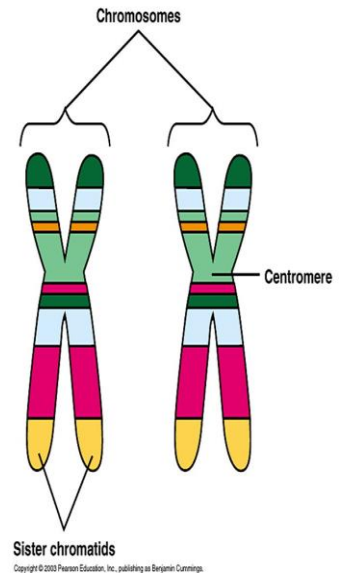
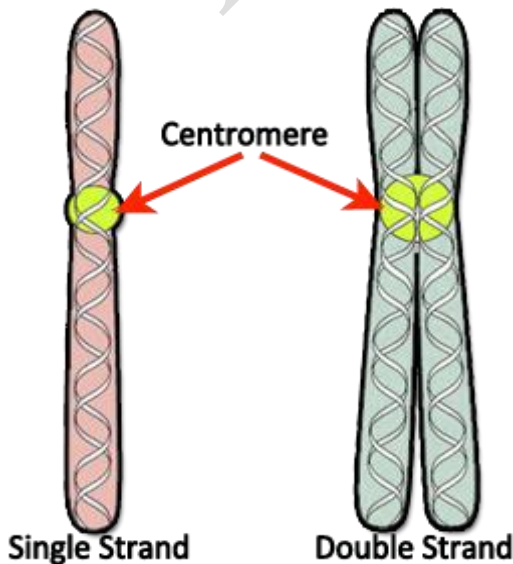


الشامل في الاحياء

12 المتقدم

(ملخص كامل للمنهج
+ اسئلة تدريبية + حلول
اسئلة كتاب الطالب)

اعداد الاستاذة : اسراء الدباغ



الاختلالات الوراثية المتنحية :

- اهتم العلماء اعمال مندل لمدة تزيد عن 30 عاما
- في مطلع القرن العشرين بدا العلماء يهتمون بالوراثة واعيد اكتشاف اعمال مندل .
- الاختلالات الوراثية المتنحية حتى تظهر يجب ان يرث الفرد اليل متنحي من الام واليل متنحي من الاب وبالتالي يمكن ان يكون كلا الابوين سليمين من المرض ولكن يحملان الاليل المتنحي للمرض في جيناتهم و يسمى هذا الفرد بالناقل (حامل للمرض) .
- لن تظهر الصفة المتنحية لمن لديهم اليل واحد سائد على الأقل .
- الناقل : الشخص متخالف الجينات لاحد الاختلالات الوراثية المتنحية .

متماثل الجينات	متخالف الجينات
كانن لديه اليلان متماثلان لصفة ما مثل : aa او AA	كانن لديه اليلان مختلفان لصفة واحدة مثل : Aa

1- الكابتونيوريا : (درس المرض الطبيب الإنجليزي ارشيبالد جارود)

السبب :

اختلال وراثي متنحي مرتبط بنقص انزيم يسمى الكابتونيوريا .

الاعراض :

- بول اسود اللون بسبب افراز الحمض في البول .
- يؤثر في النهاية في العظام والمفاصل .

2- التليف الكيسي :

- اكثر شيوعا بين القوقازيين .
- يؤثر في غدد انتاج المخاط وانزيمات الهضم وغدد العرق .
- يؤدي الاختلال المتنحي هذا الى عدم امتصاص ايونات الكلوريد الى خلايا جسم الشخص المصاب ولكن يتم افرازها مع العرق (العرق ملحي جدا) ولا ينتشر الماء الى خارج الخلايا دون وجود ايونات كلوريد كافية و يتسبب ذلك ب:
- افراز مخاط كثيف يؤثر في مناطق الجسم : (اغلاق قنوات البنكرياس – يعيق الهضم – يسد الممرات التنفسية في الرئتين – يصبح المصاب اكثر عرضة للعدوى (علل) : بسبب زيادة المخاط في رئاتهم .

العلاج :

1-العلاج الفيزيائي

2-الادوية

3-الانظمة الغذائية الخاصة

4-بدائل لانزيمات الهضم

التشخيص :فحوص وراثية لتحديد ما اذا كان الشخص حاملا للجين المتنحي

3- المهاق

السبب :خلل في الجينات يسبب غياب صبغة الميلانين في الجلد والشعر و العينين و يظهر عند الحيوانات أيضا .

مراجعة المصطلحات		الجدول 1
المصطلح	مثال	التعريف
متماثل الجينات	 <p>نبات بازلاء بقية صفراء الحبوب طرازها الجيني Yy . وأخرى خضراء الحبوب طرازها الجيني yy .</p>	الكائن الحي الذي لديه أليلان مختلفان لصفة ما يسمى متماثل الجينات لهذه الصفة.
متخالف الجينات	 <p>نبات طرازها الجيني YY قد تكون نبات بازلاء صفراء الحبوب.</p>	الكائن الحي الذي لديه أليلان مختلفان لصفة ما يسمى متخالف الجينات لهذه الصفة. حين تكون الأليلات متخالفة الجينات، تظهر الصفة السائدة.

الاعراض :

- 1-الشعر ابيض
- 2-الجلد شاحب
- 3-بؤبؤ عينه ورديا
- 4-قد يصاب المريض بمشكلات في الرؤية
- 5-عليه ان يعتني بجلده عناية خاصة لحمايته من اشعة الشمس فوق البنفسجية

4-مرض تاي - ساكس :

اختلال وراثي متنحي يوجد الجين المسؤول عنه على الزوج الكروموسومي 15 وينشر المرض بين الأشخاص المنحدرين من شرق اوربا .
السبب :خلل جيني متنحي ينجم عنه غياب احد الانزيمات المسؤولة عن تحليل احماض دهنية تسمى جاتجليوسايدز في الدماغ .
الاعراض والتداعيات :
تضخم في الخلايا العصبية الدماغية مما ينجم عنه تدهور عقلي .

التشخيص :

وجود بقعة حمراء فاتحة اللون في مؤخرة العين .

5-الجلالكتوسيميا :

السبب : خلل متنحي ينجم عنه عدم قدرة الجسم على هضم الجلاكتوز بسبب نقص انزيم (جالت) . حيث يتحول اللاكتوز من اللبن الى جلوكوز وجلاكتوز ثم يجب ان يتحول الجلاكتوز الى جلوكوز بفعل انزيم (جالاكتوز 1 -فوسفات يوريديل الترانسفيراز) (جالت) .



المصاب يفتقر للانزيم (جالت) وبالتالي لا يستطيع هضم الجلاكتوز .

العلاج :يجب ان يمتنع المصابون عن تناول منتجات الالبان .

الاختلالات الوراثية السائدة :

ملاحظة : في حالة الاختلالات السائدة الليل المرض يكون سائد وبالتالي عندما يرث الفرد المرض يجب ان يكون احد ابويه او كلاهما مصابا ولا يوجد فرد ناقل للمرض اما مصاب مثلا AA -Aa او سليم aa) .

الشخص السليم فقط من يحمل اليلات متنحية aa

1- مرض هنتنجتون : اختلال وراثي سائد يصيب الجهاز العصبي ويصيب واحد من 10000 شخص في الولايات المتحدة الامريكية .

الاعراض تظهر بين سن 30-50 سنة وتشمل :

- 1-الفقدان التدريجي لوظائف الدماغ
- 2-فقدان السيطرة على الحركة
- 3-الاضطرابات العاطفية

التشخيص : اجراء الفحوص الوراثية

العلاج : لا يوجد دواء علاج وافي لحد الان .

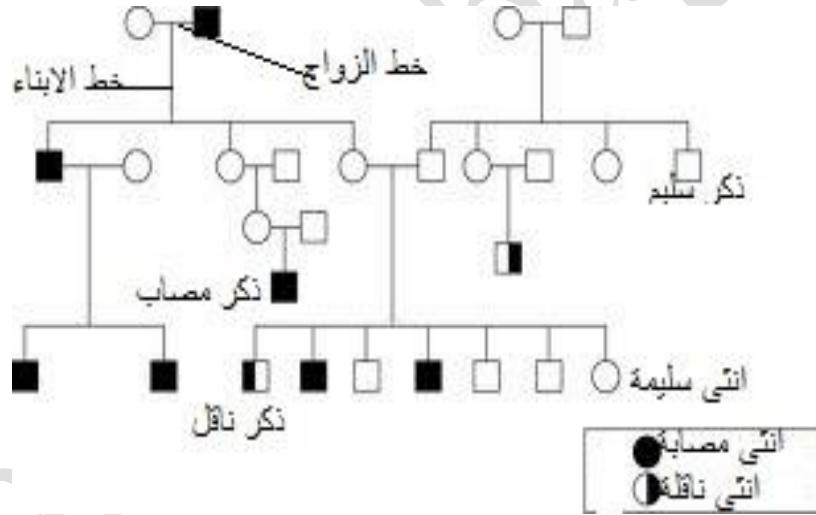
2- عدم نمو الغضاريف (القماءة)

يكون الشخص المصاب :

- 1-صغير الحجم
 - 2-اطرافه قصيرة نسبيا
 - 3-يبلغ طول الشخص المصاب حوالي 4اقدام
 - 4-يعيش حياة طبيعية
- ملاحظة : 75% من المصابين بالقماءة يولدون لآباء متوسطي الحجم وتكون هذه الحالة ناجمة عن طفرة جديدة او تغير وراثي .

سجلات النسب :

سجل النسب : هو رسم بياني يتتبع وراثة صفة وراثية على مدى عدة أجيال .

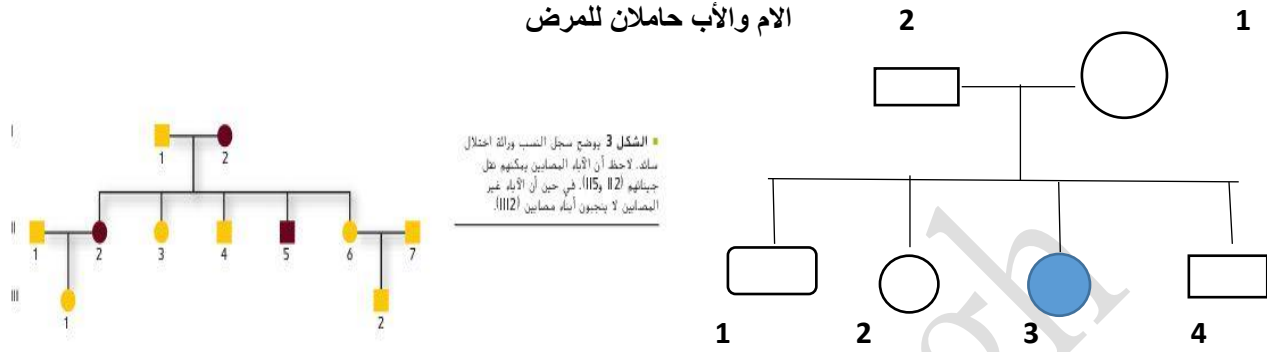


يستخدم سجل النسب نظام الأرقام الرومانية للأجيال و يتم ترقيم الافراد حسب ترتيب الميلاد
ملاحظة : عدد الأجيال في سجل النسب أعلاه 3 (جيل الإباء – جيل الأبناء – جيل الاحفاد)



تحليل سجلات النسب :

مرض تاي ساكس : الام و الاب غير مصابين وانجبا ابنا مصابا بالمرض (الام والأب نواقل للمرض)



البنت 3 مصابه لانها ورثت اليل متنحي من الام واخر من الاب

وراثة الاختلال الوراثي السائد تعدد الأصابع : حيث يكون الشخص لديه اصبع زيادة في اليدين و القدمين .

بما ان المرض سائد اذن لن يظهر المرض الا اذا كان احد الابوين مصابا بالمرض والآخر متنحي (غير مصاب)

مثلا : FF و Ff مصاب اما ff سليم و لا يوجد هنا شخص حامل للمرض

انظر الشكل 3

الانتي 2 في الجيل الثاني ستكون هجينة لانها انجبت ابنة سليمة .

تستخدم سجلات النسب في :

1- الاستدلال على الطرز الجينية :

يستدل العلماء على الطرز الجينية من خلال ملاحظة الطرز الوراثية يتم تحديد الجينات لشخص من خلال معرفة الصفات الجسدية و بالتالي تحليل الطرز الجينية للعائلة بأكملها . تساعد سجلات النسب في معرفة الأنماط الوراثية اذا كانت سائدة او متنحية و يتم الكشف عن الطرز الجينية عن طريق تحليل سجل النسب علل : يتم تمييز الصفات السائدة اكثر من المتنحية ؟؟ لانها تظهر في الطراز الظاهري حيث ان الصفة المتنحية لن تظهر الا اذا كان الفرد يحمل جينات متنحية متماثلة

2- توقع الاختلالات :

اذا تم الاحتفاظ بسجلات النسب للعائلة سيتم توقع الاختلالات في الجيل القادم علل : تصعب دراسة علم الوراثة البشرية ؟؟ لان العلماء مقيدون بالوقت والحدود الأخلاقية الطابع والظروف مثلا يستغرق البشر عقودا حتى يبلغ ثم يتناسل وبالتالي فان حفظ السجلات يساعد العلماء على تحليل سجل نسب لدراسة أنماط الوراثة وتحديد الطرز الظاهرية و الجينية ضمن عائلة ما.

جدول يدرج الصفات والاختلالات الواردة في الكتاب :

الصفات او الاختلالات المتنحية	الصفات او الاختلالات السائدة
كابتونيوريا التليف الكيسي المهاق تاي ساكس الجلكتوسيميا اللون الأبيض لازهار نبات البازلاء اللون الأخضر لبذور البازلاء عدم القدرة على طي اللسان الفنيل كيتونيوريا	مرض هنتجتون القماءة تعدد الأصابع اللون الأحمر للزهار في البازلاء اللون الأصفر لبذور البازلاء القدرة على طي اللسان

الطرز الجينية للاختلالات السائدة والمتنحية :

وجه المقارنة	مرض سائد	مرض متنحي
AA	مصاب	سليم
Aa	مصاب	ناقل او حامل للمرض (سليم ظاهريا)
aa	سليم	مصاب

ملاحظة مهمة :

- الاختلالات السائدة : يجب ان يكون احد الابوين على الأقل مصابا حتى يكون الأبناء مصابين
- الاختلالات المتنحية : ممكن ان يكون احد الابوين او كلاهما مصابا او كلاهما سليم الا انه يحمل النسل المرض المتنحي . يعني الابوان سليمان الا ان الابن مصاب .

الاختلالات الوراثية السائدة لدى الإنسان				الجدول 3
الاختلال	نسبة الإصابة في الولايات المتحدة الأمريكية	السبب	الأثر	العلاج
مرض هنتجتون	1 لكل 10,000	خلل في أحد الجينات المؤثرة في الوظائف العصبية.	• تدهور الوظائف العقلية والعصبية • ضعف القدرة على الحركة	• لا يوجد علاج أو دواء حتى الآن
عدم نمو الغضاريف	1 لكل 25,000	اختلال في أحد الجينات المؤثرة في نمو العظام.	• قصر الأرجل والأذرع • رأس كبير	• لا يوجد علاج أو دواء حتى الآن

الاختلالات الوراثية المتنحية في الإنسان				الجدول 2
الاختلال	نسبة الإصابة في الولايات المتحدة الأمريكية	السبب	الأثر	العلاج
التليف الكيسي	1 لكل 3,500	تعطل الجين المسؤول عن إنتاج بروتين غشائي	<ul style="list-style-type: none"> إفراز مخاط كثيف فشل الجهاز الهضمي والجهاز التنفسي 	<ul style="list-style-type: none"> لا يوجد علاج حتى الآن تنظيف يومي للمخاط من الرئتين أدوية لتقليل المخاط مضخات إنزيم البكترياس
المهاق	1 لكل 17,000	لا تنتج الجينات كميات طبيعية من صبغة الميلانين	<ul style="list-style-type: none"> انعدام اللون في الجلد والعينين والشعر تعرض الجلد للتلوث بسبب الأشعة فوق البنفسجية مشكلات في الرؤية 	<ul style="list-style-type: none"> لا يوجد علاج حتى الآن وقاية الجلد من الشمس والعوامل البيئية الأخرى إعادة تأهيل الرؤية
الجللاكتوسيميا	1 لكل 50,000 إلى 70,000	غياب الجين الذي ينتج الإنزيم المسؤول عن تحليل الجللاكتوز	<ul style="list-style-type: none"> فصور عقلي تضخم الكبد فشل كلوي 	<ul style="list-style-type: none"> لا يوجد علاج حتى الآن تناول وجبات خالية من اللاكتوز/الجللاكتوز
مرض تاي - ساكس	1 لكل 2500	غياب الإنزيم الضروري لتحليل البواد الدهنية	<ul style="list-style-type: none"> تراكم ترسبات دهنية في الدماغ فصور عقلي 	<ul style="list-style-type: none"> لا يوجد علاج أو دواء حتى الآن الوفاة عن سن 5 سنوات

حلول مراجعة القسم :

القسم 1: التقويم

1. يجب أن يبين سجل النسب أن كلا الوالدين حامل للاختلال (رمز نصف مظلّل) وكذلك الطفل المصاب بالاختلال (رمز مظلّل).
2. سائد
3. إن المهاق صفة متنحية، لذا فإن النوع الوحيد لأبناء أيوين أمهين هو أبناء مصابون بالمهاق.
4. يحمل كلا الأبوين جيناً متنحياً ولديهما الطراز الجيني Tt . لذا يجب أن تكون رموزهما نصف مظللة: أما الولد، فيحمل الطراز الجيني tt . لذا يجب تظليل رمزه بالكامل.
5. $(1/4 \times 1/4) = 1/16$
6. يمكن أن تختلف الإجابة لكنها قد تتضمن: لماذا يرغب الزوجان في إجراء اختبار لجين التليف الكيسي؟ هل من تاريخ لمرض التليف الكيسي في أي من العائلتين؟

تدريبات على الدرس الأول :

س1) : حدد نوع التوارث لكل ما يلي :

(مرض هنتجتون - التليف الكيسي - الجللاكتوسيميا - تعدد الأصابع - تاي ساكس)

متنحية	سائدة

س2) : علل ما يلي تعليلا علميا دقيقا :

1-تضخم الخلايا العصبية الدماغية لدى بعض الناس

.....

.....

2-ولادة طفل مصاب بالقماءة من ابوين متوسطي الحجم

.....

.....

3-تصعب دراسة علم الوراثة البشرية

.....

.....

س(3) :اذكر فقط :

• اعراض المهاق

.....

• علاجات التليف الكيسي

.....

• تشخيص تاي ساكس

.....

• ما هو الناقل :

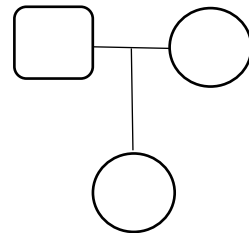
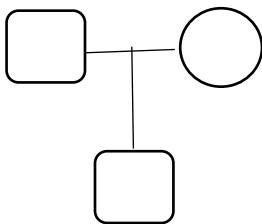
.....

• ما هو سجل النسب :

.....

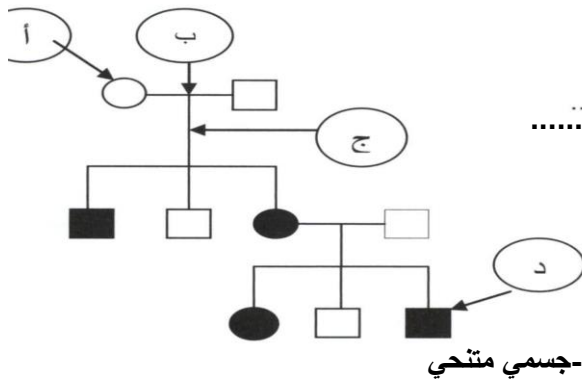
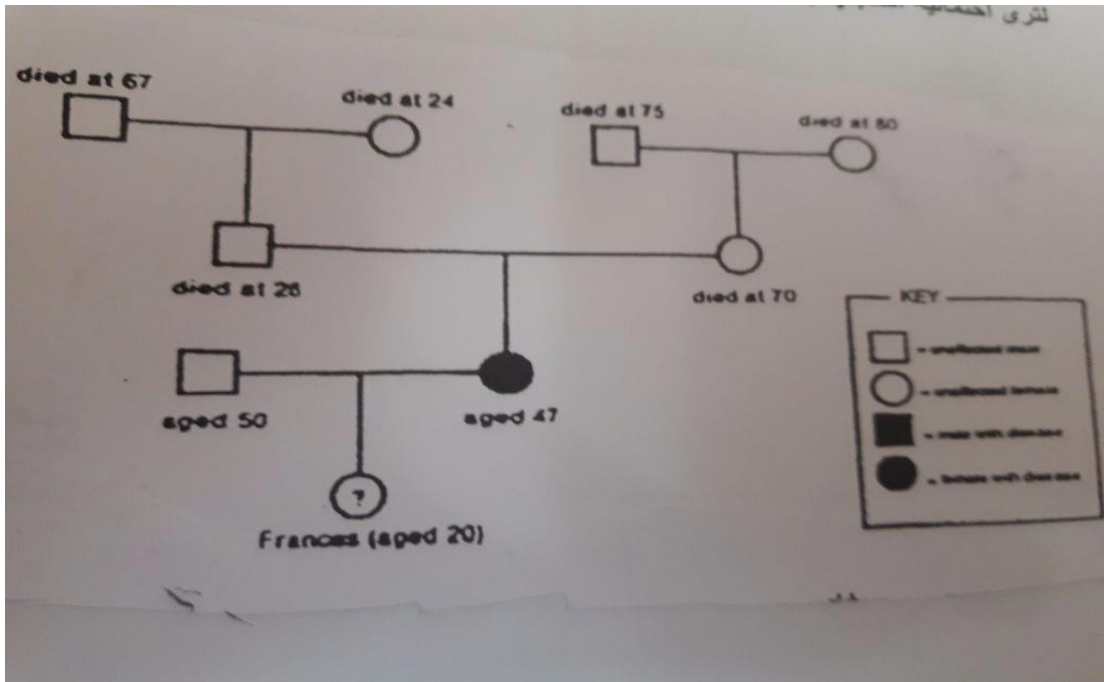
س(4) : اجب عن أسئلة سجلات النسب التالية :

أ- اكمل سجل النسب التالي بالاستناد الى المعلومات المتوفرة وقد تحتاج الى التظليل والرموز
لاكمال الرسم التخطيطي :



- المرض هو التليف الكيسي حيث ان للرجل والمرأة ابوان هجينان للمرض وهما هجينان لهذا المرض أيضا فتزوجا وانجبا اولادا كالتالي : المولود الأول ذكر مصاب بالتليف الحوصلي , المولود الثاني انثى سليمة لا تحمل المرض والمولود الثالث انثى حاملة للمرض
- اذا تزوج الابن المصاب من امرأة لا تحمل سمة التليف الحوصلي وانجب ذكرا ما هو الطراز الجيني لهذا الذكر ؟

ب- فتاة في العشرين من العمر كانت أمها مصابة بمرض هنتجتون فصممت سجل نسب لعائلتها لترى احتمالية إصابتها بالمرض , لون ما يلزم واستخرج احتمال إصابتها به :



ت- ماذا يمثل الشكل المقابل ؟.....

- اكمل البيانات المشار إليها بالأحرف التالية :

ا-..... ب-.....

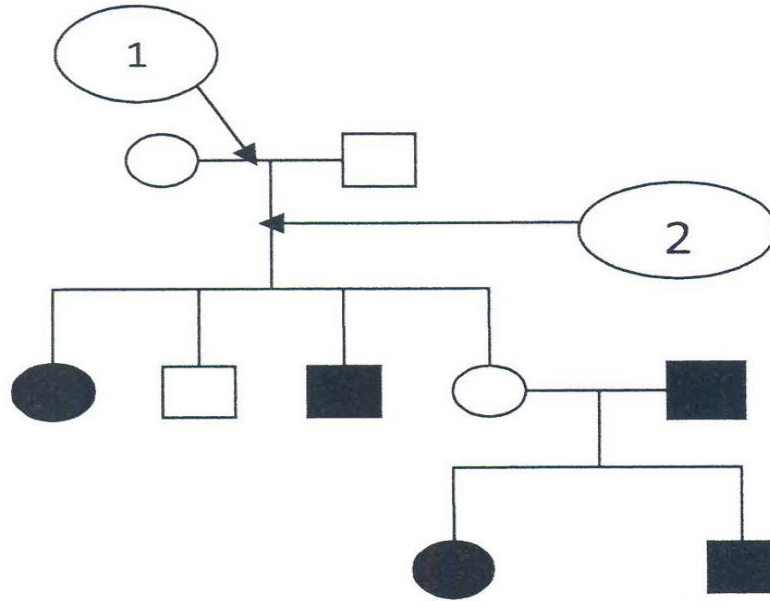
ج-..... د-.....

