

# Biology

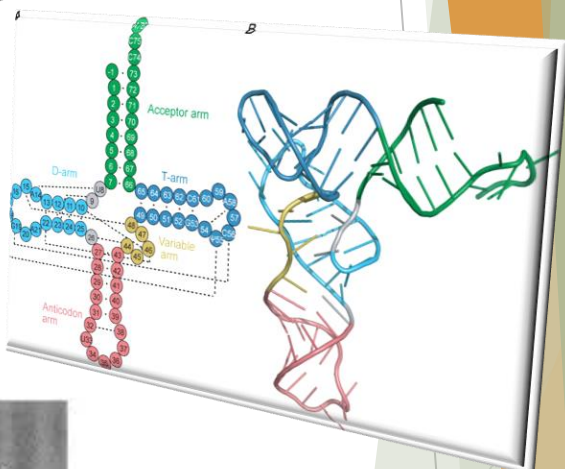
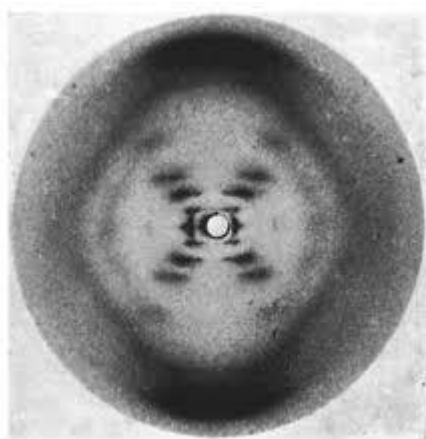
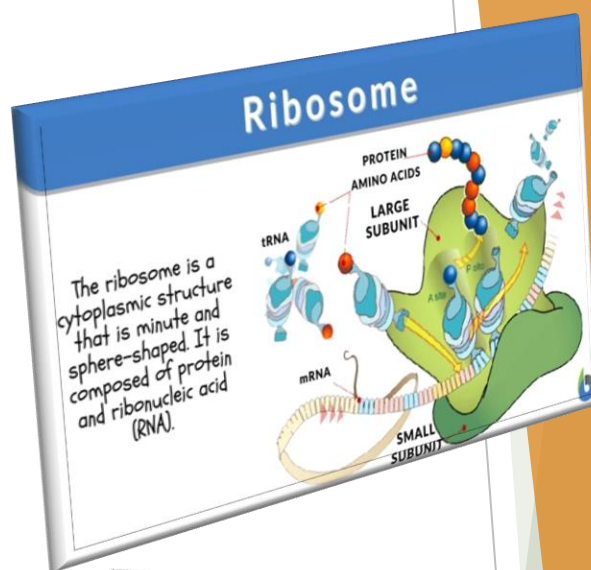
## 2024-2025



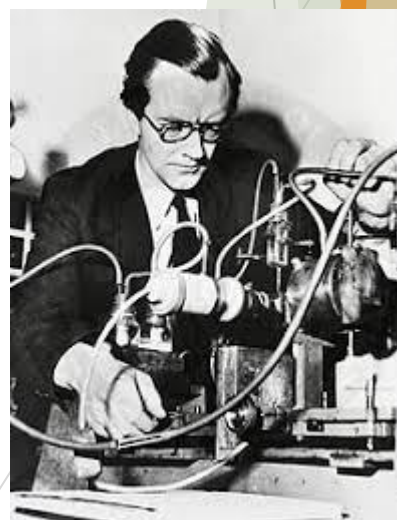
# EOT T1 Revision

مراجعة هيكل أحياء 11 و 12 متقدم

|                           |   | Homozygous white grapefruit |    |
|---------------------------|---|-----------------------------|----|
|                           |   | W                           | W  |
| Homozygous red grapefruit | w | Ww                          | Ww |
|                           | w | Ww                          | Ww |



Rosalind Franklin  
Courtesy of the James D. Watson Collection,  
Cold Spring Harbor Laboratory Archives.



بالتوفيق لجميع الطلاب مع تحياتي أ. محمد صلاح

|   |                                                                                                                                                                                                                                    |                                                                                                                                                                                                                                                      |              |
|---|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|
| 1 | يستقصي اثر الاختلافات في السمات الموروثة بين الوالدين والابناء الذي ينتجم عن الاختلافات الجينية التي تنتج عن مجموعة فرعية من الكروموسومات وبالتالي من الجينات الموروثة أو نادراً من الطفرات ويبين ذلك من خلال عمل سجل نسب العائلة. | Table 2.3                                                                                                                                                                                                                                            | page 4, 5, 6 |
| 2 | يستقصي اثر الاختلافات في السمات الموروثة بين الوالدين والابناء الذي ينتجم عن الاختلافات الجينية التي تنتج عن مجموعة فرعية من الكروموسومات وبالتالي من الجينات الموروثة أو نادراً من الطفرات ويبين ذلك من خلال عمل سجل نسب العائلة. | BIO.3.3.01.036<br>يستقصي اثر الاختلافات في السمات الموروثة بين الوالدين والابناء الذي ينتجم عن الاختلافات الجينية التي تنتج عن مجموعة فرعية من الكروموسومات وبالتالي من الجينات الموروثة أو نادراً من الطفرات ويبين ذلك من خلال عمل سجل نسب العائلة. | page 6       |
| 3 | يستقصي اثر الاختلافات في السمات الموروثة بين الوالدين والابناء الذي ينتجم عن الاختلافات الجينية التي تنتج عن مجموعة فرعية من الكروموسومات وبالتالي من الجينات الموروثة أو نادراً من الطفرات ويبين ذلك من خلال عمل سجل نسب العائلة. | BIO.3.3.01.036<br>يستقصي اثر الاختلافات في السمات الموروثة بين الوالدين والابناء الذي ينتجم عن الاختلافات الجينية التي تنتج عن مجموعة فرعية من الكروموسومات وبالتالي من الجينات الموروثة أو نادراً من الطفرات ويبين ذلك من خلال عمل سجل نسب العائلة. | page 5       |

## الاختلالات الوراثية المتنحية

الربط  بالتاريخ

أهل العلماء أعمال جريجور مندل لمدة تزيد عن 30 عامًا. وفي مطلع القرن العشرين، بدأ العلماء يهتمون بالوراثة، وأعيد اكتشاف أعمال مندل. وفي ذلك الوقت تقريبًا، بدأ الطبيب الإنجليزي د. أرشبالد جاردو يهتم بأحد الاختلالات المرتبطة بنقص إنزيم يُسمى الكابتونورييا. ينتج عنه بول أسود، ويعود السبب في ذلك إلى إفراز الحمض في البول. لاحظ د. جاردو أنَّ الحالة تظهر عند الولادة وتستمر طوال حياة المريض، لتؤثر في النهاية في العظام والمفاصل. كما لاحظ أنَّ مرض الكابتونورييا ينتقل بين العائلات، وبمساعدة عالم آخر، استنتج أنَّ الكابتونورييا عبارة عن اختلال وراثي متنحٍّ. يستمر التقدم اليوم لمساعدتنا في فهم الاختلالات الوراثية. راجع الجدول 1 وتذكَّر أن الصفة المتنحية تظهر عندما يحمل الفرد جينات متماثلة متنحية لهذه الصفة. وبالتالي، لن نظهر الصفة المتنحية على من لديهم أليل سائد واحد على الأقل. يُطلق على الشخص متخالف الجينات لأحد الاختلالات المتنحية اسم **الناقل**. راجع الجدول 2 أثناء قراءتك عن مجموعة من الاختلالات الوراثية المتنحية.

## (إنزيم فنيل الانين هيدروكسيليز)

الكابتونورييا:اختلال وراثي متنحي ، سببه نقص إنزيم

كابتونورييا(فنيل الانين هيدروكسيليز) ، ينتج عنه(بول أسود)

بسبب(زيادة حمض فنيل الانين في البول) مما يدل على

ان(انزيم فنيل الانين هيدروكسيليز مسؤول عن التحكم في

كميات انتاج حمض فنيل الانين)

و هذا الاختلال يؤثر على(العظام و المفاصل)

تظهر الصفة المتنحية(عندما يحمل الفرد جينات متماثلة متنحية لهذه الصفة)

"لن تظهر لمن لديهم أليل سائد واحد على الأقل"

هجين:الشخص غير متماثل الجينات

الناقل:الشخص الهجين لأحد الاختلالات المتنحية

التليف الكيسي:اختلال وراثي متنحي سببه تطفل الجين المسؤول عن انتاج

البروتين الغشائي ، يؤثر في(غدد انتاج المخاط ، إنزيمات الهضم ، غدد

الغدد) ، لا ينتشر الماء إلى خارج الخلايا بسبب(عدم وجود أيونات الكلوريد

الكافية)وسبب عدم وجودها هو أن(الشخص المصاب لا يتمكن من امتصاص

أيونات الكلوريد بل يتم افرازها مع العرق) ، مما يؤدي إلى(إفراز مخاط

كثيف) و يؤدي هذا المخاط إلى(إغلاق قنوات البنكرياس ، إعاقة الهضم ، سد

الممرات التنفسية الدقيقة في الرئتين)

المهاق:اختلال وراثي متنحي سببه خلل في الجينات(عدم وجود كميات كافية من

الميلانين في الجلد و الشعر و العينين) ، من الممكن أن يسبب عدم وجود الميلانين

في العينين(مشاكل في الرؤية)

و يسبب اختفاء الميلانين

١-انعدام اللون في الجلد و العينين و الشعر(لون أبيض)

٢-تعرض الجلد للتلف و الشحوب (بسبب الاشعه البنفسجية)

٣-بؤبؤ العين يصبح وردياً

| الجدول 2       |                                            | الاختلالات الوراثية المتنحية في الإنسان                |                                                                                                               |                                                                                                                |
|----------------|--------------------------------------------|--------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| الاختلال       | نسبة الإصابة في الولايات المتحدة الأمريكية | السبب                                                  | الأثر                                                                                                         | العلاج                                                                                                         |
| التليف الكيسي  | 1 لكل 3,500                                | تطفل الجين المسؤول عن إنتاج بروتين غشائي               | • إفراز مخاط كثيف<br>• فشل الجهاز الهضمي والجهاز التنفسي                                                      | • لا يوجد علاج حتى الآن<br>• تنظيف يومي للمخاط من الرئتين<br>• أدوية لتقليل المخاط<br>• منبهات إنزيم البنكرياس |
| المهاق         | 1 لكل 17,000                               | لا تنتج الجينات كيبات طبيعية من صفة الميلانين          | • انعدام اللون في الجلد والعينين والشعر<br>• تعرض الجلد للتلف بسبب الأشعة فوق البنفسجية<br>• مشكلات في الرؤية | • لا يوجد علاج حتى الآن<br>• وقاية الجلد من الشمس والعوامل البيئية الأخرى<br>• إعادة تأهيل الرؤية              |
| الجلكتوسيميا   | 1 لكل 50,000 إلى 70,000                    | غياب الجين الذي ينتج الإنزيم المسؤول عن تحليل الجلكتوز | • قصور عقلي<br>• تضخم الكبد<br>• فشل كلوي                                                                     | • لا يوجد علاج حتى الآن<br>• تناول وجبات خالية من اللاكتوز/الجلكتوز                                            |
| مرض تاي - ساكس | 1 لكل 2500                                 | غياب الإنزيم الضروري لتحليل المواد الدهنية             | • تراكم ترسبات دهنية في الدماغ<br>• قصور عقلي                                                                 | • لا يوجد علاج أو دواء حتى الآن<br>• الوفاة عن سن 5 سنوات                                                      |

مرض تاي ساكس:اختلال وراثي متنحي سببه غياب الإنزيم الضروري لتحليل المواد الدهنية(جانجليوسايدز) ، هذه الأحماض طبيعياً و تتكون ثم تذوب عند نمو الدماغ ، و لكن لدى مرضى تاي ساكس تتراكم مما يسبب(تضخم في الخلايا العصبية بالدماغ و ينتج تدهور عقلي) (الجين المسؤول عنه في الكروموسوم 15) و يعرف بوجود(بقعة حمراء فاتحة اللون في مؤخرة العين)

الجلالكتوسيميا:اختلال وراثي متنحي و سببه عدم قدرة الجسم على هضم(اللاكتوز)بسبب نقص إنزيم(جالاكتوز)





## الاختلالات الوراثية السائدة

ليست الاختلالات الوراثية كلها ناجمة عن الوراثة المتنحية. كما هو موضح في الجدول 3. فإن بعض الاختلالات، مثل الاختلال النادر المعروف باسم مرض هنتجتون، تنتج عن الأليلات السائدة. وهذا يعني أن غير المصابين بالاختلال يحملون جيناً متماثلًا لهذه الصفة.

**مرض هنتجتون** يؤثر مرض هنتجتون الذي يعتبر من الاختلالات الوراثية السائدة في الجهاز العصبي. ويصيب واحداً من كل 10,000 شخص في الولايات المتحدة الأمريكية. تظهر أعراض الاختلال أولاً لدى الأفراد المصابين بين سن 30 و 50 عامًا. وتشمل الأعراض فقدان التدرجي لوظائف الدماغ، وفقدان السيطرة على الحركة، والاضطرابات العاطفية. يمكن الكشف عن هذا الأليل السائد عبر الخضوع للفحوص الوراثية. ومع ذلك، لا يوجد دواء واق أو علاج لهذا المرض حتى الآن.

**عدم نمو الغضاريف (القزامة)** يكون جسم الشخص المصاب بهذا المرض صغير الحجم وأطرافه قصيرة نسبيًا. وبعد عدم نمو الغضاريف من أشكال القزامة الأكثر انتشارًا. يبلغ طول الشخص البالغ المصاب بعدم نمو الغضاريف حوالي أربعة أقدام ويعيش حياة طبيعية. والجدير بالذكر أن 75% من الأفراد الذين يعانون عدم نمو الغضاريف يولدون لأبوين متوسطي الحجم. حينما يولد أطفال يعانون عدم نمو الغضاريف لأبوين متوسطي الحجم، تكون هذه الحالة ناجمة عن طفرة جديدة أو تغير وراثي.

التأكد من فهم النص قارن بين احتمال وراثة اختلال سائد واحتمال وراثة اختلال متنح إذا كان أحد الأبوين مصابًا بالمرض.

**الجواب:** بالاختلال المتنحي إذا كان الأب الغير حامل للمرض هجين تكون النسبة 50% ، و إذا كان الأب الغير حامل للمرض متماثل لصفة سائده تكون 0%

بالاختلال السائد إذا كان الأب الحامل للمرض هجين تكون النسبة 50% ، و إذا كان الأب الحامل للمرض متماثل الجينات لصفه سائده تكون 100%

7. ما الذي يمثل التعبير الصحيح عن طراز جيني متخالف الجينات في اختلال جيني متنح؟

A -

a -

aa -

**Aa** فرد ناقل لمرض متنحي لكنه غير مصاب

هي الأكثر شيوعًا، السائدة أم المتنحية؟

**المتنحية**

**أسأل الطلاب:** لماذا تشيع الاختلالات

المتنحية أكثر من الاختلالات

السائدة؟ حين يكون الاختلال سائدًا، يجب

أن يرث الشخص أليلاً واحداً فقط ليكون

مصابًا. وإذا كان للصفة السائدة تأثير على

البقاء على قيد الحياة، فمن المستبعد أن

ينقل الشخص الجين إلى الجيل التالي.

وحيث يكون الاختلال متنحياً، لا يظهر

الاختلال على حاملي المرض. يحمل الكثير

من الناس أليلات متنحية من دون أن يتأثروا

بالاختلال.

تتبع الصفات ذكر الطلاب أن قدرة

الفرد على ثني لسانه صفة سائدة

(TT). ثم اطلب منهم تخطي عائلة لديها

ثلاثة أطفال، اثنان منهم لا يمكنهما ثني

لسانهما.

**أسأل الطلاب:** ما الطرز الجينية

للأباء؟ ينبغي أن يستخدم الطلاب مربعات

بانيت لاستنتاج أن أحد الأبوين يحمل صفة

سائدة متخالفة الجينات (Tt) والآخر يحمل

صفة متنحية متماثلة الجينات (tt) أو أن

كلا الأبوين متخالف الجينات (Tt).

**الاختلال الوراثي السائد:** لا يظهر عندما يكون هناك أليلان متماثلان متنحيان لصفه ما

**مرض هنتجتون:** اختلال وراثي سائد بسبب خلل في أحد الجينات المؤثرة في الوظائف العصبية، يؤثر في (الجهاز العصبي) تظهر أعراض المرض في عمر (30 إلى 50)، وأعراضه هي (الفقدان التدريجي لوظائف الدماغ ، فقدان السيطرة على الحركة الاضطرابات العاطفيه)

**مرض عدم نمو الغضاريف (القزامة):** اختلال وراثي متنحي سببه اختلال في احد الجينات المؤثرة في نمو العظام ، يكون جسم المصاب صغير الحجم و أطرافه قصيره ، و رأسه كبير ، يبلغ طول الشخص المصاب تقريباً (122cm)

### الجدول 3 الاختلالات الوراثية السائدة لدى الإنسان

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

Which of the following is not a characteristic of a person with albinism?

أي مما يلي لا يعد من خصائص الشخص المصاب بالعمى؟

Learning Outcomes Covered

• 13.12

No color in the skin

عدم اللون في الجلد

Skin susceptible to UV damage

الجلد المعرض للتلف يجب الحماية بالشمس

Vision problems

مشاكل في الرؤية

Enlarged liver

تضخم في الكبد

Which of the following is not a characteristic of a person with Cystic fibrosis?

أي مما يلي لا يعد من خصائص الشخص المصاب بالتليف الكيسي؟

Excessive mucus production

إفراز مخاط كثيف

Digestive problems

مشاكل هضمية

Recurrent lung infections

تكرار إصابة الرئتين بالأمراض

Lack of skin pigment

فقدان صبغة الجلد

Which of the following is not a characteristic of a person with Huntington's disease?

أي مما يلي لا يعد من خصائص الشخص المصاب بمرض هنتجتون؟

A gradual loss of brain function

فقدان التدريجي لوظائف الدماغ

Uncontrollable movements

فقدان السيطرة على الحركة

Emotional disturbances

اضطرابات عاطفية

Vision problems

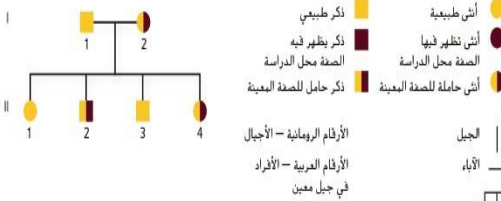
مشاكل في الرؤية

**سجل النسب:**تمثيل بياني يتتبع وراثة صفة معينة على مدى عدة أجيال يستخدم سجل النسب رموزاً لتوضيح وراثة الصفة الذكور مربعات الإناث دوائر

من تظهر عليهم الصفة يمثل بمربع مظلّل أو دائره مظلله  
من لا تظهر عليهم الصفة يمثل بمربع غير مظلّل أو دائره غير مظلله  
الأشخاص الحاملين للمرض مربع نصف مظلّل أو دائره نصف مظلله  
الخط الأفقي الأبيون  
الخط الرأسى الجيل الناتج من هذا التزاوج(اخوه)  
الأرقام الرومانية تمثل الجيل  
الأرقام العربية تمثل الأفراد في هذا الجيل

مثال سجل النسب

دليل الرموز



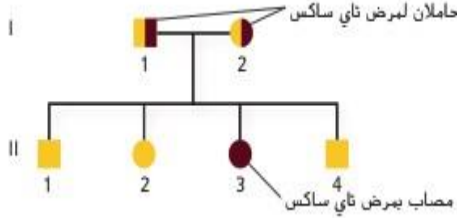
**الشكل 1** يستخدم سجل النسب رموزاً قياسية للإشارة إلى المعلومات المعروفة عن الصفة محل الدراسة.

## سجلات النسب

يمكن أن يجري العلماء عمليات تزاوج لدراسة العلاقات الوراثية في الكائنات الحية مثل البازلاء وذبابه الفاكهة. أمّا عند الإنسان، فيدرس العلماء تاريخ العائلة باستخدام سجل النسب، وهو رسم بياني ينتج وراثة صفة معينة على مدى عدة أجيال. يستخدم سجل النسب رموزاً لتوضيح وراثة الصفة، بحيث يُمثّل الذكور بالمربعات ويُمثّل الإناث بالدوائر. كما هو مبين في الشكل 1، والأشخاص الذين تظهر عليهم الصفة يتم تمثيلهم بدائرة أو مربع مظلّل أو داكن بحسب الجنس. أما الأشخاص الذين لا تظهر لديهم الصفة، فيُمثّلون بـ مربع أو دائرة غير مظللة. ويشير الخط الأفقي بين رمزين إلى أن هؤلاء الأفراد هم آباء الأبناء المتشعبين أسفل الخط. ويتم ترتيب الأبناء، المرتبطين بعضهم ببعض وبآبائهم، بحسب تاريخ ولادتهم من اليمين إلى اليسار. يستخدم سجل النسب نظام ترقيم يُمثّل فيه الأرقام الرومانية الأجيال، ويتم ترقيم الأفراد حسب ترتيب الميلاد بالأرقام العربية. على سبيل المثال، إنّ الفرد II1 في الشكل 1 هو أنثى، وهو المولود الأول في الجيل II.

## تحليل سجل النسب

يوضح الشكل 2 سجل نسب بيتن مرض تاي - ساكس. نذكر من الجدول 2 أنّ مرض تاي - ساكس هو أحد الاختلالات الوراثية المتنحية الناتجة عن نقص الإنزيم الذي يدخل في أيض الدهون. بسبب نقص هذا الإنزيم تراكم الدهون في الجهاز العصبي المركزي، وقد يؤدي إلى الوفاة. تتخصّس سجل النسب في الشكل 2 لاحظ أنّ الأبيون غير المصابين II1 وII2 قد أنجبا الطفل المصاب III3، مما يدل على أنّ كلا من الأبيون يحمل أليلاً متنحياً وحيداً وأنّ كلا الأبيون متخالف الجينات ويحمل الصفة. أما المربع والدائرة نصف المظللين يوضحان أنّ كلا الأبيون يحمل الصفة.

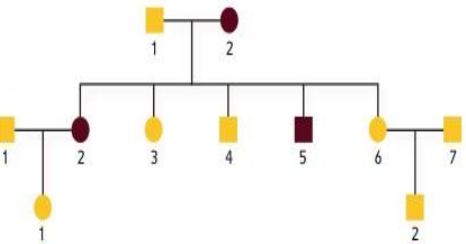


**الشكل 2** يوضح سجل النسب وراثة الاختلال المتنحي الممثل في مرض تاي - ساكس. لاحظ أنه يمكن لأبيون غير مصابين (II1 وII2) أن ينجبا طفلاً مصاباً (III3).

يبين سجل النسب في الشكل 3 وراثة الاختلال الوراثي السائد تعدد الأصابع. يكون لدى الأشخاص المصابين بهذا الاختلال زيادة في عدد أصابع اليدين والقدمين. نذكر أنه في حالة الوراثة السائدة، تظهر الصفة عند وجود أليل سائد واحد على الأقل. فالشخص الذي يكون أحد والديه سليماً والآخر مصاباً باختلال تعدد الأصابع يمكن أن يحمل جينات متخالفة أو متماثلة متنحية لهذه الصفة. وسيكون كل شخص سليم حاملاً لجينات متماثلة متنحية لهذه الصفة.

على سبيل المثال، يُشار في الشكل 3 إلى الأنثى II2 التي تعاني من تعدد الأصابع بدائرة داكنة. وبما أنّ هذه الصفة تظهر لدى هذه الأنثى، فهي على الأرجح حاملة لجينات متماثلة سائدة أو لجينات متخالفة. يمكن الاستدلال على أنها تحمل جينات متخالفة - أي إن لديها جيناً سائداً وآخر متنحياً - لأن الأبناء II3 وII4 لا يظهر لديهم هذا الاختلال. لاحظ أنّ الأبيون غير المصابين II6 وII7 قد أنجبا ابناً غير مصاب - II12، ما الذي يمكن الاستدلال عليه من الأنثى II2، بناءً على الطراز الظاهري لأبويها وأبنائها؟

**الشكل 3** يوضح سجل النسب وراثة اختلال سائد. لاحظ أنّ الآباء المصابين يمكنهم نقل جيناتهم (II2 وII5)، في حين أنّ الآباء غير المصابين لا ينجبون أبناء مصابين (III2).



**لماذا تستخدم سجلات النسب؟**للاستدلال على الطرز الجينية عبر ملاحظه الطرز الظاهريه  
يمكن للعلماء تحديد الجينات التي يحتمل ان تكون لدى شخص معين عن طريق معرفة الصفات الجسديه  
**بماذا تساعد سجلات النسب؟**تساعد على تحديد ما إذا كانت الأنماط الوراثيه سائده أو متنحيه ، و تمييز الصفات السائده أكثر من الصفات المتنحية لأنها تظهر في الطراز الظاهري

**الاستدلال على الطرز الجينية** تُستخدم سجلات النسب للاستدلال على الطرز الجينية عبر ملاحظة الطرز الظاهرية. يمكن لعلماء الوراثة تحديد الجينات التي يحتمل أن تكون لدى شخص معين عن طريق معرفة الصفات الجسدية. يتم تحليل الطرز الظاهرية لعائلات بأكملها من أجل تحديد الطرز الجينية للعائلة. كما في الشكل 3.

تساعد سجلات النسب المستشارين الوراثيين على تحديد ما إذا كانت الأضباط الوراثية سائدة أم متنحية. بعد تحديد الأضباط الوراثية، يمكن الكشف عن الطرز الجينية للأفراد عبر تحليل سجل النسب. لتحليل سجلات النسب، تتم دراسة صفة معينة وتحديد ما إذا كانت سائدة أم متنحية. ويمكن تمييز الصفات السائدة أكثر من الصفات المتنحية لأنها تظهر في الطراز الظاهري. لن تظهر الصفة المتنحية إلا إذا كان الشخص يحمل جينات متماثلة متنحية لهذه الصفة. وهذا يعني أن الأليل المتنحي انتقل من أحد الأبيون. وعند ظهور الصفات المتنحية، يتم تتبع أسلاف الشخص الذي ظهرت عليه الصفة لعدة أجيال بهدف تحديد الآباء والأجداد الذين حملوا الأليل المتنحي.

**توقع الاختلالات** إذا تم الاحتفاظ بسجلات جيدة للعائلات، فمن الممكن توقع الاختلالات في النسل القادم. مع ذلك، يمكنك توقع المزيد من الدقة إذا تم تقييم العديد من الأفراد ضمن العائلة. تصبح دراسة علم الوراثة البشرية، لأن العلماء معيدون بالوقت والحدود الأخلاقية والطابع والظروف. على سبيل المثال، حينما تتعلق الدراسة بالبشر فإن الأمر يستغرق عقوداً لكل جيل حتى يبلغ ثم يتناسل. بالتالي، فإن حفظ السجلات بشكل جيد، متى توفر، يساعد العلماء على استخدام تحليل سجل النسب لدراسة أنماط الوراثة وتحديد الطرز الظاهرية والتحقق من الطرز الجينية ضمن عائلة ما.

## القسم 1 التقييم

### ملخص القسم

- يمكن أن تنتج الاختلالات الوراثية عن الأليلات السائدة أو المتنحية.
  - التليف الكيسي اختلال وراثي يؤثر في إفراز البخاخ والعرق.
  - يفتر المصابون بالهباق إلى البيلانين في جلددهم وشعورهم وعيونهم.
  - يؤثر مرض هنتجتون في الجهاز العصبي.
  - ينسب عدم وضو الفخاريين أحياناً بالفرامة.
  - تستخدم سجلات النسب لدراسة أنماط الوراثة البشرية.
- فهم الأفكار الأساسية**
1. **أنشئ** سجل النسب لعائلة من أويون سليمين وابن يعاني التليف الكيسي.
  2. **اشرح** نوع الوراثة المرتبط بمرض هنتجتون وعدم وضو الفخاريين.
  3. **فسّر** هل يمكن لأويون مصابين بالهباق أن ينجبا طفلاً سليماً؟ اشرح.
  4. **ارسم** افترض أنّ أويون يستطعن أنثى لسانها لكن إنيهما لا يمكنه ذلك. ارسم سجلاً للنسب بين هذه الصفة، وسمّ كل رمز بما يناسبه من الطرز الجينية.
  5. **التفكير الناقد** **مرويات في** **عن** الأخيه القليل كينوشوريا (PKU) هو اختلال وراثي منتج إذا كان الأيون حاملين للمرض. فما احتمال أن ينجبا طفلاً مصاباً بالمرض؟ ما احتمال أن ينجب الأيون طفلين مصابين بالمرض؟
  6. **حدد** حينما يطلب زوجان فحوصاً لجين التليف الكيسي، ما الأسئلة التي قد يطرحها الطبيب قبل طلب هذه الفحوص؟

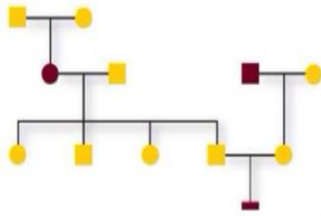
## النسم 1 التقويم

1. يجب أن يبين سجل النسب أن كلا الوالدين حامل للاختلال أرمز نصف مظللاً وكذلك الطفل المصاب بالاختلال أرمز مظللاً.
  2. سائد
  3. إن الهباق صفة متنحية. لذا فإنّ النوع الوحيد لأبناء أويون أمهين هو أبناء مصابين بالهباق.
  4. يحمل كلا الأويون جيناً متنحياً ولديهما الطراز الجيني Tt. لذا يجب أن تكون رموزهما نصف مظللة. أما الولد، فيحمل الطراز الجيني tt. لذا يجب تظليل رمزه بالكامل.
- 1/4 1/16 (1/4 x 1/4) 5  
6. يمكن أن تختلف الإجابة لكنها قد تتضمن: لماذا يرغب الزوجان في إجراء اختبار لجين التليف الكيسي؟ هل من تاريخ لمرض التليف الكيسي في أي من العائلتين؟



ch of the following disorder could follow the inheritance pattern shown below?

