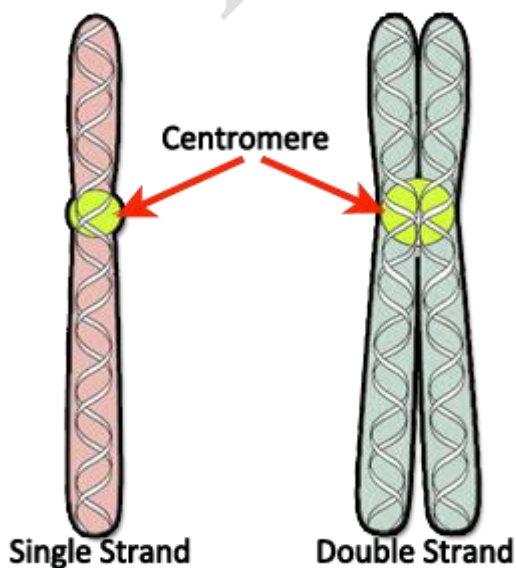


الشامل في الاحياء

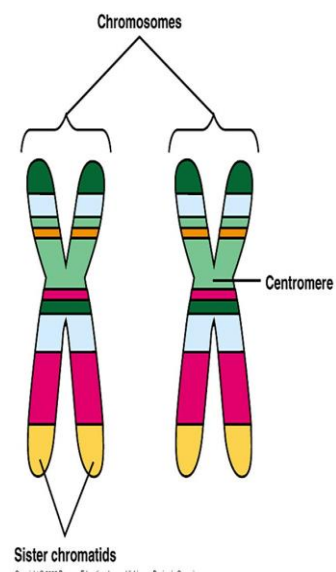
12 المتقدم

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

اعداد الاستاذة: اسراء الدباغ



1



الاختلالات الوراثية المتنحية :

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

متماشل الجينات	متماشل الجينات
كان لديه اليلان مختلفان لصفة ما مثل : Aa او AA	كان لديه اليلان متماشل لصفة ما مثل : aa او

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

السبب :

اختلال وراثي متنحى مرتبط بنقص انزيم يسمى الكابتونيوريا .

الاعراض :

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

-2- التليف الكيسي :

اكثر شيوعا بين القوقازيين .

• يؤثر في عدد انتاج المخاط وانزيمات الهضم وعدد العرق .

يؤدي الاختلال المتنحى 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 (عل) : بسبب زيادة المخاط في رئاتهم .

العلاج :

1-العلاج الفيزيائي

2-الادوية

3-الأنظمة الغذائية الخاصة

4-بدائل لانزيمات الهضم

التشخيص :فحوص وراثية لتحديد ما اذا كان الشخص حاملا لجين المتنحى

-3- المهاق

السبب : خلل في الجينات يسبب غياب صبغة الميلانين في الجلد والشعر والعينين ويظهر عند الحيوانات أيضا .

مراجعة المصطلحات		
التعريف	مثال	المصطلح
الكائن الحي الذي لديه اليلان مختلفان لصفة ما يسمى متماشل الجينات لهذه الصفة .		بنات بارلام نكية ضراء الحبيوب طرازها الجيني . وأخرى ضراء الحبوب طرازها الجيني عز .
الكائن الحي الذي لديه اليلان مختلفان لصفة ما يسمى متخلص الجينات لهذه الصفة . حين تكون الآليلات مختلفة الجينات . تظهر الصفة السائدة .		بنات طرازها الجيني عز تكون بنات بارلام ضراء الحبيوب .

الاعراض :

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

4-مرض تاي - ساكس :

اختلال وراثي متاحي يوجد الجين المسؤول عنه على الزوج الكروموسومي 15 وينشر المرض بين الأشخاص المنحدرين من شرق اوربا .

السبب : خلل جيني متاحي ينجم عنه غياب احد الانزيمات المسئولة عن تحليل احماض دهنية تسمى جانجليوسايدز في الدماغ .

الاعراض والتداعيات :

تضخم في الخلايا العصبية الدماغية مما ينجم عنه تدهور عقلي .

التشخيص :

وجود بقعة حمراء فاتحة اللون في مؤخرة العين .

5-الجلاكتوسيميا :

السبب : خلل متاحي 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 (جلاكتوز 1 -فوسفات يوريديل الترانسفيراز (جالت)) .



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

العلاج : يجب ان يتمتع المصابون عن تناول منتجات الالبان .

الاختلالات الوراثية السائدة :

ملاحظة : في حالة الاختلالات السائدة اليل 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 او سليم aa .

الشخص السليم فقط من يحمل الميلات متاحية aa

1- **مرض هنتجتون** : 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 واقي لحد الان .

-2- عدم نمو الغضاريف (القمامعة)

يكون الشخص المصاب :

1- صغير الحجم

2- اطرافه قصيرة نسبيا

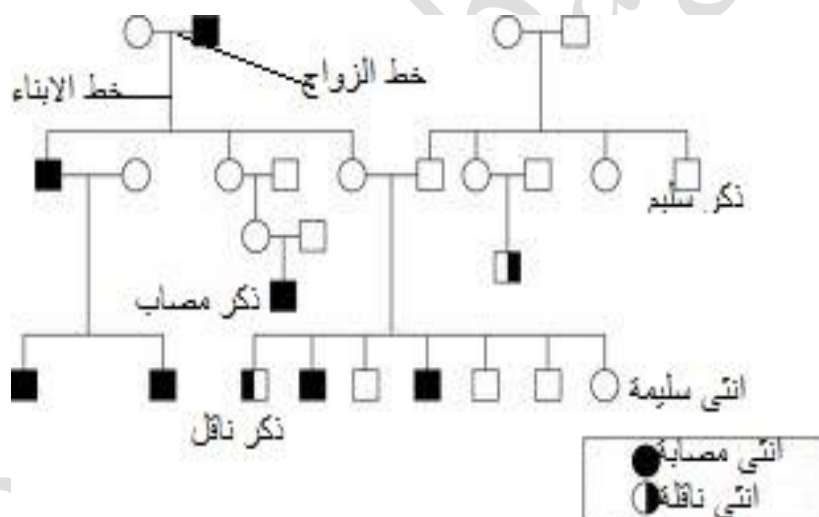
3- يبلغ طول الشخص المصاب حوالي 4 اقدام

4- يعيش حياة طبيعية

ملاحظة : 75% من المصابين بالقمامعة يولدون لاباء متوسطي الحجم وتكون هذه الحالة ناجمة عن طفرة جديدة او تغير وراثي .

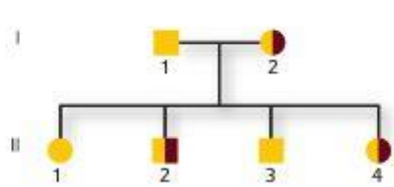
سجلات النسب :

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



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

مثال سجل النسب

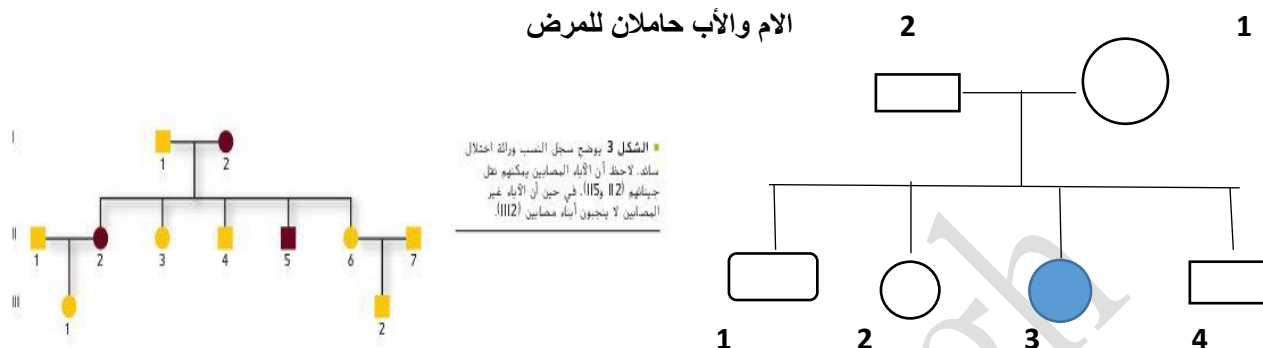


دليل الرموز

ذكر طبيعي	أنتي طبيعية
ذكر بظاهر فيه	أنتي تظاهر فيها
الصفة محل الدراسة	الصفة محل الدراسة
ذكر حامل للصفة المعيبة	أنتي حاملة للصفة المعيبة
الأرقام الرومانية - الأجيال	الجيل
الأرقام العربية - الأفراد	الآباء
في جيل معين	إخوة

تحليل سجلات النسب :

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



البنت 3 مصابة لأنها ورثت البال من الام وآخر 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 مصابة بالمرض والأخر متاحي (غير مصاب)

مثلا : FF و Ff مصاب اما ff سليم

انظر الشكل 3

الانتى 2 في الجيل الثاني ستكون هجينه لأنها 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 متاحية و يتم الكشف عن الطرز الجينية عن طريق تحليل سجل النسب عل : يتم تمييز الصفات السائدة اكثـر من المتاحـية ؟؟ لأنـها تـظهـرـ فيـ الطـارـزـ الـظـاهـريـ حيثـ انـ الصـفـةـ المتـاحـيةـ لـنـ تـظهـرـ الاـ اـذـاـ كانـ الفـردـ يـحملـ جـينـاتـ متـاحـيةـ مـتمـاثـلةـ

-2 توقع الاختلالات :

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

جدول يدرج الصفات والاختلالات الواردة في الكتاب :

الصفات او الاختلالات المتنحية	الصفات او الاختلالات السائدة
كابتونيوريا	مرض هنتجتون
التليف الكيسي	القمامدة
المهاق	تعدد الأصابع
تاي ساكس	اللون الأحمر للازهار في البازلاء
الجلاكتوسيميا	اللون الأصفر لبذور البازلاء
اللون الأبيض لازهار نبات البازلاء	القدرة على طي اللسان
اللون الأخضر لبذور البازلاء	
عدم القدرة على طي اللسان	
الفيل كيتونيوريا	

الطرز الجينية للاختلالات السائدة والمتنحية :

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

ملاحظة مهمة :

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

الجدول 3				
الاختلالات الوراثية السائدة لدى الإنسان				
الاختلال	الولايات المتحدة الأمريكية	السبب	التأثير	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.	* فقر الأرجل والأذرع * رأس كبير	* لا يوجد علاج أو دواء حتى الآن

الجدول 2 الاختلالات الوراثية المت heterogeneous في الإنسان				
العلاج	الأثر	السبب	نسبة الإصابة في الولايات المتحدة الأمريكية	الاختلال
<ul style="list-style-type: none"> • لا يوجد علاج حتى الآن • تخطي يومي للساقين • أدوية تقليل الساق • مضادات إنزيم الستركريات 	<ul style="list-style-type: none"> • إفراز مخاط كثيف • فشل الجهاز الوضعي والجياع التنفس 	<ul style="list-style-type: none"> • تحمل الجنين المسؤول عن إنتاج بروتين غشائي 	1 لكل 3,500	التليف الكيسي
<ul style="list-style-type: none"> • لا يوجد علاج حتى الآن • وفاة الجلد من الشمس والعوامل البيئية الأخرى • إعادة تأهيل الرؤية 	<ul style="list-style-type: none"> • انعدام اللون في الجلد والعينين والشعر • تعرض الجلد للطفح بسبب الأشعة فوق البنفسجية • مشكلات في الرؤية 	<ul style="list-style-type: none"> • لا تنتج الجينات كريات طبيعية من صبغة الميلانين 	1 لكل 17,000	المياق
<ul style="list-style-type: none"> • لا يوجد علاج حتى الآن • تناول وجبات خالية من اللاكتوز/الجالاكتوز 	<ul style="list-style-type: none"> • فصوص عظمي • تضخم الكبد • فشل كلوي 	<ul style="list-style-type: none"> • غياب الجنين الذي ينتج الإنزيم المسؤول عن تحليل الجلاكتوز 	1 لكل 50,000 إلى 70,000	الجلاكتوسيميا
<ul style="list-style-type: none"> • لا يوجد علاج أو دواء حتى الآن • الوفاة عن سن 5 سنوات 	<ul style="list-style-type: none"> • تراكم ترسبات دهنية في الدماغ • فصوص عظمي 	<ul style="list-style-type: none"> • غياب الإنزيم الضروري لتحليل المواد الدهنية 	1 لكل 2500	مرض تاي - ساكس

حلول مراجعة القسم :

القسم 1 التقويم

1. يجب أن يبين سجل النسب أن كلا الوالدين حامل للاختلال (رمز نصف مظلل) وكذلك الطفل المصاب بالاختلال (رمز مظلل).
2. يمكن أن تختلف الإجابة لكنها قد تتضمن: لماذا يرغب الزوجان في إجراء اختبار لجين الناتف الكيسي؟ هل من تاريخ لمرض التليف الكيسي في أي من العائلتين؟
3. إن المياق صفة مت heterogeneous. لذا فإن النوع الوحيد لأبناء أيوبين أنهما هم أبناء مصابون بالمياق.
4. يحمل كلا الأبوين جيناً ممتداً ولديهما الطراز الجيني tt . لذا يجب أن تكون رموزهما نصف مظللة. أما الولد، فيحمل الطراز الجيني tt . لذا يجب تضليل رموزه بالكامل.

تدريبات على الدرس الأول :

س 1) : حدد نوع التوارث لكل ما يلى :

(مرض هنتنجرتون - التليف الكيسي - الجلاكتوسيميا - تعدد الأصابع تاي ساكس)

مت heterogeneous	ساندة

س 2) : علل ما يلى تعللا علميا دقيقا :

1-تضخم الخلايا العصبية الدماغية لدى بعض الناس

2- ولادة طفل مصاب بالقمامعة من أبوين متوسطي الحجم

3- تصعب دراسة علم الوراثة البشرية

س3) : اذكر فقط :

• اعراض المهاق

• علاجات التليف الكيسي

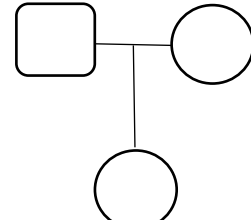
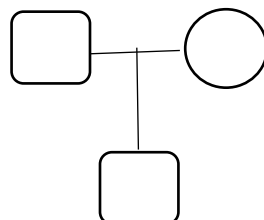
• تشخيص تاي ساكس

• ما هو الناقل :

• ما هو سجل النسب :

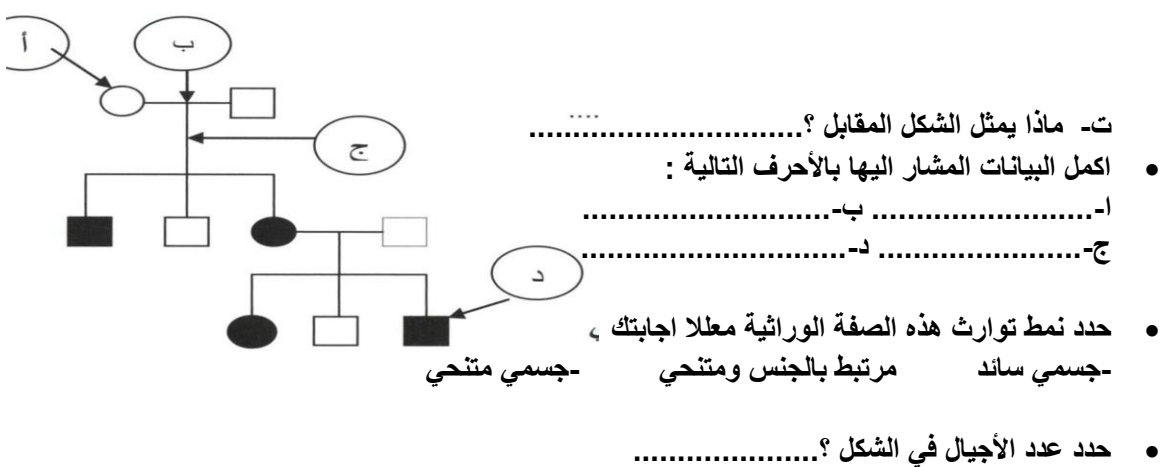
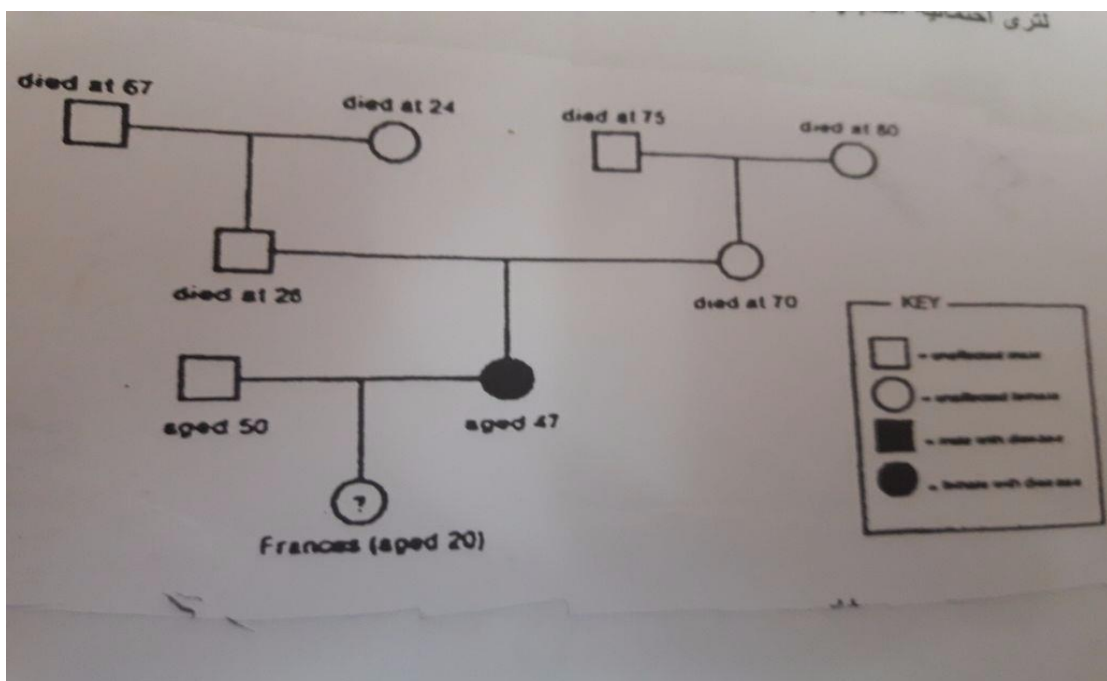
س4) : اجب عن أسئلة سجلات النسب التالية :

