

طبعة  
ملونة

# علم الوراثة

الدكتور  
عبد الحسين الفيصل

✓ Approuvé



✓ Approuvé

electronic

# وراثة الإنسان

تأليف

د. عبد الحسين الفيصل

## المحتويات

1	مقدمة الكتاب
4	الفصل الأول
4	أساسيات الوراثة
4	<b>Principles of Genetics</b>
15	الفصل الثاني
15	الأمراض الناشئة عن موروث جسمي سائد
30	الفصل الثالث
30	الأمراض الناشئة عن مورث جسمي متعدد
30	<b>Autosomal Recessive Disorders</b>
32	مقدمة:
35	: Sickle Cell Anemia
45	الفصل الرابع
45	الأمراض المرتبطة بโครموسوم X
45	<b>Linked Disorders-X</b>
47	مقدمة
65	الفصل الخامس
65	التحليل الخلوي والوراثي لبعض الأمراض ذات نمط التوريث
65	الجسمي والجنساني
65	<b>Cellular and Genetical Analysis</b>
65	<b>Of Some Autosomal and X-Linked Diseases</b>
67	أمراض عدم تخثر الدم – سيولة الدم (الهيموفيليا)

69	:Alpha Thalassemia	الثلاسيميا ألفا
70	: Beta Thalassemia	ثلاسيميا بيتا
72	أمراض تخزين السكريات المتعددة المخاطية	
83	(Mucoviscidosis)	Cystic Fibrosis
84	تبقع شبكة العين وعمى الألوان	
90	مرض السكري Diabetes Mellitus	
91	مرض ريرتل والتشوهات العظمية	
95	الأمراض المرتبطة بتحديد الجنس	
101	وراثة الحساسية للعقاقير Pharmacogenetice :	
102	الاستجابة لماء الأوكسجين (بيروكسيد الهيدروجين):	
102	الاستجابة للأيزونيازيد (Isoniazid) الفنيل زين Pheelzine	
103	الاستجابة للبريماكوين Primaquine	
107	الفصل السادس	
107	الأمراض اللامندلية	
107	<b>Non-Mendelian Disorders</b>	
110	الأمراض اللامندلية	
113	المُدمغ Imprinting	
114	الموزائيكية Mosaicism	
118	الأمراض المرتبطة بالإختلالات الكروموسومية:	
122	الفصل السابع	
122	الأمراض المرتبطة بشذوذ الكروموسومات	
122	<b>Chromosomal Disorder Diseases</b>	
124	مقدمة	
124	تركيب الكرومومسومات:	
128	: Human Chromosome Karyotyping	
135	الاختلاف الكرومومامي العددي Numerical Aberrations	
140	الاختلاف الكرومومامي التركبي Structural Aberrations	

- الانتقال الكروموسومي Chromosomal Translocation : 142
- الحذف Deletion : 143
- التضاعف Duplication : 143
- الانقلاب Inversion : 144
- الكروموسومات متناظرة الأذرع Isochromosomes : 144
- الفصل الثامن**
- الوراثة الجزيئية الطبية**
- Medical Molecular Genetics**
- مقدمة : 164
- موقع المورثات و عملها : 170
- طرق العامة لفصل الحامض النووي : 174
- أولاً : طريقة الفينول كلوروفورم إيزوأميل : 174
- طرق استخلاص الأحماض النووية من الخلايا والأنسجة : 181
- أولاً: استخلاص الحامض النووي DNA من كريات الدم : 181
- ثانياً: استخلاص الحامض النووي DNA من النماذج النسيجية أو الزرع النسيجي : 182
- الطرد المركزي الفائق Ultracentrifugation : 184
- تهجين أوراق التتروسيليلوز أو النايلون : 193
- تبقيع الحامض النووي Dot blot : 195
- تهجين التحضرارات الخلوية In situ hybridization : 196
- طريقة ماكسام وجليبرت Maxam- Gilbert Method : 203
- طريقة سانجر- كولسون Sanger- Coullson method : 206
- الفصل التاسع الوراثة والسرطان**
- مقدمة : 226
- النظرية الأولى: النظرية الكيميائية والفيزيائية : 229
- النظرية الثانية: النظرية الجرثومية : 230

230	النظرية الثالثة: نظرية النكوص:
233	وظائف المورثات السرطانية الخلوية والفايروسية:
236	المورثات المشفرة لمستقبلات عوامل النمو:
238	المورثات المشفرة لبروتينات تآمر GTP:
239	المورثات المشفرة لبروتينات نووية:
243	آليات تنشيط المورثات السرطانية الخلوية:
243	أولاً: تنشيط المورثات السرطانية الخلوية بالفايروسات:
245	ثانياً: تنشيط المورثات السرطانية الخلوية بالطفرات الوراثية:
247	ثالثاً: تنشيط المورثات السرطانية الخلوية بالانتقال الكروموموني:
250	رابعاً: تنشيط المورثات السرطانية الخلوية بتضخمها وزيادة تعبيرها:
251	خامساً: تنشيط المورثات السرطانية الخلوية بالتأزر الجيني:
252	سادساً: آلية فقدان أو عطب المورثات الكابنة للسرطان:
	آلية انتشار النقال السرطانية Mechanism of cancer
256	:Metastasis



## مقدمة الكتاب

إن التطور في الأجهزة والمواد اللازمة في حقل علم الوراثة والعلوم التي لها علاقة وطيدة ساهمت كثيراً في إلقاء الضوء حول أهمية هذا العلم وارتباطه بشكل مباشر في الكثير من الأمراض والمتلازمات والتشوهات الخلقية. ويمكن ملاحظة هذا الارتباط من خلال الأعداد المتزايدة من الأبحاث العلمية التي تنتشر كل يوم والتي تبرهن ارتباط أمراض معينة أو متلازمات بتشوهات وراثية على مستوى المورثات أو الكروموسومات.

لقد أدى التراكم الهائل لمعارف الوراثة والطب إلى وجود اعتبار الوراثة جزء لا يتجزأ من عمل الأطباء وتخصص العديد منهم الآن في الوراثة لغرض تشخيص الحالات المرضية المرتبطة بالوراثة وكذلك لتقديم الاستشارة الطبية اللازمة. لذلك فإن من الضروري أن يحيط الأطباء ودارسي الطب بالوراثة الطبية وكيفية تحليل الأمراض وراثياً لتوفير عوناً إضافياً لفحوصات الطبية المختبرية وغيرها لمحاصرة الأمراض وكشف أسبابها لتسهيل التعامل معها ومكافحتها.

لقد جاءت فكرة هذا الكتاب نتيجة عدم وجود مصادر علمية عربية تقدم هذا العلم للباحثين والطلبة وغيرهم وقد حرصنا كل الحرص على تضمينه طرق تحليل الأمراض الوراثية وتحديد منشأها الوراثي وكذلك أساليب بناء الأشجار الوراثية العائلية وطرق التحليل الوراثي الجزيئي لهذه الأمراض والآليات الوراثية والخلوية التي تحكم عدداً كبيراً من الأمراض والمتلازمات والتشوهات الخلقية.

ولذلك فإننا نرجو أن يكون هذا الكتاب عوناً لكل من يهمه معرفة الوراثة الطبية ومصدراً علمياً للمكتبة العربية.

وختاماً أقدم شكري وتقديرني لكل من قدم عوناً لتقديم هذا الكتاب

**ومن الله التوفيق**

د. عبد الحسين الفيصل

بغداد

2005/5/4

الفصل الأول

1

## الفصل الأول

أساسيات الوراثة

Principles of Genetics

## الفصل الأول

### أساسيات الوراثة

# Principles of Genetics



أثبتت الأبحاث العلمية التي توالت منذ العام 1900 حتى الآن بطريقة التوارث التي نشرها العالم يوهان مندل منذ عام 1866 هي طريقة كونية تشمل جميع الكائنات الحية وتخضع لها جميع الصفات الوراثية المرتبطة بموروث مفرد.

استنتج مندل من جميع تجاربه التي أجرتها على نبات البازلاء Pisum Sativum بأن العوامل (الموراثات Genes) المسؤولة عن الصفات موجودة على هيئة مفردة في كل من الخلايا الجنسية الذكرية والأنثوية. تلقي هذه بعد الإخصاب لتصبح مزدوجة ويعتمد تعبيرها على سيادة العامل (Dominant) أو تنحية (Recessive). أطلق على هذه العوامل المفردة بالآليات التي تؤلف أزواجها ما يعرف بالموروثات.

كما استنتج بأن انعزال عدة صفات يتم بصورة حرة دون أن يتاثر أحدهما بالآخر. ويلاحظ من هذه الاستنتاجات بأن تلك الملاحظات التي أطلق عليها قوانين مندل تخضع لها الصفات التي يعبر عنها بواسطة مورث مفرد بينما تخضع الصفات التي يعبر عنها بأكثر من مورث لنظم توارث مختلف.

إن النتائج التي حصل عليها مندل خلال تجاربه تلك بينت بأن الأفراد ذوي الهيئة المظهرية السائدة (Phenotype) لا يملكون هيئة وراثية (Genotype) واحدة بل هيئتان هما هيئة وراثية مؤلفة من البيلين سائدين (Homozygous) ويرمز لها بحرفين انجليزيين كبيرين مثل DD ويطلق على هؤلاء الأفراد بذوي الصفات السائدة النقية وهيئة وراثية مؤلفة من البيل سائد وأخر متختي (Heterozygous) (غير متماثلة أو هجين) ويرمز لها بحرف انجليزي كبير وأخر صغير مثل Dd ويطلق على هؤلاء بذوي الصفات السائدة الهجينية. بينما يظهر الأفراد ذوي الهيئة المظهرية المتختية متشابهون في الهيئة الوراثية ويرمز لهم بحرفين انجليزيين صغارين مثل dd.

أظهرت نتائج مندل أيضاً بأن 100% من أفراد الجيل الأول الناتجة من أباء أحدهما بصفة سائدة نقية DD وأخر بصفة متختية dd تحمل هيئة مظهرية سائدة (بغض النظر عن الهيئة الوراثية) وتختفي تماماً الصفة المتختية. فيما تتعزل الصفتان مرة أخرى في الجيل الثاني حيث تبلغ نسبة الأفراد بالصفة السائدة حوالي 75% مقارنة مع 25% لأفراد الصفة المتختية. وتبقى هذه النسبة ثابتة في حالة توارث عدة صفات منديلية في آن واحد.

اما في حالة أن أحد الآباء بصفة سائدة هجينه Dd والآخر بصفة متتحية dd فإن أفراد الجيل الأول لهما ذات هيئتين متساويتين في النسبة (50% لكل منهما) أحدهما بصفة سائدة والأخرى بصفة متتحية (شكل 1-1)

أب بصفة متتحية DD × dd أب بصفة سائدة نقية الآباء P



الجيل الأول F1 100% سائد هجين

(Dd) F1 × (Dd) F1

DD : 2Dd : dd

الجيل الثاني F2

25% متتحي الصفة : أفراد بصفة سائدة 75%

أب بصفة متتحية Dd × dd أب بصفة سائدة هجينه الآباء P

2Dd : 2dd

F1 الأول

50% متتحية : 50% سائدة الصفة

### شكل 1-1 : طريقة توارث الصفات المندلية

واستناداً إلى نتائج مندل فإن الآليات أثناء الانقسام الاخزالي تتوزع بصورة على الخلايا الجنسية الناتجة وفرصة حصول كل من الخلايا على البول معين تكون متساوية وهو ما ينطبق تماماً مع نظرية الاحتمالات الرياضية التي تنص على أن فرصة حدوث حدفين مستقلين أو أكثر في آن واحد تكون متساوية لكل منها وتتساوي حاصل ضرب فرصة حدوث كل منها. ويمكن استخدام هذه النظرية للتنبؤ بتتائج توارث أمراض بشارية معينة.

واستناداً لما سبق فإن احتمال الحصول على أفراد بهيئة وراثية معينة يساوي حاصل ضرب فرصة كل البول من الآليات الهيئة المطلوبة.

فمثلاً في المثال السابق فإن احتمالية الحصول على أفراد بهيئات وراثية Dd يساوي  $1/2 \times 1/2 = 1/4$  ونظراً لوجود فردان بهذه الهيئة لذلك فإن احتمالية تساوي  $1/2 \times 1/4 = 1/8$ . وذلك يعني بأن هناك احتمالية قدرها 50% في الحصول على أفراد بهيئة وراثية غير متماثلة Dd وهو تماماً ينطبق على ما تم الحصول عليه في المثال السابق.

وينطبق قانون الاحتمالات أيضاً في حالة توارث أكثر من صفة واحدة. فمثلاً أن احتمالية الحصول على فرد بهيئة وراثية BBAA (صفتين سائدتين) يساوي  $1/2 \times 1/2 \times 1/2 = 1/8$ .

كما يمكن استخدام معادلة مفهوك الحدين في التحليل الوراثي وطبقاً لنظرية الاحتمالات باستخدام المعادلة  $(p + q)^n$  حيث أن  $p$ ,  $q$  تمثل احتمال حدوث حدفين مستقلين فيما تمثل  $n$  عدد الأحداث.

مثلاً إن احتمالية حصول زوجين طبيعيين للون البشرة ولكنهما هجينان لصفة الأمهق (الاليبينو Albino) على ثلاثة أطفال طبيعيين كالتالي:

$$P = \text{الشكل الطبيعي} \quad q = \text{الشكل الأمهق}$$

$$q^3 + 3pq^2 + 3p^2q + p^3 = (p + q)^3$$

$$p^3 = (3/4)^3 = 42\% \text{ احتمالية الحصول على ثلاثة أطفال طبيعيين.}$$

$3P^2q = 3 \times (3/4)^2 \times 1/4 = 42\%$  احتمالية الحصول على طفلين طبيعيين وثالث أمهق.

$3pq^2 = 3 \times 3/4 \times 1/4^2 = 14\%$  احتمالية الحصول على طفل طبيعي واحد وطفلين أمهقين.

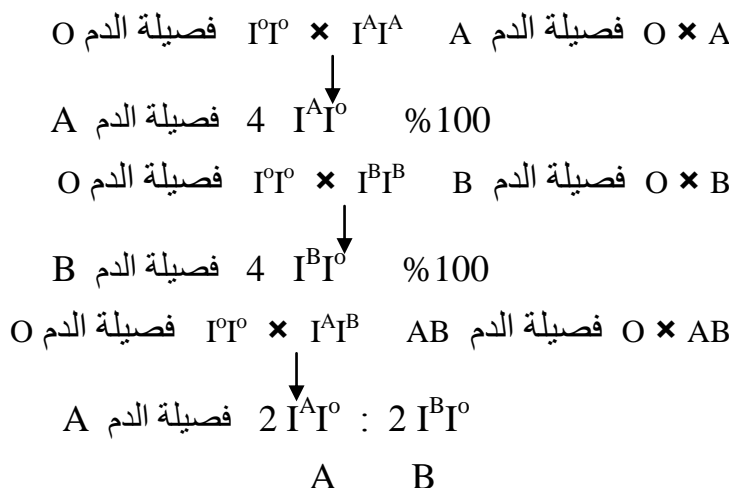
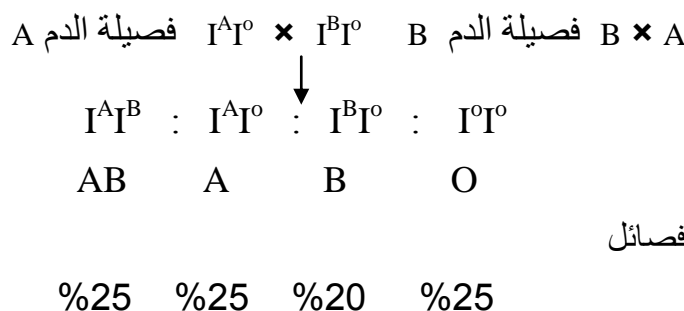
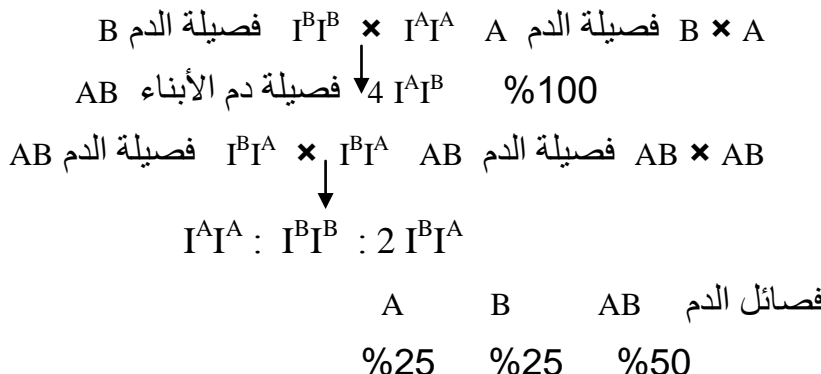
$$q^3 = (1/4)^3 = 2\% \text{ احتمالية الحصول على ثلاثة أطفال مهق.}$$

### السيادة غير التامة Incomplete Dominance

إن كل ما سبق من حديث حول الصفات mendelian يوضح أن هناك سيادة تامة أو تتحي تام للصفات ولا وجود لصفات وسطية. كما تبين لنا مما سبق بأن الهيئات الوراثية للأفراد الناتجة أكثر من الهيئات المظهرية ويرجع ذلك لوجود مورثات الصفة على نفس الموقع في الكروموسومات النظيرة Sister Chromosomes.

في التحليل الوراثي لصفات معينة لوحظ أن أفراد الجيل الأول تحمل صفات وسطية بين الآبوبين وتتعزز هذه في الجيل الثاني إلى ثلاثة صفات مظهرية بدلاً من اثنين كما هو الحال في الصفات mendelian. وكذلك وجود ثلاثة هيئات وراثية أيضاً مما يعني تساوي الهيئات المظهرية مع الهيئات الوراثية. ويرجع ذلك لوجود مورثات الصفات على موقع مختلف من الكروموسومات النظيرة. تسمى مثل هذه الصفات أو غيرها من الصفات الشاذة بالصفات ذات السيادة غير التامة.

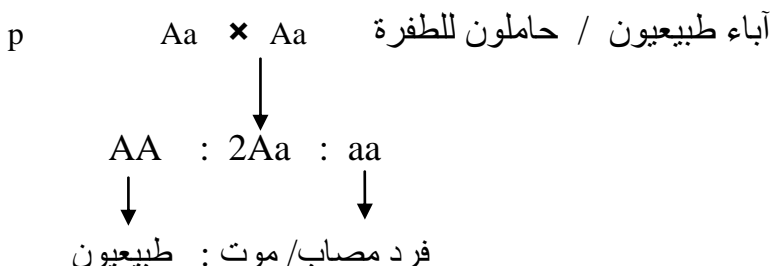
هناك أنواع مختلفة من السيادة غير التامة يمكن مشاهدتها في عدد من الصفات والأمراض البشرية. فقصائل الدم مثلاً تبدي نوعاً من السيادة غير التامة تدعى بشبه السيادة Semidominance حيث تكون فصيلة دم أفراد الجيل الأول خليطة بين فصيلتي دم الآباء (إلا في حالة تشابه فصائل دم الآباء).



فصائل الدم

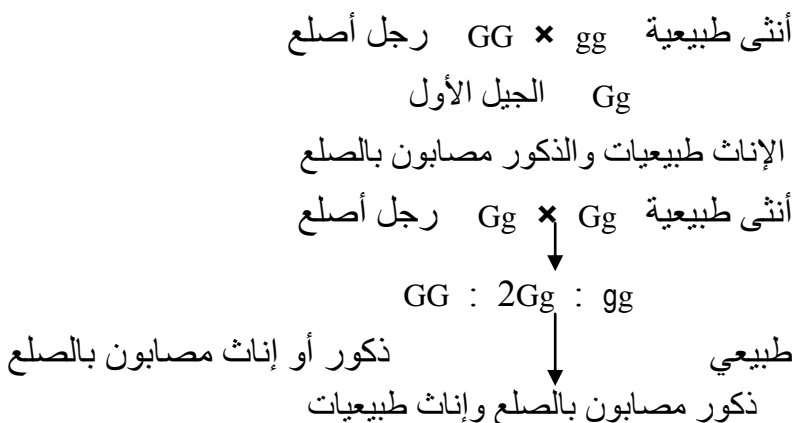
%50 %50

أما في حالة مرض عنة المراهقة المبكر Juvenile Amaurotic Idiocy والذي يظهر بعد سنة من الولادة حيث يحصل انحطاط في القوى العقلية والبصر الذي يؤدي إلى العمى الكامل ثم الموت قبل سن السابعة وكذلك مرض تاي - ساجكس Disease Tay - Sachs 's Anemia والتي تؤدي إلى الموت المبكر للأطفال فإنها جميعاً تنشأ من توارث نوع من المورثات تدعى بالمورثات المميتة Lethal Genes حيث يؤدي ظهور هذه المورثات بصورة متتحية نفية إلى خطورة الإصابة.



ويلاحظ من الأمراض السابقة ارتباطها مع مورثات مميتة. ويعتقد بأن الكثير من حالات وفيات الأجنة البشرية قبل الولادة تعزى لوجود هذه المورثات.

كما تخضع بعض الصفات البشرية كالصلع وطول الأصابع وقصرها وتوزيع الشعر على الجسم والصفات الجنسية الثانوية كالأثنية إلى تأثير الهرمونات الجنسية، إذ تعمل هذه الهرمونات كمنظمات لبعض المورثات بحيث تحكم في سيادتها أو تتحيها اعتماداً على جنس الفرد وتدعى تلك المورثات بالمورثات المتأثرة بالجنس.



ويلاحظ من المثال السابق بأن الإناث لا تصاب بالصلع إلا في حالة وجود موروث الصلع بهيئة وراثية فنية وسائدة وهو نادراً ما يحصل. كما أن ضمور الأئدية عند الذكور ونموها يعتمد أيضاً على مورثات تتأثر بالهرمونات وكالتالي:

$$\begin{array}{c} \text{أنثى} \quad ff \times FF \quad \text{ذكر} \\ \downarrow \\ Ff \end{array}$$

الذكور من هؤلاء ضامري الأئدية والإإناث نامية الأئدية ويلاحظ من الأمثلة السابقة بأن للذكور والإإناث في الجيل الأول نفس الهيئة الوراثية إلا أنهما يختلفان في الهيئة المظهرية بسبب تأثير هرمونات الجنس. ترتبط بعض الأمراض والصفات بأحد كروموسومي الجنس بحيث أن المورثات المسئولة عن هذه الأمراض أو الصفات موجودة على كروموسوم X أو Y ولا يوجد نظير لها على الكروموسومات الجسمية.

تدعى مثل هذه الأمراض أو الصفات بأنها مرتبطة بالجنس Sex Linkage. تتبع هذه الأمراض أو الصفات نظاماً تصالياً بحيث يورث الذكور صفاتهم المرتبطة بالجنس إلى أحفادهم من الذكور عن طريق بناتهم أو تتبع نظاماً تبادلياً بحيث تنتقل من أحد الجنسين إلى الآخر.

إن معظم الأمراض المرتبطة بالجنس ترتبط مع كروموسوم X ولا توجد إلا حالات نادرة مرتبطة مع كروموسوم Y.

إن نتائج الصفات المرتبطة بالجنس يعتمد على الأب الذي دخلت صفة المرض عن طريقه وهو ما يختلف عن نتائج الصفات mendelian حيث لا تتأثر فيها صفات إفراد الجيل الأول والثاني بتغير الأب الذي أدخل المرض.

يمكن التعرف على الصفات المرتبطة بالجنس من دراسة سجلات النسب أو العائلة Family Pedigree حيث تظهر هذه الصفات بتكرار أعلى في الذكور عنه في الإناث. كما تنتقل هذه الصفات من الأب إلى أحفاده من الذكور عبر بناته ولا تنتقل إلى أبنائه.

إن الكثير من الأمراض البشرية التي تم دراستها حتى الآن يظهر بوضوح ارتباطها بـKروموسوم X مثل تشوه القرحية وتحوصل البشرة وعيوب صمامات القلب وأضمحال العصب البصري والجلوكوما المبكرة وسبيولة الدم وقصر النظر وغيرها. هذا إضافة لبعض الصفات البشرية مثل ازدجاج الرموش وخصلة الشعر البيضاء.

ويمكن متابعة طريقة التوارث المرتبطة بالجنس بالأمثلة التالية:

1. أم مصابة بعمى الألوان  $X^rX^r \times X^RY^o$  أي طبيعي البصر.

ذكور مصابة بعمى الألوان  $2X^R X^r : 2X^R Y^o$  إناث طبيعية / حاملة

2. أم طبيعية البصر / حاملة لصفة عمي الألوان  $X^R Y^o \times X^R X^r$  أب طبيعي البصر

$$X^R X^R : X^R X^r : X^R Y^o : X^r Y^o$$

ذكر مصاب : ذكر طبيعي : أنثى طبيعية حاملة : أنثى طبيعية البصر

3. أم طبيعية الدم  $X^h Y^o \times X^H X^H$  أب مصاب بسيولة الدم (الهيوفيليا)  
ذكور طبيعية الدم  $2X^H Y^o : 2X^h X^H$  إناث طبيعية / حاملة

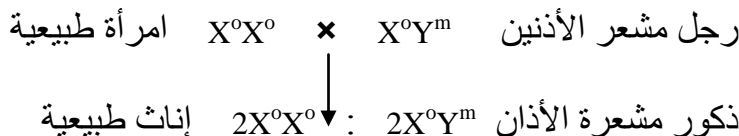
4. أم حاملة لصفة سيولة الدم  $X^h Y^o \times X^H X^h$  ذكر مصاب بسيولة الدم

$$X^H X^h : X^h X^h : X^H Y^o : X^h Y^o$$

ذكر مصاب : ذكر طبيعي : أنثى مصابة : أنثى طبيعية / حاملة

إن معظم الأمراض المرتبطة بالجنس مثل سيولة الدم وعمى الألوان وغيرها ترتبط كما أسلفنا بكتروموسوم X ولا توجد من الأمراض البشرية المعروفة ما هو مرتبط مع كروموسوم Y. إلا أنه توجد بعض الصفات البشرية المميزة التي ترتبط مع هذا الكروموسوم مثل الجلد الشائك Porcupine Skin والأذن المشعرة Hairy Ears ووجود الصفاق بين أصابع الأرجل Weebled Toes.

تدعى جميع هذه الصفات والتي ترتبط مع كروموسوم Y بالصفات الهولندية Holandric Traits



**الفصل الثاني**

**2**

**الأمراض الناشئة عن موروث جسمي سائد**

**Autosomal Dominant Disorders**

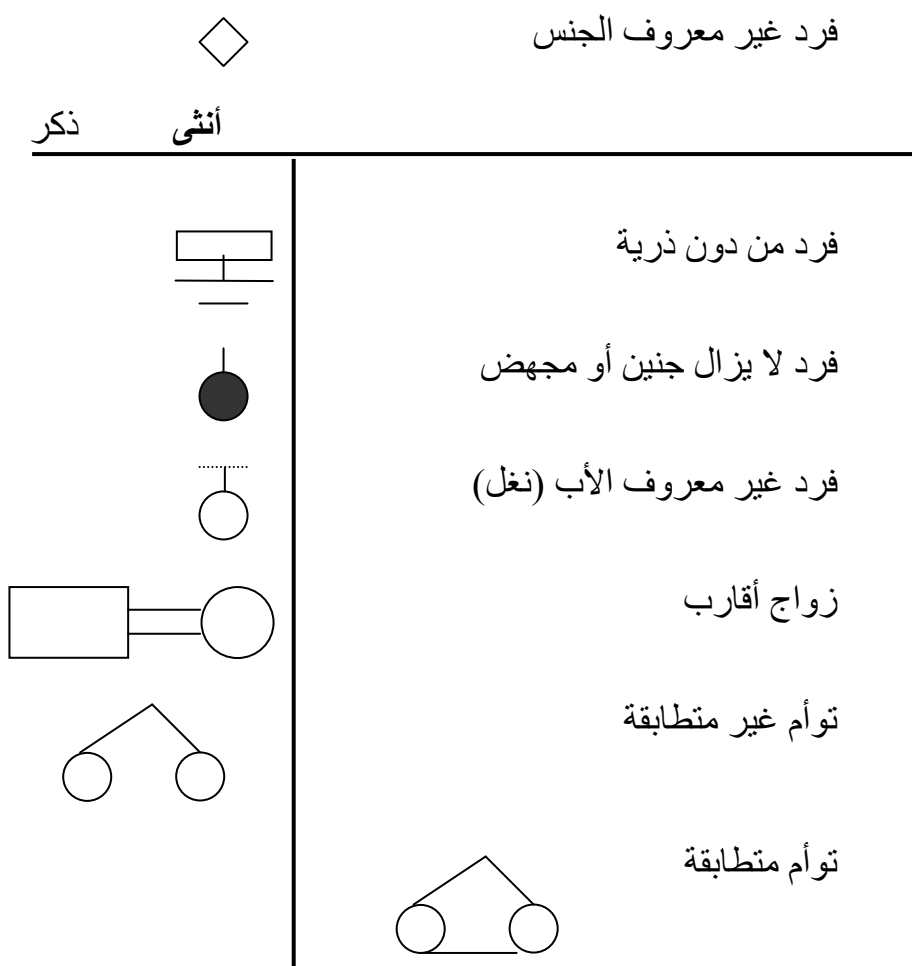
## الفصل الثاني

### الأمراض الناشئة عن موروث جسمي سائد

مقدمة حول الأنماط الوراثية للأمراض mendelian:

تنشأ الأمراض الوراثية mendelian نتيجة حصول عطبًا أو ضررًا في موروث مفرد يتبع في توارثه القوانين mendelian. وعلى الرغم من ندرة حصول مثل هذه الأضرار إلا أنها مع معرفة أكثر من 4000 موروث mendelian تصبح ذات أهمية كبيرة وتزداد معها احتماليةإصابة الأفراد. إن مثل هذه الاحتمالية يمكن حسابها وتقعها عند أفراد ينتسبون لعوائل ذات تاريخ وراثي لمرض ما وذلك من خلال معرفة نمط توارث المرض عن طريق بيانات السجل العائلي. وعلى العموم فإن هناك لائحة خاصة بالعلامات والرموز المستخدمة في بناء السجلات العائلية أو الأشجار العائلية اللازمة في التحليل الوراثي يوضحها الجدول التالي:

ذكر	أنثى	
		أنثى وذكر طبيعيان
		أنثى وذكر مصابان
		(الموروث هجين جسمي متختلي) أنثى وذكر حاملان لصفة المرض
		أنثى وذكر متوفيان
		(ارتباط بكتروموسوم X) أنثى حاملة لصفة المرض



يمكن أن تقع الموراثات mendelian المتضررة على الكروموسومات الجسمية Auto-Somal Chromosome لذلك فإن أنماط الاختلالات الوراثية mendelian (الأمراض mendelian) ويمكن وتبعداً للسيادة والتحي أن تظهر على هيئات خمسة وهي :

1. الأمراض الناشئة عن مورث جسمي طافر سائد.

Autosomal Dominant Disorders

2. الأمراض الناشئة عن مورث جسمي طافر متاحي.

Autosomal Recessive Disorders

3. الصفات المرتبطة مع كروموسوم Y.

Y-Linked Traits

4. الأمراض الناشئة عن مورث طافر مرتبط بـ كروموسوم X سائد.

### X-Linked Dominant Disorders

5. الأمراض الناشئة عن مورث طافر مرتبط بكتروموسوم X متخي.

### X-Linked Recessive Disorders

الأمراض الناشئة عن مورث جسمي طافر سائد

### Autosomal Dominant Disorders

تمثل الأمراض التي تتبع هذا النمط من التوارث معظم الأمراض المندلية وتشكل هذه حوالي 50% من الأمراض المندلية (جدول 2-2). تنشأ هذه الأمراض عن وجود طفرة وراثية في مورث مفرد (اليل واحد) بينما يكون المورث النظير طبيعي ويسود في هذا النمط المورث الطافر (غير الطبيعي) بينما يبقى تأثير المورث الطبيعي مكبوتاً. تدعى الهيئة الوراثية للأفراد المصابين بهذه المجموعة من الأمراض بالهيئة الوراثية غير المتماثلة أو الهجينية Heterozygous (شكل 2-1). تتميز هذه الأمراض بأن تورثها عمودي أو رأسي Vertical حيث تمرر مورثات الأمراض دون تمييز بالجنس إلى نصف ذرية الآباء (أب واحد مصاب وآخر طبيعي) وتكون نسبة إصابة الذكور مساوية لنسبة إصابة الإناث (شكل 2-2).

كما يمكن ظهور أفراد مصابون بالمرض في كل جيل. واستناداً لما سبق فإن نسبة انتقال المرض إلى الأبناء من أب مصاب تساوي 50% إذ يكون نصف النسل طبيعي والنصف الآخر (ذكوراً وإناثاً) مصابة بالمرض.

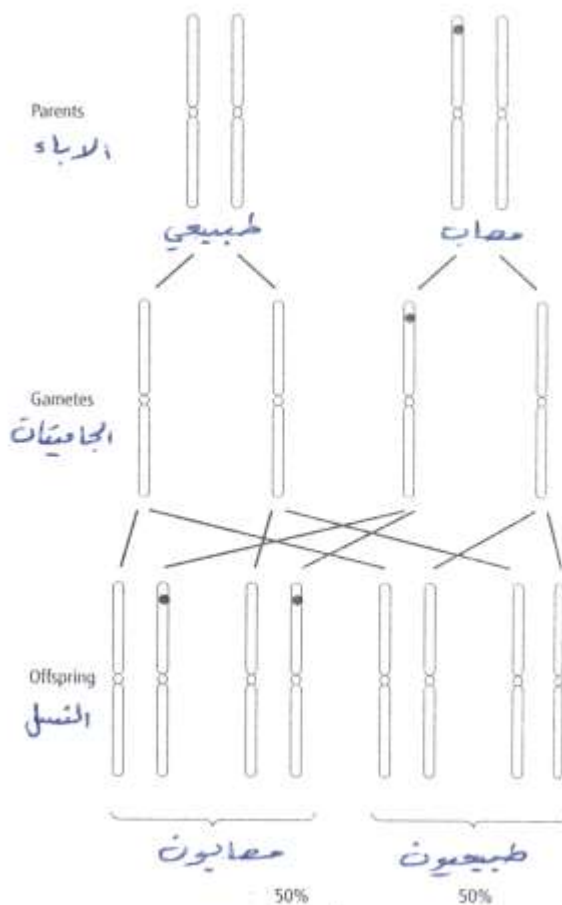
ولغرض توضيح صورة توارث هذه المجموعة من الأمراض فإننا سنتحدث بشيء من التفصيل عن مرض زيادة الكوليسترول العائلي

.Familial Hyper-Cholesterolamia

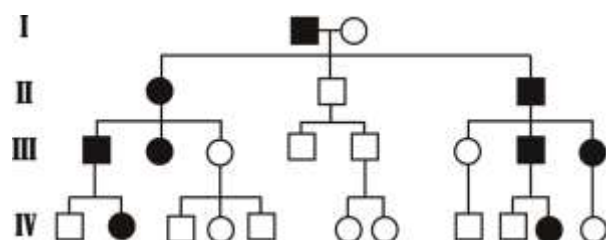
**جدول 2-2 : بعض الأمراض ذات التوارث الجسمي السائد**

**الصفات والأمراض والتنادرات**

Achondroplasia	Colonic Polycystic
Acute Intermittent Prophyria	Huntington's Disease
Adult Polycystic Kindney	Isoniazid Response
Alzheimer بعض الحالات	Myotonic Dystrophy
Apert Syndrome	Multiple Exostoses
Barbiturates Seneitivity	Marfan Syndrome
Congenital Spherocytosis	Noonan's Syndrome
Couemarin Sensitivity	Neurofibromatosis
Dominant Blindness	Osteogenesis Imperfecta بعض الحالات
Dominant Congeintal Deafness	Otosclerosis
Epidermolysis Bullosa بعض الحالات	Polyposis Coil
Erythermalgia	Progressive Myositis Ossificans
Facioscapulohumeral Dystrophy	Tuberous Sclerosis
Familial Hypercholesterolaemia	Von Willebrand
Familial Adonomatous Polysis	



شكل 1-2 : مخطط لطريقة توارث الأمراض المرتبطة بمورث جسمى سائد.



**شكل 2-2:** شجرة عائلية توضح كيفية توارث مرض مرتبط مع  
ورث طافر جسمى سائد  
مرض زيادة الكوليسترون العائلى.

يعتبر مرض زيادة الكوليسترون العائلى من أكثر الأمراض الوراثية التي تتبع نمط التواث الجسمى السائد شيوعاً. ينشأ هذا المرض نتيجة لزيادة لـ **كوليسترون الدم وخصوصاً البروتينات الدهنية قليلة الكثافة Low Density Lipoproteins**

(LDL). تظهر أعراض المرض على هيئة عقد وترية صفراء متورمة Tendon Xanthomata يمكن مشاهدتها في مواقع تمفصل الأصابع مع مشط اليد عند قبض الأصابع على بعضها وحول الكوع والركبة والأرداف وتحت جفون العينان وحجرة العينان الداخلية والحافة السفلية للقزحية (على هيئة أبيض) ويترافق ذلك بارتفاع حاد في مستوى الكوليسترون في الدم Hypercholesterolemia ونوبات قلبية قاتلة (شكل 2-3).

تختلف شدة أعراض هذا المرض اعتماداً على تماثل أم عدم تماثل الطفرات الوراثية في المورث المسؤول عن مستقبل جزيئات LDL. إذ تكون الأعراض شديدة ومبكرة في الأفراد المتماثلين للطفرة الوراثية ويعاني هؤلاء من تصلب الشرايين Atherosclerosis الذي يؤدي إلى نوبات قلبية تؤدي إلى الموت في سن خمسة سنوات إلى ثلاثين سنة بينما يزداد العمر في المرضى غير المتماثلين للطفرة حتى الخمسين سنة. يتم التخلص من الكوليسترون وهو على هيئة LDL في الحالات الاعتيادية نتيجة وجود مستقبلات خاصة على السطح الخارجي للأغشية الخلية تسمح بارتباط جزيئات LDL معها ويعتبر هذا الارتباط إشارة للخلية لابتلاء معقدات المستقبل LDL وادخالها للسايتوبلازم.

ترتبط الفجوات Vacuoles التي تحتوي على معقدات المستقبل LDL مع عدداً من الأجسام الحالة Lysosomes التي تقوم أولاً بفصل المستقبلات عن جزيئات LDL ليتم إعادة تدويرها واستخدام هذه المستقبلات مرة ثانية. أما جزيئات LDL فيتم تحويلها إلى أحماض أمينية وكوليسترون وتستخدم في العمليات الأيضية الداخلية مثل بناء الأغشية وإنتاج الهرمونات السترويدية ومواد مختلفة.

يتم التحكم في مستوى الكوليسترون عبر التحكم في عملية إنتاج مستقبلات LDL وذلك من خلال التحكم بنشاط الإنزيم 3-Hydroxy-3-Methylglutaryl 1-COA Reductase (HMG-COA Reductase) المسؤول عن ذلك.

