 فهو ممثل بثلاث نماذج وبالتالي هناك زيادة صبغي واحد في هذه الخريطة الصبغية لذلك يسمى الشذوذ بثلاثي الصبغي 21 Trisomie.

أو نتكلم عن مرض Down أو المنغولية Mongolisme.

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 طية وحيدة عرضية، وجه ذو تقسيم مميزة).



يفسر حدوث هذا الشذوذ بعدم انفصال صبغتي الزوج الصبغي 21 أثناء مراحل الانقسام الاختزالي عند تشكيل الأمشاج لدى أحد الأبوين، إذ يؤدي النقاء مشيج غير عادي (بصبغي 21 إضافي) بمشيج آخر عادي إلى تكون بيضة 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 البینخري، 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 صبغياً لا جنسياً. ادن 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 صبغياً، منها 44 صبغياً لا جنسياً، وثلاث صبغيات جنسية XXX. ومن أهم أعراضه اجتماع الصفات الجنسية الثانوية الذكورية والأنثوية، صغر الخصيتين، والعقم.

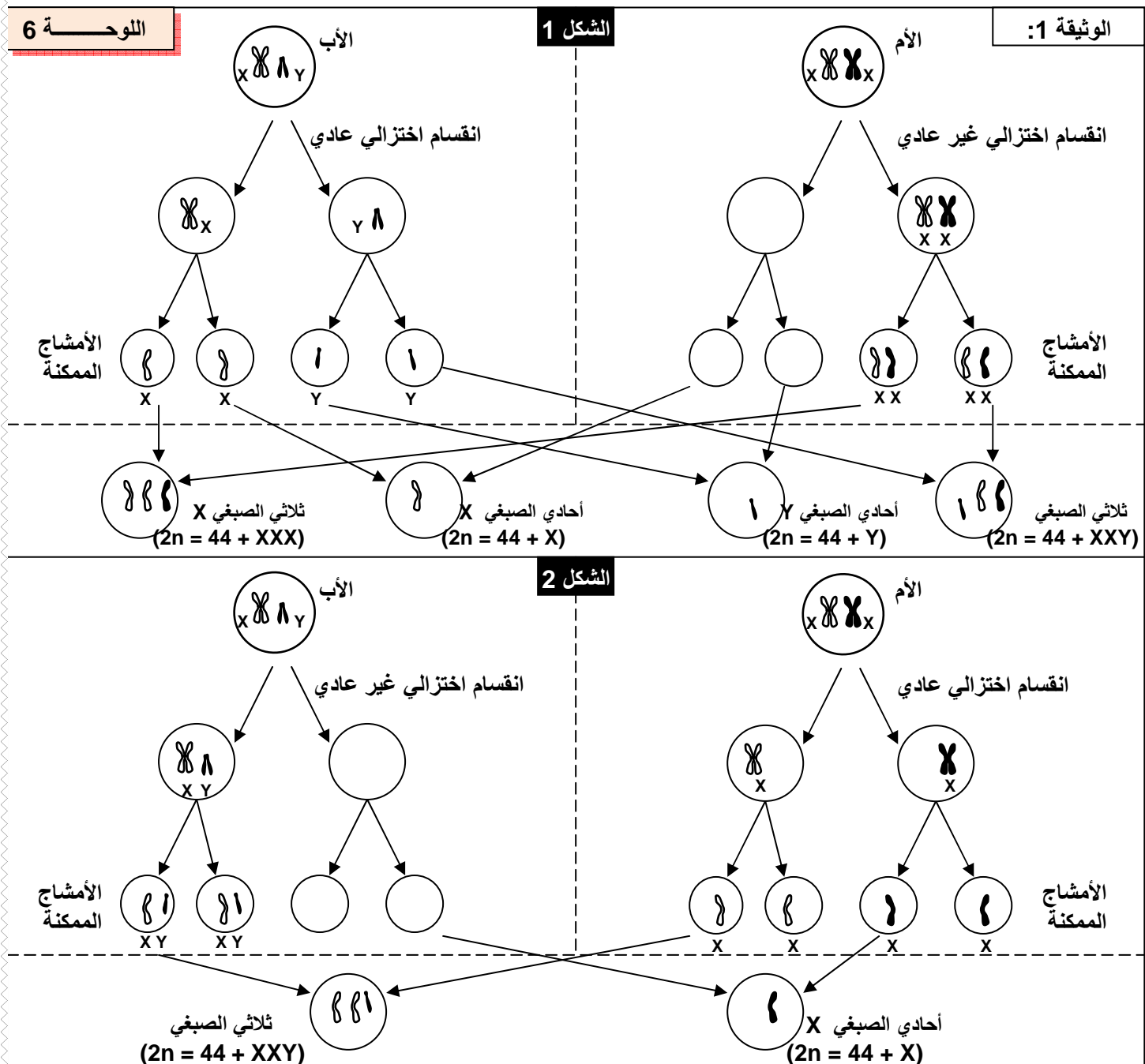
• مرض ثلاثي الصبغي X (الخريطة الصبغية ⑤)