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



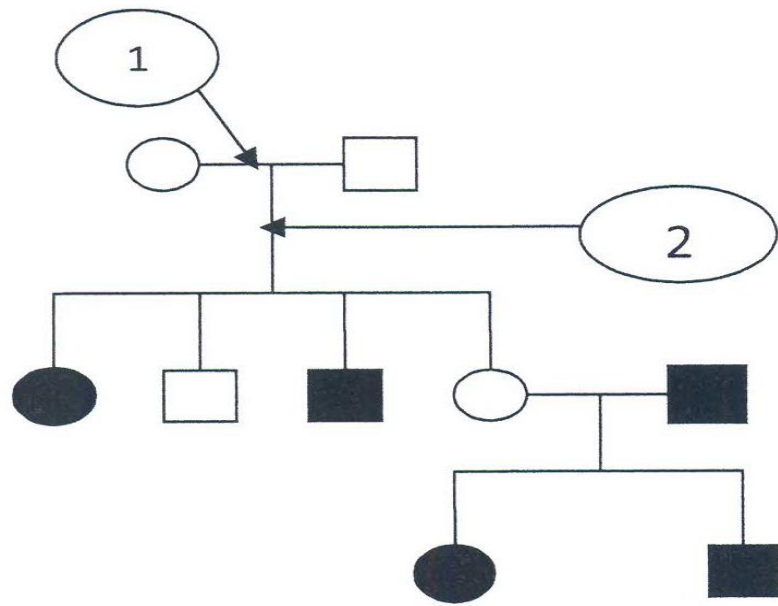
- المرض هو التليف الكيسي حيث ان للرجل والمرأة ابوان هجينان للمرض وهم هجينان لهذا المرض أيضا فتزوجا وانجبا اولادا كالتالي : المولود الأول ذكر مصاب بالتليف الحوصلي ، المولود الثاني انثى سليمة لا تحمل المرض والمولود الثالث انثى حاملة للمرض اذا تزوج الابن المصاب من امرأة لا تحمل سمة التليف الحوصلي وانجب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

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



ثـ. حدد نمط توارث هذه الصفة معللاً إجابتك :

- جسمـي مـتنـحي
- مرـتـبـطـ بالـجـنـسـ وـسـانـدـ
- مرـتـبـطـ بالـجـنـسـ وـمـتنـحيـ - جـسـميـ سـانـدـ



القسم (2) الأنماط الوراثية المعقدة:

السيادة غير التامة:

التي يمثل فيها الطراز الظاهري مخالف الجينات طرازاً مظهرياً ويسقط بين الطرازين الظاهريين لمخالفي الجينات وعندما يتزاوج فرد مخالف الجينات مع آخر مخالف الجينات تكون النسبة للجيل الثاني (جيل الأحفاد) 1:2:1

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

مثلاً: أحمر x أبيض

$$P: C^R \quad C^R \quad \times \quad C^W \quad C^W$$

التركيب المظهري 100% وردي

التركيب الجيني 100% $C^R C^W$

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

تلقيح ذاتي لأفراد الجيل الأول:

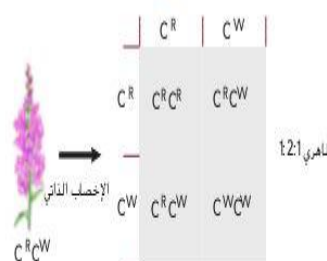
	C^R	C^W
C^R	$C^R C^R$	$C^R C^W$
C^W	$C^R C^W$	$C^W C^W$

النسبة للجيل الثاني: 1:2:1

أحمر 50% وردي 25% أبيض

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

الشكل 4 يبيّن نبات شب الليل عن السيادة غير التامة. عندما يتزاوج نبات أزهاره
بـناءً على نبات أزهاره حمراء، فإن أزهار الجيل الناتج تكون وردية. بينما نبات الأزهار
الحمراء والبيضاء والوردية عند الإخصاب الثاني لإحدى النباتات ذات الأزهار
نوعٌ ما الذي يحدث عند التزاوج بين زهرة ورديّة وزهرة بيضاء.



السيادة المشتركة:

يظهر فيها كلاً الاليلين في حالة تخالف الجينات

مثال: مرض انيميا الخلايا المنجلية

مرض انيميا الخلايا المنجلية:

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

التاثير: يؤثر في خلايا الدم الحمراء وقدرتها على نقل الأكسجين

شكل خلية الدم الحمراء: في الحالة الطبيعية قرصية مقرعة الوجهين ولكن بسبب تغيرات الهيموجلوبين يتغير شكل خلية الدم الحمراء إلى شكل منجل أو شكل حرف C ولا تنقل الخلايا المنجلية الأكسجين بفاعلية (علل):

لأنها توقف الدورة الدموية في الأوعية الصغيرة

الأشخاص متخالفو الجينات (هجين Cc) يمتلك خلايا منجلية وخلايا طبيعية ويعيش 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 الاليات الخلايا المنجلية في افريقيا الوسطى ؟؟
لان الافراد متخالفون 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 ليقلل صفة انيميا الخلايا المنجلية لذرتيهم ولهذا سيستمر المرض في التزايد في افريقيا

الاليات المتعددة :

تعدد اشكال الوراثة هنا بأكثر من اليدين مثال :

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

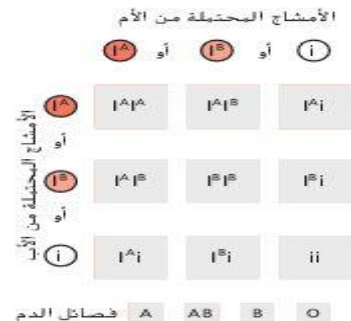
الحالات الوراثية	الحالات النقية	الفصيلة
A^A	A^A	A
B^B	B^B	B
A^B	AB
.....	ii	O

العامل الرايزيسي :

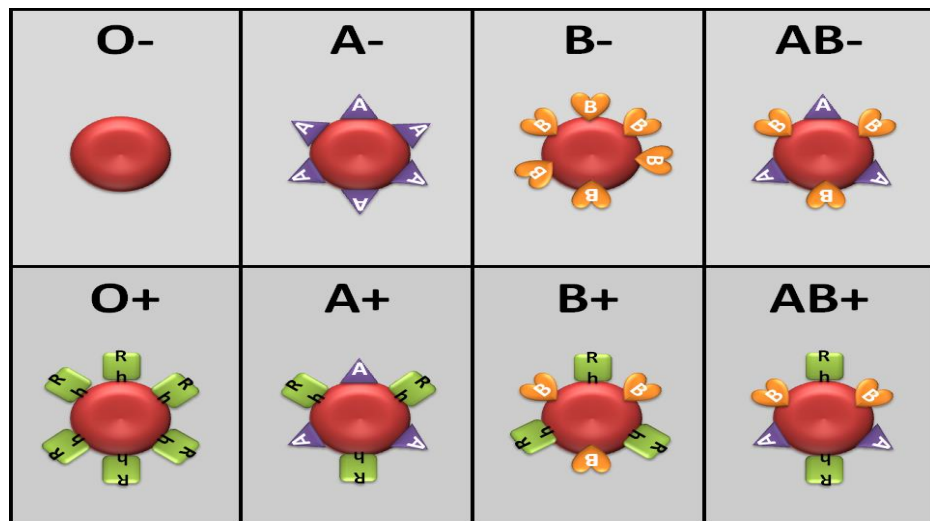
هناك اليel اخر يحدد نوع بروتين على خلية الدم الحمراء وسمى نسبة الى قرد الرايسز ويورث من كلا الابوين .
الاليel Rh+ سائد على الاليel - Rh (عندما نرث + من الام مثلا و- من الاب سيكون صنف الدم موجب) .

يبين الجدول التالي طريقة توارث العامل الرايزيسي :

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



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



2- لون الفرو في الارانب:

هناك اربع ايلات توضح التسلسل السيادي للون الفراء في الارانب . (عشر طرز جينية)

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

تفوق الجنات :

هو وجود اليل يخفى تأثيرات اليل اخر .

مثل لون فراء كلاب الالبرادور حيث يتحكم باللون مجموعتان من الاليلات .

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

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

الشكل 7 يوجد في الأزابيلات متعددة تحكم في لون الفرو، ونعطي الأليلات الأربعية أربعة توصيات في لون الفرو.



لا تُجد صفة دائنة في الفتوح



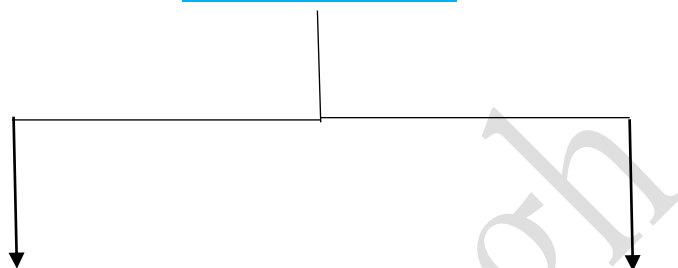
تحديد الجنس :

الكروموسومان الجنسيان : اللذان يحددان جنس الكائن الحي وهما X و Y

الكروموسومات الجنسية: الكروموسومات الأخرى التي لا تحدد جنس الكائن الحي.

في الانسان هناك 46 كروموسوم وهي بصورة ازواج أي هناك 23 زوج في كل الخلايا الجسمية عدا الامشاج .

46 کروموسوم اور 23 زوج

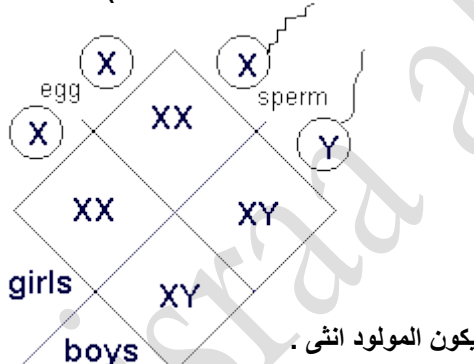


الذكر (46) كروموسوم

22 زوج چسمی XY+

22 زوج جسمی XX+

- يختلف الكروموسوم X عن 22 من حيث الشكل والحجم .
 عند تكowين الامشاج ستحدث عملية الانقسام المنصف وبالتالي ستتلقى البويضة في الاناث (22 كروموسوم جسمi و نسخة واحدة من الزوج الجنسي اي كروموسوم X واحد فقط) اي ان البويضة تحمل فقط الكروموسوم X ولا يوجد احتمال اخر لها .اما في الذكور ستتلقى نصف الحيوانات المنوية (22 كروموسوم جسمi واحد الكروموسومات الجنسية اما X او Y اي ان نصف الحيوانات المنوية فيها X ونصفها فيها Y)

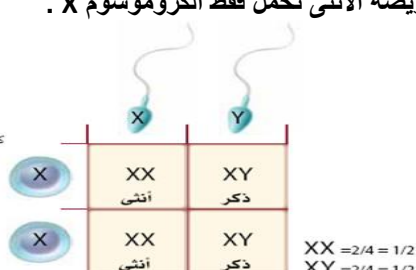


عند الأخصاب عندما يخصب حيوان منوي يحمل الكروموسوم X البوياضة سيكون المولود أنثى .

اما عندما يخصب الحيوان المنوي، الذي يحمل الكروموسوم 7 اليه بضعة المولود سيكون ذكرا

هذا يعني، احتمال انجاب الذكور والإناث هو ٥٥٪

من الذي يحدد الجنس في الانسان؟؟؟؟ الجواب هو الذكر لانه ينتج نوعين من الامشاج نصفها تحمل الكروموسوم X ونصفها Y اما بويضة الانثى تحمل فقط الكروموسوم X .



تعويض الجرعة :

الكروموسوم X اكبر حجما من 7 بكثير فالكروموسوم X يحمل عددا كبيرا من الجينات المختلفة الضرورية لنمو الاناث والذكور في حين ان الكروموسوم 7 يحمل بشكل أساسى جينات مرتبطة بنمو الخصائص الذكرية .

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 .

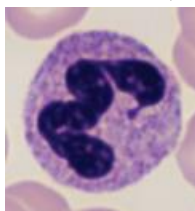
تعطيل الكروموسوم :

ان الوان فرو قطة الكاليكو سببها التعطل العشوائي للكروموسوم X معين . البقع البرتقالية تنتج عن تعطيل الكروموسوم X الذي يحمل الاليل الخاص بلون الفرو الاسود بينما تظهر البقع السوداء نتيجة تعطيل الكروموسوم X الذي يحمل الاليل الخاص باللون البرتقالى .



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 انانث قطة الكاليكو .

ملاحظة : اجسام بار تتواجد 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 المتحية اكثر من الاناث ؟؟

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

الصفات المتأثرة بالجنس :

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

الذكر اذا كان متخالفاً للجينات سيكون اصلع

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

- الانثى اذا كانت متتحية ستكون صلقاء
 - اليارات الصلع تقع على كروموسوم جسمي وليس جنسي ولكنها تظهر في الذكور اكثراً لانها تتأثر بالهرمونات الجنسية الذكرية .

عمى اللونين الأحمر والأخضر

هي صفة متჩية مرتبطة بالكروموسوم X تبلغ نسبة المصابين في أمريكا 8% تقريباً.

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

لأن الأم هي من تورث الذكر الكروموسوم X والأب يورث ابنه الكروموسوم 7 واليل المرض المتحي محمول على كروموسوم X الجنسي ولهذا يرث الذكر المرض من جهة امه .

المرض نادر في الإناث لأنها تمتلك كروموسومين X و حتى يظهر المرض لديها يجب أن يكون كلا الكروموسومين يحملان الاليل المختلي

الذكر	الانثى
$X^B Y$	$X^B X^B$
مصاب	حاملة للمرض
-----	مصاببة

فيسر. لماذا يوجد عدد قليل من الإناث المصابة بعمى اللونين الأخر والأخضر مقارنة بالذكور في المخطط أدناه؟

- لا يوجد ذكر ناقل للمرض ابدا
 - حتى تكون الإناث مصابة بعمى الألوان يجب ان يحمل كل الأكروموسومين x اليل المرض المتحي .

X^B طبيعي =
 X^b محساب بعمى اللوين الأحمر - الأخضر =
 Y كروموسوم Y

	x^B	Y
x^B	$x^B x^B$	$x^B Y$
x^b	$x^B x^b$	$x^b Y$

نزف الدم (الهيموفيليا) :

عبارة عن اختلال وراثي مرتبط بالجنس ومتاح

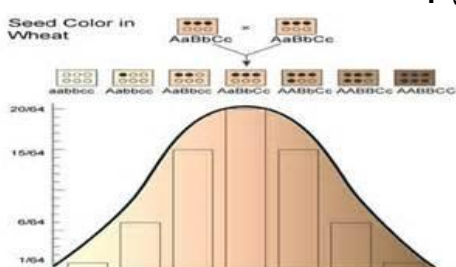
الاعراض: تأخر تجلط الدم (يستمر النزف لدى المصاب اكثراً من الشخص العادي)

- لكونه مرتبط بالجنس ومتاحي فهو يظهر في الذكور أكثر من الإناث (نفس طريقة توارث عمي الألوان)
تمعن سجل النسب الخاص باسرة ملكة إنجلترا فيكتوريا من الكتاب .
كان الرجال المصابون بعمي 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 إلى المصابين بالهيموفيليا حتى التسعينيات حيث
اكتشفت طرقة، أكثر أمانا لنقل الدم .

الصفات متعددة الجنسيات :

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

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



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

التأثيرات 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 للكائن 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:

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

- 1- تسقط الاوراق
- 2- تذبل الازهار
- 3- يختفي الكلوروفيل
- 4- يتوقف نمو الجذور

تؤثر درجة الحرارة في ظهور الجينات (مثل فرو القطة السيامية) فذيل القطة واقدامها وانثاها 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 الابرد داكنة والمناطق الأكثر دفنا يكون انتاج الصبغة متوقفا بسبب درجة الحرارة ف تكون افتح لونا .



دراسات التوائم:

لماذا يدرس العلماء التوائم المتطابقة ؟

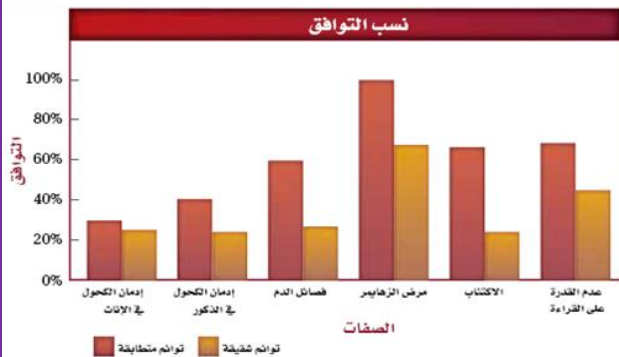
هذه الطريقة تساعد العلماء في فصل التأثيرات الجينية عن التأثيرات البيئية وبهذا تساعدهم في فهم أنماط الوراثة .

اذا ورثت صفة ما فان كلا التوامين المتطابقين سيحصل على الصفة نفسها .