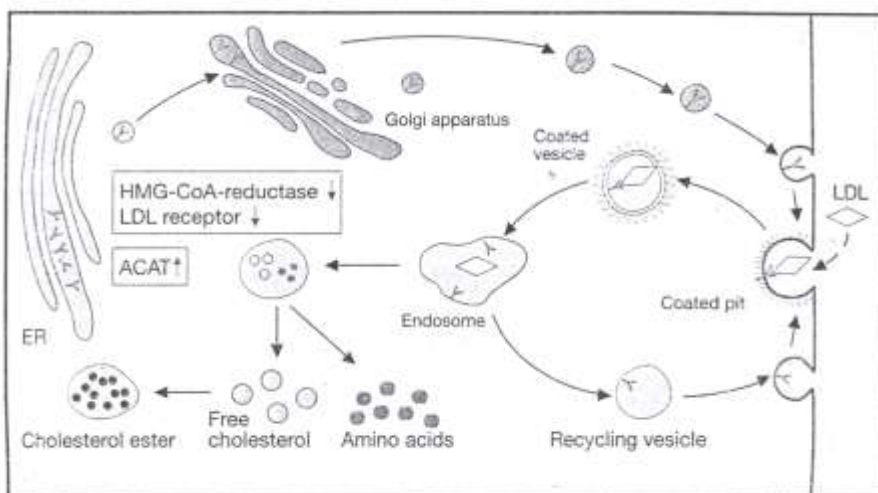
ويعمل الكوليسترول الزائد داخل الخلايا على تحفيز الأنزيم (ACAT) Acylcoa Cholesterol Transferase لغرض تخزينه ككوليسترول مؤسنز (شكل 4-2). Cholesterol Ester

ينشأ مرض زيادة الكوليسترول العائلي نتيجة لفقدان المستقبلات LDL من على سطح أغشية الخلايا أو عطبها بحيث لا تتمكن جزيئات LDL من الارتباط مع الخلايا مما يؤدي إلى ارتفاع مستواها في الدم وثم ترسل إليها داخل الأوعية الدموية واللمفاوية وهو ما يؤدي إلى تصلبها ويصبح الأمر خطيراً في حالة حصول ذلك في الأوعية الدموية التاجية التي تغذي القلب وهو ما يؤدي إلى الأزمات القلبية وقصور عمل القلب Coronary Heart Disease.

يتكون مستقبل الكوليسترول LDL من 839 حامضاً أمينياً تمثل خمسة مواقع لارتباط. ثلاثة من هذه المواقع خارجية ورابع داخل الغشاء البلازمي والخامس مرتبط مع النهاية الكاربوكسيلية في السايتوبلازم.



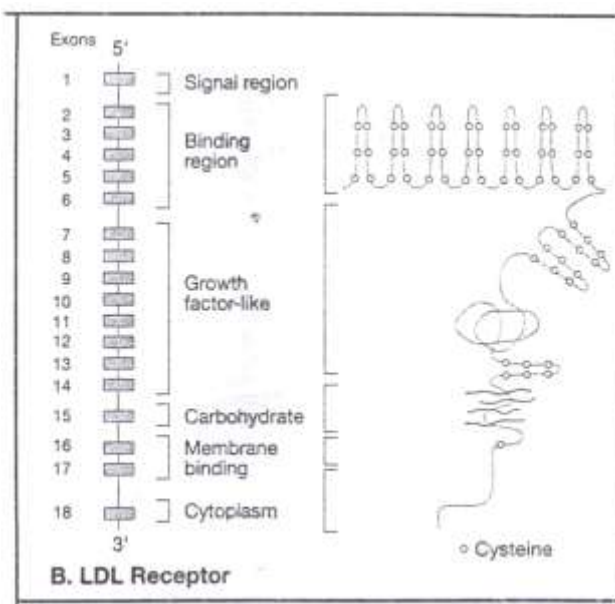
شكل 2-3: العقد الوتيرية الدهنية Xanthomata في مفاصل الأصابع الناشئة عن الإصابة بزيادة الكوليسترول العائلي.



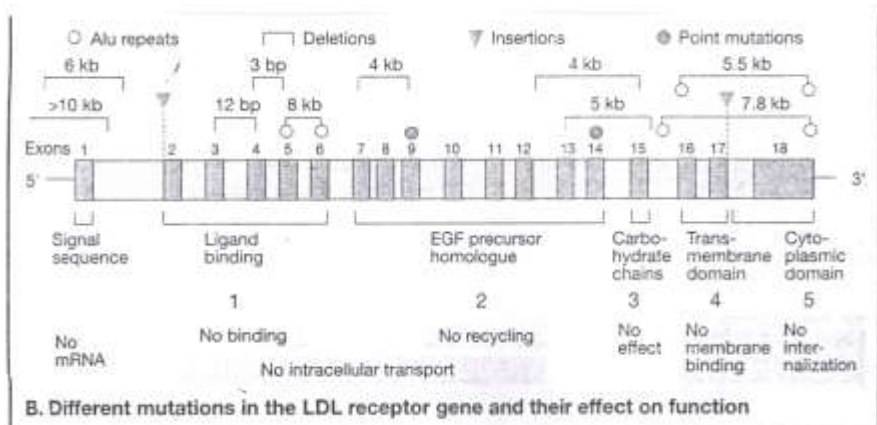
شكل 2-4: آلية استقبال جزيئات البروتينات الدهنية قليلة الكثافة LDL على الغشاء الخلوي وتمثيلها.

يتتألف الجزء الخاص بالارتباط مع جزيئات LDL من سبعة وحدات كل منها مولف من 40 حامضاً أمينياً بعضها غني بالحامض الأميني سستين Cystin. توجد داخل المستقبل عدة مواقع تتماثل في ترددات أحماضها الأمينية مع مواقع في مستقبلات عامل النمو الجلدي EGF وبروتينات تخثر الدم وهذا يعني اشتقاق هذا المستقبل من هذه العوامل (شكل 2-5).

ترجع حالة فقدان مستقبلات LDL من على أغشية الخلايا أو عطابها نتيجة لطفرة وراثية في المورث المسؤول عن إنتاج هذه المستقبلات والذي يقع على الذراع القصير لكتروموزوم 19 (P13.1 – 13.3 – 19). يتتألف هذا المورث من 18 محوراً تشغله حوالي 45 كيلو قاعدة (kb) (شكل 2-6) سجلت حتى الآن خمسة أنواع من الأضرار الناشئة عن طفرات وراثية في هذا المورث تؤثر جميعاً على عملية التخلص وتمثيل الكوليسترول وهي :



شكل 2-5: مخطط لمستقبل LDL والمورث المشفر له موضحاً المواقع الخمسة لمستقبل ومناطق تشفيرها على محاور المورث.



شكل 2-6: أنواع وموقع الأضرار الوراثية التي يتعرض لها المورث المشفر لمستقبل LDL.

▼ إخال :

ألكار Alu

● طفرة ور :

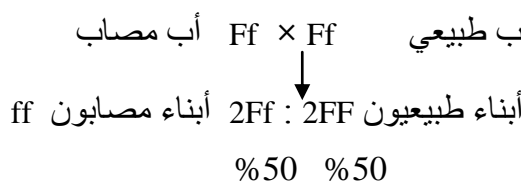
حذف

- 1- بعض الطفرات تؤدي إلى عدم إنتاج البروتين اللازم لبناء مستقبلات LDL ويطلق على هذه الطفرة R0 تؤدي إلى عدم تكوين مستقبلات LDL نهائياً.
- 2- بعض الطفرات تؤدي إلى أضرار في عمليات النقل الخلوي داخل الخلايا مثل إيقاف تدوير المستقبلات وتحليل جزيئات LDL وغيرها.
- 3- تؤدي بعض الطفرات إلى إتلاف موقع تأثير جزيئات LDL مع المستقبلات مما يرفع مستوى جزيئات LDL خارج الخلايا.
- 4- تؤدي بعض الطفرات إلى عدم حصول ابتلاع خلوي Endocytosis لمعقدة المستقبل LDL نتيجة لفقدان المستقبلات لنشاط المرسل الثاني أو الثاني الذي يعمل على تحفيز أغشية الخلايا على ابتلاع المعقّدات وتكون فجوات.
- 5- بعض الطفرات الوراثية تؤدي إلى فصل المستقبلات عن جزيئات LDL داخل الفجوات مما يوقف عمل الأنزيمات المحللة.

ويذكر بأن عدد أنواع الأضرار الوراثية التي سجلت في هذا المورث 127 ضرراً تراوحت بين طفرات وراثية مفردة وإدخال Insertion وتضاعف موقعي Duplication ويعتبر المحور التاسع من هذا المورث من أكثر المحاور تعرضاً للطفرات الوراثية المسببة لمرض ارتفاع الكوليسترول العائلي.

#### تحليل وتحديد احتمالية الإصابة:

إن أفضل الوسائل لتحليل مرض وراثي ولتحديد احتمالية الإصابة عند الأبناء هو باستخدام المعلومات العائلية لبناء شجرة تمثل السجل العائلي للمرض والقيام بفحوصات بايولوجية دقيقة واستخدام المعادلات الرياضية. (شكل 7-2 وشكل 8-8 وشكل 9-2) تمثل أشجار لعائلتين تتوازن مرض ارتفاع الكوليسترول العائلي وأخرى تتواثر مرض Erythermalgia ويمثل السهم (→) كل منها الحالة المرضية تحت الدراسة. يلاحظ من جميع الأشجار العائلية الانقال العمودي للأمراض حيث يظهر بأن هناك دائماً 50% مصابين و50% طبيعيين لأب واحد مصاب بالمرض. يمرر الأب المصاب بالمرض الكروموسوم الذي يحتوي على المورث الطافر إلى أحد أبنائه (المريض) بغض النظر عن الجنس بينما يذهب الكروموسوم الطبيعي إلى الإبن الآخر الطبيعي. ولا يوجد في مثل هذه الأمراض حاملين لصفة المرض.



إن بناء الأشجار العائلية تساعد كثيراً في تحديد نمط توارث مرض ما إلا أنها لا تحدد احتمالية الإصابة عند الأبناء المحتملين لمصاب ويمكن تحديد الاحتمالية اعتماداً على عدد الأبناء التي ينوي المريض إنجابها ومعادلة مفوكوك الحدين.

فلو افترضنا بأن الذكر المصاب في الجيل الأخير من الشجرة الأولى يود إنجاب ثلاثة أبناء فإن احتمالية إصابة هؤلاء الأبناء بالمرض ستكون  $(p+q)^3$  حيث يمثل  $p$  فرصة الحصول على طفل طبيعي  $(1/2)$  و  $q$  فرصة الحصول على طفل مصاب  $(1/2)$  لذلك فإن الاحتمالات تكون كالتالي:

$$q^3 + 3Pq^2 + 3P^2q + P^3 = (P+q)^3$$

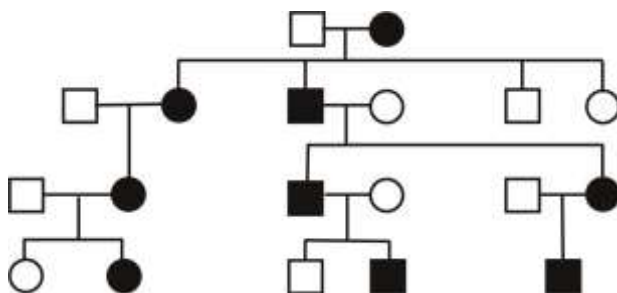
$q^3 + 3Pq^2 + 3P^2q + P^3 = (P+q)^3$  احتمالية الحصول على ثلاثة أطفال طبيعيين.

$3P^2q = 3 \times (1/2)^2 \times 1/2 = 3P^2q$  احتمالية الحصول على طفلين طبيعيين وثالث مصاب.

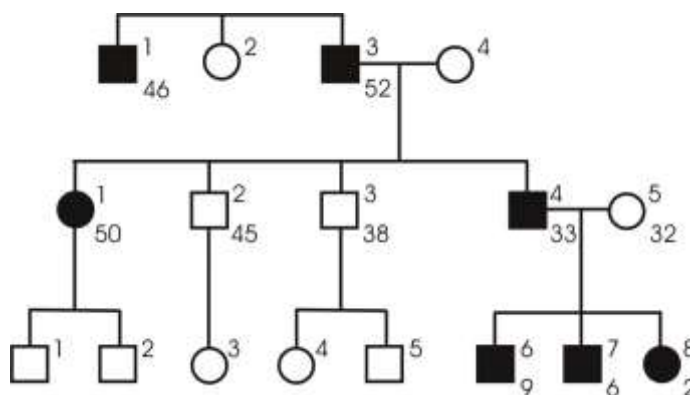
$3Pq^2 = 3 \times 1/2 \times (1/2)^2 = 3Pq^2$  احتمالية الحصول على طفل واحد طبيعي وطفلين مصابين.

$q^3 = 1/8 = (1/2)^3$  احتمالية الحصول على ثلاثة أطفال مصابين.

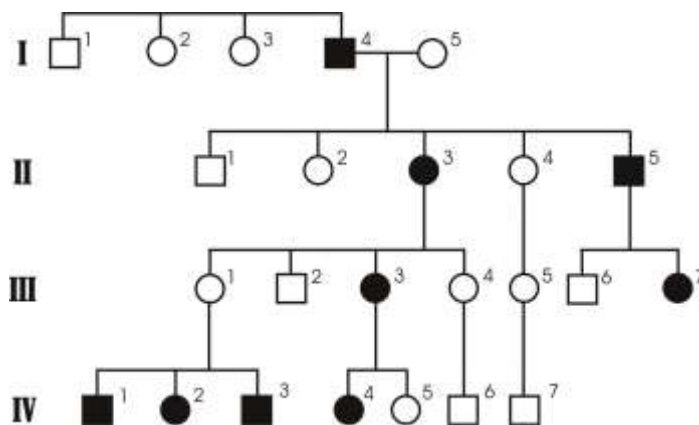
وتوضح الأشجار العائلية الثانية (8-2) والثالثة (9-2) حصول الرجل والمرأة تحت الدراسة على ثلاثة أطفال مصابين على غير النسبة المعروفة (%) 50 ويعزى ذلك إلى وجود هذه الاحتمالية بنسبة 12.5% كما هو في التحليل السابق.



شكل 2-7: شجرة العائلة لمصاب بمرض زيادة الكوليسترول العائلي. لاحظ الانتقال العمودي للمرض



شكل 2-8: شجرة العائلة لمريض آخر مصاب بمرض زيادة الكوليسترول العائلي. لاحظ وجود ثلاثة أبناء مصابين في الجيل الأخير (احتمالية حصول ذلك تبلغ 12.5%)



ج

شكل 2-9: شجرة العائلة لمريض مصاب بمرض الأرثيروملاجيا (الحمره): لاحظ التشابه في توارث المرض مع الأمراض السابقة.

#### صعوبات الاستئثارة الوراثية لهذه المجموعة من الأمراض:

إن تشخيص النمط الوراثي لهذه المجموعة من الأمراض سهل نسبياً إلا أن تقديم الاستئثارة الطبية للأباء لا يخلو من المشاكل لأسباب عديدة منها أن شدة الإصابة في بعض هذه الأمراض تختلف من فرد إلى آخر حيث تتراوح الشدة من أعراض بسيطة إلى أعراض شديدة الخطورة ويعزى ذلك الاختلاف في التعبير عن المرض Variable Expressivity ولا يعرف سبب ذلك. يؤدي ذلك إلى صعوبة في توقع شدة المرض لدى أفراد الأجيال القادمة.

فمثلاً مرض Tuberous Sclerosis فإن بعض الأفراد المصابين يعانون من أعراض جلدية بسيطة إلا أنهم يمكن أن يرزقا بأنباء متلقيين عقلياً يمثلون الحالة الشديدة لأعراض هذا المرض.

ولا يقتصر الأمر على ذلك بل إن بعض الأمراض تتأخر في الظهور بحيث يبقى المصابون دون أعراض لسنوات طويلة يتزوجون خاللها ويزرون بأبناء مصابون بالمرض دون علمهم. تدعى هذه الحالة بعدم نفاذية المرض Non-Penetrance. ويعتبر سرطان القولون ومرض تعدد الأكياس الكلوية من الأمراض المتأخرة النفاذية حيث تظهر أعراض المرض بعد سن الأربعين. وكذلك مرض هنتجتون Huntington Disease الذي تبدو أعراضه في الأعمار المتأخرة (شكل 2-10).

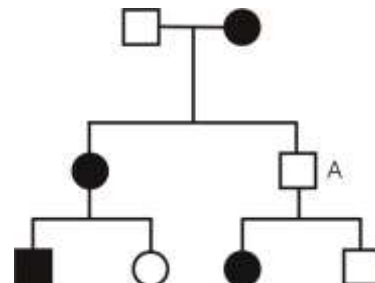
يعتبر الاختلاف في التعبير وعدم النفاذية ذات أهمية كبيرة في الاستئثارة الوراثية المقدمة للعوائل التي لها تاريخ في مثل هذه الأمراض. إذ لا يمكن إعطاء ضمانة كاملة للأفراد ذوي المظهر الطبيعي بأنه سوف لن يكون لديهمأطفال مصابون على الرغم من خطورة الإصابة تكون منخفضة ولا تزيد عن 10%.

ويمكن قياس نفاذية مرض ما من خلال معلومات سجل العائلة الوراثي حيث أن النفاذية في حالة إصابة تسعة أفراد من عائلة مؤلفة من عشرة أفراد تساوي 90%.

إضافة لما سبق فإن شدة المرض لدى بعض المصابين تبدو منخفضة نتيجة لاتباع الحمية كما هو الحال في زيادة الكوليستنول العائلي أو نتيجة أخذ عقاقير طبية كما هو الحال في مرض Prophyria وهذا يتطلب من المستشار الطبي التدقيق الجيد قبل تحديد الاحتمالات. علاوة على ما سبق فإن هناك أمراضاً تتبع نفس النمط السابق ناتجة عن طفرة وراثية عند فرد واحد من عائلة لا تمتلك سجلاً وراثياً لمثل هذا المرض. وفي مثل هذه الحالة فإن خطورة الإصابة لفرد

آخر لنفس الآباء تكاد تكون معروفة ويمكن إهمالها. كما أن بعض الأمراض مثل Myotonic Dystrophy ناتجة عن طفرة وراثية غير مستقرة وتعتمد شدة هذا المرض على نوع الطفرة وأن بعض الأمراض مثل متلازمة Apert Marfan و Syndromes Progressive Myositis Ossificans والتقزم Achondroplasia Syndrome أخرى من الطفرات الوراثية التي تؤدي إلى ظهور أمراض جديدة مثل Neurofibromatosis و Retinoblastoma.

تطلب مثل هذه الحالات وغيرها إجراء اختبارات جزئية للتأكد من الطفرات الوراثية قبل تقديم الاستشارة الوراثية.



شكل 2-10: شجرة العائلة لمصاب بمرض يتبع في توارثه نمط التوارث الجسيمي السائد. لاحظ أن الفرد A يمثل عدم نفاذية المرض حيث يكون طبيعياً من الناحية المظهرية وغير متماثل للطفرة Heterozygous وراثياً.



### الفصل الثالث

الأمراض الناشئة عن مورث  
جسمي متتحي

## Autosomal Recessive Disorders



## مقدمة:

تنشأ الأمراض التي تتبع هذا النوع من التوارث نتيجة اجتماع البيلين طافرين لمورث معين في الفرد المريض (الميئه الوراثية للطفرة متماثلة) وتنتقل هذه الأمراض من جيل إلى آخر أفقياً (Horizontal Homozygous).

يلاحظ من خلال الهيئة الوراثية للمريض بأن البيل طافر واحد غير كاف لظهور المرض ويوصى بالأفراد الذين لديهم هيئة وراثية غير متماثلة عند ذي الحالين للمرض أو لأسباب المرض Carriers. يبدو الحاملين لصفة المرض طبيعيون وأصحاء ولكن عند زواجهم من بعضهم البعض ستكون فرصه ظهور المرض لدى ذريتهم تساوي 25% وهي متساوية لفرصة حصولهم على أبناء أصحاء طبيعيين. وباستعمال معادلة مفتوح الحدين فإن فرصة الحصول على طفلين طبيعيين لهما تساوي 56.25% بينما فرصة ونسبة حصولهما على طفلين مصابين تساوي 6.25% ونسبة حصولهما على طفل طبيعي وآخر مصاب تساوي 37.5% (شكل 1-3).

ويذكر بأن الإصابة بالمرض أو حمل صفة المرض لا تقييد بجنس معين بل يمكن حصولها عند الإناث والذكور. أم في حالة زواج فرد مصاب بالمرض بأخر طبيعي تماماً فإن فرصة إنجابهما لأبناء مصابين بالمرض ستكون صفراء وتكون ذريتهما جميعاً حاملاً لصفة المرض.

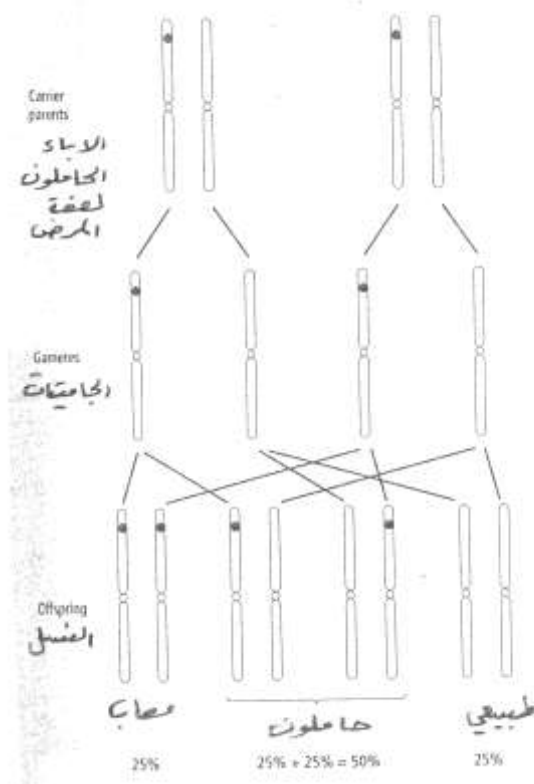
ويلاحظ أن هناك خطورة كبيرة من الإصابة بأمراض هذا النوع من التوارث وذلك عند قيام زيجات من نفس العائلة أو العشير وذلك أنه من المعروف بأن تلك الأمراض تزداد انتشاراً في الجماعات التي يتحدد الزواج فيها بين الأقارب فقط (شكل 2-3).

تأتي خطورة زواج الأقارب Consanguineous من أن الآباء يسترثون في أجداد معينين وذلك يعني حصولهما على مورثات طافرة من هؤلاء الأجداد. كما يلعب العامل العرقي (الإثنى Ethanic) دوراً في بعض أمراض هذا النمط من التوارث حيث يزداد تكرار الحالين لصفة المرض بسبب التزاوجات الداخلية. ويمكن ملاحظة التأثير لصفة المرض بسبب التزاوجات الداخلية. ويمكن ملاحظة التأثير العرقي واضحاً في المجموعات العرقية المزعولة بسبب ما كما هو الحال في اليهود الأشكناز والسود الأمريكيين حيث ينتشر بين المجموعة العرقية الأولى ثلاثة أنواع من الأمراض النادرة وهي مرض تاي - ساجكس Tay-Sachs ومرض جوغر Gaucher وتناذر بلوم Bloom وبين المجموعة الثانية مرض فقر الدم المنجل Sydrome Sickle Cell.

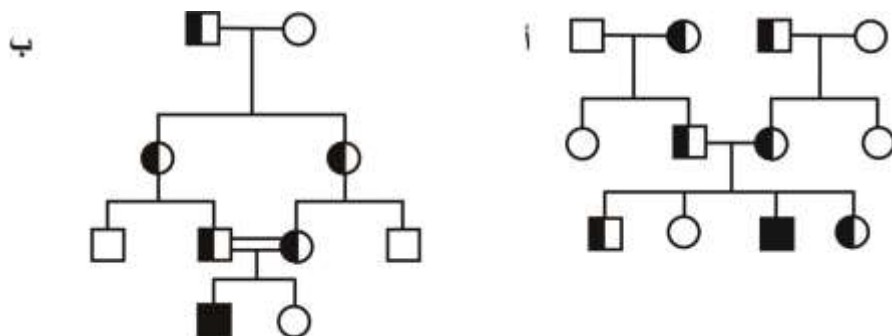
Anemia حيث يتراوح تكرار هذا المرض عند الأفارقة السود 1 من كل 4 حامل للصفة ومصاب واحد من كل 40 فرد.

لقد شخص في الإنسان 1730 صفة جسمية متتحية يرتبط بعضها بأمراض مهمة ويوضح الجدول (1-3) أهم هذه الأمراض، تمثل الأمراض التي ترتبط بأنزيمات متضررة غير فعالة أو مشوهة حوالي 15% من هذه الأمراض.

يمكن إيجاد أكثر من نوع من الطفرات الوراثية في مورث مسبب لعدة أمراض من هذه المجموعة وعندئذ فإنه من المحتمل وجود نوعان من الطفرات الوراثية لنفس المورث في مريض واحد. وفي هذه الحالة وهي نادرة فإن شدة المرض تعتمد على تمايز نوعي الطفرات الوراثية.



شكل 3-1: مخطط عام لطريقة توارث الأمراض المرتبطة بمورث جسمي متتحي.



شكل 3-2: أشجار عائلية توضح كيفية توراث مرض مرتبط بمورث طافر جسمى متاحى. لاحظ زيادة الفرصة في إنجاب أفراد مصابين في حالة زواج الأقارب (ب).

جدول 3-1: بعض الأمراض ذات التوارث الجسمى المتاحى

Adrenogenital Syndrome	Hurler's Syndrome (I) (Mucopolysaccharidoses)
Ataxia telangiectasia	Increases Sensitivity to isoniazid
Bloom Syndrome	Laurence-Moon-Biedl Syndrome
Congenital adreanal hyperplasia	Occulocutaneous albinism
Cystic fibrosis	Phenylketonuria
Congenital deafness	Recessive mental retardation
Diastrophic dwarfism	Recessive blindness
Albinism	Sickle cell anemia
Epidermolysis bullosa	Spinal muscular atrophy
Cerebro-hepato-renal Syndrome (Type Zellweger)	Severs Combined immunodeficiency
Friedreich's ataxia	Tay-Sachs disease
Galactosaemia	Thalassaemia
Gaucher disease	Von-Willebrand disease
Haemochromatosis	Fanconi anemia
Homocystinuria	

### فقر الدم المنجلي : Sickle Cell Anemia

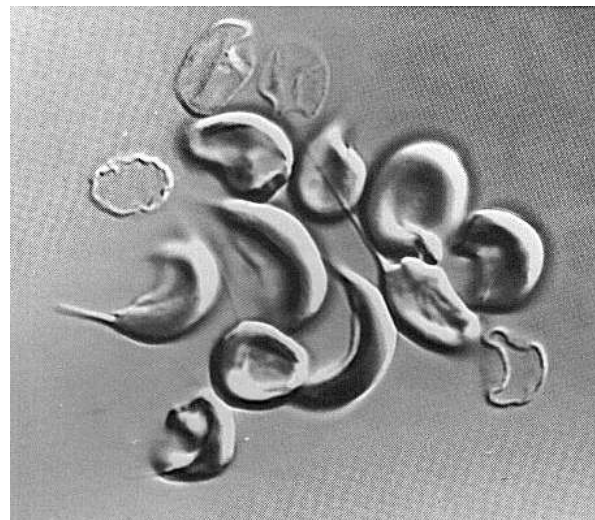
ولزيادة توضيح آلية توارث هذا النمط من الأمراض فإننا سنتحدث عن بعض الأمراض التي تسلك في توارثها النمط الجسمي المتختلي.

يعتبر مرض فقر الدم المنجلي أكثر الأمراض التي تتبع هذه المجموعة دراسة. يصيب هذا المرض كريات الدم الحمراء RBCs ويؤدي إلى تشوه في شكلها حيث تنتهي هذه الخلايا على هيئة المنجل.

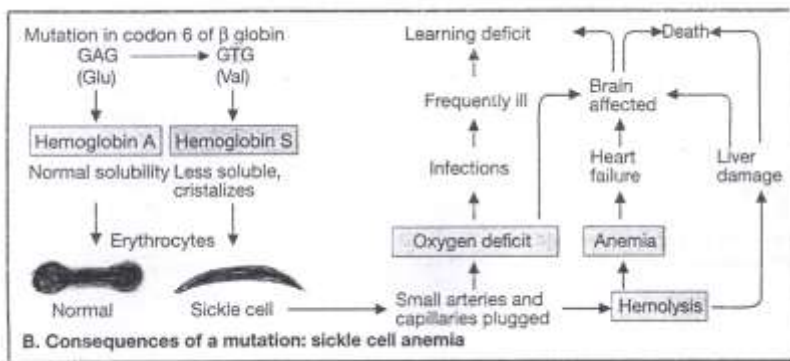
في مسحات الدم الطبيعية تبدو كريات الدم الحمراء قرصية الشكل منتظمة ومقعرة الوجهين ويبلغ قطرها حوالي 7 مايكرون. أما عند المصايبين بالمرض فتبدو كريات الدم هذه على هيئات مختلفة وب أحجام غير طبيعية. ففي حالات الإصابة الخفيفة والمتوسطة فإنه من الممكن رؤية خلايا الدم الحمراء أصغر حجماً وبعض منها على هيئات مشوهة فيما تصبح الخلايا المشوهة والمنجلية هي الغالبة في الحالات الشديدة من فقر الدم (شكل 3-3).

تصبح الخلايا المنجلية والمشوهة شديدة القابلية على التهشم مما يؤدي إلى موتها خلال فترة قصيرة من حياتها وتتسبب في فقر الدم الشديد.

ولا يقف ضرر الخلايا المشوهة عند هذا الحد بل إنها تعمل على غلق بعض الأوعية الدموية مما يؤدي إلى انخفاض في جريان الدم وبالتالي انخفاض نسبة الأوكسجين التي تصل إلى الأنسجة المستفيدة من هذه الأوعية مما يؤدي إلى حصول إصابات مختلفة تترواح ما بين التهابات وتوتر وفشل أعضاء مهمة كالقلب والكبد إلى أضرار دماغية قاتلة. هذا إضافة إلى انخفاض قابلية هذه الخلايا على حمل الأوكسجين وثاني أكسيد الكاربون (شكل 3-4).



**شكل 3-3: الخلايا المنجلية الشكل في حالة الإصابة بفقر الدم المنجلي .Sickle Cell Anemia**



**شكل 3-4: نشوء الأشكال المنجلية لكريات الدم الحمرا عوالتتأثيرات الضارة المحتملة لوجود مثل هذه الأشكال غير الطبيعية.**

ينشأ تشوّه كريات الدم الحمراء نتيجة لعدم وجود سلسل عديد الببتيد المؤلفة للهemo غلوبين بانتظام طبّيعي بسبب طفرات وراثية في المورثات المشفرة لهذه السلسل مما يؤدي إلى استبدال أحماض أمينية بأحماض أخرى نتيجة لتغيير في الشفرات الوراثية.

ومن الجدير بالذكر بأن الهيموغلوبين الطبيعي في الإنسان (من غير الأجنة) يتتألف من سلسلتين عديد الببتيدات ألفا ( $\alpha$ ) مربطة مع سلسلتين من عديد الببتيدات بيتا ( $\beta$ ). تتنظم هذه السلسلة بطريقة معينة ومع أربعة ذرات حديد (Fe) بحيث تعطي في النهاية الشكل الطبيعي لكريات الدم الحمراء. كما أن هذا الانظام يوفر سعة استيعابية عالية للهيموغلوبين للارتباط مع الأوكسجين وثاني أكسيد الكربون.

كما أن هناك أنواعاً أخرى نادرة من الهيموغلوبين مؤلفة من سلاسل عديدة الببتيد محوره أشهرها النوع الذي يطلق عليه الهيموغلوبين A2 Hb والذى يتتألف من سلسلتين عديد الببتيد ألفا وسلسلتين عديد الببتيد سكما. أما هيموغلوبين الأجنة البشرية فيطلق عليه الهيموغلوبين HbF ويتألف من سلسلتين عديد الببتيد ألفا وسلسلتين جاما ويختفي هذا النوع من الهيموغلوبين بعد الولادة بقليل ليحل محله النوع الطبيعي HbA.

ترتبط سلاسل الهيموغلوبين بحيث أن الأحماض الأمينية اللاقطبية وغير المشحونة تقع إلى الداخل فيما تقع الأحماض الأمينية القطبية والمشحونة إلى الخارج ولذلك أهمية كبيرة في أداء الهيموغلوبين لوظيفته على أفضل وجه.

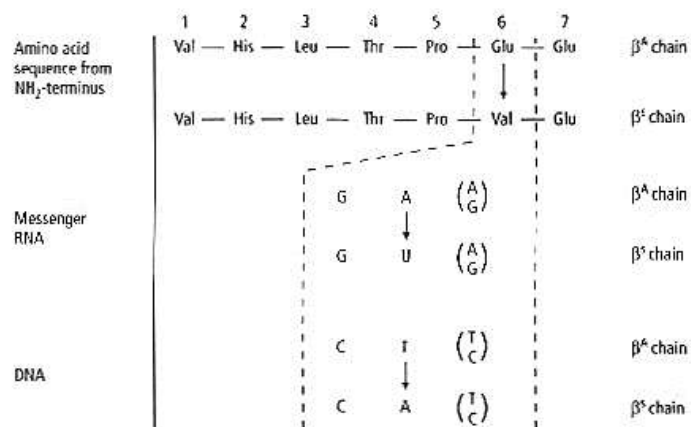
أما الهيموغلوبين غير الطبيعي المسبب لمرض فقر الدم المنجلبي فيطلق عليه الهيموغلوبين HbS. يتتألف هذا الهيموغلوبين من سلسلتين عديد الببتيد ألفا (يتتألف السلسلة الواحدة من 146 حامضاً أمينياً).

تنشأ السلاسل غير الطبيعية من هذا الهيموغلوبين نتيجة وجود طفرة وراثية في موقع الشفرة الوراثية رقم 6 من المورث المشفر لهذه السلاسل والذي يقع على الذراع الصغير لكرموسوم 11 (11 P 15.5). تنتج هذه الطفرة من استبدال القاعدة التتروجينية T (ثايمن) بالقاعدة A (الأدينين) في الشفرة الوراثية على المورث CAC ← CTC وتنتقل الشفرة الطافرة إلى جزيئة الحامض النووي المرسال mRNA عند استنساخ هذا المورث على هيئة سفرة خاصة بحامض الفالين GUG بدلاً من سفرة حامض الجلوتاميك الطبيعي GAG (الأشكال 5-3 ، 6-3 ، 7-3).

يؤدي ذلك إلى عدم انتظام ارتباط سلاسل الهيموغلوبين بالصورة الطبيعية بحيث تتشوه كريات الدم الحمراء وتصبح قابلة للهدم بسهولة وتقل قدرتها على نقل الغازات.

ويلاحظ أن الأفراد المصابين بهذا المرض ذوي هيئة وراثية متماثلة للمورث الطافر بيتا (Homozygous) ويرمز إليهم HbS / HbS. أما في الأفراد الذين لديهم مورث طافر مفرد بينما لا يزال لديهم مورث طبيعي آخر فيطلق

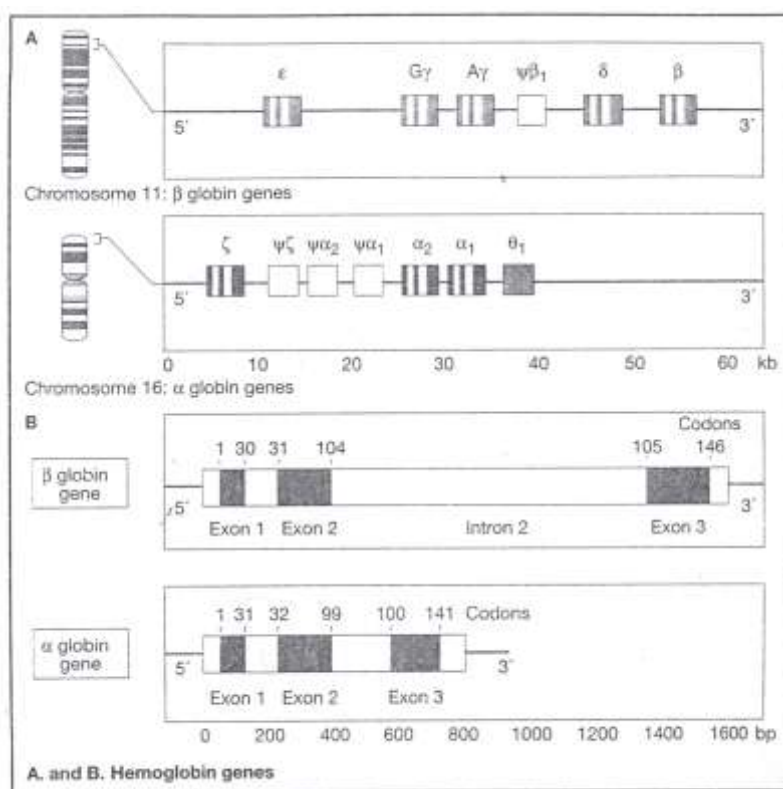
عليهم بالحاملين للمرض ويرمز لهم HbA / HbS لعدم تماثل الهيئة الوراثية للمورث الطافر (Heterozygous). لا يظهر على هؤلاء (الحاملين) أعراض المرض وذلك لأن المورث بيتا الطبيعي ينتج ما يكفي من سلاسل عديد الببتيد بيتا الطبيعية بحيث يتم إهمال استخدام السلاسل الطافرة عند بناء الهيموغلوبين. إضافة لهذا النوع من الطفرات الوراثية فإن هناك أنواعاً أخرى تحصل في مواقع مشفرة أخرى على نفس المورث السابق يمكن ملاحظتها في الشكل السابق.



شكل 3-5: الاستبدال الحاصل في الشفرة الوراثية السادسة لمورث سلسلة عديد الببتيد بيتا والمؤدي إلى فقر الدم المنجل. (استبدال الجلوتاميك بالفالين)

Mutant hemoglobin	Codon number in $\beta$ globin gene	Important effects in homozygotes
	6 Glu 23 Val 26 Glu 63 His 97 Glu 98 Val 121 Glu 145 Tyr 146 His	
HbS	[Val]	Sickle cell anemia
HbC	[Cys]	Hemolytic anemia with sickling phenomenon
Hb Freiburg	[Deletion]	Unstable hemoglobin
HbE	[Lys]	
Hb Zürich	[Arg]	Methemoglobin formation
Hb Saskatoon	[Tyr]	
Hb Malmö	[His]	Polycythemia
Hb Köln	[Met]	Methemoglobin formation
HbO (Arabia)	[Lys]	
Hb Osler	[Asp]	

شكل 3-6: أنواع الهيموغلوبين غير الطبيعي والطفرات الوراثية المسيبة لها وتأثيرها الطبي.



**شكل 3-7:** موقع مورثات سلاسل الهيموغلوبين على الكروموسومات 11 و 16 والمحاور الأكثر تعرضاً للطفرات الوراثية في هذه المورثات.

#### تحليل وتحديد احتمالية الإصابة:

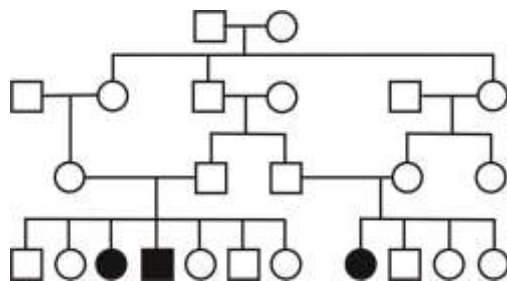
كما أسلفنا فإن الأمراض التي تتبع نمط التوارث الجسمي المتختلي لا تظهر إلا في الأفراد المتماثلين في الهيئة الوراثية بمورث طافر، ويبدو أن هذه الأمراض ومن خلال السجلات العائلية تنتقل بصورة أفقية بين الأجيال حيث تظهر إصابات متعددة خلال الجيل الواحد.

ولأجل توضيح ذلك نأخذ صفة الأمهق Albino الناتجة عن طفرة وراثية جسمية متختلة تؤدي إلى عدم تكوين صبغة الميلانين في الخلايا الجلدية ومرض الصمم الخلقي Congenital Deafness الناتج عن طفرة وراثية جسمية متختلة أيضاً.