- حدد نمط توارث هذه الصفة الوراثية معللا اجابتك ،

-جسمي سائد مرتبط بالجنس ومتنحي -جسمي متنحي

- حدد عدد الأجيال في الشكل ؟.....

ث- حدد نمط توارث هذه الصفة معللا اجابتك :
-جسمي متنحي
-مرتبط بالجنس وسائد
-مرتبط بالجنس و متنحي - جسمي سائد



القسم (2) الأنماط الوراثية المعقدة:

السيادة غير التامة :

التي يمثل فيها الطراز الظاهري متخالف الجينات طرازاً مظهرياً وسيطاً بين الطرازين الظاهريين لمتخالفات الجينات وعندما يتزاوج فرد متخالف الجينات مع آخر متخالف الجينات تكون النسبة للجيل الثاني (جيل الاحفاد) 1:2:1

مثال : نبات شب الليل الأبيض مع الأحمر يكون الجيل الأول (جيل الأبناء) وردي

مثلاً :
 أبيض $C^W C^W$ × أحمر $C^R C^R$
 P: $C^R C^R$ × $C^W C^W$

التركيب المظهري 100% وردي

التركيب الجيني 100% $C^R C^W$

	C^R	C^W
C^R	$C^R C^R$	$C^R C^W$
C^W	$C^R C^W$	$C^W C^W$

	C^R	C^W
C^R	$C^R C^R$	$C^R C^W$
C^W	$C^R C^W$	$C^W C^W$

تلقيح ذاتي لأفراد الجيل الأول :

النسبة للجيل الثاني : 1:2:1

25% أحمر - 50% وردي - 25% أبيض

ملاحظة : في حالة السيادة غير التامة لا يوجد سائد أو متنحي وهناك 3 طرز مظهرية أحدهما وسطي و لا يوجد حروف صغيرة

السيادة المشتركة :

يظهر فيها كلا الأليلين في حالة تخالف الجينات

مثال :مرض انيميا الخلايا المنجلية

مرض انيميا الخلايا المنجلية :

الليل المسؤول عن مرض الانيميا المنجلية شائع بشكل خاص لدى الأشخاص ذوي الأصول الأفريقية

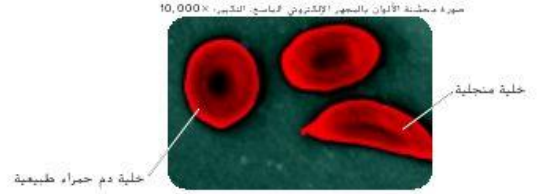
التأثير : يؤثر في خلايا الدم الحمراء وقدرتها على نقل الأكسجين

شكل خلية الدم الحمراء : في الحالة الطبيعية قرصية مقعرة الوجهين ولكن بسبب تغيرات الهيموجلوبين يتغير شكل خلية الدم الحمراء الى شكل منجلي او شكل حرف C ولا تنقل الخلايا المنجلية الأكسجين بفاعلية (علل) :

لأنها توقف الدورة الدموية في الاوعية الصغيرة

الأشخاص متخالفو الجينات (هجين Cc) يمتلك خلايا منجلية وخلايا طبيعية و يعيش حياة طبيعية (لماذا) ؟

لان الخلايا الطبيعية تعوض عن الخلايا المنجلية .



مرض انيميا الخلايا المنجلية والمalaria :

لوحظ انتشار كل من مرضي الانيميا المنجلية والمalaria في افريقيا الوسطى

علل : لماذا توجد مستويات عالية من اليلات الخلايا المنجلية في افريقيا الوسطى ؟؟

لان الافراد متخالفي الجينات لديهم مقاومة عالية للمalaria اذ تكون معدلات الوفيات بسبب المalaria اقل في المناطق التي ينتشر فيها مرض انيميا الخلايا المنجلية ولان نسبة المalaria في تلك المناطق اقل سيعيش عدد اكبر من الافراد لينقل صفة انيميا الخلايا المنجلية لذريتهم و لهذا سيستمر المرض في التزايد في افريقيا

الاليات المتعددة :

تحدد اشكال الوراثة هنا بأكثر من البين مثال :

1- فصائل الدم : لنظام الفصائل ثلاثة اشكال من الاليات او علامات I^A يدل على فصيلة الدم A و الاليل I^B يدل على فصيلة الدم B والاليل i (عدم وجود الاليلان I^A او I^B) على فصيلة الدم O وهو متحي بالنسبة للاليلان الاخران .
الاليلان I^A و I^B بينهما سيادة مشتركة اما الاليل i فهو متحي بالنسبة للاليلان I^A, I^B .

الفصيلة	الحالة النقية	الحالة الهجينة
A	$I^A I^A$	$I^A i$
B	$I^B I^B$	$I^B i$
AB	$I^A I^B$
O	ii

العامل الرايزيسي :

هناك اليل اخر يحدد نوع بروتين على خلية الدم الحمراء وسمي نسبة الى قرد الرايسز ويورث من كلا الابوين .

الاليل Rh+ ساند على الاليل Rh- (عندما نرث + من الام مثلا و- من الاب سيكون صنف الدم موجب) .

يبين الجدول التالي طريقة توارث العامل الرايزيسي:

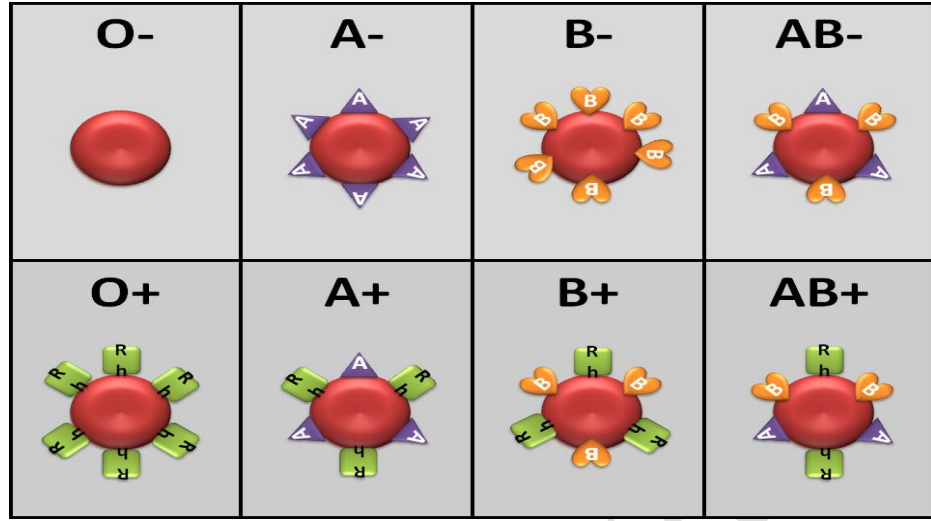
	+	-
+	+/+	+/-
-	+/-	-/-

الأمشاج المحتملة من الأم

	I^A أو I^B	i
I^A أو I^B	$I^A I^A$ أو $I^A I^B$	$I^A i$ أو $I^B i$
i	$I^A i$ أو $I^B i$	ii

فصائل الدم: A, AB, B, O

يبين الرسم التالي شكل خلايا الدم الحمراء والبروتينات التي على سطحها لكل فصيلة دم .



2- لون الفرو في الارانب :

هناك اربع اليلات توضح التسلسل السياتي للون الفراء في الارانب . (عشر طرز جينية)

الليل	حالة السيادة	لون الارنب	الطرز الجينية
C	سائد على باقي اليلات	فرو بلون واحد	CC, Cc, CC ^{ch} , Cc ^h
c	متحي لبقية اليلات	امهق (بيض اللون)	cc
C ^{ch}	سائد على الليل c	فرو بأكثر من لون	C ^{ch} C ^{ch} , C ^{ch} C ^h , C ^{ch} c
C ^h	سائد على الليل c	الهملايا	C ^h C ^h , C ^h c

تفوق الجينات :

هو وجود اليل يخفي تاثيرات اليل اخر .

مثل لون فراء كلاب اللابرادور حيث يتحكم باللون مجموعتان من اليلات .

E يحدد ما اذا كان لون الفرو ذو صبغة داكنة بينما لا توجد أي صبغة في فرو الكلب ذي الطراز الجيني ee

بينما يحدد الاليل B درجة اللون الداكنة من الصبغة .

الطرز الجيني	لون فراء الكلب
EEBB او EeBb	اسود (ثمة صبغة داكنة في الفرو)
EEbb او Eebb	بني داكن
eeBB او eeBb او Eebb	فرو اصفر علل : لان الاليل e سيلغي تاثير الاليل السائد B



لثة صبغة داكنة في الفرو

لا توجد صبغة داكنة في الفرو

الشكل 7 يوجد في الأرانب أليلات متعددة تحكم في لون الفرو. وتغطي الأليلات الأربعة أربعة توبيعات في لون الفرو.



فرو بلون واحد CC أو Cc أو C^{ch} أو C^h



فرو بأكثر من لون C^{ch}C^{ch} أو C^{ch}C^h

الهملايا C^hC^h أو C^hc

الأمهق c c



تحديد الجنس :

الكروموسومات الجنسية : اللذان يحددان جنس الكائن الحي وهما X و Y
الكروموسومات الجنسية : الكروموسومات الأخرى التي لا تحدد جنس الكائن الحي .
في الإنسان هناك 46 كروموسوم وهي بصورة أزواج أي هناك 23 زوج في كل الخلايا الجسمية عدا الأمشاج .

46 كروموسوم أو 23 زوج

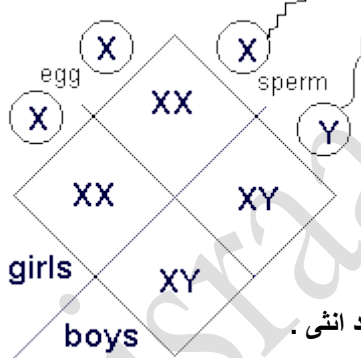
الذكر (46 كروموسوم)

22 زوج جسي XY+

الأنثى (46 كروموسوم)

22 زوج جسي XX+

- يختلف الكروموسوم X عن Y من حيث الشكل والحجم .
- عند تكوين الأمشاج ستحدث عملية الانقسام المنصف وبالتالي ستتلقى البويضة في الإناث (22 كروموسوم جسي ونسخة واحدة من الزوج الجنسي أي كروموسوم X واحد فقط) أي أن البويضة تحمل فقط الكروموسوم X ولا يوجد احتمال آخر لها . أما في الذكور ستتلقى نصف الحيوانات المنوية (22 كروموسوم جسي واحد الكروموسومات الجنسية إما X أو Y أي أن نصف الحيوانات المنوية فيها X ونصفها فيها Y)



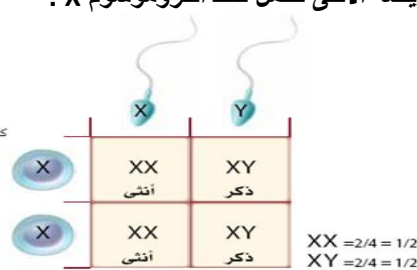
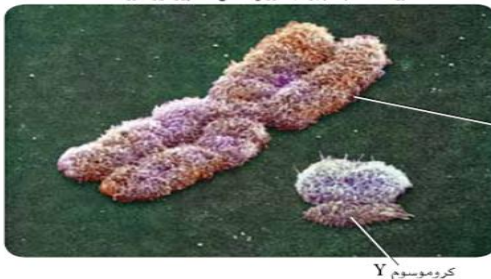
(انظر الجدول امامك)

عند الاخصاب عندما يخصب حيوان منوي يحمل الكروموسوم X البويضة سيكون المولود أنثى .

أما عندما يخصب الحيوان المنوي الذي يحمل الكروموسوم Y البويضة المولود سيكون ذكراً .

هذا يعني احتمال انجاب الذكور والإناث هو 50% .

من الذي يحدد الجنس في الإنسان ؟؟؟؟ الجواب هو الذكر لأنه ينتج نوعين من الأمشاج نصفها تحمل الكروموسوم X ونصفها Y أما بويضة الأنثى تحمل فقط الكروموسوم X .



تعويض الجرعة :

الكروموسوم X اكبر حجما من Y بكثير فالكروموسوم X يحمل عددا كبيرا من الجينات المختلفة الضرورية لنمو الاناث والذكور في حين ان الكروموسوم Y يحمل بشكل أساسي جينات مرتبطة بنمو الخصائص الذكورية .

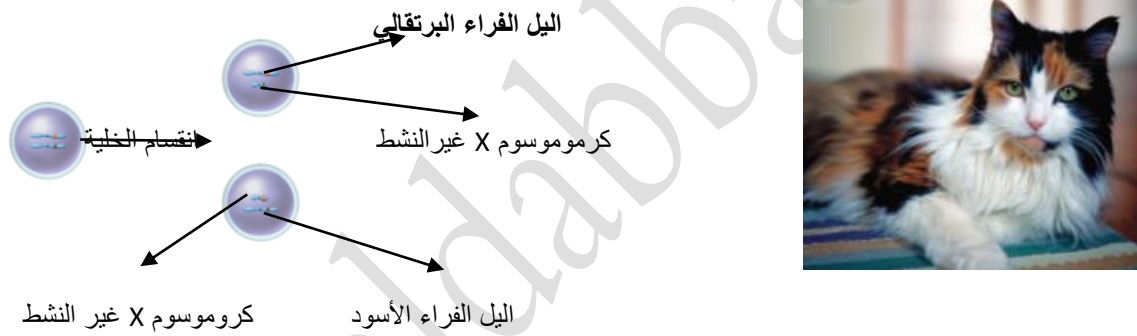
تعويض الجرعة :او تعطيل الكروموسوم X : يتوقف فيه احد الكروموسومات X عن العمل في كل خلية من خلايا جسم الانثى وهو حدث عشوائي تماما .

نتيجة لمشروع الجينوم البشري أصدرت المعاهد الوطنية لشؤون الصحة NIH معلومات جديدة عن الكروموسوم X البشري .

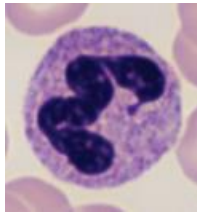
يعتقد بعض الباحثين ان بعض الجينات التي يحملها الكروموسوم X غير الفاعل اكثر نشاطا عن ما كان يعتقد سابقا .

تعطيل الكروموسوم :

ان الوان فرو قطة الكاليكو سببها التعطل العشوائي لكروموسوم X معين . البقع البرتقالية تنتج عن تعطل الكروموسوم X الذي يحمل الاليل الخاص بلون الفرو الأسود بينما تظهر البقع السوداء نتيجة تعطل الكروموسوم X الذي يحمل الاليل الخاص باللون البرتقالي .



اجسام بار :هي كروموسومات X غير الفاعلة في الاناث وهي عبارة عن تركيب مركز داكن اللون في النواة وقد لاحظها العالم الكندي موري بار هذه الاجسام في اناث قطة الكاليكو .



ملاحظة : اجسام بار تتواجد فقط فقط في الاناث ومنها الاناث البشرية في انوية الخلايا .

الصفات المرتبطة بالجنس :

او تسمى الصفات المرتبطة بالكروموسوم X الجنسي

علل : يتاثر الذكور بالصفات المرتبطة بالجنس المتنحية اكثر من الاناث ؟؟

لان للذكر كروموسوم X واحد فقط ولهذا يتاثر اكثر في حالة الصفات المتنحية بينما لا تظهر الصفات المتنحية عند الاناث لانها تمتلك كروموسومين X لان الكروموسوم الثاني قد يخفي اثر الصفة المتنحية

الصفات المتأثرة بالجنس :

صفة يتاثر ظهورها او عدم ظهورها بالهرمونات الجنسية مثال : اليل صفة الصلع يكون سائد في الذكور ومتنحي في الاناث فيسبب فقدان الشعر والذي يسمى الصلع النمطي للذكور

الذكر اذا كان متخالف الجينات سيكون اصلع

BB الذكر والانثى صلع , Bb ذكر اصلع وانثى غير صلعاء bb كلاهما غير اصلع

- الانثى اذا كانت متنحية ستكون صلعاء
- اليلات الصلع تقع على كروموسوم جسي وليس جنسي ولكنها تظهر في الذكور اكثر لانها تتاثر بالهرمونات الجنسية الذكرية .

عمى اللونين الأحمر والأخضر

هي صفة متنحية مرتبطة بالكروموسوم X تبلغ نسبة المصابين في أمريكا 8% تقريبا .

علل : يرث الذكر مرض عمى الألوان من امه فقط لا من ابيه ؟

لان الام هي من تورث الذكر الكروموسوم X والأب يورث ابنه الكروموسوم Y واليل المرض المتنحي محمول على كروموسوم X الجنسي ولهذا يرث الذكر المرض من جهة امه .

المرض نادر في الاناث لانها تمتلك كروموسومين X وحتى يظهر المرض لديها يجب ان يكون كلا الكروموسومين يحملان الاليل المتنحي

الذكر	الانثى
$X^B Y$ سليم	$X^B X^B$ سليمة
$X^b Y$ مصاب	$X^B X^b$ حاملة للمرض
-----	$X^b X^b$ مصابة

فسر. لماذا يوجد عدد قليل من الاناث المصابة بعمى اللونين الأحمر والأخضر مقارنة بالذكور في المخطط أدناه؟

X^B = طبيعي
 X^b = مصاب بعمى اللونين الأحمر - الأخضر
 Y = كروموسوم Y

	X^B	Y
X^B	$X^B X^B$	$X^B Y$
X^b	$X^B X^b$	$X^b Y$

- لا يوجد ذكر ناقل للمرض ابدا
- حتى تكون الاناث مصابة بعمى الألوان يجب ان يحمل كلا الكروموسومين X اليل المرض المتنحي .

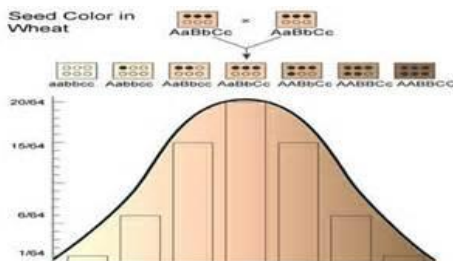
نزف الدم (الهيموفيليا) :

- عبارة عن اختلال وراثي مرتبط بالجنس ومتنحي
- الاعراض :تأخر تجلط الدم (يستمر النزف لدى المصاب اكثر من الشخص العادي)
- لكونه مرتبط بالجنس ومتنحي فهو يظهر في الذكور اكثر من الاناث (نفس طريقة توارث عمى الألوان)
- تمعن سجل النسب الخاص باسرة ملكة إنجلترا فيكتوريا من الكتاب .
- كان الرجال المصابون بعمى الألوان يموتون عادة في سن مبكرة حتى القرن العشرين (لماذا) : حيث اكتشفت عوامل التجلط واعطيت للأشخاص المصابين .
- ظلت الفيروسات مثل التهاب الكبد الوبائي من نوع C تنتقل الى المصابين بالهيموفيليا حتى التسعينات حيث اكتشفت طرق اكثر امانا لنقل الدم .

الصفات متعددة الجينات :

هي صفات تنتج عن التفاعل بين العديد من ازواج الجينات ومن امثلتها :

- 1- لون الجلد
- 2- الطول
- 3- لون العينين
- 4- نمط بصمة الاصبع



علل : ظهور الرسم البياني لتكرار عدد الاليات السائدة مثل الجرس ؟
لان عدد الطرز الظاهرية التي تمثل الصفة المتوسطة اكثر ظهورا من الطرز المظهرية التي تمثل اقصى درجات الصفة (أي اللون الغامق جدا او الفاتح جدا)

التاثيرات البيئية :

للبيئة اثر في الطراز الظاهري ولكن عوامل أخرى بيئية تسهم في ظهور المرض وشدته مثل :

- 1- النظام الغذائي
- 2- عدم القيام بالتمارين الرياضية
- الشمس والماء ودرجة الحرارة تؤثر في الطراز الظاهري للكانن الحي .

ضوء الشمس

في حال لم يكن ضوء الشمس كافيا سيحدث التالي :

- 1- لا تنتج النباتات ازهارا .

نقص الماء

تفقد العديد من النباتات اوراقها .

درجة الحرارة:

تتغير الطرز الظاهرية لمعظم الكائنات الحية عند التغيرات الحادة في درجة الحرارة فمثلا تتأثر معظم النباتات بالحرارة العالية فيحصل :

- 1- تسقط الأوراق

- 2- تذبل الازهار

- 3- يختفي الكلوروفيل

- 4- يتوقف نمو الجذور

- تؤثر درجة الحرارة في ظهور الجينات (مثل فرو القطة السيامية) فذيل القطة واقدامها واذناها وانفها داكنة اللون اما المناطق الأخرى من جسم القطة فهي ابرد من غيرها . حيث يعمل الجين على انتاج صبغة لون الفرو فقط في ظروف البرد لهذا المناطق الأبرد داكنة والمناطق الأكثر دفئا يكون انتاج الصبغة متوقفا بسبب درجة الحرارة فتكون افصح لونا .



دراسات التوائم :

لماذا يدرس العلماء التوائم المتطابقة ؟

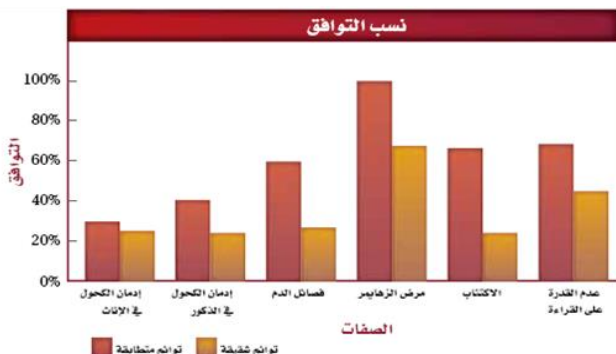
هذه الطريقة تساعد العلماء في فصل التاثيرات الجينية عن التاثيرات البيئية وبهذا تساعد في فهم أنماط الوراثة .

إذا ورثت صفة ما فان كلا التوأمين المتطابقين سيحصل على الصفة نفسها .