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

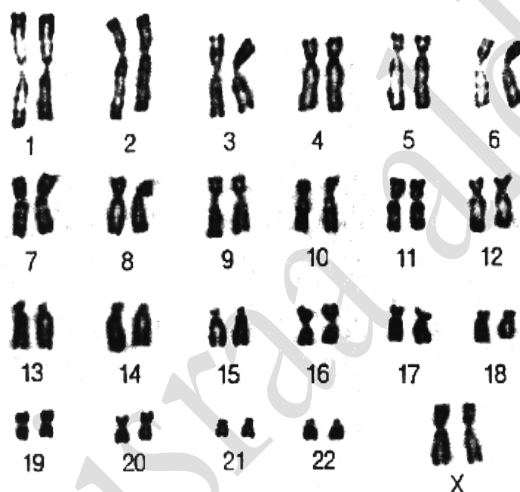
الصفات المختلفة في التوائم المتطابقة تتأثر بشكل قوي بالبيئة

معدل التوافق : نسبة التوائم التي تظهر فيها صفة معينة

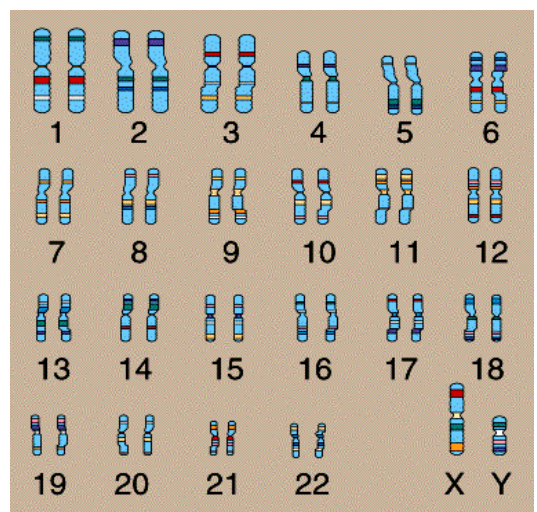


جدول يوضح طريقة توارث الصفات الواردة في الدرس الثاني

الصفة	الأمثلة
السيادة غير التامة	نبات شب الليل - لون الفجل
السيادة المشتركة	فقر الدم المنجل - ابقار الشورت هورن الأحمر والأبيض - الدجاج الأسود والأبيض - فصيلة الدم A و B
الإليلات المتعددة	فصال الدم - لون الفرو في الارانب
تفوق الجينات	لون الفرو في كلاب الالبرادور
تعويض الجرعة	لون فراء انشي قطط الكاليفو-البرتقالى والاسود
الصفات المرتبطة بالجنس	عمي الألوان - نزف الدم الوراثي
الصفات المتأثرة بالجنس	الصلع
التاثيرات البيئية (نقص الماء ونقص ضوء الشمس والحرارة العالية)	النبات
التاثيرات السيامية (درجات الحرارة المنخفضة)	القطط السيامية



مخطط كروموسومي لانثى
الزوج 23 XX بنفس الطول والحجم



مخطط كروموسومي لذكر
لاحظ الزوج 23 الكروموسوم Y اصغر من
الكروموسوم X

حلول مراجعة القسم 2:

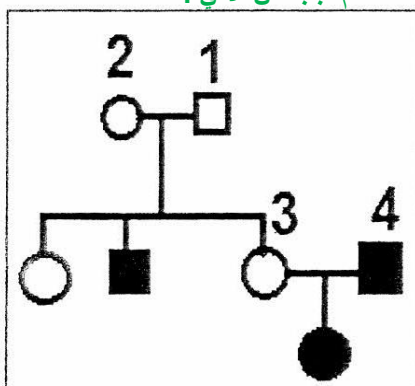
القسم 2 التقويم

5. يمكن أن تكون الإصابة بمرض أنemia الخلايا المتجلبة إيجابية أو سلبية. في الحالات مترافق الجينات. يكون الشخص المصابة معاوقة للملاريا. وفي الحالات مترافق الجينات. يعاني الشخص من مرض أنemia الخلايا المتجلبة.
6. 100 ناتجة (يعطي الأب كروموسوم 2 ويعطي الأم كروموسوم X يحمل جين رؤية سلبية)

1. السيادة غير التامة والسيادة المشتركة: الأنماط الوراثية التي وصفها مندل والتي كانت سبطة للغاية.
2. يحدث تفوق الجينات عندما يلغى أو يطمس أحد الأليلات صفة الأليل الآخر. وهو يختلف عن السيادة إذ من المحتمل أن يلغى الأليل المنتهي الأليل السائد في زوج آخر من الجينات.
3. كلا الآبدين مختلف الجينات ويحمل جينا متاحنا للفصيلة (O).
4. يتشابه التوأمان المتطابقان وراثيا. لذلك، تكون الصفات المترافقية موروثة. ومن المرجح أن تكون الصفات المختلفة ناتجة عن التأثيرات البيئية.

أوراق عمل وتدريبات واسئلة اثرائية :

س 1) : سجل النسب التالي يبين توارث مرض عي الالوان في احدى العائلات تمعنه ثم اجب عن الاتي :



ارسم سهما على السجل يوضح خط الأبناء .

.....

أي من الأفراد يعتبر حاملاً للمرض :

ما احتمال ان يكون للعائلة (4-3) مولود ذكر مصاب بالمرض

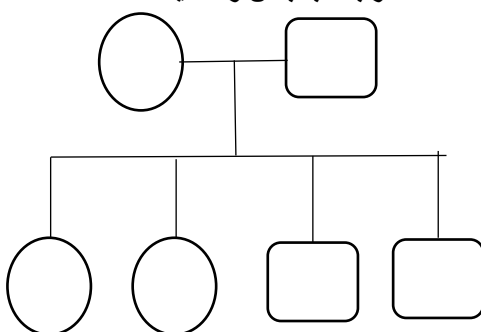
عل : يرث الطفل الذكر مرض عي الالوان من امه وليس من ابيه ؟

.....

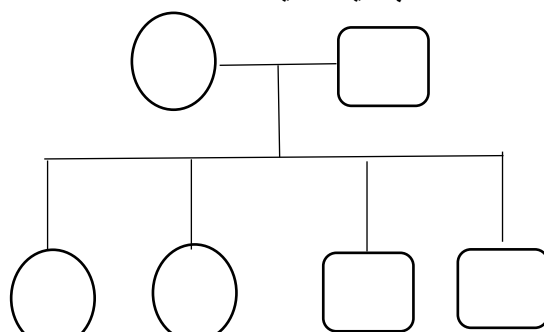
س 2) : في سجل نسب العائلتين التاليتين حدد الطرز الجينية للبناء ثم جد احتمالية اصابتهم بالمرض لون

ما يلزم في سجل النسب :

سمة مرتبطة بالجنس ومتتحية



سمة جسمية متتحية



س3) : تمعن سجل النسب التالي ثم اجب عن الأسئلة :

الثاني: لسمة متأثرة بالجنس

الاول: لسمة مرتبطة بالجنس متتحية



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

س4) : حدد نمط توارث هذه الصفة الوراثية ؟

- جسمي متتحي
- مرتبط بالجنس وسائد
- مرتبط بالجنس ومتتحي
- جسمي سائد

س5) : علل ما يلى 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 الاباء عن زواج الاقارب

-4 ينتشر الصلع في الرجال اكثر من النساء

-5 تعتبر فصائل الدم مثلا على السيادة المشتركة

-6 الذكر هو المسؤول عن تحديد الجنس في الانسان

س 6) : اختر الاجابة الصحيحة :

1- احد الاختلالات التالية يورثها اليك سائد :

-القمامعة -المهاق

-التليف الكيسى

-عمى الألوان

2- أي من صفات الانسان ليست مثلا على تعدد الجينات :

-لون البشرة -لون الشعر

-القدرة على طي اللسان

3- في حالة السمات المرتبطة بالجنس والساندة يكون انتشار السمة في :

-الذكور اكثراً -الإناث اكثراً -نسبة متساوية بين الجنسين

-تتأثر بالهرمونات

4- في حالة الصفات المتأثرة بالجنس فان التركيب المظهرى للذكر والإناث :

-يتشابهان في حالة التركيب الجيني النقى

-يختلفان في التركيب الجيني النقى والهجين

-يختلفان في التركيب الجيني النقى والهجين

5- الصفات المرتبطة بالكروموسوم 7 في الانسان :

-تظهر على الجنسين بنسبة متساوية

-تظهر على الإناث دون الذكور

-تظهر على الذكور دون الإناث

6- اذا كان احد الابوين فصيلة دمه A والآخر AB فان احد الابناء لا يمكن ان تكون فصيلة دمه :

0- B- AB- A-

7- مرض نزف الدم يورث على انه :

-سيادة غير تامة -سمة مرتبطة بالجنس -سمة متأثرة بالجنس

-اليلات متعددة

8- يسمى الكروموسومين X و Y :

-كروموسومين جسميين -كروموسومين جنسين -طرازان شكليين -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^BI^B- I^AI^B- I^AIⁱ- I^Bi-

10- أي من السمات التالية لدى الانسان يخضع توارثها الى مبدأ التاثير 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^AI^B- I^Ai- ii- I^Ai-

12- مرض يتحكم به اليك سائد يظهر بعد سن الثلاثين :

-عمى الألوان -هنتجتون

-تاي ساكس

-نزف الدم

13- اذا كان اليك الصلع B واليكل عدم الصلع b فان الطراز الجيني للانثى عادي الشعر غير صلعاء هو :

bb - Bb - Bb او BB- فقط

14- مرض هنتجتون :

-اكثر شيوعا في الذكور

-لا يمكن ان تصاب به الاناث

-يظهر في الفرد عند امتلاكه اليكل واحد فقط

15- ام فصيلة دمها B انجب طفل فصيلة دم O فلا يمكن ان تكون فصيلة دم زوجها :

O- A- AB- B-

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

-نزع الدم -نمط الصلع -فصيلة الدم -لون البشرة

: ذكر XY

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

18- أي من التالي يمثل الطراز الجيني لذكر مصاب بعمر الألوان وفصيله دم AB :

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

19- إذا كان الآب وابنه يحملان ال ail المتنحي لمرض التليف الكيسي فإن احتمال ظهور المرض لدى ابنهم هو :

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

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

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

XX- انثى

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

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

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

23- لا يمكن ان يكون هناك شخص حاملاً للمرض في حالة :

-فنيل كيتونويريا -هانتنجرتون -تاي ساكس -التليف الكيسي

24- أي من التالي يحدد جنس الأبناء في الإنسان :

-الأبناء انفسهم -الآب -الام -الآباء معاً

مسائل وراثية :

1- زوج ثور احمر من سلالة الشورتھورن من بقرة بيضاء ظهر المولود (الشعرة حمراء وببيضاء) فإذا تزوج العجل هذا من بقرة بنفس لونه ما هي الطرز الجينية للباء والأبناء وما نوع السيادة ؟

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

3- عند تزاوج ديك ونجاجة انجباً افراد بيضاء اللون بنسبة 25% وسوداء بنسبة 25% ورمادية بنسبة 50% ما نوع السيادة ؟ ما هي الطرز الجينية والمظهرية للأبوين مستخدماً مربع بانيت ؟

4- صمم سجل نسب لرجل سليم النظر تزوج من امرأة سليمة النظر إلا ان ابوها كان مصاباً بمرض عمي الألوان وامها سليمة فانجباً ولدين وبنتين جد احتمالية إصابة الأولاد الأربع بـالمرض ، وإذا تزوجت احدى البنتين بـرجل سليم النظر فانجبت ولد مصاب بـعـي الألوان ما الطرز الوراثية للجميع ؟

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



- ما التركيب المظاهري للزوجين؟
- يعتبر الصلع من الصفات
- ما التركيب الجيني للزوجين؟

• وضح بأسس وراثية التركيب المظاهري والجيني للابناء اذا انجبوا 3 أولاد وبنت واحدة؟

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

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

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

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

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

11- لقح 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 كلب ال拉برادور تمعن فيه ثم اجب عن الأسئلة :

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



© Brooks/Cole, Cengage Learning

- حدد الطرز الجينية والمظهرية للابوين ؟

- اكتب مربع بانيت بكتابه الامشاج او الافراد في الدواير او المربعات الفارغة
- حدد نسب الطرز المظهرية للابناء

13- تزوج كلب لابرادور اصفر مع اخربني فكان الجيل الاول اسود الفراء ، ما الطرز الجينية للاباء والابناء ؟؟

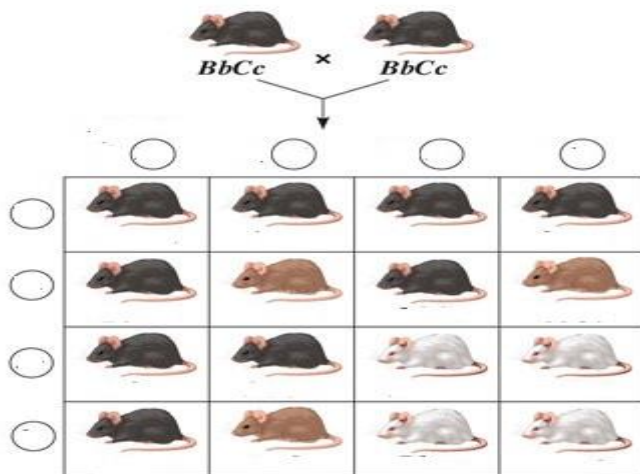
14- تزوجت امرأة صلقاء مصابة بالتليف الكيسى من رجل شعره عادي وغير مصاب بالتليف الكيسى وتركيبه الجيني **Aabb** علما ان **B** اليل الصلع و **b** اليل الشعر العادي و اليل **a** اليل الإصابة بالتليف الكيسى ، وضح اجابتك بمبرع بانيت ، ما الطراز المظهرى للابناء ان كانوا ذكورا ؟

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

16- عند تزاوج قطة قصيري الذنب كان النسل الناتج بالنسبة التالية 25% بلا ذنب و 25% طويل الذنب و 50% قصيري الذنب ما الفرضية التي يمكن وضعها حول الطرز الجينية للايوين وطريقة توارث الذنب ؟ فسر اجابتك وراثيا

17- تزوج رجل فصيلة دمه A من امرأة فصيلة دمها B فانجبا طفلاً ذو فصيلة دم O وعندما كبر تزوج فتاة فصيلة دمها AB حدد الطرز الجينية للأباء و جيل الأبناء والاحفاد مستخدماً مربع تزاوج باتيت ؟

18- في الفئران هناك الليل 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 فارين كلاهما اسود و هجين () ما الطرز الجينية والمظاهرية للأبناء؟ علماً 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 وامرأة كلاهما طبيعي 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) ما هي نسبة إصابة الذكور والإناث ؟

22- في احدى المزارع حدث تزاوج بين ديك ودجاجة وكانت 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 امراة غير صلقاء (امها مصابة بتساقط شعر) وضح باسس وراثية التركيب الجيني للابوين - الطراز المظهرى والجيني للابناء ؟

24- امراة 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 وقادمها وادناها وانفها داكنة اللون ؟

6- لماذا يحصل تعطيل الكروموسوم في الاناث حضرا ؟

7- ما الفرق بين الصفات متعددة الاليلات و الصفات متعددة الجينات

8- قارن بين مرضي تاي ساكس وهنتحجتون من حيث الاعراض ونمط التوارث

9- ما احتمال انجاب اطفال مصابين بعمى الالوان من ام حاملة للمرض واب سليم ؟ ووضح اجابتك

10- لماذا يظهر طرازان مظهريان مختلفان لنفس الطراز الجيني

جدول :

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

التبير	الحكم	القضية
		احيانا لا تتأثر صفات الانسان بالبيئة
		على الافراد الهجينه بفقر الدم المنجل
		تجنب ممارسة الرياضة العنفة
		المرأة هي من تحدد جنس الجنين

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

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

-3

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

-4

الطراز الجيني لانثى هجينه للسمة الوراثية	نط التوارث	وجه المقارنة
		نبات شب الليل
		عمى الالوان

-5

النطاف الكيسي	هنتجتون	وجه المقارنة
		نوع الاليل (سائد - متاح)
		طرق العلاج

-6

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

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

السيادة المشتركة	السيادة غير التامة	السيادة التامة

-8

نقص الماء	ضوء الشمس	وجه المقارنة
		التاثير على النباتات

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

القائمة (ب)	القائمة (ا)	الرقم
1- صفة مرتبطة بالجنس ومتاحة	سجل النسب	()
2- لون فراء انشي الكاليكو	تعدد الأصابع	()
3- صفة تقع على كروموسوم جسمى ولكنها تظهر في الذكور أكثر	المهاق	()
4- الاليل المتاح يلغى تاثير الاليل السائد	القطة السيامية	()
5- اليل الاختلال سائد	تعطل الكروموسوم	()
6- يتحكم بها عدة اليلات	نزف الدم	()
7- عدم وجود الميلاتين	كلاب الإبرادور	()
8- الطراز المظهي وسطي	شب الليل	()
9- يبين توارث صفة على مدى أجيال	فراء الارانب	()
10- التاثير البيئي في التعبير الجيني	الصلع	()

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

نزف الدم الوراثي	مرض المهاق	وجه المقارنة
		التركيب الجيني لذكر مصاب
		نوع او 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 لمشيخ 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 الرأسيزي لابوين موجبين

7- زواج رجل داكن البشرة AABBCC من امراة ببيضاء البشرة aabbcc

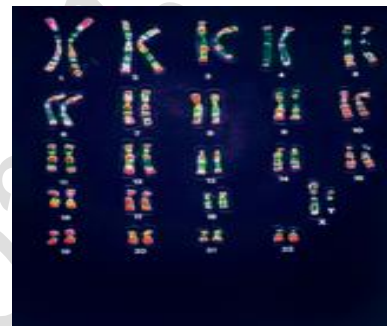
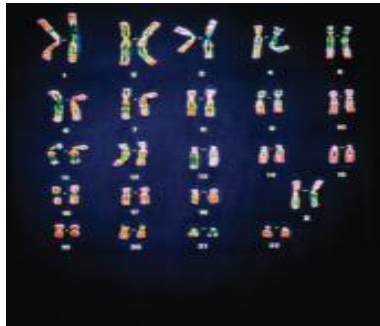
8- توأم متطابقة احدهما يوزن 70 Kg والأخر Kg65

9- ظهور حالة قماءة لابوين 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 اثناء الطور الاستوائي من الانقسام المتساوي
- النمط النووي : يترتب الكروموسومات المتشابهة في صورة ازواج قصيرة
- في كل خلية من خلايا جسم الانسان هناك 46 كروموسوم منه 44 كروموسوم جسمي
- وزوج واحد جنسي XX عند الانثى و XY عند الذكر .