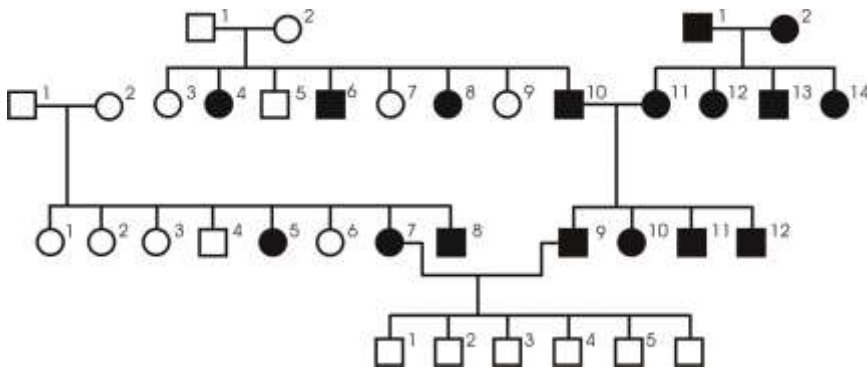
يلاحظ أن هذه الأمراض تظهر عن الأبناء فقط في حالة أن الآباء حاملين لصفة المرض. إذ تكون فرصة إنجاب أبناء مصابين بهذه الأمراض عند 25% و 50% حاملين لصفة المرض و 25% طبيعيون مظاهرياً ووراثياً. أما إذا كان الآباء مصابون فإن احتمالية إصابة الأبناء تصبح 100% ولا توجد فرصة لوجود أبناء حاملين لصفة المرض أو طبيعيون.

توضح شجرة العائلة الأولى (شكل 3-8) الأصابة بصفة الأمهق ويلاحظ بأن هناك ثلاثة أفراد مصابون في الجيل الأخير. ونظراً لعدم وجود آباء مصابات بالمهق لذلك فإنه لا بد أن يكونوا حاملين لصفة المرض. أما الأبناء الطبيعيون في الجيل الأخير فإن بعض منهم ولا بد أن يكون حاملاً لصفة المرض ويمكن تحديد احتمالية الإصابة عند أبناء هؤلاء باستخدام معادلة مفوك الحدين وعلى اعتبار أن فرصة ولادة أطفال طبيعيون تكون 75% (3/4) وأطفال مصابين 25% (1/4).

أما شجرة العائلة الثانية الخاصة بتوارث الصمم الخلقي (شكل 3-9) فإنه من الواضح أن الآباء المصابة تلد أبناء مصابين دون وجود فرصة ولادة أطفال طبيعيون. ويمكن ملاحظة ذلك بوضوح في الجيل الثاني والثالث للأباء المصابة في الجيل الأول (3+4). أما الأفراد المصابون ولديهم أشقاء وشقيقات طبيعيون فإن آبائهم ولا شك حاملين لصفة المرض (2+1 من الجيل الأول).



8-3: شجر عائليه توضح التوارث الجسمي المترهي لصفة المھق .Albino  
لاحظ ظھور صفة المھق في الجيل الرابع بعد تجمع الطفرة من الآباء الحاملين لها.



9-3 : شجرة عائليه توضح التوارث الجسمي المترهي لمرض الصمم الخلقي Congenital deafness. لاحظ ظھور المرض عند أبناء الآباء 1 و 2 من الجيل الأول والثاني وال حالة الفريدة الناتجة من زواج الآباء 7 و 9 من الجيل الثالث.

كما توضح هذه الشجرة حالة علمية فريدة وهو وجود أبناء طبيعيون لأباء مصابة بالمرض (9+7 من الجيل الثالث) على عكس ما هو متوقع. إذ إنه من المفترض إصابة جميع الأبناء بالصمم الخلقي. ويمكن تفسير هذه الحالة على أن الصمم الخلقي ينشأ من مورثتين كل منها بطفرة جسمية متتحية ومستقلتين عن بعضهما وكل منها قادر على الإصابة بالصمم. بمفرده مما يعني أن أحد الآباء

المصابة (7+9 من الجيل الثالث) كان متماثلاً في الهيئة الوراثية لمورث واحد طافر (لنفترض بأنه المورث A) وطبيعي للمورث الآخر (لنفترض بأنه المورث B) بينما يكون الأب الثاني طبيعي للمورث A وطافر للمورث B (على عكس الأب الأول).

ويمكن التتحقق من هذا التفسير بتحليل الانقسام الاختزالي لهما وكذلك الاخصاب وكذلك :

الأب المصاب الثاني	$aa \quad BB \times AA \quad bb$	الأب المصاب الأول
	↓	
4aB	4Ab	الجاميتات

4 AaBb

الإخصاب

أبناء طبيعيون حاملون لصفة المرض

وعلى ذلك فإن الأبناء الطبيعيون ذوي هيئة وراثية غير متماثلة للمورثتين وبالتالي لم يصابوا.

ويمكن حساب احتمالية الإصابة بهذا المرض عند الأفراد الحاملين لصفة المرض باستخدام معادلة مفوك الحدين لنسل مؤلف من ثلاثة أفراد وكذلك:

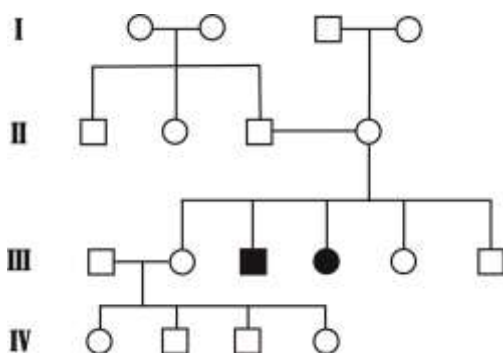
$$q = \text{مصاب} \quad P = \text{طبيعي}$$

$$q^3 + 3Pq^2 + 3P^2q + P^3 = (P+q)^3$$

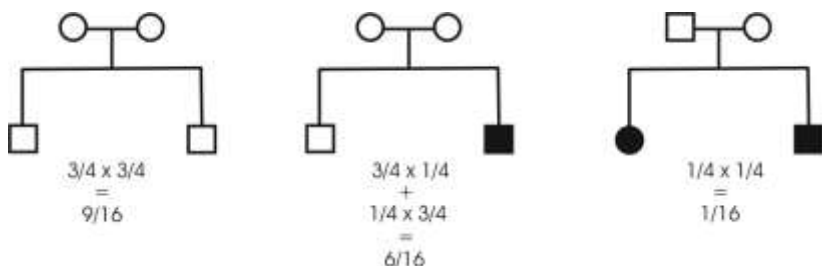
$$(1/4)^3 \quad 3 \times 3/4 \times (1/4)^2 \quad 3 \times (3/4)^2 \times 1/4 \quad (3/4)^3$$

2%                  14%                  42%                  42%

ويلاحظ من النتائج بأن لا امكانية لتحديد عدد الأطفال الحاملين لصفة المرض حيث تعتمد هذه المعادلة على عاملين هما الإصابة بالمرض أو عدمها. أما في حالة مرض فقر الدم المنجلبي فيلاحظ من شجرة عائلة المصابين (شكل 3-10) بعدم وجود آباء مصابة في الجيل الأول أو الثاني فيما يوجد أبناء مصابون في الجيل الثالث مما يؤكّد بأن الآباء حاملون لصفة المرض. كما يوضح الشكل (3-11) احتمالية حصول آباء حاملين لصفة المرض على طفل مصاب بفقر الدم المنجلبي من طفلين لهما.



شكل 3-10: شجرة عائلة مصابين بمرض فقر الدم المنجلي Sickle Cell Anemia يلاحظ بأن آباء الجيل الثاني للأبناء المصابين بالمرض لا بد وأن يكونوا حاملين لصفة المرض.



شكل 3-11: احتمالية الحصول على طفل أو طفلي مصابين بمرض يتبع نمط التوارث الجسمي المت segregant وذلك استناداً إلى معادلة مفهوك الدين.



## الفصل الرابع

الأمراض المرتبطة بโครموسوم X

**X – Linked Disorders**



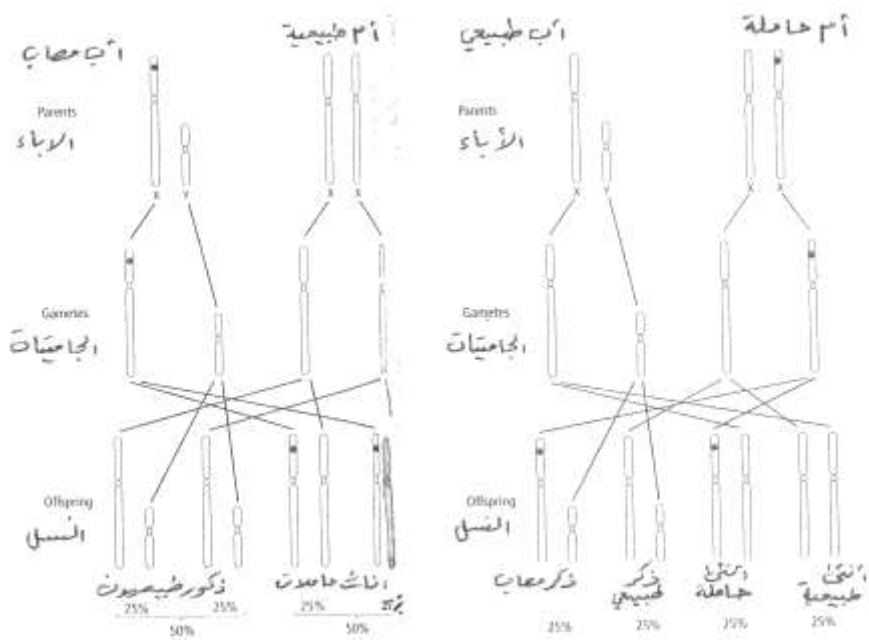
## مقدمة

ترجع هذه الأمراض لوجود طفرات وراثية في مورثات تقع على كروموسوم X. يوجد هذا الكروموسوم في الخلايا الذكرية والأنثوية ولكنه يوجد على هيئة زوجية في الخلايا الأنثوية ومفرد في الخلايا الذكرية.

يربط كروموسوم X الزائد في جميع الخلايا الجسمية الأنثوية عشوائياً ويبدو عند تصبيع الخلايا على هيئة جسم كروماتيني دائري يدعى بجسم Barr Body ويحصل ذلك لخلق توازن فيعمل كروموسوم X في الخلايا الأنثوية مساوي لنشاط نفس الكروموسوم في الخلايا الذكرية.

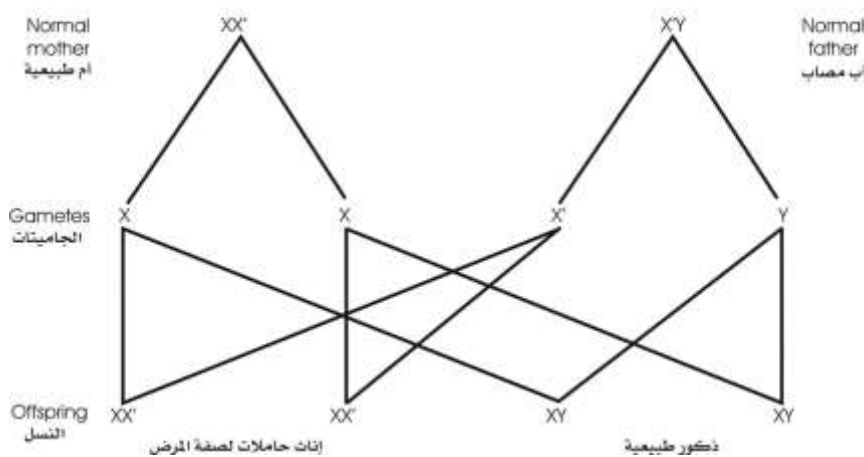
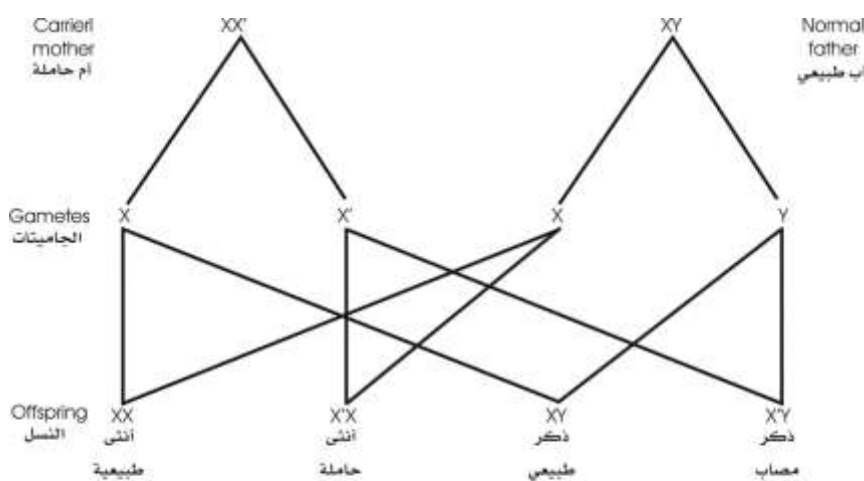
يممر الآباء كروموسوم X الخاص بهم إلى بناتهم بينما يستلم الأبناء كروموسوم Y ويستلم البنات كروموسوم X آخر من الأم.

يعتمد ظهور مرض ما مرتبط مع مورث طافر يقع على كروموسوم X على تتحي المورث أو سعادته. وعلى ذلك فإن هناك أمراض تتبع نمط التوارث الجنسي المتنحي أو الجنسي السائد (شكل 4-1). يمكن تميز هذين النمطين عن بعضهما من خلال طريقة توريث المرض. إذ تظهر هذه الأمراض عند الذكور فقط في حالة التتحي فيما تكون الإناث حاملات لصفة المرض وتكون احتمالية الإصابة عند الذكور تساوي 50% فيما تكون جميع الإناث طبيعيات وأن 50% منهن حاملات لصفة المرض. أما في حالة السيادة فإن الإناث والذكور تكون عرضة للإصابة بالمرض ويزداد عدد الإناث المصابة مقارنة بالذكور (شكل 4-2 وشكل 4-3). يشابه توارث الأمراض المرتبطة بكروموسوم X السائد توزيع الأمراض ذات نمط التوريث الجسمي السائد ولكن عدم وجود انتقال صفة المرض من أب إلى ابنه مباشرة يوضح الارتباط السائد بكروموسوم X.

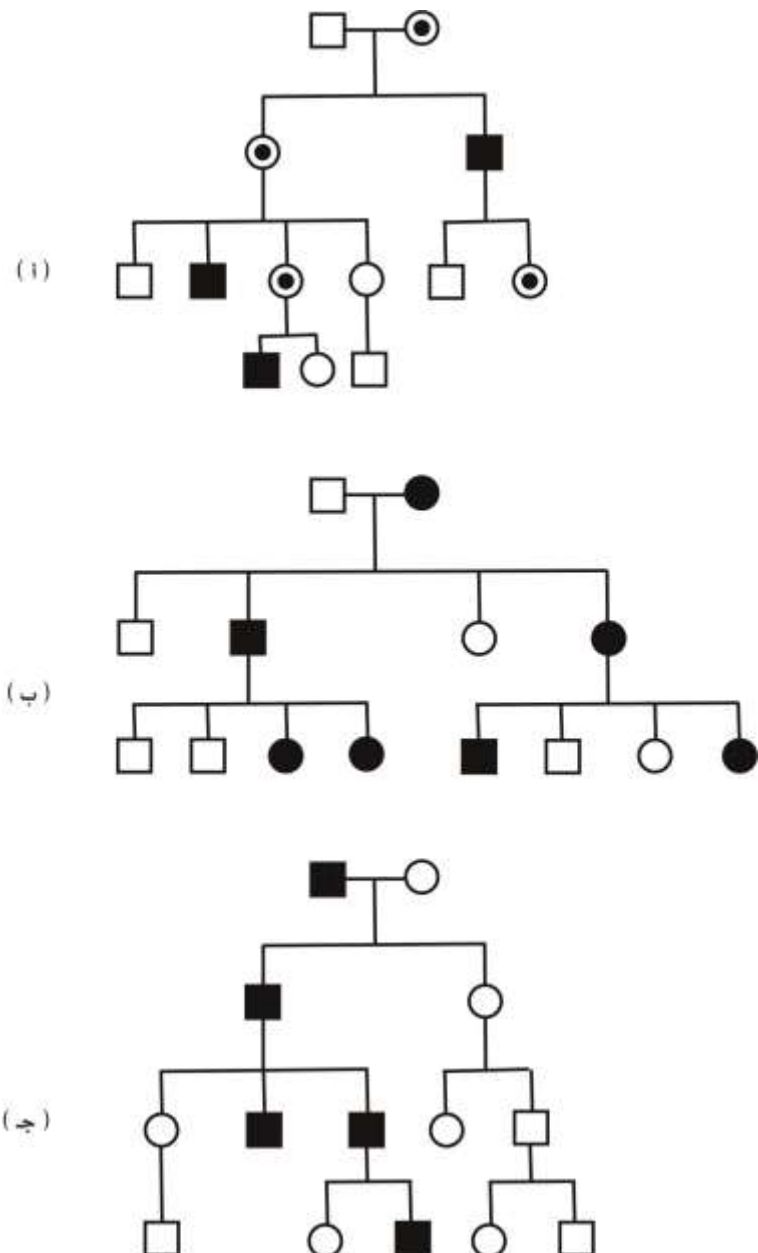


(أ) (ب)

شكل 4-4: آلية انتقال الأمراض المرتبطة بـ كروموسوم X.  
 أ- في حالة التنجي  
 ب- في حالة السيادة



شكل 4-2: آلية انتقال الأمراض ذات نمط التوارث الجنسي المترافق المرتبط بكروموسوم X من آباء مصابة إلى الأبناء. لاحظ اختلاف الإصابات في حالة إصابة الأم والأب بالمرض.



شكل 4-3: أشجار عائلية توضح نمط التوارث المرتبط بالجنس  
أ. التوارث المرتبط بكرомوسوم X المتنحي

### ب. التوارث المرتبط بكروموسوم X السائد

#### ج. التوارث المرتبط بكروموسوم y

ولأجل توضيح هذين النمطين من التوارث المرتبط بكروموسوم X نأخذ مرض ضمور العضلات المعروف بمرض دوتشان Dutchenne Muscular Dystrophy كمثال للأمراض المرتبطة مع مورث طافر متاحي مرتبط بالجنس ومرض الكساح المقاوم لفيتامين D Vitamin D Resistant المرتبط بمورث طافر سائد مرتبط أيضاً بكروموسوم X.

#### مرض ضمور العضلات – دوتشان:

يتبع مرض دوتشان نمط التوارث المتاحي المرتبط مع كروموسوم X ويصيب الذكور غالباً في عمر الطفولة ويؤدي إلى ضعف العضلات وينتهي بالمريض إلى الموت قبل بلوغه العشرين نتيجة لفشل القلب والرئتين.

ينشأ ضعف العضلات وضمورها في هذا المرض نتيجة لعدم إنتاج بروتين الدستروفين Dystrophin أو إنتاج أنواع مشوهة غير وظيفية منه.

بروتين الدستروفين هو بروتين كبير الحجم يمثل فرداً في عائلة من البروتينات تسمى عائلة البروتينات السبكتيرينية والتي توجد جمياً كجزء من الأغشية البلازمية للخلايا أو أجزاء داخلية مساندة مرتتبة مع هذه الأغشية.

يتتألف بروتين الدستروفين من 3685 حامضاً أمينياً ويبلغ وزنه الجزيئي حوالي 427 كيلوداتن (KD). لهذا البروتين أربعة مواقع ارتباط مهمة هي: موقع الارتباط مع بروتين الأكتين، موقع ارتباط ثلاثي لبناء جديلة أو ظفيرة من الدستروفين وموقع غني بالحامض الأميني السستين وموقع النهاية الكاربوكسيلية C (شكل 4-4).

يوجد بروتين الدستروفين بشكل أساسي وكبير في الخلايا العضلية وبكميات قليلة في بعض الخلايا العصبية الدماغية والأعصاب وخلايا بركنجي والشبكية والرئتين والطحال والكبد والكلري.

ينتظم هذا البروتين في الخلايا العضلية على هيئة ظفائر مزدوجة قصيرة تتوزع بالقرب من الأغشية البلازمية للخلايا. ويقدم هذا البروتين الإسناد والدعم للأغشية عبر ارتباطه مع عدة أنواع من البروتينات الجلايكوبروتينية الغشائية والبروتينات الداخلية. يوفر هذا الارتباط الشكل الطبيعي للخلايا واستقرارية عالية للأغشية البلازمية. كما يسهم في ربط قوى التقلص والانبساط العضلي الداخلي مع الخارج.

يؤدي فقدان هذا البروتين أو تشوّهه إلى انهيار الشكل الطبيعي للخلايا العضلية وانهيار وظائف التقلص والانبساط فيها مما يؤدي إلى ضمور العضلات وعدم نموها وفي الحالات الشديدة توقفها عن العمل (شكل 4-5).

وصفت أعراض هذا المرض منذ عام 1861 من قبل الفرنسي دوتشان Duchenne حيث يترافق في بداية الأمر مع ضعف كبير في عضلات الأرجل ثم الذراعين والأسناد الظهرية Pseudohypertrophy القطنية Lordosis Lumbars). لا يستطيع الأطفال المصابون بهذا المرض خلال العقد الأول من العمر الوقوف إلا بمساعدة الذراعين (Gower's sign) ويحتاج معظمهم إلى كراسي متحركة بعد سن العاشرة. وينتهي حالة هؤلاء بالوفاة بعد العقد الثاني من العمر (شكل 4-6).

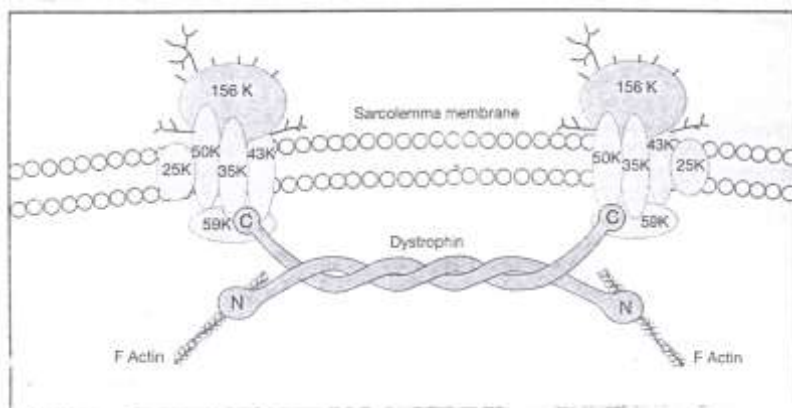
يمثل المورث المشفر لبروتين الدستروفين أكبر الموروثات البشرية حجماً حيث يتتألف من 2400 كيلو قاعدة (kb) ( حوالي 2.4 مليون زوج قاعدي) يقع ضمنها 79 محوراً تمثل 14 كيلو قاعدة بعد الاستنساخ.

يقع هذا المورث في المنطقة الثانية من الحزمة الأولى من الذراع القصير لكتوموسوم X (XP21) وتشمل هذه الحزمة عدة موروثات مهمة أخرى لها علاقة بعدها أمراض (شكل 4-7).

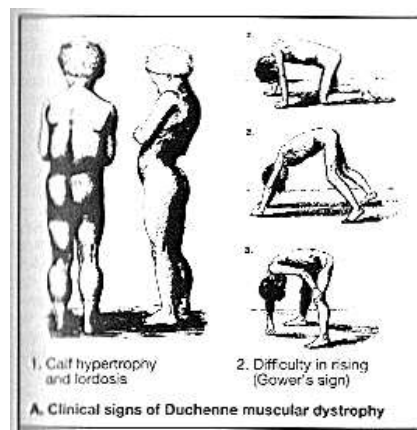
تؤدي الأضرار التي تحصل في هذا المورث إلى غياب إنتاج بروتين الدستروفين أو إلى إنتاج أنواع مشوّهة لا وظيفة منه. تؤدي جمِيعاً إلى فقدان الخلايا العضلية لمعظم قدراتها على التقلص والانبساط والنمو.



شكل 4-4 : نموذج جزيئه الدستروفين موضحاً فيه موقع الارتباط.

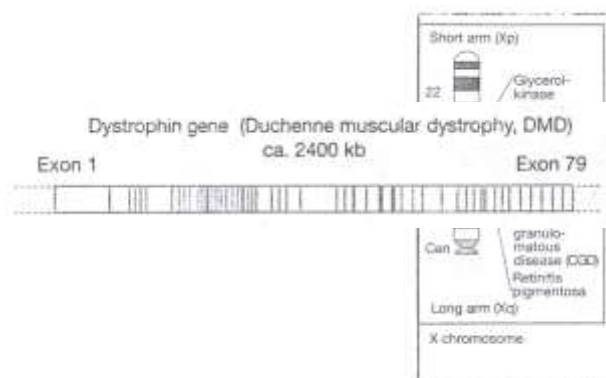


شكل 4-5: موقع الدستروفين وموقع ارتباطاته الداخلية والغشائية.



شكل 4-6: الأعراض السريرية لمرض ضمور العضلات – مرض دوتشان.

لاحظ عدم القدرة على الوقوف إلا بمساعدة اليدين وتقعر الفقرات القطنية



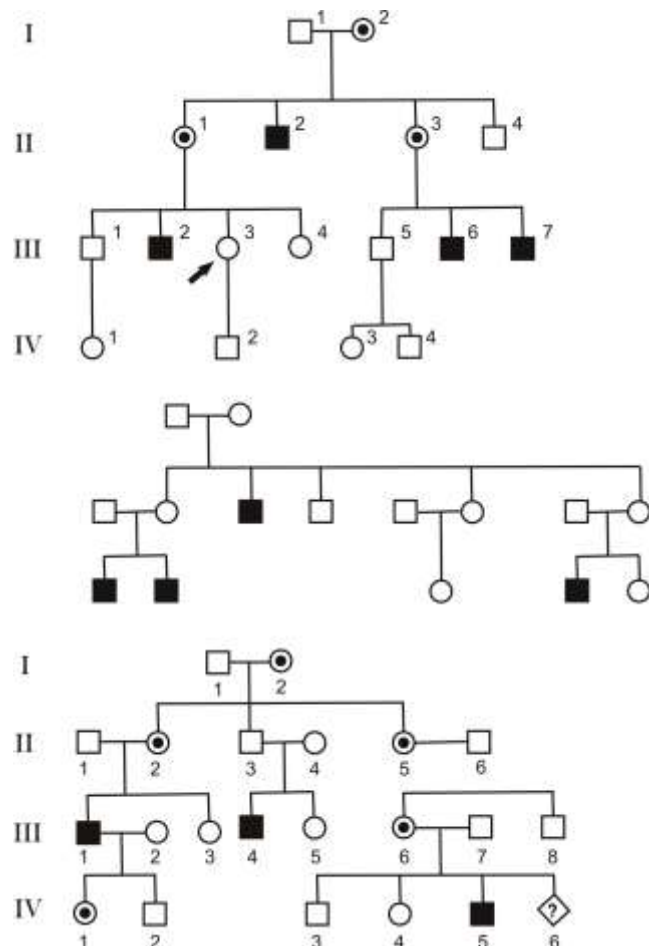
**شكل 4-7:** تركيب مورث الدستروfin المسؤول عن مرض الضمور العضلي (مرض دوتشان) وموقعه على الذراع القصير لكرموسوم X. تتراوح الأضرار الوراثية المسجلة في هذا المورث بين الحذف Deletion وطفرات وراثية مفردة. إذ وجد بأن 60% من المرضى لديهم حذف في الثلث الأمامي من النهاية الخامسة للمورث فيما كان الحذف في منتصف المورث بين المحور 44 والمحور 45 عند 40% من المصابين. كما شخصت طفرات وراثية مفردة في بعض المصابين وتضاعف في المحاور عند البعض الآخر. يتحي مورث الدستروfin المتضرر عند وجود النظير الطبيعي ولا تظهر أعراض للمرضى. ونظراً لأن المورث موجود على كروموسوم X لذلك فإنه في حالة وجود المورث المتضرر عند الذكور (كروموسوم X مفرد لديهم) فإنهم في هذه الحالة يصابون بالمرض دون الإناث.

يمثل الشكل (8-4) السجلات العائلية لمرضى مصابون بضمور العضلات (مرضى دوتشان). تمثل هذه الأشجار العائلية السلوك التقليدي للصفات المتنحية المرتبطة مع كروموسوم X فجميع المصابون ذكور لأمهات طبيعيات حاملات لصفة المرض. ويمثل الشكل (4-1, 4-2) الطريقة التي يتم فيها توارث هذا المرض.

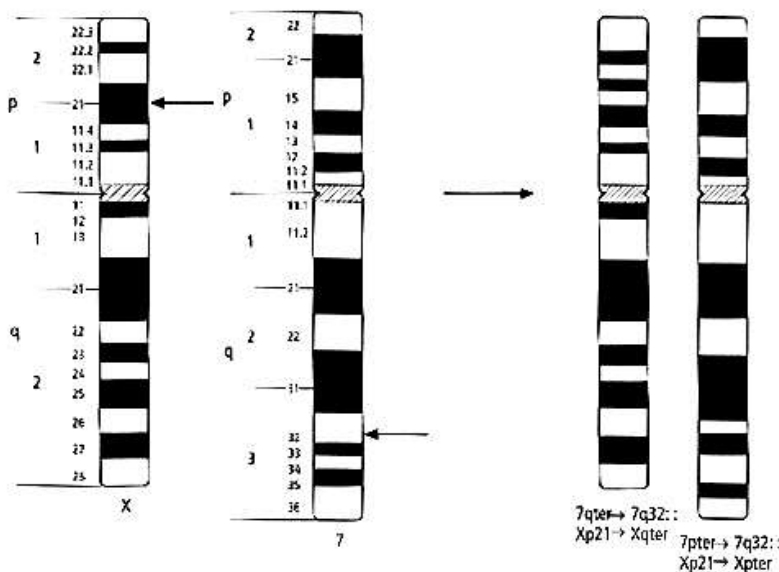
إن التزاوج الشائع في مثل هذه الأمراض (المتنحية) هو زواج سيدة حاملة لصفة المرض من رجل طبيعي. واستناداً إلى ذلك فإن 50% من الذكور من أبناءهن ستكون مصابة بالمرض لانتقال كروموسوم X الحامل للمورث الطافر إليهم من الأم والنصف الآخر من الذكور تكون طبيعية لانتقال كروموسوم X الطبيعي إليهم من الأم أيضاً.

أما الإناث في الذرية فلا تصاب منهن أحد ويكن طبيعيات إلا أن 50% منهن حاملات لصفة المرض لانتقال كروموسوم X غير الطبيعي إليهن من الأم والنصف الآخر طبيعيات مظهرياً ووراثياً.

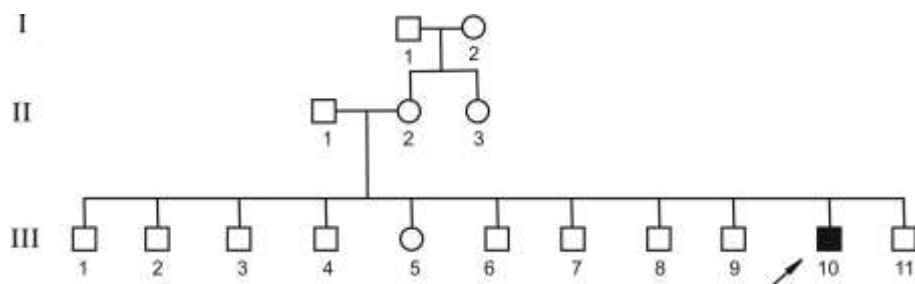
إنه من النادر زواج رجل مصاب بإمراة حاملة لصفة المرض ولكن احتمالية إصابة أبناء لزوج حامل وأخر طبيعي يمكن تحديدها من معادلة مفروك الحدين حيث  $P$  تساوي  $3/4$  و  $q$  تساوي  $1/4$ .



شكل 4-8: ثلاثة أشجار عائلية لثلاثة مصابين بمرض ضمور العضلات - دوتشان. لاحظ إصابة الذكور دون الإناث وانتقال المورث المتضرر من الأمهات الحاملات لصفة المرض لأبناءها من الذكور.



شكل 9-4: انتقال كرومومي بين كروموم X و كروموم 7 عند ائنثى مصابة بضمور العضلات - مرض دوتشان وهي حالة نادرة تصاب فيها الإناث.



شكل 4-10: شجرة عائلية لمصاب بمرض ضمور العضلات (دوتشان) ويلاحظ الحالة المنفردة في العائلة والتي تعزى على الأغلب إلى طفرة وراثية في المريض دون وجودها عند الآباء.

Disease	Chromosomal Location
<b>X-chromosomal:</b>	
Muscular dystrophy Duchenne	Xp21.2
Muscular Dystrophy Beaker (allelic with DMD)	Xp21.2
Muscular dystrophy Emery – Dreifuss	Xp28
<b>Autosomal dominant:</b>	
Myotonic dystrophy	19q13
Facioscapulo-humeral dystrophy	4q35-qter
Oculo-pharangeal muscular dystrophy	Unknown
<b>Autosomal recessive:</b>	
Duchenne-like muscular dystrophy	13q12-13
Congenital muscular dystrophy-type Fukuyama	9q31-33
Limb-girdle muscular dystrophy	15q15-q22.other loci

جدول 4-1: أنواع من أمراض ضمور العضلات وموافق المورثات المسببة لها.

جدول 4-2: بعض الأمراض البشرية المرتبطة بكروموسوم X.

المرض أو الصفة	نط التوارث
Anhidrotic ectodermal dysplasia	R
Becker's muscular dystrophy	R
Color blindness	R
Duchenne muscular dystrophy	R
Fabry's disease	R
Fragile X Syndrome	R
Glucose 6-Phosphate dehydrogenase	R

<b>Haemophilia A.B (V111.1X)</b>	<b>D</b>
<b>Hunter Syndrome</b>	<b>D</b>
<b>Incontinentia pigmenti</b>	<b>D</b>
<b>Lesch-Nyhan Syndrome</b>	<b>D</b>
<b>Menke's Syndrome</b>	<b>D</b>
<b>Mental retardation with or without fragile site</b>	<b>D</b>
<b>Orofaciodigital syndrome</b>	<b>D</b>
<b>Ocular albinism</b>	<b>D</b>
<b>Ricket, resistant to viamin D</b>	<b>D</b>
<b>Spino – bulbar muscular atrophy (Kennedy)</b>	<b>-</b>
<b>Favism</b>	<b>R</b>
<b>Primaquine response</b>	<b>R</b>
<b>Xg blood group</b>	<b>D</b>
<b>Variant of hereditary motor and Sensory neuropathy</b>	<b>D</b>

D: Dominant : سائد R: Recessive : متختلي

كما أسلفنا فإن 50% من الإناث حاملات لصفة المرض و 50% طبيعتيات ولكن في بعض الحالات تعاني بعض الإناث الحاملات من أمراض خفيفة للمرض عند أداء بعض التمارين الرياضية أو أثناء الحمل. وفي حالات نادرة يمكن أن تصاب الإناث بهذا المرض نتيجة لحصول طفرة وراثية ثانية في كروموسوم X الطبيعي أو إصابة هؤلاء بتنازد تيرنر Turner Syndrome (45.X) إضافة لكونهن حاملات لصفة مرض دوتشان أو وجود تثبيط تام لクロموسوم X الطبيعي. (تحوله إلى جسم يار) (Lyonization) تاركاً كروموسوم X الحامل لصفة المرض شكل (9-4).

في بعض حالات هذا المرض يصاب ذكر واحد فقط من مجموعة من الأبناء الطبيعيين لعائلة معينة (شكل 4-10) في مثل هذه الحالة فإن هناك احتمالية قدرها الثلث بأن مثل هذه الإصابة ترجع لطفرة وراثية جديدة لدى الفرد المصاب ويستوجب ذلك إجراء فحوصات لقياس مستوى إنزيم كرياتين كاينيز Creatine Kinase CK في المصل للفصل في ذلك حيث يرتفع مستوى هذا الإنزيم في مصل الدم بصورة طفيفة عند الأم الحاملة لصفة وكثيراً عند المصابين.

ويذكر بأن هناك نوع من ضمور العضلات يدعى مرض بيكر Becker M.D يرجع إلى طفرات وراثية مفردة في مورث الدستروفين (جدول 4-1). إضافة لمرض دوتشان فهناك  $\frac{2}{4}$  صفة بشرية متtingية مرتبطة مع كروموسوم X (جدول 4-2).

### Vitamin D Resistant Ricket : مرض الكساح المقاوم لفيتامين D

أما مرض الكساح الناتج عن مقاومة فيتامين D فإنه مثال تقليدي للأمراض السائدة المرتبطة مع كروموسوم X. يتصف المرضى المصابون بهذا المرض بقصر القامة والتواء ظاهر في عظام الساقين (Hyperphosphatemia) ونقص في مستوى الفوسفات في الدم وزيادة إفرازه في البول.

ينشأ هذا المرض نتيجة لنقص الكالسيوم والفوسفات لعدم امتصاص الكالسيوم من الأمعاء وتسرب الفوسفات إلى البول. ويرجع سبب عدم امتصاص الكالسيوم نتيجة لعدم وجود المركب DCC 1.25. اللازم للنقل الفعال لأيونات الكالسيوم.

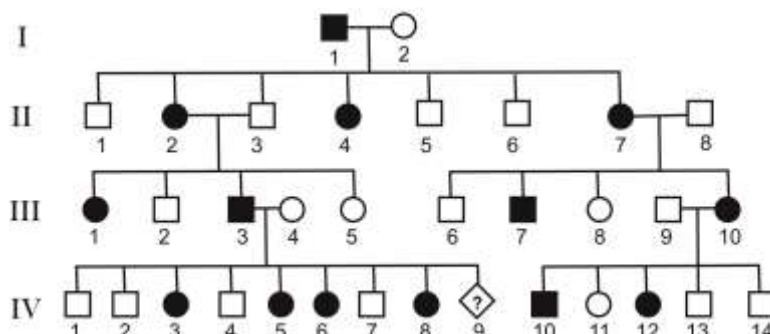
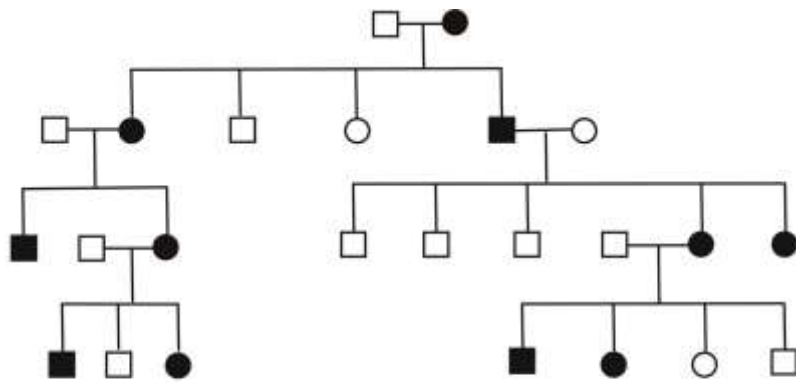
ينتج مركب DCC 1.25 من تحطم فيتامين D ونتيجة لوجود طفرة وراثية في المورث المشفر لإنزيم حلل هذا الفيتامين. لذلك فإنه يبقى دون حلل مما يعني توقف تزويد الخلايا بالمركب DCC 1.2 وبالتالي توقف امتصاص الكالسيوم.

تظهر أعراض هذا المرض على الذكور والإإناث على حد سواء وتكون الأعراض حادة عند الذكور فيما تزداد نسبة الإصابة عند الإناث وتختلف حدة المرض عندها اعتماداً على الكروموسوم المثبط. وترجع الزيادة في نسبة المصابات من الإناث لأن الإصابة عند الذكور تكون مميتة مما يقلل من الذكور في النسل.

الأشكل (4-11) توضح نمط توارث مرض الكساح المرتبط مقاومة فيتامين D. ويلاحظ بأن نسبة الإصابة عند الإناث عالية.