يرتبط هذا المرض بوجود صبغي X زائد عند النساء، حيث يملكون 47 صبغياً، منها 44 صبغياً لا جنسياً، وثلاث صبغيات جنسية XXX. عادة يتميز الشخص المصابة بمظاهر أنثوي عادي، قامة شديدة 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، وثلاث صبغيات جنسية XXY . عادة يتميز الشخص المصابة بمظهر عادي، وقدرات ذهنية عادية، وخصوصية عادية. وأحياناً يلاحظ عند الأطفال صعوبة في التعلم.

التفسير الصبغي للشذوذات المرتبطة بتغير عدد الصبغيات الجنسية: انظر الوثيقة 1، لوحة 6.



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

② الشذوذ المرتبط بتغير في بنية الصبغيات.

أ - ضياع قطع صبغية (La délétion chromosomique ⑦)

تنتج هذه الشذوذات عن فقدان جزء من أحد الصبغيات، وأهم هذه الحالات هو ضياع الذراع القصير للصبغي 5. يعني 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 الصبغى : La translocation (الخريطة الصبغية ⑧)

تتمثل هذه الشذوذات في انتقال صبغيات أو قطع منها ولحمها بصفويات 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 بمظهر عادي لأن خريطتهم الصبغية كاملة، رغم أنها تتضمن صبغياً هجينياً (21-14). إلا أن هؤلاء الأشخاص قد يتوجهون أمشاجاً غير عادية، تتسبب في إنجاب أبناء مصابين بشذوذات كالمنغولية (ثلاثي الصبغي 21 المقنع).

V - تشخيص الشذوذ الصبغي قبل الولادة:

① دواعي إجراء التشخيص قبل الولادي:

- إذا سبق للأبوبين إنجاب طفل مصاب بتشوه خلقي أو شذوذ صبغي.
- إذا كان أحد الآبوبين مصاباً بشذوذ صبغي، مثل انتقال صبغي متوازن.
- إذا تجاوز عمر الأم الحامل 40 سنة لوجود احتمال كبير لإنجاب خلف لثلاثي صبغي.
- ظهور مؤشرات غير عادية عند الفحص بالصدى.

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. ونظراً لاختلاف خصائص كل نسيج، تنعكس الموجات بشكل مختلف فتعطي صوراً للجنين، يمكن تحليلها ومقارنتها بالحالات العادية. (انظر الوثيقة 2، لوحه 6).

Echographie التصوير بالصدى ①

اللوحة 6

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



ب - التقنيات الحديثة للفحص قبل الولادي :

1. 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.

2. تقنية Amniocentèse (أنظر الوثيقة 1، A، لوحة 7)

هو اختبار يجرى في الأسبوع 17 من الحمل، حيث يأخذ قليل من السائل السلوبي الذي يطفو داخله الجنين، وانطلاقاً من الخلايا العالقة بهذا السائل تتجزء الخريطة الصبغية للجنين التي تمكن من الكشف عن الشذوذات الصبغية المحتملة.