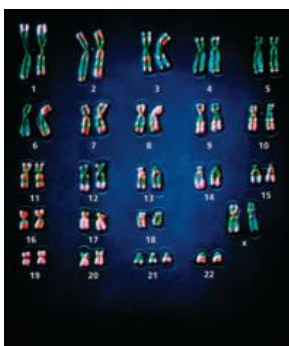


- **القطم النهائية** : هي اغطية واقية لاطراف الكروموسومات وتتكون من DNA مرتبطة ببروتينات وهي مسؤولة عن :
 - 1- حماية تركيب الكروموسوم
 - 2- لها دور في الشيخوخة او السرطان

عدم الانفصال :

- تنقسم الكروموسومات خلال انقسام الخلية ويتجه كل كروماتيد من الكروماتيدات الشقيقة نحو كل قطب 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 تتكون امشاجها بالانقسام المنصف
- في الانسان الاختلالات في عدد الكروموسومات خطيرة وغالبا ما تكون قاتلة

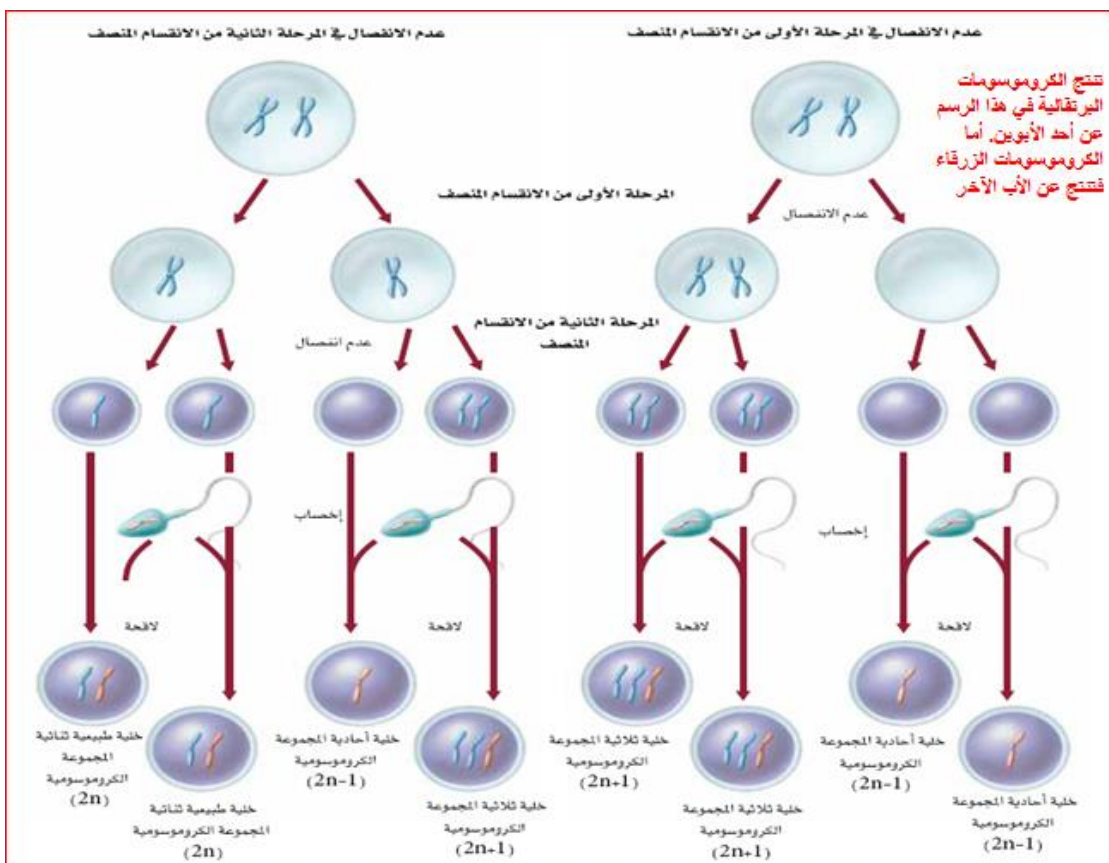
متلازمة داون :



- 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- تخلفاً عقلياً

- معدل الولادة في الولايات المتحدة 1:800 طفل تقريراً
- 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	انثى	تيرنر	45
XXX	انثى	شبه سليم (فانقة الانوثة)	47
XXY	ذكر	كلاينفلتر	47
XY	ذكر	سليم او شبه سليم	47
Y0	الوفاة	45

كيف تنتج انتى متلازمة تيرنر ؟

بسبب الاخصاب بمشيخ لا يحوي كروموسوم جنسي

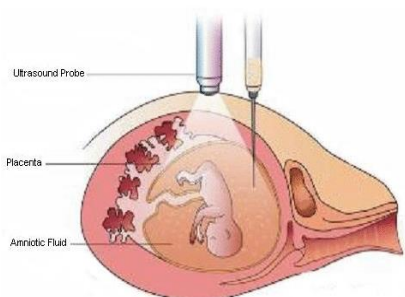
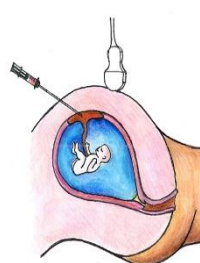
الفحص الجنيني :

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 ينموا .

- 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 الجنينية :



عدم انفصال الكروموسومات الجنسية

الجدول 4

OY	XXX	XXY	XY	XXX	XO	XX	الطراز الجنيني
							مثال
يسبب الوفاة	ذكر سليم او شبه سليم	ذكر مصاب بمتلازمة كلينطون	ذكر سليم	أنثى شبه سلبية	أنثى مصابة بمتلازمة تيرفر	أنثى سلبية	الطراز الظاهري

حل مراجعة القسم 3 :

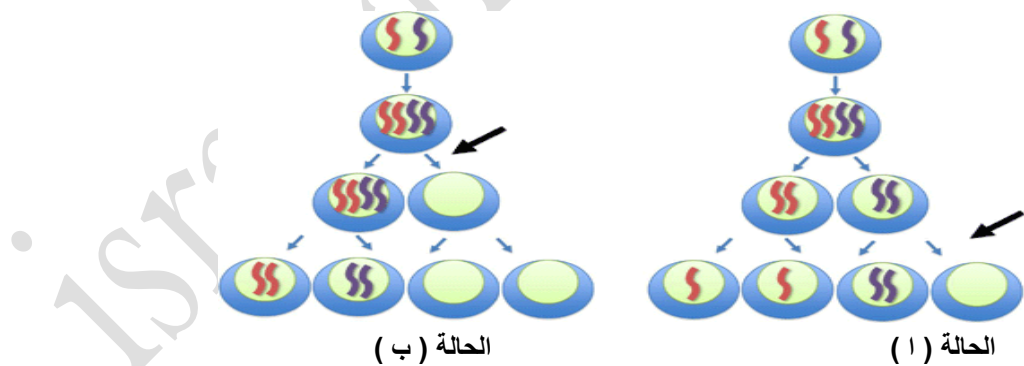
القسم 3 التقويم

5. ينفي أن تظهر الإيجابيات استبعاد مفهوم الطراز النموي وأن تظهر أن الفرد يحمل ثلاث نسخ من الكروموسوم 3.
6. الغواص = اكتشاف المشكلة الوراثية، الأخطار = إلحاقضرر بالجدين.
7. ينفي أن تظهر المفرقات استبعاد مفهوم عدم الانقسام. وينفي الأنصاف المفرقات مثلازمة داون.
1. لتحديد جنس الفرد، والتأكد من وجود العدد المناسب من الكروموسومات، والتأكد من وجود مواد كروموسومية إضافية أو ناقصة.
2. القطع النهاية تحمي الكروموسومات.
3. ينفي أن تظهر المخططات استبعاد مفهوم عدم الانقسام.
4. يحصل الذكور على كروموسوم X واحد وكروموسوم Y واحد فقط، لذا، من الممكن أن تحمل القطع المفقودة جينات ضرورية، أما بالنسبة إلى الإناث اللاتي يحملن كروموسومين X، فيمكن أن ي丟ّض أحد الكروموسومين فقدان الكروموسوم الآخر.

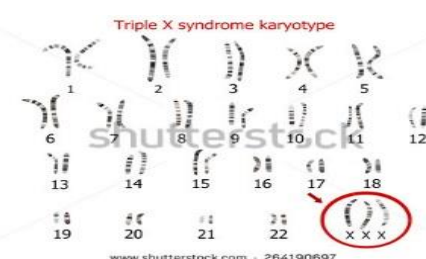
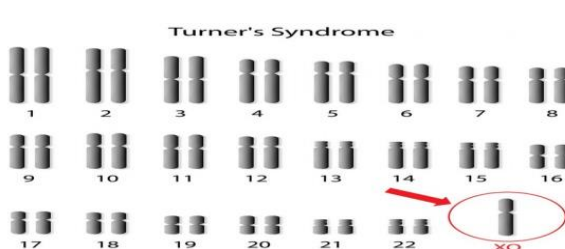
أوراق عمل وائلة :

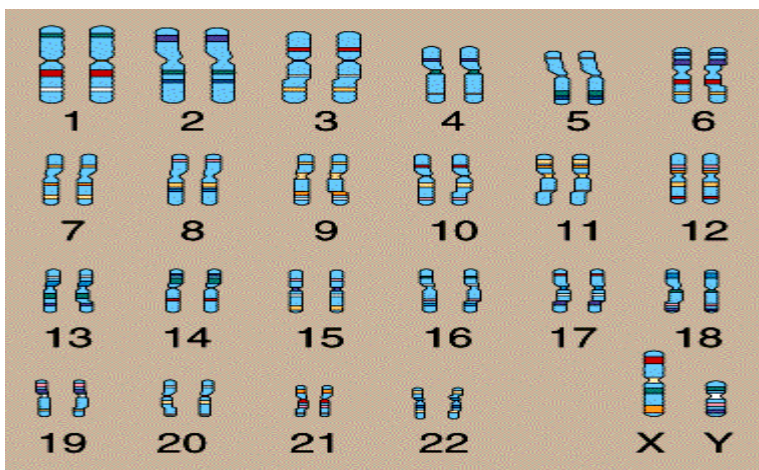
س 1) : تمعن المخططات الكروموسومية التالية ثم اجب عن الأسئلة :

1-حدد أي الحالتين عدم انقسام المنصف الأول واي حالة في الثاني ؟



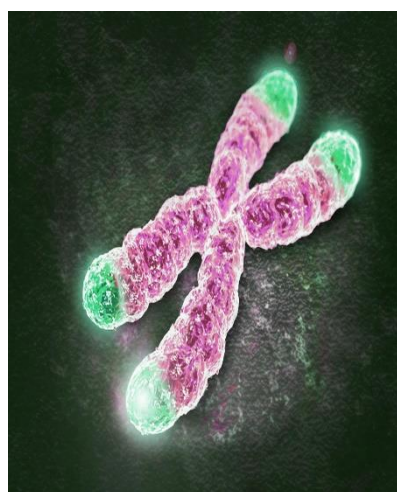
2-اكتب اسم الحالة او المثلازمة تحت المخططات الكروموسومية التالية :





3- اكمل الجدول التالي بما يناسب:

فحوصات جنينية		الجدول 5-5
الأخطار	الفوائد	الفحص
•	•	• أخذ عينة من السائل الالميوي (الرولي).
•	•	• أخذ عينات من خملات الكوريون.
•	•	أخذ عينات من دم الجنين.



4- تمعن الصورة التالية ثم اجب عن الأسئلة :

- ماذا تسمى اطراف الكروموسومات ؟

- ما هي أهميتها ؟

- ## • ما هو النمط النووي ؟

س 3) : اجب عن الأسئلة التالية :

- ## • ما هي اعراض المصايب بمتلازمة داون ؟

لماذا يحتاج زوجين الى اجراء فحوص جنينية؟

ما الذي يحتاج الطبيب لمعرفته قبل التوصية باجراء فحص جنيني؟

حلول التقويم:

• سسويما

فهم الأفكار الأساسية

- A .13
B .14
C .15

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* واحداً فقط.
18. تبين الطرز الظاهرية تنوعاً مستمراً، وهذا النوع يمثل اختلافات طفيفة بين كلٍ من الطرز الظاهرية.

فكّر بشكل ناقد

19. عائلات البشر صغيرة ومعمرة ولا يمكن إخضاعهم للدراسة في تجارب مراقبة لأسباب أخلاقية.
20. يوجد مكون وراثي كبير للصفة.

القسم 3

مراجعة المفردات

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

فهم الأفكار الأساسية

- B .24
C .25
C .26

القسم 1

مراجعة المفردات

1. الناقل
2. سجل النسب

فهم الأفكار الأساسية

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

الإجابة المبنية

7. عدم نمو الغضاريف، اختلال سائد يحدث بسبب طفرة ما.
8. بما أن مرض هنتنجرتون هو اختلال نادر، فعلى الأرجح سيكون الذكر *Dd* ويعكون الأطفال لديهم احتمال 50 بالمئة أن يكونوا *Dd* واحتمال 50 بالمئة أن يكونوا *dd*.

فكّر بشكل ناقد

9. لا يتدفق الماء لأنه يتذرع على الكلورايد مغادرة الخلية، لذا يكون المخاط أكثر سمأة من المعناد.

القسم 2

مراجعة المفردات

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

تدريب على الاختبار المعياري

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

الإجابة 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 سن 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. وترافق الخلايا السرطانية الناتجة لنكون ورماً.
14. يمكن الإجابة عن طريق الخطوات التالية، لكن قد يحبط الطالب في خطوات أقل عبر دمج خطوة واحدة أو أكثر من الخطوات المدرجة.
- A. أثناء انقسام الخلايا في المرحلة الثانية من الانقسام المنصف.
- B. تبدأ الكرومانيدات الشقيقة في الانقسام.
- C. يشارك هذا المشيغ، الذي يحتوي على كروموسوم إضافي في البو胥ة أو الحيوان المنوي، في الإخصاب.
- D. يحتوي الجنين الناتج على ثلاثة كروموسومات بدلاً من أحد أزواج الكروموسومات لديه، ثلاثة المجموعة الكروموسومية.

D .27

الإجابة المبنية

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

فكّر بشكل ناقد

31. قد تختلف الإجابة لكنها قد تشمل حبابة الكروموسومات أثناء انقسام الخلية وحمايتها من الإتربيمات الخلوية.
32. من المعروف أن كروموسوم X واحداً يتعطل لدى الأشخاص المصابة بممتلازمه نيرفر، فيبقى لديها كروموسوم X واحداً فاعلاً. لديها كروموسوم X واحداً، وإذا كان هذا يحوي الأليل المسؤول عن عدم الألوان فلا بد من أن تبين هذه السببية لدى هذه الأشخاص.

33. يجب أن تبين الرسوم التوضيحية عدم الانقسام 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 انتبهت قوانين متدخل على نظام فصائل الدم ABO، فسيكون هناك أليلان فقط (مثل A و B) مما يؤدي إلى 3 طرز جينية (BB, AB, AA) وطرز اثنين ظاهريين (فصيلي الدم A و B)، حيث إن وراثة فصيلة الدم معقدة، فإن هناك 3 أليلات و 9 طرز جينية و 4 طرز ظاهرية.

35. يوزّع تردد الدم كصفة متعددة مربّطة بالجنس.

36. عدم الانقسام

37. يجب أن تبين السيناريوج وسجل

أسئلة حول مستند

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

31°C .38

39. يكون متوسط طول الأجنحة في الذكور أكبر من الإناث عند درجة حرارة 31°C.

40. بينما تزيد درجة الحرارة أثناء النمو يزيد طول الأجنحة.

علم الوراثة التطبيقي

القسم (1)

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

مقارنة صفات الكلاب :

		
الجيرمان شيريد	الهاسكي	البيغل
كلب خدمة	كلب جر زلاجات	كلب بولسي
قابلة للتدريب	عداء 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 وفترات نمو اقصر

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

علل : مزايا التهجين تفوق عيوبه

لأنه 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

لأنها تتمتع بالبنية القوية والرشاقة والطبيعة المطيبة .

التزاوج الاختباري :

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

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

اذا كان النبات الأبيض نقى :

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

التركيب الجيني : Ww

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

اذا كان النبات هجين :

p: ww X Ww

التركيب الظاهري :

50% ابيض - 50% احمر

التركيب الجيني :

ww 50%-

Ww 50%

p:	W	w
	W	
	Ww	
w		Ww
w	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 (يتالف من وحدات بنائية تسمى نيوكلويوتيدات) وحددوا المبدأ المركزي والذي ينص على ان :



أراد العلماء معرفة وظيفة كل جين في الخلايا .

هندسة الجينات : تكنولوجيا تتطوّر على التحكم بالحمض النووي لـكائن حي من أجل إضافة حمض نووي دخيل (حمض نووي عائد إلى كائن حي آخر)

مثال : ادخل الباحثون جين بروتين الفلوي الأخضر (GFP) في كائنات حية مختلفة هناك كائنات حية معدلة وراثياً مثل برقات البعض تم لصق البروتينات الفلورية الخضراء بالDNA الدخيل

و للتحقق من إدخاله يتم تعريض البعض للاشعة فوق البنفسجية فيضي البروتين الفلوري .

البروتين الأخضر الفلوري : مادة موجودة طبيعياً في السمك الهلامي الذي يعيش شمال المحيط الهادئ تستخدم الكائنات المعدلة وراثياً 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 متنقة

2- يستخدم في مجال صحة الإنسان والزراعة

الجينوم : هو اجمالي الحمض النووي DNA الموجود في نواة كل خلية

جينوم الإنسان يحتوي على ملايين النيوكلويوتيدات .

أدوات و عمليات الحمض النووي :

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

انزيمات القطع :

انزيمات القطع : هي وسائل دفاعية قوية ضد الفيروسات والتي تعرف على تسلسلات حمض نووي معينة وتتصل بها وتقطع DNA داخل ذلك التسلسل .

يقطع انزيم القطع (النيوكليلاز الداخلي) الحمض النووي الفيروسي الى أجزاء بعد ان يدخل الى البكتيريا هناك المئات 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 التتروجينية لنيوكليوتيدات DNA)
النيوكليوتيدات هي الوحدات البنائية للأحماض النووية (بما ان DNA شريط مزدوج فان القواعد التتروجينية تزوج وفق القانون التالي A=T و G=C الحرف A يشير الى القاعدة ادينين و T ثايمين و G جوانين و C سايتوسين .

• النهايات لزجة: نهايات أجزاء الحمض النووي الناتجة عن الانزيم ECORI وهي تحتوي على حمض نووي احادي الشريط المكمل .

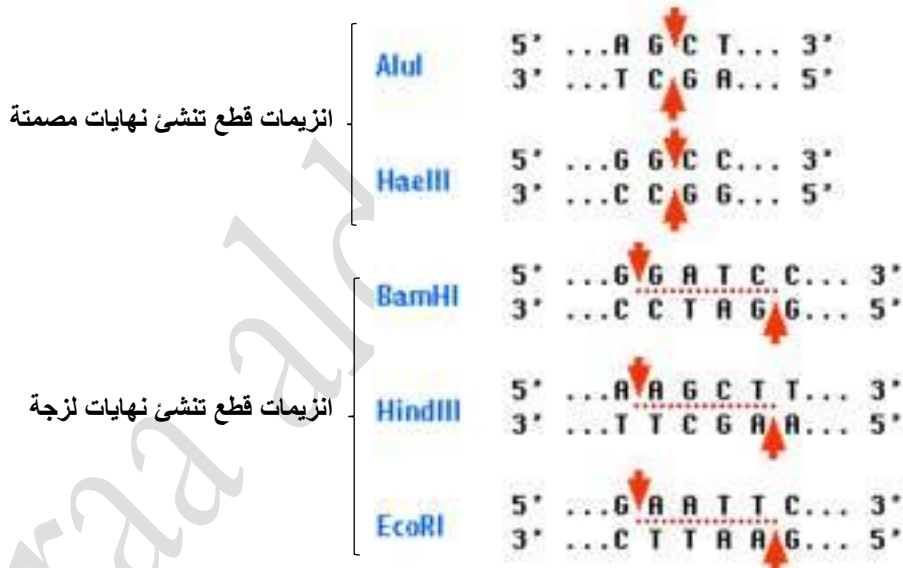


• عل: النهايات لزجة مهمة جدا ؟
لأنه يمكن دمج هذه النهايات لزجة مع أجزاء حمض نووي آخر لها نهايات لزجة مكملة .