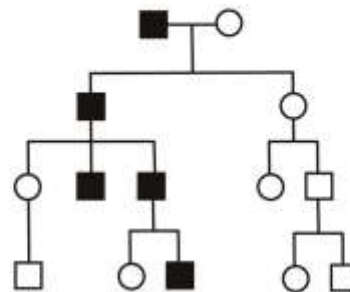
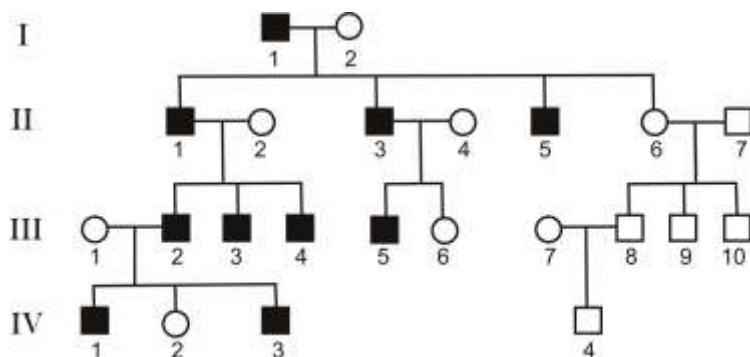
تعطي هذه الأشجار انطباعاً أولياً بأن نمط هذا التوارث هو جسمي سائد ولعدم انتقال صفة المرض من الآباء إلى الذكور من أبناءهم فإن نمط التوارث يكون مرتبطاً بكروموسوم X سائد.

أما الارتباط مع كروموسوم Y فلا توجد أمراض تتبع نمط توارثه ولكن يمكن متابعة بعض الصفات البشرية المرتبطة مع كروموسوم Y من خلال الأشكال (3-4 و 4-12).



شكل 4-11: أشجار عائلية لمصابين بمرض الكساح الناتج عن مقاومة فيتامين D.

Vitamin D resistant ricket  
ويلاحظ إصابة الذكور والإإناث  
بالمرض على حد سواء وزيادة أعداد الإناث المصابة مقارنة بالذكور.



شكل 4-12: أشجار عائلية توضح انتقال صفة الأذن المشعرة المرتبطة مع كروموسوم Y.  
لاحظ انتقال الصفة من الأب مباشرة للأبناء من الذكور فقط.

**الفصل الخامس**

**5**

**التحليل الخلوي والوراثي لبعض الأمراض ذات نمط**

**التوريث الجسمي والجنسـي**

**Cellular and Genetical Analysis Of Some  
Autosomal and X-Linked Diseases**



## الفصل الخامس

التحليل الخلوي والوراثي  
لبعض الأمراض ذات نمط التوريث  
الجسمي والجنسـي

# Cellular and Genetical Analysis Of Some Autosomal and X- Linked Diseases



## أمراض عدم تخثر الدم – سيولة الدم (الهيماوفيليا)

### Haemophilia

عُرف مرض سيولة الدم منذ القدم حيث وردت عبارات في التلمود توضح زيادة حصوله في الذكور وقد تبين حديثاً ارتباط هذا المرض بكروموسوم X.

تنتج سيولة الدم بسبب نقص في أحد عوامل تخثر الدم المؤلفة لشلال التخثر، ويعتبر نقص عامل التخثر الثامن والتاسع أهم العوامل المؤدية إلى سيولة الدم A و B على التوالي.

يتتألف العامل الثامن في الحالة غير النشطة من ثلاثة تحت وحدات متراقبة هي A , B , C وعند تنشيط هذا العامل بالثربومبين Thrombin فإن بعض تحت وحداته تنتظر ليتألف العامل من خمسة تحت وحدات وهي A1 , A2 , C1 , A3 , C2 ترتبط جميعاً بأيون كالسيوم مركزي يعمل عنده كمساعد أنزيمي لتنشيط عامل التخثر العاشر المرحلة الوسطية من شلال التخثر.

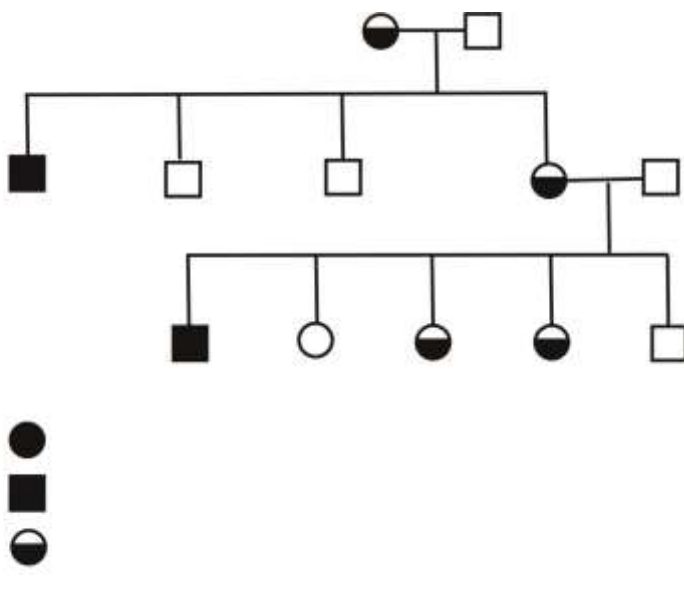
يقع المورث المشفر لعامل التخثر الثامن على الذراع الطويل لクロموسوم (Xq2.8X) ويتألف من 26 محوراً تشغله 186 كيلو قاعدة. إن أغلب الطفرات الوراثية التي شخصت في هذا المورث تشمل موقع التردد TCGA وأن بعض هذه الطفرات يؤدي إلى إنتاج شفرات توقف TGA وهو ما يؤدي إلى إنتاج بروتين قصير غير فعال تظهر من خلاله حالة حادة من سيولة الدم A (تلك التي تنتشر عند بعض العوائل المالكة الأوروبية). يبلغ تكرار الإصابة بهذا المرض حوالي 1 لكل 10.000 فرد وتعتمد حدة المرض على نوع الطفرة الوراثية (شكل 1-5 وشكل 2-5).

إضافة لذلك فإن هناك عامل آخر له علاقة بالعامل الثامن وهو عامل فون ويليبراند Von Willebrand Factor الذي يؤدي إلى حالة ثانوية من نقص العامل الثامن. يوجد عامل فون ويليبراند كبروتين في البلازما والصفائح الدموية والأنسجة الرابطة ويعمل على تكوين جسور بين الصفائح الدموية والمناطق الوعائية المتضررة وكذلك يوفر استقرارية للعامل الثامن أثناء عمله.

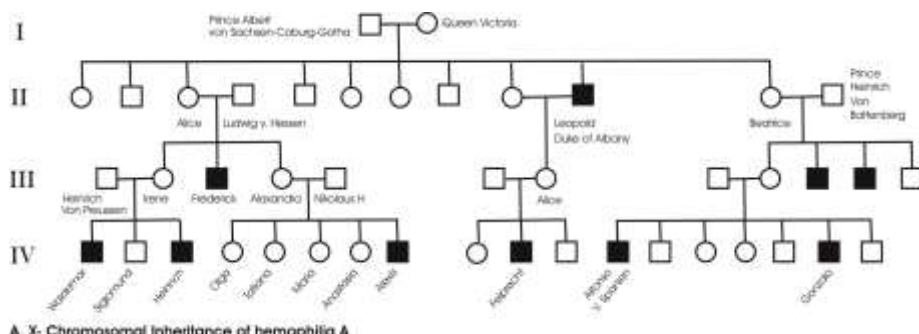
يبلغ طول المورث المشفر لهذا العامل حوالي 178 كيلو قاعدة ويحتوي على 52 محوراً ويقع على كروموسوم 12 (12-pter P 12) جميع الطفرات الوراثية التي تحصل في هذا المورث جسمية ومعظمها طفرات جسمية سائدة باستثناء الطفرات 111C , 111 التي تكون متتحية.

أما نقص العامل التاسع IX والذي يطلق على المرض الناتج بمرض كرسناس أو هيموفلين (Christmas Disease) فإنه مشابه لنقص العامل الثامن ويمثل خمس حالات سيولة الدم. يقع المورث المشفر لعامل التخثر

التاسع مجاور تماماً لمورث العامل الثامن على كروموسوم X (q2.6-) إلا أنه أصغر حجماً من مورث العامل الثامن.



شكل 5-1: شجرة عائلة توضح توارث مرض سيولة الدم A يلاحظ أن الصفة مت Tingible مرتسبة بـ كروموزوم X.



شكل 5-2: تورث مرض سيولة الدم A في العائلة المالكة البريطانية ويلاحظ إصابة الذكور فقط (المربع الأسود) دون الإناث.

:Thalassemia

ينتشر هذا المرض بشكل رئيسي في مناطق حوض البحر المتوسط وكذلك جنوب شرق آسيا ومناطق داخلية من إفريقيا (جدول 1-5).

تؤدي الإصابة بهذا المرض إلى أنواع مختلفة من الثلاسيمية تتراوح بين المتوسطة والشديدة تبعاً لسبب المرض وتؤدي إلى تضخم الطحال والكبد بشكل ملفت للنظر إضافةً لتدمير مستمر في كريات الدم الحمراء مما يستدعي نقل الدم إلى المرضى من حين إلى آخر. علماً أن بعض الحالات الشديدة تؤدي إلى الإجهاض أو الموت المبكر.

ترجع أسباب ظهور هذا المرض إلى عدم إنتاج سلاسل عديد الببتيد ألفا أو بيتا أو إنتاج سلاسل مشوهة بشكل كبير بحيث لا يمكن استخدامها في بناء الهيموغلوبين. ويعزى عدم إنتاج سلاسل الهيموغلوبين أو إنتاج أنواع مشوهة منها إلى حصول فقدان كامل لمورثات السلاسل أو بعضها أو وجود طفرات وراثية واسعة في هذه المورثات.

وتبعاً لنوع سلاسل عديد الببتيد المفقودة أو المشوهة فإن هناك نوعان من الثلاسيمية وهي ثلاسيمية ألفا Thalassemia  $\alpha$  - الناتجة عن فقدان أو تشوّه سلاسل ألفا وثلاسيمية بيتا Thalassemia  $\beta$  - الناتجة عن فقدان أو تشوّه سلاسل بيتا في الهيموغلوبين ويتبع النوعان التوارث الجسمي المتنحى.

### **الثلاسيمية ألفا: Alpha Thalassemia**

ترجع أسباب هذا النوع من الثلاسيمية إلى فقدان أو حذف اليـل واحد أو أكثر من الـالـيلـات الأربعـة التي تـشـفـر سـلاـسل عـدـيد البـبـتيـدـاتـ الـأـلـفـاـ وـثـلاـسيـمـيـاـ بـيـتاـ Thalassemia  $\alpha$  -  $\beta$  الناتـجةـ عنـ فقدـانـ أوـ تـشوـهـ سـلاـسلـ بـيـتاـ فـيـ الهـيمـوـغـلـوـبـيـنـ وـيـتـبعـ النـوـعـانـ التـوارـثـ الجـسـميـ المـتـنـحـيـ.

ويذكر بأن الثلاسيمية عموماً تخضع للتـوارـثـ الجـسـميـ المـتـنـحـيـ. وأن تـوقـفـ أحدـ مـورـثـاتـ الـأـلـفـاـ لـاـ يـؤـدـيـ إـلـىـ ظـهـورـ أـعـرـاضـ الـمـرـضـ وـيـسمـيـ الأـفـرـادـ الـحـامـلـةـ لـهـذـاـ الحـذـفـ بالـأـفـرـادـ الـحـامـلـةـ الصـامـتـةـ Silent Carriers. أما في حالة فقدان أو توقف إثنان من الـالـيلـاتـ فإنـ الـأـفـرـادـ الـحـامـلـةـ تصـابـ بأـعـرـاضـ خـفـيـةـ منـ الـثـلاـسـيـمـيـاـ نـتـيـجـةـ لـانـخـافـصـ أـعـدـادـ الـخـلـاـيـاـ الـحـمـراءـ فيـ الـدـمـ وـيـدعـىـ هـؤـلـاءـ بـالـحـامـلـينـ لـصـفـةـ الـمـرـضـ Thalassemia Trait. أما فيـ الحالـاتـ الشـدـيـدةـ منـ الـثـلاـسـيـمـيـاـ فإنـهاـ تـنـشـأـ عنـ فقدـانـ ثـلـاثـةـ الـيـلـاتـ وـتـعـرـفـ

مثل هذه الحالة Hb-H أو فقدان جميع الاليلات وتؤدي هذه إلى الإجهاض أو الوفاة المبكرة وتدعى هذه الحالة Hb-Bart's.

تنتج حالات فقدان الاليلات هذه نتيجة للعبور غير المنتظر بين الاليلات ألفا 1 والاليلات ألفا 2 ولم تسجل طفرات وراثية في هذه الاليلات تؤدي إلى هذا المرض (جدول 1-5).

**جدول 1-5: الهيئات الوراثية للأفراد المتأثرين بالثلاسيميا ونوع الأمراض الناتجة وشدة أعراضها.**

الطراز الوراثي (الميئه الوراثية)	الأعراض والمرض
-α/αα	ثلاسيميا صامنة/الأفراد طبيعيون/أنيميا بسيطة حذف اليل واحد
--/αα	ثلاسيميا صامنة/الأفراد طبيعيون/أنيميا بسيطة حذف اليلين
-α/-α أو --/-α	ويبدىء الأفراد حاملين لصفة المرض Th.Traits
--/-α	ثلاسيميا تحليبية/مرض شديد/أنيميا حادة حذف ثلث الاليلات
--/ --	ثلاسيميا تحليبية ( Hb-Bart's )/شديدة الأعراض حذف أربعة الاليلات وأنيميا حادة قاتلة / اجهاض الأجنحة
β°/β°	ثلاسيميا كبرى/الأعراض شديدة وقاتلة عدم إنتاج سلسل بيتا
β+/β+	ثلاسيميا كبرى/الأعراض متوسطة إنتاج سلسل بيتا مشوهة
β+/β°	ثلاسيميا كبرى/الأعراض شديدة وقاتلة إنتاج سلسل بيتا مشوهة وقليلة
β+/β	ثلاسيميا صغرى/أعراض بسيطة إنتاج سلسل بيتا طبيعية وأخرى مشوهة
β°/β	ثلاسيميا صغرى/أعراض بسيطة إنتاج سلسل بيتا طبيعية أقل من الطبيعي

### ثلاسيميا بيتا : Beta Thalassemia

يعتبر هذا النوع من الثلاسيميا أكثر انتشاراً بين سكان مناطق البحر المتوسط من النوع السابق. تظهر الأعراض الحادة للمرض بعد عدة

أسباب من الولادة وتشمل هذه وجود خلايا دموية غير ناضجة مثل الخلايا الشبكية Reticulocytosis والخلايا الحمراء النوروية وخلايا تدعى بالمستهدفة Target Cells. إضافة لمشاكل في الكبد والطحال وتؤدي هذه الأعراض إلى الموت خلال فترة الرضاعة أو الطفولة نتيجة لفشل القلب وقصور الكبد وفقر الدم الحاد. وقد تظهر على بعض الأطفال المصابين أعراض تنازدراً داون وخصوصاً ملامح الوجه. يقع المورث المشفر لسلسل بيتا على الذراع القصير لكرموسوم 11. ولقد شخص عدد كبير من الطفرات الوراثية الكمية في المورث المشفر لسلسل عديد الببتيد وتؤدي معظم هذه الطفرات إما إلى إيقاف عمل المورث تماماً أو إعاقة عمله وإنتاج سلسل غير طبيعية ولا وظيفية. وتبعاً لسبب الثلاسيميا فإن أعراض هذا المرض يمكن أن تكون خفيفة أو متوسطة أو شديدة. وتسمى الثلاسيميا في حالة فقدان سلسل عديد الببتيد بيتا بالثلاسيميا بيتا صفر  $\beta^0$  - Thalassemia أما في حالة وجود سلسل عديد الببتيد بيتا غير ناضجة أو مشوهة فيسمى المرض بالثلاسيميا زائد  $\beta^+$  - Thalassemia أو لعدم تماثلها Heterozygous تكون شدة المرض عالية وخطيرة وتسمى لفقدان مورث بيتا (متماطلة) تكون شدة المرض عالية وخطيرة وتسمى الحالة بالثلاسيميا الكبرى  $\beta$ -Thalassemia وتشمل حالة فقر دم شديد واحد وتسمى أيضاً بـAnemia Coley's وتبذل أعراضها في الغالب على الأجنة قبل الولادة. يختفي في المصابين بالثلاسيميا الكبرى أو أنيميا كولي الهيموغلوبين Hb-A بينما تحمل كريات الدم الحمراء الهيموغلوبين Hb-F ونسبة قليلة من الهيموغلوبين Hb-A2. يؤدي توقف إنتاج سلسل عديد الببتيد بيتا في الخلايا إلى زيادة إنتاج سلسل عديد الببتيد ألفا التي تترسب في الخلايا وتؤدي إلى زيادة سرعة تحطم الخلايا الحمراء وتنتهي أغلب حالات هذا النوع من الثلاسيميا بالموت خلال العقد الأول من الحياة.

أما في الأفراد الخليطة أو غير المتماثلة في الطفرة ( $\beta^0/\beta^+$  أو  $\beta^+/\beta^+$ ) فإن المرض يكون لديهم بسيط الأعراض غالباً ويسمى بالثلاسيميا الصغرى  $\beta$ -Thalassemia حيث يكون أغلب الهيموغلوبين الدموي من النوع الطبيعي Hb-A ونسبة بسيطة من الهيموغلوبين Hb-F (%) 3-2 (%) 7-4 والهيموغلوبين Hb-A2.

كما أن هناك نوعاً نادراً من الثلاثيبيوتوكينات يتميز بنقص في سلاسل عديد الببتيد بيتا وسكما وتكون هذه حادة وشديدة في حالة تماثل الطفرة الوراثية.

### أمراض تخزين السكريات المتعددة المخاطية

#### Mucopolysaccharide Storage Diseases

تشمل هذه الأمراض جميع العيوب الناتجة عن فقدان أو عطب إنزيم من أنزيمات الليسوسومات - الأجسام الحالة. ينشأ فقدان أو عطب إنزيم أو أنزيمات حالة نتيجة لوجود طفرات وراثية جسمية أو جنسية متتحية في المورثات المشفرة لهذه الأنزيمات.

تؤدي مثل هذه العيوب إلى توقف تحليل العديد من المركبات والتي تتجمع داخل الخلايا مؤدية إلى الأضرار في عمليات الأيض الأخرى. وفي بعض هذه الحالات تلجأ الخلايا إلى تخزين هذه المواد داخل سايتوبلازمها على هيئة فجوات غذائية أو تخزينية وهو ما يؤدي إلى ظهور أعراض مرضية مميزة لكل نوع من الأضرار الأنزيمية.

تعتبر الليسوسومات Lysosomes من العضيات السايتوبلازم المهمة في الخلايا لعلاقتها الوطيدة في عملية تحليل العديد من المركبات العضوية. ولم تكن هذه العضيات معروفة قبل عام 1949 حيث تم الإحساس بوجودها دون رؤيتها أثناء الدراسات الكيميائية التي أجريت آنذاك على الأنزيمات التي لها علاقة بأيضاً الكاربوهيدرات.

لوحظ من خلال هذه الدراسات وجود شذوذ غير منتظم في تفاعلات أنزيمات التحليل المائي المتعلقة بالفوسفاتيز الحامضي حيث سجلت زيادة عالية في النشاط الأنزيمي عند استخدام مستخلصات خلوية مذابة في الماء مقارنة بنشاط منخفض في المستخلصات المذابة في محلول سكري متوازن. كما سجل ارتفاع في النشاط الأنزيمي عند استخدام مستخلصات سبق حفظها لفترة زمنية مقارنة مع نشاط منخفض في المستخلصات الخلوية الحديثة التحضير. لقد كانت جميع حالات الشذوذ الكيميائي هذه ترتبط مع رواسب لأجسام صغيرة جداً.

أدلت هذه الملاحظات إلى افتراض وجود أجسام خلوية في الخلايا لها دور في عمليات أيض البروتينات والكاربوهيدرات وهي المسؤولة عن الشذوذ الذي تم ملاحظته في الدراسات الكيميائية السابقة. وقبل رؤية هذه الأجسام تحت المجهر فإن العلماء طورووا طرقاً كيميائية خاصة للاستدلال

على وجودها. وتعتبر طريقة جومري Gomori التي تستخدم للكشف عن وجود إنزيم الفوسفاتيز الحامضي عن طريق أملاح الرصاص إحدى التقنيات الهستوكيميائية الرائدة في هذا المجال.

وكنتيجة لذلك فقد تم تفسير الشذوذ في التفاعلات الإنزيمية عند استخدام مستخلصات خلوية إلى أن ذلك يعود إلى تدمير أكياس إنزيمية وانتشار الإنزيمات الهاضمة بتركيز عالي مقارنة مع التركيز المنخفض لها في المستخلصات الحديثة أو المذابة في محلول سكر متوازن.

بعد ذلك بأعوام اكتشف كريستيان دي دوف الاليسوسومات ووضعها على أنها حويصلات غشائية محملة بالإنزيمات الهاضمة يتراوح قطرها ما بين 0.01 - 0.5 مايكرومتر. لقد وجد بأن هذه العضيات موجودة في جميع أنواع الخلايا الحيوانية باستثناء خلايا الدم الحمراء. كما شخص وجود أكثر من 60 نوعاً من الإنزيمات في هذه الحويصلات وهو ما يعكس الأهمية الوظيفية البالغة لهذه الحويصلات وأشهر هذه الإنزيمات : , Proteases , Glycosidase , Sulfatase , Phosphatase , Nucleases . Lipases , Phospholipases

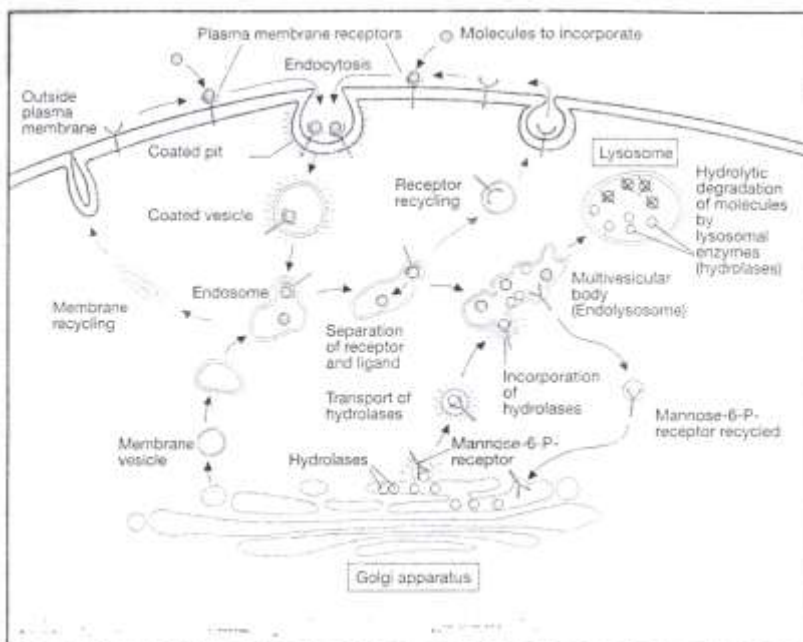
تنشأ الاليسوسومات من صفائح أجسام جولي التي تتولى عملية ربط الإنزيمات الهاضمة بالسكر Phospiata - 6 - Manose وثم ادخاله إلى الاليسوسومات التي لا تثبت أن تنفصل على هيئة حويصلات صغيرة الحجم تدعى بالأجسام الحالة الأولية Primary Lysosomes تجمع بالقرب من جهاز جولي ولا تثبت أنزيماتها أن تصبح فعالة وقدرة على الالتحام مع الفجوات الغذائية وتسمى بعد التحامها مع الفجوات بالأجسام الحالة الثانوية Secodary Lysosomes .

ونتيجة لاختلاف حجم الأجسام الحالة الثانوية فقد سميت بأسماء أخرى، فمثلاً عند التحام لايروسوم مع فجوة غذائية ناتجة عن التهام خارجي لجسم غريب مثل البكتيريا فإن الفجوة المتحدة تدعى عندئذٍ Phagocytosis بالاليسوسوم المتباین Heterolysosome أما عند التحام لايروسوم مع فجوة غذائية ناتجة عن التهام ذاتي Autophagy مثل التهام ماتوكوندريا تالفة أو غيرها من العضيات التالفة فإنه يدعى بالاليسوسوم ذاتي Autophagosome

كما تسمى الاليسوسومات التي تحتوي بداخلها على حويصلات دقيقة بالأجسام متعددة الحويصلات Multivesicular. وبعد أن يتم هضم وتحليل

موجودات الفجوات تتسرّب المواد المفيدة إلى داخل الخلايا وتنكمش الحويصلات على فضلاتها وتسمى هذه الأجسام المتبقية Residual Bodies ويتم التخلص من الفضلات بطرق مختلفة بعد ذلك (شكل 3-5).

تحاط الاليوسومات بغشاء مفرد يبلغ سمكه حوالي 7 نانومتر ويستنق على الأغلب من أغشية جهاز جولي. ونظرًا لأن الأجسام الحالة يمكن أن تلتلام مع الفجوات التي تنشأ كحويصلات من الغشاء البلازمي لذلك فإن أغشية الأجسام الحالة الثانوية تبدي إضافة لمظاهر أغشية جولي بعض مظاهر وصفات الأغشية البلازمية. يمتلك غشاء الاليوسوم مواصفات فريدة تساعد كثيراً في أداء مهمة هذه العضيات. فالغشاء يحتوي على نشاط متميز ومنظم لتحليل جزيئات الطاقة ATP لتزويد محلول الأنزيمات بأس هيدروجيني مناسب لعملها وهو PH 5.0 عن طريق إطلاق أيونات الهيدروجين الموجبة. إذ تعمل جميع الأنزيمات التحليل المخزونة في الاليوسومات عند أسس هيدروجيني قدره 5 كما يمتلك الغشاء موقع تسمح لاليوسوم بالالتحام مع الفجوات الغذائية المختلفة.

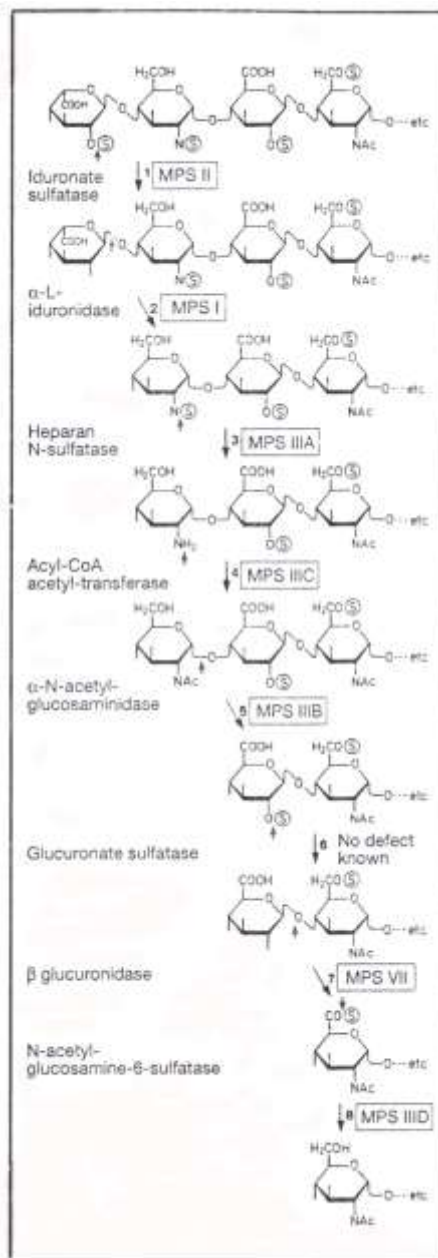


شكل 3-5: طريقة إنتاج الأجسام الحالة من معقد جولي و كذلك آلية التحام هذه الأجسام مع الفجوات الغذائية وغيرها لأجل الهضم الخلوي.

لأجسام الحالة العديد من الوظائف منها اتلاف العضيات الهرمة داخل الخلايا وتحليل الجسم الأصفر Corpus Iuteum في المبايض والمساهمة في الإخصاب عبر وجود الأكروسوم Acrosome في رؤوس الحيوانات المنوية وتحليل كالسيوم العظام واطلاقه في الدم عبر وجودها الغزير في خلايا كاسرات العظم Osteoclasts والتخلص من الخلايا الهرمة عبر الموت المبرمج للخلايا Apoptosis وإعادة تدوير حبيبات الحليب في الخلايا المفرزة للحليب في الأنثوية حتى استلام الإشارات الهرمونية لإنقاف إفراز الحليب والمساهمة في إنتاج المفرزات الثايرودية والأنسولين، تقرن العديد من الأمراض الوراثية بخلل في وظائف الاليسوسومات. إن غياب وجود لysisosome يحتوي على أنزيم تحليل معين يؤدي إلى إيقاف تمثيل مركبات معينة يعتمد نوعها على الأنزيم المفقود ويمكن أن تتضمن المركبات المتراكمة مواداً مثل الجلوكوز أمين جلايكون Glucosaminoglycans (سكريات متعددة مخاطية) وجلايكوبروتينات وجلايكونات ودهونات جلايكونية. يؤدي تراكم هذه المواد إلى التداخل مع الفعاليات الأيضية الطبيعية الأخرى التي تجري في الخلايا مما يؤدي إلى ظهور علامات مرضية مميزة.

جاءت معظم معلوماتنا حول الأمراض التي تقرن بالاليسوسومات ونقص أنزيماتها الهضمية من الأبحاث العلمية التي أجريت حول عدد من الأمراض التي تسمى جميعها Mucopolysaccharidosis أو أمراض تخزين السكريات المتعددة المخاطية Mucopolysaccharide Storage Diseases تشتراك العديد من الأنزيمات الاليسوسومية في تحليل مركب السكريات المتعددة المخاطية والذي يكون غالباً على هيئة سلفات الهيبارين Heparan Sulfata

Iduronate Sulfatase , Heparan N-Sulfatase ,  $\alpha$ -L-iduronidase  
 $\beta$ -Glucuronidase , Acyle-coA-acetyl Transferase,  
(شكل 4-5).



شكل (4-5): استخدام ثمانية أنواع من الأنزيمات الاليسوسومية لأجل تحليل مركب الهيبارين الكبريتي Heparan Sulfate.

تشترك ثمانية أنزيمات لysisosomية في عملية تحليل السكريات المتعددة المخاطية تتم الخطوة الأولى من التحليل بإزالة مجموعة الكبريتات

من نهايات السكر المخاطي بواسطة الأنزيم Indronate Sulfatase من مورث يقع على الذراع الطويل لクロموسوم X (qX). إن حدوث طفرة وراثية في المورث المشفر لهذا الأنزيم يؤدي إلى غياب فعالية الأنزيم أو توقف إنتاج الأنزيم كلياً مما يوقف عملية تحليل هذا المركب كلياً مؤدياً إلى ظهور مرض هنتر MPS Storage Disease Type Hunter Disease . أما في الخطوة الثانية من التحليل فيتم شطر المركب الناتج من التفاعل الأول بواسطة الأنزيم  $\alpha$ -L-iduronidase والذى يقع مورثه المشفر على الذراع القصير لクロموسوم 4 (P4). وجد بأن نوعين من الأمراض يمكن أن تنشأ عن فقدان هذا الأنزيم وهما مرض هورلر Storage Disease Type (Hurler/Scheie) Hurler's Disease MSP ومرض الخلية I-I-Cell Disease I.

تتميز خلايا المصابين بمرض هورلر بوجود فجوات كبيرة معيبة بالسكريات المتعددة المخاطية غير المتأينة وتؤدي هذه إلى تشوه في نمو العظام والعضلات. لوحظ من خلال زراعة خلايا جلدية أو عضلية مصابة بمرض هورلر مع خلايا طبيعية في مزرعة نسيجية واحدة باستعادة الخلايا المريضة لطبيعتها واحتفاء الفجوات الكبيرة مع محتوياتها. وعند استخلاص الوسط الغذائي لهذه المزرعة المختلطة تم التعرف على وجود أنزيم الأيدرونيديز L- Iduronidase  $\alpha$ - الذي يمثل الأنزيم المفقود في الخلايا المريضة. ويبدو من ذلك بأن الخلايا الطبيعية تقوم بإفراز هذا الأنزيم إلى الوسط الغذائي حيث تقوم الخلايا المريضة بالتهامه من الوسط الغذائي واستخدامه للتخلص من المواد المتراكمة في فجواتها.

لقد وجد بأن فقدان هذا الأنزيم في خلايا المصابين بمرض هورلر ناتج عن وجود طفرة وراثية متتحية في المورث المشفر لهذا الأنزيم والذي يقع على كروموسوم 4.

أما في مرضي خلية 1 فإن خلايا المصابين تتمكن من تكوين هذا الأنزيم ولكنها لا تتمكن من ادخاله في الاليسوسوم وكذلك لا تتمكن الخلايا المصابة من الاستفادة من الأنزيم مباشرة دون لايروسوم. بينما تتمكن الخلايا المصابة من الاستفادة من الأنزيم المستخلص من خلايا طبيعية. لقد وجد من خلال مقارنة تحليل تركيب الأنزيم  $\alpha$ - L - Iduronidase

المستخلص من خلايا طبيعية مع آخر مستخلص من خلايا مصابة بمرض الخلية I بأن الأخير يفقد وجود نوع نادر من السكريات القليلة والذي يدعى Mannose - 6 Phosphate والذي يمثل موقع ارتباط هذا الأنزيم مع مستقبلاته الغشائية. لذلك فإن الأنزيم لا يمكن الاحتفاظ به داخل الخلايا ولا يمكن استقباله على سطحها.

ينشأ فقدان أنزيم  $\alpha$ -L-Iduronidase أو تشوئهه وعدم قدرته على الارتباط مع سكر المانوزر الفوسفاتي عن وجود طفرات وراثية في موقعين من مواقع المورث المشفر له. تؤدي الطفرة الأولى إلى فقدانه وعدم إنتاجه وهو ما يؤدي إلى مرض هورلر بينما تؤدي الطفرة الثانية إلى تشوئه موقع الارتباط مع سكر المانوزر الفوسفاتي وهو ما يؤدي إلى مرض الخلية I.

أما في المراحل الأخرى (الثالثة فما فوق) من عملية تحليل السكريات المتعددة المخاطية فإنه يتم تحطيم هذه السكريات إلى سكريات بسيطة. إن غياب أي أنزيم من الأنزيمات اللايسوسومية في هذه المراحل يؤدي إلى نوع من أنواع هذه المجموعة من الأمراض ويمكن ملاحظة هذه الأنواع وأسبابها في الجدول (2-5).

**جدول 2-5:** بعض الأمراض المرتبطة باللايسوسومات والأسباب الأنزيمية التي ترتبط معها

نوع المرض	أسباب المرض
IH (Hurler)	نقص في الأنزيم $\alpha$ -L-iduronidase
Is (Scheie)	نقص في الأنزيم $\alpha$ -L-iduronidase
II (Huunter)	نقص في الأنزيم Iduronate Sulfatase
III (Sanfilippo)	نقص في الأنزيم Heparan N-Sulfatase
A	نقص في الأنزيم $\alpha$ -N-zcetylucosaminidase
B	Acetyl CoA: $\alpha$ -glucos-aminide N-acetyl transferase نقص في الأنزيم
C	N-acetylglucosamine-6-Sulfate Sulfatase
D	نقص في الأنزيم Galactose-6-Sulfatase
IV (Moroquio)	نقص في الأنزيم $\beta$ -galactosidase
A	Galactose-6-Sulfatase
B	Galactose-6-Sulfatase

VI (Maroteaux-Lamy)	نقص في الأنزيم - N-acetylgalaetosamine-4-sulfatase (aryl sulfatase B)
VII (Sly)	نقص في الأنزيم b-glucuronidase

### نقص مضاد التربسين ألفا (1) α1-antitrypsin (α1-AT) deficiency

يتمثل مضاد التربسين ألفا (1) ببروتيناً مثبطاً لمجموعة من أنزيمات المجرى الدموي مثل التربسين والألياستين والكيموتريسي والترومبين والبروتينز البكتيري. يعمل بروتين المضاد على غلق المواقع الفعالة لهذه الأنزيمات عبر الإرتباط بها مما يؤدي إلى توقف نشاط هذه الأنزيمات.

يُعمل مضاد التربسين ألفا (1) على منع وتنبيط أنزيم الاستيز Elastase الذي تفرزه الخلايا الدموية البيضاء وخصوصاً في منطقة القصبات والقصيبات الهوائية والهوبيصلات الهوائية ويؤدي هذا المنع إلى الحفاظ على الهوبيصلات الهوائية والقصيبات من التحطّم وذلك لأنّها تتّلّف من نسبة عالية من بروتين المطاطين Elastine.

يؤدي النقص في هذا المضاد أو عدم إنتاجه إلى تدمير الهوبيصلات الهوائية وانغلاق المجرى الهوائي وانكماس الرئتين وكذلك الإصابة بتشمع الكبد المبكر والربو ويزداد نقص هذا المضاد عند المدخنين أكثر من غيرهم.

يتّلّف بروتين مضاد التربسين ألفا (1) وهو بروتين جلايكوني من 394 حامضاً أمينياً وحوالي 12% كاربوهيدرات. يبلغ طول المورث المشفر لهذا المضاد حوالي 10.2 كيلو قاعدة ويحتوي على خمسة محاور تقع جميعها على الكروموسوم 14q-32.1 (14q-32.1).

يحتوي بروتين المضاد على ثلاثة سلاسل جانبية من السكريات القليلة ترتبط في الواقع المضاد على ثلاثة سلاسل جانبية من السكريات القليلة ترتبط في الواقع 46, 83, 247 بينما يقع الموقع الفعال عند الواقع 359 / 358 (ميثونين / سيرين).

تؤدي الطفرات الوراثية التي تحصل في موقع عديدة من محاور المورث المشفر لهذا البروتين إما توقف إنتاجه كلياً أو انخفاض مستواه في الدم. وقد وجد بأن الطفرات الوراثية التي لها مدلولٌ طبي في مورث هذا المضاد تقع في الشفرة الوراثية 312 (Piz) و 256 (Pip) و 264 (Pis) و 342 (Piz) و 357 (Pi) = تعني بطرسبرج (Pittsburg) تعمل

الطفرات الوراثية من النوع (Z) وهي الأكثر تكراراً عند المصايبين إلى تجمع بروتين المضاد في خلايا الكبد دون أن تتمكن من إفرازه بسبب عدم قدرة احتواء البروتين الطافر في أجسام جولجي لعرض ربط سلسل السكريات الفليلة اللازمة لفعاليته (جدول 5-3).

أما الطفرات الوراثية من نوع (S) فتؤدي إلى تحطم بروتين المضاد حال تكوينه من الريبيوسوم بسبب عدم استقرار سلسل عديد الببتيد المؤلف له. ويدرك بأن جميع أنواع الطفرات الوراثية التي تحصل في مورث مضاد التربسين تكون طفرات جسمية متتحية.

**جدول 3-5: الطفرات الوراثية ذات المدلول الطبي التي تحصل في مورث مضاد التربسين ألفا (1).**

اسم الطفرة الوراثي	نوع الطفرة الوراثية
Pi (Z), Pi (MI)	GTG → (اليدين) (فالين)
Pi (P)	GAT → (اسبرين) (فالين)
Pi (Z)	GAG → (جلوتامين) (لايسين)
Pi Pittsburgh	ATG → (ميثونين) (أرجينين) ACG

### الأمراض البيروكسيمية : Peroxisomal Diseases

هي مجموعة من الأمراض ذات نمط توارث جسمي متتحي ترتبط مع عيوب وراثية في مورثات الأنزيمات العاملة في البيروكسيمات والتي غالباً ما تنشأ عن طفرات وراثية تؤدي إلى بناء أنزيمات غير نشطة وغير قادرة على العمل أو توقف إنتاج مثل هذه الأنزيمات. وهو ما يؤدي إلى توقف عمليات الأكسدة في مراحيل مختلفة أو عمليات البناء التي تجري داخل هذه العضيات الساينتو بلازمية وتراكم مواد الأيض الثانوية مؤدية إلى ظهور الأمراض. تؤدي مثل هذه العيوب الوراثية إلى أمراض عديدة ترتبط جميعها بالبيروكسيمات إلا أن أكثرها تكراراً ومعرفة هي تسعه أمراض يمكن الرجوع إليها في الجدول (4-5).