أي من الاختلالات الوراثية التالية لا ينطبق عليه نمط الوراثة الموضح في الرسم أدناه؟



المخرجات التعليمية المرتبطة

Albinism المهاق

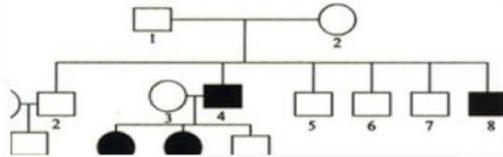
Cystic fibrosis التليف الكيسي

Tay-Sachs disease مرض تاي-ساكس

Achondroplasia عدم نمو الغضاريف

g genetic disorders cannot inheritance pattern shown?

أي من الاختلالات الوراثية التالية لا ينطبق عليه نمط الوراثة الموضح في سجل النسب أدناه؟



المخرجات التعليمية المرتبطة

BIO.3.3.01.036

الجلكتوسيميا

مرض تاي-ساكس

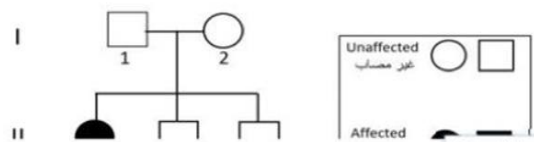
التليف الكيسي

عدم نمو الغضاريف

ما الغرض من استخدام سجل النسب؟ يوضح وراثته صفة معينة عبر عدة أجيال. صف سجل النسب لولد يعاني من الجلكتوسيميا إذا كان أبوه يعاني منها. وكان جداه من جهة الأب طبيعيين من حيث الطراز الظاهري، وكانت أمه وجداه من جهة الأم طبيعيين من حيث الطراز الظاهري. جداه من جهة الأب كلاهما حامل للأليل المتنحي. وأحد جديه من جهة الأم أو كلاهما حامل للأليل المتنحي. ما المعلومات التي يمكن إضافتها من أسلاف العائلة والتي يحتمل أن تساعد على تحديد الطرز الجينية لأبوي الأم؟ يمكننا تحديد ما إذا كان أحدهما أو كلاهما حاملاً لمرض الجلكتوسيميا من خلال معرفة المزيد عن أسلاف العائلة لأبوي الأم.

The pedigree below illustrates the inheritance of albinism, which is a recessive disorder. Based on the pedigree, predict the possible genotypes of the parents I(1) and I(2).

يوضح سجل النسب أدناه وراثته الاختلال المتنحي في مرض المهاق. استناداً إلى سجل النسب، توقع الطرز الجينية المحتملة للوالدين I(1) و I(2).



The genotype of I(1) is Aa and that of I(2) is AA

الطرز الجيني لـ I(1) هو Aa ولـ I(2) هو AA

The genotype of I(1) is aa and that of I(2) is AA

الطرز الجيني لـ I(1) هو aa ولـ I(2) هو AA

The genotypes of both parents are aa

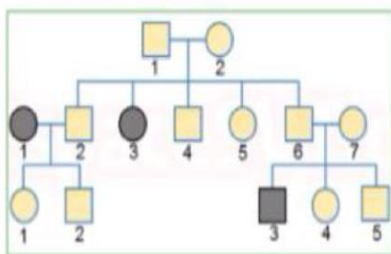
الطرز الجينية لكلا الوالدين هما aa

The genotypes of both parents are Aa

الطرز الجينية لكلا الوالدين هما Aa

following genetic disorders presented by the inheritance pattern by the pedigree below?

أي من الاختلالات الوراثية التالية لا ينطبق عليه نمط الوراثة الموضح في سجل النسب أدناه؟



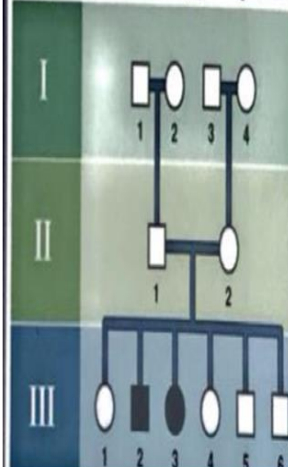
Cystic fibrosis التليف الكيسي

Tay-Sachs disease مرض تاي-ساكس

Achondroplasia عدم نمو الغضاريف

Galactosemia الجلكتوسيميا

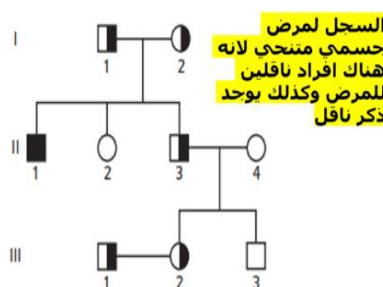
ثالثاً: يوضح سجل النسب المرفق توارث مرض التليف الكيسي (اختلال وراثي متنحي) ادرسه ثم أجب عما يلي:



5- ما الطراز الجيني للأبوين في الجيل الثاني؟ الأب: Aa الأم: Aa

6- ما الطراز الظاهري للفرد المشار إليه بالرقم (5) من الجيل الثالث من حيث الإصابة بالمرض؟ ذكر غير مصاب

7- اكتب الطراز الجيني للفرد المشار إليه بالرقم (3) من الجيل الثالث. أنثى مصابة aa



السجل لمرض جسمي متنحي لانه هناك افراد ناقصين للمرض وكذلك يوجد ذكر ناقص

7. بحسب سجل النسب، أي الأشخاص يُعد حاملاً للمرض ولا يمكن أن يكون له أبناء مصابون به؟

- I1 .A
- II1 .B
- II3 .C
- III1 .D

6. أي من الأشخاص تظهر عليه أعراض المرض الذي يبيته سجل النسب؟

- I1 .A
- II1 .B
- II2 .C
- III2 .D

## الآليات المتعددة

## الآليات المتعددة: تحدد الوراثة بأكثر من أيلان (تُعتبر سيادة مشتركة)

فصائل الدم للإنسان يوجد ثلاثة أشكال من الأليات

1-IA

تدل على فصيلة الدم A

2-IB

تدل على فصيلة الدم B

3-i

تدل على فصيلة الدم O

(عند غياب A, B تظهر فصيلة الدم O)

لأن الأليل أ متحي

تَنطبق (السيادة المشتركة) على الأليلين A, B، لأن فصيلة الدم AB تظهر من الأليلين IA, IB

يُعد نظام فصائل الدم ABO مثالاً على (الآليات المتعددة، السيادة التامة، السيادة المشتركة)  
يوجد نظام لفصائل الدم وهو (Rh العوامل الرايزيسية) تكون العوامل اما موجبه أو سالبه، Rh الموجب هو السائد

لا تُحدد جميع الصفات الوراثية بواسطة أليلين. فبعض أشكال الوراثة يُحدد بأكثر من أليلين وتسمى **الآليات المتعددة**. وتُعد فصيلة دم الإنسان مثالاً لهذه الصفة.

**فصائل دم الإنسان** لنظام فصائل الدم ABO الموضح في الشكل 6، ثلاثة أشكال من الأليات. تُسمى أحياناً علامات AB،  $I^A$  تدل على فصيلة دم A،  $I^B$  تدل على فصيلة دم B،  $i$  تدل على فصيلة دم O. وعند غياب علامات AB تكون فصيلة الدم O. لاحظ أن الأليل  $i$  متنحٍ مقارنة بـ  $I^A$  و  $I^B$ . بكل الأحوال تنطبق السيادة المشتركة على الأليلين  $I^A$  و  $I^B$ ، إذ تنتج فصيلة الدم AB من الأليلين  $I^A$  و  $I^B$ . وتُعد نظام فصائل الدم ABO مثالاً على الآليات المتعددة والسيادة المشتركة.

كما يتضمن نظام فصائل الدم Rh العوامل الرايزيسية الموروثة من الأبوين. وقد تكون العوامل الرايزيسية إما موجبة أو سالبة ( $Rh^+$  أو  $Rh^-$ ). حيث يكون  $Rh^+$  هو السائد. والعامل الرايزيسية هو بروتين في الدم تسمى نسبة إلى الفرد الرايزيسية بعد أن أدت دراسات على الفرد الرايزيسية إلى اكتشاف بروتين الدم هذا.

**لون الفرو في الأرانب** يمكن للأليات المتعددة أن توضح التسلسل السببي. ففي الأرانب، توجد أربع شغرات للأليات خاصة بلون الفرو. وهي:  $C$  و  $C^{ch}$  و  $C^{hh}$  و  $C^h$ . فالأليل  $C$  سائد على بقية الأليات الأخرى وينتج عنه فرو بلون واحد. والأليل  $C^h$  متنحٍ وينتج عنه طراز ظاهري أبيض عندما يكون الطراز الجيني متنحياً متماثل الجينات. أما الأليل  $C^{ch}$  فهو سائد على الأليل  $C^h$  في حين أن الأليل  $C^h$  سائد على الأليل  $C$  ويمكن كتابة هذا التسلسل السببي على النحو التالي  $C > C^{ch} > C^h$ . يوضح الشكل 7 الطرز الجينية والظاهرية المحتملة للون فرو الأرانب، فالفرو بلون واحد سائد على الفرو بأكثر من لون. الذي هو بدوره سائد على لون الهيمالايا. والذي هو بدوره سائد على اللون الأصفر.

يزيد وجود الآليات المتعددة من العدد المحتمل للطرز الجينية والظاهرية. ومن دون سيادة الأليات المتعددة، فإن أليلين مثل  $T$  و  $t$ ، ينتجان ثلاثة طرز جينية فقط - وهي في هذا المثال،  $TT$  و  $Tt$  و  $tt$ ، وطرزين ظاهريين محتملين. ولكن الآليات الأربعة للون الفرو عند الأرانب تنتج عشرة طرز جينية محتملة وأربعة طرز ظاهرية. كما هو موضح في الشكل 7. ويظهر المزيد من التنوع في لون فرو الأرانب نتيجة التفاعل بين جين لون الفرو والجينات الأخرى.

في الأرانب توجد أربع أليات خاصة بلون الفرو

فرو بلون واحد  $C$

فرو بأكثر من لون  $C^{ch}$

الهيمالايا (أبيض بأطراف سوداء)  $C^h$

الأمهق (أبيض بالكامل)  $C^h$

تُنتج 10 طرز جينية  $C > C^{ch} > C^h$   
4 طرز ظاهريه

الأصباغ المحتملة من الأم

$I^A$  أو  $I^B$  أو  $i$

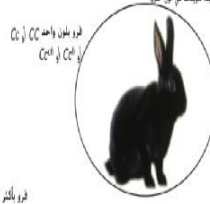
$I^A I^A$   $I^A I^B$   $I^A i$

$I^B I^A$   $I^B I^B$   $I^B i$

$i i$

فصائل الدم A AB B O

الشكل 6 هناك ثلاثة أشكال من الآليات في نظام فصائل الدم ABO هي  $I^A$  و  $I^B$  و  $i$



في الأرانب توجد أربع أليات خاصة بلون الفرو

فرو بلون واحد  $C$

فرو بأكثر من لون  $C^{ch}$

الهيمالايا (أبيض بأطراف سوداء)  $C^h$

الأمهق (أبيض بالكامل)  $C^h$

تُنتج 10 طرز جينية  $C > C^{ch} > C^h$   
4 طرز ظاهريه

In humans, three alleles affect blood type:  $I^A$ ,  $I^B$ , and  $i$ . Which of the following is NOT true?  
أي مما يلي ليس صحيحاً؟

and the mother's is  $I^B i$ , what child with type AB blood?

إذا كانت فصيلة دم الأب  $I^A i$  وفصيلة دم الأم  $I^B i$ ، فما احتمال إنجاب طفل ذو فصيلة دم AB؟

تطبيق السيادة المشتركة على الأليلان  $I^A$  و  $I^B$  لأن كلا الأليلين يظهران في حالة الجينات الهجينة  
The  $I^A$  and  $I^B$  alleles are codominant because both alleles are simultaneously expressed in heterozygote

يُعد نظام فصائل الدم مثالاً على الآليات المتعددة  
Human blood type is an example of multiple allele inheritance

يُعد نظام فصائل الدم مثالاً على السيادة التامة لأن الأليل  $i$  متنحٍ مقارنة بالأليلين  $I^A$  و  $I^B$   
an blood type is an example of complete dominance because the allele  $i$  is recessive to the alleles  $I^A$  and  $I^B$

تطبيق السيادة غير التامة على الأليلان  $I^A$  و  $I^B$  لأن كلا الأليلين يظهران في حالة الجينات الهجينة  
The alleles are a case of incomplete dominance because both alleles are simultaneously expressed in heterozygote

المخرجات التعليمية المرتبطة

BIO.3.3.02.011

1/4

1/2

3/4

1

النمط الوراثي

الطرز الظاهري

الطرز الجيني

أليلان متعددين

أرنب هيمالايا

( $C^{ch}$ ) في لون فرو الأرانب

Which of the following illustrates the genotype of a male of blood group (B) and not having the hemophilia disease?

أي من التالي يمثل الطرز الجيني لأرنب فصيلة لونه (B) ولا يحمل ممرض الهيموفيليا؟

المخرجات التعليمية المرتبطة

BIO.3.3.02.012

$X^H X^H$   $I^B I^B$

$X^H X^h$   $I^B i$

$X^H Y$   $I^B I^B$

$X^H Y$   $I^B i$



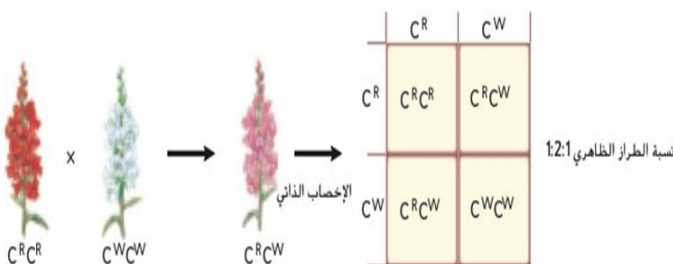
## السيادة غير التامة (انعدام السيادة)

تكون فيها الطرز الظاهريه وسطية

مرض أنيميا الخلايا المنجلية: مثال على السيادة غير التامة، الشخص هجين الصفات لهذا المرض يحمل خلايا طبيعية و خلايا منجلية

يُعتبر على المستوى الجيني سيادة مشتركة و على المستوى الظاهري سيادة غير تامه

الشكل 4 ينتج لون أزهار نبات شب الليل عن السيادة غير التامة. عندما يتزاوج نبات أزهاره بيضاء مع نبات أزهاره حمراء، فإن أزهار الجيل الناتج تكون وردية. بينما تنتج الأجيال ذات الأزهار الحمراء والبيضاء، والوردية عند الإخصاب الذاتي لإحدى النباتات ذات الزهور الوردية. توقع ما الذي يحدث عند التزاوج بين زهرة وردية وزهرة بيضاء.



The table below shows the cross of two snapdragons plants, one white-flowered ( $C^W C^W$ ) and the other pink-flowered ( $C^R C^W$ ). Which of the following ratios describes the phenotypes of the offspring?

|       |           |           |
|-------|-----------|-----------|
|       | $C^W$     | $C^W$     |
| $C^R$ | $C^R C^W$ | $C^R C^W$ |
| $C^W$ | $C^W C^W$ | $C^W C^W$ |

R: Red أحمر  
W: White أبيض

يظهر الجدول أدناه تزاوج نباتي شب الليل أحدهما ذي أزهار بيضاء ( $C^W C^W$ ) والآخر ذي أزهار وردية ( $C^R C^W$ ). أي من النسب التالية تعبر عن الطرز الظاهرية للجيل الذي أنتجه هذا التزاوج؟

2:2 red: white أحمر: أبيض 2:2

1:1:1 red: pink: white أحمر: وردية: أبيض 1:1:1

1:2:1 red: pink: white أحمر: وردية: أبيض 1:2:1

2:2 pink: white أحمر: وردية: أبيض 2:2

The color of snapdragon flowers is the result of incomplete dominance. When a plant with white flowers is crossed with a plant with red flowers, the offspring have pink flowers. Which of the following represent the predicted phenotypic ratio of the offsprings resulting from crossing two heterozygous snapdragon plants?



2:2 red: white

أحمر: أبيض 2:2

1:1:1 red: pink: white

أحمر: وردية: أبيض 1:1:1

2:2 pink: white

أحمر: وردية: أبيض 2:2

1:2:1 red: pink: white

أحمر: وردية: أبيض 1:2:1

## السيادة غير التامة

تذكر أنه عندما يكون الكائن الحي هجين الجينات لصفة وراثية، فإن تركيبه الظاهري هو ما يمثله الصفة السائدة. على سبيل المثال، إذا كان الطراز الجيني لنبات البازلاء هو  $Tt$  و  $T$  هو الأليل الجيني لصفة طول الساق السائدة، فإن الطراز الظاهري لهذا النبات سيكون هو طول الساق. وعند تزاوج نباتات شب الليل ذات الأزهار الحمراء ( $C^R C^R$ ) مع نباتات شب الليل ذات الأزهار البيضاء ( $C^W C^W$ ). فإن نباتات النسل الناتج هجينة الجينات تحمل أزهاراً وردية ( $C^R C^W$ ). كما في الشكل 4. وهذا مثال على نوع من السيادة غير التامة وتعرف في بعض المراجع باسم انعدام السيادة. يمثل فيها الطراز الظاهري بجينات هجينة تغطي طرازاً ظاهرياً وسطياً بين الطرز الظاهرية السابقة مثل نبات شب الليل أبيض الأزهار مع نبات شب الليل أحمر الأزهار ينتج نبات وردي الأزهار. وعندما يتزاوج الأفراد هجينو الجينات من نباتات الجيل الأول (وردي الأزهار) لنبات شب الليل ذاتياً، كما في الشكل 4، ينتج عنها أزهار حمراء ووردية وبيضاء بنسبة 1:2:1 على التوالي.

مرض أنيميا الخلايا المنجلية يتمتع الأشخاص هجينو الجينات لهذه الصفة الوراثية بخلايا طبيعية وخلايا منجلية في الوقت نفسه وهي على المستوى الجيني صفة لسيادة مشتركة. ولكن على مستوى الطراز الظاهري هي سيادة غير تامة فإن هؤلاء الأفراد يمكن أن يعيشوا حياة طبيعية نسبياً بشرط توفر غاز الأكسجين وعدم نقصه. حيث إن خلايا الدم الطبيعية تقوِّض نقص الأكسجين عن الخلايا المنجلية. إن هذا المرض مثال آخر على السيادة غير التامة.

تتحكم السيادة غير التامة في تحديد لون الأزهار في نبات شب الليل كما هو واضح بالشكل أدناه. عندما يتزاوج نبات أزهاره بيضاء مع نبات أزهاره حمراء، فإن أزهار الجيل الناتج تكون وردية. أي مما يلي يظهر نسب الطرز الظاهرية التي تتوقعها في الجيل الناتج عن تزاوج نباتين شب الليل متخالفي الجينات؟

1 snapdragon flowers is the result of incomplete dominance. When a plant with white flowers is crossed with a plant with red flowers, the offspring have pink flowers. Which of the following represent the predicted phenotypic ratio of the offspring's resulting from crossing two heterozygous snapdragon plants?

1:1:1 red: pink: white أحمر: وردية: أبيض 1:1:1

2:2 red: 2 white أحمر: 2 أبيض 2:2

1 red: 1 pink: 1 white أحمر: 1 وردية: 1 أبيض 1:1:1

2 pink: 2 white أحمر: 2 وردية: 2 أبيض 2:2

1 red: 2 pink: 1 white أحمر: 2 وردية: 1 أبيض 1:2:1

|                                                                                                      |                                  |                            |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------|----------------------------|
| النمط الوراثي: سيادة غير تامة حيث يظهر لون وسطى بين اللونين في الطرز الظاهري للفرد المتخالفي الجينات | الطرز الظاهري نبات شب الليل أحمر | $C^R C^R$ في نبات شب الليل |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------|----------------------------|

أسأل الطلاب: قارن السيادة غير التامة والسيادة المشتركة من جهة والوراثة السائدة العادية والوراثة المتنحية العادية من جهة أخرى. في السيادة المشتركة، تظهر كل الأليلات؛ وفي السيادة غير التامة، يكون الطراز الظاهري الناتج وسيطاً بين طرازين ظاهريين متخالفي الجينات.

سؤال حول الشكل 4 ستكون أزهار الجيل الناتج وردية بنسبة 1/2 وبيضاء بنسبة 1/2.

**الصفات المرتبطة بالجنس:** الصفات التي تتحكم بها جينات الكروموسوم X (الصفات المرتبطة بالكروموسوم X)

لدى الذكور كروموسوم X واحد فإنهم يتأثرون بالصفات المتنحية المرتبطة بالكروموسوم X أكثر من الإناث لأن الصفات المتنحية لا تظهر بالإناث غالباً لأن الكروموسوم X الثاني السائد يخفي أثر الصفة المتنحية

**الصفات المتأثرة بالجنس:** هي بعض الصفات التي تحملها الكروموسومات الجسمية، أي أن ظهور الصفة أو عدم ظهورها مرتبط بالهرمونات الجنسية. يحدث ذلك عندما يكون أليل ما سائداً في أحد الجنسين ومتنحيًا في الآخر. على سبيل المثال، إن الأليل الخاص بصفة الصلع (متنحٍ في الإناث لكنه سائد في الذكور) مما يسبب فقدان الشعر الذي يتبع ضغطاً نموذجياً يسمى الصلع النمطي للذكور. وقد يُصاب الذكر بالصلع إذا الجينات هجينة لهذه الصفة الوراثية. بينما تُصاب الأنثى بالصلع إذا كانت تحمل جينات متماثلة متنحية.

## الصفات المرتبطة بالجنس - والمتأثرة بالجنس

تسمى الصفات التي تتحكم بها جينات الكروموسوم X الصفات المرتبطة بالجنس أو الصفات المرتبطة بالكروموسوم X. ولأن للذكور كروموسوم X واحداً فقط، فإنهم يتأثرون بالصفات المتنحية المرتبطة بالكروموسوم X أكثر من الإناث. إذ لا تظهر الصفات المتنحية المرتبطة بالكروموسوم X في الإناث غالباً. لأن الكروموسوم X الثاني السائد يخفي أثر الصفة المتنحية.

### مثال على الصفات المرتبطة بالجنس

**عَمى اللونين الأحمر والأخضر** صفة عَمى اللونين الأحمر والأخضر هي صفة متنحية مرتبطة بالكروموسوم X. تبلغ نسبة المصابين بعَمى اللونين الأحمر والأخضر من الذكور في الولايات المتحدة الأمريكية 8% تقريباً. يوضح الشكل 12 كيف يمكن أن يرى الشخص المصاب بعَمى اللونين الأحمر والأخضر الألوان مقارنة بشخص سليم. تفحص مربع بانيت الموضح في الشكل 12. تحمل الأم مرض عَمى الألوان لأن لديها أليلًا متنحيًا لمرض عَمى الألوان محمولاً على أحد كروموسومات X لديها. بينما لا يبدو الأب مصاباً بعَمى الألوان لأنه لا يحمل الأليل المتنحي. وتمثل الصفة المرتبطة بالجنس بكتابة الأليل على الكروموسوم X. لاحظ أن الطفل الوحيد الذي يُحتمل أن يُصاب بعَمى اللونين الأحمر والأخضر هو ذكر. ولأن صفة عَمى اللونين الأحمر والأخضر مرتبطة بالكروموسوم X فهي نادرة الوجود في الإناث.

التأكد من فهم النص قارن بين وراثة الصفات المرتبطة بالجنس والمتأثرة بالجنس؟

**الصفات المرتبطة بالجنس:** عَمى اللونين (الأحمر و الأخضر) وهي صفة متنحية مرتبطة بالكروموسوم X (نادرة الوجود بالإناث لأنها مرتبطة ب X)

**الشكل 12** الأشخاص المصابون بعَمى اللونين الأحمر والأخضر يرَوْن اللونين الأحمر والأخضر كدرجاتٍ من اللون الرمادي. اشرح سبب وجود عدد قليل من الإناث المصابة بعَمى اللونين الأحمر والأخضر مقارنة بالذكور.

$X^B =$  طبيعي

$X^b =$  مصاب بعَمى اللونين الأحمر والأخضر

$Y =$  كروموسوم Y

|       | $X^B$     | $Y$     |
|-------|-----------|---------|
| $X^B$ | $X^B X^B$ | $X^B Y$ |
| $X^b$ | $X^B X^b$ | $X^b Y$ |

6. ما احتمال إيجاب ابن طبيعي الرؤية إذا كان الأب مصاباً بمرض عَمى الألوان والأم طبيعية متماثلة الجينات لهذه الصفة؟ اشرح.

6. 100 بالمئة (يعطي الأب كروموسوم Y وتعطي الأم كروموسوم X بحمل جين رؤية سليمة)

أي من التالي يمثل الطراز الجيني لأمرأة فصيلة دمها (B) ومصابة بمرض عَمى الألوان؟

المخرجات التعليمية المرتبطة

BIO.3.3.02.012

genotype of a female  
with color blindness?

أي من التالي يمثل الطراز الجيني لأمرأة فصيلة دمها (B) ومصابة بمرض عَمى الألوان؟

المخرجات التعليمية المرتبطة

BIO.3.3.02.012

$X^R X^r$   $I^A I^A$  .a

$X^R Y$   $I^A i$  .b

$X^r X^r$   $I^B I^B$  .c

$X^r Y$   $I^B i$  .d

$X^R X^r$   $I^A I^A$  .a

$X^R Y$   $I^A i$  .b

$X^r X^r$   $I^B I^B$  .c

$X^r Y$   $I^B i$  .d



## تعويض الجرعة

تحتوي كل خلية من خلايا إاثث بشرية 22 زوجاً من الكروموسومات الجسمية وزوجاً واحداً من كروموسومات X. بينما تحتوي كل خلية من خلايا الذكور 22 زوجاً من الكروموسومات الجسمية إلى جانب كروموسوم واحد X وآخر Y. إذا تفحصت الكروموسومين X و Y في الشكل 9، فستلاحظ أن الكروموسوم X أكبر حجماً من الكروموسوم Y. فالكروموسوم X يحمل عدداً كبيراً من الجينات المختلفة الضرورية لنمو الإثاث والذكور، في حين يحمل الكروموسوم Y بشكل أساسي جينات مرتبطة بنمو الخصائص الذكورية.

ولأن الإناث تحمل كروموسومَي X، لذلك يبدو كأن الأُنثى تحمل جرعتين من الكروموسوم X في حين أن الذكر يحمل جرعة واحدة فقط. ولإوازنة الفرق في جرعة الجينات المرتبطة بالكروموسوم X، يتوقف أحد الكروموسومات عن العمل في كل خلية من خلايا الأُنثى، وعُلاَماً ما يُسمى هذا تعويض الجرعة أو تعطيل الكروموسوم X. وإنَّ عملية تحديد الكروموسوم X الذي يتوقف عن العمل في كل خلية جسمية هو حدثٌ عشوائيٌّ تماماً، يحدث تعويض الجرعة في جميع الثدييات. كنتيجة لمشروع الجينوم البشري، أصدرت المعاهد الوطنية لشؤون الصحة (NIH) معلومات جديدة حول تسلسل الكروموسوم البشري X، ويعتقد بعض الباحثين الآن أن بعض الجينات التي يحملها كروموسوم X غير الفاعل أكثر نشاطاً مما كان يُعتقد في السابق.

**تعطّل الكروموسوم** إن ألوان فرو قطرة الكاليكو الموضحة في الشكل 10 سببها التعطّل العشوائي لكروموسوم X معين. تعتمد الألوان الناتجة على كروموسوم X النشط. وتنتج البقع البرتقالية على الفرو عن تعطل الكروموسوم X الذي يحمل الأليل الخاص بلون الفرو الأسود. وبالطريقة نفسها، تظهر البقع السوداء نتيجة تعطل الكروموسوم X الذي يحمل الأليل الخاص بلون الفرو البرتقالي.

**أجسام بار** يمكن مشاهدة كروموسومات X غير الفاعلة في الخلايا. ففي العام 1949 لاحظ العالم الكندي موري بار كروموسومات X غير فاعلة في إناث قطط الكاليكو. حيث لاحظ تركيزاً مركزاً داكن اللون في النواة. وتُسمى الكروموسومات X داكنة اللون وغير الفاعلة كذلك الموضحة في الشكل 11. أجسام بار. وقد اكتُشف لاحقاً أن الإناث فقط، ومنها الإناث البشرية، هي التي تحمل أجسام بار في نوى خلاياها.