• عل: تسمى نهايات أجزاء الحمض النووي المقطع لزجة ؟
لاحتواها على الحمض النووي احادي الشريط المكمل

أنواع الانزيمات المقطعة :

- 1 انزيمات تتشى نهايات لزجة مثل: ECORI
- 2 انزيمات تتشى نهايات مصممة: يقطع الانزيم الشريطين بشكل مباشر ولاحتوى النهايات المصممة على مناطق حمض نووي احادي الشريط وتستطيع ان تلتزم بحمض نووي اخر له نهاية مصممة .



AluI and HaeIII produce blunt ends

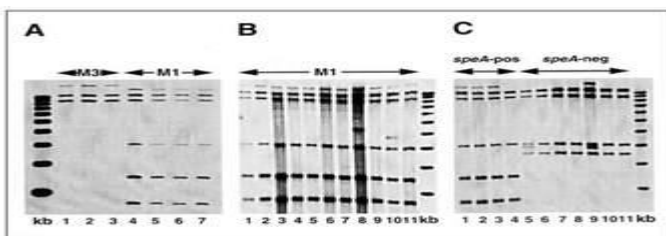
BamHI HindIII and EcoRI produce "sticky" ends

الرحلان الكهربائي للهلامى :

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 بجزء معروفة من الحمض النووي
- 5 يمكن إزالة أجزاء المادة الهلامية التي تحتوي على كل شريط لإجراء مزيد من الدراسة عليها



تكنولوجيا الحمض النووي DNA معاد التركيب:

الحمض النووي معاد التركيب: يسمى دمج جزئي الحمض النووي المنشا حديثاً والحمض النووي من مصادر أخرى
علل: أسهمت تكنولوجيا الحمض النووي معاد التركيب في تطوير طريقة دراسة العلماء للحمض النووي
للتنهى بنتيج إمكانية دراسة الجينات الفردية

- يتم الحصول على أجزاء من الحمض النووي من خلال عملية الرحلان الكهربائي الهلامي ومن ثم دمجها مع أجزاء أخرى المتوجه : هو ناقل ينقل الحمض النووي معاد التركيب إلى خلية بكتيرية تسمى الخلية المضيفة .

من أشهر المتجهات :

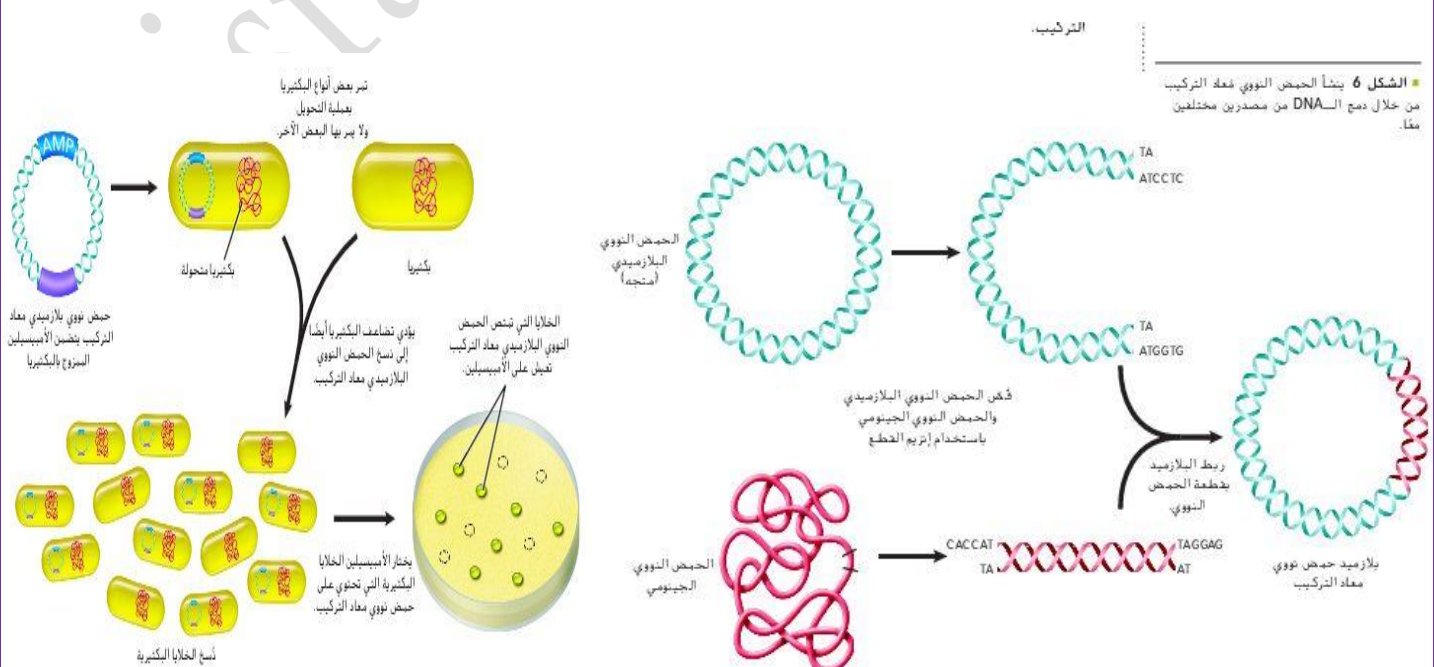
- ١- البلازميدات : هي جزيئات دائرية صغيرة من الحمض النووي ثانوي الشرائط تتواجد طبيعيا في البكتيريا وخلايا الخميرة .
 - ٢- الفيروسات

على : تستخدم البلازميدات كمتجهات بسبب امكانية قطعها عن طريق انزيمات القطع على : لماذا يقطع البلازميد والحمض النووي الماخوذ من جينوم اخر بواسطة نفس انزيم القطع للحصول على نهايات لزجة مكملة لبعضها وقابلة للدمج .

انزيم ليغاز الحمض النووي : هو يربط جزء الحمض النووي كيميائيا حيث يربط ال DNA ذو النهايات اللزجة والجزاء ذات النهايات المتممة

خطوات الحصول على DNA معاد التركيب:

- 1- فص الحمض النووي البلازميدي والحمض النووي الجينومي باستخدام إنزيم القطع .
 - 2- ربط البلازميد بقطعة DNA .
 - 3- تم الحصول على بلازميد معد التركيب .



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 الامبسيلين AMP (علل) : يستخدمه العلماء للتمييز بين الخلايا التي امتصت البلازميد معاد التركيب والتي لم تتمتصه حيث عند تعريض البكتيريا للمضاد الحيوي الامبسيلين تموت التي لم تتمتص البلازميد وتبقى الخلايا التي امتصت البلازميد لوجود جين مقاومة المضاد الحيوي .

ترتيب تسلسل : DNA

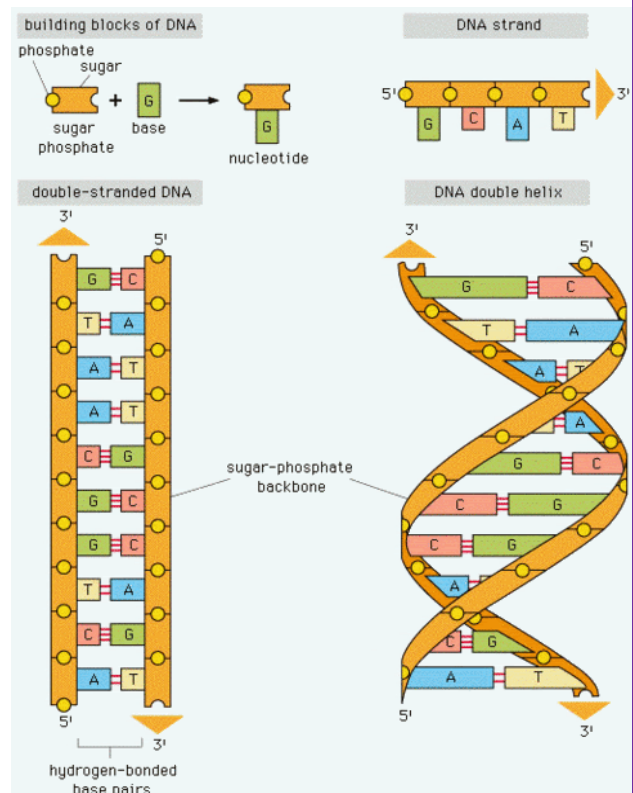
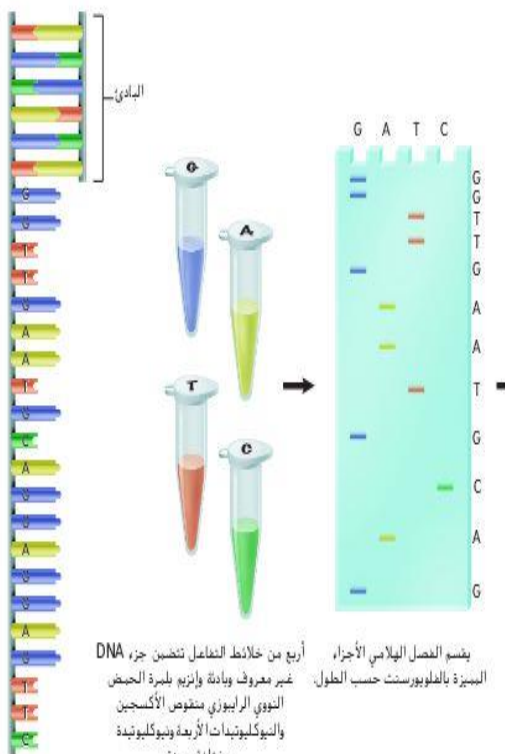
ما هي أهمية معرفة تسلسل DNA للكائنات الحية او جزء DNA مستنسخ :
 1- يزود العلماء بمعلومات قيمة لاجراء مزيد من الدراسات
 2- تحديد وظيفة جين ومقارنة الجينات بتسلسلات مماثلة للكائنات أخرى
 3- تحديد الطفرات او الاخطاء في تسلسل DNA .

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

يتكون DNA من شريط مزدوج كل شريط يتكون من الاف الوحدات البنائية المسممة بالنوكليوتيدات كل نوكليوتيد يتكون من 3 أجزاء وهي سكر الرايبوز منقوص الاوكسجين ومجموعة فوسفاتية وقاعدة نتروجينية (القواعد النتروجينية 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

وC ترتبط بG في الجهة الأخرى :



الخطوات :

- 1 قطع جزيئات DNA المستخدمة في ترتيب تسلسل التفاعلات الى اجزاء اصغر باستخدام انزيم القطع
 - 2 يخلط العلماء DNA غير معروف مع انزيم بلمرة DNA (انزيم يضاعف DNA في الخلايا) والنيوكليوتيدات الأربع (A,T,G,C)
 - 3 يتم تلوين كل نيوكلويوتيد بلون مختلف من صبغة فلورسنت في الشريط المصنع حديثا .
 - 4 كلما دمج نيوكلويوتيد معدل ملون بالفلورسنت توقف التفاعل ونجم عن ذلك اشرطة حمض نووي باطوال مختلفة .
 - 5 تنفصل اجزاء DNA الملوونة عن طريق الرحلان الكهربائي الهلامي .
 - 6 تحليل المادة الهلامية في جهاز تلقائي لترتيب تسلسل DNA باكتشاف لون كل نيوكلويوتيد 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 جزء واحد للحمض النووي DNA في عينة ما .
- عل : التفاعل المتسلسل مفيد جدا ؟
لأنه يمكن بعد ذلك نسخ هذا الجزء الواحد من DNA او تضخيمه عدة مرات لاستخدامه في تحليل DNA .

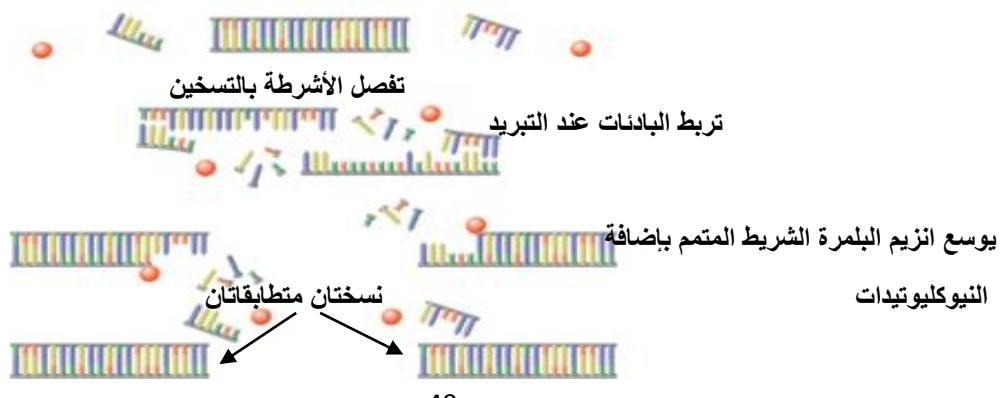
الخطوات :

- 1 وضع (DNA مراد نسخه وانزيم البلمرة والنيوكليوتيدات الأربع والبادنتين في أنبوب)
 - 2 يسخن الأنبوب وتفصل الحرارة شريطي DNA ويريد الأنبوب فترتبط البادنتات يستخدم جهاز الى يسمى مبدل درجات الحرارة لتدوير الأنبوب الذي يحتوي كل المكونات التي تدخل في التفاعل وتكون درجات الحرارة مرتفعة ومنخفضة
 - 3 ترتبط البادنتات بشريط واحد DNA ويدمج انزيم بلمرة DNA النيوكليوتيدات الصحيحة بين البادنتين . تكرر عملية التسخين والتبريد ودمج النيوكليونيدات من 20-40 مرة مما يؤدي الى انتاج ملايين النسخ من الجزء الأصلي .
- عل : يعزل انزيم بلمرة DNA من بكتيريا حرارية تعيش في درجات حرارية عالية مثل البانابع الساخنة في حديقة يلوستون ؟
لان فصل اشرطة DNA يتطلب حرارة ولهذا يجي ان يكون الانزيم قادر 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

• **البادنتات :** هي احادي الشريط قصير والبادنة مكملة لنهائيات جزء DNA التي سيتم نسخها واستخدامها كنقطة بداية لتصنيع DNA



التقنيات الحيوية :

الكائنات الحية المعدلة وراثيا : الكائنات الحية التي ادخل فيها جين من كان من غيره .

وتشمل :

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

الحيوانات المعدلة وراثيا :

- تحسين امدادات الغذاء وصحة الانسان
- مثلاً:- الماشية المعدلة وراثيا - الماعز المعدل وراثيا لافراز مضاد الترومبين الثالث والذي يستخدم لمنع تخثر الدم اثناء الجراحة
- انتاج ديووك رومية معدلة وراثيا تقاوم الامراض
- الأسماك تنمو اسرع
- مصدر للاعضاء في عمليات زراعة الاعضاء في المستقبل .
- لأغراض البحث البيولوجي في المختبرات مثل: الغفران وذباب الفواكه ودودة الريباء الرشيقه وتسهي سبي اليجنس في مختبرات البحث لدراسة الامراض وتطوير وسائل معالجتها .

النباتات المعدلة وراثيا :

- 1- نباتات اكثر مقاومة للافات الحشرية او الفيروسية : مثل فول الصويا والذرة والكتان ولا مقاومة للمبيدات الحشرية ومبيدات الاعشاب والقطن المعدل وراثيا والذي يقاوم غزو الحشرات للوزن القطن ونباتات فول سوداني وفول صويا لا تسبب ردود فعل تحسسية .
- 2- زراعة محاصيل لاغراض تجارية ويجري اختبارها ميدانياً : مثل البطاطا السكرية المقاومة لآخر انواع الفيروسات ونباتات الأرز الذي يحتوي نسب مرتفعة من الحديد والفيتامينات والتي تقلل سوء التغذية في آسيا
- 3- المحاصيل المحتملة : ثمار الموز التي تنتج لفاحات لعلاج امراض معدية مثل التهاب الكبد الفيروسي ونباتات تنتج مواد بلاستيكية قابلة للتحلل الحيوي .

البكتيريا المعدلة وراثيا :

- 1- تصنع الانسولين
- 2- هرمونات النمو
- 3- مواد تذيب تخثرات الدم
- 4- تبطئ البكتيريا تكون بلورات الثلوج على المحاصيل لحمايتها من التلف الناتج عن الصقيع
- 5- تنظيف الانسكابات النقطية 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 مiliار من النيوكليوتيدات التي تكون DNA البشري وتحديد كل الجينات البشرية
- تحليل البيانات لا يزال مستمراً لعدة عقود
- من أجل إكمال المهمة الكبيرة قام الباحثون بدراسة جينومات كائنات حية أخرى مثل: ذبابة الفاكهة والفار والأسريكة القولونية (بكتيريا توجد في معاء الإنسان)
- لماذا درس العلماء جينومات لكتائن أخرى؟
- من أجل تطوير التكنولوجيا اللازمة للتعامل مع كميات كبيرة من البيانات التي قدمها الجينوم البشري وتساعد أيضاً في تفسير وظيفة الجينات البشرية المكتشفة حديثاً.