البيروكسيمات أو الأجسام الدقيقة Peroxisomes or Microbodies تراكيب غشائية دائرية أو بيضوية يتراوح قطرها بين 0.15 – 0.6 ميكرومتر تشبه إلى حد كبير الأجسام الحالة Lysosomes.

تشتق هذه العضيات من الشبكة الأندو بلازمية الملساء ويتم تعبئتها بالأنزيمات المؤكسدة وغيرها قبل انفصالها.

يختلف عدد وحجم البيروكسيمات من نوع خلايا إلى أخرى فهي كثيرة العدد كبيرة الحجم في خلايا الكلى والكبد لعلاقتها الكبيرة مع وظيفة هذين العضوين. وقد تلعب الظروف الغذائية دوراً في زيادة أو نقصان عدد البيروكسيمات في الخلايا.

تتميز أغشية هذه العضيات بقابليتها على نفوذ جزيئات كبيرة الحجم وأكبر من السكروز بالمرور خلالها بسهولة. كما يحتوي وسط هذه العضيات على أنابيب دقيقة Microtubules مرتبة بصورة منتظمة وتراكيب بلورية متميزة وحشوة Matrix سائلة محببة غنية بأنزيمات الأكسدة.

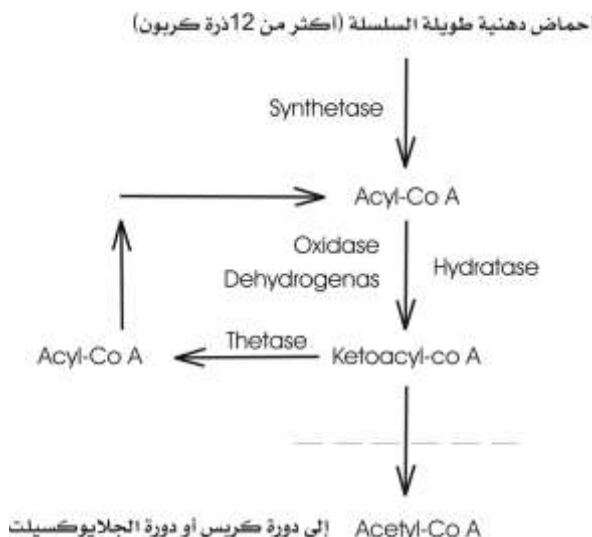
تمتلك البيروكسيمات مجموعة كبيرة من أنزيمات الأكسدة والتمثيل منها Synthetase ، D-Amino Acid Oxidase ، Catalase ، Urate Oxidase ، Thiolase ، Dehydrogenase ، Hydratase الكاتيليز حوالي 40% من أنزيمات الأكسدة .

تقوم البيروكسيمات باستخدام الأوكسجين الجزيئي O<sub>2</sub> لإزالة الهيدروجين من بعض نواتج تحلل المركبات داخل الخلايا مثل الأحماض الأمينية L ، D والأحماض الهيدروكسية Hydroxy Acids والبيورينات والبيوريا Urates والأوكزالات Oxalate Polyamines Purines ومشتقاتها وذلك لإنتاج بيروكسيد الهيدروجين خطوة أولى (H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>). يستخدم بيروكسيد الهيدروجين بعد ذلك في أكسدة أنواع مختلفة من المركبات من ضمنها الفينول وحامض الفورميك والفورمالدهايد وإنتاج الماء ومركبات مثل الكحولات والنترات وغيرها. ويعتبر أنزيم الكاتيليز محور هذه التفاعلات (شكل 5-5).

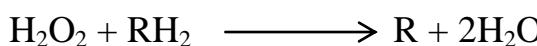
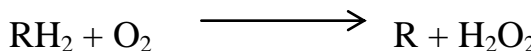
**جدول 5-4: أهم الأمراض المرتبطة بالبيروكسيمات والتي يتم توارثها على النمط الجسمي المتنحي.**

الأمراض
Cerebro-hepato-renal syndrome-Type Zellweger
Neonatal Adrenoleukodystrophy
Infantile Refsum Disease
Hyperpipecolic Acidemia

Rhizomelic Chondrodysplasia Punctata  
Primary Hyperoxaluria Type I and Others



شكل 5-5: تفاعلات الأكسدة بيتا التي تقوم بها أنزيمات الأكسدة البيروكسيمية.



إضافة لما سبق فإن للبيروكسيمات دوراً في تحليل الأحماض الدهنية طويلة السلسل (تحتوي على أكثر من 12 ذرة كاربون) في تفاعل يدعى بتفاعل الأكسدة بيتا β-Oxidation والذي تشتهر فيه أربعة من أنزيمات الأكسدة البيروكسيمية لإنتاج جزيئات استيل كـ Acetyl - CoA والتي يتم أكسدتها فيما بعد لتحويلها إلى حامض السكسنوي الذي ينتقل إلى دورة كربس التنفسية.

لا تقتصر العمليات الكيميائية التي تدخل فيها أنزيمات الأكسدة البيروكسيمية على عمليات الهدم السابقة بل أن بعض هذه الأنزيمات ذات أهمية كبيرة في بناء Anabolic لعدد من المركبات المهمة واللازمة لعمليات أخرى مثل إنتاج أو بناء جزيئات الدهون المفقرة

المعروفة البلازموجين Plasmalogens الضرورية لتحليل حامض الفايتيك Acid Phytanic وحامض البايبيكولك Acid Pipecolic. وكذلك إنتاج الكوليسترون وأحماض الصفراء والجلوكوز (من تحول الدهون عبر دورة الجلايوكسليت) وغير ذلك. تنشأ جميع الأمراض الوراثية المرتبطة مع البيبروكسيمات من توقف عمل إنزيم أو أكثر من إنزيمات الأكسدة ويؤدي ذلك إما إلى تراكم ناتج ثانوي سام أو إلى عدم إنتاج مركبات ذات وظيفة أيضية تالية. فمثلاً ينشأ مرض Neontal Adrenoleukodystrophy من نقص في إنتاج مركب البلازموجين مما يؤدي إلى تراكم أحماض الفايتيك والبايبيكولك وهي مركبات سامة تؤدي في حالة تراكمها إلى الضرر.

أما التنازد الدماغي - الكبدي - الكلوي - Cerebro-Hepato-Renal-Syndrome والذي يتميز المصابون به بضعف شديد في العضلات وتقلص مناطق التمفصل العظمي وأكياس كلوية وعتمامة في قرنية العين ويؤدي إلى الموت خلال سنة من الميلاد (Type Zellweger) فإنه ينشأ من نقص أو توقف إنتاج إنزيم Vrate Oxidase اللازム لتحليل مركبات اليوريا والتخلص منها. ويدرك بأن مركبات اليوريا من المركبات السامة جداً للجهاز العصبي والبد والكلوي وتؤدي إلى أضرار كبيرة فيهما.

### **(Mucoviscidosis) Cystic Fibrosis**

ينشأ هذا المرض من عطب في قنوات تنظيم أيونات الكلوريد ويؤدي ذلك إلى زيادة كبيرة في إفراز المواد المخاطية في القصبات الهوائية مما يسهل الإصابة بالأمراض التنفسية. كما يؤثر ذلك على المعدة والأمعاء وتتحفظ كفاءة البنكرياس عند المرضى إلى حوالي 85%.

يؤدي هذا المرض إلى عقم ذكري بسبب اختفاء القناة الناقلة للمني Vas Deferens وكذلك عقم عند الإناث (غالباً) - يتراوح معدل العمر عند المصابين بين 20 و 30 سنة.

يعتبر مرض التليف الكيسي من الأمراض الناشئة عن صفة جسمية متتحية وبيدو تأثير الطفرة الوراثية النقيمة Homozugous كبيراً على الأفراد مقارنة بتأثير وجود طفرة في الليل واحد Heterozygous.

يقع المورث المسؤول عن هذا المرض على الذراع الطويل لكترومومس 7

(7q31) ويبلغ حجمه أكثر من 230 كيلو قاعدة ويتألف من 24 محوراً تشفّر لبروتين غشائي يتألف من 1480 حامضاً أمينياً. يمثل هذا البروتين منظماً غشائياً لقنوات أيونات الكلوريد. يحتوي هذا البروتين على موقعين غشائين وتعمل هذه المواقع على تأسيس نظام فسفرة لتنظيم قنوات أيونات الكلوريد الموجود على السطح العلوي للخلايا الطلائية.

أثبت التحليل الوراثي الذي أجري على DNA المرضى بأن هناك حذف في شفرة وراثية واحدة (الشفرة رقم 508) في المحور العاشر عند 70% من المرضى وهو ما يؤدي إلى اختفاء الحامض الأميني فنيل البنين (F) ويرمز بمثل هذه الحالة بـ  $\Delta F508$ , كما سجلت طفرات وراثية أخرى عند 15% من المرضى تؤدي إلى حدوث حالات خفيفة أو متوسطة من المرض.

### تبقع شبکية العین وعمى الألوان

#### Retinitis Pigmentosa & Colour Blindness

تمثل هذه الأمراض أشهر الأمراض البصرية التي ترجع إلى عوامل وراثية بعضها متلازمان والآخر نتيجة لعيوب وراثية أخرى.

يتميز المصابون بمرض تبقع الشبکية بوجود بقع ملونة وأخرى عديمة اللون أو باهتة موزعة بصورة غير منتظمة في شبکية العین.

كما أن القرص البصري Papilla يبدو شمعي مصفر المظهر. يفقد البصر وخصوصاً البصر الليلي نتيجة فقدان الشبکية لقدرتها على الاستجابة للضوء ويعتمد تلف الشبکية وسرعته اعتماداً على سبب المرض.

أما في عمى الألوان فإن المصابين لا يتمكنون من تمييز الألوان وخصوصاً الأحمر والأخضر نتيجة لعطب أو فقدان كامل لمستقبلات هذه الألوان. في كلا حالتي المرض فإن أسبابهما ترجع إلى طفرات وراثية جسمية أو جنسية سائد أو متتحية والبعض الآخر يعزى لوجود حذف كامل لمورثات المستقبلات.

ولأجل الإحاطة التامة بالأسباب الوراثية لهذه الأمراض فإننا سنوجز آلية عمل مستقبلات الضوء والألوان في العين البشرية. تحتوي شبکية العين البشرية على حوالي 110 مليون من العصي Rod Cells

المتخصصة في الرؤية الليلية وحوالي 6 مليون من المخاريط Cone Cells متخصصة في تمييز الألوان. تمتلك كل خلية عصى (كمثال عن الخلايا الأخرى) على جزء خارجي يعمل كمستقبل للضوء وجزء داخلي يحتوي على النواة والسايتوبلازم والعضيات السايتوبلازمية ويرتبط في نهايته مع تشابك عصبي Synapsis (شكل 5-6). يتالف الجزء الخارجي المستقبل للضوء من أكdas من الأجسام الصفائحية أو الأقراص يبلغ عددها حوالي 1000 صفيحة مرتبة واحدة فوق الأخرى وهي أسمك في العصى منها في المخاريط.

تنشر كل صفيحة من هذه الصفائح بروتينات ضوئية تدعى الرودوبسين Rhodopsin. تختلف كثافة الرودوبسين في هذه الصفائح بحيث توفر كثافات إلكترونية متدرجة تساهم في تحويل الفوتونات الضوئية إلى نبضة عصبية.

تنفح كل صفيحة في نهايتها ولقد وجد بأن هذه الانتفاخات غنية ببروتين ضوئي آخر يدعى البرفررين Periphrin.

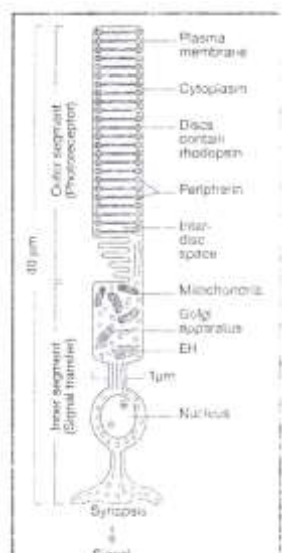
بيّنت دراسات المجهر الإلكتروني على خلايا العصى والمخاريط بأن جزيئات الرودوبسين تتطرّم حتى ثلثها في الصفائح في حالة الظلام بينما تتطرّم حتى النصف في حالة الإضاءة. وقد تبيّن فيما بعد أن الرودوبسين مؤلف من بروتين الريتinal Retinal الذي يوجد في حالة استرخاء (11-Cis-Retinal) في الظلام وحالة انكماش (Trans-Retinal) في الضوء وهو ما يفسر الفحوصات المجهرية السابقة (شكل 5-7).

يتالف الرودوبسين من جزء خارجي حساس للضوء يدعى كروموفور Chromophore يحتوي على حامض اللايسين في الموقع 296 من سلسلة عديد البيتيد وجزء ماص للفوتونات الضوئية مؤلف من الريتinal Cis. إضافة لموقع تأصري مع جزيئات بروتين الترانسديوسين Transducin والرودوبسين كاينيز Rhodopsin Kinase والأرسين Arrestin.

يؤدي تنشيط الرودوبسيون بالضوء إلى قدح سلسلة من التفاعلات الأنزيمية التي تحول طاقة الفوتونات الضوئية إلى نبضة عصبية وتدعى هذه التفاعلات بحملها بالمساقط الضوئية أو الشلال الضوئي Light Cascade (شكل 5-8).

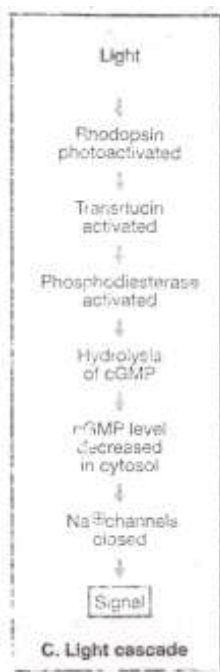
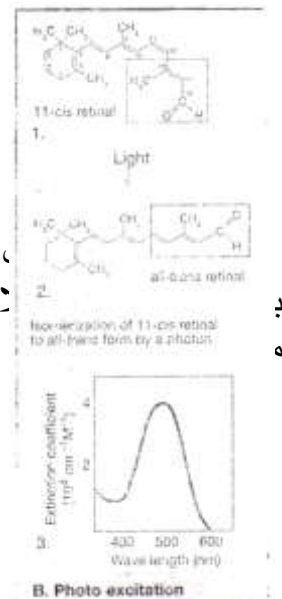
يبدا الشلال الضوئي بتثبيط الرودوبسين الذي يتحول إلى حالة الانكماش Cis (110-Cis-Ritinal) والذي بدوره ينشط بروتين الترانسديوبسين الذي يعمل حال تنشيطه على تحليل جزيئات ADP أدونسين ثنائي الفوسفات إلى جوانسين أحادي الفوسفات الحلقى CAMP الذي يمثل مراسل ثانوى وإشارة لتنشيط أنزيم الفوسفوداي استريليز الذي يعمل على تخفيض تركيز المركب الحلقى cGMP (جوانسين أحادي الفوسفات الحلقى) عبر تحليله مائياً إلى جوانين وفوسفات. يؤدي انخفاض تركيز المركب cGMP إلى غلق منافذ أيونات الصوديوم وهو ما يؤدي إلى قطبية عالية في الغشاء البلازمي للخلايا Hyperpolarization. تنتقل هذه عبر التشابك العصبي على هيئة نبضات عصبية إلى الدماغ. أما في حالة إبصار الألوان فإن المخاريط التي تقوم بهذا العمل تكون غنية بثلاثة بروتينات لونية وهي بروتينات إبصار اللون الأحمر وبروتينات إبصار اللون الأخضر وبروتينات إبصار اللون الأزرق وتوجد هذه البروتينات منفصلة بحيث يوجد نتيجة لذلك ثلاثة أنواع من المخاريط تختص كل نوع منها بلون معين وتعمل هذه فرادى أو ثنائي أو مجتمعة تبعاً للألوان الساقطة على شبكيّة العين.

يقع المورث المشفر لبروتين الرودوبسين على الذراع الطويل لクロموسوم 3 (3q21.4) والمورث المشفر لبروتين البرفرين على الذراع القصير لクロموسوم 6(6P). بينما تقع مورثات الوحدات ألفا وبيتا الخاصة بالأنزيم فوسفوداي استريليز بالقرب من القطعة المركزية لクロموسوم 8. شخصت أول طفرة وراثية في مورث الرودوبسين والمؤدية إلى مرض تبقع الشبكية عام 1990 حيث اكتشف وجود استبدال السايتوبسين بالأدينين في الشفرة 23 (CAC CCC) يتم نتيجتها استبدال البروتين المهم جداً في التحسس الضوئي بالهستدين (شكل 5-9).



شكل 5-6: مخطط لخلية ضوئية (عصى البلازمية الموجودة في الجزء العلوي والمسؤولة ضوئي) وتضخيمه لانتاج إشارة عصبية يتم نقله العصبي الذي يقع في قاعدة الخلية.

، الاسترخاء Trans والانكماش Cis لمركب الريتinal  
نم وكذلك كفاءة التهيج الضوئي عند أطوال موجية



شكل 5-8: سلسلة التفاعلات الكيميائية لخلايا  
للضوء لانتاج إشارة عصبية.

normal	mutant
C T A G	C T A G
-	-
- A Tyr 20	-
- T	-
- G	-
- A Gua 21	-
- G	-
- G	-
- T Phe 22	-
- T	-
- G	-
- C Pro 23	-> A His
- C	- C
- C	-
- D Ser 24	-
- A	-
- G	-
- G Arg 25	-
- C	-
- A	-

B. Point mutations in codon 23

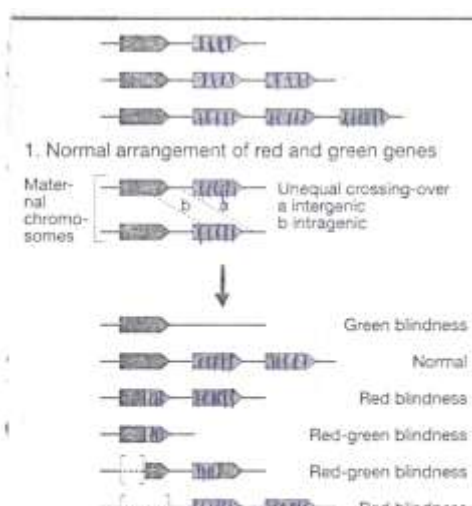
شكل 5-9: الطفرة الوراثية في موقع الشفرة رقم 23 حيث يستبدل السيتوبسين بالأدينين مما يؤدي إلى إنتاج المهستدين بدلاً من البروتين عند استنساخ وترجمة مورث الروذبسين الطافر.

وقد شخصت حتى الآن أكثر من 80 طفرة وراثية سائدة في هذا المورث وعدد آخر من الطفرات المتتحية إضافة لحذف تؤدي جميعها إلى مرض تقع الشبكية. كما سجلت طفرات وراثية أخرى في مورثات البروفرين والترانسديبوسين والفوسفوداي استيريز تؤدي جميعها إلى نفس المرض.

أما عمي الألوان فيرجع إلى تراكبات وراثية غير متوازنة ناتجة عن العبور أثناء الانقسامات الاختزالية وقد تؤدي هذه إلى حذف بعض المورثات. تقع المورثات المشفرة لبروتين تحسس اللون الأحمر وبروتين تحسس اللون الأخضر على كروموسوم X (مرتبطة بالجنس) فيما يقع المورث المشفر للبروتين المتحسس لللون الأزرق على كروموسوم جسمي (رقم 7).

وجد من خلال فحص ترددات هذه المورثات وبروتيناتها بأن هناك تشابه كبير في بعض مواقعها Homology ويؤدي العبور غير الطبيعي في المناطق المشابهة التردد في مورثي اللون الأحمر والأخضر (على اعتبار وجودهما متباورين على كروموسوم X) إلى إنتاج تراكبات وراثية غير متوازنة ينشأ منها عمي اللون الأخضر Green Blindness بسبب فقدان مورث بروتينات اللون الأخضر وعمي اللون الأحمر Red Blindness بسبب فقدان مورثات اللونين الأحمر والأخضر معاً (شكل 5-10).

وتبلغ نسبة إصابة الذكور لعمى الألوان حوالي 1% لللونين الأخضر والأحمر و 2% لللون الأخضر و 8% ضعف في تمييز اللون الأحمر من الأخضر وبالعكس.



شكل 5-10: مخطط يوضح الـ تمييز الألوان الحمراء (الشكل الأـ الجـزـء (2)) فإـنه يـمـثلـ الحالـاتـ والأـمـراضـ الـبـصـرـيـةـ الـمـرـاقـفـةـ لـهـاـ .  
تنـاذـرـ كـرـوـمـوسـوـمـ Xـ الـهـشـ meـ

يدعى هذا التنازد أيضاً بتنازد ماكسوسك 309550 وتنازد مارتن - بيل وغير ذلك.

يعتبر هذا التنازد الأكثر تكراراً بين الأفراد من جميع أسباب التخلف العقلي الوراثي ويبلغ تكراره عند الذكور حوالي 1:1500.

ينشأ هذا التنازد عن حصول طفرات وراثية في ترددات CGG للمورث FMR1 الذي يقع في موقع هش على الذراع الطويل لクロموسوم X (Xq<sub>27.3</sub>) وخصوصاً في النهاية الخامسة للمورث.

تعتبر ترددات CGG غير مستقرة في هذا الموقع وقد يزداد حجمها في الموقع من جيل إلى آخر (شكل 11-5).

تحتفل الأعراض المظهرية لهذا التنازد وكذلك درجة التخلف العقلي وتظهر خصى الذكور المصابة متضخمة Macroorchidism.

لقد وجد من خلال التحليل الوراثي لهذا التنازد بأن الأمهات الخليطة Heterozygous للموقع FRAXA قادرة على تمرير الطفرات الوراثية في هذا الموقع إلى أولادها وبناتها دون أن يكون للأب دور في ذلك.

ولا تتأثر البنات في التنازد عندما يكون الأب طبيعي حامل للطفرة إلا أن نسبة حصولها على أبناء مصابون بالتنازد تكون عالية.

وبشكل عام فإن شدة الإصابة يعتمد على حجم الطفرة الوراثية في الموقع حيث تبدو الإناث والذكور بهيئة طبيعية عند وجود طفرة قصيرة لديهما ويصاب الأفراد بالتخلف عند وجود طفرات كبيرة. هذا إضافة إلى أن هذه الطفرات تزداد بزيادة الأجيال.



(a)

(b)

شكل 5-11: كروموزوم X الهش (a) ويلاحظ النهاية شبه المنفصلة منه. كما يلاحظ تضخم الخصى (b) الذي يتميز به معظم المصابين.

### **مرض السكري Diabetes Mellitus**

يعتبر هذا المرض من أكثر الأمراض انتشاراً في العالم حيث يصيب حوالي 2% من السكان و يؤدي إلى اختلالات عديدة متنوعة.

يصنف مرض السكري إلى نوعين هما النوع الأول وهو مرض السكري المعتمد على الأنسولين (IDDM) - Insulin Dependent Diabetes وهو الأكثر شيوعاً بين الناس وينشأ غالباً عن عامل خارجي مثل الإصابة بأنواع مختلفة من الفايروسات أو عوامل نفسية مع وجود استعداد وراثي للإصابة بالسكري.

أما النوع الثاني فهو السكري غير المعتمد على الأنسولين (NIDDM) Insulin Dependent Diabetes ويعتبر اليافعين وينشأ عن سبب وراثي وبصفة جسمية بعضها سائدة والأخرى متختبة. تنشأ الإصابة بمرضى السكري المعتمد على الأنسولين بسبب توقف خلايا جزر لانكرهانس في البنكرياس عن تكوين وإفراز الأنسولين وذلك نتيجة لتلف هذه الخلايا بسبب الإصابات المتكررة بأنواع مختلفة من الفايروسات أو غيرها.

ويذكر بأن وجود الأنسولين في الدم يعمل على تسهيل دخول جزيئات الجلوكوز إلى داخل الخلايا حيث أن ارتباط جزيئات الأنسولين مع مستقبلها على سطح الخلايا يؤدي تحويل هذا المستقبل إلى أنزيم يعمل على فسفرة التايروسين في البروتينات الغشائية مما يؤدي إلى فتح مضخات الصوديوم في الأغشية التي تعمل على إدخال جزيئة جلوكوز إلى داخل الخلية مع كل أيون صوديوم يتم إدخاله. لذلك فإن فقدان الأنسولين يؤدي إلى تراكم الجلوكوز في الدم وهو ما يؤدي إلى ارتفاع مستواه عن الطبيعي بينما تعاني الخلايا حالة تجوية عدم دخول الجلوكوز إليها.

أما في حالة السكري غير المعتمد على الأنسولين فإن المرض ينشأ إما بسبب وجود الأنسولين ولكنه في حالة تلف وتشوه بسبب وجود طفرات وراثية في مورث الأنسولين أو أن الأنسولين طبيعي وبمستوى طبيعي إلا أن مستقبلات الأنسولين على أغشية الخلايا تكون في حالة تلف أو تشوه ولا تتمكن تبعاً لذلك من التآمر مع جزيئات الأنسولين المتوفرة حولها. وفي مثل هاتين الحالتين فإن مستوى الأنسولين في الدم عند هؤلاء المرضى يكون عند الحدود الطبيعية.

يقع مورث الأنسولين على الذراع القصير لكرомوسوم 11 ويشغل هذا المورث حوالي 1430 زوج قاعدي ويحتوي محوريين. يتم التعبير عن هذا المورث في خلايا بيتا Beta Cells الموجودة ضمن جزر لانكر هانس في البنكرياس حيث يتم إنتاج نوعان من سلسل عديد الببتيد وهي سلسلة ألفا (A) التي تتتألف من 21 حامضاً أمينياً وسلسلة بيتا (B) التي تتتألف من 30 حامضاً أمينياً. ترتبط هذه السلسل مع بعضها بأوامر كبريتية لإنتاج الأنسولين الفعال.

إن حصول طفرات وراثية في المحور الأول أو المحور الثاني يؤدي إلى إنتاج سلسل عديد الببتيد غير طبيعية ترتبط مع بعضها بصورة غير طبيعية مما يؤدي إلى إفراز أنسولين غير طبيعي مشوه غير قادر على الارتباط مع مستقبلاته.

أما في حالة تلف مستقبلات الأنسولين وهو ما يدعى بتناذر مقاومة الأنسولين Insulin Resistance Syndrom فيرجع أيضاً إلى طفرات وراثية في مورثات البروتينات الغشائية. حتى هذا اليوم فإنه لم يتم تحديد طفرات بعينها مسؤولة عن هذه التشوهات إلا القليل ويختلف العلماء في تصنيفها.

## مرض برتل والتشوهات العظمية

### Brittle Disease and Osteogenesis imperfecta

يمثل مرض برتل والتشوهات العظمية مجموعة متنوعة من الأمراض التي تصيب العظام وتؤدي إلى تشوهات فيها. يعود سبب هذه الأمراض غالباً إلى وجود طفرات وراثية في مورثات الكولاجين الذي يمثل الداعمة الأساسية لقوة العظام. يتراوح تكرار الإصابة بهذه التشوهات حوالي فرد من كل عشرة آلاف.

تؤدي بعض هذه التشوّهات إلى موت الأجنة قبل الولادة Perinatal Lethal Ostimp الجديدة (جدول 5-5) (شكل 12-5).

يعتبر الكولاجين من أكثر البروتينات إنتشاراً في الأنسجة عند الباين وهو يمثل حوالي 33% من بروتينات الجسم البشري. إن هناك أكثر من عشرين نوعاً من الكولاجين في جسم الإنسان تنتشر هذه في الجلد والأربطة والغضاريف والعظام والأوعية الدموية والعضلات وغيرها. ويمثل الكولاجين العظمي عامل القوة والإسناد في العظام حيث يتربّس قبل تكسّل العظام.

يتألف بروتين الكولاجين من سلسلة من الأحماض الأمينية التي تتسلّسل بطريقة خاصة حيث يتعدد حامض الجلايسين بعد كل حامضين أمينيين في السلسلة وغالباً ما تكون هذه الأحماض برولين أو هيدروكسي برولين ولايسين أو هيدروكسي لايسين.

وتكتب صيغة خاصة لهذا البروتين هي  $n(Y - X - Gly - X - Y)$  حيث أن  $X$  يمثل حامض البرولين أو هيدروكسي برولين بينما  $Y$  يمثل اللايسين أو هيدروكسي لايسين.

يتم تكوين ليف الكولاجين من التقاوِف ثلاثة سلاسل من الكولاجين على بعضاها بهيئة ظفيرة. ففي الكولاجين النوع الأول I Collagene (وهو الكولاجين العظمي) تلت سلسلتان متطابقتان من نوع ألفا مع سلسلة متطابقان من نوع بيتا لإنشاء جزيئة كولاجين أولي ثم يعمل أنزيم بروكولاجين ببتيديز Procollagene Peptidase على إزالة أجزاء من هذه السلاسل من النهايتين N و C لإنتاج التروبوكولاجين Tropocollagene وترتبط جزيئات التروبوكولاجين فيما بعد بينها مستخدمة المواقع العديدة للهيدروكسي برولين واللايسين لإنتاج الألياف الكولاجينية.

يشفر الكولاجين من أكثر من 35 مورث تنتشر على اثنى عشر كروموسوماً (جدول 6-5). إن معظم هذه المورثات يمتلك العديد من المحاور الصغيرة الحجم وقد وجد بأن حصول حذف في بعض هذه المحاور لا يؤثر كثيراً حيث يؤدي الحذف إلى إنتاج سلاسل عديد الببتيد قصيرة ولكنها نافعة ويكون تأثيرها على العظام متوضطاً أو بسيطاً. إلا أن وجود طفرات وراثية في هذه المحاور وخصوصاً في مواقع الجلايسين يؤدي إلى تشوه كبير في سلاسل عديد الببتيد بحيث لا يمكنها الإلتقاء على بعضها لإنتاج ألياف كولاجينية متينة وبالتالي تنشأ تشوّهات عظمية متعددة تبعاً لتتأثير الطفرة الوراثية.

Disease	Inheritance
OI type I (divided on dental findinge into IA, IB, IC)	AD
OI type II	AD
OI type III	Rarely AR
OI type IV (divided on dental findings into IVA,IVB)	AD
SED	AD
Stickler syndrome	AD
Kniest dysplasia	AD
EDS type IV	AD
EDS type VII	AD
DEB (Dallopeau-Siemens)	AR
Alport syndrome	XL AD? AR

جدول 5-5: بعض أنواع التشوّهات العظمية وطريقة توارثها حيث تدل AD على الارتباط الجسمي السائد وتدل AR على الارتباط الجسمي المترافق فيما يمثل XL الارتباط بـ كروموسوم X.



**شكل 5-12: حالة مميتة من التشوّهات الولادية العظمية.**

المورث	الموقع	التنازد
COL 1A1	17q22	OI type I OI type II OI types, I, II or IV EDS type VII OI type III, IV OI type III EDS type VII SED Stickler syndrome Kniest syndrome Achondroplasia, spondylo-metaphyseal dysplasia
COL 1A2	7q22.1	
COL 2A1	12q13	
COL 3A1	12q31	EDS type IV
COL 4A3	2q36	AR A1port syndrome
COL 4A4	2q36	AR A1port syndrome
COL 4A5	Xq22	XL A1port syndrome
COL 5A1	9q34	EDS type I/II
COL 7A1	3p21.3	Dominant DEB Recessive DEB
COL 10A1	6q21-q22	Schmid metaphyseal chondrodysplasia
2A11COL	6p21.3	Stickler syndrome

**جدول 5-6:** بعض مورثات الكولاجين و مواقعها على الكروموسومات والتنازرات التي تسببها في حالة حصول الطفرات الوراثية فيها .

فمثلاً إن حصول حذف في محور النهاية N لمورث الكولاجين الأول Col 1A2 أو Col 1A1 يؤدي إلى وجود عظام طبيعية بروابط غير طبيعية وهو ما يسمى بتنازد أيرلس - دونالس Erlers-Donals Syndrome .

بينما تؤدي الطفرات الوراثية في مورث الكولاجين الثاني Col 2A1 إلى تأثيرات واسعة تشمل العديد من التشوّهات العظمية مثل تنازد مارشال Marshall Sticker Syndrome وغيرها. وعلى العموم فإن حصول الطفرات الوراثية في النهاية الثالثة من مورثات الكولاجين الأول

والثاني يكون مصحوباً بتشوهات عظمية واسعة مقارنة بحالات خفيفة في حالة حصولها في النهاية الخامسة.

ولا تقتصر الأضرار التي تسببها الطفرات الوراثية في مورثات الكولاجين على العظام بل يتعداها إلى حصول أضرار متعددة في الأنسجة الطلائية والرابطة حيث تؤدي الطفرات الوراثية في مورث الكولاجين الرابع Col 4A1 إلى تفكك الغشاء القاعدي الذي تستند عليه الأنسجة الطلائية وهو ما يؤدي إلى ظهور عدداً من الأمراض الجلدية والتتنفسية والكلوية مثل تنادر البورت Alport Syndrome الناتج عن جسيمات كلوية غير طبيعية تؤدي إلى أضرار كلوية حادة وقدان في السمع بسبب تشوّه قوقة الأذن الداخلية.

ومن المعروف بأن بناء الكولاجين الرابع ينشأ في اتحاد سلاسل عديد ببتيد مشفر من مورث يقع على كروموسوم X وأخرى مشفرة من مورث يقع على كروموسوم 2 ولذلك فإن بعض هذه الطفرات يكون مرتبطة بكروموسوم الجنس X والأخرى طفرات جسمية مرتبطة بكروموسوم 2.

### الأمراض المرتبطة بتحديد الجنس

#### Genetical Determination Disorders

يخضع التطور الجنسي لتأثير عدد من المورثات وأن حصول أضرار في هذه المورثات يؤدي إلى فشل كلي أو جزئي في تحديد الجنس. ولأجل الخوض في تفاصيل نتائج الأضرار الوراثية على تحديد الجنس فإنه لا بد أولاً الحديث عن آليات تحديد الجنس الطبيعية.

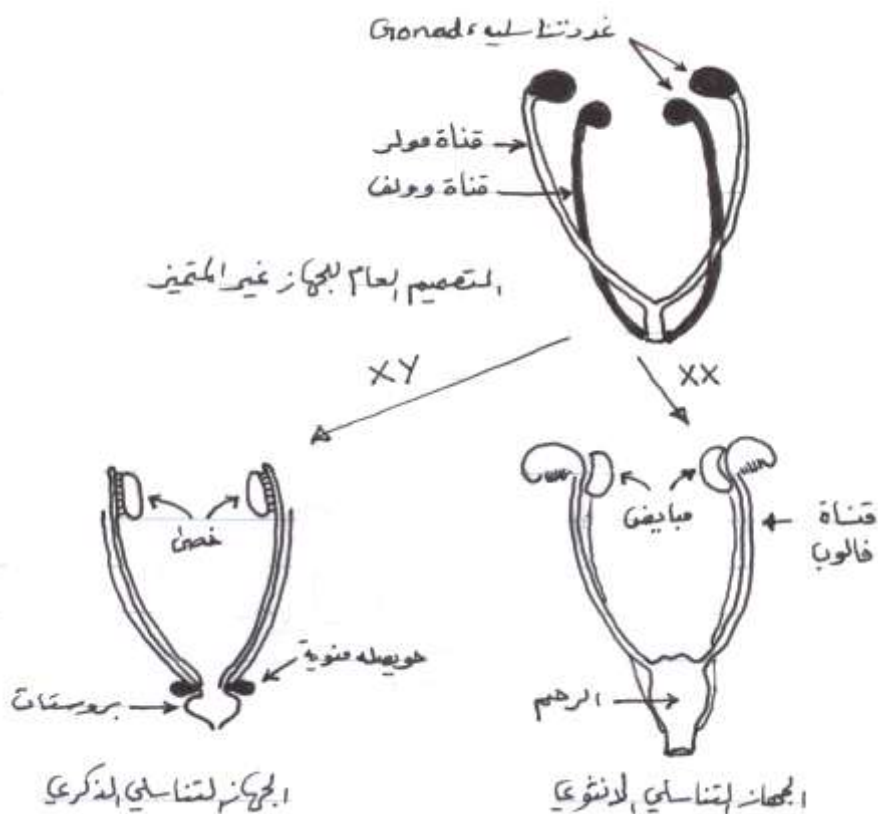
تختلف الخلايا الأنثوية البشرية عن الخلايا الذكرية في احتواها على زوج من كروموسوم X فيما تحتوي خلايا الذكر على كروموسوم X مفرد وكروموسوم Y. لذلك فإنه عند تكوين الخلايا الجنسية فإن جميع البيوض المتكونة في مبايض الإناث سوف تحتوي على كروموسوم X مفرد بينما يحتوي 50% من الحيوانات المنوية على كروموسوم Y و 50% المتبقية تحتوي على كروموسوم X مفرد.

واستناداً لذلك فإن الذكر ينتج نوعان من الحيوانات المنوية بعضها يحتوي على كروموسوم Y والأخرى تحتوي على كروموسوم X فيما تنتج الإناث نوعاً واحداً من البيوض. وعند التقاء الخلايا الجنسية الذكرية بالأنثوية عند الإخصاب يتحدد جنس الجنين وذلك اعتماداً على نوع الحيوان المنوي الذي يقوم بإخصاب البويضة حيث يكون الجنين ذكراً عند

التقاء حيوان منوي Y مع البويضة وأنثى عند التقاء حيوان منوي X مع البويضة. وعلى ذلك فإن جنس الجنين يتحدد لحظة الإخصاب.

يختلف كروموسوم X عن كروموسوم Y كثيراً حيث يكون كروموسوم X طويلاً وكبير الحجم بينما يكون كروموسوم Y صغير الحجم. كما تختلف الكروموسومات عن بعضها في المادة الوراثية حيث لا يلتصقان عند التقاءهما في الدور التمهيدي الأول في الانقسام الاحترالي إلا في نقطة صغيرة تقع في نهاية الكروموسومات تدعى منطقة PAR Pseudoautosomal Region يتم تبادلها بين الكروموسومين عند العبور.

وعلى الرغم من أن تحديد الجنس يحصل لحظة الإخصاب إلا أن عملية نمو وتطور الأنسجة الجنسية تبدأ بعد ذلك بعده أسابيع. ففي مرحلة التشكيل الجنيني الأولى في الإنسان تتكون زوج من الغدد الجنسية غير المتميزة Gonads في الأسبوع الرابع ويرافق ظهور الغدد نمو زوجان من القنوات وهما قناة وولف Wolfian Duct وقناة مولر Mullerian Duct حيث أن نمو الأولى وضمور الثانية يحول الجهاز التناسلي الأولى إلى جهاز تناسلي ذكري فيما يؤدي نمو قناة مولر إلى اضمحلال قناة وولف ويتحول عندها الجهاز التناسلي الأولى إلى جهاز تناسلي أنثوي، ويحصل مثل هذا التخصص عادة في الأسبوع السادس والسبعين من عمر الجنين (شكل 5-13).



شكل 13-5: التخصص الذي يحصل في الجهاز التناسلي العام بعد الأسبوع السادس ليصبح جهازاً أنثوياً أو ذكرياً اعتماداً على وجود أو عدم وجود كروموسوم Y.