أجسام بار: هي كروموسومات X غير الفاعلة في الخلايا و داكنة اللون لاناث فقط هي من تحمل أجسام بار

خلايا الإنثى  
تحتوي على 22 زوج من الكروموسومات الجسمية  
وتحتوي على زوج واحد من الكروموسومات الجنسية

خلايا الذكور  
تحتوي على 22 زوج من الكروموسومات الجسمية  
و تحتوي على زوج واحد من الكروموسومات  
الجنسية (أحدهما X و الآخر Y)

الكروموسوم X أكبر حجمًا من الكروموسوم Y  
 (الكروموسوم X يحمل عددًا كبيرًا من الجينات  
 المختلفة الضروريه لنمو الإناث و الذكور)  
 و (يحمل الكروموسوم Y جينات مرتبطة بنمو  
 الخصائص الذكورية)

تحمّل الإناث اثنتين كروموسوم X ، أي أنها تحمّل جرعتين من الكروموسوم X في حين أن الذكر يحمل جرعه واحدة فقط

و لكن بالواقع تتوقف أحد الكروموسومات X عند الإناث لموازنة الفرق في جرعة الجينات المرتبطة بالكروموسوم X

**تعطيل الكروموسوم X (تعويض الجرعه):** توقف أحد الكروموسومات X عن العمل في كل خلية من خلايا الأنثى

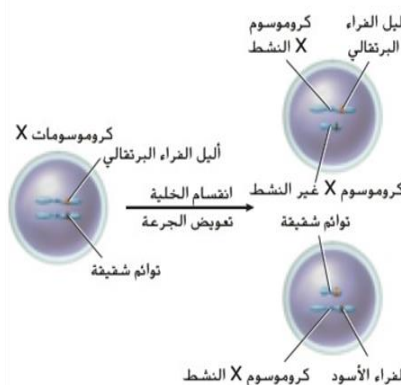
مثال لتعطيل الكروموسوم: ألوان فرو  
قطة الكاليكو

ألوان الفرو في هذه القطه سببها التعطل العشوائى لكرموسوم X

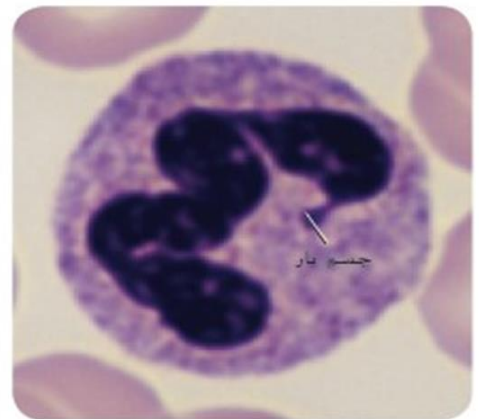
تنتج البقع البرتقالية على الفرو بسبب تعطل الكروموسوم X الذي يحمل الأليل الخاص بلون الفرو الأسود

و تظهر البقع السوداء بسبب تعطل الكروموسوم X الذي يحمل الأليل الخاص بلون الفرو البرتقالي

■ الشكل 10 ينتج لون فرو قطرة الكاليكو هذه عن التعتطل العشوائي لكروموسومات X في خلايا الجسم. حيث إن أحد الكروموسومات X مسؤول عن لون الفرو البرتقالي، في حين أن الكروموسوم X الآخر مسؤول عن لون الفرو الأسود، كما يتضح في اليسار.



■ الشكل 11 تُسمى كروموسومات X غير الفاعلة في الخلية الجسمية الأنثوية جسم بار، وهو جسم دافن عادة ما يوجد بالقرب من النواة.



Which of the following describes a normal human karyotype?

أي مما يلي يصف نمط نووي بشري طبيعي؟

زَوْجاً واحِداً من الكروموسومات الجسمية و 22 زوجاً من الكروموسومات الجنسية  
One pair of autosomes and 22 pairs of sex chromosomes

زوجاً واحداً من الكروموسومات الجسمية و23 زوجاً من الكروموسومات الجنسية  
One pair of autosomes and 23 pairs of sex chromosomes

زوجاً واحداً من الكروموسومات الجنسية و 23 زوجاً من الكروموسومات الجسمية

One pair of sex chromosomes and 23 pairs of autosomes

زوجاً واحداً من الكروموسومات الجنسية؛ و 22 زوجاً من الكروموسومات الجسمية

الثالث: بوضع الشكل المرفق نمطاً نووياً في الإنسان:

ذكر

18- ما نوع الجنس ( ذكر - أنثى ) الموضح في الشكل؟

٢. لوجود كروموسوم جنسي X بالاضافة الى الكروموسوم الجنسي

19- علل: يشكل الفقد لقطع من الكروموسوم X أو Y مشكلة كبيرة في الذكور أكثر من الإناث.

لأن الذكر لديه كروموسوم واحد فقط من كل منهما أي  
فقد يمثل مشكله كبيرة بينما الانثى لديها

20- للأنماط النووية أهمية في دراسة الاختلالات الوراثية. فسر ذلك

## 6. ما الذي يمثل جسم "بار"؟

- کروموسوم X فاعل

- کروموسوم Y نشط

● کروموسوم X غیر فاعل

- کروموسوم Y غیر نشط

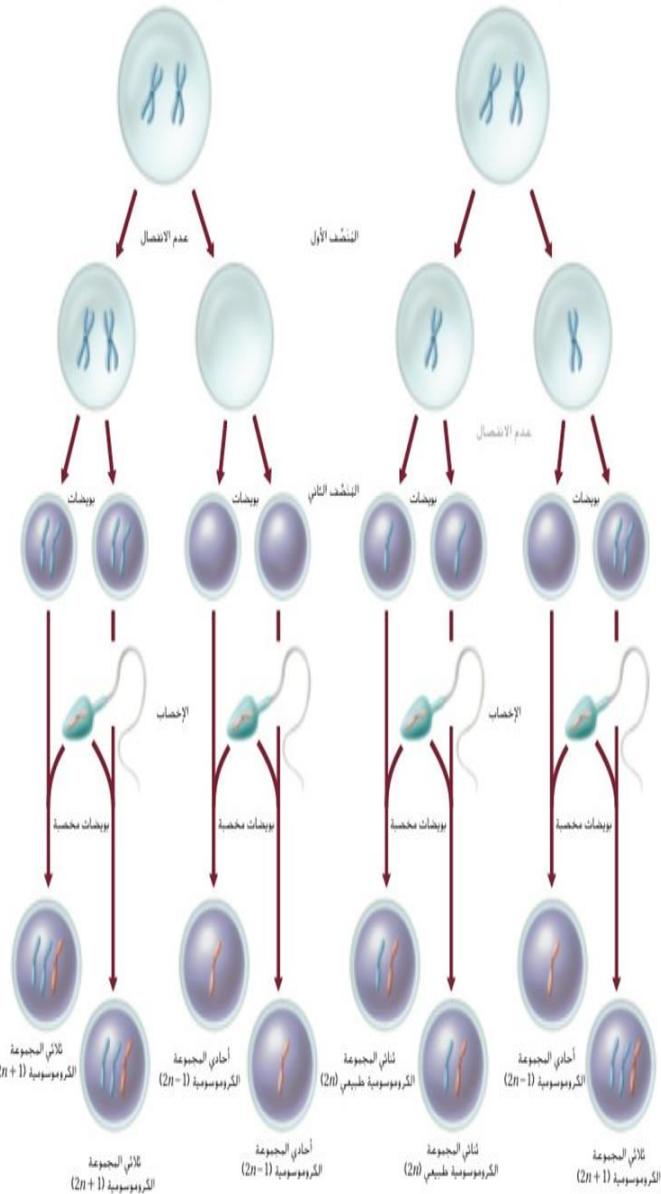


الشكل 18

قد يتسبب عدم انفصال الكروموسومات في أثناء الانقسام النصف بظهور أمشاج ذات أعداد غير طبيعية من الكروموسومات. إن مصدر الكروموسومات المرتقالية في هذا الرسم هو أحد الأبوين. أما مصدر الكروموسومات الزرقاء فهو الأب الآخر.

عدم الانفصال في الانقسام النصف الأول

عدم الانفصال في الانقسام النصف الثاني



#### 4. علام يدل نمط نووي بشري بحوي 47 كروموسوماً؟

مجموعة ثلاثية الكروموسومات

- السيادة المشتركة

- مجموعة أحادية الكروموسومات

- صفات سائدة

Why does nondisjunction occur?

لماذا يحدث عدم الانفصال؟

Learning Outcomes Covered

3.1.8

The nucleoli do not disappear.

عدم اختفاء النويات

The sister chromatids do not separate.

عدم انفصال الكروماتيدات الشقيقة

Cytokinesis does not occur properly.

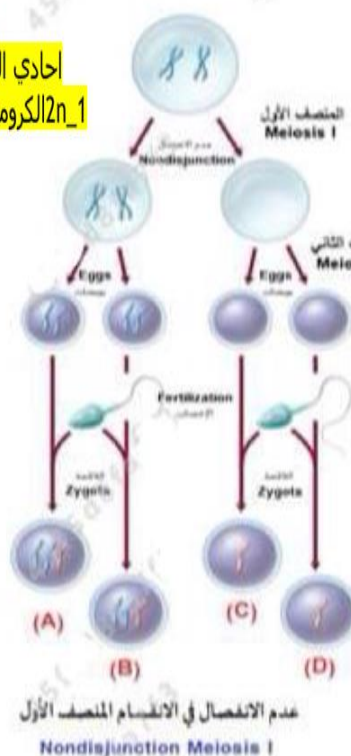
عدم انقسام السيتوبلازم بصورة صحيحة

The chromosomes do not condense properly.

عدم تكاثف الكروموسومات بصورة صحيحة

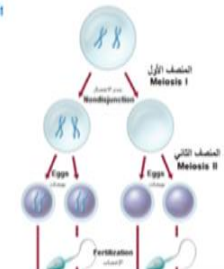
C D

أحادي المجموعة  
2n-1 الكروموسومية



The figure below shows Gametes with abnormal numbers of chromosomes that result from nondisjunction during meiosis.

Which of the following indicates a zygote (2n-1)?



المخرجات التعليمية المرتبطة

BIO3.3.02.021

(A) و (B)

(A) و (C)

(C) و (D)

(B) و (D)



25- ماذا تسمى الخلية الناتجة عن إخصاب حيوان منوي (n) لبويضة (n - 1) من حيث المجموعة الكروموسومية؟

أحادية - ثنائية - ثلاثية - متعددة

26- ما سبب إصابة الذكر بمتلازمة كليفلتر؟

- تعدد الجينات - تفوق الجينات - عدم الانفصال - تعويض، الحادة

|    |         |                                                                                                                                                           |
|----|---------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 10 | page 19 | BIO3.3.02.019 يصف بعض الاضطرابات الوراثية التي يسببها خلل الكروموسومات او الطفرات الوراثية الاخرى من حيث الكروموسومات المتضررة ، الآثار البدنية والعلاجية |
|----|---------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

خلال الطور الإستوائي: تحدد الأشرطة المصبوغة الأماكن المتطابقة على الكروموسومات المتماثلة

يتكاثف كل كروموسوم ليصبح مكون من كروماتيدين شقيقين (في الطور الإستوائي)

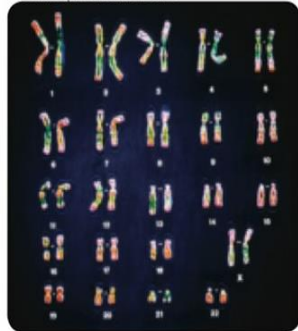
النمط النووي: الكروموسومات المتشابهة في صورة أزواج

النمط النووي الطبيعي: 23 زوج من الكروموسومات

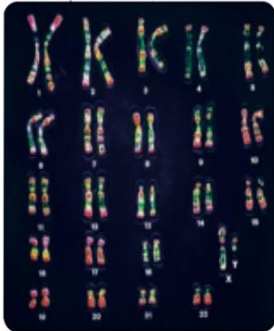
22 زوج جسمي (44 كروموسوم) غير متطابقة

زوج واحد جنسي (2 كروموسوم) غير متطابقة

صورة زائفة اللون بالمجهر الضوئي، التكبير: 1400X



صورة زائفة اللون بالمجهر الضوئي، التكبير: 1400X



## دراسات النمط النووي

لا تقتصر دراسة المادة الوراثية على دراسة الجينات وحدها، بل يدرس العلماء الكروموسومات الكاملة باستعمال صور للكروموسومات المصبوغة خلال الطور الاستوائي. تحدد الأشرطة المصبوغة الأماكن المتطابقة على الكروموسومات المتماثلة أو تميزها، ويتكاثف كل كروموسوم على نحو كبير ليصبح مكوناً من كروماتيدين شقيقين في أثناء الطور الاستوائي من الانقسام المتساوي. تترتب الكروموسومات المتشابهة في صورة أزواج قصيرة فتنتج صورة مجهرية تسمى **النمط النووي**. يبين الشكل 17 الأنماط النووية للذكر البشري والأنثى البشرية، حيث يحوي كل منهما 23 زوجاً من الكروموسومات. لاحظ أن الكروموسومات التي تشكل 22 من الأزواج هي جسمية غير متطابقة، في حين أن الكروموسومين اللذين يشكلان الزوج الـ 23 المتبقي هما كروموسومان جنسيان غير متطابقين.

## القطع النهائية

اكتشف العلماء أن أطراف الكروموسومات لها أغطية واقية تسمى **القطع النهائية**. تتكون أغطية القطع النهائية هذه من DNA مرتبط مع بروتينات، وهي مسؤولة عن حماية تركيب الكروموسوم. وقد اكتشف العلماء أنه

**القطع النهائية:** الاغطيه الواقيه على أطراف الكروموسومات مسؤولة عن حماية تركيب الكروموسوم تتكون من (DNA مرتبط مع بروتينات)

■ الشكل 17 تترتب الأنماط النووية أزواج الكروموسومات المتماثلة من الأكبر حجماً إلى الأصغر حجماً. **ميّز ما الكروموسومان المرتبان بشكل منفصل عن الأزواج الأخرى. الزوج الجنسي**

Which of the following describes a normal human karyotype?

أي مما يلي يصف نمط نووي بشري طبيعي؟

زوجاً واحداً من الكروموسومات الجسمية و 22 زوجاً من الكروموسومات الجنسية

One pair of autosomes and 22 pairs of sex chromosomes

زوجاً واحداً من الكروموسومات الجسمية و 23 زوجاً من الكروموسومات الجنسية

One pair of autosomes and 23 pairs of sex chromosomes

زوجاً واحداً من الكروموسومات الجنسية و 23 زوجاً من الكروموسومات الجسمية

One pair of sex chromosomes and 23 pairs of autosomes

زوجاً واحداً من الكروموسومات الجنسية؛ و 22 زوجاً من الكروموسومات الجسمية

One pair of sex chromosomes and 22 pairs of autosomes

اسأل الطلاب: ما أوجه الشبه

والاختلاف بين الطرازين النوويين؟

أوجه الشبه: يُظهر كل منهما اقتران الكروموسومات في أزواج. ويعرض كل منهما الكروموسومات في الطور الاستوائي (يتكون كل كروموسوم من كروماتيدين). كما إن ترتيب الكروموسومات في كل منهما يكون من الأكبر إلى الأصغر. أوجه الاختلاف: عدد الكروموسومات؛ قد يختلف فردي النوعين من حيث الجنس.

27. أي من العبارات التالية المتعلقة بالقطع النهائية غير صحيح؟

A. تتواجد في نهايات الكروموسومات.

تتكون من DNA وسكريات.

C. تحمي الكروموسومات.

D. لها دور في الشيخوخة.

### الجدول 4 عدم انفصال الكروموسومات الجنسية

| الطراز الجيني  | XX         | XO                        | XXX            | XY       | XXY                         | XYY                  | OY          |
|----------------|------------|---------------------------|----------------|----------|-----------------------------|----------------------|-------------|
| مثال           |            |                           |                |          |                             |                      |             |
| الطراز الظاهري | أنثى سليمة | أنثى مصابة بمتلازمة تيرنر | أنثى شبه سليمة | ذكر سليم | ذكر مصاب بمتلازمة كلاينفلتر | ذكر سليم أو شبه سليم | يصيب الوفاة |

23- ما الطراز الجيني لأنثى مصابة بمتلازمة تيرنر؟

XY -

XO

XXX -

XX -

Which of the following genotypes results in death in case of nondisjunction of sex chromosomes?

أي من الطرازات التالية تسبب الوفاة في حالة عدم انفصال الكروموسومات الجنسية؟

Learning Outcomes Covered

3.1.8

XXX

XO

XXY

OY

gametes will form 1 normal egg?

أي من الأمشاج الذكرية غير الطبيعية التالية تكون ذكر شبه سليم عند إخصابها لبويضة طبيعية؟

المخرجات التعليمية المرتبطة

BIO3.3.02.021

a. 23 كروموسوم جسدي وكروموسوم جنسي Y x chromosome

b. 22 كروموسوم جسدي وكروموسومين جنسيين XX x chromosome

c. 21 كروموسوم جسدي وكروموسومين جنسيين XY x chromosome

d. 22 كروموسوم جسدي وكروموسومين جنسيين YY x chromosome

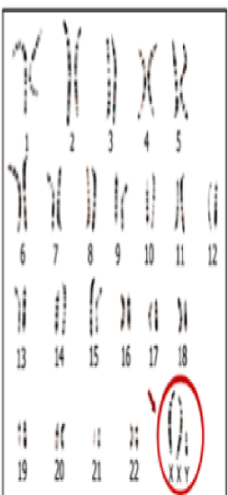
8. ما الاختلال الذي يظهر في النمط النووي في الشكل المجاور؟

- متلازمة تيرنر

- متلازمة كلاينفلتر

- متلازمة داون

- لا يظهر النمط النووي أي اختلالات



**الكروموسومات الجنسية** يحدث عدم الانفصال في كل من الكروموسومات الجنسية والجنسية. يوضح الجدول 4 بعض آثار عدم انفصال الكروموسومات الجنسية على الإنسان. نجد الإشارة إلى أنه لدى الفرد المصاب بمتلازمة تيرنر كروموسوم جنسي واحد فقط، ونتج هذه الحالة عن الإخصاب بـسبيج لا بحوي كروموسوماً جنسياً.

### الفحص الجيني

قد يرغب بعض الأزواج الذين يشكون في أنهم قد يحملون اختلالات وراثية معينة في إجراء فحص جيني. كما قد يرغب الأزواج الكبار في السن في معرفة الوضع الكروموسومي لطفلهم الذي ينمو، والذي يُعرف بالجنين. تتوفر أنواع فحوص مختلفة لملاحظة كل من الأم والطفل.

8. ما الكروموسومات الجنسية التي تتواجد في شخص يعاني من متلازمة كلاينفلتر؟

A. OY

B. XO

C. XXY

D. XYY

4. حُلّل كيف يمكن لقطع مفقودة من الكروموسوم X أو Y أن تبتل مشكلة كبيرة في الذكور أكثر من فئدها من أحد كروموسومات X في الإناث؟

4. يحصل الذكور على كروموسوم X واحد وكروموسوم Y واحد فقط، لذا، من الممكن أن نحمل القطع المفقودة جينات ضرورية. أما بالنسبة إلى الإناث اللاتي يحملن كروموسومين X، فيمكن أن يعوّض أحد الكروموسومين فقدان الكروموسوم الآخر.

32. اشرح لماذا تكون الفتاة المصابة بمتلازمة تيرنر مصابة بعُمية اللوتين الأحمر والأخضر حتى وإن كانت الرؤية لدى والديها طبيعية.

32. من المعروف أنّ كروموسوم X واحدًا يتعطّل لدى الأنثى المصابة بمتلازمة تيرنر. فيبقى لديها كروموسوم X واحد فاعل. لديها كروموسوم X واحد. وإذا كان هذا يحوي الأليل المسؤول عن عُمى الألوان فلا بدّ من أن تبين هذه السمة لدى هذه الأنثى.



## فحوص جنينية

## الجدول 5

| الضخص                       | الفوائد                                                                                                                                                                                              | الأخطار                                                                                                                                                           |
|-----------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| فحص السائل الأمنيوني        | <ul style="list-style-type: none"> <li>تشخيص الاختلالات الكروموسومية</li> <li>تشخيص الاختلالات الأخرى</li> </ul>                                                                                     | <ul style="list-style-type: none"> <li>عدم الراحة التي تشعر بها الأم الحامل</li> <li>احتمال ضئيل للعدوى</li> <li>خطر الإجهاض</li> </ul>                           |
| أخذ عينات من خملات الكوريون | <ul style="list-style-type: none"> <li>تشخيص الاختلال الكروموسومي</li> <li>تشخيص اختلالات وراثية معينة</li> </ul>                                                                                    | <ul style="list-style-type: none"> <li>خطر الإجهاض</li> <li>خطر العدوى</li> <li>خطر تعرض الجنين لتشوهات في الأطراف</li> </ul>                                     |
| أخذ عينات من دم الجنين      | <ul style="list-style-type: none"> <li>تشخيص الاختلال الكروموسومي أو الوراثي</li> <li>اختبار مشكلات الدم أو مستويات الأكسجين لدى الجنين</li> <li>إمكانية إعطاء الأدوية للجنين قبل الولادة</li> </ul> | <ul style="list-style-type: none"> <li>خطر التزيف من مكان أخذ العينة</li> <li>خطر العدوى</li> <li>احتمال تسرب السائل الأمنيوني</li> <li>خطر موت الجنين</li> </ul> |

## الربط + بالصحة

يمكن أن يوفر العديد من الفحوص الجنينية معلومات مهمة لكل من الأبوين والطبيب. يصف الجدول 5 أخطار وفوائد بعض الفحوص الجنينية المتوفرة. يتعين على الأطباء مراعاة الكثير من العوامل عند إرشاد الأبوين لإجراء هذه الفحوص، حيث يكون احتمال وقوع خطر ضئيل على الأقل موجود في أي فحص أو إجراء، فلا ينصح الطبيب بإجراء فحوص قد تضر حياة الأم أو الجنين للخطر. لذلك، عندما يفكر الطبيب في ما إذا كان سيوصي بفحص جنيني أم لا، فإنه يحتاج إلى معرفة المشكلات الصحية السابقة للأم وصحة الجنين كذلك. وعند تحديد نوع الفحص الجنيني المطلوب من جانب الطبيب والأبوين، يجب مراقبة صحة الأم وصحة الجنين عن كثب في أثناء عملية الفحص.

## القسم 3 التقويم

## ملخص القسم

- الأنماط النووي هي صور دقيقة للكروموسومات.
- تنتهي أطراف الكروموسومات بقطاء يسمى القطعة النهائية.
- ينتج عن عدم الانفصال أمشاج تحوي عددًا غير طبيعي من الكروموسومات.
- تحدث متلازمة داون نتيجة عدم الانفصال.
- تتوفر فحوص تُستخدم في تقويم احتمال الإصابة بالاختلالات الوراثية والكروموسومية.

## فهم الأفكار الأساسية

1. **مقدمة أساسية** اشرح كيف يمكن أن يستخدم العالم النمط النووي في دراسة الاختلالات الوراثية.
2. **لخص** دور القطع النهائية.
3. **وضح** ارسم مخططًا يبين كيفية حدوث عدم الانفصال خلال الانقسام البُئَصَف.
4. **حلل** كيف يمكن لقطع مفقودة من الكروموسوم X أو Y أن تبتل مشكلة كبيرة في الذكور أكثر من فقدانها من أحد كروموسومات X في الإناث؟
5. **التفكير الناقد** أنشئ سطحًا نوويًا لكائن حي أنثى لديها  $2n = 8$ ، ويظهر ثلاثية المجموعة الكروموسومية في الكروموسوم 3.
6. **ناقش** فوائد وأخطار الفحص الجنيني.
7. **الكتابة في علم الأحياء** أجر بحثًا حول نتائج أخرى لعدم الانفصال. عدا ثلاثية المجموعة الكروموسومية 21. واكتب فقرة عن نتائج بحثك.

## القسم 3 التقويم

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

## مراجعة المفردات

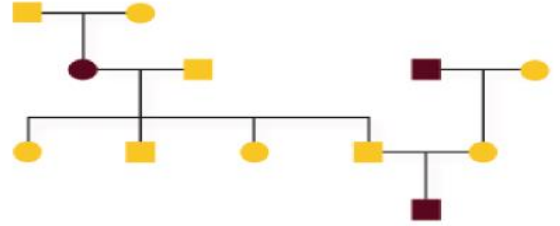
استخدم معرفتك بالمفردات الواردة في دليل الدراسة للإجابة عن الأسئلة التالية.

1. ما المصطلح الذي يصف الشخص متخالف الجينات لاختلال منتج؟ **ناقل / هجين**
2. ما المخطط الذي يمثل نمط الوراثة بين الآباء والأبناء؟ **سجل النسب**

## فهم الأفكار الأساسية

3. أي من الحالات التالية تُوثر في شكل أليل سائد؟  
A. المهاق  
B. التليف الكيسي  
C. مرض تاي - ساكس  
D. مرض هنتجتون
4. أي مما يلي لا يعد من خصائص الشخص المصاب بالتليف الكيسي؟  
A. اختلال في قنوات الكلوريد  
B. مشكلات هضمية  
C. فقدان صيغة الجلد  
D. تكرار إصابة الرئتين بالأمراض

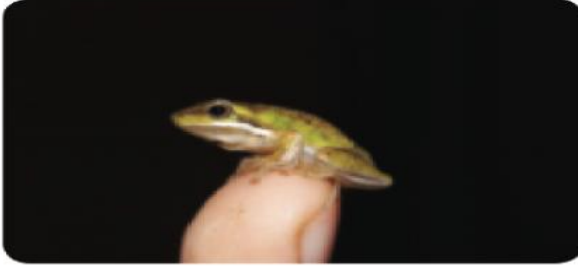
استخدم الرسم التالي للإجابة على السؤالين 5 و 6.



5. أي الاختلالات التالية لا ينطبق عليه نمط الوراثة الموضح في الرسم؟  
A. التليف الكيسي  
B. المهاق  
C. مرض تاي - ساكس  
D. مرض هنتجتون
6. **سؤال** ما عدد كل من الذكور والإناث المصابين في سجل النسب؟  
A. ذكر واحد، أنثيان  
B. ذكران، أنثى واحدة  
C. ذكر واحد، أنثى واحدة  
D. ذكران، أنثيان

## الإجابة المبنية

استخدم الشكل التالي للإجابة عن السؤال 7.



7. نهاية مفتوحة تخيل أن للحيوانات كلها الاختلالات الوراثية نفسها الموجودة لدى الإنسان. فما الاسم البيولوجي للاختلال الوراثي الذي يطبق على ضئد الأشجار الغزم هذا؟ صف النمط الوراثي للاختلال الوراثي **عدم نمو الغضاريف / خلل وراثي سائد**
8. **إجابة قصيرة** توقع الطرز الجينية لأبناء من أب مصاب بمرض هنتجتون وأم سليمة.  
إذا كان الأب متماثل الجينات لنسبة الطراز الجيني 100% لا المرض سائد  
و إذا كان الأب هجين لنسبة الطراز الجيني 50%

## التفكير الناقد

9. استنتج خلاصة حول العلاقة بين أيونات الكلور والمخاطب الكثيف في المرضى المصابين بالتليف الكيسي.

لأنه الماء لا ينتشر إلى خارج الخلايا بسبب عدم امتصاص أيونات الكلوريد وهذا يؤدي إلى تراكم الماء داخل الحويصلات وتكون مخاط كثيف

## القسم 2

## مراجعة المفردات

استبدل كل كلمة تحتها خط بالمصطلح الصحيح من صفحة دليل الدراسة.

10. **السيادة المشتركة** نمط وراثي يُنتج فيه الطراز الجيني المتخالف الجينات طرازًا ظاهريًا وسيطًا بين الطراز الظاهري السائد والمتنحي. **السيادة غير التامة**
11. تُسمى الحالة التي لها أكثر من زوج من الصفات الوراثية المحتملة **تفوق الجينات**.
12. ترتبط الجينات الموجودة على الكروموسومات الجنسية مع **الأليلات المتعددة**. **الصفات المرتبطة بالجنس**

20. لخص ما المتصور من المعلومات التالية المتعلقة بوراثة الصفات، للنوائم المتطابقة معدل توافق يبلغ 54 بالمائة وللنوائم المتشقة معدل توافق أقل من خمسة بالمائة لوراثة صفة معينة.

## القسم 3

## مراجعة المفردات

حدد المصطلح من صفحة دليل الدراسة الذي يطبق على كل تصريح مما يلي.

21. النهايات الطرفية الواضحة للكروموسوم **القطع النهائي**
22. خطأ يحدث في أثناء الانقسام الخلوي **عدم الانفصال**
23. صورة دقيقة للكروموسومات البسوجة **النمط النووي**

## فهم الأفكار الأساسية

24. **سؤال** علام يدل نمط نووي بشري يحوي 47 كروموسوماً؟  
A. مجموعة أحادية الكروموسومات  
B. مجموعة ثلاثية الكروموسومات  
C. السيادة المشتركة  
D. صفات سائدة
25. لماذا يحدث عدم الانفصال؟  
A. عدم انقسام الميتوكوندريا بصورة صحيحة.  
B. عدم اختفاء النويات.  
C. عدم انفصال الكروماتيدات الشقيقة.  
D. عدم تكاثف الكروموسومات بصورة صحيحة.



26. ما الاختلال الذي يظهر في النمط النووي؟  
A. متلازمة تيرنر  
B. متلازمة كلينفلتر  
C. متلازمة داون  
D. لا يظهر النمط النووي أي اختلالات.

## فهم الأفكار الأساسية

13. ما الذي يحدد الجنس في الإنسان؟  
A. الكروموسومان X و Y  
B. الكروموسوم 21  
C. السيادة المشتركة  
D. تفوق الجينات
14. **سؤال** ما المصطلحان اللذان يصفان وراثة فصائل الدم في الإنسان على أفضل نحو؟  
A. السيادة غير التامة والسيادة المشتركة  
B. السيادة المشتركة والأليلات المتعددة  
C. السيادة غير التامة والأليلات المتعددة  
D. السيادة المشتركة وتفوق الجينات

استخدم الصور التالية للإجابة عن السؤال 15.