ترتيب تسلسل الجينوم :

يتالف DNA البشري من 46 كروموسوم ولتحديد تسلسل واحد مستمر للجينوم البشري قام العلماء التالي:

- 1 قطعت كل الكروموسومات البشرية البالغ عددها 46 بالعديد من إنزيمات القطع لماذا؟: لانتاج أجزاء ذات تسلسلات مشابكة .
- 2 جمعت هذه الأجزاء بواسطة متجهات لانشاء حمض نووي معاد التركيب واستنسخت نسخ كثيرة منها
- 3 رتبت النسخ تسلسلياً باستخدام أجهزة الآلة لترتيب التسلسل .
- 4 استخدمت أجهزة كمبيوتر في تحليل المناطق المشابكة 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 مليء 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 تقريباً بين الأفراد
- تقطع إنزيمات القطع المناطق الفريدة من نوعها لكل فرد
- **البصمة الوراثية:** فصل أجزاء DNA باستخدام الرحلان الكهربائي الهلامي للاحظة انماط الأشرطة الخاصة بكل شخص
- يستخدم العلماء في الطب الشرعي البصمة الوراثية :

 - 1 تحديد 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 المتسسل لأنزيم 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 المشابهة من القطع
- تستخدم بصمة DNA لادانة المجرمين والافراج عن الأبرياء الذين جبسوا ظلماً

تحديد الجينات :

- عندما يرتب الجينوم تسلسليا تكون الخطوة التالية هي تحديد الجينات ووظائفها
- يستخدم الباحثون تقنيات تجمع بين تحليل الكمبيوتر وتكنولوجيا DNA معد 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).
- عبارة عن سلاسل dna تحتوي على 100 كodon على الأقل تبدأ بـ A و تنتهي بـ T أو C أو G .
- 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 أن DNA شريط مزدوج وفيه أربع قواعد هي A,T,G,C RNA فهو شريط مفرد و فيه القاعدة U يوراسيL بدلا من T
- الثاني في DNA بالإضافة إلى القواعد الأخرى G,C,A و أحد أنواع RNA هو mRNA و هو يحمل شفرات لتصنيع البروتين بعملية الترجمة و تسلسل الأحماض الأمينية (الوحدات البنائية للبروتين) و كل 3 قواعد تسمى كodon والكodon يشير إلى بداية الترجمة مثل كodon البدء AUG و كودونات الإيقاف التي تشير إلى نهاية عملية الترجمة وتصنيع البروتين وهي ثلاثة UGA,UAG,UAU و كودونات أخرى تشير إلى أحماض أمينية) .
- حد العلماء أكثر من 90% من الجينات الموجودة في الخميرة والبكتيريا بشكل صحيح
- الكائنات الحية الأكثر تعقيدا مثل البشر يتطلب برنامج 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 و تسلسلات الكائنات الحية وبالتالي هناك كم هائل من البيانات الواجب تخزينها وتنظيمها وفهرستها

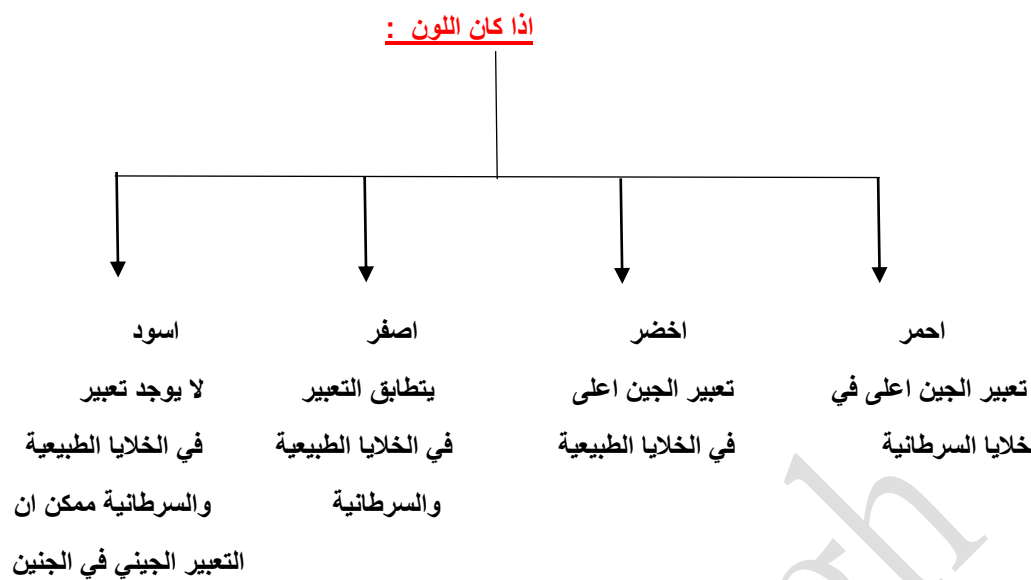
- المعلوماتية الاحيائية : إنشاء قواعد بيانات من المعلومات البيولوجية و الحفاظ عليها و تحليل المعلومات المتسلسلة والتي تتطلب إيجاد الجينات الموجودة في تسلسلات DNA العديد من الكائنات الحية و ابتكار طرق جديدة لتوقع بنية البروتينات المكتشفة حديثا
- يقوم العلماء بدراسة تطور الجينات عن طريق تسلسلات البروتينات في مجموعات و مقارنتها ببروتينات مشابهة لـ كائنات حية مختلفة .

صفيفات DNA الدقيقة :

- هي شرائح مجهرية صغيرة او رقائق من السيليكون و تستخدم لتحليل الجينات لـ كائن الحي كـ متحوّل
- صفيفات 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 صفيفات DNA الباحثين في تحديد إذا التعبير عن جينات معينة يحدث نتيجة عوامل وراثية أم بنينية .

الخطوات :

- 1- يفصل 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 RNA من DNA بينما العملية العادلة للنسخ هي DNA ينسخ من نفسه (RNA)
- 3- يميز كل DNA بصبغة فلورسنت محددة (الأحمر للخلايا السرطانية - والأخضر للخلايا الطبيعية)
- 4- تجمع مجموعتي DNA المتمم على شريحة الصفييف الدقيق وتوضع في حضانة



عل : يستطيع الباحثون فحص التغيرات الموجودة في أنماط التعبير عن جينات متعددة في الوقت نفسه
لأن شريحة واحدة من صفيح DNA دقيق يمكن أن تحوي الآف الجينات .

الجينوم والاضطرابات الجينية :

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

مشروع هاب ماب :

- تميل التنويعات الجينية التي تقع في مناطق متقاربة إلى أن تكون موروثة معاً .
- مشروع هاب ماب : المشروع الذي يبتكر دليلاً للأنماط الفردانية المرتبطة بالجينوم البشري
- يجمع هاب ماب كل تعدادات أشكال النيوكليوتيدات الفردية المتجاءرة الموروثة معاً في أنماط فردانية
- يقسم الجينوم إلى أنماط فردانية وعند اكتماله سيصف المشروع :
 - 1- ماهية التنويعات
 - 2- أين تحدث في DNA
 - 3- كيفية توزيعها بين الأشخاص داخل الجماعات الاحيائية وبينها في أنحاء العالم
 - 4- العثور على الجينات التي تسبب الامراض وتؤثر في استجابة الفرد للأدوية .

علم الصيدلة الجيني

هو دراسة كيفية تأثير الوراثة الجينية في استجابة الجسم للأدوية
فروانده :

- 1- تصميم جرعات اكثـر دقة من الـدوـدـة تكون اكثـر سـلـامـة وـمـلـانـة لـلـمـرـضـ
 - 2- صـنـاعـة دـوـدـة مـخـصـصـة لـاـهـتـيـاجـات الـافـرـاد اـعـتمـادـا عـلـى تـكـوـيـنـهـم الـجـينـيـة (علـ) :اـذ يـسـاـهـم وـصـفـ
 - ـهـهـ الـادـوـدـة وـفـقـ التـكـوـيـنـ الـجـينـيـ فـي زـيـادـة السـلـامـة وـالـتـعـجـيلـ بـالـشـفـاء وـتـقـلـيلـ الـاـثـارـ الـجـانـبـيـة

العلاج الجيني :

التقنية التي تهدف الى تصحيح الجينات المتحولة الم慈悲ية للأمراض البشرية .

الخطوات

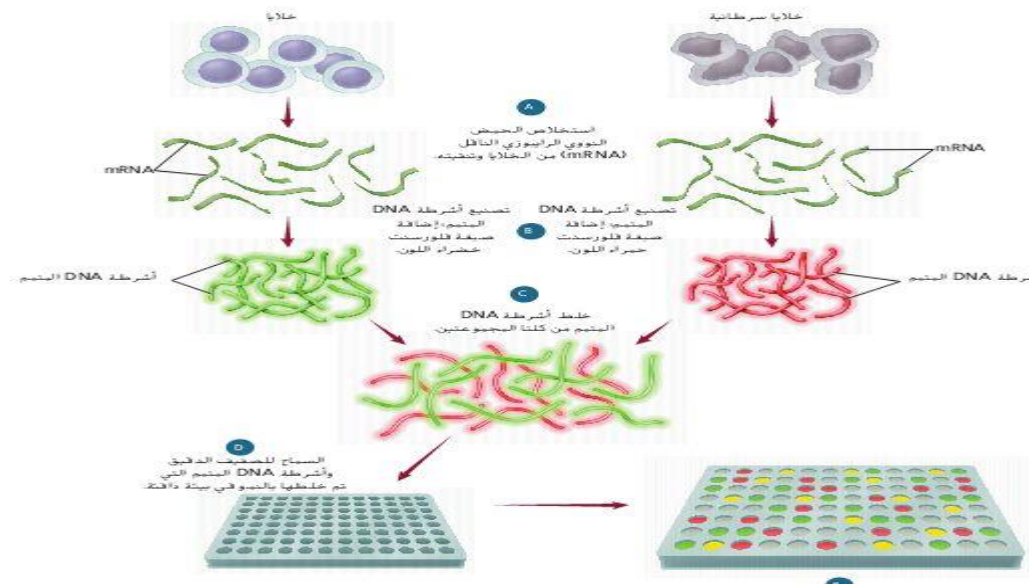
- 1- يتم ادخال جين طبيعي في الكروموسوم ليحل محل جين لا يوجد وظيفته
 - 2- ينتج ادخال جين طبيعي في ناقل فيروسي (حمض نووي معاد الترتيب)
 - 3- تصاب الخلايا المستهدفة لدى المريض بالفيروس وتطلاق DNA معاد الترتيب في الخلايا المصابة
 - 4- يترسب الجين الطبيعي في الخلايا ثم يدخل نفسه في الجينوم ويبدا بالقيام بوظيفته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

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

علم الجينوم والبروتومات :

- 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
 - البروتوميات : هي الدراسة واسعة النطاق وإنشاء دليل لبنيّة البروتينات ووظائفها في الجسم البشري سوف
 - تسمح بالنظر في مئات الآف البروتوميات في وقت واحد
 - البروتوميات ستغير جذريا طريقة ابتكار ادوية جديدة لمعالجة الامراض مثل السكري من النوع 2 و السمنة
 - وتصلب الشرايين .

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



الأسئلة :

اختر الجواب الصحيح:

- 1- تمثل النسبة المئوية من الجينوم المسئولة عن بناء البروتينات اقل من :
2%- 98%- 100%- 25%
- 2- يتشكل DNA معد التركيب من خلال دمج جزيئات DNA :
-جزئيات RNA
-بروتينات تعود لنوع كائن حي مختلف
-من مصادررين مختلفين
-من كروموسومين للكائن الحي نفسه
- 3- تستخدم تقنية DNA في تطوير نباتات ذات محاصيل زراعية :
-اقل سمية للحشرات التي تتغذى عليها
-غير قادرة على تثبيت التروجين في الجو
-مقاومة لبعض الامراض
-اكثر تأثيرا بمعيدات الحشرات
- 4- ان تحليل صفيقات DNA الدقيقة أداة مهمة في :
-تصبغ خلايا الورم لقتلها
-تبين الجينات النشطة في خلية معينة
-تحديد هوية شخص
-يمكنها ان تشفى من السرطان
- 5- أي من التالي ليست من مشروع الجينوم البشري :
-تحديد تتابع نيوكلويوتيدات الجينوم البشري ووظيفته
-وضع خريطة لموقع جين على كل كروموسوم لدى الانسان
-الإجابة عن أسئلة حول تركيب الجينوم ووظيفته
-انتاج افراد هجينية 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
-البیغل
-جيبرمان شيربرد
-جميع ما سبق
- 8- ان اختيار الصفات المرغوبة لكتانات معينة ونقلها للأجيال القادمة يسمى :
-التربية الداخلية
-الاتهجين
-التناسل الانتقائي
-لاشي مما سبق
- 9- تستخدم كلاب الهاسكي :
-كلاب بوليسية
-جر زلاجات
-كلاب خدمة
- 10- تستخدم كلاب الجيرمان شيربرد في أداء الخدمات الخاصة لأنها :
-تمتلك حاسة شم قوية
-قادرة للتدريب
-كل ما سبق
- 11- ان من عيوب التهجين انه :
-مكلف ويستغرق طويلا
-اكثر قدرة على الانجاب
-الحصول على نباتات مقاومة للامراض
-اسرع نموا
- 12- تسمى العملية التي تستولد فيها كائنات حية متماثلة جينيا للتخلص من الصفات غير المرغوبة :
-التناسل الانتقائي
-التهجين
-التربية الداخلية
-التفقيح الاختباري
- 13- تسمى العملية التي يتم فيها مزاوجة كائن حي طرازه الجيني غير معروف مع اخر متحي :
-التناسل الانتقائي
-التهجين
-التربية الداخلية
-التفقيح الاختباري

- 14- ان الصفة السائدة في نبات الجريب فروت هي :
 -الأبيض -البرتقالي -الأحمر -الأخضر
- 15- ان التقنية التي تتطوّي على التحكم بالحمض لكان حي من اجل إضافة حمض نووي دخيل بـ:
 -الرحلان الهلامي -تحليل صفيـف DNA -هندسة الجينات -لاشي مما سبق
- 16- بروتين موجود في السمك الهلامي الذي يعيش شمال المحيط الهدائـي :
 -الفوري الأخضر -انزيمات مقطعة -البلازميد -المتجه
- 17- اجمالي الحمض النووي DNA الموجود في نواة كل خلية يسمى :
 -الجين -الجينوم -انزيمات القطع -المتجه
- 18- ان التيوكلياز الداخلي هو :
 -البروتين الفوري 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 :
 -مصمـنة -لزـجة -متـصلة -لا شيء مما سبق
- 21- تقنية فصل الحمض النووي وفقا لحجم الأجزاء يسمى :
 -الرحلان الكهربـي الـهلامي -فحـص تسلـسل DNA -استـتساخـ الجـينـات -الـبـلاـزـمـيدـ معـادـ التـركـيب
- 22- القطع الصغيرة من DNA تكون قرب القطباثـنـاءـ فـصـلـهاـ بـالـرـحلـانـ الـكـهـربـانـيـ :
 -الـسـالـبـ -الـمـوـجـبـ -الـاـثـنـيـنـ مـعـاـ -لاـشـيءـ مـاـ سـبـقـ
- 23- شـحـنةـ : DNA سـالـبـةـ -مـوـجـةـ -مـتـعـالـدـةـ -لاـشـيءـ مـاـ سـبـقـ
- 24- ان الجـزيـنـاتـ الدـائـرـيـةـ الصـغـيرـةـ من DNA وـالـتـيـ تـتوـاجـدـ طـبـيعـاـ فـيـ الـبـكـتـرـيـاـ وـالـخـمـيرـةـ هيـ :
 -الـفـيـروـسـاتـ -RNA- -الـبـلاـزـمـيدـ -انـزـيمـ النـسـخـ العـكـسـيـ
- 25- ان انـزـيمـيرـبـطـ جـزـيـئـيـنـ من DNA كـيـمـيـائـيـاـ :
 -بلـمـرـةـ DNA- -ليـغـازـ DNA- -انـزـيمـ النـسـخـ العـكـسـيـ -الـهـيـلـيـكـيـزـ
- 26- تـسـمـيـ الـعـلـمـيـةـ الـتـيـ تـمـتـرـجـ فـيـ الـخـلـاـيـاـ مـعـ مـادـ التـرـكـيبـ بـ :
 -الـارـبـاطـ -الـتـحـوـيلـ -الـالـتـصـاقـ -الـنـقـلـ
- 27- ان القـاـعـدـةـ الـنـتـرـوـجـيـنـيـةـ G تـرـتـبـطـ دـاـيـمـاـ وـابـداـ مـعـ القـاـعـدـةـ الـنـتـرـوـجـيـنـيـةـ :
 G- C- T- A-
- 28- ان التـفـاعـلـ الـذـيـ يـسـتـخـدـمـ لـاـنـتـاجـ مـلـاـيـنـ النـسـخـ مـنـ DNA :
 -تحـدـيدـ تـسـلـسلـ DNA- -الـتـفـاعـلـ الـبـلـمـرـةـ الـمـتـسـلـلـ

29- ان فصل الأشرطة يتطلب عملية بينما دمج البادئات يتطلب:

-التسخين -التبريد

-تسخين -تسخين

-التبريد -التسخين

-تبريد -تبريد

30- ان من أدوات هندسة الجينات هي :

-الرحلان الكهربى الهلامى

-انزيمات القطع

-كل ما سبق

-استنساخ الجينات

31- ان الكائنات التي يدخل فيها جين من كائن حى اخر :

-لاشى مما سبق -معدلة دهنيا

-غير معدلة وراثيا

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

نسلة DNA -بصمة DNA -بلازميد معد التركيب

33- حددت جينات كل من الخميرة والبكتيريا بواسطة :

-بصمة DNA -قوالب القراءة المفتوحة -سلسل DNA

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

-المعلوماتية الاحيائية -الكيمياء الاحيائية

35- ان التحليل الذي يكشف تعبير الجينات يسمى :

-لاشى مما سبق -بصمة DNA -سلسل DNA -صفيف DNA الدقيق

36- ان التتواعات الموجودة في سلسلة DNA عندما يتغير نيوكلويوتيد واحد تسمى :

-تعددات اشكال النيوكلويوتيد الفردية SNPs

-بصمة DNA -بلازميد

37- ان المشروع الذي حدد جميع الانماط الفردانية في الجينوم البشري هو ك

-هاب ماب -علم الصيدلة الجيني -العلاج الجيني

38- ان العلاج الذي يتم فيه ادخال جين طبيعى في الكروموسوم ليحل محل جين لا يؤدى وظيفته ب :

-العلاج الصيدلى -العلاج الجيني -SNPs -QRFS

39- ان دراسة مئات الاف البروتينات في وقت واحد تسمى :

-الجينوم -البروتوميات -الدهنيات -النيوكلويوتيدات

40- دراسة مجموعة الجينات الكاملة وتحديد تتابعات النيوكلويوتيدات ل DNA في خلايا الانسان تسمى :