تعتمد عملية تخصيص الجهاز التناسلي الأولي (التصميم العام) (تحوله إلى جهاز تناسلي ذكري أو أنثوي) على وجود كروموسوم Y أو عدم وجوده. إذ أن تخصيص الجهاز التناسلي الذكري يعتمد كلياً على وجود مورثات SRY و TDF المحمولة على كروموسوم Y فقط. يعمل المورث SRY على تنشيط المورث TDF والذي يقوم بدوره بتكوين العامل المحدد للخصى Test Determining Factor TDF الذي يستقبل حال تكوينه من الخلايا المؤلفة للغدد الجنسية غير المتميزة التي تبدأ عندها بالتحول إلى خصى وثم تقوم عندها بإفراز هرمون التستوستيرون الذي يعمل على إبراز مظاهر الذكورة الأخرى.

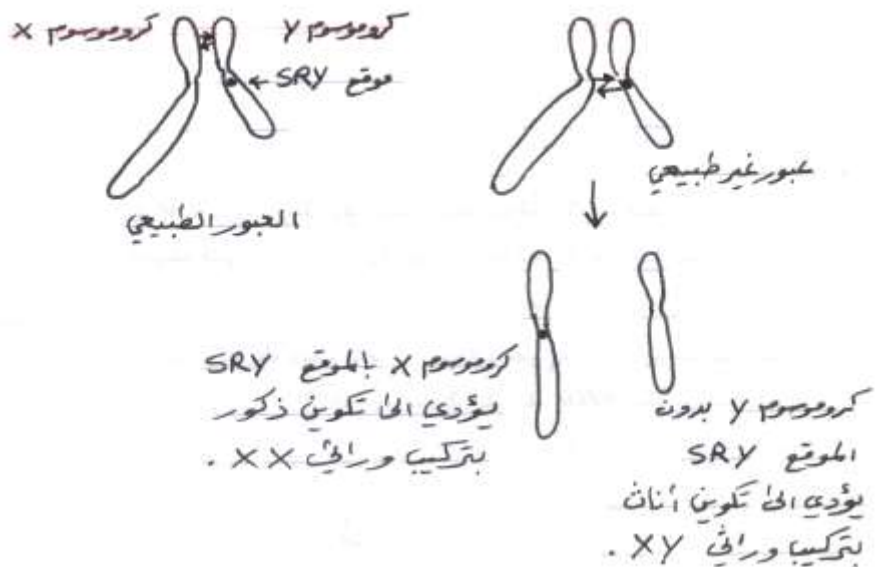
يتم استقبال هرمون التستوستيرون من قبل خلايا قناة وولف والتجاويف الجنسية – البولية وتعمل هذه الخلايا على تحويل هذا الهرمون بواسطة الأنزيم  $5\alpha$ -Reductase إلى الهرمون DHT Dihydroxy Testosterone. يؤدي وجود الهرمونات التستوستيرون و DHT في خلايا قناة وولف والتجاويف إلى تحفيز العديد من المورثات لإنتاج بروتينات منظمة تعمل على تنمية وتحويل قناة وولف إلى قنوات منوية وملحقاتها وكذلك إندثار قناة مولر.

أما عند غياب كروموزوم Y فإن القشرة الخارجية للغدد الجنسية غير المتميزة تحول إلى مباضن بسبب غياب وجود العامل TDF وعندها يفرز هرمونا البروجستيرون والإستروجين اللذان يعملان على نمو قناة مولر وتحوילها لقناة فالوب والرحم والمهبل بينما تتدثر قناة وولف وتبدأ مظاهر الأنوثة الأخرى بالظهور.

وفي حالات عديدة من الأطفال حديثي الولادة يكون تحديد الجنس صعباً نتيجة لتشوهات في الأعضاء التناسلية الخارجية بسبب حصول أضرار وراثية. فمثلاً يقع المورث SRY بالقرب من الموقع PAR على كروموزوم Y وعند حصول العبور فإنه يحصل في حالات نادرة تبادل المواقعين مع كروموزوم X مما يؤدي إلى تكوين جنين ذكري بطراز وراثي أنثوي XX أما الجنين الناتج عن وجود كروموزوم Y الفاقد للمورث SRY فإنه يكون أنثى بطراز وراثي ذكري (XY) (شكل 5-14).

ولا تقتصر الاختلالات الوراثية في تحديد الجنس على فقدان المورث SRY بل إن حصول طفرات وراثية في هذا المورث تؤدي إلى تكوين أفراد بهيئة مظهرية أنثوية غير مكتملة بهيئة وراثية ذكرية.

كما وجد حصول شذوذ في تحديد الجنس في حالة وجود طفرات وراثية في مورث جسمي يدعى SOX9 يقع على كروموزوم (17q24) له بالمورث الذكري SRK.



شكل 5-14: مخطط لأآلية تبادل موقع SRY أثناء العبور في الدور التمهيدي الأول من الانقسام الاختزالي وما ينتج عن ذلك في حالة العبور غير الطبيعي.

كما أن حصول طفرات وراثية في المورثات المشفرة للمستقبلات الأندوروجينية الموجودة في خلايا قنوات وولف والتجاويف التناسلية - البولية يؤدي إلى إنتاج مستقبلات مشوهة غير قادرة على الارتباط مع هرمون التستوستيرون و DHT مما يؤثر تأثيراً كاملاً أو جزئياً على تحديد الجنس.

إضافة لذلك فقد وجد بأن حصول طفرات وراثية في المورثات المسؤولة عن الأنزيمات اللازمة لتكوين الكورتيزول (مورثات جسمية) وهو هرمون ستيرويدي يفرز من قشرة غدة الأدرينالية وله علاقة في نمو العضلات يؤدي إلى توقف عملية تنظيم أيونات الصوديوم في أسوء الأحوال وهو ما يؤدي إلى فقدان شديد في الأملاح.

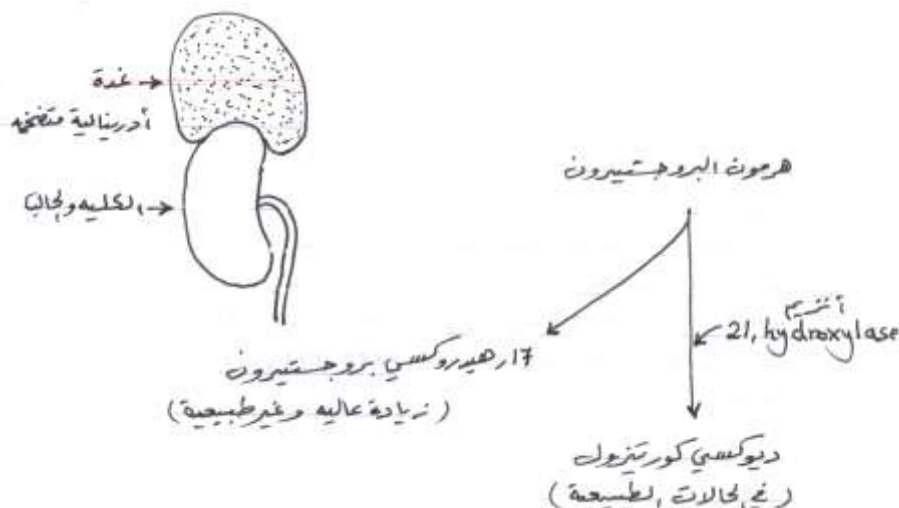
وقد يصاحب هذا الأعراض عند الإناث ظهور عوامل الذكورة ويدعى طبياً Adrenogenital Syndrome (AGS) حيث ينخفض مستوى هرمون الأستروجين اللازم لبقاء عوامل الأنوثة. أما في حالة إصابة الذكور

من الأولاد فإنه يؤدي إلى نمو هيكلي سريع دون خلل جنسي (شكل 15-5).

وفي حالات غير طبيعية أخرى ونادرة يمكن وجود الأنسجة الجنسية الأنثوية والذكورية عند نفس الفرد أما كأعضاء مستقلة أو عضو واحد True Hermaphraditism (Quotestis) ويدعى هؤلاء بالخناث الحقيقية وغالباً ما تكون الأعضاء الداخلية لهؤلاء مشوهة لحد كبير.

وفي حالات أخرى من الممكن وجود أنسجة جنسية من نوع واحد وكروموسومات جنسية مختلفة وتدعى هذه بالخناث الكاذبة Pseudo Hermaphraditism. وترجع معظم هذه الحالات إلى حصول إنتقالات كروموسومية متعددة عند الانقسامات المباشرة أو غير المباشرة (الاخترالية).

ولا يقتصر الشذوذ في تحديد الجنس بسبب الكروموسومات على ما سبق بل أن هناك حالات غير طبيعية أخرى مثل تناول تيرنر الناشئ عن فقدان فرد من كروموسوم X وتناول كلينفلتر الناشئ عن زيادة في عدد كروموسوم X (XXY) والذي يصيب الذكور وحالات أخرى مثل XXXY و XXXX و YY و XYY وغيرها.



شكل 5-15: تخطيط يوضح تضخم غدة الأدرينال بسبب عدم تمثيل البروجستيرون بشكل طبيعي وانتاج زيادة عالية من مركب هيدركسي بروجستيرون وهو ما يؤدي إلى تنافر AGS.

### وراثة الحساسية للعقاقير : Pharmacogenetics

إن العديد من الأدوية التي نستخدمها لعلاج الأمراض تتحلل داخل أجسامنا فيما بعد بواسطة العديد من الإنزيمات لغرض التخلص منها. ويعتمد معدل سرعة تحلل هذه الأدوية على الأفراد. إذ تختلف سرعة التحلل هذه من فرد إلى آخر. وكان يعتقد سابقاً بأن سبب ذلك يعود إلى الحالة الفسلجية لدى الأفراد دون وجود دور للوراثة في ذلك. إلا أن الأبحاث العلمية التي أجريت حول ذلك بينت بشكل واضح بأن الاختلاف في سرعة تحلل الأدوية أو التحسس لها ينشأ بسبب طفرات وراثية في المورث المشفر لأنزيمات تحليل الدواء. كما وجد بأن شدة الحساسية وخطورتها يرجع إلى مستوى الأضرار الوراثية. كما تبين بأن حالات مقاومة المضادات الحيوية والمبيدات لدى الأحياء الأخرى ترجع لنفس السبب.

### ارتفاع الحرارة الخبيث : Malignant Hyperthermia

نوع من الحساسية الشديدة الخطورة لعوامل التخدير وخصوصاً الهالوثان Halothane والعوامل المماثلة المستخدمة في التخدير العام.

تنشأ الحساسية نتيجة تشوّه البروتينات الغشائية المؤلفة لمستقبلات الراينودين Ryanodin Receptors نتيجة لطفرات وراثية جسمية سائدة تتبع موقع وراثية متعددة يقع بعضها على كروموزوم (19q-13.1) وクロムソーム 7 (7q-) وクロムソーム 17 (17q-) وクロムソーム 3 (3q-) وクロムソーム 13.1. إن ارتباط جزيئات المواد المدرّة مع مستقبلات الراينودين الطبيعية يؤدي إلى إيقاف إيصال الإيماعات العصبية عند مناطق التشابكات العصبية والعضلية وهو ما يؤدي إلى حالة استرخاء عضلي تام. أما في حالة ارتباط جزيئات المواد المدرّة مع المستقبلات غير الطبيعية للراينودين فقد وجد بأنه يولـد حساسية شديدة تترافق مع تشنجات عضلية وارتفاع درجة الحرارة بشكل كبير وقد يتوقف القلب أيضاً.

في العادة تعمل مستقبلات الراينودين عند ارتباطها مع مركب الراينودين القاعدي الذي يتم إطلاقه عند ارتباط جزيئات الاستيل كولين مع مستقبلاتها في مناطق التشابكات على تنظيم قنوات نقل الأيونات الموجبة (الكالسيوم والصوديوم) بحيث يتم إزالة الاستقطاب في مناطق التشابكات لأجل السماح لإنعازات العصبية بالمرور وكذلك لتمرير الأيونات الموجبة (خاصة الكالسيوم) اللازمة لتفاصل العضلات ويبعدو بأن المواد المخدرة كالهالوثان تعمل على إيقاف عمل المستقبلات المنظمة وهو ما يؤدي إلى حرمان العضلات من الحصول على الإنعازات العصبية اللازمة وكذلك حرمانها من أيونات الكالسيوم.

#### الاستجابة لماء الأوكسجين (بيروكسيد الهيدروجين):

يستخدم بيروكسيد الهيدروجين كثيراً في التعقيم وخصوصاً في تعقيم الجروح العميقه. يؤدي بيروكسيد الهيدروجين دوره كمعقم للجروح نتيجة تحله عند ملامسته للدم حيث يبقى لون الدم قاني فاتح مع تحرر الأوكسجين الحر على هيئة فقاعات.

لقد وجد من خلال مراقبة استخدام بروكسيد الهيدروجين أن الدم عند بعض الجراح يتحول إلى لون قاني غامق مع عدم تحرر الأوكسجين الحر. وتبيّن بعد دراسة هذه الظاهرة إلى أن تحول الدم إلى اللون القاني الغامق يعود إلى أكسدة جزيئات الهيموغلوبين وتحولها إلى ميثوغلوبين بسبب غياب أو عدم وجود أنزيم الكاتاليز Catalase الذي يقوم بتحليل بيروكسيد الهيدروجين. وقد تبيّن من دراسة عائلة هؤلاء الأفراد بأن هذه الصفة يتحكم فيها مورث جسمي متاح حيث يكون إنتاج الأفراد الخلية كمية وسط من الأنزيم بين الأفراد الأصلية للمورث السائد والأفراد الأصلية للمورث المتاح والذي يغيب فيها الأنزيم تماماً.

#### الاستجابة للأيزونيازيد (Isoniazid) الفنيل زين (Pheelzine):

يستخدم هذا العقار في علاج التدمن الرئوي (السل) وهو علاج فعال ويمتص بسرعة في الأمعاء ويبقى تركيزه عالياً في الدم لفترة طويلة قبل تحله. وجد من خلال مراقبة تركيز هذا الدواء في الدم بأن تركيز هذا الدواء ينخفض بعد فترة وجيزه لديهم حيث يتحلل بسرعة مقارنة بالآخرين.

أوضحت الدراسات الوراثية التي أجريت على عوامل هؤلاء المرضى بأن سرعة تحلل الدواء يرجع إلى مورث سائد جسمى حيث يتميز الأفراد الأصليون للمورث الطافر بسرعة تحلل العقار لديهم بينما يتحلل العقار ببطء عند الأفراد المتتحية الأصلية وتقع الأفراد الخلبيطة في سرعة تحللها للعقار بين الاثنين. وقد وجد من دراسة التركيب الوراثي المتعلق بهذا العقار بأن 50% من سكان الولايات المتحدة وأوروبا بهيئة متتحية أصلية مما يجعل تحلل العقار لديهم بصورة بطيئة.

كما وجدت نفس المشاهدات عند استخدام دواء الفنيل زين الذي يستخدم في حالات الاكتئاب حيث يستجيب للعقار الأفراد الذين يحتفظ دمهم بالعقار لفترة طويلة بدرجة أكبر من الأفراد الذين يتحلل عندهم العقار بسرعة.

### الاستجابة للبريماكوين :Primaquine

يستخدم البريماكوين كعلاج فعال في حالات الإصابة بالملاريا الحادة وهو يُفضل على الكينين Quinine لأنّه قادر على منع معاودة المرض. لقد تبيّن من خلال مشاهدة المرضى الذين يتناولون هذا العقار بأن بعضهم يظهر حساسية شديدة لهذا العقار بعد عدة أيام من تناولهم الدواء تظهر على هيئة بول أسود وانخفاض في أعداد خلايا الدم الحمراء والإصابة باليرقان وتؤدي الحالات الشديدة من الحساسية إلى الوفاة. إلا أنّ أغلب هذه الأعراض تختفي بعد عدة أيام من الانقطاع عن تناول العقار.

تبين من خلال الدراسات الوراثية لهؤلاء المرضى بوجود نقص لديهم في إنزيم جلوكوز-6-فسفات دي هايدروجينز Glucose 6-Phosphate dehydrogenase (G6PD) الذي يتركز في أغشية خلايا الدم الحمراء وينشأ هذا النقص نتيجة لوجود مورث متتحي مرتبط بكرموسوم الجنس X.

يعمل إنزيم G6PD في حالة وجوده على أكسدة مركب بيتا جلوكوز 6-فسفات بمساعدة الإنزيم المساعد NADP+ وأيونات المغنيسيوم Mg++ وتحويله إلى فوسفوجلوكونيت أو لاً ثم إلى المركب كيتوفوسفوجلوكونيت. وينتج عن ذلك العديد من جزيئات مركب الطاقة الوسطي NADPH إضافةً لعدد من جزيئات الطاقة ATP. وتعتبر الأكسدة التي تتم بواسطة

الإنزيم G6PD هي الطريقة الوحيدة لأكسدة المركب VADPH على الحفاظ على الهيمو غلوبين من الأكسدة حيث يؤدي وجود هذا المركب إلى إنتاج الجلوتاثيون المختزل Glutathione الذي يمنع تحول الهيمو غلوبين بواسطة عوامل الأكسدة أو الاختزال الخارجية (كالأدوية) إلى ميتا هيمو غلوبين.

كما يساعد وجود المركب NADPH على إبقاء الهيئة الطبيعية للغشاء الخلوي لكريات الدم الحمراء وانتظام عمل مضخات أيونات الصوديوم يعود طبيعية.

إن غياب إنزيم G6PD يؤدي إلى توقف أكسدة الفوسفوجلوكونيت وتوقف إنتاج مركب NADPH وبالتالي سهولة أكسدة الهيمو غلوبين بعوامل الأكسدة الخارجية مثل عقار البريماكوين وغيره وترسبه على هيئة ميتا هيمو غلوبين مؤدياً إلى تحطم خلايا الدم الحمراء وحصول فقر الدم المترافق مع اليرقان. ويمكن ملاحظة الميتا هيمو غلوبين في خلايا الدم الحمراء عند صياغتها بالمثليل البنفسجي على هيئة أجسام تدعى بأجسام هاينز Heinz Bodies.

ويذكر بأن نقص إنزيم G6PD أكثر تكراراً عند المجاميع السوداء عنه عند المجاميع البيضاء من البشر.

كم يذكر بأن نقص إنزيم G6PD يؤدي أيضاً إلى حساسية لعقاقير أخرى مثل الفيناستين Phenacetin وبعض مركبات السلفاناميد وكذلك ارتباطه بالحالة المعروفة بالفافيرم Favism التي تنشأ عند تناول الفول البلدي الريبيعي.

#### الحساسية الكومارين Couemarin والباربتيورات Barbiturates:

الكومارين هو أحد المواد المانعة للتجلط الدموي التي تستخدم في حالات طبيعية معينة مثل الإصابة بضعف عضلات القلب Myocardial Infraction كما يستخدم في مقاومة الفئران والجرذان حيث يختلط مع بعض الأغذية وينشر في المنازل والحقول ويؤدي إلى سيولة الدم وإحداث نزيف داخلي قاتل، أما الباربتيورات فهي عقاقير مهدئة ومنومة وتشتم بعد العمليات الجراحية لتخفيف الآلام.

وُجِدَ من خلال ملاحظة الأفراد الخاضعين لهذه العقاقير بأن بعضهم يبدي مقاومة الكومارين بينما يحتاج آخرين إلى كمية أقل للمحافظة على سيولة معينة للدم.

أما في حالة الباربتيورات فقد شوهد أن بعض الأفراد تظهر عليهم أعراض تعرف بمجملها باسم البروفيريا Prophyria عند تناولهم هذه العقارات وتتراوح الأعراض بين آلام في البطن وتقيء وارتفاع في ضغط الدم وضعف عضلي وضيق في النفس وحساسية شديدة لأشعة الشمس (ت تكون ففقيع مائية تختلف عند شفاءها علامات داكنة).

وفي الحالات الحادة من الحساسية تكون مركبات مثل حامض دلتا أمينوليفولينيك Prophobilinogen ومركب Delta Amino Leuvlinic Acid التي تفرز مع البراز ويؤدي تراكمها في الدم إلى الفشل الكبدي.

لقد تبين من خلال دراسة سجلات عائلات هؤلاء المرضى بأن سبب المقاومة أو الحساسية يعود لوجود مورث جسمى سائد مسؤول عن فشل بناء الإنزيمات اللازمة لإتمام عملية تمثل هذه العقاقير.

ونظراً لوجود أنماط مختلفة من البروفيريا فإنه يعتقد بأن عدداً من المورثات ربما تشارك في إظهار هذه الحالة.



الفصل السادس

الأمراض اللامندلية

**Non-Mendelian Disorders**





## الأمراض اللامندلية

الأمراض اللامندلية هي مجموعة كبيرة من الأمراض التي تشد في توارثها عن قوانين مندل. ويتم توارثها بطرق غير اعتيادية.

### الأمراض الكمية:

إن الأمراض التي تم دراستها في الفصول السابقة هي أمراض ذات نمط توارث واضح ويمكن متابعتها في الأجيال. كما يمكن تحديد احتمالية الإصابة بها نتيجة لخضوعها الكامل لقوانين مندل، لذلك سميت هذه الأمراض بالأمراض المندلية. إلا أن هناك أمراض وصفات لا يمكن تحديد طريقة توارثها بنفس السهولة نتيجة لدور عدد غير محدد من المورثات إضافة لدور البيئة في إظهار هذه الأمراض. تسمى مثل هذه الأمراض بالأمراض متعددة العوامل Multi Factorial Diseases وتسمى وراثتها بالوراثة الكمية Quantitative Genetics بينما يسمى التأثير المتعدد للمورثات Polygenic.

لا يمكن تحديد هذه المجموعة من الأمراض اعتماداً على قوانين مندل أو بناء الأشجار العائلية وإنما تعتمد طرق احصائية غير بسيطة من حساب احتمالية الإصابة بها. ومن هذه الأمراض سقف الفم المشقوق Congenital Heart Disease ومرض القلب الخلفي Cleft Palate وإضرار الأنابيب العصبي Neural Tube Defect والصرع Epilepsy والذهان Psychosis وانفصام الشخصية Schizophrenia ومرض السكر Diabetes Mellitus وغيرها (جدول 1-6).

كما تشمل هذه المجموعة صفات بشرية مهمة مثل الطول والوزن واللون وتدعى هذه بالصفات المترية (Metrical Characters).

يمكن أن تكون الأمراض الكمية مستمرة أو غير مستمرة اعتماداً على طريقة توزيع هذه الأمراض في عشيرة بشرية محددة. فالتوزيع الطبيعي لها سيكون ذو قمة واحدة وعندما تكون الصفة أو المرض مستمراً أو ذو قمتان ليكون عندها المرض غير مستمراً حيث أن التوزيعات الثنائية تبين بوضوح أن المرض ينعزل من العشيرة نتيجة للتأثيرات الكبيرة لبعض المورثات. فالعوائل التي تتوارث نوع ما من هذه الأمراض تزداد عندها احتمالية الإصابة بالمرض مقارنة بالمعدل العام في العشيرة وتتخفض باتجاه المعدل العام كلما ابتعدت صلة القرابة بينها.

إن الغالبية العظمى من الأمراض الكمية تتميز بتوزيعها التكراري المستمر والذي يشبه الناقوس Bell Shaped والذى يعرف بالتوزيع الطبيعي ويأتي ذلك من أن الصفة أو المرض هو محصلة لتأثير أعداد من المورثات دون سيادة أو تتحيز وتأخذ معظم الأفراد فيه قيمًا متوسطة بينما يقع الأفراد ذات القيم العالية أو المنخفضة في أطراف التوزيع.

**جدول 6-1: بعض الأمراض والتشوهات الناتجة عن تأثير كمي وراثي – بيئي.**

Actopic disease	Talipes squinovarus
Cleft lip + Cleft palate	Tuberculosis
Congenital dislocation of the lip	Diastolic blood Pressure
Diabetes mellitus (Both types)	Neural tube defect\ Enecephaly
Epilepsy	Hirschsprung disease
Gallstones	
Hypertension	
Hyperthyroidism	
Isohaemic heart	
Leprosy	
Manic depression	
Mental handicap (Some cases)	
Multiple sclerosis	
Psoriasis	
Pyloric stenosis	
Rheumatoid arthritis	
Sarcoidosis	
Schizophrenia	
Senile dementia	
Spina bifida	



**شكل 6-1:** حالة بروز الدماغ دون وجود غطاء الجمجمة ناتجة عن تأثير كمي وراثي – بيئي . Enecephaly

وحيث أن المرض هو ناتج من تفاعل مجموعة من المورثات والبيئة لذلك فإن حساب التأثير الوراثي من المرض (المكافئ الوراثي أو معامل التوريث Heritability) يكون صعباً ولكنه ممكن من خلال معرفة ما يطلق عليه بالتلازم Correlation حيث تكون قيمة التلازم بين الأقارب واحد وتتخفض إلى النصف عند الأبناء وكلما زاد معامل التلازم عكس التأثير العالى للوراثة في صفة ما.

ويستنتج من ذلك بأن احتمالية الإصابة بمرض كمي بين الأقارب تزداد وتعتمد هذه الزيادة على درجة القرابة حيث أن احتمالية إصابة الأقارب من الدرجة الأولى تقع بين متوسط الأفراد المصابة والمتوسط العام للسكان بينما احتمالية إصابة الأقارب من الدرجة الثانية تقع بين متوسط الأقارب من الدرجة الأولى والمتوسط العام للسكان وقد تتدخل بعض العوامل في انحراف هذه المتوسطات عن قيمتها الحقيقية.

إنه من الصعوبة كما يلاحظ مما سبق دراسة الأمراض الكمية لعدم معرفتنا الدقيقة بتأثير العوامل الوراثية منفردة وكذلك التأثير البيئي عليها. فمثلاً في أمراض مثل سقف الفم المشقوق وعدم انغلاق القناة العصبية أو وجود فجوات غير مغلقة الججمة وغير ذلك وجد بأن الإصابة بهذه الأمراض يعتمد على مرحلة حرجية في النمو فإذا تمكّن سقف الفم أو حفارات القناة العصبية مثلاً من اجتياز المرحلة الحرجة للنمو فإنه سيتم

غلق سقف الفم والقناة العصبية نتيجة التقاء حفافات النمو مع بعضهما في الوقت المناسب. أما إذا لم تتمكن حفافات النمو من الإلقاء في الوقت المناسب فيبقى سقف الفم مفتوحاً وكذلك القناة العصبية. وتعتمد المرحلة الحرجة على سرعة نمو بقية الأجزاء المحيطة أو المجاورة لمنطقة نمو سقف الفم مثل نمو الجمجمة والرأس واللسان وعرض الفم حيث يؤخر نمو هذه الأجزاء التقاء نهايات سقف الفم. ويلاحظ مما سبق بأن صفة شق الفم تؤثر فيها سرعة نمو حفافات سقف الفم بسرعة نمو الأجزاء المجاورة لها وهو تأثير غير وراثي بينما التحكم في سرعة وصول حفافات النمو لسقف الفم يكون وراثياً ومن الصعب تحديد قيمة تأثير كل منها على هذه العملية. يختلف تكرار هذه الأمراض في المجتمعات تبعاً للتبالين البيئي والأقتصادي وأساليب الزواج ولكن يتراوح تكرارها بين أقارب الدرجة الأولى

إلى حوالي 3-5 أضعاف تكرارها في بقية السكان أو العشيرة ولا يزال الجدال كبيراً حول الأسباب الوراثية الحقيقة لهذه المجموعة من الأمراض والصفات.

### المُدمَّع :Imprinting

للحظ أن بعض الأمراض المتراثة لا تتبع النمط المتوقع لها استناداً إلى الوراثة المندلية ولا يتساوى فيها تأثير المورثات الأبوية مع تأثير المورثات الأممية وسميت مثل هذه الحالات بالمدمغات ولا يوجد تفسير واضح لهذه الحالات. إلا أنه يمكن معرفة بعض هذه التفاصيل عن طريق تحليل الـ DNA جزيئياً. إن تأثير هذه الحالات يمكن متابعته في مستويات تحليلية مختلفة. فمثلاً ثلاثيات الكروموسومات من الإنسان تعتمد على الكروموسوم الإضافي فيما إذا كان من الأب أو الأم. فإذا كان الكروموسوم الإضافي أبي Paternal فإن المشيمة عند هذه الأجنة تكون كبيرة الحجم وهناك تغيرات كبيرة من الأغشية الجنينية و يتميز الجنين برأس كبيرة وجسم صغير. أما إذا كان مصدر الكروموسوم الإضافي الأم Maternal عندئذ فإن المشيمة تكون صغيرة الحجم وغير مكتملة النمو دون تغيرات في الجدران الجنينية وعدم اكتمال نمو الجنين.

ومن أفضل نماذج المدمغات في الإنسان هو الحذف الحاصل في المنطقة q-11-13 من كروموسوم 15 والذي يؤدي إما إلى الإصابة بمتلازمة برادر - ويلي Prader-Willi Syndrome أو إلى متلازمة انجلمن

تختلف الأعراض المرضية لهذين التنازرين تماماً في تنازير برادر - ويلي تكون الأعراض حادة. Severe Eronatal Hypotonia, Failure to Thrive with Later Onset of Obesity, ارجل واليدين صغيرة الحجم, الوجه مميز, تخلف عقلي, ضمور في الناسل.

أما في تنازير انجلمن فالأعراض مختلفة تماماً مثل تخلف عقلي حاد صرع وفقدان النطق. Ataxia , Microcephaly

يقع المورثان المسؤولان عن هذين التنازرين في موقع واحد على كروموسوم 15(15q11-13) ولهم نفس الحذف. والاختلاف الوحيد بينهما هو جنس الكروموسوم فيما إذا حصل الحذف من كروموسوم 15 الأبوي فإن ذلك يؤدي إلى تنازير براد - ويلي أما إذا حصل الحذف في كروموسوم 15 المشتق من الأم فإنه يؤدي لإصابة بتنازير إنجلمن.

في بعض مرضى تنازير برادر- ويلي لوحظ عدم وجود حذف في أي من كروموسوم 15 ولكنه وجد بأن هذين الكروموسومين اشتقا من الأم وتدعى مثل هذه الحالة Uniparental Disomy بالثنائيات أحادية الأب. ويسلك أي حذف يحصل في هذه الكروموسومات في تأثيره على الجنين سلوك الحذف في الكروموسوم الأبوي. كما لوحظ أن بعض مرضى هذا التنازير يحملون كروموسومات 15 متطابقة من أب واحد (Isodisomy) أو غير متطابقة (Heterodisomy). وتنشأ الثنائيات الأحادية الأب من خلايا ثلاثة الكروموسوم (Trisomic) فقدت كروموسوم مفرد منها (شكل 1-6) ونادراً ما نجد هذه الثنائيات أحادية الأب من تنازير إنجلمن.

لا يقتصر وجود الكروموسومات المدمجة على هذه التنازرات فقد لوحظت في بعض أنواع السرطان مثل سرطان ويلمز Wilm 's Tumor وسرطان الجلوما العائلي Familial Glomus Tumor وتنازير بيکوڈ - وديمان Beckwith-Wiedemann Syndrome .

### **:Mosaicism الموزائيكية**

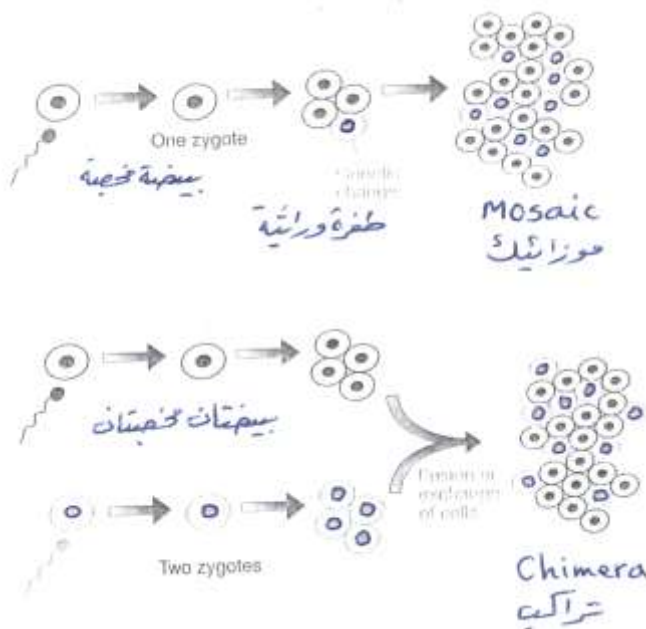
يشار بالموزائيكية إلى نوعين من الخطوط الخلوية أو أكثر تنشأ من بيضة مخصبة واحدة ولكنها تختلف عن بعضها في بعض المكونات الوراثية. تنشأ الموزائيكية من أحداث وراثية تحصل بعد الإخصاب وتبرز

إما في مرحلة مبكرة من الإنقسامات الجنينية أو فيما بعد وتعزى هذه الإصابة بمرض ما إلى الخط الخلوي غير الطبيعي (شكل 1-5).

وتشاهد الموزائيكية في الخلايا الأنثوية حيث يتم تثبيط أحد كروموسومي X وتحصل عملية التثبيط في المراحل الجنينية المبكرة وتكون عشوائية، فإذا كان أحد كروموسومي X في هذه الخلايا بأليل مختلف عن أليل الكروموسوم الثاني فإنه سوف يكون لدينا نوعان من الخلايا الأنثوية وتبعاً للكروموسوم المثبط. لذلك أهمية في الأمراض المرتبطة مع كروموسوم X حيث أن الإناث الحاملة لصفة المرض تكون خالية عادة من الأعراض المرضية لوجود كروموسوم X الطبيعي نشيطاً أما في الحالات التي يتم فيها تثبيط الكروموسوم الطبيعي فإن أعراض المرض يمكن أن تظهر على الإناث الحاملات لصفة المرض نتيجة لنشاط كروموسوم X الطافر.

إضافة لذلك فإن الطفرات الوراثية المفردة التي تحصل في الخلايا الجسمية تؤدي أيضاً إلى حالة الموزائيكية ويمكن ملاحظة ذلك في العديد من أنواع السرطان. إن حصول حالة الموزائيكية في الأنسجة الجنسية يمكن أن يوفر لنا تقسيراً لبعض حالات ظهور الأمراض عند ذرية الآباء طبيعية فمثلاً في مرض دوشان (ضمور العضلات) فإن هناك حوالي 20% من الآباء تكون طبيعية لفحوصات حمل صفة هذا المرض ويعتقد بأن هؤلاء يحملون خطوط خلوية جنسية موزائيكية لمورث الأستروفين.

وتعتبر الموزائيكية استناداً إلى ذلك أحد معوقات تجديد احتمالية الإصابة في الأمراض المرتبطة مع كروموسوم X.



شكل 6-1: آليات ظهور الموزائيكية والتركيب عند الأفراد حيث يلاحظ بأن الموزائيكية تظهر من طفرة وراثية في خلية مشتقة من نفس الجينين. بينما ينشأ التركب من نوعين من الخلايا.

### الأمراض المرتبطة مع الخلل المايتوكونديري

#### Mitochondrial Disorders

تمتلك الخلايا عدة أنواع من العضيات السايتوبلازمية التي تقوم بالعديد من الوظائف الحيوية الخلوية وتعتبر المايتوكوندريا أحد أهم هذه العضيات لارتباطها الوثيق بأنظمة إطلاق الطاقة داخل الخلايا.

للمايتوكوندريا مادة وراثية مستقلة عن المادة الوراثية النووية مؤلفة من عدة نسخ من شريط DNA مزدوج دائري يبلغ طوله 16.567 زوج قاعدية ويمثل 37 مورثاً خالية من المتدخلات Introns.

سجل العديد من الطفرات الوراثية المايتوكونديريه وبلغ تكرار هذه الطفرات 5-10 مرات أكثر من تكرار الطفرات في المادة الوراثية النووية. تشفّر مورثات المايتوكوندريا لحوالي 22 نوعاً من جزيئات الحامض النووي الريبوزي الريبوسومي (RNA) والناقل (tRNA) إضافة

إلى 13 سلسلة عديد الببتيد تمثل النظام التنفسى. بينما تشفر البروتينات التنفسية الأخرى من مورثات نوية.

إن الخلل الوظيفي في المايتوكوندريا عندئذ يعود إلى طفرات وراثية في المورثات النووية ذات العلاقة أو في مورثات المايتوكوندريا. وحيث أن الوظيفة الأساسية للمايتوكوندريا هو إطلاق الطاقة لذلك فإن الخلل الوظيفي فيها يمكن أن يؤثر بصورة سيئة على الأنسجة الهامة مثل الدماغ والعضلات القلبية والهيكلية والعين.

وقد شخصت الطفرات الوراثية المايتوكونديريّة في عدد من الأمراض مثل

LH'ON' : L' eber's her`editaruy optic neuropathy

DERRF: Myoclonic epilepsy with rayged red fibers.

MELAS: Mitochondrial myopathy with encephalopathy.

Lactic acidosis and Storke-like episodes.

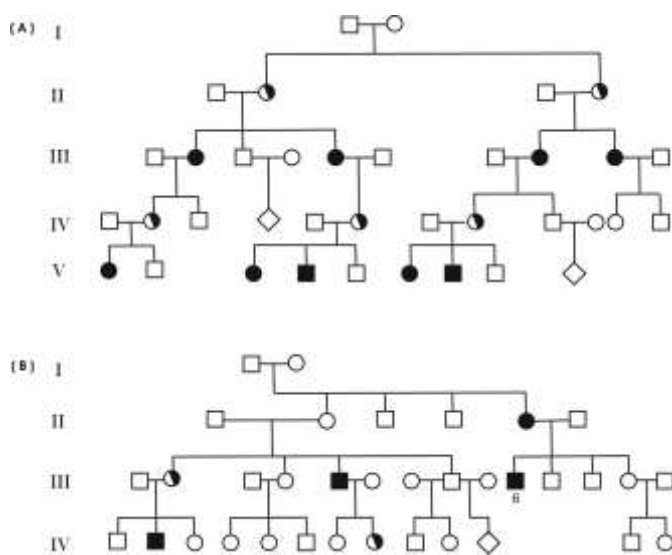
وتنادر كايرنز – سايير .Kaerns-Sayre Syndrome

وتنقل هذه الطفرات إلى الفرد عبر بويضة الأم حيث تعتبر مصدر السايتوبلازم والمايتوكوندريا. لذلك فإن جميع ذرية الأم الحاملة للطفرة تكون حاملة للطفرة الوراثية المايتوكونديريّة وغير مصابة.

بينما تكون ذرية الأب الحامل للطفرة الوراثية طبيعية. إنه من الصعوبة بناء شجرة لتتبع نمط توارث الطفرات المايتوكونديريّة لأن بعض الحاملين للطفرة لا تظهر عليهم أعراض المرض. فمثلاً في مرض LHON المسبب للعمى فإن نصف أبناء الأم الحاملة للطفرة الوراثية تصاب بالمرض وأن واحد من كل خمسة بنات تظهر عليها أعراض المرض (شكل 6-2) و (جدول 6-2).

ونظراً لوجود نسخ من الـ mt DNA طبيعية لذلك فإن الخلايا تحتوي على خليط من المايتوكوندريا الطبيعية والطافرة أثناء الانقسام الخلوي فإنه يتكون ثلاثة أنواع من الخلايا وهي خلايا بمايتوكوندريا طبيعية وخلايا بمايتوكوندريا طافرة وخلايا بمايتوكوندريا خليطة وتعتمد شدة الإصابة بالمرض على نسبة الخلايا الطبيعية والخلايا الخليطة إلى الخلايا الطافرة.

**الأمراض المرتبطة بالإختلالات الكروموسومية:**  
وهي مجموعة كبيرة من الأمراض والمتلازمات التي تظهر نتيجة لصور غير طبيعية للكروموسومات وسيرد تفصيلها لاحقاً في فصل خاص.



شكل 6-2: شجرتان لعائلتين متواران امراضاً مرتبطة بخلل في الميتوكوندريا.