- الصفات التي تظهر بكثرة لدى التوائم المتطابقة تتحكم فيها الوراثة جزئيا على الأقل

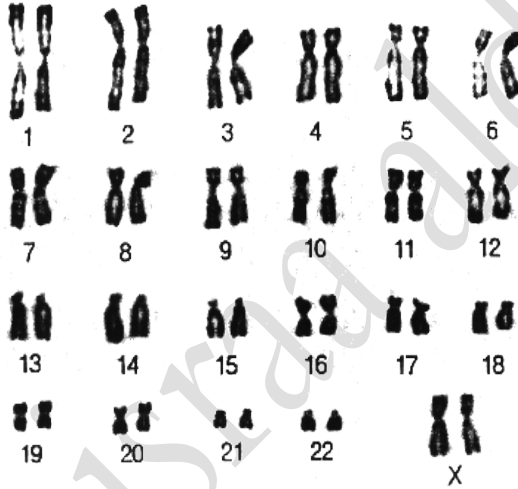
- الصفات المختلفة في التوائم المتطابقة تتأثر بشكل قوي بالبيئة

معدل التوافق :نسبة التوائم التي تظهر فيها صفة معينة



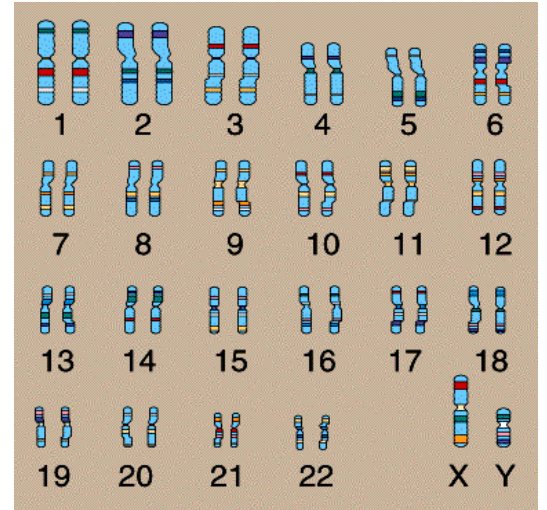
جدول يوضح طريقة توارث الصفات الواردة في الدرس الثاني

الصفة	الأمثلة
السيادة غير التامة	نبات شب الليل - لون الفجل
السيادة المشتركة	فقر الدم المنجلي - ابقار الشورت هورن الأحمر والأبيض - الدجاج الأسود والأبيض - فصيلة الدم A و B
الآليات المتعددة	فصائل الدم - لون الفرو في الارانب
تفوق الجينات	لون الفرو في كلاب اللابرادور
تعويض الجرعة	لون فراء انثى قطط الكاليكوالبرتقالي والاسود
الصفات المرتبطة بالجنس	عمى الألوان - نزف الدم الوراثي
الصفات المتاثرة بالجنس	الصلع
التأثيرات البيئية (نقص الماء ونقص ضوء الشمس والحرارة العالية)	النبات
التأثيرات البيئية (درجات الحرارة المنخفضة)	القطط السيامية



مخطط كروموسومي لانيثى

الزوج XX 23 بنفس الطول والحجم



مخطط كروموسومي لذكر

لاحظ الزوج 23 الكروموسوم Y اصغر من

الكروموسوم X

حلول مراجعة القسم 2:

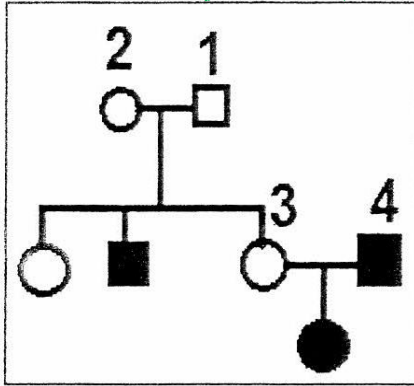
القسم 2 التقويم

5. يمكن أن تكون الإصابة بمرض أنيميا الخلايا المنجلية إيجابية أو سلبية. ففي الحالات متخالفة الجينات، يكون الشخص المصاب مقاومًا للملاريا. وفي الحالات متماثلة الجينات، يعاني الشخص من مرض أنيميا الخلايا المنجلية.
6. 100 بالمئة (يعطي الأب كروموسوم Y وتعطي الأم كروموسوم X يحمل جين رؤية سليمة)

1. السيادة غير التامة والسيادة المشتركة: الأنماط الوراثية التي وصفها مندل والتي كانت بسيطة للغاية.
2. يحدث تفوق الجينات عندما يلغي أو يطمس أحد الأليلات صفة الأليل الآخر. وهو يختلف عن السيادة إذ من المحتمل أن يلغي الأليل المتنحي الأليل السائد في زوج آخر من الجينات.
3. كلا الأبوين متخالف الجينات ويحمل جينًا متنحيًا للفصلية (i) O.
4. يتشابه التوأمان المتطابقان وراثيًا. لذلك، تكون الصفات المتشابهة موروثية. ومن المرجح أن تكون الصفات المختلفة ناتجة عن التأثيرات البيئية.

أوراق عمل وتدريبات واسئلة اثرائية :

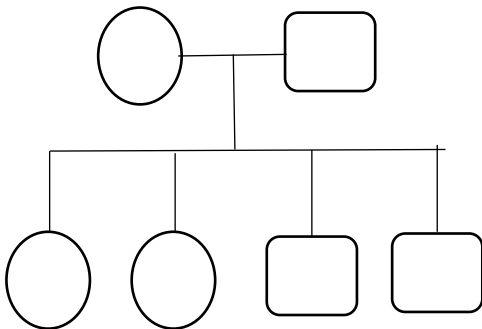
س1 (: سجل النسب التالي يبين توارث مرض عمى الألوان في إحدى العائلات تمنعه ثم اجب عن الاتي :



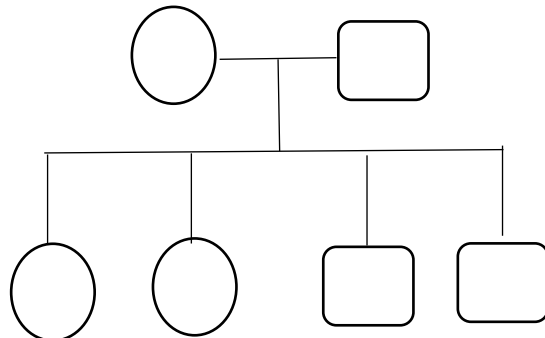
- ارسم سهما على السجل يوضح خط الأبناء .
- أي من الافراد يعتبر حاملا للمرض :
- ما احتمال ان يكون للعائلة (3-4) مولود ذكر مصاب بالمرض
- علل : يرث الطفل الذكر مرض عمى الألوان من امه وليس من ابيه ؟
-
-

س2 (: في سجل نسب العائلتين التاليين حدد الطرز الجينية للأبناء ثم جد احتمالية اصابتهم بالمرض , لون ما يلزم في سجل النسب :

سمة مرتبطة بالجنس ومتنحية



سمة جسمية متنحية



س3 (:تتمعن سجل النسب التالي ثم اجب عن الأسئلة :

الثاني: لسة متأثرة بالجنس

الاول: لسة مرتبطة بالجنس متنحية



حدد جميع الأبناء الممكنين في الجيل (II) وذلك بتظليل رموز الذكور والاناث بشكل صحيح ؟

س4 (:حدد نمط توارث هذه الصفة الوراثية ؟

- جسمي متنحي
- مرتبط بالجنس وسائد
- مرتبط بالجنس و متنحي
- جسمي سائد

س5 (: علل ما يلي تعليلا علميا دقيقا :

1- لا يورث الاب المصاب بنزف الدم الوراثي المرض لابنائه الذكور

.....

2- لا يعتبر الانسان كائن نموذجي للدراسات الوراثية

.....

3- يفضل زواج الابعاد عن زواج الأقارب

.....

4- ينتشر الصلع في الرجال اكثر من النساء

.....

5- تعتبر فصائل الدم مثالا على السيادة المشتركة

.....

6- الذكر هو المسؤول عن تحديد الجنس في الانسان

.....

.....

س6) : اختر الإجابة الصحيحة :

- 1- احد الاختلالات التالية يورثها اليل سائد :
-عمى الألوان -التليف الكيسي -المهاق -القماءة
- 2- أي من صفات الانسان ليست مثالا على تعدد الجينات :
-لون البشرة -لون الشعر -لون العين -القدرة على طي اللسان
- 3- في حالة السمات المرتبطة بالجنس والسائدة يكون انتشار السمة في :
-الذكور اكثر -الاناث اكثر -نسب متساوية بين الجنسين -تتأثر بالهرمونات
- 4- في حالة الصفات المتأثرة بالجنس فان التركيب المظهري للذكر والانثى :
-يتشابهان في حالة التركيب الجيني النقي -يتشابهان في حالة التركيب الجيني الهجين
-يختلفان في التركيب الجيني النقي -يختلفان في التركيب الجيني الهجين
- 5- الصفات المرتبطة بالكروموسوم Y في الانسان :
-تظهر على الجنسين بنسب متساوية -تظهر على الذكور دون الاناث
-تظهر على الاناث دون الذكور -تظهر على الاناث بنسب اكبر من الذكور
- 6- اذا كان احد الابوين فصيلة دمه A والآخر AB فان احد الأبناء لا يمكن ان تكون فصيلة دمه :
A- AB- B- O-
- 7- مرض نزف الدم يورث على انه :
-سيادة غير تامة -سمة مرتبطة بالجنس -سمة متأثرة بالجنس -اليات متعددة
- 8- يسمى الكروموسومين X و Y :
-كروموسومين جسميين -كروموسومين جنسيين -طرازان شكلين -كروموسومين متطابقين
- 9- كانت فصائل الدم في عائلة كالتالي AB 25% و A 25% و B 50% اذا علمت ان فصيلة دم الام AB فان الطراز الجيني لفصيلة دم الاب هو :
i- $I^B i$ ii- $I^A i$ iii- $I^A I^B$ iv- $I^B I^B$
- 10- أي من السمات التالية لدى الانسان يخضع توارثها الى مبدأ التاثر بالجنس :
-عمى الألوان -هنتجتون -الصلع -فقر الدم
- 11- أي من التالي طراز جيني لطفل ذو فصيلة دم A ناتج من اب ذو فصيلة دم O :
i- $I^A i$ ii- $I^A I^A$ iii- $I^A I^B$ iv- $I^B i$
- 12- مرض يتحكم به اليل سائد يظهر بعد سن الثلاثين :
-عمى الألوان -هنتجتون -تاي ساكس -نزف الدم
- 13- اذا كان اليل الصلع B واليل عدم الصلع b فان الطراز الجيني للأنثى عادية الشعر غير صلعاء هو :
BB- فقط Bb- فقط BB- او Bb- bb او Bb-
- 14- مرض هنتجتون :
-اكثر شيوعا في الذكور -لايمكن ان تصاب به الاناث
-اكثر شيوعا في الاناث -يظهر في الفرد عند امتلاكه اليل واحد فقط
- 15- ام فصيلة دمها B انجبت طفل فصيلة دمه O فلا يمكن ان تكون فصيلة دم زوجها :
B- AB- A- O-

16- أي من السمات التالية لدى الانسان تخضع لوراثة الجينات المتعددة :

-لون البشرة -فصيلة الدم -نمط الصلع -نزف الدم

17- ذكر XY :

-ذكر :امشاج -انثى :امشاج -انثى :XX -ذكر :حيوانات منوية

18- أي من التالي يمثل الطراز الجيني لذكر مصاب بعمى الألوان وفصيله دمه AB :

$I^A I^B X^b Y$ - $I^A I^B X^B Y$ - $I^A I A X^B Y$ - $I^A I x^B Y$ -

19- اذا كان الابوان يحملان الاليل المتنحي لمرض التليف الكيسي فان احتمال ظهور المرض لدى ابنهم هو :

25%- 50%- 75%- 100%-

20- أي من التالي هو طراز جيني لطفل ذو فصيلة دم B واباه ذو فصيلة دم O :

$I^B I^B$ - $I^B i$ - $I^A I^B$ - ii-

21- انثى XX:

انثى : امشاج -انثى :بويضة -ذكر :XY -ذكر :YY

22- ما التركيب الكروموسومي لخلية من قلب ذكر انسان هو :

44+XX- XY+44- X+22- Y+22-

23-لايمكن ان يكون هناك شخص حاملا للمرض في حالة :

-التليف الكيسي -تاي ساكس -هانتجتون -فيل كيتونيوريا

24- أي من التالي يحدد جنس الأبناء في الانسان :

-الام -الاب -الابوان معا -الأبناء انفسهم

مسائل وراثية :

1- زوج ثور احمر من سلالة الشورتهورن من بقرة بيضاء فظهر المولود (الشعرة حمراء وبيضاء)فاذا تزوج العجل هذا من بقرة بنفس لونه ما هي الطرز الجينية للاباء والابناء وما نوع السيادة ؟

2- تزوج رجل مجهول صنف الدم من امرأة مجهولة صنف الدم فانجبا أربعة أبناء اثنان منهم فصيلة دم AB والآخر فصيلة دمه A والآخر B حدد فصيلة دم الام والأب وفسر النتائج باستخدام مربع بانيت ؟

3- عند تزواج ديك ودجاجة انجبا افراد بيضاء اللون بنسبة 25% وسوداء بنسبة 25% ورمادية بنسبة 50% ما نوع السيادة ؟ ما هي الطرز الجينية والمظهرية للابوين مستخدما مربع بانيت ؟

4- صمم سجل نسب لرجل سليم النظر تزوج من امرأة سليمة النظر الا ان ابوها كان مصابا بمرض عمى الألوان وامها سليمة فانجبا ولدين وبننتين جد احتمالية إصابة الأولاد الأربعة بالمرض , وإذا تزوجت إحدى البننتين برجل سليم النظر فانجبت ولد مصاب بعمى الألوان ما الطرز الوراثية للجميع ؟

5- الصورة التالية لرجل وزوجته تمعنه جيدا ثم اجب عن الأسئلة :



- ما التركيب المظهري للزوجين؟
- يعتبر الصلع من الصفات
• ما التركيب الجيني للزوجين ؟

• وضح باسـس وراثـية التركيب المظهري والجيني للابناء اذا انجبا 3 اولاد وبنت واحدة ؟
.....
.....

6- اسرة مكونة من ام واب وثلاثة بنات وولد فاذا علمت ان الابوين نظرهم طبيعي وان الولد مصاب بعمى الألوان ما تحليلك لهذه الحالة ؟ ارسم سجل نسب للعائلة ؟

7- اختلط طفلان في مستشفى الولادة احدهما فصيلة O والآخر من فصيلة A الدموية وكانت احدى الأمهات من فصيلة B والآخرى AB كيف تنسب كل طفل لأمه ؟ مع التفسير













8- تزوج رجل فصيلة دمه غير معروفة وكذلك العامل الرايبيزي من امرأة صنف دمها O وسالبة العامل الرايبيزي فأتجبا طفلين احدهما+O والآخر -B ما الطرز الجينية للكل ؟

9- لفتح ذكر ارنب بلون واحد مع انثى ملونة الفراء فكان احد افراد الجيل الأول هملايا وعند مزوجة الهمليا مع انثى مجهولة اللون كان نصف الجيل الثاني امهق فسر ذلك وراثيا ؟

10- لفتح ارنب بلون واحد مع انثى ملونة الفراء فكان بعض افراد الجيل الأول امهق فسر ذلك وراثيا باستخدام مربع بانيت ؟

11- لفتح ارنب بلون واحد مع انثى ملونة فكان الجيل الأول بلون واحد وملون وهملايا فسر ذلك باسس وراثية مستخدما مربع بانيت ؟

12- يبين مربع بانيت توارث لون الفراء في كلاب اللابرادور تمنعه ثم اجب عن الأسئلة :

	EB			eb
				$EeBb$
Eb			$EeBb$	
eB		$EeBb$		
				$eebb$



© Brooks/Cole, Cengage Learning

• حدد الطرز الجينية والمظهرية للابوين ؟.....

.....

• اكمل مربع بانيت بكتابة الامشاج او الافراد في الدوائر او المربعات الفارغة

• حدد نسب الطرز المظهرية للابناء

.....

.....

13- تزوج كلب لابرادور اصفر مع اخر بني فكان الجيل الأول اسود الفراء , ما الطرز الجينية للاباء والابناء ؟؟

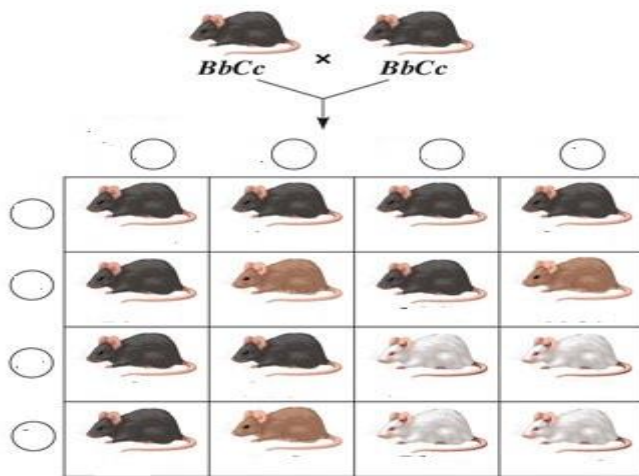
14- تزوجت امرأة صلعاء مصابة بالتليف الكيسي من رجل شعره عادي وغير مصاب بالتليف الكيسي وتركيبه الجيني Aabb علما ان B اليل الصلع و b اليل الشعر العادي و a اليل الإصابة بالتليف الكيسي , وضح اجابتك بمربع بانيت , ما الطراز المظهري للابناء ان كانوا ذكورا ؟

15- وضح برسم لمربع بانيت النسب المحتملة للأفراد الناتجة عند تهجين نباتي شب الليل وردي الازهار واخر ابيض ؟

16- عند تزواج قطة وقطة قصيري الذنب كان النسل الناتج بالنسب التالية 25% بلا ذنب و 25% طويل الذنب و 50% قصير الذنب ما الفرضية التي يمكن وضعها حول الطرز الجينية للابوين وطريقة توارث الذنب ؟ فسر اجابتك وراثيا

17- تزوج رجل فصيلة دمه A من امراه فصيلة دمها B فأنجبا طفلا ذو فصيلة دم O وعندما كبر تزوج فتاة فصيلة دمها AB حدد الطرز الجينية للاباء و جيل الأبناء والاحفاد مستخدما مربع باتيت ؟

18- في الفئران هناك الاليل B مسؤول عن اللون الأسود و الاليل b مسؤول عن اللون البني , والاليل C مسؤول عن وجود صبغة في الفراء و c اليل مسؤول عن عدم وجود صبغة فإذا حدث تزاوج بين فأرين كلاهما اسود وهجين (BbCc) ما الطرز الجينية والمظهرية للأبناء ؟ علما ان الحالة تفوق الجينات ؟



19- رجل وابنه مصاب بنزف الدم و زوجته سليمة , ما هو الطراز الوراثي للام و ما هي احتمالية انجاب بنات مصابين بالمرض ؟

20 - تزوج رجل سليم من امرأة سليمة الا ان ابوها كان مصابا بنزف الدم ما هي احتمالية انجابها لذكور واناث مصابين ؟

20- تزوج رجل مصاب بالمهاق من امرأة سليمة البشرة فاجبا ثلاثة أبناء كلهم طبيعين , وهناك عائلة أخرى مكونة من رجل وامراة كلاهما طبيعيي البشرة لكنهما انجبا ابن مصاب بالمهاق ضع سجل نسب للعائلتين ؟

21- تزوج رجل (امه مصابة بعمى الألوان وابوه سليم) من امرأة (ابوها مصاب بعمى الألوان وامها سليمة تماما) ماهي نسبة إصابة الذكور والاناث ؟

22- في احدى المزارع حدث تزاوج بين ديك ودجاجة فكانت نتائج التزاوج كالتالي 178 فرخ اسود اللون و 180 ابيض و 360 رمادي اللون فسر النتائج باسس وراثية وما نوع السيادة ؟

23- تزوج رجل اصلع (والده غير اصلع) من امرأة غير صلعاء (أمها مصابة بتساقط شعر) وضح باسس وراثية التركيب الجيني للابوين -الطراز المظهري والجيني للابناء ؟

24- امرأة مصابة بنزف الدم علما انها من متلازمة تيرنر , وابوها كان مصاب بنزف الدم من أي الوالدين حصلت على اليل المرض ؟

أسئلة مقالية متنوعة :

- 1- ميز بين الكروموسومات الجنسية والجسمية
.....
.....
- 2- ميز بين الجينات المرتبطة بالجنس والمتاثرة بالجنس
.....
.....
- 3- صفات مختلفة تظهر في التوائم المتطابقة
.....
.....
- 4- اذكر تأثير الحرارة العالية على النبات
.....
.....
- 5- لماذا يكون ذيل القطة السيامية واقدامها واذناها وانفها داكنة اللون ؟
.....
.....
- 6- لماذا يحصل تعطيل الكروموسوم في الاناث حصرا ؟
.....
.....
- 7- ما الفرق بين الصفات متعددة الاليات و الصفات متعددة الجينات
.....
.....
- 8- قارن بين مرضي تاي ساكس وهنتجتون من حيث الاعراض ونمط التوارث
.....
.....
- 9- ما احتمال انجاب أطفال مصابين بعمى الألوان من ام حاملة للمرض واب سليم ؟ وضح اجابتك
.....
.....
- 10- لماذا يظهر طرازان مظهريان مختلفان لنفس الطراز الجيني
.....
.....

جداول :

1- ضع الحكم المناسب في القضايا التالية وبرر اختيارك من خلال الجدول التالي :

القضية	الحكم	التبرير
أحيانا لا تتأثر صفات الانسان بالبيئة		
على الأفراد الهجينة بفقر الدم المنجلي تجنب ممارسة الرياضة العنيفة		
المرأة هي من تحدد جنس الجنين		

2- اختر من عبارات المجموعة ب ما يناسبها في المجموعة أ :

المجموعة (أ)	المجموعة (ب)
$XX+44$ () $XY+44$ () $X+22$ ()	1- بويضة أنثى الانسان 2- ذكر انسان 3- أنثى الانسان

-3

المجموعة (أ)	المجموعة (ب)
() عدم تمييز اللون الاحمر والاخضر () خلايا الدم منجلية الشكل () التليف الحوصلي () مرتبط بالكروموسوم x ويصيب الدم () على كروموسوم جسمى الا انه يصيب الذكور اكثر	1- aa 2- عمى الالوان 3- فقر الدم المنجلي 4- نزف الدم الوراثي 5- الصلع
وجه المقارنة	الصفات المرتبطة بالجنس
نوع الكروموسوم الذي يحمل اليل المرض	الصفات المتثرة بالجنس
مثال	

-4

وجه المقارنة	نمط التوارث	الطراز الجيني لانثى هجينة للسمة الوراثية
نبات شب الليل		
عمى الألوان		

-5

وجه المقارنة	هنتجتون	التليف الكيسي
نوع الاليل (ساند – متنحي)		
طرق العلاج		

-6

وجه المقارنة	لون الجلد	فصائل الدم
عدد الجينات المسؤولة عن توارث الصفة		
عدد الاليلات التي يرثها الفرد من ابويه (عدد الاليلات التي توجد للفرد الطبيعي)		

7-اعتمادا على خبراتك في علم الوراثة ميز في الجدول التالي بين المفاهيم العلمية مع ذكر مثال لكل منهم :

السيادة التامة	السيادة غير التامة	السيادة المشتركة

-8

وجه المقارنة	ضوء الشمس	نقص الماء
التأثير على النباتات		

9-اختر من القائمة (ا) ما يناسب من القائمة (ب) :

الرقم	القائمة (ا)	القائمة (ب)
()	سجل النسب	1- صفة مرتبطة بالجنس ومنتحية
()	تعدد الأصابع	2- لون فراء انثى الكاليكو
()	المهاق	3- صفة تقع على كروموسوم جسيمي ولكنها تظهر في الذكور اكثر
()	القطعة السيامية	4- الاليل المتنحي يلغي تأثير الاليل الساند
()	تعطل الكروموسوم	5- الليل الاختلال ساند
()	نزف الدم	6- يتحكم بها عدة اليلات
()	كلاب الايرادور	7- عدم وجود الميلانين
()	شب الليل	8- الطراز المظهري وسطي
()	فراء الارانب	9- يبين توارث صفة على مدى أجيال
()	الصلع	10- التأثير البيني في التعبير الجيني

وجه المقارنة	متلازمة تيرنر	متلازمة كلاينفلتر
عدد الكروموسومات الجنسية		
الجنس		
عدد الكروموسومات في كل خلية جسمية		

وجه المقارنة	مرض المهاق	نزف الدم الوراثي
التركيب الجيني لذكر مصاب		
نوع أو طريقة التوارث		

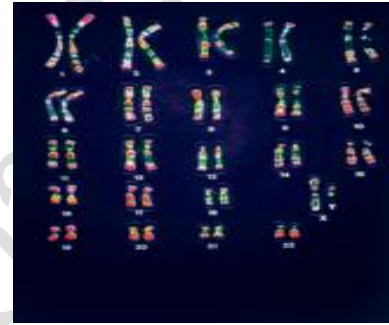
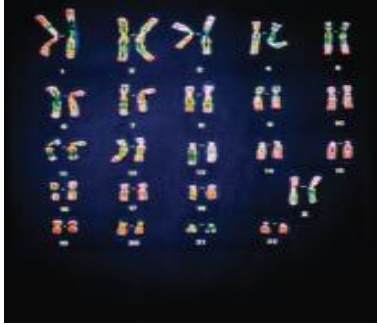
ماذا تتوقع ان يحدث في الحالات التالية :

- 1- عند خضوع الصفات الوراثية لأكثر من زوج من الجينات
.....
- 2- اختفاء احد كروموسومات الجنس اثناء الانقسام المنصف لمشيج انسان
.....
- 3- اتحاد حيوان منوي يحمل الكروموسومين XY مع بويضة سليمة
.....
- 4- عدم انفصال الزوج 21 انفصال طبيعي اثناء الانقسام المنصف
.....
- 5- عدم وجود صبغة الميلانين في الجلد والشعر والعينين
.....
- 6- ولادة طفل سالب العامل الرايسيزي لايوين موجبين
.....
- 7- زواج رجل داكن البشرة AABBCC من امرأة بيضاء البشرة aabbcc
.....
- 8- توأم متطابقة احدهما بوزن 70 Kg والآخر 65Kg
.....
- 9- ظهور حالة قماءة لايوين متوسطي الطول
.....