15. **الموضوع الجوهري النوع** تتحكم السيادة غير التامة في تحديد لون العجل. يوضح الشكل أعلاه الطراز الظاهري لكل لون. ما سبب الطرز الظاهرية التي توقعها عند تزاوج نباتين متخالفيين الجينات؟  
A. 2 أحمر، أبيض  
B. 1 أحمر، أرجواني، أبيض  
C. 1 أحمر، أرجواني، أبيض  
D. 1 أحمر، أبيض

## الإجابة المبنية

16. **إجابة قصيرة** كيف يفسر تفوق الجينات الاختلاف في لون الفرو لدى كلاب اللابرادور؟
17. **إجابة قصيرة** اشرح ما إذا كان يمكن أن تكون صفة عسى اللونين الأحمر والأخضر متخالفة الجينات في الذكر.
18. **إجابة قصيرة** ما أنواع الطرز الظاهرية التي يمكن أن نحت منها إذا كان الطراز الظاهري سببه وراثة متعددة الجينات؟
19. **التفكير الناقد** قِيم لماذا قد يكون التحليل الوراثي في الإنسان صعباً؟

27. أي من العبارات التالية المتعلقة بالقطع النهائي غير صحيح؟

- A. تتواجد في نهايات الكروموسومات.
- B. تتكون من DNA وسكريات.
- C. تحمي الكروموسومات.
- D. لها دور في الشيخوخة.



## الكروموسومات تحمل المعلومات الوراثية المكونان الرئيسيان للكروموسوم (DNA و البروتين)

**تجربة جريفيث:** اكتشف فيها أن DNA هو المادة الوراثية  
قام بدراسة سلالتين من بكتيريا المكورات الرئوية المسببة لمرض  
الالتهاب الرئوي

وجد أن أحد السلالتين يمكنها التحول أو التغير لشكل آخر  
كانت احدهما تمتلك غلاف سكري و الأخرى لا تمتلكه  
تسبب السلالة ذات الغلاف السكري مرض الالتهاب الرئوي و  
يطلق عليها (السلالة الملساء الذرية S)

ولا تسبب السلالة الغير مكسوة بالغلاف السكري الاصابه بمرض  
الالتهاب الرئوي و يطلق عليها (السلالة الخشنة الذرية R)

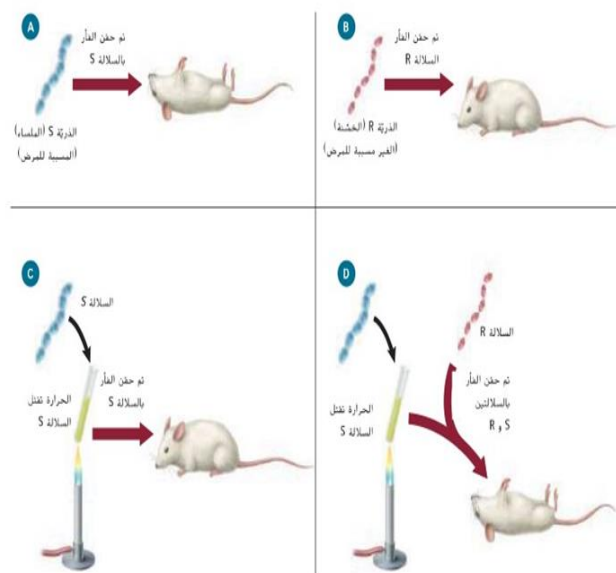
بسبب عدم وجود الغلاف السكري مما يؤدي إلى حدوث خشونة  
حواف مستعمرات البكتيريا

عندما يُحقن الفأر بالسلالة R يموت (غير مسببه للمرض)

عندما يُحقن الفأر بالسلالة S يموت (مسببه للمرض)

عندما يُحقن بالفأر سلالة S الميتة لا يموت (غير مسببه للمرض)

تحولت البكتيريا R إلى البكتيريا S (مسببه للمرض) ➡ وضع أول أساسيات التحول

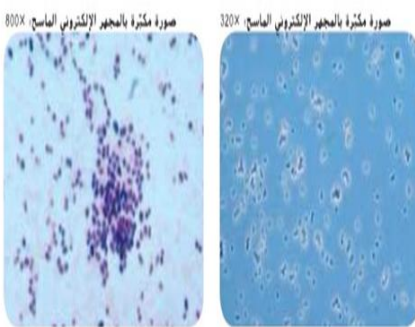


## اكتشاف المادة الوراثية

بدأ العلماء في البحث عن الجزيء المسؤول عن الوراثة عندما بدأت عملية إعادة  
اكتشاف أعمال مندل في مطلع القرن الحادي والعشرين مرة أخرى. اكتشف العلماء أن  
الكروموسومات تحمل المعلومات الوراثية في الخلايا حقيقية النواة. وأن المكونان الرئيسيان  
للكروموسوم هما الـ DNA والبروتين. حاول العلماء لسنوات عديدة تحديد أي من هذه  
الجزيئات الضخمة - الحمض النووي (DNA) أو البروتين - هي مصدر المعلومات الوراثية.

**جريفيث** أجرى فريدريك جريفيث عام 1928 أول تجربة رئيسية والتي أدت إلى  
اكتشاف أن DNA هو المادة الوراثية. قام جريفيث بدراسة سلالتين من بكتيريا  
المكورات الرئوية *Streptococcus pneumoniae* المسببة لمرض الالتهاب  
الرئوي. ووجد أن إحدى السلالتين يمكنها التحول أو التغير إلى الشكل الآخر.  
وكانت إحدى السلالتين التي قام بدراستها تمتلك غلاف سكري، بينما لا تمتلكه الأخرى.  
توضح الشكل 1 السلالتين. تُسبب السلالة ذات الغلاف السكري مرض الالتهاب الرئوي  
ويُطلق عليها السلالة الملساء (الذرية S). بينما لا تسبب السلالة الأخرى الغير مكسوة  
بالغلاف السكري في الإصابة بمرض الالتهاب الرئوي. ويُطلق عليها السلالة الخشنة  
(الذرية R). ويعود ذلك إلى أنه في غياب الغلاف السكري، يصبح لمستعمرات البكتيريا حواف  
خشنة.

تتبع دراسة جريفيث الموضحة في الشكل 2. لاحظ أن الخلايا الحية الملساء قتلت  
الفأر في الدراسة، بينما لم تقتل الفأر كل من الخلايا الخشنة الحية والخلايا الملساء الميتة.  
ومع ذلك، مات الفأر عندما قام جريفيث بحقنه بدمج من الخلايا الخشنة الحية والخلايا  
المرقاة الميتة. ثم قام جريفيث بعد ذلك بعزل البكتيريا الحية من الفأر الميت، وعندما  
قام جريفيث باستزاع للبكتيريا في المزرعة المعزولة وجد أن سمة البكتيريا الملساء هي  
الواضحة ونشير إلى مرور العامل المسبب للمرض من الخلايا الملساء الميتة إلى الخلايا  
الخشنة الحية. واستنتج من ذلك تحول البكتيريا الخشنة الحية إلى البكتيريا الملساء الحية.  
مهّدت تلك التجربة لمرحلة البحث من أجل التعرف على المادة المتحوّلة.



الذرية الملساء-المكورات السحبية الرئوية الذرية الخشنة-المكورات السحبية الرئوية

الشكل 1 السلالة الملساء (الذرية S) من بكتيريا  
المكورات السحبية الرئوية من الممكن أن تسبب مرض  
الالتهاب الرئوي على الرغم من أن السلالة الخشنة  
(الذرية R) غير مسببة للمرض. يمكن تمييز السلالتين  
من شكل المستعمرات.

**تجربة أفري:** قام بعزل (DNA، البروتينات، الليبيدات)

اكتشف أفري أن DNA هو المسؤول عن نقل الصفة

عندما قام بحقن (بروتينات/الليبيدات S ميتة مع بكتيريا R  
حية) لم يموت الفأر

ولكن عندما قام بحقن (DNA بكتيريا S ميتة مع

بكتيريا R حية) مات الفأر

عندما مات الفأر عند اضافة الـ DNA للخلية الميتة S تمكن  
من معرفة أن DNA هو من لديه الصفة المسببة للمرض  
فنقلها للخلية R

**أفري** في العام 1944، قام أوزولد أفري وزملاؤه بتحديد الجزيء المنسبب في تحول  
سلالة البكتيريا الخشنة إلى السلالة الملساء. قام أفري بعزل عدد من الجزيئات  
الضخمة المختلفة مثل الـ DNA، والبروتينات والليبيدات من البكتيريا الملساء الميتة.  
ثم عرض الخلايا الخشنة الحية إلى الجزيئات الضخمة بشكل منفصل. عند تعرض  
الخلايا الخشنة الحية إلى الـ DNA الموجود في ذرية الخلايا الملساء، تحولت إلى  
خلايا ملساء. واستنتج أفري من ذلك تحرر الـ DNA من الخلايا الملساء عند موتها في  
تجربة جريفيث. وقامت بعض الخلايا الخشنة بدمج الـ DNA المتحرر في خلاياها مما  
غير البكتيريا إلى الخلايا الملساء. ولكن المجتمع العلمي لم يتقبل استنتاجات أفري  
بشكل كبير، واستمر العديد من علماء الأحياء في البحث وإجراء الاختبارات لتحديد  
المكون المسؤول عن نقل المعلومات الوراثية، الـ DNA أم البروتين.

التأكد من فهم النص اشرح طريقة اكتشاف أفري لعامل التحول.

**هيرشي وتشيس** في العام 1952، قام كلا من ألفريد هيرشي ومارثا تشيس بنشر  
نتائج بعض التجارب التي قدمت دليل قاطع على أن الـ DNA هو عامل التحول.  
استخدما في هذه التجارب الفيروس الأكل للبكتيريا وهو نوع من الفيروسات  
التي تهاجم البكتيريا. وجعل وجود مكون محددان تلك التجربة مثالية لإثبات أن  
DNA هو المادة الوراثية. أولاً، الفيروس المستخدم في التجربة يتكون من الـ DNA  
والبروتين. ثانياً، لا تستطيع الفيروسات التكاثر بنفسها؛ حيث يجب أن تقوم بحقن  
مادتها الوراثية في أحد الخلايا الحية للتكاثر. ميز هيرشي وتشيس مكوني الفيروس  
لتحديد أي الجزيئين تم حقنه في البكتيريا وبالتالي أي الجزيئين هو المادة الوراثية.

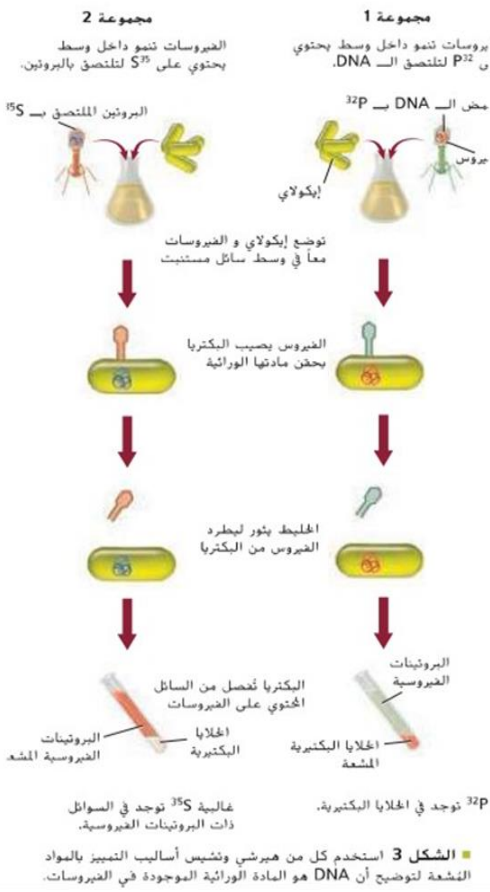
**هيرشي و تشيس:** استخدموا لاقم البكتيريا (نوع من  
الفيروسات يهاجم البكتيريا)

استخدم هذا الفيروس لأنه يتكون من DNA و بروتين  
ولأن الفيروسات لا تستطيع أن تتكاثر بمفردها (تحقق  
مادتها الوراثية بخلي حية أخرى) مما يسهل معرفة  
المادة الوراثية من خلال معرفة ما الذي انتقل للخلية  
الأخرى

## الـ DNA يحتوي على الفسفور P البروتين يحتوي على الكبريت S

عند اضافة الكبريت المشع إلى البروتين لم يستطيع رؤية الكبريت المشع داخل البكتيريا (لم يحقن البروتين داخل البكتيريا إذا هو ليس المادة الوراثية)

و عند اضافة الفسفور المشع إلى الـ DNA تمكن من رؤية الفسفور المشع (الـ DNA) تم حقنه داخل البكتيريا إذا هو المادة الوراثية



التمييز بالمواد المشعة استخدم كلاً من هيرشي وتشيس تقنية تسمى التمييز بالمواد المشعة لتتبع مسار الـ DNA والبروتين عند قيام الفيروس الأكل للبكتيريا باختراقها والتكاثر. تابع مع الشكل 3 أثناء تعلم تجربة هيرشي-تشيس. ميزاً مجموعة واحدة من الفيروس الأكل للبكتيريا بالفسفور المشع ( $^{32}P$ ). لا تحتوي البروتينات على الفوسفور، لذلك يكون الـ DNA مُشعاً في تلك الفيروسات وليس البروتين. ميز هيرشي وتشيس مجموعة أخرى من الفيروس الأكل للبكتيريا بالكبريت المشع ( $^{35}S$ ). ولأن البروتينات تحتوي على الكبريت بينما لا يحتوي الـ DNA عليه، تكون البروتينات مُشعة وليس الـ DNA.

استخدم هيرشي وتشيس فيروسات من مجموعتين لاختراق وإصابة البكتيريا. وعندما اخترقت الفيروسات البكتيريا، التصقت بالسطح الخارجي للبكتيريا وحقنت مادتها الوراثية. عندها انفصلت البكتيريا المصابة عن الفيروسات.

تُعقَّب الـ DNA فحص هيرشي وتشيس المجموعة الأولى المميز بالفسفور المشع ( $^{32}P$ ). ووجدوا أن الـ DNA الفيروسي المميز تم حقنه إلى داخل البكتيريا. غادرت الفيروسات لاحقاً البكتيريا المصابة التي تحتوي على الفوسفور المشع ( $^{32}P$ ). مما يشير إلى أن الـ DNA لعب دور حامل المعلومات الوراثية. وعند فحص المجموعة الثانية المميزة بالكبريت المشع ( $^{35}S$ ). لاحظ هيرشي وتشيس أن البروتينات المميزة وجدت خارج الخلايا البكتيرية. تكاثرت الفيروسات داخل الخلايا البكتيرية، مما يشير إلى أن المادة الوراثية للفيروسات دخلت إلى داخل البكتيريا، ولكن لم يوجد أثر للكبريت المشع ( $^{35}S$ ). الجدول 1 يلخص نتائج تجربة هيرشي وتشيس.

استناداً إلى النتائج التي توصلوا إليها، استنتج كل من هيرشي وتشيس أن الحمض النووي الفيروسي تم حقنه داخل الخلية وعمل بدوره على توفير المعلومات الوراثية اللازمة لإنتاج فيروسات جديدة. وفرت تلك التجربة دليلاً قوياً على أن الحمض النووي الرايبوزي منقوص الأكسجين - وليس البروتين - هو ما يمثل المادة الوراثية التي يمكنها الانتقال من جيل إلى آخر في الفيروسات.

### ملخص نتائج هيرشي وتشيس

#### الجدول 1

| المجموعة 1 (الفيروسات المميزة بالفسفور المشع $^{32}P$ ).                                                                                                                                                                    | المجموعة 2 (الفيروسات المميزة بالكبريت المشع $^{35}S$ ).                                                                                                                                                                                            |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| البكتيريا المصابة                                                                                                                                                                                                           | سائل به فيروسات                                                                                                                                                                                                                                     |
| <ul style="list-style-type: none"> <li>العثور على DNA مصاب بالفيروس مميز بالفسفور المشع (<math>^{32}P</math>).</li> <li>حدث تكاثر فيروسي.</li> <li>فيروسات جديدة تحتوي على الفوسفور المشع (<math>^{32}P</math>).</li> </ul> | <ul style="list-style-type: none"> <li>لا يوجد DNA مميز.</li> <li>لم يحدث تكاثر فيروسي.</li> <li>لا توجد بروتينات فيروسية تحمل الكبريت المشع (<math>^{35}S</math>).</li> <li>حدث تكاثر فيروسي.</li> <li>فيروسات جديدة لا تحمل سمة مميزة.</li> </ul> |

### The Hershey-Chase experiments provided evidence that:

### قامت تجارب هيرشي وتشيس دليلاً على أن:

- كمية السيتوزين مساوية لكمية الجوانين وكمية الثايمين مساوية لكمية الأدينين في DNA  
In DNA the amount of cytosine equals the amount of guanine and the amount of thymine equals the amount of adenine
- DNA هو المادة الوراثية الموجودة في الفيروسات  
DNA is the genetic material of viruses
- البروتين هو المادة الوراثية الموجودة في البكتيريا  
Protein is the genetic material of bacteria
- البروتين هو المادة الوراثية الموجودة في الفيروسات  
Protein is the genetic material of viruses

أي من التجارب أظهرت أن DNA مكن من تضاعف الفيروسات أولاً؟ تجربة هيرشي وتشيس ما التجربة التي أظهرت نسبة النيوكليوتيدات في DNA؟ تجربة تشارجاف

اسأل الطلاب: ما الغرض من استخدام المواد المشعة مثل الكبريت والفسفور؟ ثمكّن هذه المواد القائمة على التجربة من تتبع ماذا حدث للبروتين، الذي أطلق عليه الكبريت المشع، ومادة DNA، التي أطلق عليها الفوسفور المشع، أثناء التجربة.



**النيوكليوتيدات: هي وحدة بناء ال DNA ،**  
تتكون من (سكر خماسي الكربون ،  
مجموعة فوسفات ، قاعدة نيتروجينية)

## بنية ال DNA

أصبح العلماء أكثر ثقة بعد تجربة هيرشي وتشيس من أن ال DNA هو المادة الوراثية. لقد قادت الأدلة نحو التعرف على المادة الوراثية، ولكن ظلت التساؤلات حول كيفية تجمع النيوكليوتيدات معاً لتشكل ال DNA. وكيف يمكن لل DNA إيصال المعلومات التي يحملها بلا إجابة.

**النيوكليوتيدات** في عشرينيات القرن العشرين، حدد عالم الكيمياء الحيوية، بي. إيه. ليفين، البنية الأساسية للنيوكليوتيدات، والتي تُشكل ال DNA. النيوكليوتيدات هي الوحدات الفرعية للأحماض النووية، وتتكون من سكر خماسي الكربون، ومجموعة فوسفات، وقاعدة نيتروجينية. نوعي الأحماض النووية التي وجدت في الخلايا الحية هي ال DNA و ال RNA. تحتوي النيوكليوتيدات ال DNA على الريبوز منقوص الأكسجين (ديأوكسي ريبوز)، والفوسفات، وقاعدة من أربع قواعد نيتروجينية: الأدينين، أو الجوانين، أو السيتوزين، أو الثايمين. تحتوي نيوكليوتيدات، ال RNA على الريبوز، والفوسفات، وقاعدة من أربع قواعد نيتروجينية: الأدينين، أو الجوانين، أو السيتوزين، أو اليوراسيل. لاحظ في الشكل 4 أن كلاً من الجوانين (G) والأدينين (A) ذات قواعد حلقيّة مزدوجة. يسمى هذا النوع من القواعد بالقاعدة البورينية. قواعد كل من الثايمين (T)، والسيتوزين (C) واليوراسيل (U) حلقيّة مفردة وتسمى قواعد بيريميدينية.

**تشارجاف** حلل إيريون تشارجاف كمية الأدينين، والجوانين، والثايمين، والسيتوزين في ال DNA لعدة أنواع مختلفة. يظهر جزء من بيانات تشارجاف التي تم نشرها في عام 1950 في الشكل 5. اكتشف تشارجاف أن كمية الجوانين مساوية تقريباً لكمية السيتوزين، وأن كمية الأدينين مساوية تقريباً لكمية الثايمين داخل النوع الواحد، ويُعرف ذلك بقاعدة تشارجاف:  $T = A$  و  $C \equiv G$ .

**التساؤل حول البنية** عندما وحد العلماء الأربعة جهودهم في البحث عن بنية ال DNA تبينت أهمية ومغزى بيانات تشارجاف. قدم كل من روزاليند فرانكلين، كيميائية بريطانية، وموريس ويلكينز، فيزيائي بريطاني، وفرانسيس كريك، فيزيائي بريطاني، وجيه. واطسون، عالم أحياء أمريكي، المعلومات المحورية اللازمة للإجابة على التساؤلات المتعلقة ببنية ال DNA.

**القواعد البورينية: ذات قواعد حلقيه مزدوجه (الجوانين، الأدينين)**

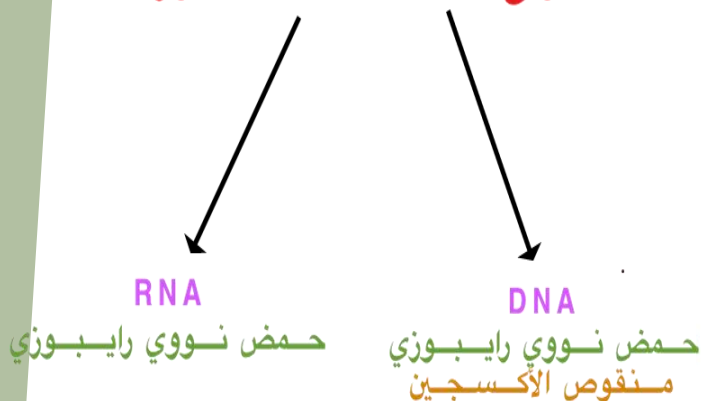
**القواعد البيريميدينية: ذات قواعد حلقيه مفردة (الثايمين، السيتوزين، اليوراسيل)**

اكتشف **تشارجاف** أن كمية الجوانين مساوية تقريباً لكمية السيتوزين وأن كمية الأدينين مساوية تقريباً لكمية الثايمين

**رابطتين  $T = A$**

**ثلاث روابط  $C \equiv G$**

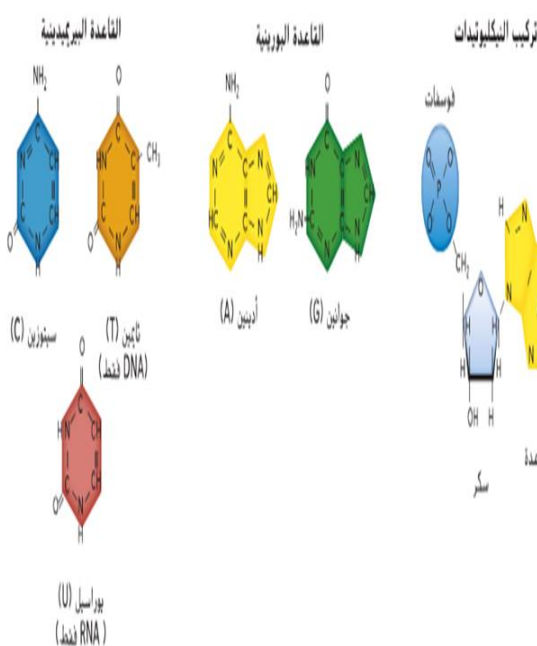
## أنواع الأحماض النووية



**DNA يحتوي على (الرايبوز منقوص**

**الأكسجين ، الفوسفات ، قاعدة من أربع قواعد نيتروجينية (الأدينين، الجوانين، السيتوزين، الثايمين) )**

**RNA يحتوي على (الرايبوز، الفوسفات، قاعدة من أربع قواعد نيتروجينية (الأدينين، الجوانين، السيتوزين، اليوراسيل) )**



■ الشكل 4 تتكون النيوكليوتيدات من الفوسفات، والسكر، وقاعدة. توجد خمس قواعد مختلفة في الوحدات الفرعية للنيوكليوتيد والتي تُشكل بدورها ال DNA و ال RNA. **حدّد الاختلاف البنائي بين القاعدة البورينية والقاعدة البيريميدينية.**

**الـDNA هو المادة الوراثية و يكون ذو تركيب لولبي مزدوج (يتخذ شكل السلم الملتوي) و يتكون من شريطين من النيوكليوتيدات الملتفة حول بعضها**

**قاما واطسون و كريك بقياس عرض اللولب والمسافه بين القواعد باستخدام بيانات تشارجاف و فرانكلين، قاما معاً ببناء نموذج اللولب المزدوج السمات:**

- ١- يتكون الشريطان الخارجيان من الرايبوز منقوص الأكسجين و الفوسفات بالتبادل
- ٢- ترتبط قواعد السيتوزين و الجوانين ببعضها بواسطة ثلاثة روابط هيدروجينية
- ٣- ترتبط قواعد الثايمين و الأدينين ببعضها بواسطة رابطته هيدروجينية ثنائية

**حيود الأشعة السينية** عمل ولكينز في كلية كينجز بلندن - إنجلترا، مُستخدمًا تقنية تسمى "حيود الأشعة السينية"، وتتضمن هذه التقنية تصويب الأشعة السينية نحو جزيء DNA. في العام 1951، انضمت فرانكلين إلى فريق عمل كلية كينجز، حيث التقطت الصورة 51 الشهيرة وجميع بيانات تم استخدامها واطسون وكريك فيما بعد، أشارت الصورة 51 الموضحة في الشكل 6 إلى أن الـ DNA ذو تركيب لولبي مزدوج، أو يتخذ شكل السلم الملتوي، ويتكون من شريطين من النيوكليوتيدات الملتفة حول بعضها، قام واطسون وكريك فيما بعد بتحديد البنية اللولبية المزدوجة للـ DNA باستخدام بيانات فرانكلين والبيانات الرياضية الأخرى. الـ DNA هو المادة الوراثية في جميع الكائنات الحية، ويتكون من شريطين متكاملين متفترنين بدفة من النيوكليوتيدات الموجودة في لولب مزدوج.

**واطسون و كريك** عمل كل من واطسون وكريك في جامعة كامبريدج في كمبريدج بإنجلترا عندما رأيا صورة حيود الأشعة السينية الخاصة بفرانكلين، قام واطسون وكريك بقياس عرض اللولب والمسافة بين القواعد باستخدام بيانات تشارجاف وفرانكلين، وقاما معاً ببناء نموذج للولب المزدوج النطاق لأبحاث الآخرين. ويوضح الشكل 7 النموذج الذي قاموا ببنائه، وفيما يلي بعض السمات الهامة للجزء المفترج:

- 1- يتكوّن الشريطان الخارجيان من الرايبوز منقوص الأكسجين والفوسفات بالتبادل.
- 2- ترتبط قواعد السيتوزين والجوانين ببعضها بواسطة ثلاثة روابط هيدروجينية.
- 3- ترتبط قواعد الثايمين والأدينين ببعضها بواسطة رابطته هيدروجينية ثنائية.

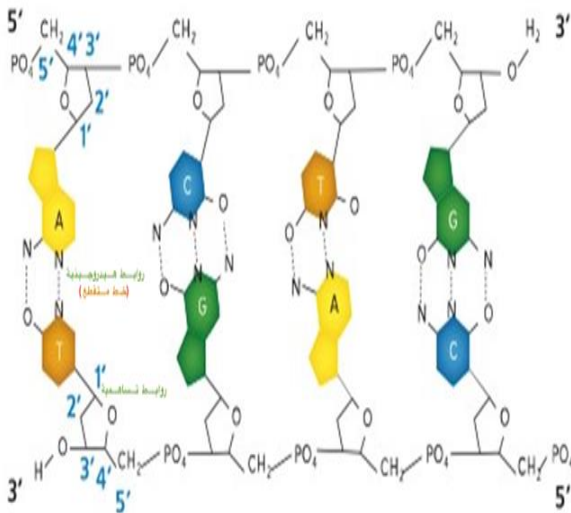
**بنية الـ DNA** نقارن بنية الـ DNA عادةً بالسلم الملتوي، ويمثل طرفي السلم الرايبوز منقوص الأكسجين والفوسفات بالتبادل. أزواج القواعد (السيتوزين - الجوانين أو الثايمين - الأدينين) تمثل درجات السلم، وترتبط القاعدة البورينية بالقاعدة البريميدينية لضمان مسافة ثابتة بين طرفي السلم. يوضح أيضًا هذا الارتباط المفترج للروابط بيانات تشارجاف التي تشير إلى أن عدد قواعد البورينية يساوي عدد القواعد البريميدينية في عينة DNA. نذكر أن، السيتوزين والثايمين هي قواعد بريميدينية، وأن الأدينين والجوانين هي قواعد بورينية، وأن  $A = T$  و  $C \equiv G$ ، وبالتالي  $C + T = G + A$ . أو أن القواعد البورينية تساوي القواعد البريميدينية، يستخدم افتراض القواعد التكميل لوصف الاقتران الدقيق للقواعد البورينية والبريميدينية بين شرائط الأحماض النووية، وهي إحدى سمات تضاعف DNA، والتي من خلالها نستطيع الجدولة الأم تحديد تسلسل شريط جديد.