-الجينات القافزة -البروتوم -الجينوم البشري -المعالجة الجينية

- 41- من خلال هندسة الجينات تم تحسين القيمة الغذائية في الأرز في تحسين مستوى من :
- الصوديوم والكالسيوم
 - الزيوت
 - الحديد والفيتامينات
 - الكريبوهيدرات
- 42- تقنية حديثة يتم فيها التعرف على الجينات السرطانية النشطة :
- استخدام الاشعة
 - الفصل الكهربى
 - الجينوم البشري
 - الصفيفات الدقيقة
- 43- التقنية التي يتم فيها إنتاج أعداد كبيرة من جين أو قطع DNA هي :
- التفاعل المتسلسل لانزيم البلمرة
 - سلسل DNA
 - الصفيف الدقيق
 - المعلوماتية الاحيائية
- 44- علم المحتوى البروتيني : البروتينات , علم الجينوم :
- البروتينات
 - النقل النووي
 - الجينات
 - الصفيف الدقيق
 - المتجه
- 45- المادة الوراثية الناتجة عن دمج DNA من كائنين مختلفين هي DNA :
- البلازميد
 - معد التركيب
 - البلازميد
 - المتجه
- 46- يسمى نمط الخطوط المكون من قطع DNA معينة كـ
- جين مقاومة الامبسيلين
 - المتجه
 - معد التركيب
 - DNA
 - بصمة الـ DNA
- 47- صفييف DNA دقيق : مشروع الجينوم البشري
- 48- تفاعل البلمرة المتسلسل لا يتطلب وجود :
- انزيم بلمرة RNA
 - البادئات
 - النيوكليوتيدات الأربعية
 - انزيم بلمرة DNA
 - زيادة نسخ DNA في النواة
 - المعالجة الجينية
- 49- العملية التي يتم فيها استبدال جين غير سليم بجين سليم لنفس الصفة الوراثية :
- انتاج البلازميد
 - المعلوماتية الاحيائية
 - معد التركيب
 - البروتينات
 - زيادة نسخ DNA في النواة
 - ازالة جينات غير مرغوبة
- 50- الاستنساخ هو عملية :
- ادخال جينات جديدة
 - الاكثر من الخلايا المتطابقة
- 51- تقوم الانزيمات المقطعة في تعرف :
- الكروموسومات
 - الاصمراض الامينية
 - البروتينات
 - التابع القواعد النتروجينية
- 52- أي من التالي يستخدم في قطع جزيئات DNA في موقع معينة :
- التفاعل المتسلسل للبلمرة
 - انزيمات القطع
 - انزيمات الاستنساخ
 - موجة الاستنساخ

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

- تتجه نحو الطرف ذي الشحنة الموجبة للهلام
- تتجه نحو قطع DNA المتممة عند ذلك الطرف من الهلام

54- لتربيط البادنات بـ DNA في التفاعل المتسلسل للبلمرة يجب :

- التبريد
- التسخين ثم التبريد
- التسخين

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

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

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

56- من اجل تصنیف امراض السرطان فان الأطباء يستخدمن تدقیة :

- صفيقات DNA
- النقل النووي
- البلاست
- الفصل الكهربائي ثانیي البعد

57- يمكن تحسين فهم الجينوم البشري عبر فهم :

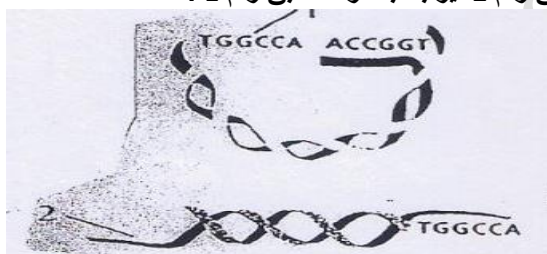
- جينومات نماذج أنواع حية
- بصمات DNA
- علم الحاسوب
- علم الرياضيات

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

- DNA معد التركيب
- DNA المستنسخ
- DNA البلازميدي
- DNA الموجة

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

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



UGGCCU-
ACCGGT-
TCCGGA-
CTTAAG-

60- ان هدف مشروع الجينوم البشري هو :

- تحديد تتابع نيوكلويوتيدات الجينوم البشري ووظيفته

- كل ما سبق

61- ان قطع DNA ذات الأطراف الدبق المتممة :

- توجد في الخلايا البكتيرية فقط

- قادرة على الارتباط بقطع متممة للنوع نفسه

62- البلازميدات :

- قطع حلقة من DNA بكتيري

- تستخدم غالباً كمتجهات في هندسة الجينات

- تتضاعف كلما يتضاعف الكروموسوم الرئيس للكائن الحي

- كل ما سبق

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

-غير ممكن عبر التقنية الحالية

-يسبب في جعل جينات الانسان تنتج بروتينات بكتيرية

-يؤدي الى تكوين نوع جديد من الكائنات الحية

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

- بصمات DNA

- علم الحاسوب

-جينومات نماذج أنواع حية

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

-انتزاع البروتينات المثبتة 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

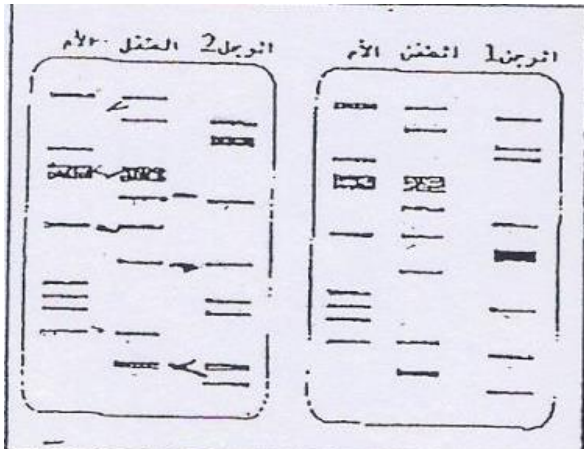
-تنمية بكتيريا سليمة في وسط بيئي مغذ يحتوي على كمية كبيرة من السكر

• اكمل جدول المقارنة التالي :

التعريف	المفهوم
بروتينات تقوم بقطع جزيئات DNA الطويلة الى اجزاء صغيرة
DNA جلقي يوجد طبيعيا في بعض خلايا البكتيريا الى جانب كروموسومها الرئيسي
قطع DNA صناعية تتألف من حوالي 30-20 نيكليوتيدا يتوجب توافرها كي يبدأ انزيم بلمرة DNA عملية التضاعف

تم في مختبر البحث الجنائي تحليل عينات DNA لرجلين وامرأة وطفلها كما هو موضح بالشكل ادناه امعن

النظر فيه ثم اجب عن الأسئلة :



حدد أي من الرجلين هو الاب الحقيقي للطفل معللا اجابتك ?

.....

.....

.....

ما اسم التقنية التي استخدمت في هذه الدراسة ؟

.....

اجب عن الأسئلة التالية :

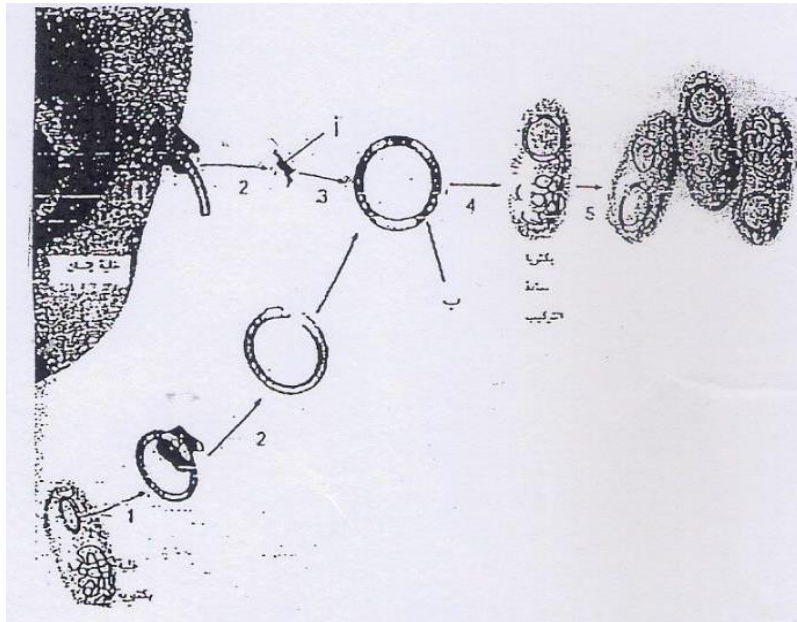
1- ما فائدة التفاعل المتسلسل لانزيم البلمرة في انتاج بصمة DNA ؟

.....
.....

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

.....
.....

-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 :

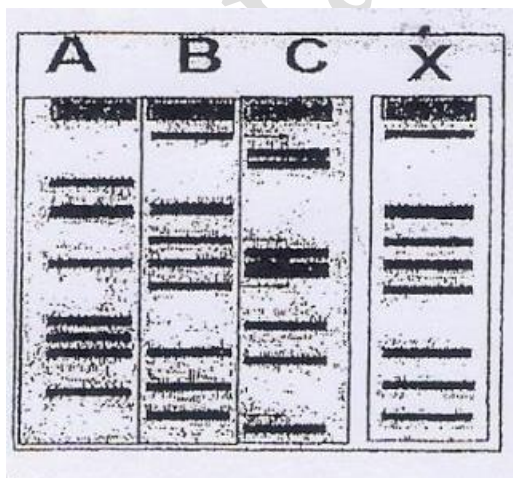
-أ-

-ب-

• ما أهمية استخدام الانزيم المقطع نفسه للحصول على قطعتي DNA وربطهما معاً ؟

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

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

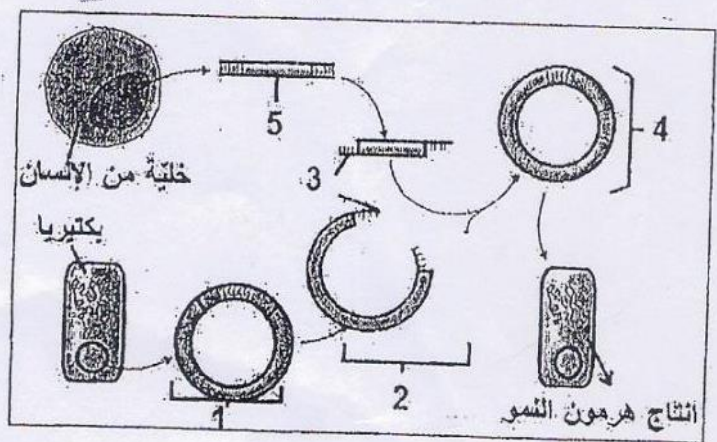


* ما سبب التباين (الاختلاف) في سرعة انتقال الأجزاء

المقدمة في الفصل الهلامي الكهربائي ؟

.....
.....

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



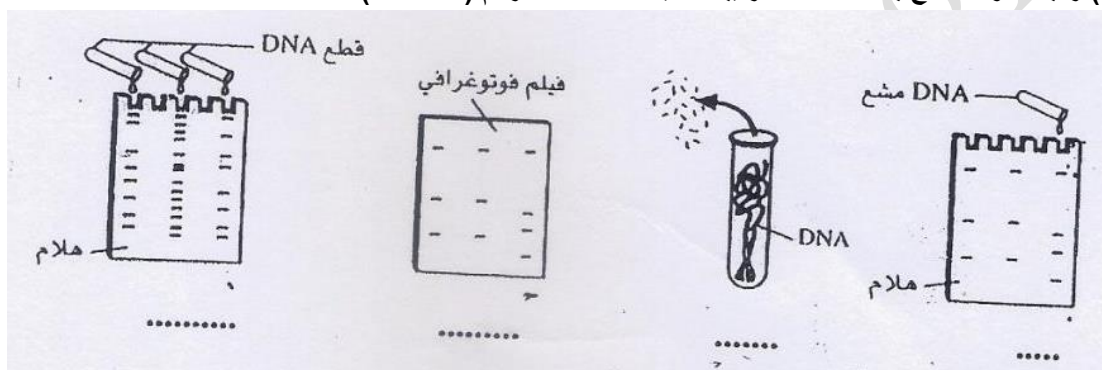
• الرقم 4 يدل على :

- بلازمايد البكتيريا
- منتج الاستنساخ
- المستنسخ
- بلازمايد معاد التركيب

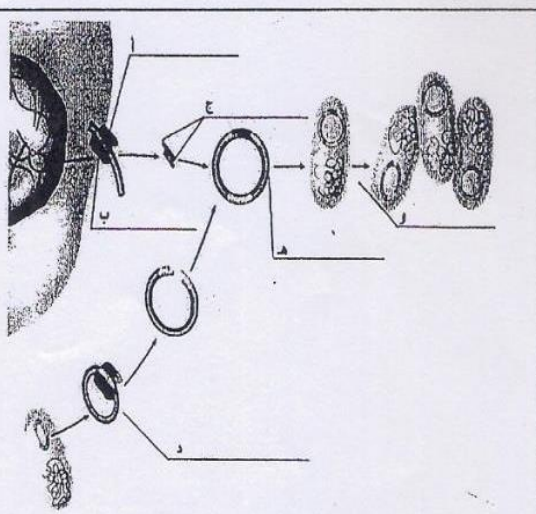
• التركيب الذي يمثل المتجه يشار اليه
بالرقم
.....

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

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



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



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

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

• لماذا تستخدم عملية انتاج بصمة DNA قطعا
صغريرة ومحددة من DNA بدلا من الجينوم بكامله ؟

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



تخيل نفسك خبيرا في احد المختبرات الجنائية ولديك عينات بالشكل المجاور قم بتحديد المذنب من المتهمين الثلاثة بالشكل هو
.....



المتهم الأول



المتهم الثاني



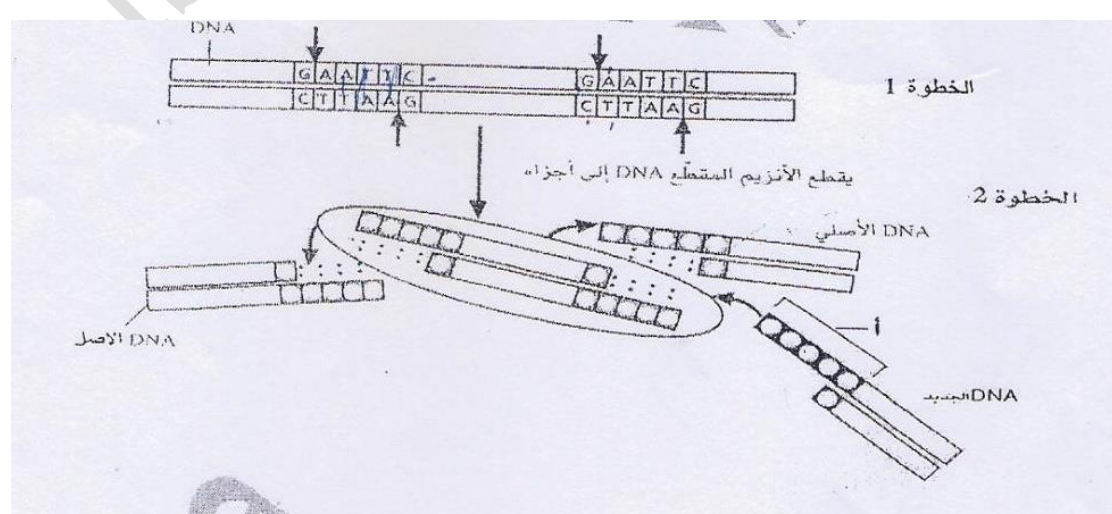
المتهم الثالث



عينة من مسرح الجريمة

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

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



١- اكتب رموز القواعد النتروجينية المبينة في المنطقة (١) من جزء DNA الجديد

2- حدد على الرسم الأطراف الدقيقة (الاكتفاء بطرفين)

3- ما الذي تتوقع حدوثه لو استخدم إنزيم مقطع مختلف لقطع **DNA** المصدر الآخر؟

..... 4- ما نوع الروابط التي تتكون بين الأطراف الدبة؟

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

-**صل من القائمة (١) ما يناسب من القائمة (ب) :**

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

10-التربية الداخلية	-تفاعل البلمرة المتسلسل
11-صفيف DNA الدقيق	-كائنات تحتوي على جينات من كائنات حية أخرى
12-ينشى نهايات لزجة
13-التهجين	بصمة DNA
14-الرحلان الهمامي الكهربى	شرائح مجهرية صغيرة من السيليكون توضع مع أجزاء DNA
15-أنزيم يربط جزءي DNA	تعدادات اشكال النيوكليوتيد

- علل ما يلى تعليلا علميا دقيقا :

1- يجري التسخين ثم التبريد اثناء تفاعل البلمرة المتسلسل

2-للنمو 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 شيبيرد لاداء الخدمات الخاصة

6-مزایا التهجين تفوق عيوبه

7-لتربية الداخلية عيوب بالرغم من ميزاتها

8-دائما تكون القطع الصغيرة من DNA قرب القطب الموجب

9-يحتوي البلازمايد معاد التركيب على جين مقاومة الامبيسيلين

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

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

اكمـل جداول المقارنـات التـالـية :

التربيـة الداخـلـية	الـتهـجـين	وـجهـ المـقارـنةـ
		المفهـومـ
		المـزاـياـ
		الـعيـوبـ
		مـثالـ

إنـزـيمـ بلـمـرـةـ DNA	ليـغـازـ الحـمـضـ النـوـويـ DNA	وـجهـ المـقارـنةـ
		الـوـظـيـفـةـ

بـكـتـيرـياـ مـعـدـلـةـ وـرـاثـيـاـ	نبـاتـاتـ مـعـدـلـةـ وـرـاثـيـاـ	حيـوانـاتـ مـعـدـلـةـ وـرـاثـيـاـ	وـجهـ المـقارـنةـ
			امـتـلـةـ (ـاثـيـنـ عـلـىـ الأـقـلـ)

الـتـطـبـيـقـاتـ	الـوـظـيـفـةـ	الـأـلـادـةـ أوـ الـعـمـلـيـةـ
		انـزـيمـاتـ القـطـعـ
		استـسـاخـ الجـيـنـاتـ
		تـفـاعـلـ الـبـلـمـرـةـ المـتـسـلـسـلـ

--	--	--

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

العلاج الجيني	علم الصيدلة الجيني	وجه المقارنة
		المفهوم

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

RNA	DNA	وجه المقارنة
		القواعد النتروجينية المكونة
		عدد السلاسل
		الوظيفة

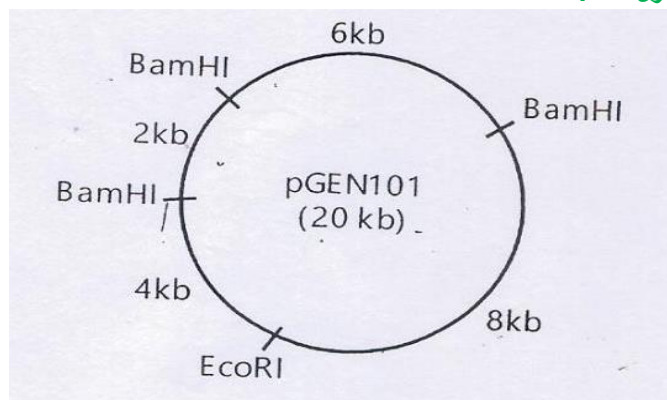
الاستنساخ	التحويل	وجه المقارنة
		الأهمية