القسم 3 الكروموسومات والوراثة البشرية :

دراسات النمط النووي

- يدرس العلماء الكروموسومات الكاملة باستعمال صور للكروموسومات المصبوغة خلال الطور الاستوائي (لأنها تكون أكثر وضوحا)
- يتكاثف كل كروموسوم على نحو كبير ليصبح مكونا من كروماتيدين شقيقين في أثناء الطور الاستوائي من الانقسام المتساوي
- النمط النووي : تترتب الكروموسومات المتشابهة في صورة أزواج قصيرة
- في كل خلية من خلايا جسم الإنسان هناك 46 كروموسوم منه 44 كروموسوم جسي و زوج واحد جنسي XX عند الأنثى و XY عند الذكر .



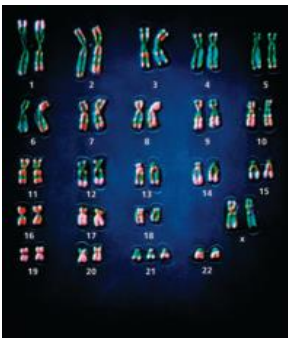
- القطع النهائية : هي اغطية واقية لاطراف الكروموسومات وتتكون من DNA مرتبط مع بروتينات وهي مسؤولة عن :
1- حماية تركيب الكروموسوم 2- لها دور في الشيخوخة او السرطان

عدم الانفصال :

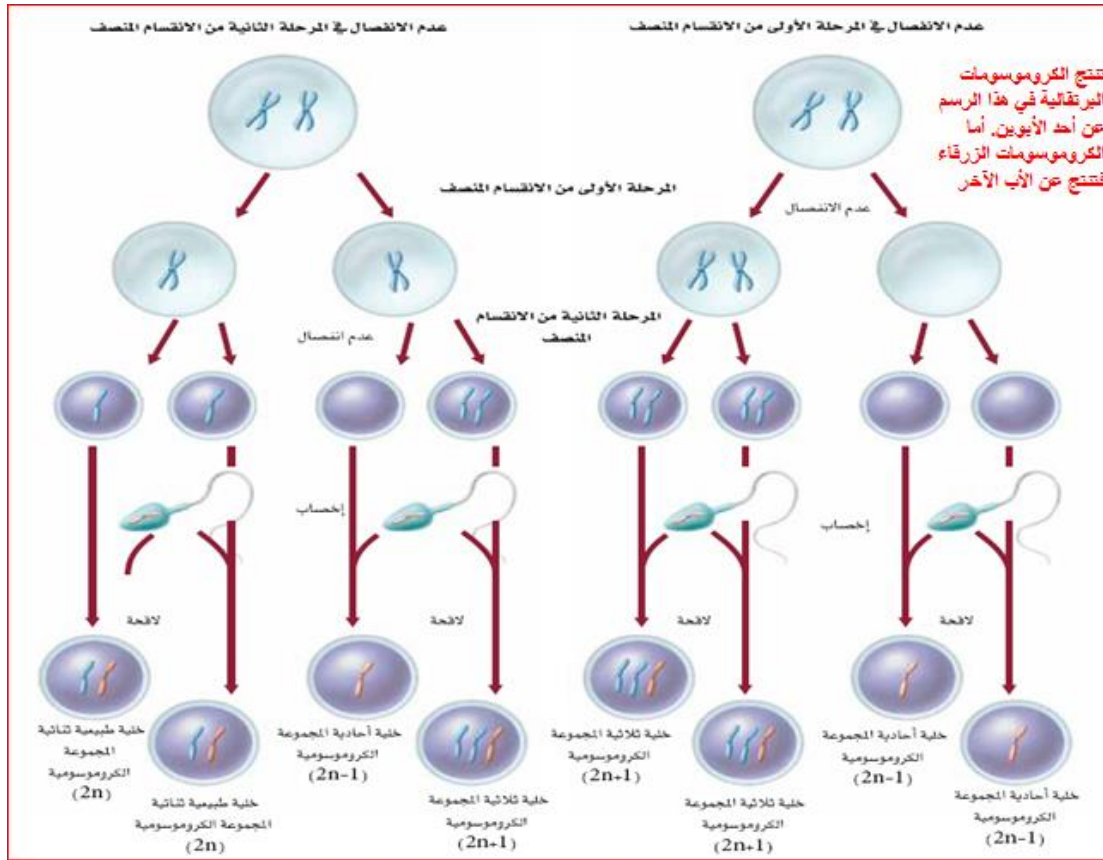
- تنقسم الكروموسومات خلال انقسام الخلية ويتجه كل كروماتيد من الكروماتيدات الشقيقة نحو كل قطبي الخلية المتقابلين فتحصل كل خلية على العدد الصحيح من الكروموسومات .
- عدم الانفصال : الانقسام الخلوي الذي تفشل خلاله الكروماتيدات الشقيقة في الانفصال عن بعضها البعض بصورة صحيحة .
- قد يحدث عدم الانفصال في المرحلة الأولى او الثانية من الانقسام المنصف وبالتالي فالامشاج الناتجة لا تحمل العدد الصحيح من الكروموسومات
- عدم الانفصال يؤدي الى ظهور نسخة واحدة او نسخ إضافية من كروموسوم معين
- ثلاثية المجموعة الكروموسومية : الخلية التي تحتوي على مجموعة مكونة من 3 كروموسومات من النوع نفسه .
- أحادية المجموعة الكروموسومية : خلية تحتوي على كروموسوم واحد فقط
- عدم الانفصال يحدث في جميع الكائنات التي تتكاثر بالانقسام المنصف
- في الإنسان الاختلالات في عدد الكروموسومات خطيرة وغالبا ما تكون قاتلة

متلازمة داون :

- تنتج عن إضافة كروموسوم الى الزوج رقم 21 وتسمى ثلاثية المجموعة الكروموسومية 21
- اعراض الإصابة بمرض داون :
1- خصائص مميزة للوجه
2- قوام قصير
3- اضطرابات قلبية
4- تخلفا عقليا



- معدل الولادة في الولايات المتحدة 1:800 طفل تقريبا
- تزداد خطورة انجاب طفل مصاب بمتلازمة داون بنحو 6% لدى الأمهات التي تزيد اعمارهن عن 45 سنة



عدم انفصال الكروموسومات الجنسية :

الطراز الجيني	الجنس	اسم المتلازمة	عدد الكروموسومات في الخلايا الجسمية
X0	أنثى	تيرنر	45
XXX	أنثى	شبه سليمة (فائقة الانوثة)	47
XXY	ذكر	كلاينفلتر	47
XYY	ذكر	سليم او شبه سليم	47
Y0	الوفاة	45

كيف تنتج انثى متلازمة تيرنر ؟

بسبب الاخصاب بمشيج لا يحوي كروموسوم جنسي

الفحص الجنيني :

من يرغب في اجراء فحص جنيني ؟

- 1- الأزواج الذين يشكون انهم قد يحملون اختلالات وراثية معينة .
 - 2- الأزواج الكبار في السن في معرفة الوضع الكروموسومي لطفلهم الذي ينمو .
- قد لا ينصح الطبيب باجراء فحوص تعرض حياة الام والجنين للخطر ولهذا يحتاج الطبيب الى معرفة :
 - 1- المشكلات الصحية السابقة للام
 - 2- صحة الجنين
 - 3- عند و بعد اجراء الفحص يجب مراقبة صحة الام والجنين عن كثب

أنواع الفحوص الجينية :

أخذ عينات من دم الجنين

الفوائد :

- 1-تشخيص الاختلال الكروموسومي او الوراثي
- 2-اختبار مشكلات الدم او مستويات الاكسجين للجنين
- 3-إعطاء ادوية للجنين قبل الولادة

الاعطار

- خطر النزيف مكان العينة
- خطر العدوى
- احتمال تسرب السائل الامنيوني

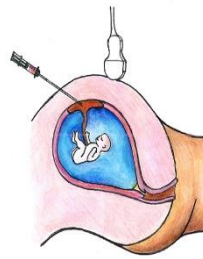
أخذ عينات من خملات الكوريون

الفوائد:

- 1-تشخيص الاختلال الكروموسومي
- 2-تشخيص اختلالات وراثية معينة

الاعطار

- خطر الإجهاض
- خطر العدوى
- تشوهات الأطراف للجنين



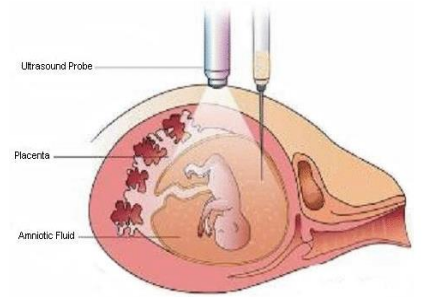
فحص السائل الامنيوني

الفوائد:

- 1-تشخيص الاختلالات الكروموسومية
- 2-تشخيص اختلالات أخرى

الاعطار

- عدم الراحة للام الحامل
- احتمال ضئيل للعدوى
- خطر الإجهاض



الجدول 4							عدم انفصال الكروموسومات الجنسية
الطراز الجيني	XX	XO	XXX	XY	XXY	XXYY	OY
مثال							
الطراز الظاهري	أنثى سليمة	أنثى مصابة بمتلازمة تيرنر	أنثى شبيهة سليمة	ذكر سليم	ذكر مصاب بمتلازمة كلاينفلتر	ذكر سليم أو شبه سليم	يسبب الوفاة

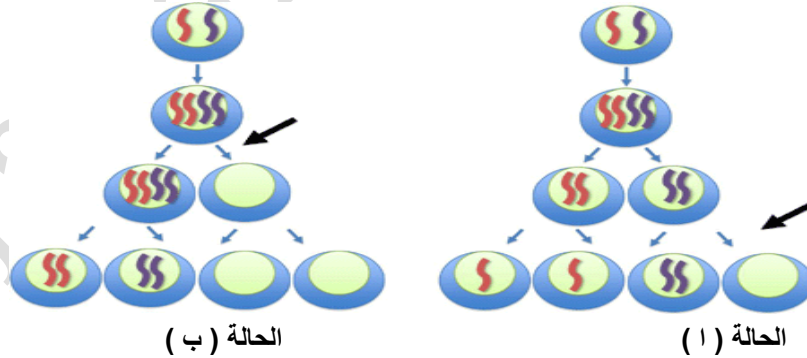
حل مراجعة القسم 3 :

القسم 3 التقويم

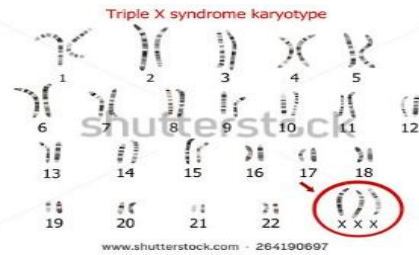
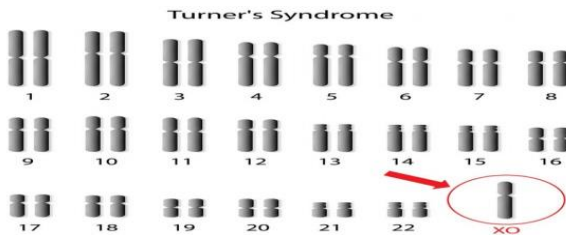
1. لتحديد جنس الفرد، والتأكد من وجود العدد المناسب من الكروموسومات، والتأكد من وجود مواد كروموسومية إضافية أو ناقصة.
2. القطع النهائية تحمي الكروموسومات.
3. ينبغي أن تُظهر المخططات استيعاب مفهوم عدم الانفصال.
4. يحصل الذكور على كروموسوم X واحد وكروموسوم Y واحد فقط، لذا، من الممكن أن تحمل القطع المفقودة جينات ضرورية. أمّا بالنسبة إلى الإناث اللاتي يحملن كروموسومين X، فيمكن أن يعوّض أحد الكروموسومين فقدان الكروموسوم الآخر.
5. ينبغي أن تُظهر الإجابات استيعاب مفهوم الطراز النووي وأن تُظهر أنّ الفرد يحمل ثلاث نسخ من الكروموسوم 3.
6. الفوائد = اكتشاف المشكلة الوراثية، الأخطار = إلحاق الضرر بالجنين.
7. ينبغي أن تُظهر الفقرات استيعاب مفهوم عدم الانفصال. وينبغي ألا تصف الفقرات متلازمة داون.

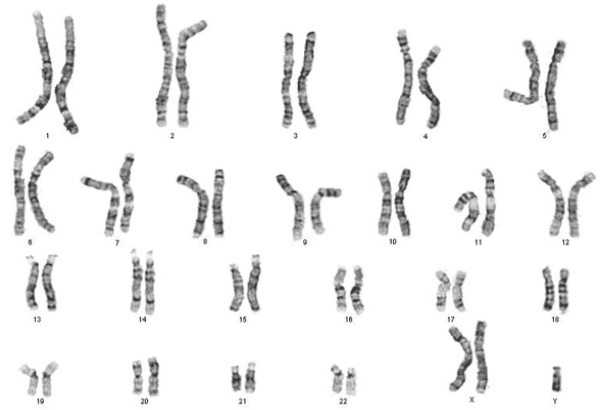
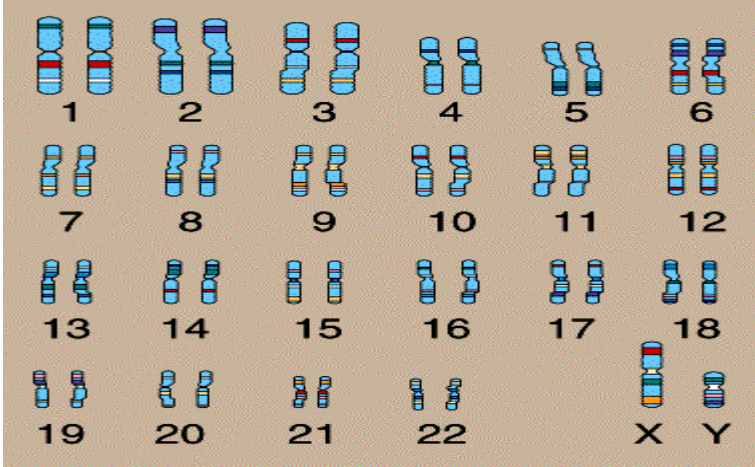
أوراق عمل واسئلة :

- س1) : تمعن المخططات الكروموسومية التالية ثم اجب عن الأسئلة :
- 1- حدد أي الحالتين عدم انفصال في الانقسام المنصف الأول وأي حالة في الثاني ؟



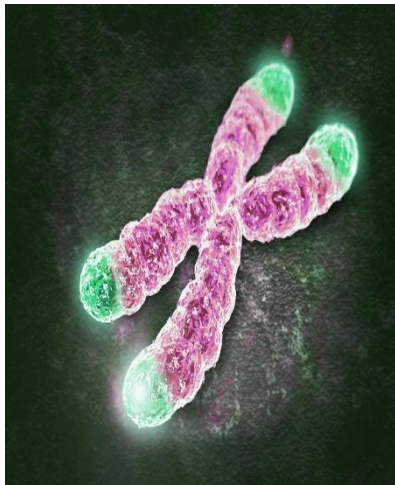
- 2- اكتب اسم الحالة او المتلازمة تحت المخططات الكروموسومية التالية :





3- اكمل الجدول التالي بما يناسب:

فحوصات جنينية		الجدول 5-5
الأخطار	الفوائد	الفحص
<ul style="list-style-type: none"> • خطر الإصابة بالأمراض الوراثية • خطر الإصابة بالأمراض المزمنة • خطر الإصابة بالأمراض المعدية 	<ul style="list-style-type: none"> • تحديد نوع الجنين • تحديد عمر الجنين • تحديد جنس الجنين 	أخذ عينة من السائل الأمنيوني (الرهلي).
<ul style="list-style-type: none"> • خطر الإصابة بالأمراض الوراثية • خطر الإصابة بالأمراض المزمنة • خطر الإصابة بالأمراض المعدية 	<ul style="list-style-type: none"> • تحديد نوع الجنين • تحديد عمر الجنين • تحديد جنس الجنين 	أخذ عينات من خملات الكوريون.
<ul style="list-style-type: none"> • خطر الإصابة بالأمراض الوراثية • خطر الإصابة بالأمراض المزمنة • خطر الإصابة بالأمراض المعدية 	<ul style="list-style-type: none"> • تحديد نوع الجنين • تحديد عمر الجنين • تحديد جنس الجنين 	أخذ عينات من دم الجنين.



4- تمعن الصورة التالية ثم اجب عن الأسئلة :

• ماذا تسمى اطراف الكروموسومات ؟

.....

• ما هي أهميتها ؟

.....

.....

.....

•

- ما هو النمط النووي ؟

.....

.....

س3) : اجب عن الأسئلة التالية :

- ما هي اعراض المصاب بمتلازمة داون ؟

.....

.....

- لماذا يحتاج زوجين الى اجراء فحوص جنينية ؟

.....

.....

- ما الذي يحتاج الطبيب لمعرفته قبل التوصية باجراء فحص جنيني ؟

.....

.....

حلول التقويم:

فهم الأفكار الأساسية

13. A
14. B
15. C

الإجابة المبنية

16. يمكن للأليلات المتنحية على الجين E الخاصة بعدم ظهور الصبغة أن تخفي الأليل السائد على الجين B الخاص بالصبغة الداكنة.

17. لا، هذه صفة مرتبطة بالجنس في كروموسوم X ولا يستقبل الذكور إلا كروموسوم X واحدا فقط.

18. تبيّن الطرز الظاهرية تنوعا مستمرا. وهذا التنوع يمثل اختلافات طفيفة بين كل من الطرز الظاهرية.

فكر بشكل ناقذ

19. عائلات البشر صغيرة ومعقّرة ولا يمكن إخضاعهم للدراسة في تجارب مراقبة لأسباب أخلاقية.

20. يوجد مكّون وراثي كبير للصفة.

القسم 3

مراجعة المفردات

21. القطعة النهائية
22. عدم الانفصال
23. النمط النووي

فهم الأفكار الأساسية

24. B
25. C
26. C

القسم 1

مراجعة المفردات

1. الناقل
2. سجل النسب

فهم الأفكار الأساسية

3. D
4. C
5. D
6. B

الإجابة المبنية

7. عدم نمو الغضاريف، اختلال سائد يحدث بسبب طفرة ما.

8. بما أنّ مرض هنتنغتون هو اختلال نادر، فعلى الأرجح سيكون الذكر Dd ويكون الأطفال لديهم احتمال 50 بالمئة أن يكونوا Dd واحتمال 50 بالمئة أن يكونوا dd .

فكر بشكل ناقذ

9. لا يتدفق الماء لأنه يتعذر على الكلورايد مغادرة الخلية، لذا يكون المخاط أكثر سماكة من المعتاد.

القسم 2

مراجعة المفردات

10. السيادة غير التامة
11. الصفة متعددة الجينات
12. الصفات المرتبطة بالجنس

تدريب على الاختبار المعيارى

الاختبار من متعدد

1. C .5 D .9
2. A .6 B
3. B .7 C
4. B .8 B

إجابة قصيرة

10. بيّن مربع بانيت نتيجة التزاوج.

y	Y	
yy	Yy	y
yy	Yy	y

11. تمثل النباتات متماثلة الجينات 50% من المجموع. وتكون النباتات ذات الطراز الجيني yy متماثلة الجينات.
12. يظهر مرض هنتينجتون بعد سنّ الإنجاب. وبالتالي، فعلى الرغم من أنه مرض قاتل، إلا أنه قد لا يظهر إلا بعد أن يكون الأشخاص قد سبق وأنجبوا.
13. عند تعطل دورة الخلية، يزيد الوقت اللازم لحدوث الانقسام المتساوي. وتنقسم الخلايا بشكل غير منضبط، وتتراكم الخلايا السرطانية الناتجة لتكوّن ورمًا.
14. يُمكن الإجابة عن طريق الخطوات التالية، لكن قد يجيب الطالب في خطوات أقل عبر دمج خطوة واحدة أو أكثر من الخطوات المدرجة.
- A. أثناء انقسام الخلايا في المرحلة الثانية من الانقسام المنصف، تبدأ الكروماتيدات الشقيقة في الانفصال.
- B. الانقسام غير متساو، مما يسبب عدم الانفصال، وفيه يحصل مشيخ واحد على كروموسوم إضافي.
- C. يشارك هذا المشيخ، الذي يحتوي على كروموسوم إضافي في البويضة أو الحيوان المنوي، في الإخصاب.
- D. يحتوي الجنين الناتج على ثلاثة كروموسومات بدلًا من أحد أزواج الكروموسومات لديه، ثلاثي المجموعة الكروموسومية.

D.27

الإجابة المبنية

28. يمكن الحصول على الطرز النووية من عينات مأخوذة من السائل السلوي والزغابات المشيمية.
29. خصائص مميزة للوجه، قوام قصير، اضطرابات قلبية، تخلف عقلي.
30. إنّ عدم وجود العدد الطبيعي من الكروموسومات يؤدي إلى اختلالات خطيرة.

فكر بشكل ناقد

31. قد تختلف الإجابة لكنها قد تشمل حماية الكروموسومات أثناء انقسام الخلية وحمايتها من الإنزيمات الخلوية.
32. من المعروف أنّ كروموسوم X واحدًا يتعطّل لدى الأنثى المصابة بمتلازمة تيرنر، فيبقى لديها كروموسوم X واحد فاعل. لديها كروموسوم X واحد. وإذا كان هذا بحوي الأليل المسؤول عن عيب الألوان فلا بدّ من أن تبيّن هذه السمة لدى هذه الأنثى.
33. يجب أن تبيّن الرسوم التوضيحية عدم الانفصال أثناء الانقسام المنصف.

التقويم الختامي

34. الإجابة المحتملة: نظام فصائل الدم ABO مثال على الأليلات المتعددة والسيادة المشتركة، وليس أليلين أحدهما مسيطر على الآخر. وإذا انطبقت قوانين مندل على نظام فصائل الدم ABO، فسيكون هناك أليلان فقط (مثل A و B) مما يؤدي إلى 3 طرز جينية (AA, AB, BB) وطرزين ظاهريين (فصيلتي الدم A و B). وحيث إن وراثة فصيلة الدم معقدة، فإن هناك 3 أليلات و 9 طرز جينية و 4 طرز ظاهرية.
35. يورث نرف الدم كصفة متنحية مرتبطة بالجنس.
36. عدم الانفصال
37. يجب أن يبيّن السيناريو وسجل

أسئلة حول مستند

Harnly, M.H. 1936. Genetics. Journal of Experimental Zoology 379-363 :56.

38. 31°C
39. يكون متوسط طول الأجنة في الذكور أكبر من الإناث عند درجة حرارة 31°C.
40. بينما تزيد درجة الحرارة أثناء النمو يزيد طول الأجنة.

علم الوراثة التطبيقي

القسم (1)

التناسل الانتقائي: عملية يتم خلالها اختيار الصفات المرغوبة لنباتات وحيوانات معينة ونقلها الى الأجيال المقبلة . من خلال عمليتي التهجين والتربية الداخلية يتم نقل الصفات المرغوبة للأجيال القادمة .