A - تمثل طريقة انتقال مرض فقدان السمع المرتبط بطفرة وراثية ميتوكونديرية.

B - توارث مرض ضعف البصر Optic Atrophy المرتبط بطفرة وراثية ميتوكونديرية.  
لاحظ الانتقال غير المتوقع للطفرات المتماثلة من أم حاملة لصفة المرض

**جدول 6-2:** بعض الأمراض الناشئة عن وجود طفرات وراثية ميتوكوندриية.

المرض	موقع الطفرة في الميتوكوندريا mtDNA
Leber's optic atrophy	في الموقع 11778 من المورث ND4
Myoclonic epilepsy, with other neurological symptoms and ragged red fibers in skeletal muscle. (MERRF)	في مورث t RNA الخاص باللايسين Lys t RNA
Kaerns-Sayre syndrome	تضاعف متكرر في مواقع مختلفة Tandem duplication
Encephalomyopathy (MELAS) with lactic acidosis and Stork-like episodes	طفرة في مورث t RNA الخاص باللايسين (Leu t RNA)

**الفصل السابع**

**7**

## الفصل السابع

### الأمراض المرتبطة بشذوذ الكروموسومات

Chromosomal Disorder Diseases

## الفصل السابع

الأمراض المرتبطة بشذوذ الكروموسومات

# **Chromosomal Disorder Diseases**



## مقدمة

منذ اكتشاف الكروموسومات ومعرفة دورها في الانقسامات الخلوية عام 1890 أصبحت هذه الأجسام محوراً تدور حوله العديد من الأبحاث العلمية والتي تكللت بالنجاح الباهر بعد اكتشاف المادة الوراثية DNA ودور الكروموسومات في حملها.

بيّنت هذه الأبحاث الدور الهام للكروموسومات ليس فقط كونها مخزناً للمورثات البشرية وغيرها بل لأن وجودها بالهيئه والعدد الطبيعيين ضروريان لوجود الخلايا والكائنات الراقية بصورة غير مشوهه مكتملة للخلق.

وقد أثبتت الدراسات والأبحاث الحديثة ارتباط الكروموسومات بالكثير من التشوهات الخلقية والأمراض والمتلازمات وأصبحت الآن محور رئيسي من محاور الوراثة الطبية التي تحاول فك الالتباس الوراثية التي تقف خلف هذه العلل.

في هذا الفصل سنلقي الضوء على الدور الوراثي للكروموسومات وأهمية هذا الدور من خلال التعرض لكثير من الأمراض والمتلازمات والتشوهات الخلقية التي ترتبط بالكروموسومات.

### تركيب الكروموسومات:

تتميز جميع الخلايا البشرية باستثناء خلايا الدم الحمراء والصفائح الدموية بوجود نواة تشغل موقعاً في الخلايا غالباً ما يكون مركزاً.

تفصل المحتويات النووية التي تشغل مساحة النواة عن السايتوبلازم بغشاء رقيق يدعى بالغشاء النووي. يمتلك هذا الغشاء أعداد من الثقوب النووية التي تساهم في ربط المحتويات النووية مع السايتوبلازم. تظهر نوى الخلايا المفحوصة تحت المجهر مؤلفة من بقع داكنة وفاتحة اللون. تدعى هذه جمِيعاً بالكروماتين Chromatin الذي يظهر في الخلايا الساكنة على هيئة شبكة دقيقة غير منتظمة تنتشر على هيئة بقع متعددة.

أطلق على البقع الفاتحة اللون من الكروماتين بالكروماتين الحقيقي بينما أطلق على البقع الغامقة اللون بالكروماتين المتباهي Euchromatin Heterochromatin (شكل 1-7).

لقد تبين من التحليل الكيميائي لمحتوى النوى بأن الكروماتين مؤلف من نوعين من البروتينات وهي البروتينات الهستونية والبروتينات اللاهستونية وأحماض نووية DNA, RNA.

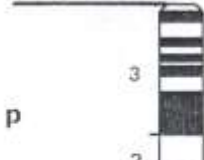
تميز البروتينات الهستونية بكونها بروتينات قاعدية ذات شحنة موجبة في الوسط المتعادل ويعزى ذلك إلى وجود نسبة عالية 20-30% من أحماض الأرجنين واللايسين الموجبة الشحنة في تركيبها. فيما تكون البروتينات اللاهستونية سالبة الشحنة وحامضية.

أوضحت التحاليل الكيميائية بأن هناك خمسة أنواع من البروتينات الهستونية سميت H1, H2a, H2b, H3, H4. وقد تبين بأن الشبكة الكروماتينية في النواة مؤلفة من هذه الأنواع من البروتينات إضافة للحمض النووي DNA.

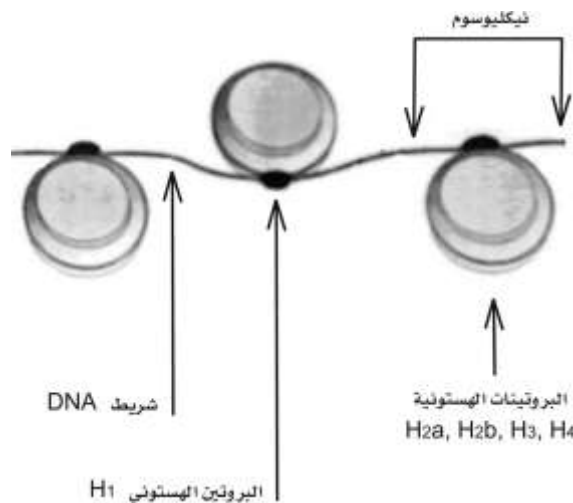
إن الصورة البنائية التي يمكن تصورها عن الكروماتين واستناداً إلى المعلومات السابقة والمعلومات الأخرى هي أنه مؤلف من شبكة من الألياف ذات أجسام حبيبية تختلف في توزيعها على نوعي الكروماتين. ويبدو بأن الشبكة مؤلفة من شريط مركزي من الـ DNA يتخلله معقدات تركيبية تبدو كأجسام حبيبية تحت المجهر سميت بالنيكلويوسومات Nucleosomes تمثل الوحدات الأساسية للكروماتين (شكل 2-7).

تبعد النيكلويوسومات على هيئة أجسام بيضوية يبلغ قطر كل منها حوالي 110 انكستروم (A) وارتفاع 60 انكستروم. يتتألف النيوكليوسوم من لب مؤلف من ثمانية جزيئات من البروتينات الهستونية H4, H3, H2b, H2a، محاطة بلفتين من شريط الـ DNA بطول 146-160 زوج قاعدي ويعمل بروتين H1 على تثبيت اللفتين من الخارج ويمتد شريط الـ DNA من نيوكلويوسوم إلى أخرى لربطها بعضها مع بعض.

تحتفي الشبكة الكروماتينية التي سبق الحديث عنها عند دخول الخلايا إلى الطور البني من الانقسام الخلوي ويظهر بدلاً عنها أجسام رفيعة طويلة وحبيبية مسقلة تلاف على بعضها تدعى الصبغيات أو الكروموسومات Chromosomes. ويبدو بأن الألياف شبكة الكروماتين تمثل هذه الكروموسومات. بحيث يحتفظ كل كروموسوم بجزء من الكروماتين. وبالنظر لاختلاف طول الكروموسومات فإن كمية الكروماتين الموجودة فيها مختلف أيضاً.



شكل 7-1: أ. نواة خلية ويلاحظ توزيع الكروماتين الحقيقي (فاتح اللون) والكروماتين المتباين (غامق اللون).  
 ب. كروموسوم بشري محزم بطريقة G (G-banding) ويلاحظ مناطق الكروماتين الحقيقي (فاتحة اللون) ومناطق الكروماتين المتباين (غامقة اللون).



شكل 7-2: تنظيم البروتينات الهستونية والحمض النووي DNA في النيكليلوسومات المؤلفة للكروماتين النووي .  
 يزداد وضوح الكروموسوم بتغاظها عند دخولها إلى أطوار أو مراحل الانقسام الخلوي. ويظهر من الفحوصات الكيميائية والمجهرية الدقيقة للكروموسومات بأنها مؤلفة من قلب بروتيني لا هستوني يمثل سقالة

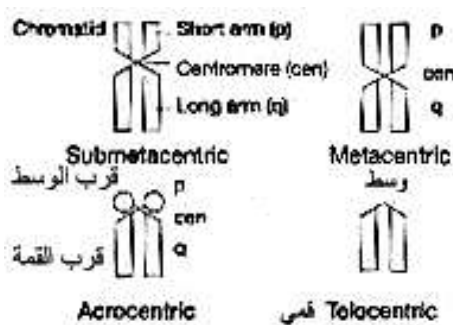
Scaffold يترتب حولها الكروماتين على هيئة تجمعات من الحلقات الشعاعية التي تتوزع على طول السقالة مما يعطي الكروموسومات عند فحصها بالمجهر الإلكتروني مظهراً يشابه ألياف القطن الدقيقة.

تختلف كثافة حلقات الكروماتين الشعاعية من موقع على الكروموسوم إلى آخر. ففي الواقع التي تمثل الكروماتين المتباين تكون هذه التجمعات متقاربة إضافة لوجود كثافة عالية من النيكليلوسومات فيها مما يعطيها كثافة عالية في حين تقل كثافة هذه التجمعات في مواقع الكروماتين الحقيقي.

يمكن مشاهدة توزيع نوعي الكروماتين على الكروموسومات بعد صبغها بينما تظهر موقع الكروماتين الحقيقي على هيئة حزم فاتحة اللون (راجع شكل 1-6).

لقد وجد من خلال التحليل الكيميائي للحامض النووي DNA في هذين النوعين من الكروماتين بأن الحزم الغامقة غنية بالأدنين والثايمين بينما تكون الحزم الفاتحة اللون غنية بالسيتوزين والجوانين.

عند بداية الطور التمهيدي Prophase من الانقسام الخلوي تظهر الكروموسومات على هيئة مزدوجة مؤلفة من زوج من الأجسام المستديرة الطويلة التي تدعى كروماتيدات Chromatides ترتبط مع بعضها بقطعة مركزية تدعى Centromere. يختلف موقع قطعة الاتصال بين الكروماتيدات في الكروموسومات. فيبعضها يكون وسطي الموقع Metacentric بحيث تكون أذرع الكروماتيدات متساوية الطول. وقد يكون موقع الاتصال على مسافة قصيرة من وسط الكروموسوم Submetacentric بحيث تكون الأذرع غير متساوية في الطول. كما قد تكون القطعة المركزية طرفية أو قمية تتدلى منها الكروماتيدات أو تكون قرب القمة Acrocentric Telocentric (شكل 7).



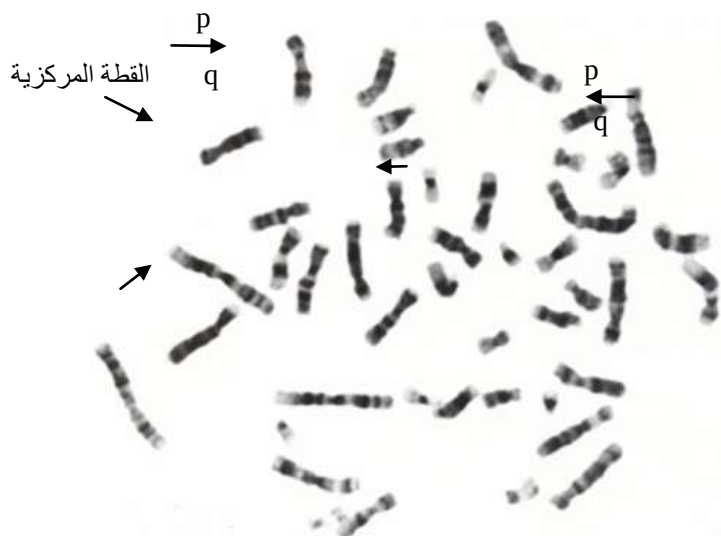
## شكل 7-3: موقع القطعة المركزية Centromere في الكروموسومات تحليل الكروموسومات البشرية

### **: Human Chromosome Karyotyping**

تحتوي الخلايا البشرية على 23 زوج من الكروموسومات (46 كروموسوم) قسمت إلى كروموسومات جسمية Autosomes وهي كروموسومات من 1-22 وクロموسومات جنسية Sex Chromosomes شملت كروموسومي X , Y حيث يوجد نسختان من كروموسوم X في خلايا الإناث ونسخة واحدة من كل من كروموسوم X و Y في خلايا الذكور.

كل كروموسوم من هذه الكروموسومات مؤلفة من كروماتيدتين مرتبطتين مع بعضهما بالقطعة المركزية Centromre. لموقع القطعة المركزية الكروموسومية أهمي كبيرة في تشخيص وتصنيف الكروموسومات البشرية. فالكروموسومات 20 , 16 , 3 , 1 , 19 تكون وسطية القطعة المركزية بحيث تتساوى أذرع الكروماتيدات على جانبي القطعة المركزية بينما تكون الكروموسومات 21 , 22 , 13 , 14 , 15 و 7 طرفية القطعة المركزية. أما الكروموسومات الباقية فتكون قريبة الوسط في قطعها المركزية (شكل 7-4 وجدول 7-1). يؤدي وجود القطعة المركزية في الكروموسومات وخصوصاً عندما يكون موقعها في غير الوسط إلى وجود أذرع قصيرة وأخرى طويلة. دعيت الأذرع القصيرة بالحرف P والأذرع الطويلة بالحرف q وقسم كل ذراع إلى مناطق تراوحت بين 2-3 واستناداً إلى عدد الحزم في كل منطقة تم تقسيم هذه المناطق إلى موقع أصغر واستخدمت الأرقام في تحديد المناطق والمواقع (شكل 7-5). واستناداً إلى ما سبق فإنه يمكن قراءة تجمع كروموسومي من خلية أنثوية على أنه 46.XX، ولتجمع ذكورى 46.XY كما أن القراءة XP21.2 تمثل أن هذا الموقع يكون على الذراع القصير لクロموسوم X (P) في المنطقة 2، الحزمة 1 وتحت الحزمة 2. يمكن تحضير تجمعات الكروموسومات البشرية عن طريق زراعة الخلايا Tissue Cultrue إذ يزرع نموذج من خلايا الدم البيضاء المأخوذ من الوريد والمخلوط مع مانع تخثر في قبضة زراعة معقمة ومزودة بالمواد الغذائية إضافة لمركب محفز للخلايا على الانقسام Phytohaemagglutinin ولمدة 48-72 ساعة. يتم إيقاف انقسام الخلايا بعدها بإضافة الكولسالميد Colcimide أو

الكولجسين Colchicine الذي يعمل على إيقاف الخلايا عند طور الاستواء حيث تكون الكروموسومات واضحة وكبيرة الحجم. يتم معاملة الخلايا بعدها بمحلول ملحي مخفف Hypotonic لزيادة سعة الخلايا وفصل الكروموسومات ثم بمحلول مثبت. توضع تجمعات الكروموسومات على شرائح الزجاج عن طريق اسقاط الخلايا على الشرائح الزجاجية بالقطير من ارتفاع حوالي 10-15 سم لتجغير الخلايا واطلاق الكروموسومات. تجفف الشرائح الزجاجية وتصبح بصبغة جمزا ثم تفحص بالمجهر الضوئي (شكل 4-7). كما يمكن استخدام تجمعات الكروموسومات هذه في تحديد مورث معنوي على الكروموسومات وسيتم توضيح ذلك لاحقاً.



شكل 4-7: تجمع كروموسومي بشري مصبوب بصبغة جمزا ويلاحظ تحزم الكروموسومات بمناطق غامقة وأخرى فاتحة. كما يلاحظ اختلاف موقع القطعة المركزي على الكروموسومات واختلاف أطوال الكروموسومات. ويرمز للذراع القصير P والذراع الطويل q.

**جدول 7-1: تقسيم الكروموسومات البشرية استناداً إلى مؤتمر باريس – فرنسا عام 1971.**

المجموعة	الكروموسومات	وصف الكروموسومات
A	1-3	أطول الكروموسومات، كروموسومي 1 و 3 وسطية القطع المركزية وكروموسوم 2 قريب الوسط.
B	4.5	الكروموسوم طويل، القطع المركزية قريبة الوسط.
C	6-12.x	الكروموسومات متوسطة الطول، القطع المركزية قريبة الوسط
D	13-15	الكروموسومات متوسطة الطول وقمية القطع المركزية
E	16-18	الكروموسومات صغيرة، القطعة المركزية للكروموسوم 16 وسطية وقريبة الوسط في كروموسومي 17 و 18.
F	19, 20	الكروموسومات صغيرة ووسطية القطع المركزية
G	21.22. Y	الكروموسومات صغيرة، قمية القطع المركزية القطعة الوسطية = Metacentric القطعة قرب الوسطية = Submetacentric القطعة القمية = Acrocentric

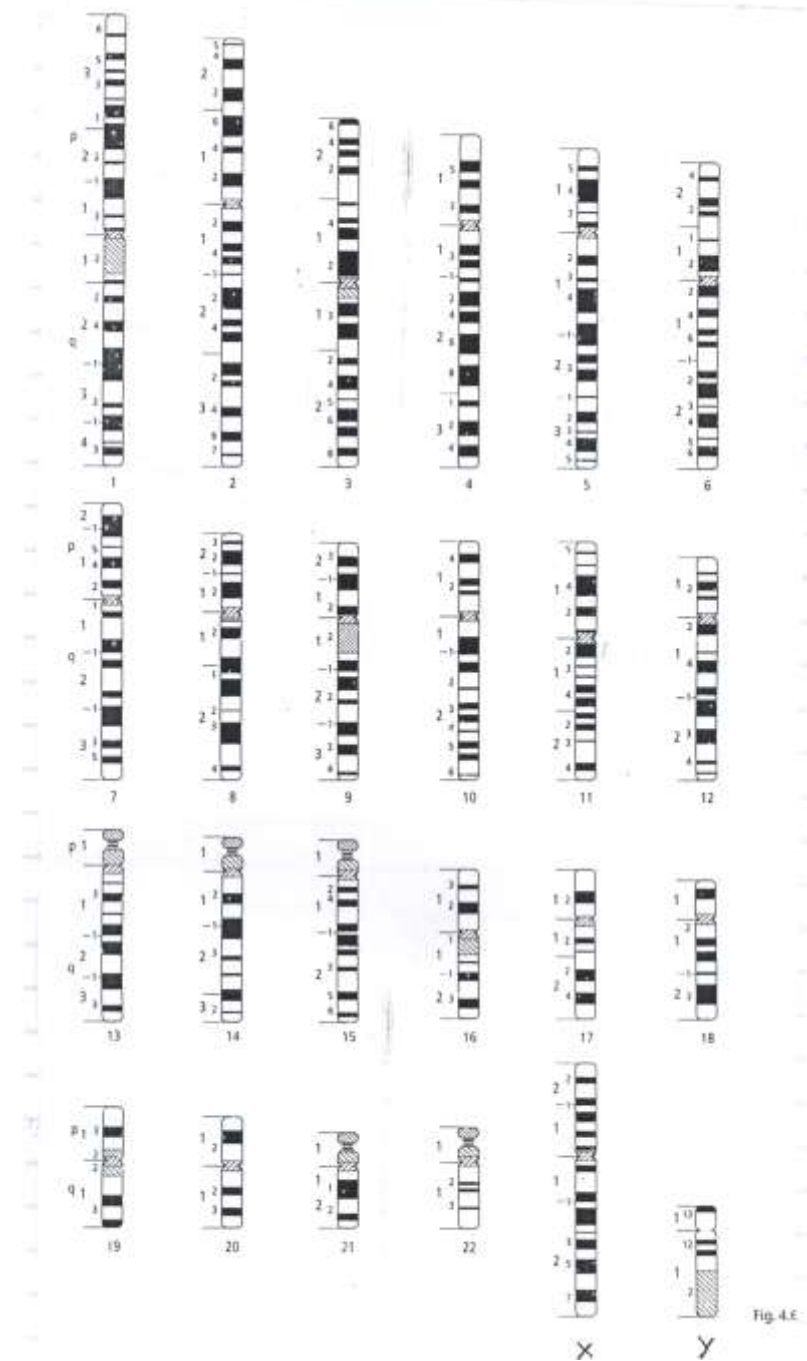


Fig. 4.6

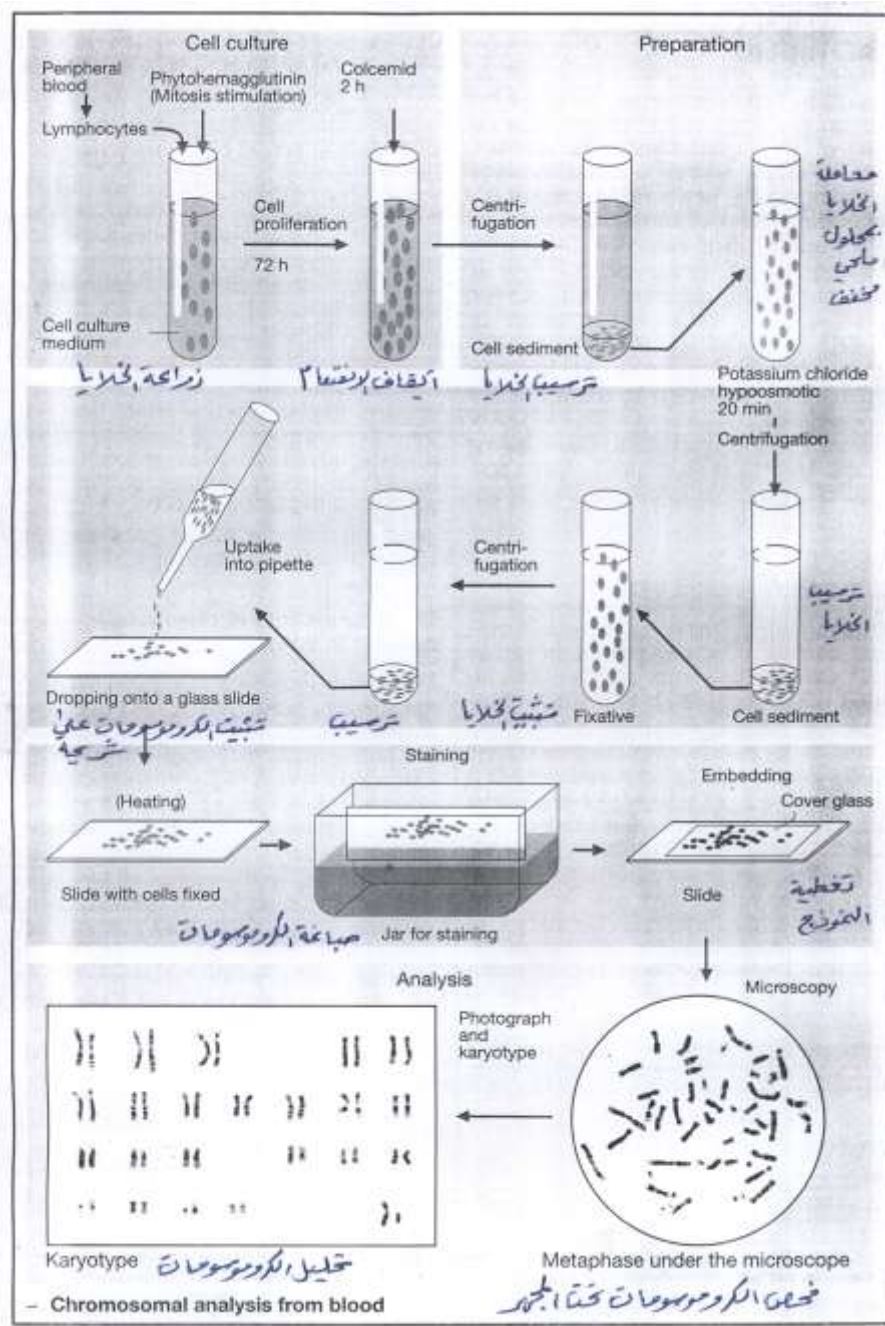
شكل 7-5: مخطط للكروموسومات البشرية موضحاً عليها أنواع الأذرع والمناطق والموقع وخرائط حزم الكروماتين لكل كروموسوم.

إضافة للطريقة التقليدية لتشخيص الكروموسومات وذلك باستخدام المجهر الضوئي فإنه يتوفّر الآن تقنيات جديدة لتشخيص الكروموسومات تعتمد فيها على الحاسوب. فمثلاً جهاز ماسح الكروموسومات والـ DNA Cytoscan يمتلك خريطة لحزام جميع الكروموسومات البشرية محفوظة في ذاكرته وفي حالة القيام بفحص تجمع كروموسومي بشري تحت المجهر المرتبط بالحاسوب فإن الجهاز يقوم تلقائياً بفصل الكروموسومات على هيئة أزواج اعتماداً على خريطة الذاكرة وثم عرضها مرتبة على شاشة حيث يمكن طباعتها آلياً.

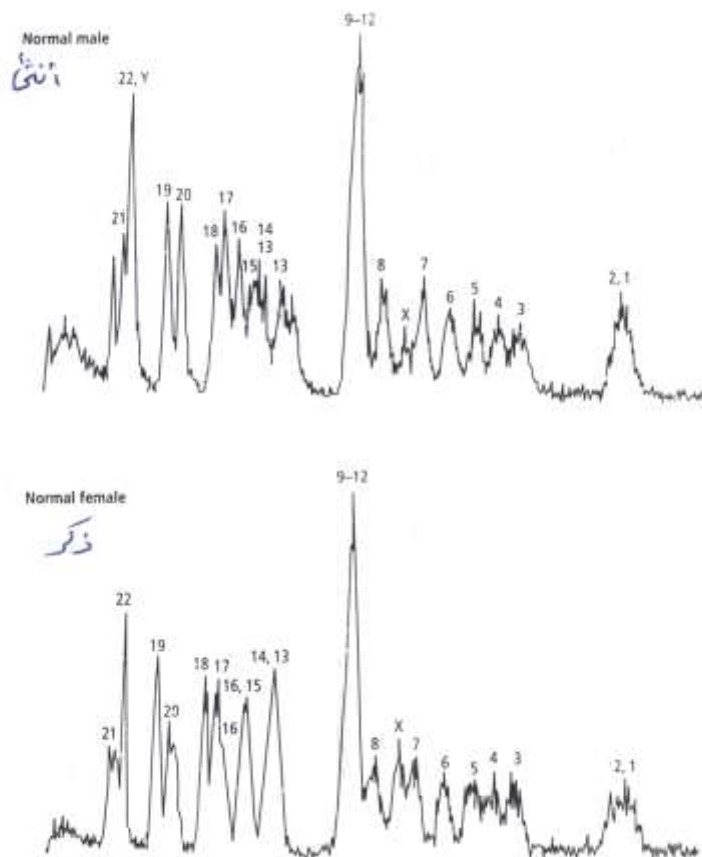
أما جهاز تشخيص الخلايا المنشطة بالفلورسنت FACS Fluorescence Activated Cell Sorter فيعتمد في التشخيص على كمية الحامض النووي DNA الموجودة في كل كروموسوم أو يعطي نتائجه على هيئة خطوط بيانية. في هذه التقنية يتم إمرار الكروموسومات المأخوذة من طور الاستواء على شعاع ليزر بعد صباغتها بصبغة فلورسنية مثل بروميد الأثيريوم Evidium أو صبغة Hoechst 33258 أو صبغة Chromomycin A3 مما يؤدي إلى توهج كل كروموسوم.

يتم استلام قوة التوهج من كل كروموسوم عن طريق أجهزة تعقب خاصة وتترجم هذه التوهجات فيما بعد على هيئة خطوط بيانية Graphs ولكل كروموسوم (شكل 7-7).

تعتمد قوة التوهج على كمية الصبغة الموجودة على الكروموسوم ونظرأً لاختلاف كمية الـ DNA في كل كروموسوم لذلك فإن كمية الصبغة تكون مختلفة في كل كروموسوم ومن خلالها يمكن الجهاز من تشخيص الكروموسوم.



شكل 7-6: الخطوات اللازمة لتهيئة شرائح زجاجية لكتروموسومات بشرية معزولة من خلايا الدم البيضاء وكذلك فحص وتحليل هذه الكروموسومات.



شكل 7-7: طريقة تشخيص الكروموسومات البشرية باستخدام جهاز تشخيص الخلايا المنشطة بالفلورسنت FACS. يعتمد هذا الجهاز في التشخيص على كمية الـ DNA لكل كروموسوم.

#### الشذوذ الكروموسومي :

يتضمن الشذوذ الكروموسومي جميع أنواع المتغيرات غير الطبيعية التي تظهر على الكروموسومات والتي يمكن مشاهدتها تحت المجهر الضوئي.

يشمل الشذوذ الكروموسومي المتغيرات العددية في الكروموسومات زيادة أو نقصان ويدعى ذلك بالاختلاف العدد Numerical Aberrations فيما تدعى التغيرات التي تشمل الكروموسوم بالاختلاف التركيبi

Structural Aberrations تنشأ هذه الاختلالات نتيجة لحصول أحد احداث غير طبيعية تترافق مع الانقسامات الخلوية للخلايا الجنسية أو الخلايا الجسمية وتلعب العوامل الوراثية والفسلジة والفيزيائية دوراً في التأثير على الأطوار الانقسامية (جدول 2-7). وقد أعطيت رموز معينة للدلالة على الهيئة الكروموسومية بأنواعها (جدول 3-7).

### الاختلال الكروموسومي العددي : Numerical Aberrations

تحتوي الخلايا الطبيعية البشرية كما هو معروف على 46 كروموسوماً قسمت إلى 23 زوج ويطلق على مثل هذه الخلايا بالخلايا الجنسية بينما يطلق على مثل هذا العدد من الكروموسومات لنفس نوع الخلايا بالخلايا ثنائية المجموعة Diploid. إن جميع خلايا الأنسجة هي ثنائية المجموعة الكروموسومية. تدخل خلايا الأنسجة الجنسية ثنائية المجموعة انقساماً اختزاليًا يؤدي في الحالة الطبيعية إلى إنتاج خلايا جنسية تحتوي على نصف العدد من الكروموسومات (23 كروموسوم) وتدعى هبنتها الوراثية بأنها أحادية المجموعة Haploid. أما في الحالات غير الطبيعية مثل فشل تكوين جهاز المغزل أو تضرره جزئياً أو فشل الكروموسومات الشقيقة بالانقسام فإن الانقسام الاختزالي يؤدي إلى إنتاج خلايا جنسية بأعداد غير طبيعية من الكروموسومات. وفي حالة فشل جهاز المغزل كلياً فإن الخلايا الجنسية الناتجة تكون ثنائية المجموعة (46 كروموسوم). ويعتمد ظهور الاختلال العددي هذا على فرصة هذه الخلايا في الدخول في عملية الاصحاب من عدمه. فإذا خضعت هذه الخلايا غير الطبيعية بخلية جنسية أخرى طبيعية فإن البيضة المخصبة ستكون ثلاثة المجموعة (69 كروموسوم Triploid) حيث يكون كل كروموسوم ممثلاً في الخلية ثلاث مرات. يطلق على هذا النوع من الاختلال العددي بالتضاعف الحقيقي Euploid حيث يتراافق هذا الاختلال مع الزيادة بالعدد الأحادي. فقد يزيد ثلاثة مرات فيكون ثلاثي المجموعة Triploid أو أربعة مرات فيكون رباعي المجموعة Tetraploid وهذا (شكل 7-8). وقد تنشأ بعض التضاعفات الحقيقية وخصوصاً رباعية المجموعة في مرحلة الانقسامات الخيطية (الميتوزية) الجنينية حيث تفشل بعض الخلايا المنقسمة في توزيع كروموسوماتها مما يؤدي إلى ظهور نسل من الخلايا رباعية المجموعة وفي مثل هذه الحالة فإننا سنجد خلايا طبيعية الكروموسومات وأخرى

## رابعية المجموعة الكروموسومية وهو ما يطلق عليه بالموزائيكية Mosaicism

ترجع بعض الشذوذات الكروموسومية إلى زيادة أو نقصان في أحد الكرومосومات دون التقيد بالعدد الكلي للمجموعة ويطلق على هذه بالاختلال الكروموسومي غير الحقيقى Aneuploidy وأكثر هذه الاختلالات حدوثاً حالتي نقص كروموسوم Monosomy وزيادة كروموسوم Trisomy.

تنشأ الاختلالات الكروموسومية غير الحقيقة من فشل الكرومосومات الشقيقة أو الكروماتيدات الشقيقة من الانفصال عن بعضها- Mon-Disjunction في مرحلة الطور الاستوائي في الانقسام الخلوي (شكل 7-9). ويعزى ذلك إلى التصاق الكرومосومات أو الكروماتيدات الشقيقة مع بعضها بحيث تذهب سوية إلى قطب واحد أو فشل الألياف المغزلية في الارتباط مما يؤدي إلى بقاء الكرومосومات أو الكروماتيدات معاً دون انفصال.

الرئيسي	المُعَدّة	الغير
<i>Numerical</i>		
Polyploid	Triploidy	69 chromosomes
Aneuploid	Trisomy of chromosome 21	Lethal
	Monosomy of X chromosome	 Down's syndrome
	47 chromosomes (XXY)	 Turner's syndrome
		 Klinefelter's syndrome
<i>Structural</i>		
Deletion	Terminal deletion 5p	 Cri du chat syndrome
	Interstitial deletion 11p	 Found in Wilms's tumour
Inversion	Pericentric inversion 9	 Normal phenotype
Duplication	Isochromosome X (fusion of long arms with loss of short arms)	 Infertility in females
Ring chromosome	Ring chromosome 18	 Mental retardation syndrome
Fragile site	Fragile X	 Mental retardation syndrome
Translocation	Reciprocal	 Balanced translocations cause no abnormality.
	Robertsonian	Unbalanced translocations cause spontaneous abortions or syndromes of multiple physical and mental handicaps
		

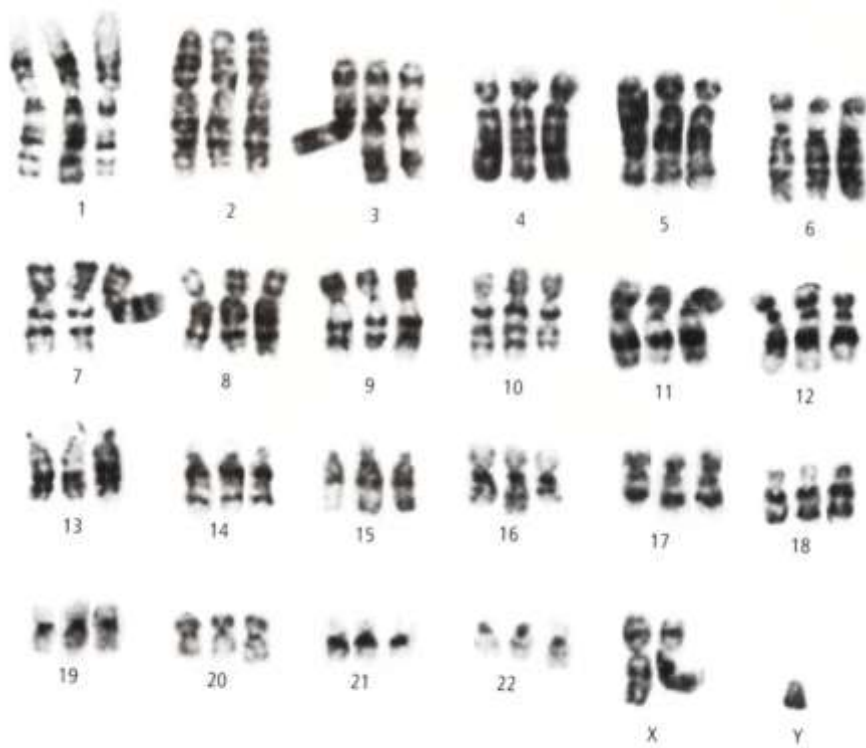
جدول 7-2: أنواع الشذوذ الكروموزومي والتأثير المرضي لها.

**جدول 7-3: الرموز المستخدمة في وصف هيئة الكروموسومات ومعناها.**

المعنى	الرمز
المجاميع الكروموسومية	G إلى A
كروموسومات الجنس	Y , X
P: الذراع القصير q: الذراع الطويل للكروموسوم	Q , P
قمة الذراع القصير	pter
قمة الذراع الطويل	q ter
القطعة المركزية Centromere	cen
حذف deletion	del
اشتقاق الانتقال الكروموسومي Derivative of rearrangement	der
كروموسوم أو قطعة كروموسومية تحتوي على قطعتين مركبتين	dic
تضاعف Duplication	dup
كروموسوم متماثل الأذرع I soch romosome	i
أفحام أو إيلاج Insertion	Ins
انقلاب inversion	Inv
أصل أمي (من الأم)	Mat
أصل أبيي (من الأب)	Pat
حلقي Ring	r
انتقال كروموسومي Translocation	T
كسر وإعادة الإلتحام	::
موازئيكية	/
+: زيادة في عدد الكروموسومات -: نقص في عدد الكروموسومات	- أو +
كروموسومات من أب واحد Uniparental isodisomy	Upd
كروموسومات من آباء مختلف (أب وأم)	h
تابع Satellite	S
انتقال متبادل Reciprocal translocation	Recpxt
انتقال روبرتسوني Robertsonian t	Robext

انتقال متكرر.

tanxt



شكل 7-8: تجمع كروموزومي لثلاثيات المجموعة Tripoid وهو مثال على الاختلال الكروموزومي العددي الحقيقي.

يؤدي ذلك إلى زيادة في كروموزوم معنوي في خلية Trisomy ونقصانه في خلية أخرى Monosomy فإذا ما كانت هذه الخلايا جنسية واشتركت في الإخصاب فإن الأجنة الناتجة تحتوي خلاياها على 47 و 45 كروموزوم (جدول 7-4). لقد لوحظ بأن الشذوذ الكروموزومي لدى الإنسان يزداد بازدياد عمر المرأة والتعرض للاشعاعات المؤينة وبعض أنواع الفايروسات والمواد الكيميائية.

كما يذكر بأن هناك بعض الاختلالات الكروموزومية الطبيعية في بعض الخلايا كما هو الحال في الخلايا المولدة للصفائح الدموية

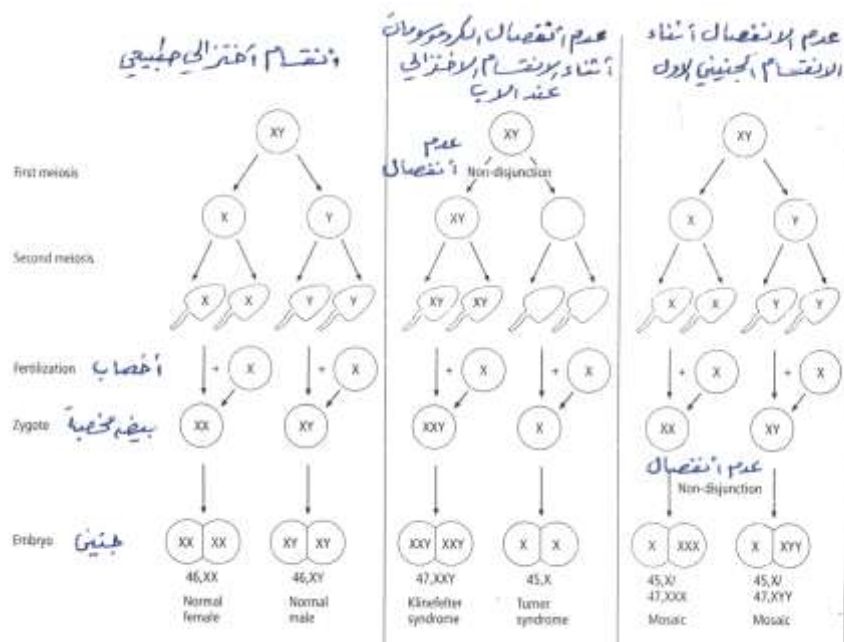
Megakaryocytes التي تحتوي على 8-16 ضعف المجموعة الأحادية من الكروموسومات وتنتج هذه من التحام عدة نوى أو وجود عدة نوى في الخلية. كما يمكن مشاهدة المجموعات الرباعية في الخلايا الكبدية النامية لتعزيز ضرر كمي في الكبد (فقدان جزء من الكبد) وربما في أنسجة أخرى.