✓ **التأكد من فهم النص** اشرح لماذا اعتبرت بيانات تشارجاف دليلًا هامًا في تجميع بنية DNA.

أشارت بيانات تشارجاف إلى أن القواعد بصفة خاصه كانت موجودة في مجموعات ثنائية

**بيانات تشارجاف تشير إلى ان عدد القواعد البورينية يساوي عدد القواعد البريميدينية في عينة DNA**

$$C + T = G + A$$



**الاتجاه** من بين السمات الفريدة الأخرى لجزء الـ DNA هي اتجاه الشريطين، ويمكن ترقيم جزيئات الكربون في الجزيئات العضوية. الشكل 8 يوضح اتجاه جزيئات الكربون في جزيئات السكر في كل شريط من شرائط الـ DNA. عند الطرف العلوي، بالنسبة لاتجاه السكر، يوجد كربون خماسي (5') ونقرأ 5' أولي، وعند نهاية الطرف يوجد كربون ثلاثي (3') ونقرأ 3' أولي، على يمين سلسلة الفوسفات = الكربون. يُذكر أن اتجاه الشريط 5' إلى 3'، تتجه الجدلة الموجودة في الأسفل نحو الاتجاه المعاكس، ويُطلق على اتجاه الشريطين ونوجد طريقة أخرى لتوضيح عكسيّ التوازي، وهي إحضار قلمان رصاص ووضعهما بحيث تكون نهاية أحدهما باتجاه محاة الآخر والعكس صحيح.

**إعلان** في العام 1953 فاجأ واطسون وكريك المجتمع العلمي بنشر خطاب من صفحة واحدة يقترح في دورية الطبيعة بنية الـ DNA. وبضع فرضية لطريقة تناسخ جزيء تم استخلاصه من البنية. وقدم ويلكينز وفرانكلين - في مقالات منفردة منشورة بنفس الشأن - دليلاً يدعم البنية التي اقترحها واطسون وكريك. مع ذلك، استمر الغموض حول إثبات طريقة تضاعف الـ DNA وطريقة عمله بصفته الشفرة الوراثية.



3. ما هي عناصر بناء الحمض النووي الريبوزي منقوص الأكسجين والحمض النووي الريبوزي؟  
A. ريبوز B. بيورينات  
C. نيوكليوتيدات D. فوسفور

المخرجات التعليمية المرتبطة  
BIO.3.3.02.015

(1) peptide bonds and (2) Pyrimidine bases  
(1) روابط ببتيدية و (2) قاعدة بيريميدينية

(1) peptide bonds and (2) Purine bases  
(1) روابط ببتيدية و (2) قاعدة بيورينية

(1) covalent bonds and (2) Pyrimidine bases  
(1) روابط تساهمية و (2) قاعدة بيريميدينية

(1) hydrogen bonds and (2) Purine bases  
(1) روابط هيدروجينية و (2) قاعدة بيورينية

استخدم الشكل المجاور للإجابة على الأسئلة (10,11):

1. ماذا يسمى الشكل بأكمله؟

نيوكليوتيد

- قاعدة

- فوسفات

- الحمض النووي الريبوزي

11. أي من الأحرف يمثل جزء تشفير الحمض النووي الريبوزي منقوص الأكسجين؟

A-

B-

C-

D-

ing part of

أي من العلامات يمثل جزء تشفير الحمض النووي الريبوزي منقوص الأكسجين في الشكل أدناه؟



9. إذا احتوى قسم من الحمض النووي الريبوزي منقوص الأكسجين على نسبة 27% من الثايمين، كم ستكون

نسبة السيتوزين؟

54%-

46%-

27%-

23%-

أظهرت تجارب تشارجاف أن:

البروتين هو المادة الوراثية

Protein is the genetic material

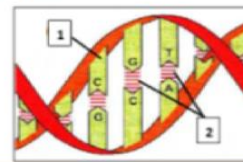
DNA هو المادة الوراثية

DNA is the genetic material

كمية الثايمين مساوية لكمية الجوانين وكمية السيتوزين مساوية لكمية الأدينين في الـ DNA  
of guanine and the amount of cytosine equals the amount of adenine

كمية السيتوزين مساوية لكمية الجوانين وكمية الثايمين مساوية لكمية الأدينين في الـ DNA  
of guanine and the amount of thymine equals the amount of adenine

Which of the following represents the structures (1) and (2) shown in the below figure?



Learning Outcomes Covered

3.1.11

- 1: Nitrogenous base and 2: hydrogen bonds  
1: قاعدة نيتروجينية و 2: روابط هيدروجينية
- 1: Phosphate group and 2: hydrogen bonds  
1: مجموعة فوسفات و 2: روابط هيدروجينية
- 1: Nitrogenous base and 2: covalent bonds  
1: قاعدة نيتروجينية و 2: روابط تساهمية
- 1: Sugar deoxyribose and 2: peptide bonds  
1: سكر الدايكسيريبيوز و 2: روابط ببتيدية

التقويم

أسئلة ذات إجابات مفتوحة (تحاكي دراسة الـ A)

8. اشرح كيف يشكل الحمض النووي الريبوزي منقوص الأكسجين الكروموسومات في الخلايا حقيقية النواة.

استخدم الشكل الوارد أدناه للإجابة على السؤال 9.

اجعة المفردات

غير صحيح. قم بتصحيح الجملة

وم تحتها خطأ بالمصطلح اللغوي

مل الدراسة.

السلم الملنوي للحمض النووي الريبوزي

نيوكليوتيد

زوج من الحمض النووي الريبوزي منقوص

حول بروتينات الهستون.

الأفكار الرئيسة

الحمض النووي الريبوزي منقوص

النووي الريبوزي؟

9. الموضوع المحوري الاستقصاء العلمي

|    |                                                                                                                                                                                             |           |             |
|----|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------|-------------|
| 16 | التنوي بما في ذلك آليات التكنولوجيا الحيوية والمعلوماتية الحيوية.                                                                                                                           | Figure 11 | page 41, 42 |
| 17 | BIO.3.3.01.016 يشرح النموذج الحالي للسخ الحمض النووي ويصف آليات الإصلاح المختلفة التي يمكنها تصحيح الأخطاء في تسلسل الحمض النووي بما في ذلك آليات التكنولوجيا الحيوية والمعلوماتية الحيوية. | Figure 11 | page 42     |
| 18 | BIO.3.3.01.016 يشرح النموذج الحالي للسخ الحمض النووي ويصف آليات الإصلاح المختلفة التي يمكنها تصحيح الأخطاء في تسلسل الحمض النووي بما في ذلك آليات التكنولوجيا الحيوية والمعلوماتية الحيوية. |           | page 42, 43 |

## التناسخ نصف المحافظ

عندما قام واطسون وكريك بتقديم نموذجهم لـ DNA للمجتمع العلمي، اقترحوا أيضًا طريقة ممكنة للتناسخ أطلقوا عليها اسم التناسخ نصف المحافظ. أثناء التناسخ **نصف المحافظ**، تنفصل شرائط الـ DNA الأصلية وتعمل كنماذج وتنتج جزيئات DNA ذو شريط واحد من الـ DNA الأصلي وشريط واحد من الـ DNA الجديد. تذكر أن تناسخ الـ DNA يحدث أثناء الطوري البيئي للانقسام المتساوي والانقسام المنصف. يوضح الشكل 10 نظرة عامة على التناسخ نصف المحافظ. تنقسم عملية التناسخ نصف المحافظ إلى ثلاثة مراحل رئيسية هي: الانحلال، وتزاوج القواعد، والاتحاد.

**الانحلال** إنزيم هيليكاز DNA المسؤول عن انحلال وفك اللولب المزدوج. عندما يتم فك اللولب المزدوج، تنكسر روابط الهيدروجين بين القواعد تاركة ورائها شرائط مفردة من الـ DNA. ثم، ترتبط البروتينات المعروفة ببروتينات الارتباط مفردة الشريط بالـ DNA للحفاظ على انفصال الشرائط أثناء التناسخ. أثناء انحلال اللولب، يضاف إنزيم آخر، برايميز RNA، وهو قطعة قصيرة من الـ RNA يطلق عليه اسم مُشرع RNA لكل شريط DNA.

**تزاوج القاعدة** يحفز إنزيم بلمرة DNA إضافة النيوكليوتيدات المناسبة لشريط الـ DNA الجديد. تُضاف النيوكليوتيدات الجديدة إلى النهاية 3' للشريط الجديد. كما هو موضح في الشكل 11، يستمر إنزيم بلمرة الـ DNA في إضافة نيوكليوتيدات الـ DNA الجديد للسلسلة من خلال الإضافة إلى النهاية 3' للشريط الجديد. تذكر أن كل قاعدة تتثنى لتُكملتها فقط؛ حيث A تتثنى إلى T و C تتثنى إلى G. وهكذا، تسمح النماذج بإنتاج نسخ متطابقة من الـ DNA مزدوج الشريط الأصلي. لاحظ في الشكل 11 أن الشريطين تم صنعهما بأسلوب مختلف نوعًا ما. يُسمى أحدهما بالشريط المتقدم والذي يمتد أثناء انحلال الـ DNA. بُني ذلك الشريط من خلال الإضافة المستمرة للنيوكليوتيدات إلى النهاية 3'. الشريط الآخر للـ DNA يُسمى بالشريط المتأخر، ويعتمد بعيدًا عن شوكة التضاعف. ويتم بناؤه على هيئة قطاعات صغيرة تسمى بشظايا أوكازاكي. وذلك بواسطة إنزيم بلمرة الـ DNA في اتجاهية 3' إلى 5'. تتصل تلك الشظايا فيما بعد بإنزيم ليجاز الـ DNA، ويوصل طول الشظية الواحدة إلى حوالي 100-200 نيكلوتيد في حقيقيات النواة. ويعتبر تناسخ الـ DNA شبه متقطع وشبه محافظ لأن أحد الشرائط يتم بناؤها باستمرار، بينما يُبنى الآخر بشكل متقطع.

التأكد من فهم النص اشرح كيف يضمن تزاوج القاعدة أثناء عملية التضاعف من أن الشرائط المبنية نسخة طبق الأصل من الشريط الأصلي.

**تزاوج القواعد: أنزيم بلمرة DNA وهو الإنزيم المسؤول عن إضافته النيوكليوتيدات إلى شريط الـ DNA.** تُضاف النيوكليوتيدات عند النهاية 3' للشريط الجديد

**التناسخ نصف المحافظ: تنفصل** شرائط الـ DNA الأصليه و تعمل كنماذج و تنتج جزيئات DNA ذو شريط واحد من الـ DNA الأصلي و شريط واحد من الـ DNA الجديد

(يحدث تناسخ الـ DNA أثناء الطور البيئي)

مراحل عملية التناسخ

١- الانحلال

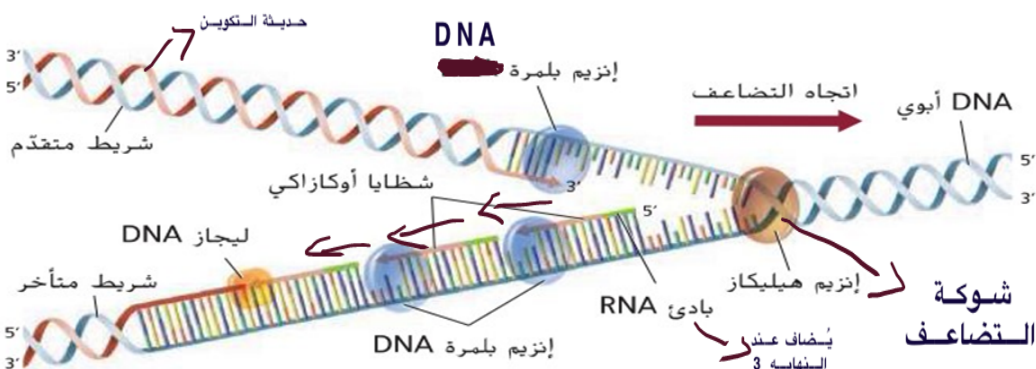
٢- تزاوج القواعد

٣- الاتحاد

**الانحلال: خلال الانحلال يمر** إنزيم هيليكاز وهو المسؤول عن انحلال وفك اللولب المزدوج تنكسر روابط الهيدروجين و يصبح اللولب المزدوج شرائط مفردة، ثم ترتبط البروتينات بالـ DNA للحفاظ على انفصال الشرائط أثناء التناسخ ويُضاف إنزيم RNA برايميز (قطعة صغيرة من الـ RNA) يطلق عليها اسم مشرع RNA

اتجاه بناء السلسله و اضافته النيوكليوتيدات بالحالتين من 5 الى 3  
اتجاه السلسله الأصليه بالمتقدمه من 3 الى 5 ، و الحديثه بالمتقدمه من 5 الى 3  
و اتجاه السلسله الأصليه المتأخره من 5 الى 3 ، و المتأخره من 3 الى 5 ، و لكن يتم بناؤها بالاتجاه المعاكس من (5 الى 3) لأنه الطبيعي أساسًا و قامت بعمل شظايا أوكازاكي (قطع صغيره) لأنها معاكسه لاتجاه السلسله الطبيعي و تعتبر غير نموذجيه

الشكل 11 تنفصل شرائط الـ DNA أثناء عملية التضاعف، حيث يعمل كل شريط أصلي كنموذج للشرائط الجديدة. استدل على سبب إنتاج الشريط المتأخر للشظايا بدلًا من بنائها بشكل مستمر.





**الاتحاد:** يزيل أنزيم بلمرة الـ DNA  
**مشرع الـ RNA** و يملأ محله  
 نيوكليوتيدات ، و عند استبدال  
 المشرع يربط إنزيم ليجاز (أنزيم  
 الربط) الـ DNA بين القسمين

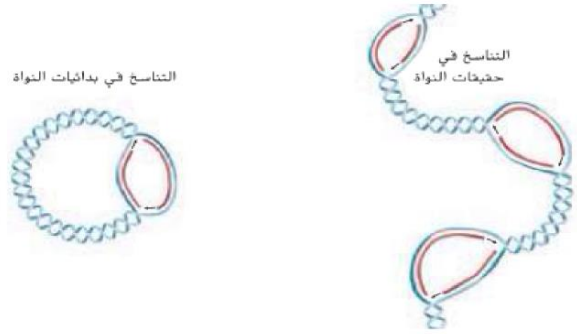
الاتحاد على الرغم من استمرار بناء الشريط المتقدم، إلا أنه في تناسخ الـ DNA في حقيقيات النواة توجد غالبًا العديد من المناطق على طول الكروموسوم حيث يبدأ التناسخ. عندما يأتي إنزيم بلمرة الـ DNA إلى مَشْرَع RNA على الـ DNA، يزيل المَشْرَع ويملأ محله بنيوكليوتيدات الـ DNA. عند استبدال مَشْرَع RNA، يربط إنزيم ليجاز الـ DNA بين القسمين.

## مقارنة بين تناسخ الـ DNA في حقيقيات النواة وبدائيات النواة

ينحل الـ DNA لـ **حقيقيات** النواة في عدة مناطق بينما يتناسخ الـ DNA، كل منطقة مفردة من الكروموسوم تتضاعف كقسم، والتي قد تختلف أطوالها ما بين 10.000 إلى مليون زوج قاعدة. ونتيجة لذلك، تكرر مناطق تضاعف متعددة على طول كروموسوم بدائيات النواة الكبير في نفس الوقت. تبدو أصول التضاعف المتعددة كفتاعات في شريط الـ DNA. كما هو موضح في الشكل 12.

في بدائيات النواة، يفتح شريط الـ DNA الدائري عند أحد أصول التناسخ كما هو موضح في الشكل 12. لاحظ في الشكل أن تناسخ الـ DNA يحدث في اتجاهين، تمامًا كما في حقيقيات النواة. تذكر أن الـ DNA لبدائيات النواة أقصر منه في حقيقيات النواة ويبقى في السيتوبلازم، غير معبأ داخل نواة.

■ **الشكل 12** شتلك حقيقيات النواة العديد من أصول التناسخ. شتلك البكتريا أصل واحد للتناسخ. حيث يتناسخ الـ DNA في كلا الاتجاهين عند فكه.



## القسم 2 التقويم

### ملخص القسم

- تشارك الإنزيمات، وهيليكاز الـ DNA، وبريميز RNA، وإنزيم DNA، وإنزيم ليجاز الـ DNA في عملية تناسخ الـ DNA.
- يتم بناء الشريط المتقدم باستمرار؛ بينما يُبنى الشريط المتأخر بشكل متقطع مكونة شظايا أوكازاكي.
- يفتح الـ DNA لبدائيات النواة في أصل مفرد من التناسخ؛ حيث يكون الـ DNA لحقيقيات النواة ذي أصول تناسخ متعددة.

### فهم الأفكار الأساسية

1. **المعركة الأساسية** وضح متوالية شريط نموذجي إذا كانت متوالية شريط غير نموذجي هي 3' ATGGGGCGC 5'.
  2. **صف** دور إنزيم هيليكاز الـ DNA، وإنزيم بلمرة الـ DNA، وإنزيم ليجاز الـ DNA.
  3. **وضح** بالتمثيل البياني طريقة بناء الشرائط المتقدمة والمتأخرة.
  4. **اشرح** لماذا يعد تناسخ الـ DNA أكثر تعقيدًا في حقيقيات النواة عن البكتيريا.
- فكر بشكل ناقد**
- الرياضيات في علم الأحياء**
5. إذا كانت بكتيريا ايشيريشيا (Ecoli) تُبنى الـ DNA بمعدل 100.000 نيوكليوتيد/دقيقة، وتستغرق 30 دقيقة لتناسخ الـ DNA، فكم عدد أمواج القواعد في كروموسوم الإشريكية القولونية؟

## القسم 2 التقويم

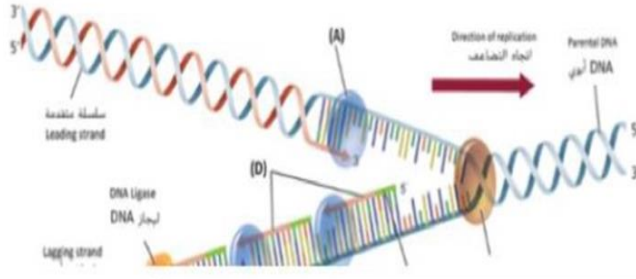
1. 3' TACCCGCG 5' هيليكيز DNA هو إنزيم يفك DNA. وإنزيم بلمرة DNA هو إنزيم يبنى شريط DNA الجديد أثناء التضاعف، ويربط ليجاز DNA قطع أوكازاكي DNA معًا.
3. يجب أن تُظهر الرسومات التخطيطية أن الأشرطة المتقدمة تتكون باستمرار، بينما تتكون الأشرطة المتأخرة في شكل قطع مترابط لاحقًا.

4. يُعدّ تركيب الكروموسوم أكثر تعقيدًا كما يحتوي الكروموسوم على عدد أكبر من الخلايا حقيقية النواة. لدى الخلايا حقيقية النواة أصول تضاعف متعددة، أمّا بدائيات النواة فلديها أصل تضاعف واحد فقط.
5. 3,000,000 من أزواج القاعدة

The DNA strands are separated during replication as each parent strand serves as a template for new strands, as shown in the figure below.

Which of the following represents Okazaki fragments?

تتفصل سلاسل الـ DNA أثناء عملية التضاعف حيث تعمل كل سلسلة أصلية كنموذج للسلاسل الجديدة كما يبين الشكل أدناه. أي مما يلي يشير إلى شظايا أوكازاكي؟



a. A

b. B

c. C

d. D

Which of the following is the first event of the unwinding during semiconservative replication?

أي مما يلي هو الحدث الأول من مرحلة الانحلال خلال التضاعف نصف المحافظ؟

Following Outcomes Covered

3.1.10  
3.1.12  
3.1.15  
3.1.16  
3.1.4  
3.1.9

تفك أزواج البازا الرابطة التساهمية في DNA

DNA polymerase breaks the covalent bonds forming the DNA

تفك أزواج البازا الرابطة التساهمية في النيوكليوتيدات

DNA helicase breaks the covalent bonds forming the nucleotides

يفصل إنزيم هليكاز سلسلتا DNA عن بعضهما

DNA helicase separates the two DNA chains

تضخ أزواج النيوكليوتيدات الجديدة للربط بـ DNA

DNA polymerase catalyzes the addition of appropriate nucleotides to the DNA strand

ما وظيفة إنزيم هليكاز DNA في عملية تضاعف DNA ؟

- يربط الـ DNA ببداي الـ RNA

- يلف أشرطة DNA جديدة

- يحلّ اللولب المزدوج

- يطابق بين أزواج النيوكليوتيدات

أي من العبارات التالية صحيحاً حول استطالة السلسلة المتخلفة؟

- لا تتطلب سلسلة قالب

- تنتج قطع أوكازاكي

- تتطلب إجراء من ليغاز الحمض النووي الرايبوزي

- تتابع بإضافة النيوكليوتيدات إلى الموقع 3' باستمرار

15. بماذا يبدأ بناء سلسلة جديدة من الحمض النووي الرايبوزي

منقوص الأكسجين؟

●. مشرع الحمض النووي الرايبوزي

B. وحدة نيوكليوتيد

C. الحمض النووي الرايبوزي الرسول

D. الحمض النووي الرايبوزي الناقل

Which is true about the elongation of the Leading strand?

أي من العبارات التالية صحيحاً حول استطالة السلسلة المتقدمة؟

تتابع بإضافة النيوكليوتيدات إلى الموقع 3' باستمرار  
Proceeds by continually adding nucleotides to the 3' end

لا تتطلب سلسلة قالب  
Does not require a template strand

تتطلب إجراء من ليغاز الحمض النووي الرايبوزي  
Requires the action of RNA ligase

تنتج قطع أوكازاكي  
Produce Okazaki fragments

Which is the function of the enzyme DNA polymerase during replication?

ما وظيفة إنزيم بوليميراز DNA أثناء التضاعف؟

It bonds mRNA to original parent strand

أ. يربط mRNA بالشريط الأساسي الأصلي

It matches nucleotide pairs DNA strand

ب. يطابق بين أزواج النيوكليوتيدات

It winds up the replicated DNA strand

ج. يلف شريط DNA المضاعف

It bonds new nucleotides to parent strand

د. يربط النيوكليوتيدات بالشريط الأساسي

Which of the following is the function of the enzyme DNA polymerase during replication?

أي مما يلي يمثل وظيفة إنزيم بوليميراز DNA أثناء التضاعف؟

المحفزات للتعلمية المرتبطة

81033301016

It bonds mRNA to original parent strand

أ. يربط mRNA بالشريط الأساسي الأصلي

It matches the nucleotide pairs

ب. يطابق بين أزواج النيوكليوتيدات

It winds up the replicated DNA strand

ج. يلف شريط DNA المضاعف

It bonds new nucleotides to parent strand

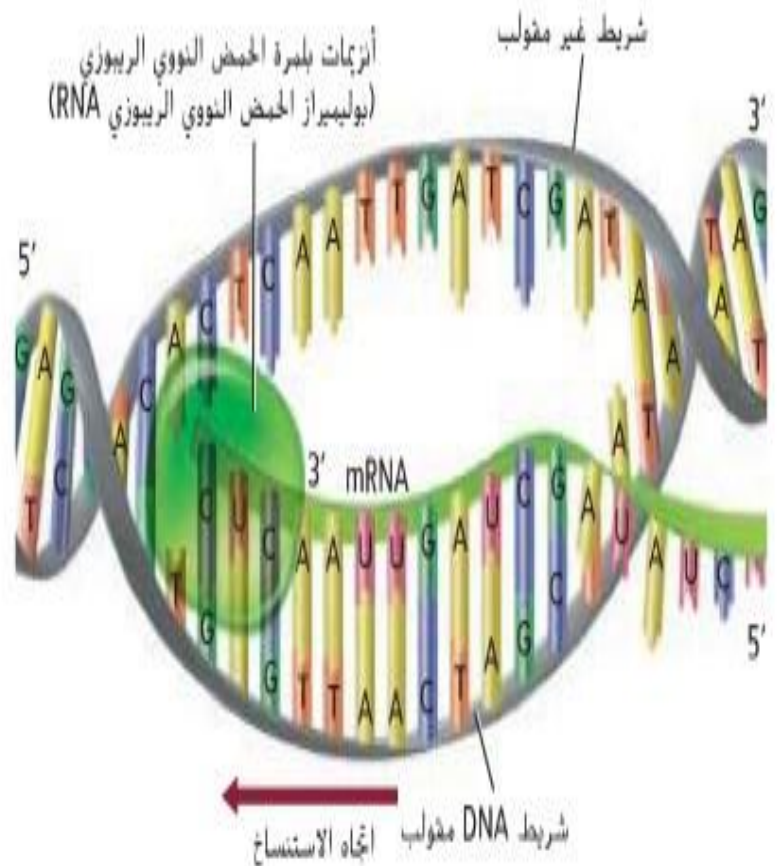
د. يربط النيوكليوتيدات بالشريط الأساسي

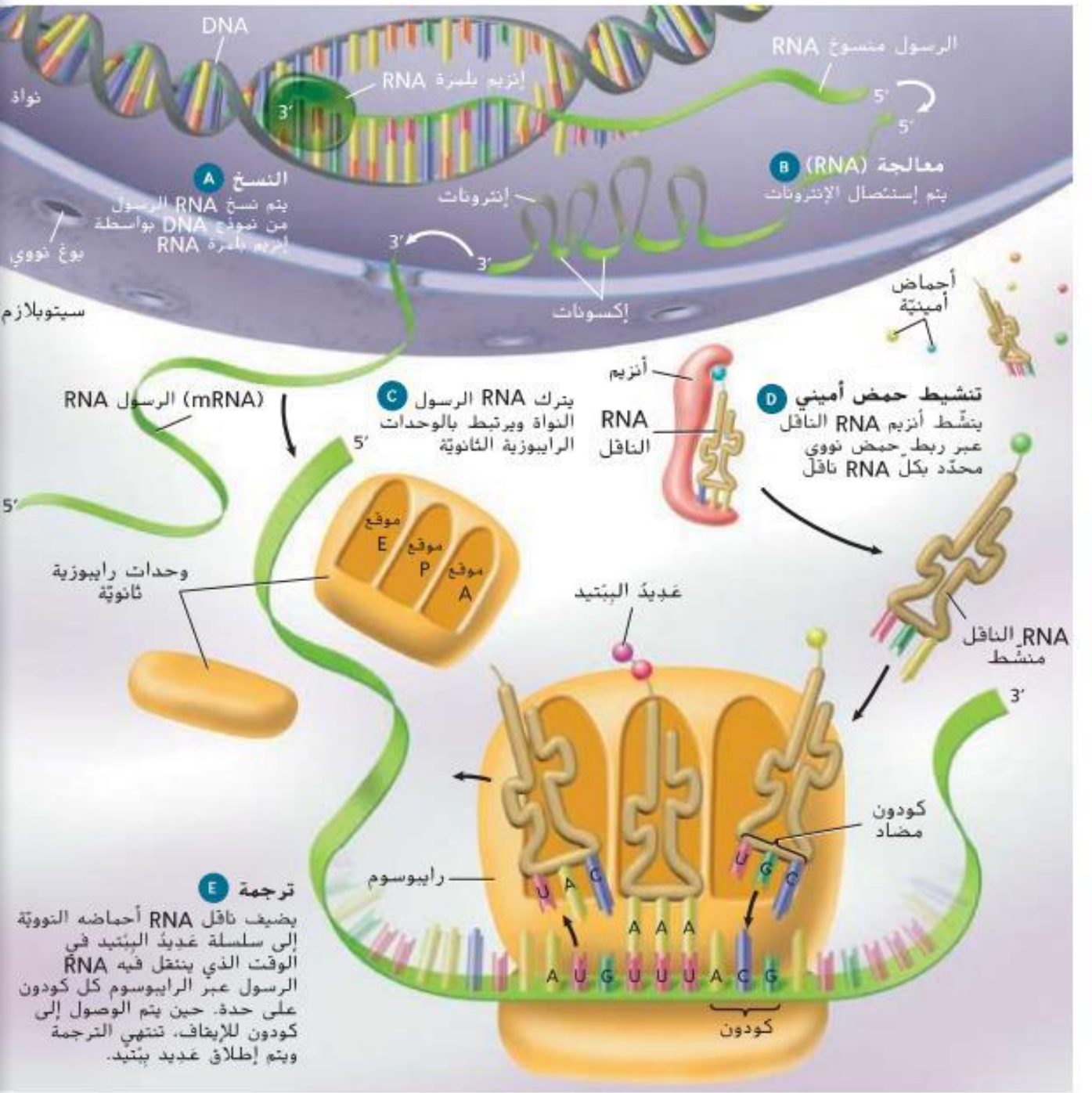


**النسخ** هي أول خطوة من المبدأ المركزي والتي تتضمن بناء RNA الرسول من الحمض النووي الريبوزي منقوص الأكسجين من خلال عملية يطلق عليها **النسخ**. يتم نقل شفرة الحمض النووي الريبوزي منقوص الأكسجين عن طريق النسخ إلى RNA الرسول في النواة. ثم ينقل RNA الرسول الشفرة إلى السيتوبلازم من أجل بناء البروتين. تابع عملية النسخ من خلال الشكل 13. يتم فك الحمض النووي الريبوزي منقوص الأكسجين داخل النواة ويرتبط **إنزيم بلمرة RNA** - وهو الإنزيم المسؤول عن تنظيم عملية بناء الحمض النووي الريبوزي - يقسم محدد حيث يتم بناء RNA الرسول. بينما ينحل شريط الحمض النووي الريبوزي منقوص الأكسجين. يبدأ إنزيم بلمرة RNA في عملية بناء RNA الرسول وينقل إحدى شرائط الحمض النووي الريبوزي منقوص الأكسجين إلى اتجاهية 3' إلى 5'. يطلق على شريط الحمض النووي الريبوزي منقوص الأكسجين الذي يُقرأ بواسطة إنزيم بلمرة RNA. الشريط النموذجي. ويتم بناء RNA الرسول بصفته مكملاً لتكليوتيدات الحمض النووي الريبوزي منقوص الأكسجين. ويطلق على شريط الحمض النووي الريبوزي منقوص الأكسجين غير المستخدم كشريط نموذجي اسم الشريط غير النموذجي. يتم بناء نسخة RNA الرسول في اتجاه 5' إلى 3'. مع إضافة كل نكليوتيد حمض نووي ريبوزي إلى نهاية 3'. يتم دمج اليوراسيل بدلاً من الثايمين أثناء بناء RNA الرسول. في نهاية المطاف. يتم إطلاق RNA الرسول. وينفصل إنزيم بلمرة RNA عن الحمض النووي الريبوزي منقوص الأكسجين. ينتقل حينها RNA الرسول الجديد إلى خارج الخلية عبر مسام نووية إلى داخل السيتوبلازم.