مقارنة صفات الكلاب :

		
الجيرمان شيبيرد	الهاسكي	البيجل
كلب خدمة	كلب جر زلاجات	كلب بوليسي
قابلة للتدريب	عداءة قوية التحمل	حاسة شم قوية

- منذ القدم يستولد البشر الحيوانات التي تتميز بصفات معينة للحصول على نسل يحمل صفات مرغوبة
- تستولد النباتات لانتاج ثمار اكبر حجما و فترات نمو اقصر

<u>التربية الداخلية</u>	<u>التهجين</u>
<ul style="list-style-type: none"> • العملية التي تستولد فيها كائنات حية متماثلة جينيا بهدف التخلص من الصفات غير المرغوبة ونقل الصفات المرغوبة الى الأجيال القادمة . • مميزات : الحفاظ على السلالات النقية عن طريق التربية الداخلية مثل : خيول كلايدزديل ويقر انغس مميزات خيول كلايدزديل : 1- بنية قوية 2- الرشاقة 3- الطبيعة المطيعة • عيوب التربية الداخلية : 1- انتقال الصفات المتنحية الضارة الى الأجيال القادمة . 2- انتاج نسل متماثل الجينات اذا كان الابوان متحيان فستورث الصفة الضارة للابناء. 	<ul style="list-style-type: none"> • تزاوج كائنات حية لها اشكال مختلفة من صفة ما لانتاج افراد جيل تحمل صفات معينة . • يتم اجرائه : عن طريق اختيار صفات ستعطي الكائنات الهجينة ميزة تنافسية . • مميزات في الحصول على : 1- نسل اكثر مقاومة للأمراض 2- اكثر قدرة على الانجاب 3- اسرع نموا 4- كائنات ذات قيمة غذائية اعلى 5- كائنات اكثر قدرة على التكيف مع التغيرات البيئية • عيوبه : 1- مكلف 2- يستغرق وقتا طويلا مثلا (استغرق الامر ثلاثة عقود للتوصل الى أصناف هجينة من الرز تنتج كميات اكبر من المحاصيل) • المزايا تفوق العيوب

علل : مزايا التهجين تفوق عيوبه

لانه ينتج كائنات حية ذات قيمة غذائية اعلى واكثر قدرة على التكيف مع اشكال التغيرات البيئية .

علل : بدا مربو الخيول بتربية خيول كلايدزديل منذ مئات السنين

لانها تتمتع بالبنية القوية والرشاقة والطبيعة المطيعة .

التزاوج الاختباري :

يتحدد الطراز الجيني بدقة للصفة السائدة (للصفات المرغوبة) عن طريق اجراء التزاوج الاختباري
طريقة اجرائه :تزاوج بين كائن يحمل صفة سائدة غير معروف الطراز الجيني مع كائن اخر له طراز جيني متنح
متماثل الجينات للصفة المرغوبة .

عند اجراء التزاوج بين الفرد السائد المجهول الطراز الجيني مع المتنحي سيكون هناك احتمالان :
مثال :اراد احد المربين انتاج ثمار جريب فروت هجينة بيضاء (اللون الأبيض سائد والاحمر متنحي)
التزاوج سيكون بين الأبيض المجهول و الأحمر المتنحي

إذا كان النبات الأبيض نقى :

التركيب الظاهري :
سيكون الجيل الأول كله يحمل الصفة السائدة (ابيض)
التركيب الجيني : Ww

p:	ww	X	WW
	W	W	
w	Ww	Ww	
w	Ww	Ww	

إذا كان النبات هجين :

التركيب الظاهري :
50% ابيض - 50% احمر
التركيب الجيني :
ww 50%- Ww 50%

	W	w
w	Ww	ww
w	Ww	ww

القسم (2) تكنولوجيا الحمض النووي

- يدمج العلماء DNA من عدة كائنات لانتاج كائن حي يحمي صفات فريدة .

هندسة الجينات :

- عام 1970 حدد العلماء تركيب DNA (يتألف من وحدات بنائية تسمى نيوكليوتيدات) وحددوا المبدأ المركزي والذي ينص على ان :
DNA تدفق المعلومات RNA ← البروتين
- أراد العلماء معرفة وظيفة كل جين في الخلايا .
- هندسة الجينات :تكنولوجيا تنطوي على التحكم بالحمض النووي لكائن حي من أجل إضافة حمض نووي دخيل (حمض نووي عائد الى كائن حي اخر)
- مثال :ادخل الباحثون جين بروتين الفلوري الأخضر (GFP) في كائنات حية مختلفة
- هناك كائنات حية معدلة وراثيا مثل يرقات البعوض تم لصق البروتينات الفلورية الخضراء بالـ DNA الدخيل و للتحقق من إدخاله يتم تعريض البعوض للإشعاع فوق البنفسجية فيضئ البروتين الفلوري .
- البروتين الأخضر الفلوري :مادة موجودة طبيعيا في السمك الهلامي الذي يعيش شمال المحيط الهادي
- تستخدم الكائنات المعدلة وراثيا في :
 - 1- دراسة تعبير جين معين
 - 2- التحقيق في العمليات الخلوية
 - 3- دراسة تطور مرض معين
 - 4- انتقاء صفات وراثية قد تكون مفيدة للبشر

أدوات الحمض النووي :

- يمكن استخدام هندسة الجينات :
 - 1- لزيادة او تقليل تعبير جينات معينة في كائنات حية منتقاة
 - 2- يستخدم في مجال صحة الانسان والزراعة
- الجينوم :هو اجمالي الحمض النووي DNA الموجود في نواة كل خلية
- جينوم الانسان يحتوي على ملايين النيوكليوتيدات .

أدوات وعمليات الحمض النووي :

- | | | |
|------------------------------|--------------------|--------------------------|
| 1- انزيمات القطع | 3-DNA معاد التركيب | 5-ترتيب تسلسل DNA |
| 2- الرحلان الهلامي الكهربائي | 4-استنساخ الجينات | 6-تفاعل البلمرة المتسلسل |

انزيمات القطع :

- انزيمات القطع : هي وسائل دفاعية قوية ضد الفيروسات والتي تتعرف على تسلسلات حمض نووي معينة وتتصل بها وتقطع DNA داخل ذلك التسلسل .
- يقطع انزيم القطع (النيوكلياز الداخلي) الحمض النووي الفيروسي الى أجزاء بعد ان يدخل الى البكتريا هناك المنات من انزيمات القطع تستخدم انزيمات القطع في :
 - 1- أدوات قوية لفصل الجينات
 - 2- مناطق معينة من الجينوم
- الأجزاء المقطعة من DNA فريدة لدى كل شخص واحجامها مختلفة

ECORI :

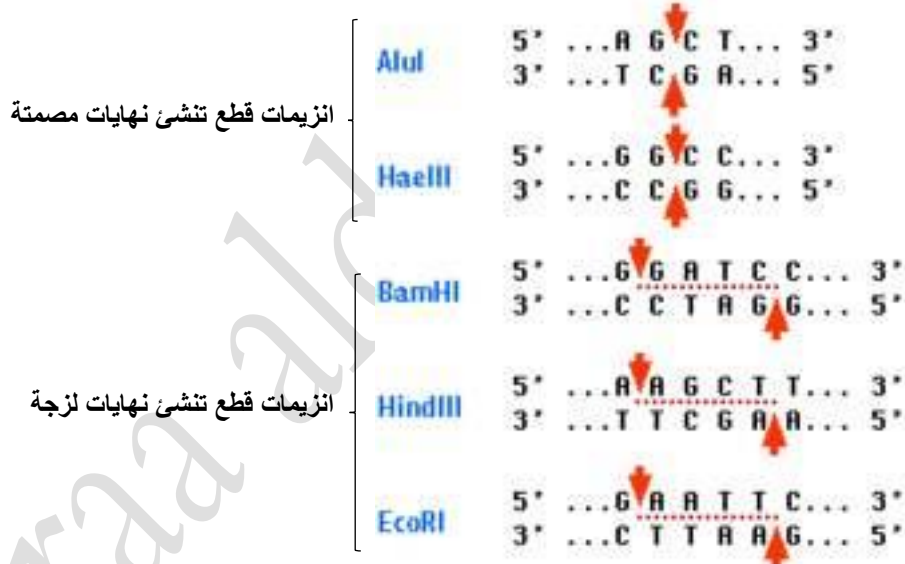
- هو احد الانزيمات التي يستخدمها العلماء على نطاق واسع
- يقطع الانزيم التتابع GAATTC على وجه التحديد

- ملاحظة للاطلاع فقط والفهم (الحروف A,T,G,C هي عبارة عن القواعد النتروجينية لنوكليوتيدات DNA)
النوكليوتيدات هي الوحدات البنائية للحمض النووي) بما ان DNA شريط مزدوج فان القواعد النتروجينية تزودج وفق القانون التالي A=T و G=C الحرف A يشير الى القاعدة ادينين و T ثايمين و G جوانين و c سايتوسين .
- النهايات للزجة :نهايات أجزاء الحمض النووي الناتجة عن الانزيم ECORI وهي تحتوي على حمض نووي احادي الشريط المكمل .
- علل :النهايات للزجة مهمة جدا ؟
لانه يمكن دمج هذه النهايات للزجة مع أجزاء حمض نووي أخرى لها نهايات لزجة مكمل .
- علل : تسمى نهايات أجزاء الحمض النووي المقطع لزجة ؟
لاحتوائها على الحمض النووي احادي الشريط المكمل



أنواع الانزيمات المقطعة :

- 1- انزيمات تنشئ نهايات لزجة مثل ECORI
- 2- انزيمات تنشئ نهايات مصمتة :يقطع الانزيم الشريطين بشكل مباشر ولاحتوي النهايات المصمتة على مناطق حمض نووي احادي الشريط وتستطيع ان تلتحم بحمض نووي اخر له نهاية مصمتة .



Alul and HaeIII produce blunt ends

BamHI HindIII and EcoRI produce "sticky" ends

الرحلان الكهربائي الهلامي :

هي تقنية استخدام تيار كهربائي لفصل أجزاء الحمض النووي وفقا لاحجام الأجزاء

الخطوات :

- 1- تعبأ أجزاء الحمض النووي في الطرف ذي الشحنة السالبة
- 2- تتحرك أجزاء الحمض النووي باتجاه الطرف الموجب للمادة الهلامية عن تشغيل تيار كهربائي
- 3- الأجزاء الصغيرة تتحرك اسرع من الكبيرة
- 4- نقارن النمط الفريد باجزاء معروفة من الحمض النووي
- 5- يمكن إزالة أجزاء المادة الهلامية التي تحتوي على كل شريط لاجراء مزيد من الدراسة عليها

استنساخ الجينات :

- لماذا تمزج الخلايا البكتيرية مع بلازميد الحمض النووي معاد التركيب ؟
- لانتاج كميات كبيرة من بلازميد الحمض النووي معاد التركيب وتمتصه من خلال عملية التحويل .
- التحويل : عملية تحول الخلايا البكتيرية باستخدام نبض كهربائي او حرارة حيث تؤدي نبضة كهربائية قصيرة او ارتفاع في الحرارة الى حدوث فتحات مؤقتة في الغشاء البلازمي للبكتيريا ومن ثم نستطيع ادخال البلازميد معاد التركيب .
- تصنع البكتيريا نسخا من الحمض النووي معاد التركيب كلما تضاعفت وبالتالي نحصل على عدة نسخ من DNA المدخل .
- الاستنساخ : هي عملية صنع البكتيريا لعدة نسخ من DNA المدخل فيها عبر عملية التضاعف .
- يحتوي البلازميد على جين مقاومة المضاد الحيوي الامبسلين AMP (علل) : يستخدمه العلماء للتمييز بين الخلايا التي امتصت البلازميد معاد التركيب والتي لم تمتصه حيث عند تعريض البكتيريا للمضاد الحيوي الامبسلين تموت التي لم تمتص البلازميد وتبقى الخلايا التي امتصت البلازميد لوجود جين مقاومة المضاد الحيوي .

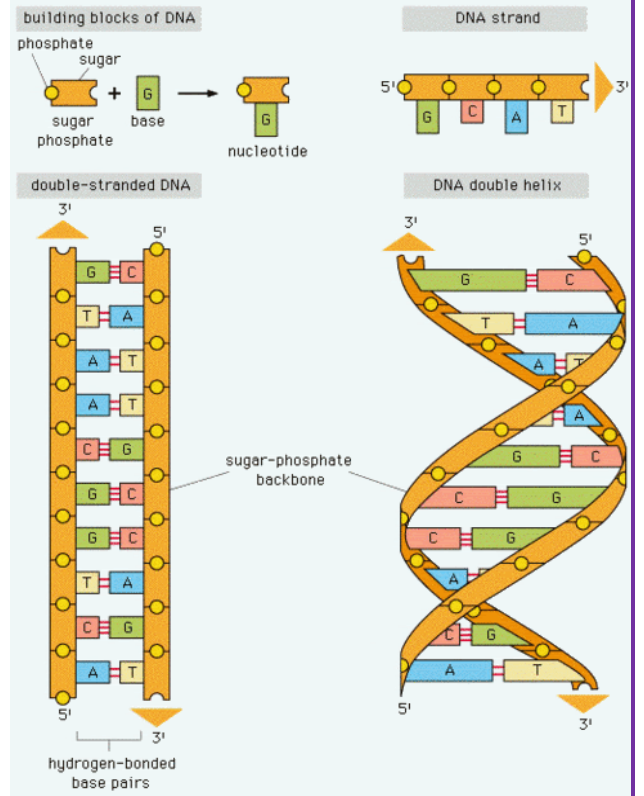
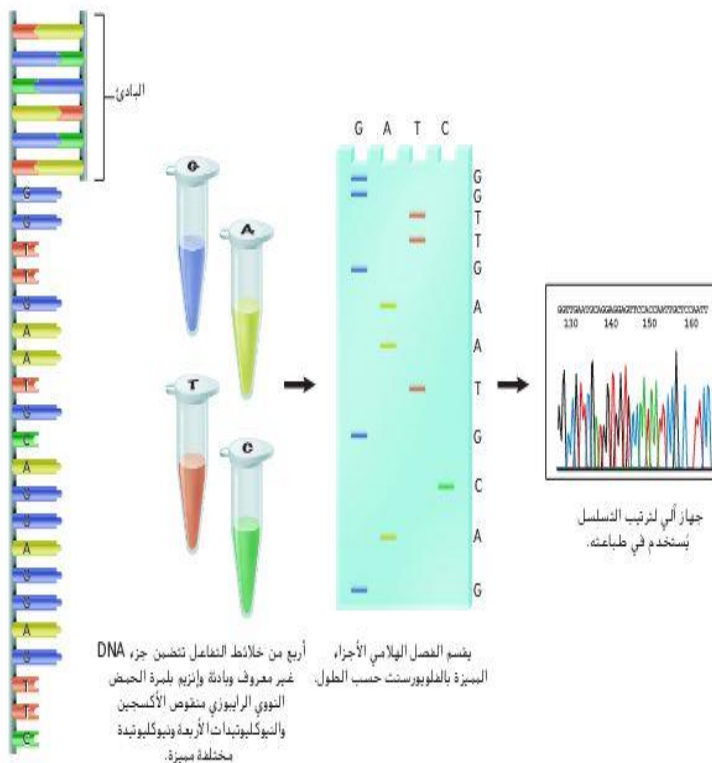
ترتيب تسلسل DNA :

- ما هي أهمية معرفة تسلسل DNA للكائنات الحية او جزء DNA مستنسخ :
 - 1- يزود العلماء بمعلومات قيمة لاجراء مزيد من الدراسات
 - 2- تحديد وظيفة جين ومقارنة الجينات بتسلسلات مماثلة لكائنات أخرى
 - 3- تحديد الطفرات او الاخطاء في تسلسل DNA .

(مراجعة تركيب DNA وهي غير داخلية في المنهج هي للتوضيح فقط)

يتكون DNA من شريط مزدوج كل شريط يتكون من الالف الوحدات البنائية المسماة بالنوكليوتيدات وكل نوكليوتيد يتكون من 3 أجزاء وهي سكر الريبوز منقوص الاوكسجين ومجموعة فوسفاتية وقاعدة نيتروجينية (القواعد النيتروجينية هي أربعة كالتالي : A ادينين - T ثايمين - G جوانين - C سايتوسين) وهي ترتبط بشكل متقابل يعني القاعدة ادينين A في سلسلة DNA ترتبط بالقاعدة T في سلسلة DNA الأخرى

و c ترتبط ب G في الجهة الأخرى :



الخطوات :

- 1- قطع جزيئات DNA المستخدمة في ترتيب تسلسل التفاعلات الى أجزاء اصغر باستخدام انزيم القطع
- 2- يخلط العلماء DNA غير معروف مع انزيم بلمرة DNA (انزيم يضاعف DNA في الخلايا) والنيوكليوتيدات الأربعة (A,T,G,C)
- 3- يتم تلوين كل نيوكليوتيد بلون مختلف من صبغة فلورسنت في الشريط المصنع حديثا .
- 4- كلما دمج نيوكليوتيد معدل ملون بالفلورسنت توقف التفاعل ونجم عن ذلك اشربة حمض نووي باطوال مختلفة .
- 5- تنفصل أجزاء DNA الملونة عن طريق الرحلان الكهربائي الهلامي
- 6- تحليل المادة الهلامية في جهاز تلقائي لترتيب تسلسل DNA باكتشاف لون كل نيوكليوتيد مميز .
- 7- يحدد تسلسل DNA الأصلي من خلال ترتيب الأجزاء المميزة .

تفاعل البلمرة المتسلسل :

يستخدم لانتاج ملايين النسخ من منطقة محددة في جزء الحمض النووي وهو شديد الحساسية وقادر على اكتشاف جزئ واحد للحمض النووي DNA في عينة ما .
علل : التفاعل المتسلسل مفيد جدا ؟
لانه يمكن بعد ذلك نسخ هذا الجزئ الواحد من DNA او تضخيمه عدة مرات لاستخدامه في تحليل DNA .

الخطوات :

- 1- وضع (DNA) مراد نسخه وانزيم البلمرة والنيوكليوتيدات الأربعة والبادنتين في أنبوب (
 - 2- يسخن الأنبوب وتفصل الحرارة شريطي DNA ويبرد الأنبوب فترتبط البادئات يستخدم جهاز الي يسمى مبدل درجات الحرارة لتدوير الأنبوب الذي يحتوي كل المكونات التي تدخل في التفاعل وتكون درجات الحرارة مرتفعة ومنخفضة
 - 3- ترتبط البادئات بشريط واحد DNA ودمج انزيم بلمرة DNA النيوكليوتيدات الصحيحة بين البادنتين .تكرر عملية التسخين والتبريد ودمج النيوكليوتيدات من 20-40 مرة مما يؤدي الى انتج ملايين النسخ من الجزء الأصلي .
- علل :يعزل انزيم بلمرة DNA من بكتريا حرارية تعيش في درجات حرارية عالية مثل الينابيع الساخنة في حديقة يلوستون ؟
لان فصل اشربة DNA يتطلب حرارة ولهذا يجي ان يكون الانزيم قادرا على تحمل درجات الحرارة العالية جدا

- يعتبر التفاعل المتسلسل من احد اقوى الطرق التي تستخدم في :

- 1- في المختبرات
- 2- يستخدم في الطب الشرعي لتحديد هوية المشتبه بهم والضحايا في التحقيقات الجنائية
- 3- يستعين به الأطباء للكشف عن الامراض المعدية مثل الايدز

- البادئات : هي DNA احادي الشريط قصير والبادئة مكملة لنهايات جزء DNA التي سيتم نسخها واستخدامها كنقطة بداية لتصنيع DNA



التقنيات الحيوية :

الكائنات الحية المعدلة وراثيا :الكائنات الحية التي ادخل فيها جين من كائن حي اخر .

وتشمل :

- 1- الحيوانات المعدلة وراثيا
- 2- النباتات المعدلة وراثيا
- 3- البكتريا المعدلة وراثيا

الحيوانات المعدلة وراثيا :

- لأغراض البحث البيولوجي في المختبرات
- مثل :الفئران وذبابات الفواكه ودودة الربداء الرشيقه
- وتسمى سي اليجانس في مختبرات البحث لدراسة الامراض
- وتطوير وسائل معالجتها .
- تحسين امدادات الغذاء وصحة الانسان
- مثل :-الماشية المعدلة وراثيا - الماعز المعدل
- وراثيا لافراز مضاد الثرومبين الثالث والذي
- يستخدم لمنع تخثر الدم اثناء الجراحة
- انتاج ديوك رومية معدلة وراثيا تقاوم الامراض
- الأسماك تنمو اسرع
- مصدر للاعضاء في عمليات زراعة الأعضاء
- في المستقبل .

النباتات المعدلة وراثيا :

- 1- نباتات اكثر مقاومة للافات الحشرية او الفيروسية :مثل فول الصويا والذرة والكانولا المقاومة للمبيدات الحشرية ومبيدات الأعشاب والقطن المعدل وراثيا والذي يقاوم غزو الحشرات للوز القطن و نباتات فول سوداني وفول صويا لا تسبب ردود فعل تحسسية .
- 2- زراعة محاصيل لأغراض تجارية ويجري اختبارها ميدانيا :مثل البطاطا السكرية المقاومة لآحر أنواع الفيروسات ونبات الأرز الذي يحوي نسب مرتفعة من الحديد والفيتامينات والتي تقلل سوء التغذية في اسيا
- 3- المحاصيل المحتملة : ثمار الموز التي تنتج لقاحات لعلاج امراض معدية مثل التهاب الكبد الفيروسي ونباتات تنتج مواد بلاستيكية قابلة للتحلل الحيوي .

البكتريا المعدلة وراثيا :

- 1- تصنع الانسولين
- 2- هرمونات النمو
- 3- مواد تذيب تخثرات الدم
- 4- تبطئ البكتريا تكون بلورات الثلج على المحاصيل لحمايتها من التلف الناتج عن الصقيع
- 5- تنظيف الانسكابات النفطية بفعالية اكبر وتحليل النفايات

الجينوم البشري :

هو المعلومات الوراثية الكاملة في خلية ما وهو مشروع دولي انجز في العام 2003

- الهدف منه :تحديد تسلسل 3 مليار من النيوكليوتيدات التي تكون DNA البشري وتحديد كل الجينات البشرية
- تحليل البيانات لا يزال مستمرا لعدة عقود
- من اجل اكمال المهمة الكبيرة قام الباحثون بدراسة جينومات كائنات حية أخرى مثل :ذباب الفاكهة والفار
- والاشريكية القولونية (يكتريا توجد في امعاء الانسان)
- لماذا درس العلماء جينومات لكائنات أخرى ؟
- من اجل تطوير التكنولوجيا اللازمة للتعامل مع كميات كبيرة من البيانات التي قدمها الجينوم البشري وتساعد أيضا في تفسير وظيفة الجينات البشرية المكتشفة حديثا .

ترتيب تسلسل الجينوم :

يتألف DNA البشري من 46 كروموسوم ولتحديد تسلسل واحد مستمر للجينوم البشري قام العلماء بالتالي :

- 1- قطعت كل الكروموسومات البشرية البالغ عددها 46 بالعديد من انزيمات القطع لماذا ؟ :لانتاج أجزاء ذات تسلسلات متشابهة .
- 2- جمعت هذه الأجزاء بواسطة متجهات لانشاء حمض نووي معاد التركيب واستنسخت نسخ كثيرة منها
- 3- رتبّت النسخ تسلسليا باستخدام أجهزة الية لترتيب التسلسل .
- 4- استخدمت أجهزة كمبيوتر في تحليل المناطق المتشابهة بهدف تكوين تسلسل واحد متواصل

ملاحظات العلماء على الجينوم البشري :

- 1- لاحظوا ان اقل من 2% من الجينوم البشري مسؤولة عن تشفير جميع البروتينات الموجودة في الجسم
- 2- الجينوم ملئ بامتدادات طويلة من تسلسلات متكررة ليس لها وظيفة مباشرة وتسمى (التسلسلات غير المشفرة)

البصمة الوراثية :

- تكون الامتدادات الطويلة لمناطق DNA غير المشفرة فريدة من نوعها لكل فرد
- المناطق المشفرة للبروتين تكون متطابقة تقريبا بين الافراد
- تقطع انزيمات القطع المناطق الفريدة من نوعها لكل فرد
- البصمة الوراثية :فصل أجزاء DNA باستخدام الرحلان الكهربائي الهلامي لملاحظة أنماط الأشرطة الخاصة بكل شخص
- يستخدم العلماء في الطب الشرعي البصمة الوراثية :
 - 1- لتحديد هوية المشتبه بهم
 - 2- الضحايا في القضايا الجنائية
 - 3- اثبات النسب
 - 4- التعرف على الجنود الذين قتلوا في الحرب

مثال : عينة مأخوذة من الشعر يستخدمها علماء الطب الشرعي لاكتشاف البصمة الوراثية .