3. تقنية Choriocentèse (أنظر الوثيقة 1، B، لوحة 7)

بواسطة ملقط يتم اقتطاع عينات من الأنسجة الحمبلية (أخذ خلايا من غدد الغشاء الخارجي للحمل)قصد إنجاز خريطة صبغية وتحليلها للتأكد من خلوها من أي شذوذ صبغي. (هذه الخلايا تنحدر من البيضة وبالتالي فهي تملك نفس الزينة الصبغية للحمل).

لوحة 7

2 الوثيقة 1 : تقنية Amniocentèse وتقنية Choriocentèse. (فحص السائل السلوبي والزغابات الجنينية).

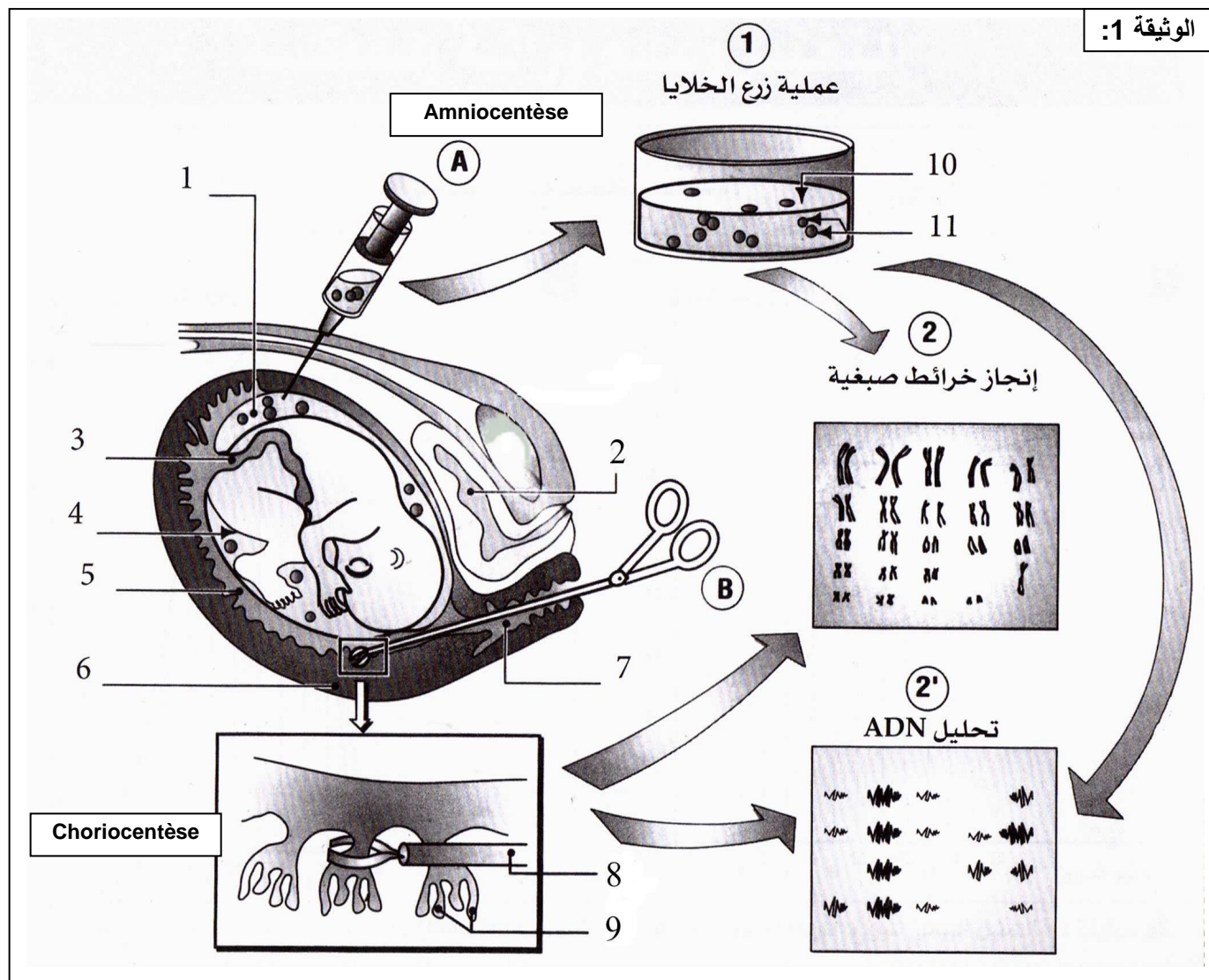
يمكن الكشف عن الشذوذات الصبغية عند الجنين أثناء الحمل إما :

- باختبار السائل السلوبي بعد 15 إلى 17 أسبوع من توقف الدورة الحيوانية

- باختبار دم الحبل السري بعد الأسبوع 20 من توقف الدورة الحيوانية.