✓ **التأكد من فهم النص** اشرح الاتجاه المستخدم عند بناء نسخة RNA الرسول. **معالجة الحمض النووي الريبوزي** عندما قارن العلماء طول شفرة الحمض النووي الريبوزي منقوص الأكسجين مع RNA الرسول الذي يتم تشفيره في النهاية ليصبح بروتين. اكتشفوا أن شفرة RNA الرسول أقصر بشكل ملحوظ من شفرة الحمض النووي الريبوزي منقوص الأكسجين. وبناءً على فحص أكثر دقة. اكتشفوا أن شفرة الحمض النووي الريبوزي منقوص الأكسجين يقطعها دورياً عدد من المتواليات التي لا توجد في RNA الرسول النهائي. وتُعرف تلك المتواليات بالمتواليات الاعتراضية. أو **الإنترونات**. ويطلق على متواليات التشفير الباقية في RNA الرسول النهائي اسم **الإكسونات**. في حقيقيات النواة يُبنى RNA الرسول الأصلي من النواة التي يطلق عليه أحياناً طلائع RNA الرسول والذي يحتوي على شفرة الحمض النووي الريبوزي منقوص الأكسجين كاملة. قبل مغادرة طلائع RNA الرسول للنواة. يتم استئصال الإنترونات منها. تتضمن أحد طرق معالجة طلائع RNA الرسول الأخرى إضافة قلنسوة وقاية على النهاية 5' وإضافة ذيل متعدد الأدينوزين عند النهاية 3' من RNA الرسول. أظهرت الأبحاث أن القلنسوة تساعد في التعرف على الريبوسوم. بينما تظل أهمية الذيل متعدد الأدينوزين مجهولة. يصل RNA الرسول المُعالج إلى الريبوسوم.

الشكل 13 يبين الحمض النووي الريبوزي في الاتجاه 5' إلى 3'.  
**حدد** الإنزيم المسؤول عن إضافة النيوكليوتيدات إلى الحمض النووي الريبوزي النامي.





Which of the following is not a characteristic of a person with albinism?

أي مما يلي لا يعد من خصائص الشخص المصاب بالمهاق؟

○

Vision problems

a. مشكلات في الرؤية

○

Enlarged liver

b. تضخم في الكبد

○

No color in the skin

c. انعدام اللون في الجلد

○

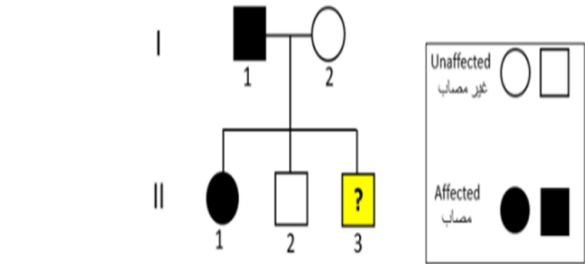
Skin susceptible to UV damage

d. تعرض الجلد للتلف بسبب الأشعة فوق بنفسجية



The pedigree below illustrates the inheritance of the dominant disorder Huntington's disease across two generations.

The parents I(1) and I(2) had the child II(3) and they wanted to know if this child could be affected by Huntington's disease or not. Based on the pedigree, predict the possible genotype(s) of the child II(3).



يوضح سجل النسب أدناه وراثته الاختلال السائد في مرض هنتجتون عبر جيلين. أنجب الأبوين I(1) و I(2) الطفل II(3) حديثاً وهما يرغبان بمعرفة إذا من الممكن أن يكون هذا الطفل مصاب بمرض هنتجتون أولاً. استناداً إلى سجل النسب، توقع الطرز الجينية المحتملة للابن II(3).

Which of the following describes the inheritance of fingerprint pattern?

أي من المصطلحات التالية تصف وراثته نمط بصمة الإصبع؟

- a. الصفات متعددة الجينات Polygenic Traits
- b. السيادة المشتركة Codominance
- c. تفوق الجينات Epistasis
- d. الأليلات المتعددة Multiple Alleles

Why does nondisjunction occur?

لماذا يحدث عدم الانفصال؟

- a. عدم انقسام السيتوبلازم بصورة صحيحة Cytokinesis does not occur properly.
- b. عدم انفصال الكروماتيدات الشقيقة The sister chromatids do not separate.
- c. عدم اختفاء النويات The nucleoli do not disappear.
- d. عدم تكاثف الكروموسومات بصورة صحيحة The chromosomes do not condense properly.

Which of the following abnormal male gametes results in a child having down syndrome when it fertilizes a normal egg cell?

أي من الأمشاج الذكرية غير الطبيعية التالية يؤدي إخصابها لبويضة طبيعية إلى تكوين ذكر مصاب بمتلازمة داون؟

☐

.a XX + 22

☐

.b Y + 23

☐

.c XY + 22

☐

.d XY + 21

Which of the following illustrates the genotype of a male of blood group A and having the hemophilia disease?

أي من التالي يمثل الطراز الجيني لرجل فصيلة دمه A ومريض بالهيموفيليا؟

☐

.a  $X^H X^h I^A I^A$

☐

.b  $X^h X^h I^A I^A$

☐

.c  $X^H Y I^A I^A$

☐

.d  $X^h Y I^A i$

The Hershey–Chase experiments provided evidence that:

قدمت تجارب هيرشي وتشيس دليلاً على أن:

☐

.a DNA هو المادة الوراثية الموجودة في الفيروسات  
DNA is the genetic material of viruses

☐

.b البروتين هو المادة الوراثية الموجودة في الفيروسات  
Protein is the genetic material of viruses

☐

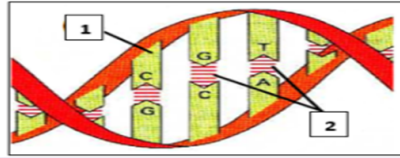
.c البروتين هو المادة الوراثية الموجودة في البكتيريا  
Protein is the genetic material of bacteria

☐

.d كمية السيتوزين مساوية لكمية الجوانين وكمية الثايمين مساوية لكمية الأدينين في DNA  
In DNA the amount of cytosine equals the amount of guanine and the amount of thymine equals the amount of adenine



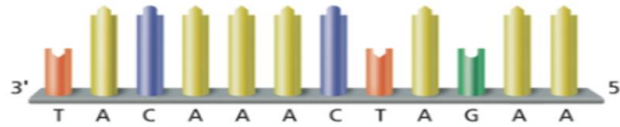
Which of the following represents the structures (1) and (2) shown in the below figure? أي مما يلي يُظهر التراكيب (1) و(2) الموضحة في الشكل أدناه؟



- ☐ a. 1: Sugar deoxyribose and 2: peptide bonds      1: سكر الرايبوز منقوص الأكسجين و2: روابط ببتيدية
- ☐ b. 1: Phosphate group and 2: hydrogen bonds      1: مجموعة فوسفات و2: روابط هيدروجينية
- ☐ c. 1: Nitrogenous base and 2: hydrogen bonds      1: قاعدة نيتروجينية و2: روابط هيدروجينية
- ☐ d. 1: Nitrogenous base and 2: covalent bonds      1: قاعدة نيتروجينية و2: روابط تساهمية

What is the mRNA sequence for the template strand DNA sequence in the figure below?

ما هو تسلسل الحمض النووي الرايبوزي الرسول لقلب سلسلة الحمض النووي الرايبوزي منقوص الأكسجين في الشكل أدناه؟



- ☐ a. 5' AUGUUUGAUCUU 3'
- ☐ b. 5' UACAAACUAGAA 3'
- ☐ c. 5' ATGTTTGATCTT 3'
- ☐ d. 5' TACAAACTAGAA 3'

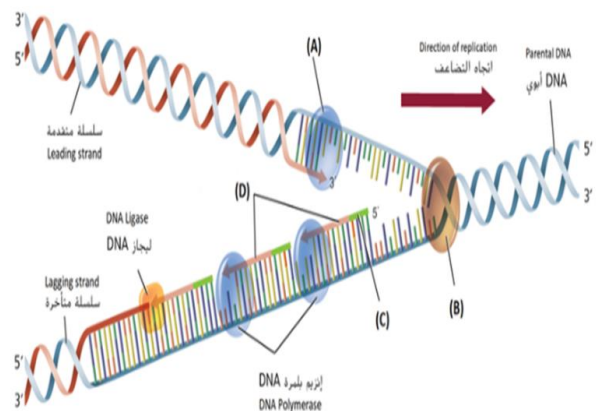
- ☐ a. B
- ☐ b. A
- ☐ c. D
- ☐ d. C

The DNA strands are separated during replication as each parent strand serves as a template for new strands, as shown in the figure below.

تتفصل سلاسل الـ DNA أثناء عملية التضاعف حيث تعمل كل سلسلة أصلية كنموذج للسلاسل الجديدة كما يبين الشكل أدناه.

Which of the following represents Okazaki fragments?

أي مما يلي يشير إلى شظايا أوكازاكي؟



Which of the following is the first event of the unwinding during semiconservative replication?

أي مما يلي هو الحدث الأول من مرحلة الانحلال خلال التناسخ نصف المحافظ؟

- ☐ .a تفكك انزيمات الهليكاز الروابط التساهمية في النيوكليوتيدات  
DNA helicase breaks the covalent bonds forming the nucleotides
- ☐ .b يفصل إنزيم هليكاز سلسلتا DNA عن بعضهما  
DNA helicase separates the two DNA chains
- ☐ .c تفكك انزيمات البلمرة الروابط التساهمية في DNA  
DNA polymerase breaks the covalent bonds forming the DNA
- ☐ .d تحفز انزيمات البلمرة إضافة النيوكليوتيدات المناسبة لشريط DNA  
DNA polymerase catalyzes the addition of appropriate nucleotides to the DNA strand

Which of the following genotypes results in death in case of nondisjunction of sex chromosomes?

أي من الطرز الجينية التالية تسبب الوفاة في حالة عدم انفصال الكروموسومات الجنسية؟

- ☐ .a XO
- ☐ .b XXY
- ☐ .c OY
- ☐ .d XXX

Use the figure below to determine the amino acid sequence coded by the following mRNA: 5' AUGCCAGUCAUC 3'

استخدم الشكل أدناه لتحديد تسلسل الحامض الأميني المشفر بواسطة الحمض النووي الرايبوزي الرسول التالي: 5' AUGCCAGUCAUC 3'

| First Base | Second Base            |               |                |                | Third Base |
|------------|------------------------|---------------|----------------|----------------|------------|
|            | U                      | C             | A              | G              |            |
| U          | UUU phenylalanine      | UCU serine    | UAU tyrosine   | UGU cysteine   | U          |
|            | UUC phenylalanine      | UCC serine    | UAC tyrosine   | UGC cysteine   | C          |
|            | UUA leucine            | UCA serine    | UAA stop       | UGA stop       | A          |
|            | UUG leucine            | UCG serine    | UAG stop       | UGG tryptophan | G          |
| C          | CUU leucine            | CCU proline   | CAU histidine  | CGU arginine   | U          |
|            | CUC leucine            | CCC proline   | CAC histidine  | CGC arginine   | C          |
|            | CUA leucine            | CCA proline   | CAA glutamine  | CGA arginine   | A          |
|            | CUG leucine            | CCG proline   | CAG glutamine  | CGG arginine   | G          |
| A          | AUU isoleucine         | ACU threonine | AAU asparagine | AGU serine     | U          |
|            | AUC isoleucine         | ACC threonine | AAC asparagine | AGC serine     | C          |
|            | AUA isoleucine         | AAA threonine | AAU lysine     | AGA arginine   | A          |
|            | AUG (start) methionine | ACG threonine | AAG lysine     | AGG arginine   | G          |
| G          | GUU valine             | GCU alanine   | GAU aspartate  | GGU glycine    | U          |
|            | GUC valine             | GCC alanine   | GAC aspartate  | GGC glycine    | C          |
|            | GUA valine             | GCA alanine   | GAA glutamate  | GGA glycine    | A          |
|            | GUG valine             | GCG alanine   | GAG glutamate  | GGG glycine    | G          |

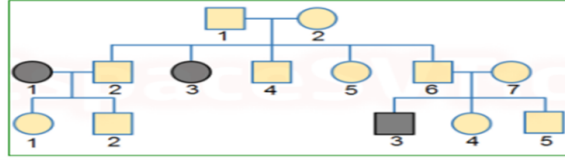
| القاعدة الأولى | القاعدة الثانية    |             |                |               | القاعدة الثالثة |
|----------------|--------------------|-------------|----------------|---------------|-----------------|
|                | U                  | C           | A              | G             |                 |
| U              | UUU فينيلالانين    | UCU سيرين   | UAU تيروزين    | UGU سيستين    | U               |
|                | UUC فينيلالانين    | UCC سيرين   | UAC تيروزين    | UGC سيستين    | C               |
|                | UUA لوسين          | UCA سيرين   | UAA توقف       | UGA توقف      | A               |
|                | UUG لوسين          | UCG سيرين   | UAG توقف       | UGG تريبتوفان | G               |
| C              | CUU لوسين          | CCU بروانين | CAU هستدين     | CGU أرجينين   | U               |
|                | CUC لوسين          | CCC بروانين | CAC هستدين     | CGC أرجينين   | C               |
|                | CUA لوسين          | CCA بروانين | CAA غلوتامين   | CGA أرجينين   | A               |
|                | CUG لوسين          | CCG بروانين | CAG غلوتامين   | CGG أرجينين   | G               |
| A              | AUU إيزولوسين      | ACU ثريونين | AAU أنسياراجين | AGU سيرين     | U               |
|                | AUC إيزولوسين      | ACC ثريونين | AAC أنسياراجين | AGC سيرين     | C               |
|                | AUA إيزولوسين      | AAA ثريونين | AAA ليسين      | AGA أرجينين   | A               |
|                | AUG (بدء) ميثيونين | ACG ثريونين | AAG ليسين      | AGG أرجينين   | G               |
| G              | GUU فالين          | GCU ألانين  | GAU أشيراتات   | GGU غليسين    | U               |
|                | GUC فالين          | GCC ألانين  | GAC أشيراتات   | GGC غليسين    | C               |
|                | GUA فالين          | GCA ألانين  | GAA غلوتامات   | GGA غليسين    | A               |
|                | GUG فالين          | GCG ألانين  | GAG غلوتامات   | GGG غليسين    | G               |

- ☐ .a بروانين، إيزولوسين، فالين، الميثيونين  
proline, isoleucine, valine, methionine
- ☐ .b إيزولوسين، فالين، بروانين، الميثيونين  
isoleucine, valine, proline, methionine
- ☐ .c الميثيونين، بروانين، فالين، إيزولوسين  
methionine, proline, valine, isoleucine
- ☐ .d الميثيونين، إيزولوسين، فالين، بروانين  
methionine, isoleucine, valine, proline



Which of the following genetic disorders cannot be represented by the inheritance pattern shown by the pedigree below?

أي من الاختلالات الوراثية التالية لا ينطبق عليه نمط الوراثة الموضح في سجل النسب أدناه؟


☐

Galactosemia

الجالكتوسيميا

.a

☐

Cystic fibrosis

التليف الكيسي

.b

☐

Tay-Sachs disease

مرض تاي-ساكس

.c

☐

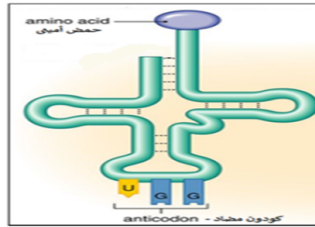
Achondroplasia

عدم نمو العظام

.d

What is the role of the structure shown in the figure below during protein synthesis?

ما دور البنية الموضحة في الرسم أدناه أثناء تكوين البروتين؟


☐

mRNA في النواة إلى mRNA

It carries codons from DNA in the nucleus to mRNA

.a

☐

يُنقل الأحماض الأمينية إلى الرايبوسوم لبناء البروتين

It transports amino acids to the ribosome to synthesize the protein

.b

☐

يرتبط بالبروتين لتكوين الرايبوسوم

It associates with the protein to form the ribosome

.c

☐

يربط mRNA بالرايبوسوم

It attaches the mRNA to the ribosome

.d

Which of the following is not a characteristic of a person with albinism?

أي مما يلي لا يعد من خصائص الشخص المصاب بالمهاق؟

a.

No color in the skin

انعدام اللون في الجلد

b.

Skin susceptible to UV damage

تعرض الجلد للتلف بسبب الأشعة فوق بنفسجية

c.

Vision problems

مشكلات في الرؤية

d.

Enlarged liver

تضخم في الكبد

Which of the following is **not** a characteristic of a person with Cystic fibrosis?

أي مما يلي **لا** يعد من خصائص الشخص المصاب بالتليف الكيسي؟

Excessive mucus production

إفراز مخاط كثيف

Digestive problems

مشكلات هضمية

Recurrent lung infections

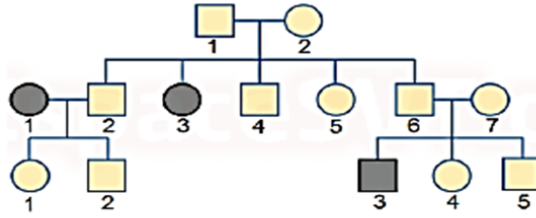
تكرار إصابة الرئتين بالأمراض

Lack of skin pigment

فقدان صبغة الجلد

Which of the following genetic disorders **cannot** be represented by the inheritance pattern shown by the pedigree below?

أي من الاختلالات الوراثية التالية **لا** ينطبق عليه نمط الوراثة الموضح في سجل النسب أدناه؟



Learning Outcomes Covered

◦ BIO.3.3.01.036

- a. Albinism المهباق
- b. Cystic fibrosis التليف الكيسي
- c. Tay-Sachs disease مرض تاي-ساكس
- d. Achondroplasia عدم نمو الغضاريف

Which of the following is **not** a characteristic of a person with Huntington's disease?

أي مما يلي **لا** يعد من خصائص الشخص المصاب بمرض هنتنغتون؟

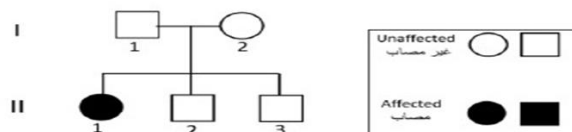
Learning Outcomes Covered

◦ BIO.3.3.01.036

- a. A gradual loss of brain function فقدان التدريجي لوظائف الدماغ
- b. Uncontrollable movements فقدان السيطرة على الحركة
- c. Emotional disturbances اضطرابات عاطفية
- d. Vision problems مشكلات في الرؤية

The pedigree below illustrates the inheritance of a recessive disorder of a disease. Based on the pedigree, predict the possible genotypes of the parents I (1) and I (2)?

استناداً إلى سجل النسب أدناه الذي يوضح وراثة اختلال متعدي لمرض ما، ما توقعاتك للطرز الجينية المحتملة للوالدين I (1) و I (2)؟



Learning Outcomes Covered

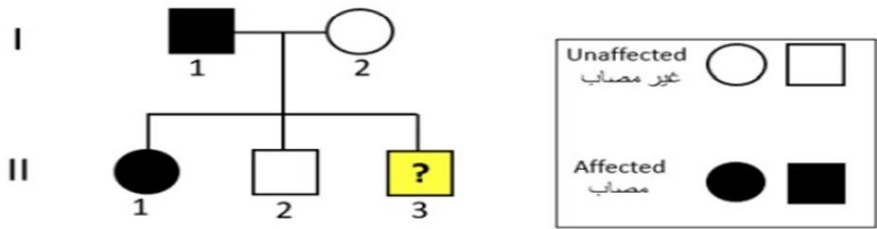
◦ BIO.3.3.02.011

- a. The genotypes of both parents are aa الطرز الجينية لكلا الوالدين هما aa
- b. The genotype of I(1) is aa and that of II(2) is AA الطراز الجيني لـ I(1) هو aa ولـ II(2) هو AA
- c. The genotype of I(1) is Aa and that of II(2) is AA الطراز الجيني لـ I(1) هو Aa ولـ II(2) هو AA
- d. The genotypes of both parents are Aa الطرز الجينية لكلا الوالدين هما Aa



The pedigree below illustrates the inheritance of the dominant disorder Huntington's disease across two generations. The parents I(1) and I(2) had the child II(3) and they wanted to know if this child could be affected by Huntington's disease or not. Based on the pedigree, predict the possible genotype(s) of the child II(3).

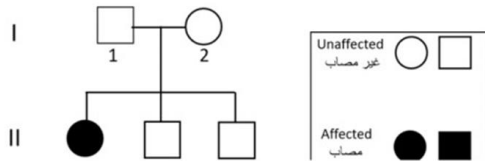
يوضح سجل النسب أدناه وراثته الاختلال السائد في مرض هنتنغتون عبر جيلين. أنجب الأبوين I(1) و I(2) الطفل II(3) حديثاً وهما يرغبان بمعرفة إذا من الممكن أن يكون هذا الطفل مصاب بمرض هنتنغتون أولاً. استناداً الى سجل النسب، توقع الطرز الجينية المحتملة للابن II(3).



- a. Hh only فقط Hh
- b. HH only فقط HH
- c. hh only فقط hh
- d. hh or Hh hh أو Hh

The pedigree below illustrates the inheritance of a recessive disorder of a disease. Based on the pedigree, predict the possible genotypes of the parents I (1) and I (2)?

استناداً الى سجل النسب أدناه الذي يوضح وراثته اختلال متنحي لمرض ما. ما توقعاتك للطرز الجينية المحتملة للوالدين I(1) و I(2)؟



Learning Outcomes Covered

BIO.3.3.02.011

- a. The genotypes of both parents are aa الطرز الجينية لكلا الوالدين هما aa
- b. The genotype of I(1) is aa and that of II(2) is AA الطراز الجيني لـ I(1) هو aa ولـ II(2) هو AA
- c. The genotype of I(1) is Aa and that of II(2) is AA الطراز الجيني لـ I(1) هو Aa ولـ II(2) هو AA
- d. The genotypes of both parents are Aa الطرز الجينية لكلا الوالدين هما Aa

In humans, three alleles affect blood type: I<sup>A</sup>, I<sup>B</sup> and i. Which of the following is NOT true?

عند الإنسان، ثلاث أليلات تتحكم بفصيلة الدم: I<sup>A</sup> و I<sup>B</sup> و i. أي مما يلي ليس صحيحاً؟

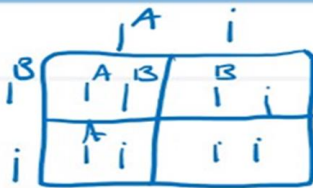
Learning Outcomes Covered

BIO.3.3.02.011

- a. The I<sup>A</sup> and I<sup>B</sup> alleles are codominant because both alleles are simultaneously expressed in heterozygote تنطبق السيادة المشتركة على الأليلان I<sup>A</sup> و I<sup>B</sup> لأن كلا الأليلين يظهران في حالة الجينات الهجينة
- b. Human blood type is an example of multiple allele inheritance يُعد نظام فصائل الدم مثالاً على الأليلات المتعددة
- c. Human blood type is an example of complete dominance because the allele i is recessive to the alleles I<sup>A</sup> and I<sup>B</sup> يُعد نظام فصائل الدم مثالاً على السيادة التامة لأن الأليل i متخف مقارنة بالأليلان I<sup>A</sup> و I<sup>B</sup>
- d. The I<sup>A</sup> and I<sup>B</sup> alleles are a case of incomplete dominance because both alleles are simultaneously expressed in heterozygote تنطبق السيادة غير التامة على الأليلان I<sup>A</sup> و I<sup>B</sup> لأن كلا الأليلين يظهران في حالة الجينات الهجينة

If the father's blood type is  $I^A i$  and the mother's is  $I^B i$ , what is the probability of having a child with type O blood?

إذا كانت فصيلة دم الأب  $I^A i$  وفصيلة دم الأم  $I^B i$  فما احتمال إنجاب طفل ذو فصيلة دم O؟



$\frac{1}{2}$

a.



$\frac{1}{4}$

b.



$\frac{3}{4}$

c.

In humans, three alleles affect blood type:  $I^A$ ,  $I^B$  and  $i$ . Which of the following is NOT true?

عند الإنسان، ثلاث أليلات تتحكم بفصيلة الدم:  $I^A$  و  $I^B$  و  $i$ . أي مما يلي ليس صحيحاً؟

The  $I^A$  and  $I^B$  alleles are codominant because both alleles are simultaneously expressed in heterozygote

يُعد نظام فصائل الدم مثالاً على الأليلات المتعددة

Human blood type is an example of multiple allele inheritance

يُعد نظام فصائل الدم مثالاً على السيادة التامة لأن الأليل  $i$  متنح مقارنة بالأليلان  $I^A$  و  $I^B$

an blood type is an example of complete dominance because the allele  $i$  is recessive to the alleles  $I^A$  and  $I^B$

تنطبق السيادة غير التامة على الأليلان  $I^A$  و  $I^B$  لأن كلا الأليلين يظهران في حالة الجينات الهجينة

les are a case of incomplete dominance because both alleles are simultaneously expressed in heterozygote

In humans, three alleles affect blood type:  $I^A$ ,  $I^B$  and  $i$ .

عند الإنسان، ثلاث أليلات تتحكم بفصيلة الدم:  $I^A$  و  $I^B$  و  $i$ .

Which of the following is NOT true?

أي مما يلي ليس صحيحاً؟

#### Learning Outcomes Covered

◦ BIO.3.3.02.011

The  $I^A$  and  $I^B$  alleles are codominant because

تنطبق السيادة المشتركة على الأليلان  $I^A$  و  $I^B$  لأن

both alleles are simultaneously expressed in heterozygote

كلا الأليلين يظهران في حالة الجينات الهجينة

Human blood type is an example of multiple allele inheritance

يُعد نظام فصائل الدم مثالاً على الأليلات المتعددة

Human blood type is an example of complete dominance because

يُعد نظام فصائل الدم مثالاً على السيادة التامة

the allele  $i$  is recessive to the alleles  $I^A$  and  $I^B$

لأن الأليل  $i$  متنح مقارنة بالأليلان  $I^A$  و  $I^B$

The  $I^A$  and  $I^B$  alleles are a case of incomplete dominance because

تنطبق السيادة غير التامة على الأليلان  $I^A$  و  $I^B$

both alleles are simultaneously expressed in heterozygote

لأن كلا الأليلين يظهران في حالة الجينات الهجينة



Which of the following illustrates the genotype of a male of blood group (B) and not having the hemophilia disease?

أي من التالي يمثل الطراز الجيني لرجل فصيلة دمه (B) وغير مصاب بمرض الهيموفيليا؟

#### Learning Outcomes Covered

o BIO.3.3.02.012

a.  $X^H X^h | B | B$

b.  $X^h X^h | B | i$

c.  $X^h Y | B | B$

d.  $X^H Y | B | i$

Which of the following illustrates the genotype of a male of blood group A and having the hemophilia disease?

أي من التالي يمثل الطراز الجيني لرجل فصيلة دمه A ومريض بالهيموفيليا؟

#### Learning Outcomes Covered

o 3.1.4

a.  $X^H X^h | I^A I^A$

b.  $X^h X^h | I^A I^A$

c.  $X^H Y | I^A I^A$

d.  $X^h Y | I^A i$

The figure below shows animals with different genetics, study them and then answer the question:

Which of the following patterns describes the inheritance of coat color in (A) and (B)?