- 1- يستخدم التفاعل المتسلسل لانزيم البلمرة في نسخ الكمية الصغيرة من DNA لانشاء عينة كبيرة
 - 2- يقطع DNA المضخم بانزيمات القطع
 - 3- تفصل الأجزاء بواسطة الرحلان الكهربائي الهلامي
 - 4- تقارن مع أجزاء DNA معروفة المصدر من الضحايا او المشتبه بهم
 - 5- تحديد الأجزاء المتشابهة من القطع
- تستخدم بصمة DNA لادانة المجرمين والافراج عن الأبرياء الذين حبسوا ظلما

تحديد الجينات :

- عندما يرتب الجينوم تسلسليا تكون الخطوة التالية هي تحديد الجينات ووظائفها
- يستخدم الباحثون تقنيات تجمع بين تحليل الكمبيوتر وتكنولوجيا DNA معاد التركيب لتحديد وظائف الجينات
- كيف حددت جينات الخميرة والبكتيريا ؟
- هذه الكائنات لا تحتوي على مناطق كبيرة من DNA غير المشفر فقد حدد الباحثون جيناتها من خلال فحص (قوالب القراءة المفتوحة ORFs).
- ORFs : عبارة عن سلاسل dna تحتوي على 100 كودون على الأقل تبدأ بكودون البدء وتنتهي بكودون الإيقاف وهي تفحص لتحديد ما إذا كان الجين ينتج بروتينات فاعلة .
- (مراجعة للاطلاع فقط وهي لغرض الفهم : عملية تصنيع البروتين تشمل مرحلتين الأولى تسمى النسخ و فيها يصنع الحمض النووي RNA من نسخ DNA لنفسه و يختلف RNA عن DNA في ان DNA شريط مزدوج وفيه اربع قواعد هي A,T,G,C اما RNA فهو شريط مفرد وفيه القاعدة U يوراسيل بدلا من T الثايمين في DNA بالإضافة الى القواعد الأخرى G,C,A و احد أنواع RNA هو mRNA الرسول و هو يحمل شفرات تصنيع البروتين بعملية الترجمة و تسلسل الاحماض الامينية (الوحدات البنائية للبروتين) و كل 3 قواعد تسمى :كودون والكودون يشير الى : بداية الترجمة مثل كودون البدء AUG وكودونات الإيقاف التي تشير الى نهاية عملية الترجمة وتصنيع البروتين وهي ثلاثة UGA,UAG,UAA و كودونات أخرى تشير الى احماض امينية) .
- حدد العلماء أكثر من 90% من الجينات الموجودة في الخميرة والبكتيريا بشكل صحيح
- الكائنات الحية الأكثر تعقيدا مثل البشر يتطلب برامج كمبيوتر مطورة تسمى (الخوارزميات)تستخدم الخوارزميات معلومات مثل تسلسل جينومات كائنات حية أخرى لتحديد الجينات البشرية .

المعلوماتية الاحيائية :

- ظهر مجال المعلوماتية الاحيائية نتيجة لمشروع الجينوم البشري وتسلسلات الكائنات الحية وبالتالي هناك كم هائل من البيانات الواجب تخزينها وتنظيمها وفهرستها
- المعلوماتية الاحيائية :انشاء قواعد بيانات من المعلومات البيولوجية والحفاظ عليها وتحليل المعلومات المتسلسلة والتي تتطلب إيجاد الجينات الموجودة في تسلسلات DNA العديد من الكائنات الحية وابتكار طرق جديدة لتوقع بنية البروتينات المكتشفة حديثا
 - يقوم العلماء بدراسة تطور الجينات عن طريق تسلسلات البروتينات في مجموعات ومقارنتها ببروتينات مشابهة لكائنات حية مختلفة .

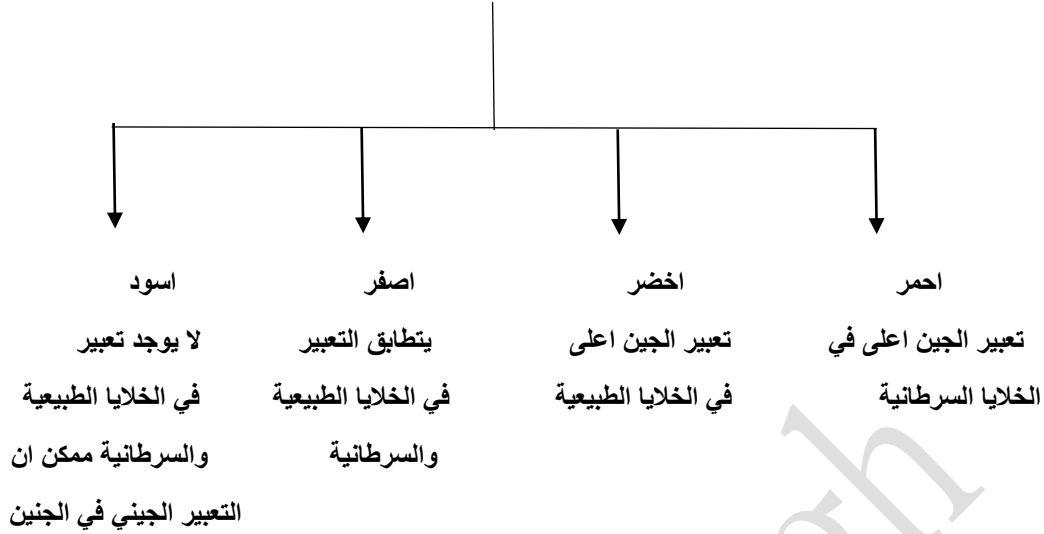
صفات DNA الدقيقة :

- هي شرائح مجهرية صغيرة او رقائق من السيليكون و تستخدم لتحليل الجينات للكائن الحي كم تحتوي صفات DNA على جينات مثل :
- 1- الجينات التي تنظم دورة الخلية
 - 2- جميع جينات الجينوم البشري (ولهذا يمكن تخزين كمية كبيرة من المعلومات في رقاقة او شريحة واحدة صغيرة - تساعد صفات DNA الباحثين في تحديد اذا التعبير عن جينات معينة يحدث نتيجة عوامل وراثية ام بيئية .

الخطوات :

- 1- فصل mRNA من جماعتين احيائيتين مختلفتين
- 2- تحول الى اشرطة DNA متمم باستخدام انزيم النسخ العكسي (انزيم النسخ العكسي هو انزيم يعكس عملية النسخ حيث ينتج DNA من RNA بينما العملية العادية للنسخ هي DNA ينسخ من نفسه RNA)
- 3- يميز كل DNA بصبغة فلورسنت محددة (الأحمر للخلايا السرطانية -والاخضر للخلايا الطبيعية)
- 4- تجمع مجموعتي DNA المتمم على شريحةالصفيف الدقيق وتوضع في حضانة

إذا كان اللون :



علل :يستطيع الباحثون فحص التغيرات الموجودة في أنماط التعبير عن جينات متعددة في الوقت نفسه

لان شريحة واحدة من صفيق DNA دقيق يمكن ان تحوي الاف الجينات .

الجينوم والاضطرابات الجينية :

- اكثر من 99% من كل تسلسلات قاعدة النيوكليوتيدات تتطابق تماما في جميع الأشخاص .
- تعددات اشكال النيوكليوتيد الفردية SNPs : هي تنوعات متواجدة في تسلسل DNA والتي تحدث عندما يتغير نيوكليوتيد واحد في الجينوم البشري وهو يحدث بنسبة 1% على الأقل في الجماعة الاحيائية .
- تعدد اشكال النيوكليوتيد الفردية قد :
 - 1- لا تؤثر على وظيفة الخلية
 - 2- تساعد في تحديد الجينات المرتبطة بالاضطرابات الجينية .

مشروع هاب ماب :

- تميل التنوعات الجينية التي تقع في مناطق متقاربة الى ان تكون مورثة معا .
- مشروع هاب ماب : المشروع الذي يبتكر دليل الأنماط الفردانية المرتبطة بالجينوم البشري
- يجمع هاب ماب كل تعددات اشكال النيوكليوتيدات الفردية المتجاورة المورثة معا في أنماط فردانية
- يقسم الجينوم الى أنماط فردانية وعند اكتماله سيصف المشروع :
 - 1- ماهية التنوعات
 - 2- اين تحدث في DNA
 - 3- كيفية توزيعها بين الأشخاص داخل الجماعات الاحيائية وبينها في انحاء العالم
 - 4- العثور على الجينات التي تسبب الامراض وتؤثر في استجابة الفرد للأدوية .

علم الصيدلة الجيني

هو دراسة كيفية تأثير الوراثة الجينية في استجاب الجسم للأدوية
فوائده :

- 1- تصميم جرعات أكثر دقة من الادوية تكون أكثر سلامة وملائمة للمرض
- 2- صناعة ادوية مخصصة لاحتياجات الأفراد اعتمادا على تكويناتهم الجينية (علل) : إذ يساهم وصف هذه الادوية وفق التكوين الجيني في زيادة السلامة والتعجيل بالشفاء وتقليل الآثار الجانبية

العلاج الجيني :

التقنية التي تهدف الى تصحيح الجينات المتحولة المسببة للأمراض البشرية .

الخطوات

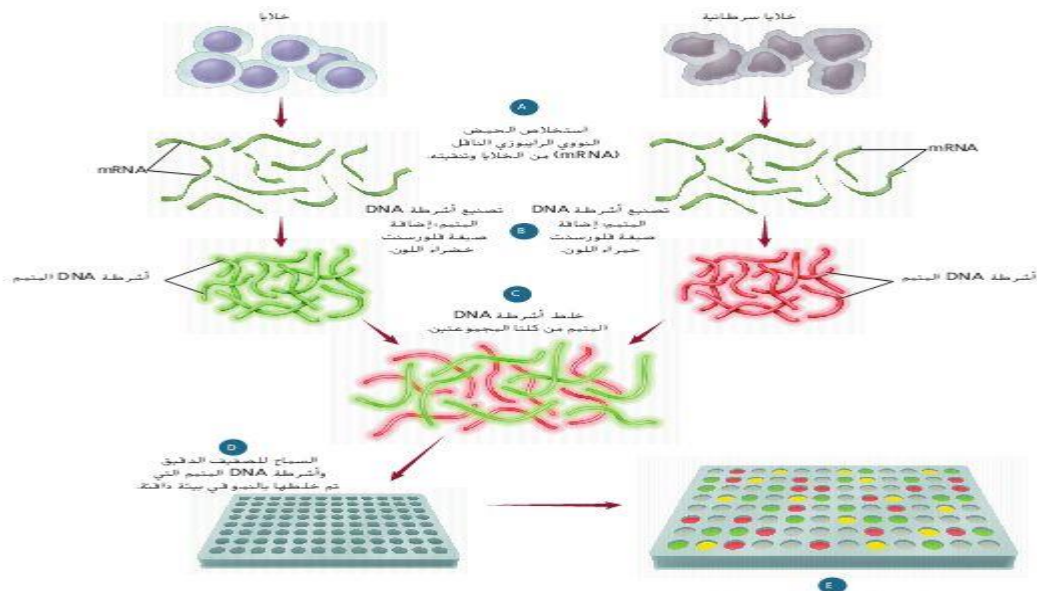
- 1- يتم ادخال جين طبيعي في الكروموسوم ليحل محل جين لا يؤدي وظيفته
- 2- ينتج ادخال جين طبيعي في ناقل فيروسي (حمض نووي معاد التركيب)
- 3- تصاب الخلايا المستهدفة لدى المريض بالفيروس وتطلق DNA معاد التركيب في الخلايا المصابة
- 4- يترسب الجين الطبيعي في الخلايا ثم يدخل نفسه في الجينوم ويبدأ بالقيام بوظيفته .

- أجريت اول تجربة للعلاج الجيني الاكلينيكي في المعاهد الوطنية لشؤون الصحة على طفل عمره اربع سنوات مصاب بنقص المناعة الحاد المشترك SCID
- تشمل تجارب العلاج الجيني التعامل مع مرض السكر والسرطان وامراض الشبكية وباركنسون

علم الجينوم والبروتيومات :

- علم الجينوم : هو دراسة جينومات الكائنات الحية
- يتحقق العلماء من البروتينات التي تنتجها الجينات بالإضافة الى كمية بيانات مكتسبة من تسلسل جينومات كائنات متنوعة .
- تعد الجينات وحدات تخزين المعلومات الأساسية اما البروتينات تعتبر محركات الخلية
- البروتيوميات : هي الدراسة واسعة النطاق وانشاء دليل لبنية البروتينات ووظائفها في الجسم البشري سوف تسمح بالنظر في مئات الاف البروتيومات في وقت واحد
- البروتيومات ستغير جذريا طريقة ابتكار ادوية جديدة لمعالجة الامراض مثل السكري من النوع 2 و السمنة وتصلب الشرايين .

وجه المقارنة	الصفة السائدة	الصفة المتنحية
ثمار الجريب فروت	الابيض	الأحمر
البرتقال	وجود البذور	عدم وجود البذور
القطط	اسود	ابيض



الأسئلة :

اختر الجواب الصحيح:

- 1- تمثل النسبة المئوية من الجينوم المسؤولة عن بناء البروتينات اقل من :
25%- 100%- 98%- 2%-
- 2- يتشكل DNA معاد التركيب من خلال دمج جزيئات DNA :
-من مصدرين مختلفين
-من كروموسومين للكانن الحي نفسه
-بجزيئات RNA
-بروتينات تعود لنوع كائن حي مختلف
- 3- تستخدم تقنية DNA في تطوير نباتات ذات محاصيل زراعية :
-مقاومة لبعض الامراض
-اكثر تأثيرا بمبيدات الحشرات
-اقل سمية للحشرات التي تتغذى عليها
-غير قادرة على تثبيت النتروجين في الجو
- 4- ان تحليل صفيقات DNA الدقيقة أداة مهمة في :
-تحديد هوية شخص
-يمكنها ان تشفي من السرطان
-تصغ خلايا الورم لقتلها
-تبين الجينات النشطة في خلية معينة
- 5- أي من التالي ليست من مشروع الجينوم البشري :
-تحديد تتابع نيوكليوتيدات الجينوم البشري ووظيفته
-وضع خريطة لموقع جين على كل كروموسوم لدى الانسان
-الإجابة عن أسئلة حول تركيب الجينوم ووظيفته
-انتاج افراد هجينة تحمل صفات وراثية مرغوب فيها
- 6- ان الكثير من المنتجات الصيدلانية التي تنتج بواسطة تقنيات DNA هي :
-كربوهيدرات
-دهون
-بروتينات
-عديدات تسكر
- 7- أي من أنواع الكلاب التالية تتمتع ببنية عضلية قوية :
-الهاسكي
-البيغل
-جيرمان شيبيرد
-جميع ما سبق
- 8- ان اختيار الصفات المرغوبة لكاننات معينة ونقلها للأجيال القادمة يسمى :
-التربية الداخلية
-التهجين
-التناسل الانتقائي
-لاشي مما سبق
- 9- تستخدم كلاب الهاسكي :
-ككلاب بوليسية
-جر زلاجات
-كلاب خدمة
-كل ما سبق
- 10- تستخدم كلاب الجيرمان شيبيرد في أداء الخدمات الخاصة لانها :
-تمتلك حاسة شم قوية
-عداء قوية
-قابلة للتدريب
-كل ما سبق
- 11- ان من عيوب التهجين انه :
-مكلف ويستغرق طويلا
-اكثر قدرة على الانجاب
-الحصول على نباتات مقاومة لأمراض
-اسرع نموا
- 12- تسمى العملية التي تستولد فيها كاننات حية متماثلة جينيا للتخلص من الصفات غير المرغوبة:
-التناسل الانتقائي
-التهجين
-التربية الداخلية
-التلقيح الاختباري
- 13- تسمى العملية التي يتم فيها مزاجه كائن حي طرازه الجيني غير معروف مع اخر متحي :
-التناسل الانتقائي
-التهجين
-التربية الداخلية
-التلقيح الاختباري

- 14- ان الصفة السائدة في نبات الجريب فروت هي :
 -الأبيض -البرتقالي -الأحمر -الأخضر
- 15- ان التقنية التي تنطوي على التحكم بالحمض لكانن حي من اجل إضافة حمض نووي دخيل ب:
 -الرحلان الهلامي -تحليل صفيغ DNA -هندسة الجينات -لاشي مما سبق
- 16- بروتين موجود في السمك الهلامي الذي يعيش شمال المحيط الهادئ :
 -الفلوري الأخضر -انزيمات مقطعة -البلازميد -المتجه
- 17- اجمالي الحمض النووي DNA الموجود في نواة كل خلية يسمى :
 -الجين -الجينوم -انزيمات القطع -المتجه
- 18- ان النيوكلياز الداخلي هو :
 -البروتين الفلوري الأخضر -انزيم القطع -البلازميد -الجينوم
- 19- احد اشهر انزيمات القطع هو الانزيم :
 Nsil- EAGL- HIND3- ECORI-
- 20- يطلق على النهايات التي تحتوي على حمض نووي احادي الشريط المكمل :
 -مصمتة -لزجة -متصلة -لا شيء مما سبق
- 21- تقنية فصل الحمض النووي وفقا لحجم الأجزاء يسمى :
 -الرحلان الكهربائي الهلامي -البلازميد معاد التركيب -استنساخ الجينات
- 22-القطع الصغيرة من DNA تكون قرب القطباثناء فصلها بالرحلان الكهربائي :
 -السالب -الموجب -الاثنين معا -لا شيء مما سبق
- 23- شحنة DNA :
 -سالبة -موجبة -متعادلة -لا شيء مما سبق
- 24- ان الجزيئات الدائرية الصغيرة من DNA والتي تتواجد طبيعيا في البكتريا والخميرة هي :
 -الفيروسات -RNA- -البلازميد -انزيم النسخ العكسي
- 25- ان انزيميربط جزيئين من DNA كيميائيا :
 -بلمرة DNA -ليغاز DNA -انزيم النسخ العكسي -الهيليكي
- 26- تسمى العملية التي تمتزج فيها الخلايا مع DNA معاد التركيب ب :
 -الارتباط -الالتصاق -التحويل -النقل
- 27-ان القاعدة النتروجينية G ترتبط دائما وابدأ مع القاعدة النتروجينية :
 G- C- T- A-
- 28-ان التفاعل الذي يستخدم لانتاج ملايين النسخ من DNA :
 -تحدد تسلسل DNA -التفاعل البلمرة المتسلسل

29-ان فصل الأشرطة يتطلب عمليةبينما دمج البادئات يتطلب

-التبريد -التسخين
-تبريد -تبريد
-تسخين -تسخين

30-ان من أدوات هندسة الجينات هي :

-انزيمات القطع
-الرحلان الكهربى الهلامى
-استنساخ الجينات
-كل ما سبق

31-ان الكائنات التى يدخل فيها جين من كائن حى آخر :

-معدلة وراثيا -غير معدلة وراثيا -معدلة دهنيا -لاشئ مما سبق

32-ان فصل أجزاء DNA باستخدام الرحلان الهلامى الكهربى يسمى انتاج :

-نسخة DNA -بصمة DNA -بلازميد معاد التركيب -كل ما سبق

33- حددت جينات كل من الخميرة والبكتريا بواسطة :

-بصمة DNA -قوالب القراءة المفتوحة -تسلسل DNA -كل ما سبق

34-ان مجال الدراسة الجديد والذي نتج عن الجينوم البشرى هو :

-المعلوماتية الاحيائية -الكيمياء الاحيائية -البروتيوم -الوراثة المعقدة

35- ان التحليل الذى يكشف تعبير الجينات يسمى :

-صفيف DNA الدقيق -تسلسل DNA -بصمة DNA -لاشئ مما سبق

36- ان التنوعات الموجودة فى تسلسل DNA عندما يتغير نيوكليوتيد واحد تسمى :

-تعددات اشكال النيوكليوتيد الفردية SNPS -بصمة DNA

-بلازميد -الصيدلة الجيني

37- ان المشروع الذى حدد جميع الأنماط الفردانية فى الجينوم البشرى هو ك

-هاب ماب -علم الصيدلة الجيني -العلاج الجيني -البروتيوميات

38- ان العلاج الذى يتم فيه ادخال جين طبيعى فى الكروموسوم ليحل محل جين لا يؤدي وظيفته ب :

-العلاج الصيدلي -العلاج الجيني -SNPS- QRS-

39-ان دراسة مئات الالف البروتينات فى وقت واحد تسمى :

-الجينوم -البروتيوميات -الدهنيات -النيوكليوتيدات

40-دراسة مجموعة الجينات الكاملة وتحديد تنابعات النيوكليوتيدات ل DNA فى خلايا الانسان تسمى :

-الجينات القافزة -البروتيوم -الجينوم البشرى -المعالجة الجينية

41- من خلال هندسة الجينات تم تحسين القيمة الغذائية في الأرز في تحسين مستواه من :

-الكربوهيدرات -الحديد والفيتامينات -الزيوت -الصوديوم والكالسيوم

42- تقنية حديثة يتم فيها التعرف على الجينات السرطانية النشطة :

-الصفات الدقيقة -الجينوم البشري -استخدام الأشعة -الفصل الكهربائي

43- التقنية التي يتم فيها انتاج اعداد كبيرة من جين او قطع DNA هي :

-الصفيف الدقيق -التفاعل المتسلسل لانزيم البلمرة

-المعلوماتية الاحيائية -تسلسل DNA

44- علم المحتوى البروتيني :البروتينات ,علم الجينوم :

-البروتينات -الجينات -الصفيف الدقيق -النقل النووي

45- المادة الوراثية الناتجة عن دمج DNA من كائنين مختلفين هي DNA :

-المتجه -البلازميد -معاد التركيب -البلازميدي

46- يسمى نمط الخطوط المكون من قطع DNA معينة ك

-بصمة الDNA -DNA معاد التركيب -المتجه -جين مقاومة الامبسلين

47- صفيف DNA دقيق :مشروع الجينوم البشري

-علم المعلوماتية الاحيائية :المحاصيل المعدلة وراثيا -هندسة الجينات :علم المحتوى البروتيني

-DNA المسؤول عن بناء البروتين :98% من الجينوم -هندسة الجينات :المحاصيل المعدلة وراثيا

48- تفاعل البلمرة المتسلسل لا يتطلب وجود :

-انزيم بلمرة DNA -النيوكليوتيدات الأربعة -البادئات -انزيم بلمرة RNA

49- العملية التي يتم فيها استبدال جين غير سليم بجين سليم لنفس الصفة الوراثية :

-المعالجة الجينية -DNA معاد التركيب -المعلوماتية الاحيائية -انتاج البلازميد

50- الاستنساخ هو عملية :

-زيادة نسخ DNA في النواة -ادخال جينات جديدة

-إزالة جينات غير مرغوبة -الاكثار من الخلايا المتطابقة

51- تقوم الانزيمات المقطعة في تعرف :

-تتابع القواعد النتروجينية -البروتينات -الاحماض الامينية -الكروموسومات

52- أي من التالي يستخدم في قطع جزيئات DNA في مواقع معينة :

-موجه الاستنساخ -انزيمات الاستنساخ -انزيمات القطع -التفاعل المتسلسل للبلمرة

53-تنتقل قطع DNA في عملية الفصل الهلامي الكهربائي في اتجاه طرف الهلام لانها :

-تنقاد بفعل الجاذبية الأرضية

للهمام

-تنجذب نحو قطع DNA المتممة عند ذلك الطرف من الهلام

-تطرد بفعل جزيئات الكارهة للماء

54- لترتبط البادئات ب DNA في التفاعل المتسلسل للبلمرة يجب :

-التسخين -التسخين ثم التبريد -التبريد ثم التسخين -التبريد

55-اذا كان الجينوم البشري لكانن معين كبير ويحتوي على عدد جينات اقل فانه يمكن استنتاج :

-هناك كميات كبيرة من DNA غير المسؤول عن بناء البروتين -الكانن على درجة عالية من التعقيد

-هناك كميات صغيرة من DNA غير المسؤول عن بناء البروتين -الكانن على درجة عالية من التعقيد

56-من اجل تصنيف امراض السرطان فان الأطباء يستخدمون تقنية :

-الفصل الكهربائي ثنائي البعد -البلاست -النقل النووي -صفيفات DNA

57- يمكن تحسين فهم الجينوم البشري عبر فهم :

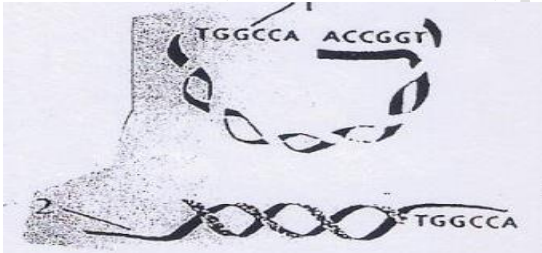
-علم الرياضيات -علم الحاسوب -بصمات DNA -جينومات نماذج أنواع حية

58-ماذا يسمى البلازميد البكتيري بعد ادخال DNA من معط الى DNA البكتيريا :

DNA-الموجة DNA-المستسخ DNA-البلازميدي DNA-معاد التركيب

59- هذا الرسم التخطيطي مكون من قطعتين من DNA جرى قطعهما بواسطة الانزيم المقطع نفسه استخدم الرسم التخطيطي للإجابة عن السؤال التالي :

• ما تتابع القواعد النيتروجينية الذي يجب ان يتصف به الطرف الدبق رقم 2 ليرتبط بالطرف الدبق رقم 1 :



UGGCCU-
ACCGGT-
TCCGGA-
CTTAAG-

60-ان هدف مشروع الجينوم البشري هو :

-تحديد تتابع نيوكليوتيدات الجينوم البشري ووظيفته

-وضع خريطة لموقع كل جين على الكروموسوم

61- ان قطع DNA ذات الأطراف الدبقة المتممة :

-توجد في الخلايا البكتيرية فقط

-قادرة على الارتباط بقطع متممة للنوع نفسه

-تحتط فورا بواسطة انزيمات موجودة في سيتوبلازم الخلية

62-البلازميدات :

-قطع حلقيه من DNA بكتيري

-تضاعف كلما يتضاعف الكروموسوم الرئيس للكانن الحي

-تستخدم غالبا كمتجهات في هندسة الجينات

-كل ما سبق

63- ان استخدام هندسة الجينات لنقل جينات الانسان الى داخل البكتيريا :

- غير ممكن عبر التقنية الحالية
- يتسبب في جعل جينات الانسان تنتج بروتينات بكتيرية
- يؤدي الى تكوين نوع جديد من الكائنات الحية
- يجعل البكتيريا تنتج بروتينات الانسان

64- ان عملية نقل جينات سليمة لانسان الى خلايا انسان تفتقر لهذه الجينات :

- غير ممكنة حتى الان
- سوف تسبب في ظهور السرطان
- سوف تسبب في جعل الاجسام المضادة تقتل تلك الخلايا
- تسمى المعالجة الجينية

65- يمكن تحسين فهم الجينوم البشري عبر فهم :

- علم الرياضيات
- علم الحاسوب
- بصمات DNA
- جينومات نماذج أنواع حية

66- للحصول على بكتيريا تنتج الانسولين يقوم اخصائيو هندسة الجينات ب:

- انتزاع البروتينات المثبطة التي تمنع تعبير جين الانسولين البكتيري
- ادخال متجه يحتوي على جين انسولين الانسان الى خلية بكتيرية
- البحث عن بكتيريا يمكنها ان تنمو في وسط بيئي يفتقر الى الانسولين
- تنمية بكتيريا سليمة في وسط بيئي مغذ يحتوي على كمية كبيرة من السكر

• اكمل جدول المقارنة التالي :

المفهوم	التعريف
.....	بروتينات تقوم بتقطيع جزيئات DNA الطويلة الى أجزاء صغيرة
.....	DNA جلفي يوجد طبيعيا في بعض خلايا البكتيريا الى جانب كروموسومها الرئيسي
.....	قطع DNA صناعية تتألف من حوالي 20-30 نيوكليوتيدا يتوجب توافرها كي يبدا انزيم بلمرة DNA عملية التضاعف

• تم في مختبر البحث الجنائي تحليل عينات DNA لرجلين وامراة وطفلها كما هو موضح بالشكل ادناه امعن النظر فيه ثم اجب عن الأسئلة :

• حدد أي من الرجلين هو الاب الحقيقي للطفل معلا اجابتك ؟

.....