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

حجم الجزيء بالكيلو قاعدة	الإنزيم
26	Hpal
13,6,4,3	Hind111
7,6(2),4,3	Hpal+Hind111

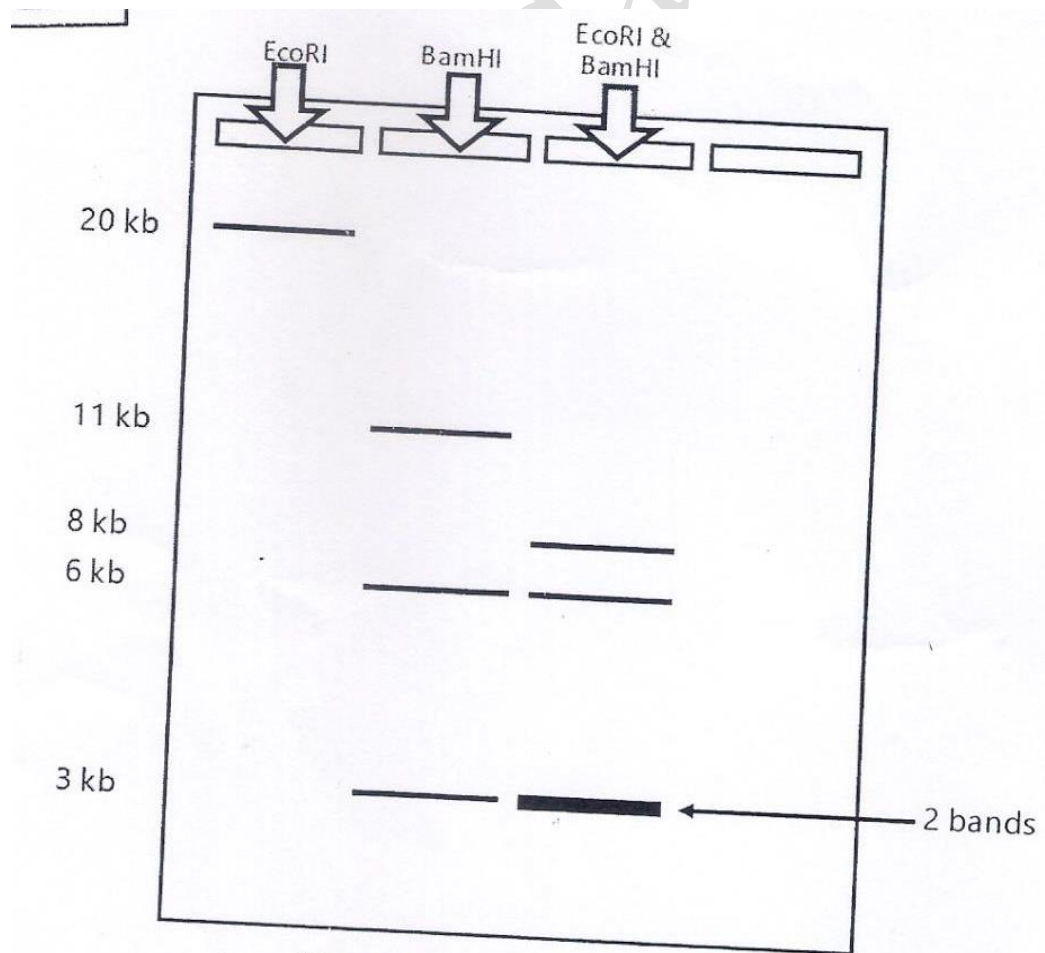
ارسم خريطة لموقع القطع توضح المسافات المتواقة مع البيانات

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



حجم القطع الناتجة	الانزيم
	EcoRI
	BamHI
	EcoRI+BamHI

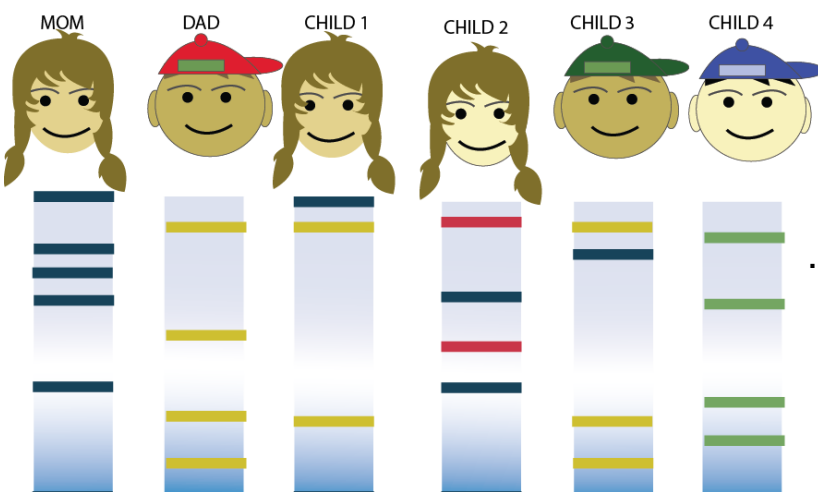
س3) لديك قطع DNA فصلت بـ تقنية الفصل الهلامي الكهربائي لبلازميد قطع بثلاثة انزيمات قطع استخدمها لوضع خريطة للبلازميد تبين أماكن قطع كل انزيم :



س 4) : 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
	[REDACTED]			
	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	
	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	
	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]
	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]

5) لديك بصمة DNA واب وثلاثة أطفال تمعن في 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 والأب بتاتا من هو ؟

س6: رتب خطوات تكنولوجيا الحمض النووي معد التركيب :

-(تعريف البكتيريا للمضاد الحيوي الامبسيلين
-(ربط جزاي DNA مع بعضها البعض بواسطة إنزيم لينغاز DNA
-(فصل أجزاء من DNA بواسطة الرحلان الهلامي الكهربائي
-(قطع DNA المراد إدخاله والبلازمید بواسطة نفس الإنزيم المقطع
-(إدخال البلازمید معد التركيب الى البكتيريا المضيفة
-(استخدام نبض كهربائي او حرارة لادخال البلازمید معد التركيب
-(الاستنساخ وإنتاج نسخ عديدة من البلازمید معد التركيب

س6 : رتب خطوات تفاعل المتسلسل لإنزيم البلمرة :

-(ارتباط البادنات بكل شريط من DNA
-(التبريد
-(التسخين لفصل شريطين DNA عن بعضهما
-(تكرر عملية التسخين والتبريد من 20-40 مرّة
-(انتاج ملايين النسخ من DNA المراد تضخيمه
-(يدمج إنزيم بلمرة DNA النيوكليوتيدات الصحيحة بين البدنتين

س8: تمعن الصورة التالية والتي تمثل عملية الرحلان الهلامي الكهربائي لفحص تسلسل DNA تمعن جيدا ثم استخرج تسلسل DNA :



التسلسل هو :

أسئلة التقويم

القسم 1 التقويم

- مرتبطة ببعضها بصورة وثيقة وتشترك في الصفة المرغوبة نفسها، بينما يحتوي التهجين على تربية آباء لهم صفات مرغوبة مختلفة.
4. سيكون لنصف البرتقال بذور وسيكون النصف الآخر بدون بذور.
5. ينفي عدم إجراء تكاثر داخلي لبقرة وتور مرتبطين بصورة وثيقة وكلاهما "منتج متماثل للجينات" لصفة غير مرغوبة لأن الصفة "السيئة" ستنتقل إلى جميع أفراد الجيل الناتج.
6. إن الطراز الجيني للفقطة السوداء هو *Bb*.

1. قد يكون للنسل الانتقائي آثار إيجابية على إنتاج المحاصيل الغذائية، ومنها زيادة الإنتاج والجودة إلى جانب انخفاض الحاجة للرعاية وتقليل المحاصيل غير الصالحة للاستعمال. ومع ذلك، فإن النسل الانتقائي مكلف ويستفرق وقتاً طويلاً.
2. شعر أطول وأكثر كثافة ونضج أسرع إلى مرحلة البلوغ وزيادة كثافة الجسم الفتى، كلها صفات تنتقل عن طريق التهجين أو التكاثر الداخلي.
3. إن التكاثر الداخلي والهجين هما طريقتان للحصول على الصفات المرغوبة في النسل الناتج. وينطوي التكاثر الداخلي على تربية كائنات حية.

450 الوحدة 16 • علم الوراثة والتقنيات الحيوية

القسم 2 التقويم

4. تعمل هندسة الجينات مباشرة على إدخال DNA من كائن حي إلى آخر، في حين يؤثر النسل الانتقائي في جينوم الكائن الحي من خلال التربية.
5. يجب أن تشير الإجابات إلى قيلم معين وتنم عن معرفة بالكائنات الحية المعدلة وراثياً والວتيرة التي تقدم بها التقنيات الحيوية.
6. قد تعلم شركة ما على تصنيع DNA بعوض جينا معيناً في جينوم الفرد وتبيمه للشركات والأشخاص الذين يستخدمون المنتجات الدوائية، كما يمكن أن يستخدم DNA المصنوع في الزراعة أو المبيدات الحشرية أو الأدوية أو مستحضرات التجميل.

1. يقسم DNA الجينومي باستخدام إنزيمات القطع، وتفصل جزيئات DNA المرغوبة، ويتم إدخال الجزء في بلازيميد (منتج) باستخدام ليفاز DNA. ويتم إدخال البلازيميد الذي يحمل الجزء المرغوب إلى خلية عائلة ليتم إنتاج سخ كثيرة.
2. تحتوي البلازيميدات على جينات مقاومة للمضادات الحيوية لتحديد خلايا البكتيريا التي تحولت بنجاح باستخدام البلازيميد.
3. عن طريق توفير الأدوية على نطاق أوسع أو تقليل الحاجة إلى استخدام المبيدات الحشرية

القسم 3 التقويم

- معينة من DNA المريض وتحدد ما إذا كان المريض عرضة للإصابة بمرض معين.
4. تستخدم المتغيرات لنقل لا DNA الفعال إلى المرض، والهدف من ذلك هو التوصل إلى علاجات جديدة مختلطة للأمراض.
5. يحتوي الجينوم البشري على عدة أحماض نوية DNA غير محولة إلى بروتينات لأن البشر، مع مرور الوقت، دمجوا أحماضاً نوية من كائنات حية أخرى مثل الفيروسات.
6. 1.6×10^7 الكودونات

1. على غرار المخلوط، 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 نسق فريد من أجزاء لا DNA التي تكون عند نجزة لا DNA الذي لا يتحول إلى بروتين.
3. يمكن أن يحسن مشروع الهاب ماب قدرة الطبيب على تشخيص الأمراض لأن مناطق الجينوم التي تحتوي على طفرات عديدة ستربط بحالات مرضية مختلفة. وبالتالي، يمكن للطبيب تحديد سلسل مناطق

مراجعة المفردات

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

B. 15
A. 16

الإجابة المبنية

17. تستطيع هندسة الجينات خفض الانتقاء الطبيعي للجينات المهمة لكاشف حي لكي يستجيب لبيئته أو ينجم عن ذلك إنتاج كائنات حية ذات طرز ظاهرة غير متوقعة.
18. ستبني كل مستعمرات البكتيريا، لكنك لن تكون قادرًا على تحديد الخلايا التي حملت البلازميد.
19. يشتمل تفاعل البلمرة المتسلسل على ثلاث خطوات أساسية، تتمثل الأولى بالنسخين إلى درجات حرارة عالية للفصل بين أشرطة قالب الـ DNA بينما تتمثل الثانية بالتربيد إلى درجة حرارة تسمح للبادئات بالارتباط بالمنطقة المتميزة لقالب الـ DNA والثالثة بالأمتداد الذي يقوم فيه إنزيم بلمرة الحمض النووي الريبوزي منقوص الأكسجين بدمج نيكليونيدات ديوكسى جديدة في أشرطة وليدة.

فکر بشکل ناقد

20. a. الممر الثالث
b. الممر الأول
c. الممر الثاني
21. يجب أن يكون الجزء الأكبر (1633 bp) قريباً من الجاپ السلبي للمادة الهمامية بليه الجزء الذي تكون درجة غليانه 1400 bp ثم الجزء الذي تكون درجة غليانه 1108 bp فالجزء الذي تكون درجة غليانه 601 bp وأخيراً الجزء الذي تكون درجة غليانه 257 bp (يجب أن يكون هذا الجزء في الطرف النهائي الموجب للمادة الهمامية).

22. a. يكون جزء DNA الأصلي دالياً لأن الحمض النووي HindIII تتج منه جزء واحد فقط.
b. سترعرض الخربطة موضع الإنزيم القاطع EcoRI على بعد 180 درجة عن بعضها البعض وموضع الحمض النووي HindIII بين موضع الإنزيم القاطع EcoRI لكنه لا يبعد 90 درجة عن موضع 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 الجين هو كائن حي يُرى بحيث تظهر عليه الخصائص المفضلة من أبويين يمتلك كل منهما واحدة من الخصائص المفضلة. ولذلك، كان أحد الأبويين سريراً في نموه وكان الآخر مقاوماً للمبيدات الحشرية.

6. إن الصفات متعددة الجينات هي التي تتأثر بمجموعات ثانوية متعددة من الأليلات. ففي التناслед الانتقائي تُرى 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 أهمية للحصول على الصفات الوراثية المرغوبة من عمليات التزاوج التي تجريها.

7. من مزايا التناслед الانتقائي إنتاج نباتات وحيوانات يمكن أن تنمو بشكل أسرع وتنتج مزيداً من النسل (أو الثمرة) وتنقاوم هجمات البكتيريا. ومن عيوبها أنها تستهلك الكثير من الوقت وهي باهظة التكلفة ويتطلب الأمر أجيالاً عدّة لإنتاج نسل يحمل الصفات الوراثية المرغوبة.

فکر بشکل 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 منحياناً متماثلاً للجينات لكل الجينات التي تحكم بالصفة الوراثية المحددة.

القسم 3

مراجعة المفردات

23. المعلوماتية الحيوية

24. الأنماط الفردانية

فهم الأفكار الأساسية

D. 25

C. 26

C. 27

الإجابات المبنية

28. تستطيع الصفيقات الدقيقة تحليل الجينومات كلها مرة واحدة. ولكنها باهظة التكلفة.

29. سيقلل علم الصيدلة الجيني من الآثار الجانبية للأدوية ويمكن 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.

فكرة بشكل ناقد

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

32. يجب أن توضح مخططات الطلاب الانسانية ما يلي: استخراج DNA ثم تناول البلمرة المتسلسل لتخضيم DNA ثم هضم DNA المضخم باستخدام إنزيمات القطع متعددة بالرحلان الكهربائي الهلامي. ويجب مقارنة أنماط النجزة بمثيلاتها في DNA المستخرج من أفراد معروفيين.

التقويم الختامي

33. باكمال مشروع الجينوم البشري.

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

أسئلة حول مستند

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

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

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

تدريب على الاختبار المعياري

الاختبار من متعدد

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

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، ونكون ناقلة للمرض.
C. الأنثى التي تحمل جينًا مسببًا للمرض، لكن أعراض المرض لا تظهر عليها، ونكون ناقلة للمرض.
D. الذكر الذي لم يرث الجين المسبب للمرض وهو وبالتالي لا يحمل المرض.

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

11. التزف الدموي هو جين منتج مرتبط بالجنس يحمله الكروموسوم X . فالطراز الجيني للأب يكون X^hY ، ويكون الطراز الجيني للأم X^hX^h . تكون احتمالية إنجابهما ولدًا 0.5، واحتمالية إنجابهما طفلًا مصابًا بمتزف الدم 0.5. ونكون احتمالية إنجابهما ولدًا مصابًا بمتزف الدم $(0.5 \times 0.5) = 0.25 = 25\%$.12. إن العملية الأولى الرئيسة هي النسخ الذي يحدث في نواة الخلايا. وخلال عملية النسخ، يصنع الحمض النووي الريبيوزي (RNA) الرسول باستخدام سلسلة من القواعد الموجودة على DNA في صورة قالب. أما العملية الثانية الرئيسة، فهي الترجمة التي تحدث في ستيوبلازم الخلايا. خلال عملية الترجمة، يصنع بروتينين باستخدام سلسلة قواعد الحمض النووي الريبيوزي (RNA) الرسول في صورة قالب. وفي نهاية عملية الترجمة تكون هناك سلسلة بروتينين كاملة قد تكونت.

سؤال مقالى

20. سنتنوات الإجابات. أحد الاختيارات هو أن عملية الرحلان الكهربائي أجريت لوقت طويل جداً. ولذلك تحركت الأشرطة المتضمنة بعيداً عن المادة الهرامية تماماً، وبالتالي من المستحيل ملاحظة مدى تباعدها. يمكن تصحیح المنشکلة من خلال تنفيذ عملية الرحلان الكهربائي الهرامی مرة أخرى ببحث ستر نصف ذلك الوقت. وبهذه الطريقة من المحتمل أن تبقى كل أجزاء DNA التي تكون الأشرطة موجودة في المادة الهرامية.

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

13. سنتنوات الإجابات. وتتضمن الإجابات المحتملة ما يلي: التأثير الكيميائي هو اضطراب جيني منتج يؤثر في الجهاز الهضمي والجهاز التنفسى. داء ساكس هو اضطراب منتج يؤثر في الجهاز العصبي. داء هنتفليون هو اضطراب سائد يؤثر في الجهاز العصبي.

14. لإنتاج سلالات نقية يجب على الفرد التأكيد من وجود الأليلات المشفرة فقط للشكل المرغوب من الصفة الوراثية. ونظرًا إلى التكرارات الأليلية لجماعة أحياشة ما والحقيقة المتمثلة في أن بعض الأليلات قد تكون مطحوسة بالأليل السائد، فقد يستغرق إنشاء سلالات نقية أحياشًا عدّة.

15. القواعد البوريسية: الأدبىين والقوانيين: القواعد البيريميدية: السيتوزين والثايمين. تُستخدم القاعدة البيريميدية لتربط شريطي سلسلة DNA معاً. وبينش الأدبىين مجموعة ثانية مع الثايمين، وبينش القوانيين مجموعة ثانية مع السيتوزين.

إجابة موسعة

16. سنتنوات الإجابات. بعرض المخطط التالي إجابة متحملة:

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 توفر غازات ومواد كيميائية معينة غير عضوية في الغلاف الجوي.

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