الشكل أدناه يبين حيوانات ذات صفات وراثية مختلفة، أدرسها جيداً ثم أجب عن السؤال: أي من الأنماط الوراثية التالية تصف وراثية لون الفرو في كل من (A) و (B)؟



(A)  
لون الفرو في الأرانب  
Coat color of rabbits



(B)  
لون الفرو في كلاب لا布拉دور  
Coat color in Labrador retrievers



(C)  
لون فرو قطعة الكاليكو  
coat colors of the calico cat

☐ (A) Dosage Compensation and (B) Multiple Alleles

a. (A) تعطيل الكروموسومات و (B) الأليلات المتعددة

☒ (A) Multiple Alleles and (B) Epistasis

b. (A) الأليلات المتعددة و (B) تفوق الجينات

☐ (A) Epistasis and (B) Multiple Alleles

c. (A) تفوق الجينات و (B) الأليلات المتعددة

The table below shows the cross of two snapdragons plants, one white-flowered ( $C^WC^W$ ) and the other pink-flowered ( $C^RC^W$ ). Which of the following ratios describes the phenotypes of the offspring?

|       |           |           |
|-------|-----------|-----------|
|       | $C^W$     | $C^W$     |
| $C^R$ | $C^R C^W$ | $C^R C^W$ |
| $C^W$ | $C^W C^W$ | $C^W C^W$ |

R: Red أحمر  
W: White أبيض

يُظهر الجدول أدناه تزاوج نباتي شب الليل أحدهما ذي أزهار بيضاء ( $C^WC^W$ ) والآخر ذي أزهار وردية ( $C^RC^W$ ). أي من النسب التالية تعبر عن الطرز الظاهرية للجيل الذي أنتجه هذا التزاوج؟

- 2:2 red: white 2:2 أحمر: أبيض
- 1:1:1 red: pink: white 1:1:1 أحمر: وردي: أبيض
- 1:2:1 red: pink: white 1:2:1 أحمر: وردي: أبيض
- 2:2 pink: white 2:2 وردي: أبيض

The color of snapdragon flowers is the result of incomplete dominance. When a plant with white flowers is crossed with a plant with red flowers, the offspring have pink flowers. Which of the following represent the predicted phenotypic ratio of the offspring's resulting from crossing two heterozygous snapdragon plants?

تتحكم السيادة غير التامة في تحديد لون الأزهار في نبات شب الليل كما هو واضح بالشكل أدناه. عندما يتزاوج نبات أزهاره بيضاء مع نبات أزهاره حمراء، فإن أزهار الجيل الناتج تكون وردية. أي مما يلي يظهر نسب الطرز الظاهرية التي نتوقعها في الجيل الناتج عن تزاوج نباتين شب الليل متخالفين الجينات؟



Learning Outcomes Covered

◦ BIO.3.3.02.011

- 2 red: 2 white 2 أحمر: 2 أبيض
- 1 red: 1 pink: 1 white 1 أحمر: 1 وردي: 1 أبيض
- 2 pink: 2 white 2 وردي: 2 أبيض
- 1 red: 2 pink: 1 white 1 أحمر: 2 وردي: 1 أبيض

Which of the following illustrates the genotype of a male of blood group B and not having the hemophilia disease?

أي من التالي يمثل الطراز الجيني لرجل فصيلة دمه B وغير مصاب بالهيموفيليا؟

$X^H X^h \mid B^i B^i$

$X^h X^h \mid B^i B^i$

$X^H Y \mid B^i B^i$

$X^H Y \mid B^i B^i$



The Hershey–Chase experiments provided evidence that:

قدمت تجارب هيرشي وتشيس دليلاً على أن:

Learning Outcomes Covered

- 3.1.10
- 3.1.4
- 3.1.9

a.

كمية ١ زين مساوية لكمية الجوانين وكمية الثايمين مساوية لكمية الأدينين في الـ DNA

In DNA the amount of cytosine equals the amount of guanine and the amount of thymine equals the amount of adenine

b.

DNA هو المادة الوراثية الموجودة في الفيروسات

DNA is the genetic material of viruses

c.

البروتين هو المادة الوراثية الموجودة في البكتيريا

Protein is the genetic material of bacteria

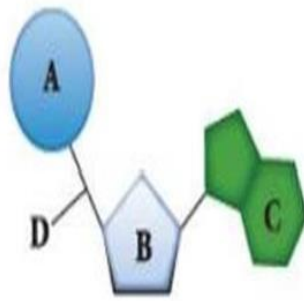
d.

البروتين هو المادة الوراثية الموجودة في الفيروسات

Protein is the genetic material of viruses

Which label represents the coding part of DNA in the figure below?

أي من العلامات يمثل جزء تشفير الحمض النووي الريبوزي منقوص الأكسجين في الشكل أدناه؟



.a A

.b B

.c C

.d D

What is the mRNA sequence for the template strand DNA sequence in the figure below?

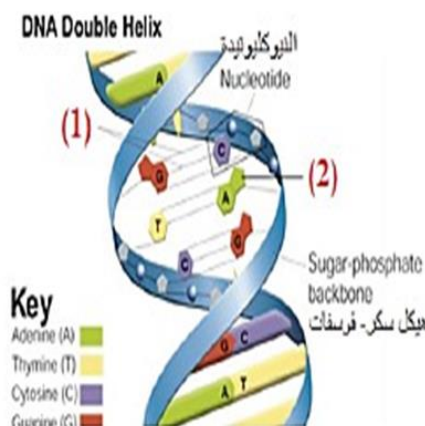
ما هو تسلسل الحمض النووي الرايبوزي الرسول لقلب سلسلة الحمض النووي الرايبوزي منقوص الأكسجين في الشكل أدناه؟



- 5' ATGTTTGATCTT 3'
- 5' TACAACTAGAA 3'
- 5' UACAAACUAGAA 3'
- 5' AUGUUUGAUCUU 3'

Which of the following represents the structures (1) and (2) shown in the below figure?

أي مما يلي يمثل التركيب (1) و (2) الموضحة في الشكل أدناه؟



Learning Outcomes Covered

◊ BIO.3.3.02.015

- (1) peptide bonds and (2) Pyrimidine bases
- (1) peptide bonds and (2) Purine bases
- (1) covalent bonds and (2) Pyrimidine bases
- (1) hydrogen bonds and (2) Purine bases

(1) روابط ببتيدية و (2) قاعدة بيريميدينية

(1) روابط ببتيدية و (2) قاعدة بوريينية

(1) روابط تساهمية و (2) قاعدة بيريميدينية

(1) روابط هيدروجينية و (2) قاعدة بوريينية



Which of the following is the function of the enzyme **DNA polymerase** during replication?

أي مما يلي يمثل وظيفة إنزيم بلمرة DNA أثناء التضاعف؟

Learning Outcomes Covered

◦ BIO.3.3.01.016

- a. It bonds mRNA to original parent strand يربط mRNA بالشريط الأساسي الأصلي
- b. It matches the nucleotide pairs يطابق بين أزواج النيوكلوتيدات
- c. It winds up the replicated DNA strand يلف شريط DNA المضاعف
- d. It bonds new nucleotides to parent strand يربط النيوكلوتيدات بالشريط الأساسي

Which is true about the elongation of the **Leading strand**?

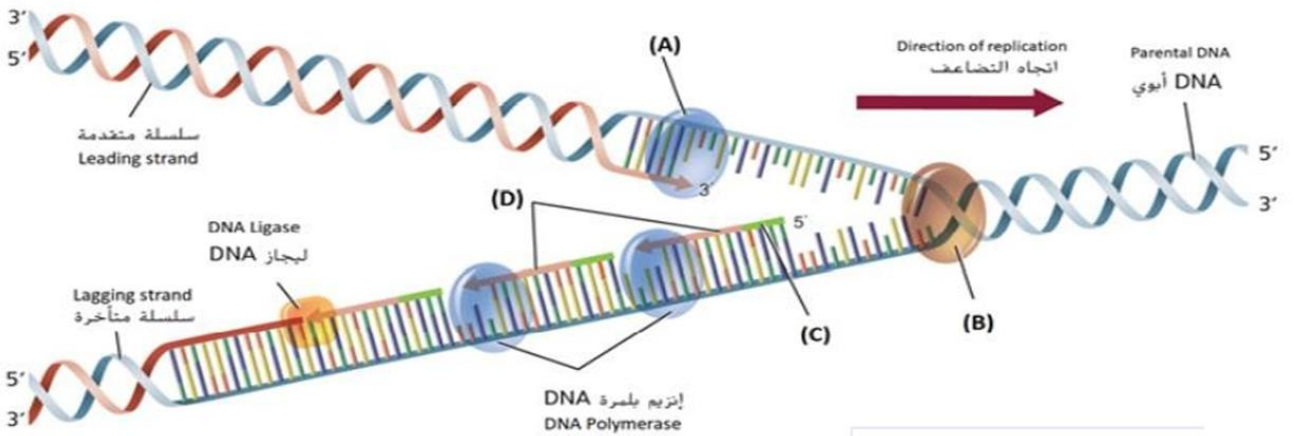
أي من العبارات التالية صحيحة حول استطالة السلسلة المتقدمة؟

- a. لا تتطلب سلسلة قالب  
Does not require a template strand
- b. تنتج قطع أوكازاكي  
Produces Okazaki fragments
- c. تتطلب إجراء من ليناز الحمض النووي الريبوزي  
Requires the action of RNA ligase
- d. تتابع بإضافة النيوكلوتيدات إلى الموقع للنهاية 3'  
Proceeds by continually adding nucleotides to the 3' end

The DNA strands are separated during replication as each parent strand serves as a template for new strands, as shown in the figure below.

Which of the following represents Okazaki fragments?

تتفصل سلاسل الـ DNA أثناء عملية التضاعف حيث تعمل كل سلسلة أصلية كنموذج للسلاسل الجديدة كما يبين الشكل أدناه. أي مما يلي يشير إلى شظايا أوكازاكي؟



a. A

b. B

c. C

d. D

Which of the following is the first event of the unwinding during semiconservative replication?

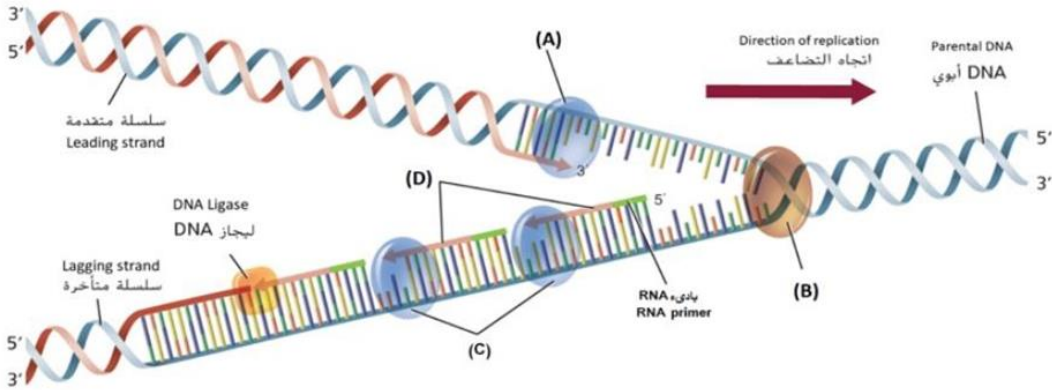
أي مما يلي هو الحدث الأول من مرحلة الانحلال خلال اثناسخ نصف المحافظ؟

- a. تفكك أنزيمات البلمرة الروابط التساهمية في الـ DNA  
DNA polymerase breaks the covalent bonds forming the DNA ☐
- b. يفصل إنزيم هليكاز سلسلتا الـ DNA عن بعضهما  
DNA helicase separates the two DNA chains ☒
- c. تفكك أنزيمات الهليكاز الروابط التساهمية في النيوكليوتيدات  
DNA helicase breaks the covalent bonds forming the nucleotides ☐
- d. تحفز أنزيمات البلمرة إضافة النيوكليوتيدات المناسبة لشريط الـ DNA  
DNA polymerase catalyzes the addition of appropriate nucleotides to the DNA strand ☐

The DNA strands are separated during replication as each parent strand serves as a template for new strands, as shown in the figure below.

تتفصل سلاسل الـ DNA أثناء عملية التضاعف حيث تعمل كل سلسلة أصلية كنموذج للسلاسل الجديدة كما يبين الشكل أدناه. أي مما يلي يشير إلى إنزيم هليكاز؟

Which of the following represents Helicase enzyme?



- ☒ B .a
- ☐ C .b
- ☐ D .c
- ☐ A .d



A sequence of parent DNA has four purine bases and two pyrimidine bases. According to base pairing rules, which of the following sequences could be formed during replication?

تتكون سلسلة من الـ DNA من أربع قواعد من البيورين وقاعدتان من البيريميدين. تبعاً لازدواج القواعد، أي من السلاسل التالية يمكن أن تتشكل أثناء التضاعف؟

2 من السيتوزين، 2 من الأدينين، 2 من الثايمين  
2 cytosine, 2 adenine, 2 thymine

2 من السيتوزين، 2 من الأدينين، 2 من اليوراسيل  
2 cytosine, 2 adenine, 2 uracil

2 من الأدينين، 2 من الثايمين، 1 من الجوانين، 1 من السيتوزين  
2 adenine, 2 thymine, 1 guanine, 1 cytosine

2 من الأدينين، 2 من الجوانين، 2 من السيتوسين  
2 adenine, 2 guanine, 2 cytosine

Which is the function of the enzyme **DNA Ligase** during replication?

ما وظيفة إنزيم **ليجاز DNA** (إنزيم الربط) أثناء التضاعف؟

☒ It Connects the fragments of Okazaki to each other

يصل شظايا أوكازاكي بعضها ببعض

☐ It bonds mRNA to original parent strand

يربط mRNA بالشريط الأساسي الأصلي

☐ It winds up the replicated DNA strand

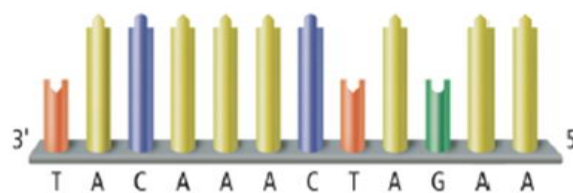
يلف شريط DNA المضاعف

☐ It matches the nucleotide pairs

يطابق بين أزواج النيوكليوتيدات

What is the **mRNA** sequence for the template DNA strand sequence in the figure below?

ما هو تسلسل الحمض النووي الريبوزي الرسول لقالب سلسلة الحمض النووي الريبوزي منقوص الأكسجين في الشكل الوارد أدناه؟



Learning Outcomes Covered

○ BIO.3.3.02.022

a. 5' ATGTTTGATCTT 3'

b. 5' TACAACTAGAA 3'

c. 5' UACAAACUAGAA 3'

d. 5' AUGUUUGAUCUU 3'

عند الإنسان، ثلاث آليات تتحكم بفصيلة الدم: <sup>A</sup> و <sup>B</sup> و <sup>O</sup>.  
أي مما يلي ليس صحيحاً؟

- BIO.3.3.02.011

- Q.2: .

Mark(s): 5/5

أى من المصطلحات التالية تصف وراثه نمط بصمة الإصبع؟

- BIO.3.3.02.011

- Q.14: .

Mark(s): 5/5

يوضح الرسم البياني التالي بعض الصفات ومعدلات توافقها لدى التوائم المتطابقة والتوائم الشقيقة.

أي مما يلي يبيّن وجود صفة في التوائم المتطابقة على نحو أكبر من وجودها في التوائم الشقيقة؟



- BIO.3.3.02.023

- Q.15:**

**أظهرت تجارب تشارب تشارجاف أن:**

- BIO.3.3.01.012



Which of the following abnormal male gametes will form a male with Down syndrome when fertilized with a normal egg?

أي من الأمشاج الذكرية غير الطبيعية التالية تكون ذكر مصاب بمتلازمة داون عند إخصابها لبويضة طبيعية؟

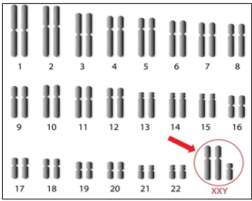
Learning Outcomes Covered

- BIO.3.3.01.008
- BIO.3.3.02.021

- a. 22 somatic chromosome and sex chromosomes XYXY كروموسوم جسدي وكروموسومين جنسيين
- b. 21 somatic chromosome and sex chromosomes XYXY كروموسوم جسدي وكروموسومين جنسيين
- c. 22 somatic chromosome and sex chromosomes XXXX كروموسوم جسدي وكروموسومين جنسيين
- d. 23 somatic chromosome and sex chromosome yY كروموسوم جسدي وكروموسوم جنسي Y

In the figure below, which disorder can be identified in the Karyotype?

في الشكل الوارد أدناه، أي اختلال يُظهره النمط النووي؟



Learning Outcomes Covered

- BIO.3.3.02.019

- a. Turner's syndromeمتلازمة تيرنر
- b. Down syndrome maleمتلازمة داون ذكر
- c. Down syndrome femaleمتلازمة داون ذكر
- d. Klinefelter's syndromeمتلازمة كلينفلتر

Which of the following is not a characteristic of a person with Huntington's disease?

أي مما يلي لا يعد من خصائص الشخص المصاب بمرض هنتنغتون؟

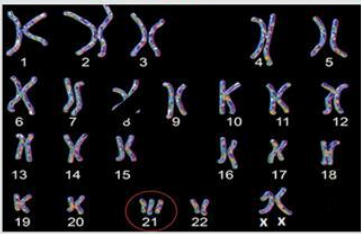
Learning Outcomes Covered

- BIO.3.3.01.036

- a. A gradual loss of brain functionالفقدان التدريجي لوظائف الدماغ
- b. Uncontrollable movementsفقدان السيطرة على الحركة
- c. Emotional disturbancesاضطرابات عاطفية
- d. Vision problemsمشكلات في الرؤية

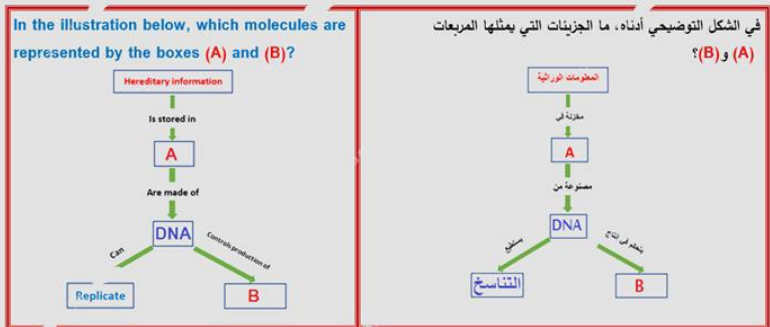
In the figure below, which disorder can be identified in the Karyotype?

في الشكل الوارد ادناه، أي اختلال يُظهره النمط النووي؟

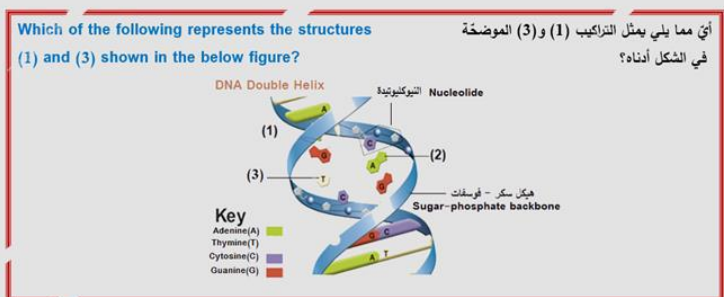


- ☐ Down syndrome maleمتلازمة داون ذكر
- ☐ Klinefelter's syndromeمتلازمة كلينفلتر
- ☐ Turner's syndromeمتلازمة تيرنر
- ☐ Down syndrome femaleمتلازمة داون أنثى

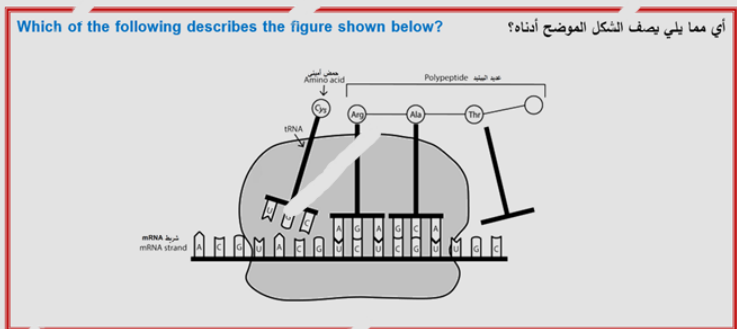




- |                                  |                                  |                                  |
|----------------------------------|----------------------------------|----------------------------------|
| <input type="radio"/>            | (A) proteins and (B) Chromosomes | a. (A) بروتينات و (B) كروموسومات |
| <input type="radio"/>            | (A) Genes and (B) RNA            | b. (A) الجينات و (B) RNA         |
| <input checked="" type="radio"/> | (A) Genes and (B) proteins       | c. (A) جينات و (B) بروتينات      |
| <input type="radio"/>            | (A) RNA and (B) Chromosomes      | d. (A) RNA و (B) كروموسومات      |



- |                       |                                                 |                                            |
|-----------------------|-------------------------------------------------|--------------------------------------------|
| <input type="radio"/> | a. (1) روابط هيدروجينية و (3) قاعدة بيورينية    | (1) hydrogen bonds and (3) Purine base     |
| <input type="radio"/> | b. (1) روابط هيدروجينية و (3) قاعدة بيريميدينية | (1) hydrogen bonds and (3) Pyrimidine base |
| <input type="radio"/> | c. (1) روابط ببتيدية و (3) قاعدة بيورينية       | (1) peptide bonds and (3) Purine base      |
| <input type="radio"/> | d. (1) روابط تساهمية و (3) قاعدة بيريميدينية    | (1) covalent bonds and (3) Pyrimidine base |



- |                       |                    |                              |
|-----------------------|--------------------|------------------------------|
| <input type="radio"/> | Transcription      | النسخ                        |
| <input type="radio"/> | Translation        | الترجمة                      |
| <input type="radio"/> | RNA processing     | معالجة الحمض النووي الريبوزي |
| <input type="radio"/> | Replication of DNA | تضاعف الـ DNA                |



119:16

25 - 7

A-2023-2022 الفصل الأول - اختبار نهاية الفصل الأول - الأحياء بريدج - المسار المتقدم - الصف الحادي عشر - \*\*\*\*\* BONUS \*\*\*\*\*

What is the effect of sickle-cell anemia?

ما تأثير أنيميا الخلايا المنجلية؟

Blocked respiratory pathways

Decreased neurological functions

Susceptibility to contracting malaria

Inefficient oxygen transportation

سد المسارات التنفسية

تراجع الوظائف العصبية

العرضة للإصابة بالمalaria التلقضية

التقل غير الكافي للأكسجين

0%

118:52

25 - 8

A-2023-2022 الفصل الأول - اختبار نهاية الفصل الأول - الأحياء بريدج - المسار المتقدم - الصف الحادي عشر -

If the father's blood type is  $I^A i$  and the mother's is  $I^B i$ , what is the probability of having a child with type AB blood?

إذا كانت فصيلة دم الأب  $I^A i$  وفصيلة دم الأم  $I^B i$ ، فما احتمال إنجاب طفل ذو فصيلة دم AB؟

$\frac{3}{4}$

1

$\frac{1}{2}$

$\frac{1}{4}$

a

b

c

d

0%

118:47

25 - 9

A-2023-2022 الفصل الأول - اختبار نهاية الفصل الأول - الأحياء بريدج - المسار المتقدم - الصف الحادي عشر -

Which of the following abnormal male gametes will form nearly normal male when fertilized with normal egg?

أي من الأمشاج الذكرية غير الطبيعية التالية تكون ذكر شبه سليم عند إخصانها لبويضة طبيعية؟

21 somatic chromosome and sex chromosomes XY

22 somatic chromosome and sex chromosomes YY

23 somatic chromosome and sex chromosome Y

22 somatic chromosome and sex chromosomes XX

21 كروموسوم جسدي وكروموسومين جنسيين XY

22 كروموسوم جسدي وكروموسومين جنسيين YY

23 كروموسوم جسدي وكروموسوم جنسي Y

22 كروموسوم جسدي وكروموسومين جنسيين XX

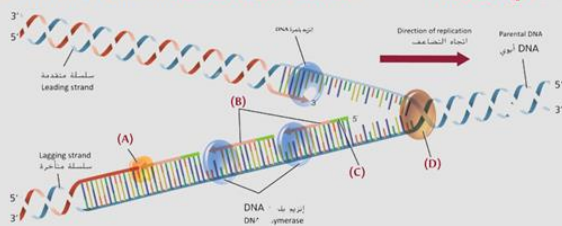
0%

The DNA strands are separated during replication and each parent strand serves as a template for new strands, as shown in the figure below.

تتفصل سلاسل الـ DNA أثناء عملية التضاعف حيث تعمل كل سلسلة أصلية كنموذج للسلاسل الجديدة كما يبين الشكل أدناه.

Which of the following represents the DNA ligase enzyme?

أى مما يلي يشير إلى إنزيم ليجاز DNA؟



- ☐ ☐ ☐ ☐

|   |   |
|---|---|
| A | a |
| B | b |
| D | c |
| C | d |

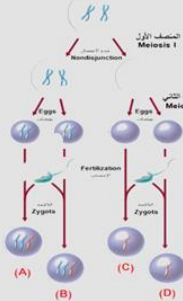
0%

The figure below shows Gametes with abnormal numbers of chromosomes that result from nondisjunction during meiosis:

يبين الشكل عدم انفصال الكروموسومات في أثناء الانقسام المنصف وظهور أمشاج ذات أعداد غير طبيعية من الكروموسومات.

Which of the following indicates a zygote ( $2n+1$ )?

أي مما يلي يشير إلى  
لافتة  $(2n+1)$  ؟



عدم الانفصال في الانقسام المنصف الأول  
Nondisjunction Meiosis I

- ☐ ☐ ☐ ☐

(A) and (B)

(A) and (C)

(C) and (D)

(B) and (D)

(B), (A) ☒

(C), (A) ☐

(D), (C) ☐

(D), (B) ☐

0%

Which of the following is **not** a characteristic of a person with Albinism?

أى مما يلى لا يعد من خصائص الشخص المصاب بالمهاق؟

- ☐ ☐ ☐ ☐

Enlarged liver

تضخم الكبد

Skin susceptible to UV damage

b. تعرض الجلد للتلف بسبب الأشعة فوق البنفسجية

No color in the skin, eyes, and hair

c. قعدام اللون في الجلد والعينين والشعر

## Vision problems

#### d. مشكلات في الرؤية

0%



117:54

25 - 17

A-2023-2022 الفصل الأول اختبار نهاية - الأحياء بريدج - المسار المتقدم - الصف الحادي عشر

Which is the function of the enzyme **DNA helicase** during replication?

ما وظيفة إنزيم الـ **DNA هليكاز** أثناء التضاعف؟

It is responsible for unwinding and unzipping the double helix

It bonds mRNA to original parent strand

It winds up the replicated DNA strand

It matches the nucleotide pairs

a. انحلال وفك اللولب المزدوج للـ DNA

b. يربط mRNA بالشريط الأساسي الأصلي

c. يلتف شريط DNA المضاعف

d. يطابق بين أزواج النيوكليوتيدات

0%

117:54

25 - 17

A-2023-2022 الفصل الأول اختبار نهاية - الأحياء بريدج - المسار المتقدم - الصف الحادي عشر

Which is the function of the enzyme **DNA helicase** during replication?

ما وظيفة إنزيم الـ **DNA هليكاز** أثناء التضاعف؟

It is responsible for unwinding and unzipping the double helix

It bonds mRNA to original parent strand

It winds up the replicated DNA strand

It matches the nucleotide pairs

a. انحلال وفك اللولب المزدوج للـ DNA

b. يربط mRNA بالشريط الأساسي الأصلي

c. يلتف شريط DNA المضاعف

d. يطابق بين أزواج النيوكليوتيدات

0%

117:19

25 - 24

A-2023-2022 الفصل الأول اختبار نهاية - الأحياء بريدج - المسار المتقدم - الصف الحادي عشر

Which scientist discovered that the bacteria **Streptococcus pneumoniae** change its form?

من العالم الذي اكتشف أن البكتيريا العقدية الرئوية **Streptococcus pneumoniae** تغير شكلها؟

Griffith

Chase

Avery

Watson

a. جريفث

b. تشيس

c. أفري

d. واطسون

0%





## 92. اشرح طريقة اكتشاف أفرى لعامل التحول؟

عندما قام بتفكيك خلايا ملساء ممتنة بالحرارة ودمج البروتين مع بكتيريا خشنة لم يحدث تحول وكذلك عندما دمج لبديدات البكتيريا الملساء مع بكتيريا خشنة لم يحدث تحول ولكن عندما دمج حمض نووي رايبوزي منقوص الأكسجين من البكتيريا الملساء الميتة مع بكتيريا خشنة حدث تحول واستطاعت قتل الفأر

## 93. صف اثنين من الخصائص المميزة التي يحتاج إليها DNA كي يفي بدوره بصفته المادة الوراثية؟

Type text here

يخزن المعلومات الوراثية ومكون من نيوكليوتيدات وهو نوع واحد فقط ويحتوي على جينات ومكون من سلسلتين تلتف أحدهما حول الأخرى وبه أربعة أنواع من القواعد النيتروجينية الأدينين والجوانين والثيامين والسايورين ومسئول عن الناجح البروتينات عندما يتم نسخ جين وترجمته

## 94. أكتب في الفراغ أسفل الجدول رقم التجربة التي أدت إلى الاستنتاجات التالية:

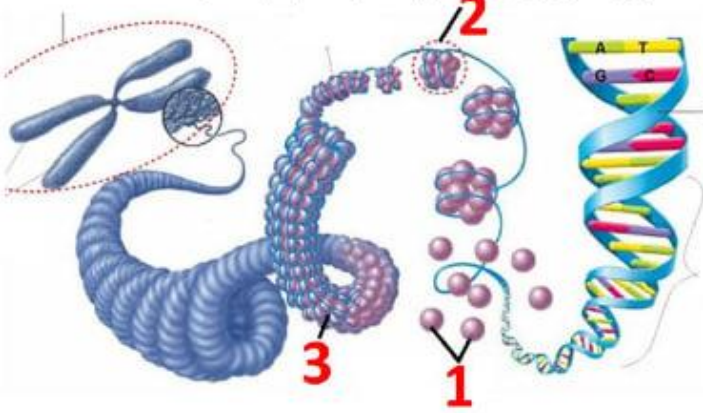
تجارب هيرشي وتشيس

| رقم التجربة | التحضير                                                  | الإجراء                                                       | النتيجة                                |
|-------------|----------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------|----------------------------------------|
| الأولى      | استخدام الكبريت المشع لتمييز البروتين في اللاقم البكتيري | أصبحت بكتيريا E. coli باللاقم البكتيري المميز بالكبريت المشع  | لم يدخل الكبريت المشع الخلية البكتيرية |
| الثانية     | استخدام الفوسفور المشع لتمييز DNA في اللاقم البكتيري     | أصبحت بكتيريا E. coli باللاقم البكتيري المميز بالفوسفور المشع | دخل الفوسفور المشع الخلية البكتيرية    |

DNA هو المادة الوراثية..... الأولى..... البروتين ليس المادة الوراثية..... الثانية.....