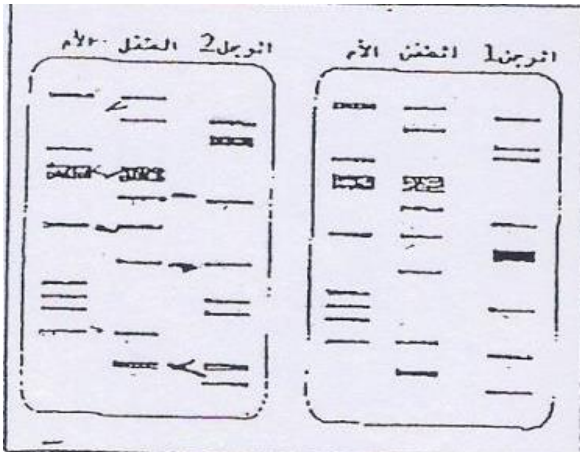
.....

.....

• ما اسم التقنية التي استخدمت في هذه الدراسة ؟

.....

-اجب عن الأسئلة التالية :



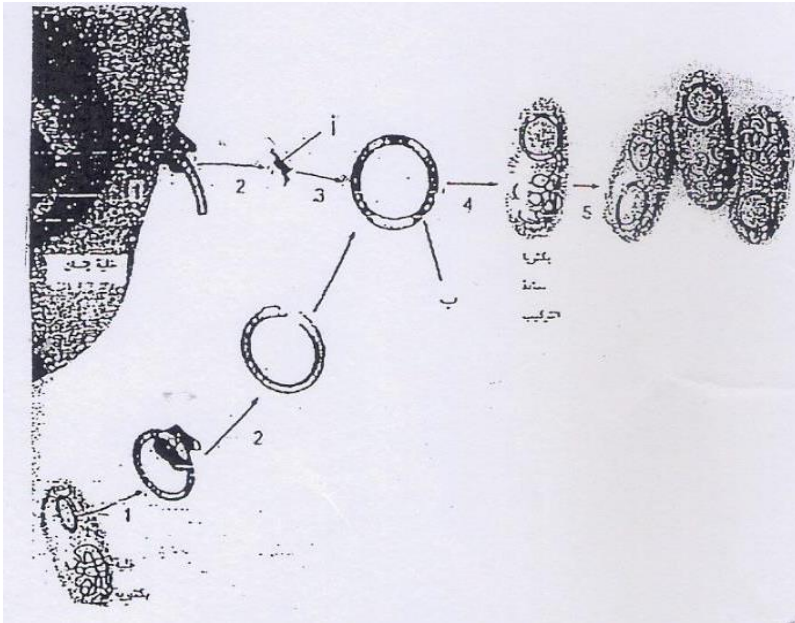
1- ما فائدة التفاعل المتسلسل لانزيم البلمرة في انتاج بصمة DNA ؟

.....
.....

2-ما أهمية استخدام الانزيم المقطع نفسه في الحصول على قطعتين من DNA لربطهما معا .

.....
.....

-استخدم الرسم التخطيطي التالي والذي يوضح عملية نقل جين انسان الى داخل الخلية البكتيرية لتجيب عن الأسئلة :



• ما الخطوات التي تمثلها الأرقام :

3-.....

4-.....

• سم التراكيب التي تمثلها الرموز :

ا-.....

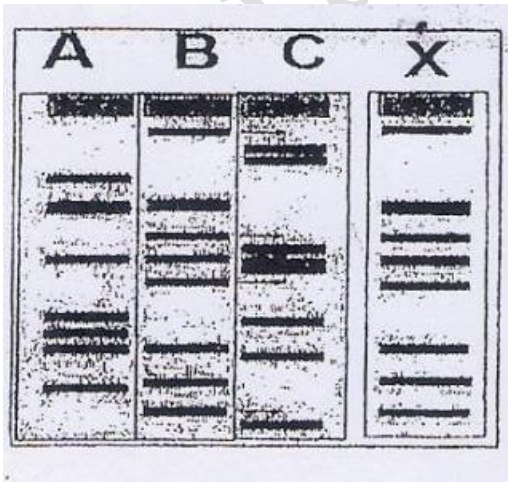
ب-.....

• ما أهمية استخدام الانزيم المقطع

نفسه للحصول على قطعتي DNA

وربطهما معا ؟

-الشكل المجاور يوضح بصمات DNA لاربعة اشخاص اخذت البصمة X من نقطة دم في مسرح الجريمة تعود للمجرم المجهول (X) تمنعه ثم اجب عن الأسئلة :



* أي من الأشخاص يمكن ان يكون متهما من المشتبه بهم (A-B-C)

.....

*ما سبب التباين (الاختلاف) في سرعة انتقال الأجزاء

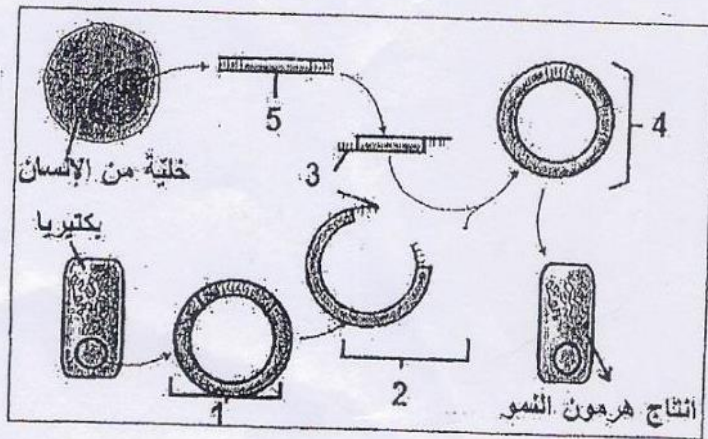
المقيدة DNA في الفصل الهلامي الكهربائي ؟

.....

.....

.....

-يلخص الشكل التخطيطي تقنية نقل جين هرمون النمو من انسان الى نوع من البكتريا تمنعنه جيدا ثم اجب عن الأسئلة



• الرقم 4 يدل على :

-بلازميد البكتريا

-متجه الاستنساخ

-المستنسخ

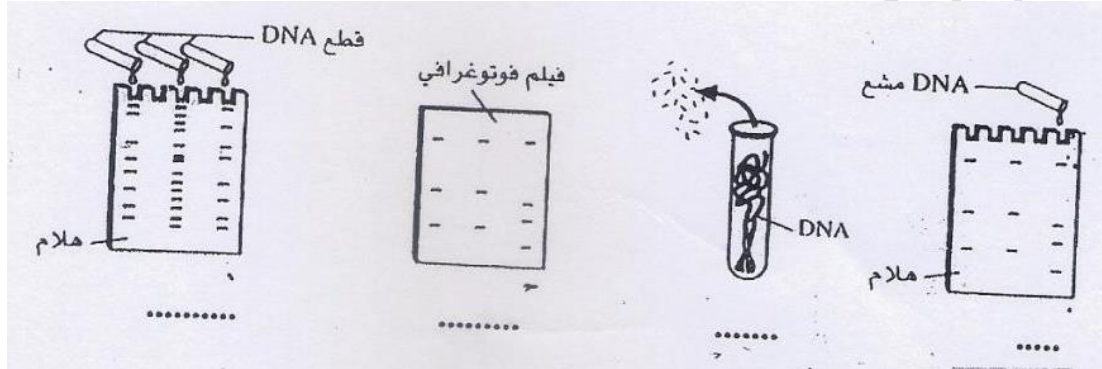
-بلازميد معاد التركيب

• التركيب الذي يمثل المتجه يشار اليه

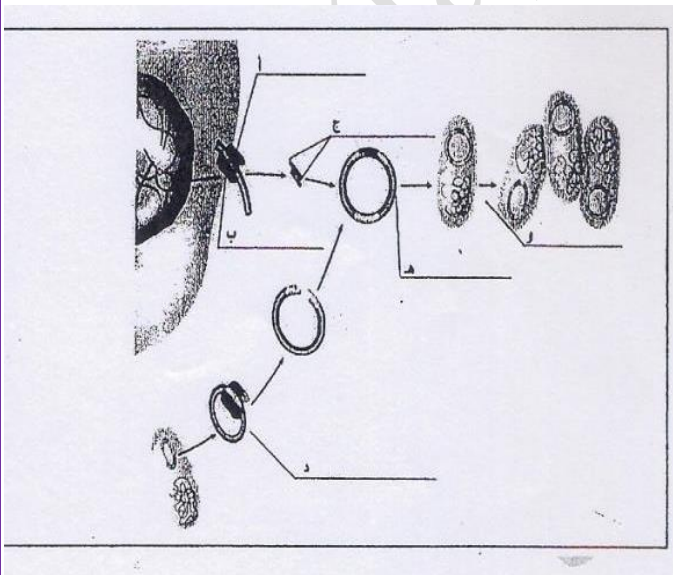
بالرقم

-امعن النظر في الرسوم التخطيطية التالية ثم اجب عما يلي :

(ا) رتب خطوات انتاج بصمة DNA ترتيبا صحيحا مستخدما الأرقام (1-2-3-4)



-انظر للرسم الذي يلخص عملية نقل جين انسان الى داخل البكتريا ثم اجب عن الأسئلة التالية :



• اكتب في الفراغ التراكيب المشار اليها بالأحرف (ا-ب-د-و)

• ما الأطراف الدقيقة وباي طريقة تعمل في صنع DNA معاد التركيب ؟

.....

.....

.....

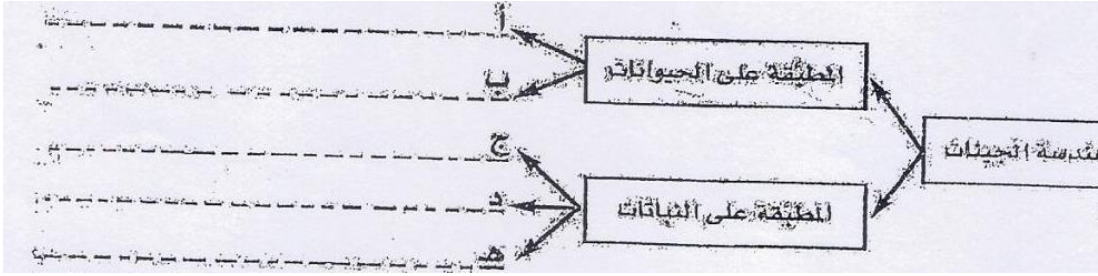
• لماذا تستخدم عملية انتاج بصمة DNA قطعاً

صغيرة ومحددة من DNA بدلا من الجينوم بكامله ؟

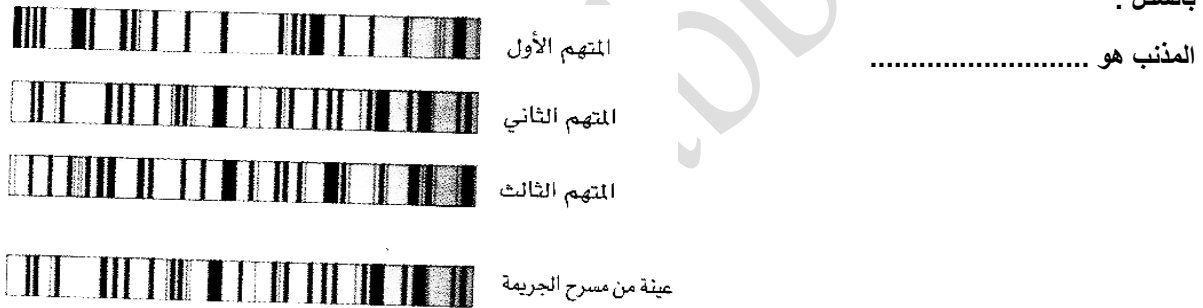
.....

.....

- تلخص خريطة المفاهيم التالية بعض نجاحات هندسة الجينات اكمل هذه الخريطة :



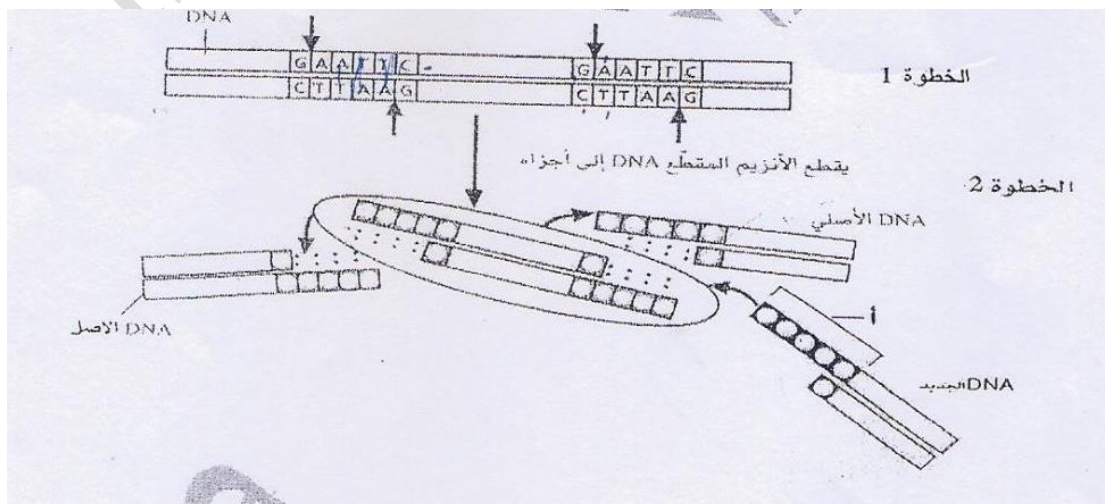
- تخيل نفسك خبيراً في احد المختبرات الجنائية ولديك عينات بالشكل المجاور قم بتحديد المذنب من المتهمين الثلاثة بالشكل :



• يعتقد متعلم ان اصغر قطعة من DNA هي الاقرب للقطب السالب هل تتفق معه ؟ وضح اجابتك

.....
.....

-استخدم الرسم التخطيطي التالي والذي يمثل بعض خطوات تكوين DNA معاد التركيب لتجيب عن الأسئلة التالية :



1- اكتب رموز القواعد النتروجينية المبينة في المنطقة (ا) من جزئ DNA الجديد

.....

.....

2- حدد على الرسم الأطراف الدبقة (الاكتفاء بطرفين)

3- ما الذي تتوقع حدوثه لو استخدم انزيم مقطع مختلف لتقطيع DNA المصدر الاخر ؟

.....

.....

4- ما نوع الروابط التي تتكون بين الأطراف الدبقة؟

-سالم يعمل على مضاعفة DNA الموجود في عينة دم احضرت له من مسرح جريمة قام بتحضير البادئة ووضع اربع انواع النيوكليوتيدات وأضاف انزيمات البلمرة وضبط الجهاز على درجة حرارة مرتفعة وبعد انتهاء الوقت اللازم لانجاز عمله تبين لسالم ان العينة لم تتضاعف ما هو الخطا الذي وقع فيه سالم ؟

.....

.....

-صل من القائمة (ا) ما يناسب من القائمة (ب) :

الرقم	القائمة (ا)	القائمة (ب)
.....	-عملية يتم من خلالها اختيار صفات مرغوبة لنباتات وحيوانات معينة ونقلها للأجيال القادمة	1-SNPs
.....	-كائنات تنتج عن تزاوج كائنات لها اشكال مختلفة من الصفة .	2-هندسة الجينات
.....	-استيلاد كائنات حية متماثلة جينياً بهدف التخلص من الصفات غير المرغوبة ونقل الصفات المرغوبة للأجيال القادمة .	3-النيوكلياز الداخلي
.....	-كلاب ذات حاسة شم قوية	4-فصل أجزاء DNA باستخدام الرحلان الكهربائي
.....	-تكنولوجيا تنطوي على التحكم بالحمض النووي لكانن حي من اجل إضافة حمض نووي دخيل	5-السمك الهلامي
.....	-البروتين الأخضر الفلوري	6-البغل
.....	-انزيم القطع	7-ينتج ملايين النسخ من DNA
.....	ECORI-	8-كائنات معدلة وراثيا
.....	-استخدام تيار كهربائي لفصل أجزاء الحمض النووي وفقاً للحجم	9-التناسل الانتقائي
.....	-ليغاز الحمض النووي	

10-التربية الداخلية	-تفاعل البلمرة المتسلسل
11-صيف DNA الدقيق	-كائنات تحتوي على جينات من كائنات حية أخرى
12-ينشئ نهايات لزجة	-بصمة DNA
13-التهجين	-شرائح مجهرية صغيرة من السيليكون توضع مع أجزاء DNA
14-الرحلان الهلامي الكهربائي	-تعددات اشكال النيوكليوتيد
15-انزيم يربط جزائي DNA		

-علل ما يلي تعليلا علميا دقيقا :

1- يجري التسخين ثم التبريد اثناء تفاعل البلمرة المتسلسل

.....

.....

2-للتنمو السريع لصناعة تقنية الحاسوب دورا بالغا في مشروع الجينوم البشري

.....

.....

3-تستخدم بصمات DNA لتحديد درجة القرابة

.....

.....

4-الحاجة الى مضاعفة DNA الذي يؤخذ من مسرح جريمة او من نسيج من جسم انسان

.....

.....

5-تستخدم كلاب الجيرمان شبيرد لاداء الخدمات الخاصة

.....

.....

6-مزايا التهجين تفوق عيوبه

.....

.....

7-للتربية الداخلية عيوب بالرغم من مزاياها

.....

.....

8-دائما تكون القطع الصغيرة من DNA قرب القطب الموجب

.....
.....

9-يحتوي البلازميد معاد التركيب على جين مقاومة الامبيسيلين

.....
.....

10-يستطيع الباحثون فحص التغيرات في أنماط تعبير جينات عدة في فحص صفيح DNA الدقيق

.....
.....