اقتلاع زغابات جنينية وتحليلها، انطلاقاً من الأسبوع التاسع للحمل.

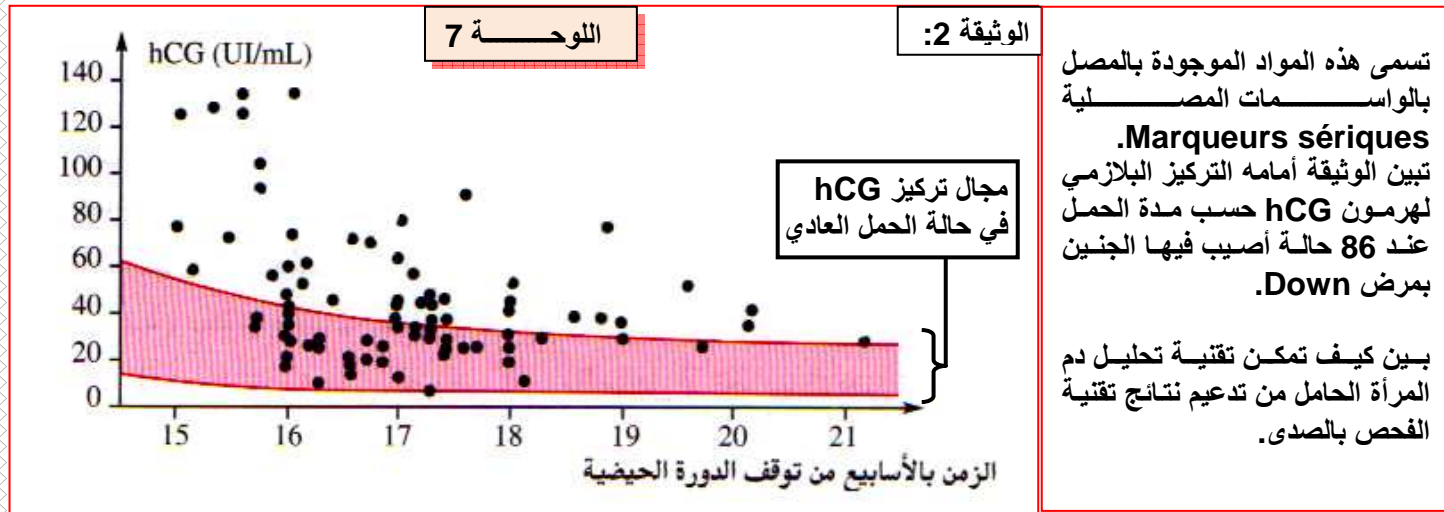
الوثيقة 1 :



4. الكشف عن مرض Down بتحليل الدم: (أنظر الوثيقة 2، لوحة 7)

② الوثيقة 2: الكشف عن مرض Down بتحليل الدم.

بين تحاليل الدم عند الأمهات الحوامل بأجنة مصابة بمرض Down (ثلاثي الصبغي 21)، وجود تركيز كبير من هرمون hCG (الهرمون البشري للchorionic gonadotropin) وبروتين AFP (alpha-fetoprotéine) = بروتين يركبه الجنين.



تمكن معايرة كمية هرمون hCG وبروتين AFP في دم المرأة الحامل من تشخيص حالة ثلاثة صبغي 21، وذلك لارتفاع تركيز هذه المواد في دم المرأة الحامل بجنين مصاب بمرض Down.

ملحوظة: إن احتمال إنجاب أطفال مصابين بمرض Down يزداد كلما زاد سن الأم.

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