## 95. من خلال الرسم الموضح أدناه أجب عما يلي

أ- اشرح كيف يشكل الحمض النووي الرايبوزي منقوص الأكسجين الكروموسومات في الخلايا حقيقية النواة؟



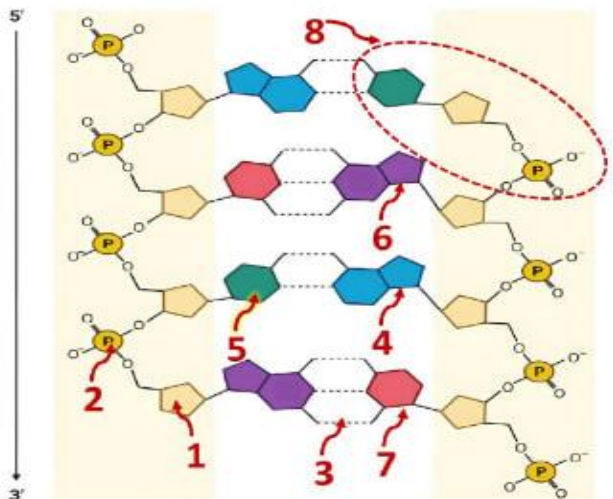
- الحمض النووي الرايبوزي منقوص الأكسجين سالب الشحنة بسبب مجموعات الفوسفات السالبة فينجذب تجاه الهستونات الموجبة الشحنة ويلتف حولها مكونا الجسيمات النووية ويطلق عليها النيوكلوسومات وتلتف النيوكلوسومات مكونة الألياف الكروماتينية التي تلتف بشكل كبير مكونة الياف فاتقة الالتفاف ثم تلتف لتكون الكروماتيد ويتحد كروماتيدان ليكون الكروموسوم.

ب- اكتب البيانات التالية:

- الهستونات
- النيوكلوسوم (الجسيم النووي)

## 3- ألياف كروماتينية

## 96. يبين هذا الرسم التخطيطي زوجين من النيوكليوتيدات في قطعة من جزيء DNA .:



- سكر رايبوز منقوص الأكسجين
- مجموعة فوسفاتية
- روابط هيدروجينية
- قاعدة نيتروجينية بيورينية A
- قاعدة نيتروجينية بيريميدينية T
- قاعدة نيتروجينية بيورينية G
- قاعدة نيتروجينية بيريميدينية C
- نيوكليوتيدة

ج- كيف تفسر تجانس درجات السلم في DNA في عرضها؟

يرتبط دائما قاعدة نيتروجينية بيورينية مع قاعدة نيتروجينية بيريميدينية

## علل لما يأتي تعليلاً بيولوجياً صحيحاً:-

## 97. استخدم هيرشي وتشيس نظاماً مشعاً في تجاربهم؟

لتمييز الحمض النووي الرايبوزي منقوص الأكسجين عن البروتين وذلك لتحديد المادة الوراثية في الفيروسات التي ستحقن في البكتيريا

98. تستطيع السلالة S من البكتيريا التسبب في المرض في الثدييات ، بينما لا تستطيع السلالة R ذلك ؟

..... لأن البكتيريا الملساء تكون غلاف سكري أما الخشنة لا تستطيع تكوين غلاف سكري

99. اتجاه شريطي DNA عكسي التوازي

..... لأن احدهما اتجاهه من 3 الى 5 اما الآخر اتجاهه من 5 الى 3

100. استخدم هيرشي وتشيس الفوسفور المشع والكبريت المشع وليس الكربون أو الأكسجين في تجاربهما

لأن البروتين يحتوي على عنصر الكبريت ولا يوجد في الحمض النووي الريبوزي منقوص الأكسجين أما الفوسفور فيوجد في الحمض النووي الريبوزي منقوص الأكسجين ولا يوجد في البروتين

101. تستطيع الخلية الميكروسكوبية لكمية كبيرة من DNA

..... لأن الحمض النووي يلتف بصورة دقيقة جدا باحكام حتى يقصر ويستطيع التواجد داخل الخلايا الميكروسكوبية

102. ينجذب DNA لبروتينات الهستونات ويلتف حولها

لأن الحمض النووي الريبوزي منقوص الأكسجين له شحنة سالبة بسبب مجموعات الفوسفات أما البروتينات الهستونية فشحنتها موجبة لذلك يحدث التجاذب ويلتف حولها

103. اعتبرت بيانات تشارجاف دليلاً هاماً في تجميع بنية DNA ؟

..... A-T , C-G لأنها أوضحت كيفية ارتباط القواعد النيتروجينية بين سلسلي الحمض النووي الريبوزي منقوص الأكسجين

104. ترقيم نهايات شريطي الحمض النووي بالرقمين 3' و 5' ؟

لأن ذرة الكربون للسكر خماسي الكربون الموجودة عند النهاية 3 تكون مرتبطة بمجموعة الهيدروكسيل وذرة الكربون عند النهاية 5 تكون مرتبطة بمجموعة الفوسفات

## أكمل جداول المقارنة التالية:-

105. خلايا البكتيريا (S) : خلايا البكتيريا (R)

| وجه المقارنة           | خلايا البكتيريا S | خلايا البكتيريا R |
|------------------------|-------------------|-------------------|
| وجود الغلاف السكري     | يوجد              | لا يوجد           |
| قدرتها على إحداث المرض | ممرضة             | غير ممرضة         |

106. خلايا البكتيريا (S) : خلايا البكتيريا (R)

| وجه المقارنة | البيريونات | البريميديئات |
|--------------|------------|--------------|
| نوع القاعدة  | A , G      | T , C , U    |
| عدد الحلقات  | 2          | 1            |

## ضع الرقم المناسب بين القوسين في العمود (أ) مع ما يناسبه من العمود (ب)

107. العلماء وأدوارهم

| العمود (أ)                  | العمود (ب)                                                      |
|-----------------------------|-----------------------------------------------------------------|
| ( 1 ) تشارجاف               | 1- عدد قواعد الأدينين يساوي الثايمين والجوانين يساوي السايتوسين |
| ( 4 ) واطسون وكريك          | 2- اكتشاف التركيب الأساسي للنيوكليوتيدات                        |
| ( 2 ) ليفين                 | 3- استنتج عملية التحول البكتيري من خلال تجاربه                  |
| ( 5 ) ولكينز وهرانكلين      | 4- وضعاً نموذجاً لبنية DNA ذو الشكل اللولب المزدوج              |
| ( 3 ) جريفت                 | 5- استخدم حيود الأشعة السينية                                   |
| ( 6 ) هيرشي وتشيس           | 6- أثبت أن DNA هو المادة الوراثية في الفيروسات                  |
| ( 7 ) أفري                  | 7- أثبت أن DNA هو العنصر المسؤول عن تحول البكتيريا R إلى S      |
| ( 8 ) البريميديئات          | 8- قواعد نيتروجينية أحادية الحلقة                               |
| ( 10 ) البيريونات           | 9- التفاف بروتينات الهستونات حول DNA                            |
| ( 9 ) النيوكليوسومات        | 10- قواعد نيتروجينية ثنائية الحلقة                              |
| ( 11 ) الألياف الكروماتينية | 11- تجمع من الجسيمات النووية                                    |



1. اختر الإجابة الصحيحة:-

تتسبب سلالة (S) بمرض الالتهاب الرئوي لأنها:

أ- ذات غلاف سكري

ب- تفتقر إلى الغلاف السكري

ج- تتحول

د- لا تتحول

2. بين آفرى وزملاؤه أن العنصر المحول في تجارب جريفيث كان:

أ- البروتين

ب- DNA

ج- RNA

د- إنزيم

3. تجربة هيرشى وتشيس أدت إلى استنتاج هو أن

أ- البروتين هو المادة الوراثية في الفيروسات

ب- DNA مسؤول عن التحول في البكتريا

ج- المادة الوراثية يمكنها أن تنتقل من خلية إلى أخرى

د- DNA هو المادة الوراثية في الفيروسات

4. ما الكائن الحي الذي استخدمه هيرشى وتشيس في تجاربهما ؟

أ- transformis

ب- E.coli

ج- S.pneumoniae

د- S.aureus

5. تختلف السلالتان R و S من S.pneumoniae في واحد مما يلي

أ- تنتج السلالة R غلاف سكري ، بينما لا تنتج السلالة S غلاف سكري

ب- تنتج السلالة S غلاف سكري ، بينما لا تنتج السلالة R غلاف سكري

ج- السلالة R فتاكة ، بينما السلالة R غير فتاكة

د- تحتوي السلالة R على بروتينات ، بينما لا تحتوي السلالة S على بروتينات

6. لكل كائن حي مجموعة فريدة من الصفات تحدد هـا جزيئات

أ- البروتين

ب- الأنزيمات

ج- الكربوهيدرات

د- DNA

7. ان المكونات الرئيسية للكروموسوم هو :

أ- RNA وبروتين

ب- DNA وكربوهيدرات

ج- DNA وبروتين

د- RNA ودهون

8. اكتشف العلماء ان..... تحمل المعلومات الوراثية :

أ- الكروموسومات

ب- الدهون

ج- البروتين

د- الاحماض الامينية

9. ان سلالة بكتريا المكورات الرئوية التي تمتلك غلاف سكري :

أ- R

ب- S

ج- S,R

د- لا شيء مما ذكر

10. إن السلالة التي تسبب المرض هي :

أ- R

ب- S

ج- S,R

د- لا شيء مما ذكر

11. إن سبب الحواف الخشنة للبكتريا R هو :

أ- عدم وجود غلاف سكري

ب- وجود غلاف سكري

ج- عدم وجود غشاء خلوي

د- وجود غشاء خلوي

12. إن انتقال المادة الوراثية من البكتريا الميتة للحية يسمى :

أ- الانتقال

ب- العبور

ج- التحول

د- الاقتران

13. انتقلت المادة الوراثية من البكتريا :

أ- S حية إلى S مقتولة بالحرارة

ب- S مقتولة بالحرارة إلى R حية

ج- R حية إلى R مقتولة بالحرارة

د- S حية إلى R مقتولة بالحرارة

14. إن البكتريا المشار إليها بالحرف B

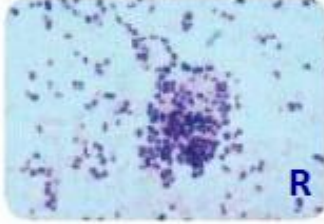
أ- ملساء، ممرضة، لديها غلاف سكري

ب- ملساء، غير ممرضة، ليس لديها غلاف سكري

ج- خشنة، غير ممرضة، ليس لديها غلاف سكري

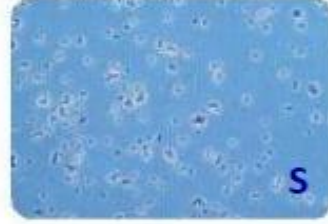
د- خشنة، ممرضة، لها غلاف سكري

صورة مكبرة بالمجهر الإلكتروني الماسح، 4000X



B

صورة مكبرة بالمجهر الإلكتروني الماسح، 3200X



A

15. هي تجربة أفري حدث التحول عندما :

أ- عرض البكتريا R لبروتينات البكتريا S

ب- عرض البكتريا R للبيدات البكتريا S

ج- عرض البكتريا R لـ DNA البكتريا S

د- كل ما سبق

16. إن العالمان اللذان قدما الدليل القاطع على أن DNA هو المادة الوراثية :

أ- واتسون وكريك

ب- هيرشي وتشيس

ج- أفري وجريفيث

د- فرانكلين وويلكنز

17. العالمان اللذان ينسب إليهما تحديد تركيب DNA هما

أ- أفري وشارجاف

ب- هيرشي وتشيس

ج- مندل وجريفيث

د- واتسون وكريك

18. إن انتقال المادة الوراثية من خلية إلى أخرى، الذي درسه جريفيث، يُسمى

أ- التمرير

ب- التحول

ج- العبور

د- الانتقال الوراثي



18. إن انتقال المادة الوراثية من خلية إلى أخرى، الذي درسه جريفت ، يُسمى

أ- التمرير

ب- التحول

ج- العبور

د- الانتقال الوراثي

19. استخدم هيرشي وتشيس في تجاربهما

أ- DNA المميز بالكبريت المشع

ب- البروتين المميز بالفسفور المشع

ج- DNA المميز بالفسفور المشع

د- البروتين المميز بالكبريت المشع والفسفور المشع معا

20. الذي أثبت أن DNA هو المسؤول عن نقل المعلومات الوراثية في الفيروسات

أ- مندل

ب- واتسون وكريك

ج- أفري

د- هيرشي وتشيس

21. ما العالم الذي اكتشف البنية الأساسية للنيوكليوتيدات؟

أ- واطسون

ب- هيرشي

ج- ليفين

د- تشارجاف

22. ما العالمان اللذان استخدمتا تقنية الأشعة والتقطة صورة للحمض النووي وظهرت أنه حلزون مزدوج؟

أ- واطسون وكريك

ب- هيرشي وتشيس

ج- ويلكتر وفرانكلين

د- ليفين وتشارجاف

23. ما الوظيفة الأساسية لـ DNA في الخلايا؟

أ- تخزين النيوكليوتيدات غير المستخدمة

ب- احتلال حيز في النواة يمنعها من الانهيار

ج- تخزين المعلومات التي تحدد أي بروتينات تكونها الخلايا

د- العمل كقالب لتكوين جزئ كربوهيدرات طويل وثوبى

24. إن تجربة هيرشي وتشيس كانت مثالية بسبب :

أ- الفيروس المستخدم يتكون من DNA وبروتين

ب- لا تستطيع الفيروسات التكاثر بنفسها

ج- الفيروس يتكون من DNA وبروتين ولا تستطيع التكاثر بنفسها

د- لاشئ مما ذكر

25. ميز هيرشي وتشيس مكوّن الفيروس :

أ- DNA بالكبريت المشع -  $S^{35}$

ب- البروتين بالفسفور المشع -  $P^{32}$

ج- DNA بالفسفور المشع -  $P^{32}$

د- DNA بالفسفور المشع -  $P^{35}$

26. عندما ميز هيرشي وتشيس مجموعة الفيروسات بالفسفور المشع أصبح :

أ- أصبح DNA مشعا وليس البروتين

ب- أصبح البروتين مشعا وليس DNA

ج- أصبح كلاهما مشعا

د- لاشئ مما ذكر

27. عندما ميز هيرشي وتشيس مجموعة الفيروسات بالكبريت المشع أصبح:

أ- أصبح DNA مشعاً وليس البروتين

ب- أصبح البروتين مشعاً وليس DNA

ج- أصبح كلاهما مشعاً

د- لا شيء مما ذكر

28. عندما فحص هيرشي وتشيس أنابيب الاختبار في نهاية التجربة :

أ- الفسفور المشع داخل الخلايا البكتيرية

ب- الكبريت المشع داخل البكتريا

ج- الفسفور المشع في السوائل ذات البروتينات الفيروسية

د- كل ما سبق

29. إن العالم الذي حدد البنية الأساسية للنيوكلي

35. يتم تماسك سلسلتى DNA من خلايا الروابط

أ- الأيونية

ب- التساهمية

ج- الببتيدية

د- الهيدروجينية

أ- هيرشي

ب- آفري

ج- تاتوم

د- بي ايه ليفين

30. إن القاعدة المميزة لـ DNA

أ- T

ب- A

ج- G

د- U

36. وفقاً لقوانين ازدواج القواعد النيتروجينية ، يرتبط جوانين بـ:

أ- سايتوسين

ب- أدينين

ج- ثايمين

د- جوانين

31. إن القاعدة المميزة لـ RNA

أ- T

ب- A

ج- G

د- U

37. أى من التالى لا يمثل تركيباً صحيحاً لنيوكليوتيدات DNA ؟

أ- أدينين ، رايبوز منقوص الأكسجين ، فوسفات

ب- أدينين ، رايبوز ، فوسفات

ج- سايتوسين ، رايبوز منقوص الأكسجين ، فوسفات

د- جوانين ، رايبوز منقوص الأكسجين ، فوسفات

32. إن السكر الموجود في DNA

أ- سكر الرايبوز

ب- الرايبوز منقوص الأكسجين

ج- سكر الفركتوز

د- الجلوكوز

38. النسبة المئوية للأدينين في DNA

أ- تساوى النسبة المئوية للسايتوسين

ب- تساوى النسبة المئوية للثايمين

ج- لا علاقة لها بالنسبة المئوية للثايمين

د- تساوى النسبة المئوية للجوانين

33. إن القواعد في البيورينية هي :

أ- T, C, U

ب- A, G

ج- G, C, U

د- U, G, A

39. ماذا تسمى الوحدة البنائية الأساسية في DNA ؟

أ- سكر

ب- نيوكليوتيد

ج- فوسفات

د- حمض نووي

34. إن القواعد البيريدينية هي :

أ- T, C, U

ب- A, G

ج- G, C, U

د- U, G, A

40. أى نيوكليوتيدات توجد في نسبة مئوية متشابهة لدى DNA في كل كائن حي ؟

أ- A=T, G=C

ب- A=C, G=T

ج- A=G, C=T

د- G=U A=C

43. حسب بيانات تشارچاف، إن :

أ- كمية T تساوي كمية G

ب- كمية A تساوي C

ج- كمية A تساوي T وكمية G تساوي C

د- كمية C تساوي كمية G

41. mRNA : U – DNA: .....

أ- جوانين

ب- ثايمين

ج- أدينين

د- سايتوسين

س

42. ما الوظيفة الأولية لـ DNA ؟

أ- بناء البروتينات

ب- تخزين ونقل المعلومات الوراثية

ج- التحكم بالعمليات الكيميائية داخل الخلايا

د- منع حدوث الطفرات

44. إن العالم الذي استخدم تقنية حيود الاشعة السينية هو :

أ- ويلكنز وهرانكلين

ب- تشارچاف وتشيس

ج- واتسون وكريك

د- جريث وأفري



استخدم الصورة للإجابة عن الثلاثة أسئلة التالية

45. إن الصورة في الشكل أمامك تسمى :

أ- الصورة 51

ب- الصورة 52

ج- الصورة 50

د- الصورة 53

46. إن من التقط هذه الصورة :

أ- ويلكنز

ب- تشارجاف وتشيس

ج- واتسون وكريك

د- فرانكلين

47. بيئت الصورة أن :

أ- DNA شريطين متوازيين

ب- DNA ذو تركيب لولبي مزدوج

ج- RNA شريط مفرد

د- DNA هو المادة الوراثية

48. إن من قام بقياس عرض اللولب المزدوج والمسافة بين القواعد :

أ- جريفيث وافري

ب- ويلكنز وفرانكلين

ج- واتسون وكريك

د- هيرشي وتشيس

49. إن المسافة ثابتة بين طرفي السلم بسبب :

أ- لأن قاعدة بيورينية ترتبط بقاعدة بيريميدين

ب- لأن القواعد البيريميدين ترتبط ببعضها

ج- لأن القواعد البيورينية ترتبط ببعضها البعض

د- كل ما سبق

استخدم الصورة التالية للإجابة عن الاسئلة التالية :

50. إن اتجاه DNA عند الحرف A هو :

أ- 2

ب- 3

ج- 4

د- 5

51. إن اتجاه DNA عند الحرف B هو :

أ- 2

ب- 3

ج- 4

د- 5

52. أي من التالي غير صحيح حول تركيب DNA ؟

أ- توجد سلاسل قصيرة من DNA في كروموسومات داخل نواة الخلية

ب- كل نيوكليوتد DNA يحتوي على سكر ومجموعة فوسفاتية وقاعدة نيتروجينية

ج- يتألف DNA من سلسلتى نيوكليوتيدات ترتبط بروابط هيدروجينية

د- سلاسل النيوكليوتيدات الطويلة تلتف على شكل حلزون مزدوج

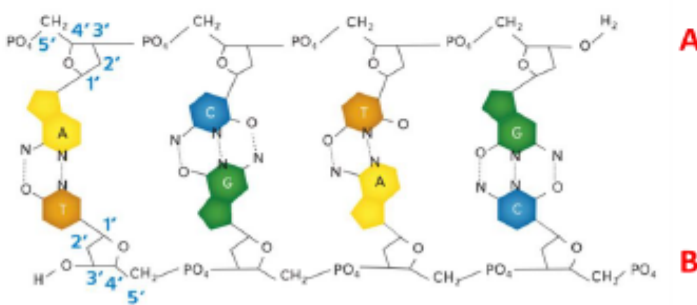
53. تتكون جزيئات DNA من سلاسل طويلة من

أ- الأحماض الأمينية

ب- الأحماض الدهنية

ج- أحاديات السكر

د- النيوكليوتيدات



54. أي من التالي ليس جزءاً من جزيء DNA؟

أ- الرايبوز منقوص الأكسجين

ب- القاعدة النيتروجينية

ج- الفوسفات

د- الرايبوز

55. مما تتألف النيوكليوتيد؟

أ- سكروبروتين وأدينين

ب- سكروحمض أميني ونشا

ج- سكرو ومجموعة فوسفاتية وقاعدة نيتروجينية

د- نشا ومجموعة فوسفاتية وقاعدة نيتروجينية

56. ما مكون جزيء DNA الذي يستند إليه هذا الاسم؟

أ- المجموعة الفوسفاتية

ب- السكر

ج- القاعدة النيتروجينية

د- لاشئ من هذا كله ، ولا يسمى DNA بالاستناد إلى إحدى مكونات الجزيء

57. البيورينات والبيريميدينات هي

أ- قواعد موجودة في الأحماض الأمينية

ب- جزيئات يمكن أن تحلل محل المجموعات الفوسفاتية في DNA المصاب بخلل

ج- أسماء لأنواع معينة من جزيئات DNA

د- قواعد موجودة في النيوكليوتيدات

58. يطلق على اتجاه شريطي DNA بأنهما :

أ- عكسي التوازي

ب- متوازيان غير متعاكسان

ج- متقاطعان

د- لاشئ مما ذكر

59. يتراوح طول الكروموسوم البشري ما بين :

أ- 51 إلى 245 زوج أساسي

ب- 51 ألف إلى 245 ألف زوج أساسي

ج- 51 مليون إلى 245 مليون زوج أساسي

د- 5100 إلى 24500 زوج أساسي

60. يلتف DNA حول الهستونات لأن :

أ- DNA موجب الشحنة والهستونات سالبة

ب- مجموعة الفوسفات في البروتين سالبة والهستونات موجبة

ج- مجموعة الفوسفات في DNA سالبة والهستونات موجبة

د- الرايبوز سالب في DNA والهستونات موجبة

استخدم الصورة التالية للإجابة عن الاختيارات التالية :

61. إن التركيب A هو :

أ- هستونات

ب- نيوكليوسومات

ج- اليااف كروماتينية

د- كروموسوم

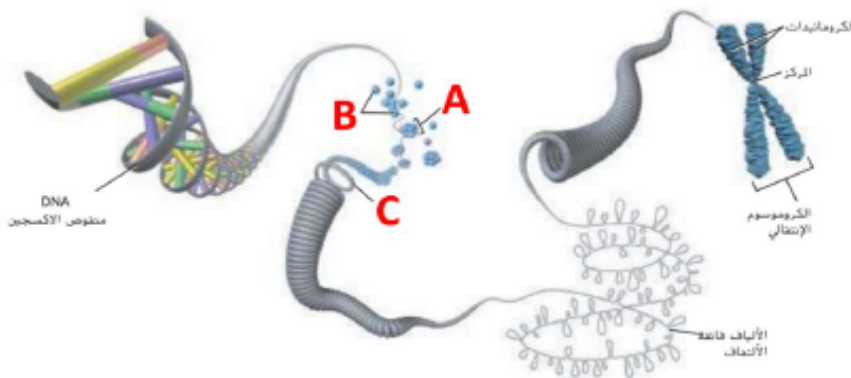
62. إن التركيب B هو :

أ- هستونات

ب- نيوكليوسومات

ج- اليااف كروماتينية

د- كروموسوم



63. إن التركيب C هو :

- أ- هستونات
- ب- نيوكليوسومات
- ج- الياف كروماتينية
- د- كروموسوم

64. واحدة مما يلي ليس من خصائص DNA

- أ- يوجد به ثلاثة أنواع
- ب- كميته ثابتة في جسم الكائن الحي
- ج- القدرة على التضاعف الذاتي
- د- القدرة على تخزين المعلومات الوراثية

65. من المؤكد أن النسبة بين كل من A,T إلى النسبة بين C,G هي DNA تساوي :

- أ- 1:1
- ب- 2:1
- ج- 1:3
- د- 1:2

66. بنى واطسون وكريك نموذجاً يوضح أن

- أ- DNA و RNA التركيب نفسه
- ب- DNA مكوّن من سلسلتين تلتفان على شكل لولب مزدوج
- ج- الجوانين يشكل روابط هيدروجينية مع الأدينين
- د- الثايمين يشكل روابط هيدروجينية مع السيتوسين

67. علام تنص قاعدة تشارجاف؟

- أ- كمية الأدينين تساوي كمية الثايمين
- ب- كمية الجوانين تساوي كمية السيتوسين
- ج- كمية الجوانين تساوي كمية الثايمين
- د- أوب معاً

68. TAAC: ATTG

أ- TGCG : CGAA

ب- CAGG : GTCC

ج- AGAT : TCGG

د- TTTG : AAAT

69. أي من التالي لا يوجد في DNA؟

- أ- أدينين
- ب- سايتوسين
- ج- يوراسيل
- د- جوانين

70. إذا كانت نسبة الجوانين في DNA 17% فأى من التالي يمثل نسبة الثايمين؟

- أ- 34%
- ب- 66%
- ج- 33%
- د- 17%

Type text here

71. إذا كان ممكناً استخراج 2.8 بيكو جرام من DNA من عدد معين من خلايا مشيجية للإنسان فأى من التالي يمثل كمية

DNA في العدد نفسه من الخلايا الجسمية ؟

- أ- 7.4 بيكو جرام
- ب- 5.6 بيكو جرام
- ج- 2.8 بيكو جرام
- د- 1.4 بيكو جرام



72. ماذا كان استنتاج أعمال جريفت فيما يخص المكورات الرئوية ؟

- أ- الحمض النووي الرايبوزي منقوص الأكسجين هو المادة الجينية في الفيروسات
- ب- بنية الحمض النووي الرايبوزي منقوص الأكسجين لولبية مزدوجة
- ج- البكتيريا المتعرضة للحمض النووي الرايبوزي منقوص الأكسجين يمكنها أن تدمجه وتغير الطراز الظاهري
- د- تساوي كمية الأدينين الثايمين في الحمض النووي الرايبوزي منقوص الأكسجين

73. التجربة التي اثبتت بأن DNA هو المسؤول عن نقل المعلومات الوراثية في الفيروسات هو :

- أ- آفري
- ب- واتسون وكريك
- ج- شارجاف
- د- هيرشي وتشيس

74. إن انتقال المادة الوراثية من خلية ميتة إلى خلية حية :

- أ- العبور
- ب- النسخ
- ج- التحول
- د- الاقتران

75. إذا كانت إحدى سلسلتي DNA بتتابع GATCCTTAGG فإن التتابع المتمم :

- أ- CTAGGAATCC
- ب- CCTAGCCTTA
- ج- CATGGAATCC
- د- GUAUCGCCAT

76. يحتوي شريط DNA على 120 قاعدة نيتروجينية فكم النيوكليوتيدات التي توجد على هذا الشريط

- أ- 600
- ب- 120
- ج- 240
- د- 360

77. النسبة بين DNA في خلايا مخ إنسان وDNA في أمشاجه هي نسبة :

- أ- 4:1
- ب- 3:1
- ج- 1:1
- د- 1:2

78. إذا كانت نسبة نيوكليوتيدات الجوانين 15% فإن النسبة المئوية للأدينين الموجودة :

- أ- 15%
- ب- 35%
- ج- 30%
- د- 70%

79. من المؤكد أن النسبة بين وجود نيوكليوتيدات كل من الأدينين والثايمين أو نسبة نيوكليوتيدات الجوانين والسيتوسين في DNA تساوي دائما :

- أ- 4:1
- ب- 3:1
- ج- 1:1
- د- 1:2

80. في سلسلتي حمض DNA المتقابلتين يكون عدد البيورينات والبريميدينات :

- أ- مختلف في السلسلة الاولى عن السلسلة المقابلة لها
- ب- متماثل في السلسلتين معا
- ج- عدد البيورينات ضعف عدد البريميدينات
- د- لاشئ مما سبق

81. تحتوي نواة الحيوان المنوي مقارنة بخلية جسدية على :

- أ- نصف كمية DNA
- ب- ضعف كمية DNA
- ج- جزئ بروتين
- د- جميع ما سبق