11-انزيم بلمرة DNA في تفاعل البلمرة المتسلسل قادر على تحمل درجات حرارة عالية

-اكمل جداول المقارنات التالية :

وجه المقارنة	التهجين	التربية الداخلية
المفهوم		
المزايا		
العيوب		
مثال		

وجه المقارنة	ليغاز الحمض النووي DNA	انزيم بلمرة DNA
الوظيفة		

وجه المقارنة	حيوانات معدلة وراثيا	نباتات معدلة وراثيا	بكتريا معدلة وراثيا
امثلة (اثنين على الأقل)			

الأداة او العملية	الوظيفة	التطبيقات
انزيمات القطع		
استنساخ الجينات		
تفاعل البلمرة المتسلسل		

--	--	--

وجه المقارنة	اللون الأحمر	اللون الأخضر	اللون الأصفر
تعبير الجين في شريحة صفيق DNA			

وجه المقارنة	علم الصيدلة الجيني	العلاج الجيني
المفهوم		

وجه المقارنة	القطع الصغيرة من DNA	القطع الصغيرة من DNA
القرب من القطب الموجب في الرحلان الكهربي الهلامي		

وجه المقارنة	DNA	RNA
القواعد النروجينية المكونة		
عدد السلاسل		
الوظيفة		

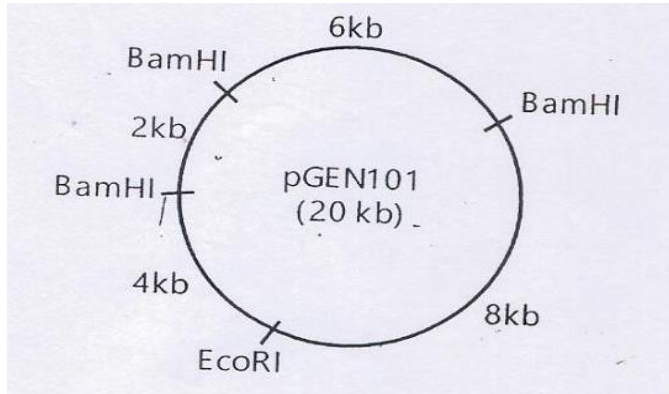
وجه المقارنة	التحويل	الاستنساخ
الأهمية		

س1) : تم تعريض جزئ حمض نووي للقطع باستخدام انزيمين للقطع وساعد الرحلان الهلامي الكهربائي في تحديد حجم كل جزئ وكانت المحصلة البيانات التالية :

الانزيم	حجم الجزئ بالكيلوقاعدة
HpaI	26
Hind111	13,6,4,3
HpaI+Hind111	7,6(2),4,3

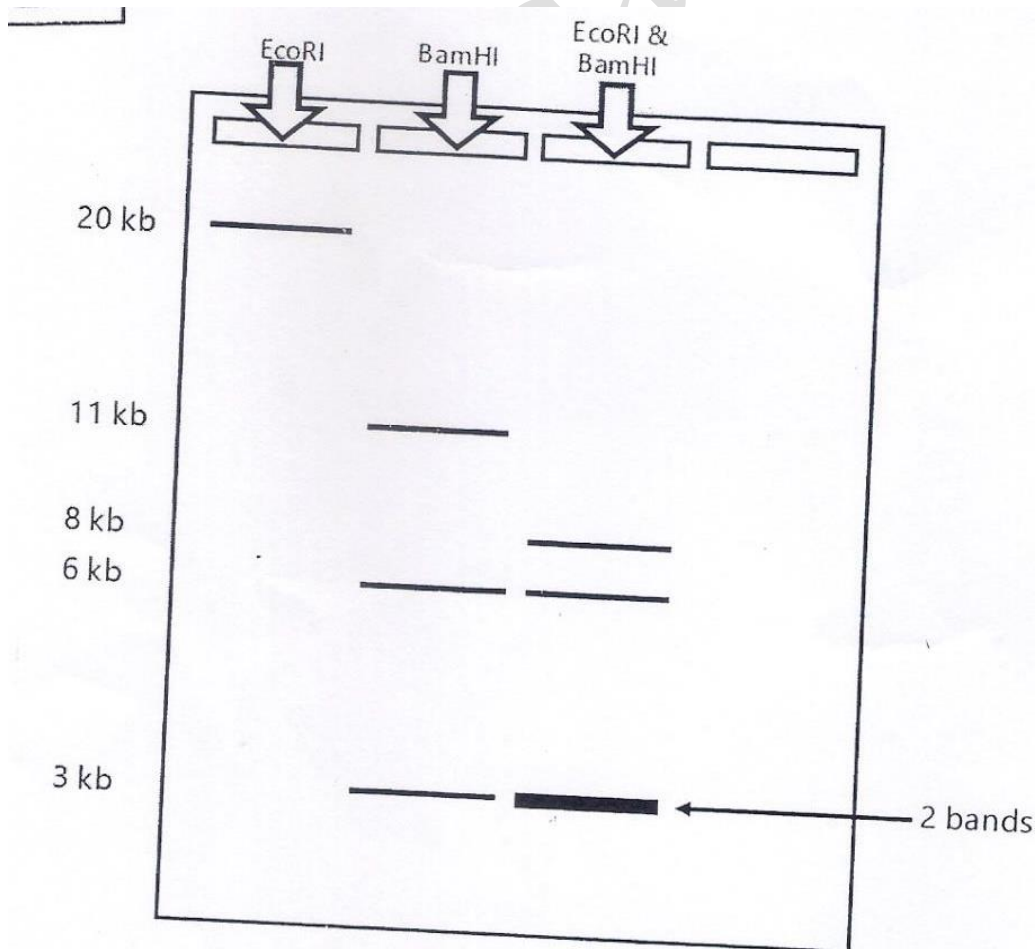
ارسم خريطة لموقع القطع توضح المسافات المتوافقة مع البيانات

س2) : لديك خريطة لبلازميد (Pgene101) طوله الإجمالي 20 كيلوقاعدة قطع بانزيمات مقطعة وكانت الخريطة كالتالي استخدمها لتحديد حجم القطع الناتجة عن القطع في الجدول ادناه:



الانزيم	حجم القطع الناتجة
EcoRI	
BamHI	
EcoRI+BamHI	

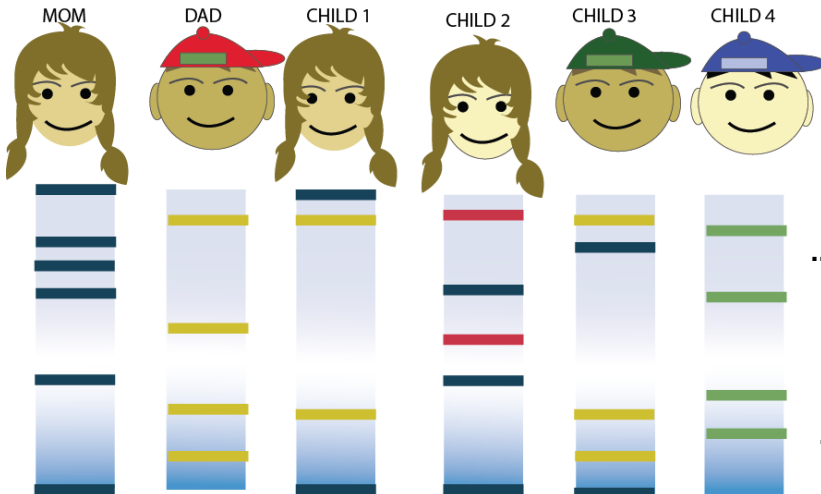
س3) : لديك قطع DNA فصلت بتقنية الفصل الهلامي الكهربائي لبلازميد قطع بثلاثة انزيمات قطع استخدمها لوضع خريطة للبلازميد تبين أماكن قطع كل انزيم :



س4) : لديك فحص بصمة DNA لموقع جريمة و مشتبه حدد أي مشتبه يتطابق مع DNA الذي وجد في موقع الجريمة :

Crime DNA	Suspects			
	1	2	3	4
	████████			
████████		████████	████████	
████████	████████	████████		
			████████	
████████	████████	████████	████████	████████
				████████
████████		████████	████████	████████
	████████		████████	

س5) : لديك بصمة DNA لام واب وثلاثة أطفال تمعنه جيدا ثم اجب عن الأسئلة :



1- هناك طفلين هم أبناء الام والاب في الشكل حدد أي منهما ؟

2- هناك طفل هو ابن المرأة فقط وليس ابن الرجل من هو ؟

3- هناك طفل لا يعود للام والاب بتاتا من هو ؟

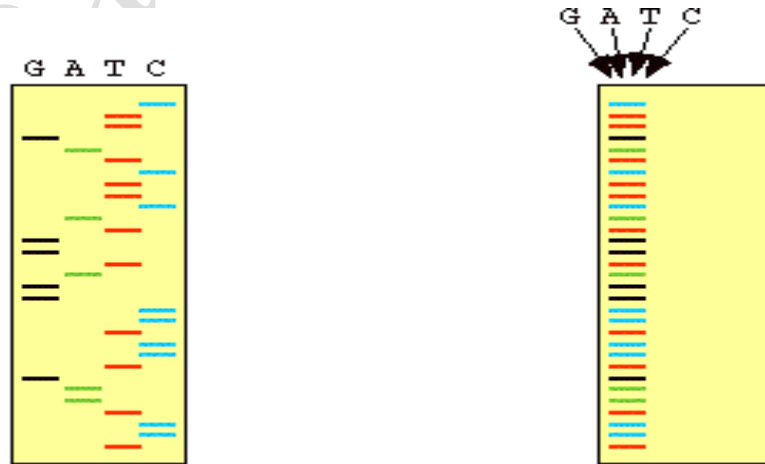
س6:رتب خطوات تكنولوجيا الحمض النووي معاد التركيب :

- (.....) تعريض البكتريا للمضاد الحيوي الامبسلين
- (.....) ربط جزاي DNA مع بعضها البض بواسطة انزيم ليغاز DNA
- (.....) فصل أجزاء من DNA بواسطة الرحلان الهلامي الكهربى
- (.....) قطع DNA المراد إدخاله والبلازميد بواسطة نفس الانزيم المقطع
- (.....) ادخال البلازميد معاد التركيب الى البكتريا المضيفة
- (.....) استخدام نبض كهربائي او حرارة لادخال البلازميد معاد التركيب
- (.....) الاستنساخ وإنتاج نسخ عديدة من البلازميد معاد التركيب

س6 : رتب خطوات تفاعل المتسلسل لانزيم البلمرة :

- (.....) ارتباط البادئات بكل شريط من DNA
- (.....) التبريد
- (.....) التسخين لفصل شريطين DNA عن بعضهما
- (.....) تتكرر عملية التسخين والتبريد من 20-40 مرة
- (.....) انتاج ملايين النسخ من DNA المراد تضخيمه
- (.....) يدمج انزيم بلمرة DNA النيوكليوتيدات الصحيحة بين البندنتين

س8: تمنع الصورة التالية والتي تمثل عملية الرحلان الهلامي الكهربى لفحص تسلسل DNA تمنعه جيدا ثم استخراج تسلسل DNA :



التسلسل هو :

اسئلة التقويم

القسم 1 التقويم

1. قد يكون للتناسل الانتقائي آثار إيجابية على إنتاج المحاصيل الغذائية، ومنها زيادة الإنتاج والجودة إلى جانب انخفاض الحاجة للرعاية وتقليل المحاصيل غير الصالحة للاستعمال. ومع ذلك، فإن التناسل الانتقائي مكلف ويستغرق وقتًا طويلاً.
2. شعر أطول وأكثر كثافة ونضج أسرع إلى مرحلة البلوغ وزيادة كتلة الجسم الغث، كلها صفات تنتقل عن طريق التهجين أو التكاثر الداخلي.
3. إن التكاثر الداخلي والتهجين هما طريقتان للحصول على الصفات المرغوبة في النسل الناتج. وينطوي التكاثر الداخلي على تربية كائنات حية
- مرتبطة ببعضها بصورة وثيقة وتشارك في الصفة المرغوبة نفسها، بينما ينطوي التهجين على تربية آباء لهم صفات مرغوبة مختلفة.
4. سيكون لنصف المرتقال بذور وسيكون النصف الآخر بدون بذور.
5. ينبغي عدم إجراء تكاثر داخلي لبقرة وثور مرتبطين بصورة وثيقة وكلاهما "منتج متماثل الجينات" لصفة غير مرغوبة لأن الصفة "السيئة" ستنتقل إلى جميع أفراد الجيل الناتج.
6. إن الطراز الجيني للقطعة السوداء هو *Bb*.

450 الوحدة 16 • علم الوراثة والتقنيات الحيوية

القسم 2 التقويم

1. يُقسم DNA الجينومي باستخدام إنزيمات القطع، ويُفصل جزيئات DNA المرغوبة. ويتم إدخال الجزء في بلازميد (متجه) باستخدام لغاز DNA. ويتم إدخال البلازميد الذي يحمل الجزء المرغوب إلى خلية عائلية ليتم إنتاج نسخ كثيرة.
2. تحتوي البلازميدات على جينات مقاومة للمضادات الحيوية لتحديد خلايا البكتيريا التي تحولت بنجاح باستخدام البلازميد.
3. عن طريق توفير الأدوية على نطاق أوسع أو تقليل الحاجة إلى استخدام المبيدات الحشرية
4. تعمل هندسة الجينات مباشرة على إدخال DNA من كائن حي إلى آخر، في حين يؤثر التناسل الانتقائي في جينوم الكائن الحي من خلال التربية.
5. يجب أن تشير الإجابات إلى فيلم مُعين ونتم عن معرفة بالكائنات الحية المعدلة وراثيًا والوئيرة التي تتقدم بها التقنيات الحيوية.
6. قد تعمل شركة ما على تصنيع DNA يعوض جينًا معيّنًا في جينوم الفرد وتبيعه للشركات والأشخاص الذين يستخدمون المنتجات الدوائية. كما يمكن أن يُستخدم DNA المصنّع في الزراعة أو المبيدات الحشرية أو الأدوية أو مستحضرات التجميل.

القسم 3 التقويم

1. على غرار المخطط، يحتوي الجينوم البشري على كل المعلومات المطلوبة لإنشاء كائن حي.
2. ساهمت البصمة الوراثية في تحديد هوية المجرمين والضحايا. بشكل أدق، ذلك لأن لكل شخص نمط فريد من أجزاء الـ DNA التي تتكوّن عند تجزئة الـ DNA الذي لا يتحول إلى بروتين.
3. يمكن أن يحسّن مشروع الهاب ماب قدرة الطبيب على تشخيص الأمراض لأن مناطق الجينوم التي تحتوي على طفرات عديدة سترتبط بحالات مرضية مختلفة. بالتالي، يمكن للطبيب تحديد تسلسل مناطق
- معيّنة من DNA المريض وتحديد ما إذا كان المريض عرضة للإصابة بمرض معيّن.
4. تُستخدم المتجهات لنقل الـ DNA الفعال إلى المرضى؛ والهدف من ذلك هو التوصل إلى علاجات جديدة محتملة للأمراض.
5. يحتوي الجينوم البشري على عدة أحماض نووية DNA غير محولة إلى بروتينات لأن البشر، مع مرور الوقت، دمجوا أحماضًا نووية من كائنات حية أخرى مثل الفيروسات.
6. 1.6×10^7 الكودونات

مراجعة المفردات

10. هندسة الجينات
11. الليغاز
12. التحويل
13. البلازميدات

فهم الأفكار الأساسية

A. 14

B. 15

A. 16

الإجابة المبنية

17. تستطيع هندسة الجينات خفض الانتقاء الطبيعي للجينات المهمة لكائن حي لكي يستجيب لبيئته أو ينجم عن ذلك إنتاج كائنات حية ذات طرز ظاهرية غير متوقعة.
18. ستنمو كل مستعمرات البكتيريا، لكنك لن تكون قادرًا على تحديد الخلايا التي حملت البلازميد.
19. يشتمل تفاعل البلمرة المتسلسل على ثلاث خطوات أساسية: تتمثل الأولى بالتسخين إلى درجات حرارة عالية للفصل بين أشرطة قالب الـ DNA بينما تتمثل الثانية بالتبريد إلى درجة حرارة تسمح للبادئ بالارتباط بالمنطقة المتممة لقالب الـ DNA والثالثة بالامتداد الذي يقوم فيه إنزيم بلمرة الحمض النووي الرايبوزي منقوص الأكسجين بدمج نيوكليوتيدات ديوكسي جديدة في أشرطة وليدة.

فكر بشكل ناقد

a. الممر الثالث

b. الممر الأول

c. الممر الثاني

21. يجب أن يكون الجزء الأكبر (1633 bp) قريبًا من الجانب السلبي للمادة الهلامية يليه الجزء الذي تكون درجة غليانه 1400 bp ثم الجزء الذي تكون درجة غليانه 1108 bp فالجزء الذي تكون درجة غليانه 601 bp وأخيرًا الجزء الذي تكون درجة غليانه 257 bp (يجب أن يكون هذا الجزء في الطرف النهائي الموجب للمادة الهلامية).

a. يكون جزيء DNA الأصلي

دائريًا لأن الحمض النووي HindIII تتج منه جزء واحد فقط.

b. ستعرض الخريطة مواقع الإنزيم

القاطع EcoRI على بُعد 180 درجة

عن بعضها البعض وموقع الحمض

النووي HindIII بين مواقع الإنزيم

القاطع EcoRI. لكنه لا يبعد 90

درجة عن مواقع الإنزيم القاطع

EcoRI

التقويم

القسم 1

مراجعة المفردات

1. التزاوج الاختباري
2. التكاثر الداخلي

فهم الأفكار الأساسية

B. 3

C. 4

الإجابات المبنية

5. إن الهجين هو كائن حي يُربى بحيث تظهر عليه الخصائص المفضلة من أبوين يمتلك كل منهما واحدة من الخصائص المفضلة. ولذلك، كان أحد الأبوين سريعًا في نموه وكان الآخر مقاومًا للمبيدات الحشرية.
6. إن الصفات متعددة الجينات هي التي تتأثر بمجموعات ثنائية متعددة من الأليلات. ففي التناسل الانتقائي تُربى كائنات حية تحمل صفات وراثية مرغوبة لنقل تلك الصفات. وإذا تأثرت الصفات الوراثية بجينات متعددة، فإن معرفة مدى تفاعل المجموعات المختلفة من الجينات أمر له أهميته للحصول على الصفات الوراثية المرغوبة من عمليات التزاوج التي تجربها.
7. من مزايا التناسل الانتقائي إنتاج نباتات وحيوانات يمكن أن تنمو بشكل أسرع وتنتج مزيدًا من النسل (أو الثمرة) وتقاوم هجمات البكتيريا. ومن عيوبها أنها تستهلك الكثير من الوقت وهي باهظة التكلفة ويتطلب الأمر أجيالًا عدة لإنتاج نسل يحمل الصفات الوراثية المرغوبة.

فكر بشكل ناقد

8. لا يوجد حيوانات ذات نسل نقي في الحياة البرية لأن التزاوج يحدث عادةً بين الكائنات الحية بعيدة الصلة عن بعضها.
9. يمكن استخدام التزاوج الاختباري في حال معرفة كل الجينات التي تساهم في صفة وراثية محددة. ويجب أن يكون الكائن الحي المستخدم في التزاوج متنحياً متماثل الجينات لكل الجينات التي تتحكم بالصفة الوراثية المحددة.

القسم 3

مراجعة المفردات

23. المعلوماتية الحيوية

24. الأنماط الفردانية

فهم الأفكار الأساسية

25. D

26. C

27. C

الإجابات المبنية

28. تسطيع الصفيفات الدقيقة تحليل

الجينومات كلها مرة واحدة، ولكنها باهظة التكلفة.

29. سيقلل علم الصيدلة الجيني من الآثار الجانبية للأدوية ويُمكن من الوقاية ضد الأمراض بالإضافة إلى أنه يتيح للأطباء تقديم جرعات أدوية أكثر دقة.

30. يتيح ترتيب تسلسل الجينوم البشري للعلماء مقارنة التسلسلات الجينومية لدى أشخاص من جماعات أحيائية مختلفة يعانون من أمراض معينة للبحث عن طفرات أو تعددات أشكال.

فكر بشكل ناقد

31. يمكن استخدام ترتيب تسلسل DNA لتحديد الجينات المعيبة عن طريق ترتيب تسلسل DNA لأشخاص مصابين بمرض معين ومقارنته بالتسلسل لدى أشخاص غير مصابين به. ويمكن استخدام الصفيفات الدقيقة لمقارنة شكل التعبير عن الجينات لدى أشخاص مصابين بالمرض وأشخاص غير مصابين به.

32. يجب أن توضح مخططات الطلاب الانشائية ما يلي: استخراج DNA ثم تفاعل البلمرة المتسلسل لتضخيم DNA ثم هضم DNA المضخم باستخدام إنزيمات القطع متبوعة بالرحلان الكهربائي الهلامي. ويجب مقارنة أنماط التجزئة بمثلاتها في DNA المستخرج من أفراد معروفين.

التقويم الختامي

33. بإكمال مشروع الجينوم البشري.

يستطيع العلماء تحديد مكان مصادر جينات العديد من الأمراض المستعصية. كما يُمكن اختبار الاستعداد الوراثي للإصابة بسرطان الثدي والزهايمر وغيرها من الاختلالات الوراثية. وقد نتج أيضًا من هذا العمل علاجات جديدة، مثل العلاج الجيني، بالإضافة إلى توفر أدوية أفضل.

34. ستتنوع الإجابات. ويجب أن تشير الفقرات إلى الجينات الحقيقية والعمليات الواقعية.

أسم أسئلة حول مستند

Israel, et al. 2001. Quantifying mosquito biting patterns humans by DNA fingerprinting of blood meals. *American Journal of Tropical Medicine and Hygiene* 65(6): 722-728.

35. "A" لدغ من 3 و 6 و "B" لدغ من 5 و "C" لدغ من 7.

36. إذا مرض شخص ما، فيمكنه معرفة البعوضة التي نقلت المرض إليه.

37. من عيوب هذا الأسلوب أنه من الممكن أن

تلدغ عدة بعوضات شخصًا ما مما يجعل تحديد البعوضة المسؤولة عن انتشار مسبب المرض أمرًا صعبًا.

تدريب على الاختبار المعياري

الاختيار من متعدد

1. D 5. C

2. C 6. B

3. B 7. D

4. C 8. B

إجابة قصيرة

9. إن اتجاه الإجابات من اليسار إلى اليمين.

A. الذكر الذي ورث الجين المسبب للمرض وبالتالي يحمل المرض.

B. الأنثى التي تحمل جينًا مسببًا للمرض، لكن أعراض المرض لا تظهر عليها، وتكون ناقلة للمرض.

C. الأنثى التي تحمل جينًا مسببًا للمرض، لكن أعراض المرض لا تظهر عليها، وتكون ناقلة للمرض.

D. الذكر الذي لم يرث الجين المسبب للمرض وهو بالتالي لا يحمل المرض.

10. تتشابه معظم البروتينات التي تُكوّن جسم الإنسان لدى جميع الأشخاص. فالاختلافات الجينية بين البشر صغيرة جدًا.

11. النزف الدموي هو جين منتج مرتبط

بالجنس بحمله الكروموسوم X.

فالطرز الجيني للأب يكون X^hY .ويكون الطراز الجيني للأم X^hX^H .

تكون احتمالية إنجابها ولذا 0.5

واحد احتمال إنجابها طفلًا مصابًا بنزف

الدم 0.5. وتكون احتمالية إنجابها

ولذا مصابًا بنزف الدم (0.5×0.5) $0.25 = 25\%$.

12. إن العملية الأولى الرئيسة هي النسخ

الذي يحدث في نواة الخلايا. وخلال

عملية النسخ، يصنّع الحمض النووي

الريبوزي (RNA) الرسول باستخدام

سلسلة من القواعد الموجودة على

DNA في صورة قالب. أما العملية

الثانية الرئيسة، فهي الترجمة التي

تحدث في سيتوبلازم الخلايا. خلال

عملية الترجمة، يصنّع بروتين باستخدام

سلسلة قواعد الحمض النووي

الريبوزي (RNA) الرسول في صورة

قالب. وفي نهاية عملية الترجمة تكون

هناك سلسلة بروتين كاملة قد تكونت.

13. ستتوَّع الإجابات. وتتضمن الإجابات

المحتملة ما يلي: التليّف الكيسي هو اضطراب جيني منتج يؤثر في الجهاز الهضمي والجهاز التنفسي. داء ناي ساكس هو اضطراب منتج يؤثر في الجهاز العصبي. داء هنتنغتون هو اضطراب سائد يؤثر في الجهاز العصبي.

14. لإنتاج سلالة نقية يجب على الفرد التأكد من وجود الأليلات المُشَقَّرة فقط للشكل المرغوب من الصفة الوراثية. ونظرًا إلى التكرارات الأليلية لجماعة أحيائية ما والحقيقة المتمثلة في أن بعض الأليلات قد تكون مطبوسة بالأليل السائد، فقد يستغرق إنشاء سلالة نقية أجيالاً عدّة.

15. القواعد البورينية: الأدينين والفوانين؛ القواعد البيريميدينية: السيتوزين والثايمين. تُستخدم القاعدة البيريميدينية لتربط شريطي سلسلة DNA مفا. وينشئ الأدينين مجموعة ثنائية مع الثايمين؛ وينشئ الفوانين مجموعة ثنائية مع السيتوزين.

إجابة موسّعة

16. ستتوَّع الإجابات. بعرض المخطط التالي إجابة محتملة:

الطفرة	تسلسل جديد
التضاعف	CGATTGTTGACGTTTAGGAT
الإدخال (إزاحة الإطار)	CGAGTTGACGTTTAGGAT

17. من المحتمل أن البناء الكيميائي كان الطريقة الوحيدة لصنع الطعام قبل وجود ثاني أكسيد الكربون في الغلاف الجوي بنسبة تكفي لحدوث عملية البناء الضوئي. كما أنه من المحتمل أن البيئة كانت تساعد أكثر على البناء الكيميائي بسبب توفّر غازات ومواد كيميائية معينة غير عضوية في الغلاف الجوي.

18. التسلسلات غير المشفرة هي مناطق من الشفرة لا يمكن قراءتها. ويجب على كل من يحاول فك شفرة الجينوم أن يحدد المناطق غير المشفرة والمناطق التي ترمز إلى البروتينات.

19. تُبنى البلاستيدات الخضراء والأجسام الفينيلية

(الميتوكوندريا) لتوفير الكثير من مساحة السطح. وهذا أمر مهم لأن العمليات التي تحدث، أي البناء الضوئي وإنتاج الطاقة من السكريات، قد تزداد إلى الحد الأقصى مع توفر مساحة سطح كبيرة يمكن أن تحدث عليها التفاعلات.

سؤال مقالي

20. ستتوَّع الإجابات. أحد الاحتمالات هو أن عملية الرخلان الكهربائي أجريت لوقت طويل جدًا. ولذلك، تحركت الأشرطة المنفصلة بعيدًا عن المادة الهلامية نهائيًا. بالتالي من المستحيل ملاحظة مدى نباعدها. يمكن تصحيح المشكلة من خلال تنفيذ عملية الرخلان الكهربائي الهلامي مرة أخرى بحيث تستمر نصف ذلك الوقت. وبهذه الطريقة من المحتمل أن تبقى كل أجزاء DNA التي تكوّن الأشرطة موجودة في المادة الهلامية.