### الاختلال الكرومosomal التركيبى : Structural Aberrations

تنشأ هذه الاختلالات نتيجة لحصول كسور في موقع كرومومومية تؤدي إلى فقدان أجزاء من الكروموسوم أو حصول التحام غير طبيعي للأجزاء الكرومومومية أو خلق كروموسومات غير طبيعية الشكل.

تمتلك العديد من الكروموسومات موقعاً رقيقة سهلة الكسر Frigale وتعتبر هذه الموضع الأكثر ترداً في حدوث الاختلالات التركيبية. وعلى الرغم من أن أغلب الكسور التي تحدث في الكروموسومات يتم لحامها فإن دخول عوامل خارجية كالالتعرض للاشعاعات والمواد الكيميائية يمنع تصليح هذه الكسور.

تؤثر مثل هذه الاختلالات كثيراً في عملية التبادل الوراثي الذي يحصل أثناء الانقسام الاخزالي ويؤدي ذلك إلى إنتاج خلايا غير طبيعية يمكن في حالة دخولها في الأخصاب إلى تكوين أجنة غير طبيعية.



شكل 7-7: الواقع المحتمل لعدم انفصال الكروموسومات خلال مراحل الانقسام الاختزالي وحصول الاختلال العددي خلالها مقارنة بالانقسام الطبيعي.

الهيئه الوراثية	نوع الاختلال
92.xyyy	Tetraploidy
69.xxy	Triploidy
47.xx,+21	Trisomy 21
47,xy,+18	Trisomy 18
47,xx,+13	Trisomy 13
47,xx,+16	Trisomy 16
47,xxy	Klinefelter syndrome
47,xxx	Trisomy X
45,x	Turner syndrome
49.xxxxxy	Variant of klinefelter syndrome

جدول 7-4: أمثلة على الاختلال الكروموسومي العددي.

تُقسم الاختلالات التركيبية إلى عدة أنواع وهي :

الانتقال الكروموسومي Chromosomal Translocation, حذف Deletion, إضافة Duplication, انقلاب Inversion, تنازلي الأذرع Isochromosomes.

### **الانتقال الكروموسومي Chromosomal Translocation**

يتم مثل هذا الاختلال عندما ينتقل جزء من كروموسوم ليتحمّل مع كروموسوم آخر غير متماثل (غير شقيقه) أو شقيقه.

وتتطلب هذه العملية حصول أكثر من انكسارين في الكروموسومين Reciprocal حيث يتبادل الكروموسومين القطع المكسور من كل منهما ويطلق على مثل هذا الانتقال بأنه انتقال متوازن Balanced و تكون أعراضه المرضية معروفة تقريباً على الأفراد الحاملين للانتقال إلا أنه يمكن أن يظهر عند نسلهم أنواع مختلفة من الاختلالات الكروموسومية التي تؤدي إلى أمراض ومتلازمات وفي الحالات الشديدة من الاختلالات يحصل إجهاض للأجنحة قبل ولادتها.

أما إذا كان الانتقال غير متوازن Unbalanced فإن تأثيره المرضي يكون كبيراً. في بعض الحالات يحصل كسر في القطعة المركزية من الكروموسوم أو بالقرب منها (يتكرر ذلك كثيراً في الكروموسومات القيمية القطعة المركزية) وبالتالي فإن الانتقال سيشمل الذراع بأكمله ويطلق على مثل هذا الانتقال بالانتقال الالتحامي المركزي Centric Fusion أو الانتقال الروبرتي Robertsonian Translocation مثل انتقال الذراع الكبير لクロموسومي 21 و 22 (21q22q).

غالباً ما يكون الكسر فوق القطعة المركزية و يؤدي التحام الأجزاء إلى إنتاج كروموسوم بقطعتين مركزيتين Dicentric وأخرى من غير قطعة مركزية Acentric تضيع غالباً أثناء الانقسام الاحترالي. كما يمكن أن يحصل الانتقال الالتحامي المركزي بصورة تلقائية أثناء العبور بين موقع متماثلة لクロموسومين غير متماثلين. ويعتبر الانتقال الالتحامي المركزي الذي يحصل بين كروموسومي 13 و 14 وكروموسومي 21 و 14 أكثر الأنواع في الإنسان (شكل 7-10).

في بعض الحالات يتعرض كروموسومين لثلاثة كسور في كل منهما ويتبادلان القطعة الوسطية منها بحيث ت quam القطعة الوسطية الناتجة من تكسر الكروموسوم الأول في الكروموسوم الثاني بينما ت quam القطعة الوسطية من الكروموسوم الثاني في الكروموسوم الأول. وبذلك يتبدلان القطع الناتجة من تكسرهما. يدعى مثل هذا بالانتقال الاقحامى أو الایلاجي

.Insertional Translocation

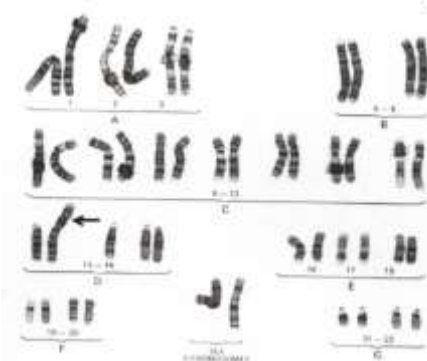
### الحذف :Deletion

فقدان جزء طرفي أو وسطي من كروموسوم وضياع هذا الجزء. يعتبر الحذف الكروموسومي شديد التأثير على الأفراد غالباً ما يكون مميتاً عند حصوله بصورة أصلية متماضية.

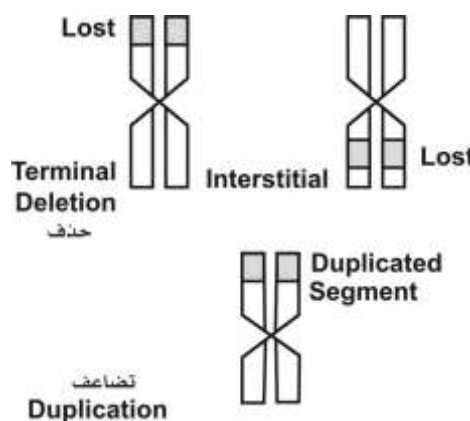
يحصل الحذف في بعض الأحيان من طرفي كروموسوم بحيث تتتوفر نهايتين لزجتين وهو ما يؤدي إلى التصاق الأذرع الطرفية مع بعضها محولة الكروموسوم إلى هيئة حلقة ويدعى مثل هذا الكروموسوم بالكروموسوم الحلقي .Ring Chromosome

### التضاعف :Duplication

التضاعف هو وجود موقع متكرر على كروموسوم معين على غير الطبيعي. ينشأ التضاعف بسبب العبور غير المتساوي أثناء الانقسام الاختزالي ويؤدي أيضاً إلى حصول حذف في الكروموسوم الآخر. كما يمكن أن ينشأ التضاعف نتيجة لوجود انتقال كروموسومي أو إقحام أو تناظر الأذرع عند الآباء. وعلى العموم فإن للتضاعف أعراضًا مرضية معتدلة حتى عند الأبناء (شكل 7-11).



شكل 7-10: انتقال كروموزومي متوازن التحامى (روبرتسونى) شمل كروموزوم 13 و 14 (السهم).



شكل 7-11: أنواع من الاختلالات الكروموزومية التركيبية شملت الحذف والتضاعف.

### الانقلاب :Inversion

يحدث مثل هذا الخلل نتيجة لحصول انكسارين في كروموزوم والتفاف القطعة الوسطية الناتجة عن الانكسار 180 درجة ثم التحامها مرة أخرى بالكروموزوم. وقد تكون القطعة المنقلبة ذراعاً كاملاً دون قطعة مركزية ويدعى الانقلاب عندئذ بالانقلاب الامرکزي Paracentric Inversion. أما إذا احتوى الذراع أو القطعة المنقلبة على قطعة مركزية فيدعى الانقلاب عندئذ بالانقلاب حول المركزي Pericentric Inversion (شكل 7-12 أ).

لا توجد آثار مرضية لمثل هذه الانقلابات عند الأفراد الحاملين لها ولكن هذه الانقلابات تعيق عملية العبور أثناء الانقسام الاختزالي مؤدية إلى عدم ازدواج الأجزاء البعيدة من الكروماتيدات وهو ما قد يؤدي إلى حصول أنواع مختلفة من الاختلالات الكروموزومية.

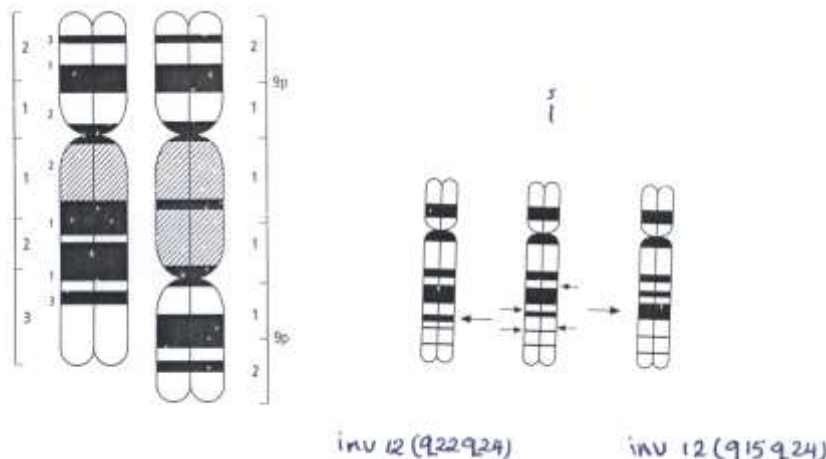
### الクロموسومات متناظرة الأذرع :Isochromosomes

وهي الكروموسومات التي لها أذرع متشابهة بسبب حصول حذف في ذراع وتضاعف الذراع الآخر.

تنشأ مثل هذه الكروموسومات نتيجة لانقسام العرضي Transverse Division للقطعة المركزية أثناء الانقسام مما يؤدي إلى فقدان الكروموسومات أذرع كاملة منها وهو ما يدفع إلى تضاعف الذراع المتبقي. وقد تنشأ هذه الكروموسومات نتيجة كسر في ذراع والتحام ذراع نظير بدلها من كروماتيد شقيقة. وأشهر الكروموسومات متاظرة الأذرع هو كروموسوم X متاظر الذراعين (Xq) (شكل 7-12 ب).

#### القطع المركزية : Centric Fragments

وهي قطع كروموسومية بذراعين قصيريin بسب فقدان أجزاء من الذراع القصيرة والذراع الطويلة. وتحتوي هذه القطع على قطعة مركزية وهو ما يساعدها على دخول الانقسامات الخلوية. ليس لوجود هذه القطع أهمية طبية ولكنها قد تعيق العبور أثناء الانقسام الاختزالي مما يؤدي إلى إنتاج خلايا جنسية غير طبيعية.



شكل 7-12: تخطيط لكتروموسومات بشريّة يوضح الانقلاب اللامركزي في كروموسوم 12 (نوعان من الانقلاب) (أ) والكتروموسوم متاظر الأذرع (أذرع قصيرة) الثاني القطعة المركزية Dicentric (كتروموسوم 9) (ب).

الأمراض المرتبطة بالشذوذ الكروموسومي Chromosomes Disorders

تمثل الأمراض والتشوهات التي ترتبط بشذوذ كروموزومي حوالي 20% إلا أن معظم الأجنة المصابة نقشل في النمو وتجهض تلقائياً بسبب شدة الإصابة ولذلك فإن تكرار الإصابة في هذه الأمراض في الأجنة الكاملة يصل إلى حوالي 0.6%.

وجد من خلال الدراسات الساينتولوجية التي أجريت على الأجنة المجهضة بأن حوالي 60% من هذه الأجنة تجهض بصورة مبكرة ويغلب وجود الثلاثيات Trisomy في خلاياها وخصوصاً ثلاثة كروموزوم 16 في حين تجهض الأجنة متاخرة (حوالي 20%) بسبب وجود حالات شذوذ كروموزومي متتنوع. كما لم يتم إيجاد دلائل تشير إلى وجود علاقة بين كروموزومي الجنس X و Y والإجهاض حيث لم يلاحظ في الأجنة المجهضة تراكيب كروموسومية جنسية شاذة مثل XXY ، XXX أو XYY على عكس الكروموسومات الجسمية التي ظهر أنها ذات تأثير كبير على نمو الأجنة وبقاءها حية.

وفيما يلي وصف لأهم الأمراض والمتلازمات المرتبطة بالشذوذ الكروموزومي.

### متلازمة داون أو ثلاثة كروموزوم 21 (47 +21) :Syndrome or Trisomy Down

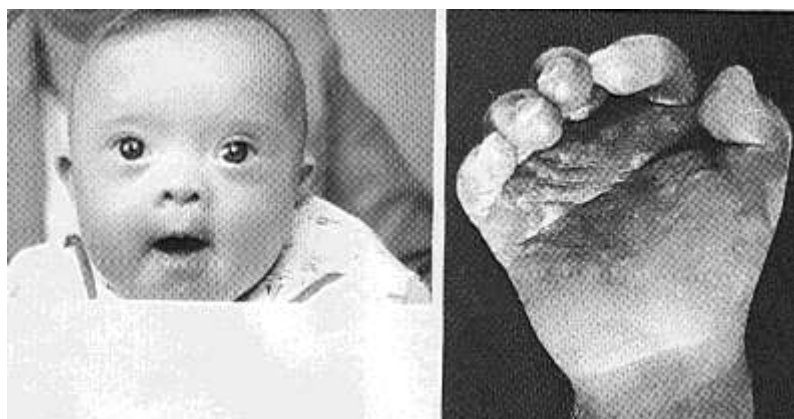
يعرف هذا المتلازد أيضاً بالعتة المنجلولية Mongolian Idicoy وكان أول من وصف هذا المتلازد هو الطبيب سيجون Seguin عام 1844 وشخص المرض وعرفت حالته عام 1860 من قبل لنكون داون Langdon Down والذي اقترن اسمه بهذا المتلازد (شكل 13-7). يبلغ تكرار هذا المتلازد حوالي 1/700 وتجهض 60% من الأجنة قبل اكتمال نموها ولوحظ زيادة تكرار الإصابة بزيادة عمر المرأة. يتميز الأطفال المصابون بالمتلازد بالوجه الشبيه بالجنس المنغولي وقصر القامة وتختلف المصابون بالمتلازد ذو شق واضح ويد غليظة والإصبع الخامس غليظ، تعرجات لسان طويل ذو شق واضح ويد غليظة والإصبع الخامس غليظ، تعرجات جلدية في باطن اليدين والقدمين غير مألوفة مع وجود خط عميق في باطن اليد. إضافة لتقاك منطقة التمفصل مع رسخ القدم. يتصرف الأطفال المصابون بهذا المتلازد بروح مرحة وسعادة وحساسية عالية إلا أن مهاراتهم العقلية واللغوية تكون منخفضة ويحتاجون تأهيل عالي لتعلم المهارات والنطق والكتابة.

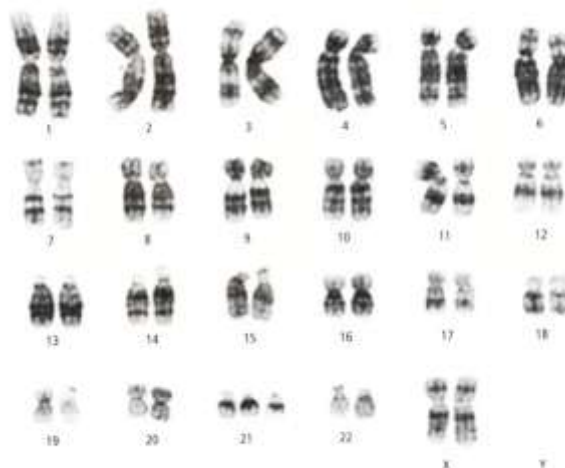
من خلال الفحوصات السايتولوجية للمصابين بمتلازمة داون وجد بأن 95% منهم يحملون ثلاثة نسخ من كروموزوم 21 (Trisomy 21) وما تبقى منهم يحملون حالات وراثية كروموسومية أخرى.

لقد وجد من خلال الفحوصات السابقة أن 80% من ثلاثيات كروموزوم 21 تنشأ عن عدم انفصال زوجي الكروموزوم 21 أثناء الانقسام الاختزالي الأول و 20% أثناء الانقسام الاختزالي الثاني.

كما وجد بأن للأم علاقة في ظهور هذه الثلاثيات بنسبة 85% فيما يمثل الأب 15% من ظهور هذه الحالات. كما لوحظ بأنه على الأقل أن هناك 1% من المصابين لديهم موازيكيّة في الهيئة الوراثية لクロموسوم 21 (47.xx or xy + 21/46. xx or xy).

تظهر ثلاثة كروموزوم 21 نتيجة عدم انفصال زوجي كروموزوم 21 عند أي من الأبوين أثناء الانقسامات الاختزالية التي تحصل في الخصي أو المبايض بحيث ينتقل زوجي الكروموزوم إلى خلية جنسية بينما تحرم الخلية الجنسية الأخرى من هذا الكروموزوم.





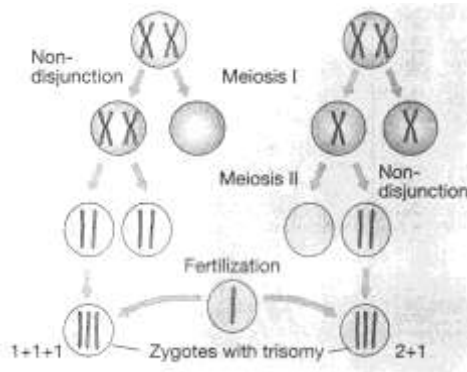
شكل 7-13: الملامح المميزة للأطفال المصابين بثلاثية كروموسوم 21 (تناذر داون) والهيئات الكروموسومية لهم. لاحظ الوجه المنغولي والخط العميق في باطن اليد.

و عند دخول الخلية الجنسية زوجية كروموسوم 21 في الأخصاب مع خلية جنسية طبيعية (تحتوي على فرد واحد من كروموسوم 21) ينشأ زايجوت Zygote (بيضة مخصبة أو لاقحة) يحتوي على ثلاثة كروموسوم 21 التي ستمر انتقالها إلى الخلايا الجديدة الناتجة عن الانقسامات الجنينية (شكل 7-14). تزداد احتمالية ظهور هذه الثلاثية كما غيرها بزيادة عمر الأم (شكل 7-15).

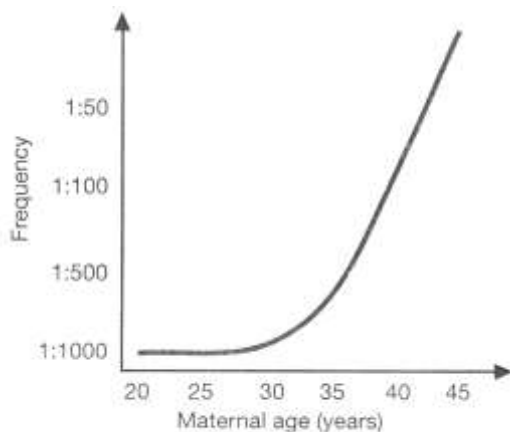
لقد وجد من خلال الفحوصات الكروموسومية أن بعض المصابين بهذه التناذر حصلوا على ثلاثة كروموسوم 21 نتيجة لوجود انتقال كروموسومي لدى أحد الآباء. يشمل هذا الانتقال الذراع الطويلة q لクロموسوم 21 إلى الذراع الطويلة لクロموسوم آخر في الغالب يكون كروموسوم 14 (14q21q) 14t (14q21q). ويؤدي الإخصاب في مثل هذه الحالة إلى إنتاج جنين بثلاثية كروموسوم 21 مصاب بالتناذر (شكل 7-16).

تنشأ ثلاثة كروموسوم 21 الناتجة عن وجود أب حامل للانتقال ستة أنواع من الخلايا الجنسية وأحد هذه الأنواع يحمل زيادة في كروموسوم 21 إضافة للاختلال الكروموسومي 21 + (14q21q). أما الأب الآخر الطبيعي فيعطي نوع واحد من الخلايا الجنسية الطبيعية؛ لذلك فإن احتمالية ظهور التناذر حينئذ تبلغ الثالث. إلا أنه وجد بأن النسبة الفعلية للإصابة تصل إلى 11% عندما تكون الأم حاملة للانتقال الكروموسومي و 2%

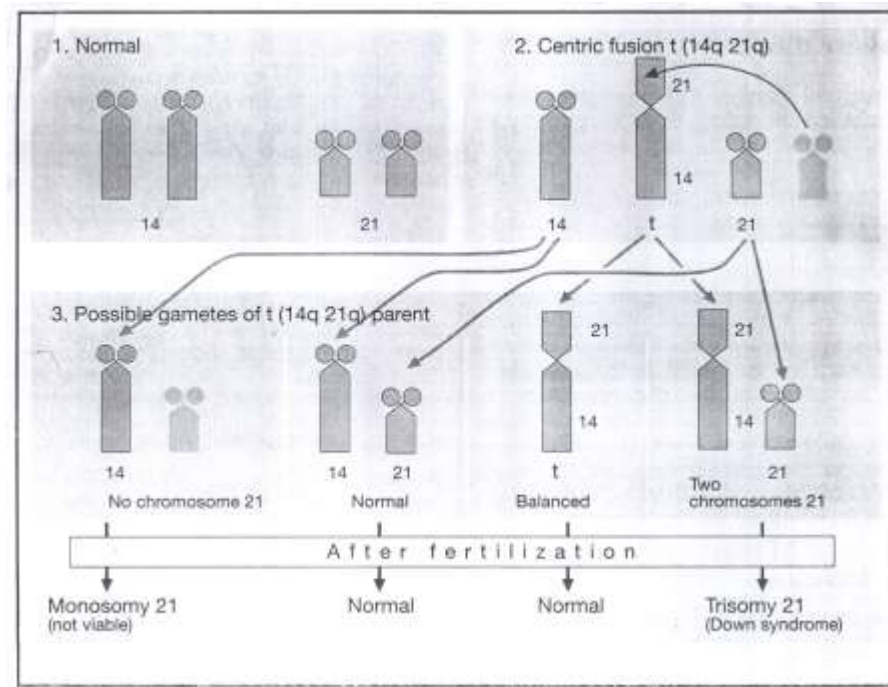
عندما يكون الأب حاملاً للانتقال ويعزى انخفاض النسبة عند الآباء لانعدام حيوية الخلايا الجنسية غير الطبيعية مما تصبح فرصتها بالمشاركة بالإخصاب تكاد تكون منعدمة.  
ويذكر بأن الأب الحامل للانتقال يكون طبيعياً بأعراض خفيفة جداً.



شكل 7-14: آلية ظهور ثلاثة كروموسوم 21. يلاحظ عدم انفصال زوج كروموسوم 21 خلال مراحل الانقسام الاختزالي وتجمعتها بعد الإخصاب بخلية جنسية طبيعية على هيئة ثلاثة.



شكل 7-15: ارتفاع احتمالية الثلاثيات وخصوصاً ثلاثة كروموسوم 21 بزيادة عمر الأم.



شكل 7-16: آلية ظهور ثلاثة كروموسوم 21 عند وجود أب حامل لانقسام الكروموسومي (t(14q21q) بين كروموسومي 21 و 14 .  
تنادر تيرز (Turner Syndrome (45-X).  
يصيب هذا التنادر الإناث فقط لأنه يرتبط مع فقدان في كروموسوم X غالباً. اكتشف هذا التنادر عام 1938 على يد الطبيب H.H.Turner وسمي باسمه. يتراوح تكرار هذا التنادر حوالي 1/5000 ويحدث الإجهاض التلقائي في 96% من الأجنحة لهذا الخلل.

يمكن تشخيص الأطفال حديثي الولادة المصابون بالتنادر بوجود رقبة عريضة ذات طيات Redundant Neck وعقد لمفاوية محيطية خصوصاً عند القدمين (شكل 17-7).

أم الإناث البالغة المصابة فتتميز بأنها تبدو طبيعية من ناحية الصفات الجنسية الثانوية والأولية ولكنها قصيرة الطول وذات رقبة بطيات جلدية Weebled Neck وصدر درعي عالي وأنفان منخفضتان وحلمات الثدي متباينة. الأنثوية غير نامية بصورة كاملة وكذلك الرحم والمبايض على

هيئه شرائط ليفية ضامرة. تكون الإناث المصابة بالتنازد عادة عقيمة ونادراً ما يحصل الحمل (شكل 17-7) تختفي الدورة الشهرية عند المصابات بالتنازد وتعاني أغلب هؤلاء من ارتقاض ضغط الدم بسبب تضيق الشريان الأبهري وأنواع أخرى من الأعراض.

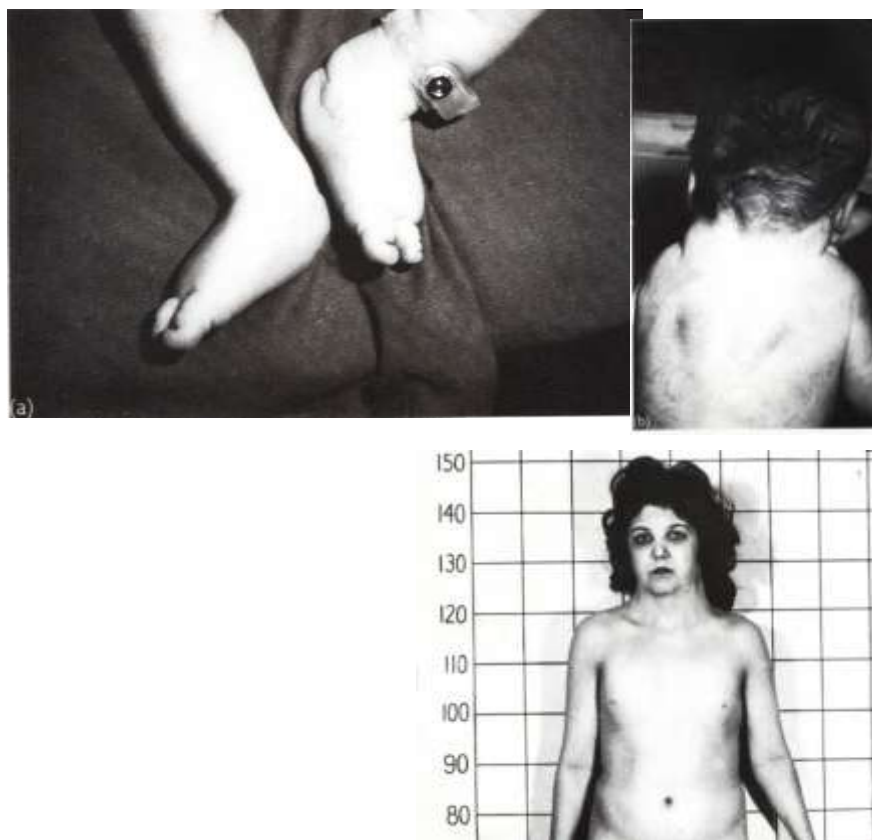
يحدث هذا التنازد في الغالب نتيجة فقدان أحد كروموسومي X (45.-x) وقد شخص فقدان كروموسوم X الأبوبي في 80% من المصابات بالتنازد ويستبعد أن يكون الأب سبباً في ظهور هذا التنازد (وكذلك الأم طبعاً) لأن الحيوانات المنوية الحاملة لクロموسوم X تكون عادة مشوهه وغير قادرة على الحركة والوصول إلى البويضة. لذلك فإنه يعتقد بأن فقدان كروموسوم X (Monosomy) يحدث بعد الإخصاب وأثناء الانقسامات الجنينية الأولية.

ومما يدعم هذا الاعتقاد هو أن فقدان كروموسوم X لا يمثل إلا 50% من الهيئات الوراثية للمصابات بهذا التنازد. بينما تكون المصابات الأخريات بالتنازد بهيئات وراثية متعددة. فقد شخصت إناث مصابة بالتنازد بهيئه وراثية XXX (X Trisomy) وتكون هذه أكثر طولاً وأقل شذوذًا من المصابات وبالهيئة الوراثية (X-45) وأكثر أنوثة وأعلى خصوبة.

كما أن هناك عدة حالات لتنازد تيرنر ناتجة عن خلل في الانقسامات الجنينية هناك عدة حالات ذات كروموسوم X وجزء من كروموسوم X الآخر. ففي الحالات التي يفقد فيها الذراع الصغير من كروموسوم X تكون الإناث قصيرة القامة وتحتوي جميع أعراض التنازد الأخرى. أما في الحالات التي يفقد فيها الذراع الطويل من كروموسوم X فتكون الإناث ذات طول اعتيادي وتختفي منها أغلب أعراض التنازد. وهذا ما يدفع للاعتقاد بأن الذراع القصير لクロموسوم X يحتوي على المورثات التي تحكم في هذا التنازد.

كما سجلت هيئات وراثية أخرى تسبب هذا التنازد مثل الهيئة الموزائيكية x-45.xy وجود الذراع الطويل لクロموسوم y شأنه شأن الذراع القصير لクロموسوم X له علاقة بكتب أعراض هذا التنازد.

كما شخص التنازد في أعراضه لدى بعض الذكور ذوي الهيئة الوراثية الطبيعية (46.XY) وتميز الأعراض عندهم بضمور الخصى وعقم وغياب العديد من الصفات الجنسية الثانوية.



شكل 17-7: الأعراض الظاهرة لتنازد تيرز (45.X). الصورة العليا طفلة مصابة بالتنازد ويلاحظ شكل الرقبة العريضة وذات الطيات وكذلك التورم المفاوي في القدم. أما الصورة السفلی فتمثل بالغة مصابة بالتنازد وتلاحظ الرقبة غير الطبيعية والصدر الدرعي وتباعد حلمات الأنثية إضافة للطول القصير للمريبة.

كانت نسب جميع هذه الاختلالات المرتبطة بتنازد تيرز كالتالي:  
 17% كروموسوم X متناظر الأذرع.  
 24% موزائيك X / 45.xx .  
 7% كروموسوم X حلقي .

2% حذف في الذراع القصير لكتوموسوم X  
4% موزائيك x -x / 45 .46.xy

#### تناذر كلينفلتر Klinefelter Syndrome : (47,xxY)

تناذر يصيب الذكور ويترافق تكراره ما بين 1/4000 من المواليد الذكور ويزداد تكرار المرض بزيادة عمر الأم. يتميز المصابون بالتناذر بالأفخاذ الطويلة وضمور في الخصى وشعر الجسم يكون خفيفاً ومتفرقأً. الذكور المصابة تكون عقيمة وفي 40% من المصابين تتمو لديهم الأنثوية Testosteron Gynecomastia ولا يصل مستوى هرمون التستوستيرون Testosteron إلى الحد الطبيعي. يصاب 8% من الحاملين بالتناذر بالسكري و 7% بسرطان الثدي (الشكل 7-18).

الفحوصات السايتوЛОجية لهؤلاء المصابين بيّنت وجود كروموسوم X إضافي يبدو على هيئة كتلة كروماتينية في نواة الخلايا الذكورية.

ينشأ هذا الشذوذ الكروموسومي من عدم انقسام كروموسومي X الأممية أثناء الانقسام الاختزالي الأول 36% أو الثاني 10% مما يؤدي إلى تكوين بويضة شاذة تحتوي على كرموسومين X(XX) ونتيجة لإخصابها بحيوان منوي طبيعي يحتوي على كروموسوم y يؤدي إلى تكوين بويضة مخصبة بهيئة كرومومسومية 47,xxY.

شكل 7-18: الشكل المظاهري لرجل مصاب بتناذر ويلاحظ مظاهر الرجولة والأنوثة معاً عند المصاب.



إن معظم حالات زيادة كرموسوم X ناتجة عن الأسباب سبباً في ذلك بنسبة 44% حيث يؤدي عدم الانقسام حيوانات منوية بهيئة كرومومسومية xy.

كما وجدت بعض الحالات الموزائيكية 47,xy / 46,xy في هذا التناذر وتكون الأعراض لديهم أقل وأخف تشوهاً من الحالات السابقة.

إضافة لذلك فقد سجلت بعض الهيئات الوراثية الأخرى عند بعض المصابين بهذا التناذر مثل xxxxy , xxxyy , xxxxyy ويصاب أفرادها بتشوهات خلقية وتخلف عقلي.

وتنشأ بعض حالات ظهور تناذر كلينفلتر من عدم انفصال الكروموسومات أثناء الانقسامات الجنينية وبعد الإخصاب.

#### تناذر مواء القط (Cridu Cat Syndrome) :

وصف هذا التناذر منذ عام 1963 من قبل ليجون ومساعدوه Lejqunetetal ويسمى بهذا الاسم لتشابه بكاء الأطفال المصابين بالتناذر مع صوت القطط.

يبلغ تكرار هذا التناذر 1/7000 أو أكثر. يتميز الأطفال المصابين بالتناذر بصغر الرأس Microcephaly وعيون متضيقة بعكس اتجاه العيون المنغولية Antimongoloid وفك صغير سفلي وأذان منخفضة Micrognathia إضافة لتخلف عقلي وإعاقة جسمية وتغيرات واضحة في خطوط الكف والقدم. يموت معظم الأطفال المصابين عند الولادة أو في مرحلة الطفولة المبكرة. ينشأ هذا التناذر عن حذف في الذراع الصغير (القصير) لクロموسوم 5 ويرمز له 5P - وتكون الهيئة الوراثية لهم 46,xx or xy, يظهر التناذر نتيجة وجود انتقال كروموسومي لدى أحد الآباء حيث وجد أن هناك انتقال للذراع القصير لクロموسوم 5 إلى الكروموسوم 15 (5P15)t وجود كروموسوم 5 بحذف في ذراعه القصيرة. يؤدي الانقسام الاختزالي لدى الأب الحامل للانتقال الكروموسومي والحدف إلى تكوين خلايا جنسية تمتلك كروموسوم 5 الخلوي من الذراع القصيرة. وفي حالة اشتراك هذه الخلايا في الإخصاب ستؤدي إلى ظهور هذا التناذر (شكل 19-7).

#### الحالة 47,xxx:

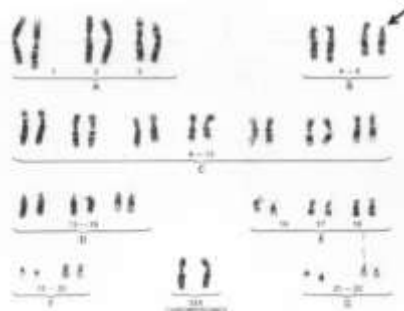
تكرار هذه الحالة 1/1000 من الإناث ويزداد التكرار بزيادة عمر الأم. أغلب المصابات بهذه الحالة طبيعيات وأن 12-25% من هؤلاء مصابات بتخلف عقلي بسيط وثلاث المصابات قادرات على الإنجاب.

تنشأ هذه الحالة من عدم انقسام كروموسومي X أثناء الانقسام الإلخزالي في المبايض (92%) وإنتاج بويضات مزدوجة لكروموسوم X تصبح ثلاثة بعد إخصابها بحيوان منوي طبيعي. كما سجل 8% من هذه الحالات يرجع إلى خلل في توزيع الكروموسومات عند الآباء.

#### تناذر ولیامز (Williams Syndrome (del 7q11.23))

وصف هذا التناذر في العام 1961 من قبل أخصائي قلب نيوزلندي يدعى وليم H.William حيث لاحظ بأن هناك فئة من مرضاه يتشاركون في خصائص معينة إضافة لمشكلاتهم الوعائية القلبية بأن لهم ملامح وجهية متماثلة حيث يكون الأنف مرفوعاً نحو الأعلى والذقن صغيراً ومتخلفين عقلياً بشكل بسيط أو متوسط. ينخفض مستوى الذكاء عند هؤلاء إلا أن قابليتهم اللغوية والعاطفية عالية ويتعلمون بروح الخيال والسرد الخيالي.

يعاني الأطفال المصابون بالتناذر في مرحلة الرضاعة من آلام معوية وإمساك وفتوق Hernias. يتاخر النمو عند هؤلاء وتميز مشيتها باضطراب وبيدون قصار القامة ويشيخون قبل الأوان.



شكل 7-19: طفل مصاب بمتنازد مواء القط الناشئ عن حذف في الذراع القصير لクロموسوم 5 (del 5P) كما تلاحظ الهيئة الكروموسومية للمصاب.

يتراوح تكرار ظهور هذا المتنازد 1/20000 من المواليد.

ينشأ هذا المتنازد عن وجود حذف في قطعة صغيرة من الذراع الطويل لクロموسوم 7q 11.23 (del 7q 11.23) بينما يكون الكروموسوم الآخر طبيعياً يتوازى هذا الحذف نتيجة لوجود أب حامل لانتقال كروموسومي يتضمن كروموسوم 7 (10-15%) ويكون الانتقال متوازناً أو لوجود حذف لدى أحد الآباءين أو نتيجة لظهور طفرات هيكلية جديدة لدى الأبناء وأثناء الانقسامات الجينية (شكل 7-20).

**متنازد أدوردز (Edwards Syndrome)**: وصف هذا المتنازد عام 1960 من قبل الطبيب البريطاني أدوردز Edwards et al وبلغ تكرار المتنازد 1/5000 من المواليد. يتصف المصابون بهذا المتنازد بالخلف العقلي ورأس متوجه نحو الخلف وصغير الحجم وأذان منخفضة وحنك صغير ووضع تميز للأصابع حيث يكون الإصبع الخامس والثاني فوق باقي الأصابع المنخفضة (شكل 7-21). يعاني المصابون بالمتنازد من تشوهات ولادية في القلب والكلى وأعضاء أخرى.

يحصل لمعظم الأجنة التي تحمل ثلاثة كروموسوم 18 إجهاض تلقائي (95%) ويموت 30% من الأحياء منهم خلال أشهر قليلة بعد الولادة بينما يعيش 10% من هؤلاء حتى السنة الأولى.

ينشأ هذا المتنازد نتيجة عدم انفصال زوج كروموسوم 18 في الانقسام الاختزالي في المبايض (95%) مما يؤدي إلى إنتاج بويضات ثنائية لクロموسوم 18 تصبح ثلاثة لكتروموسوم 18 بعد إخصابها بحيوان منوي طبيعي.

وفي 5% من حالات هذا المتنازد يكون الأب سبباً في ظهور هذه الثلاثية. كما سجلت حالات موزائيكية نادرة عند هؤلاء.



شكل 7-20: الم  
الحذف 7q 11.23 على





شكل 21-7: طفل مصاب بمتنازد أدوردز (ثلاثية كروموزوم 18)  
لاحظ شكل الرأس والوضع المتميز للأصابع.

متنازد باتو Patau Syndrome:

وصف هذا المتنازد عام 1960 من قبل الطبيب باتو K.Patau وتعتبر الإصابة بهذا المتنازد من الحالات النادرة 1/20000.

يتميز المصابون بهذا المتنازد من الأطفال حديثي الولادة بأعراض الجبهة عند هؤلاء المصابون وتضيق في فتحات العينين وفي الحالات الشديدة تغيب الأعين تماماً. هذا إضافة لتشوه في شكل الأذنين وشقوق في الشفة العليا وسفاق الفم Lip & Cleft والظهور أصابع زائدة في اليدين والقدمين Polydictyyl وتشوهات في الأعضاء الداخلية. تجهض تلقائياً معظم الأجنة الحاملة لهذه الثلاثية مبكراً ويموت 50% من المواليد المصابة بعد شهر من الولادة فيما يموت الآخرون خلال سنة بعد الولادة (شكل 22-7).

تنشأ ثلاثة كروموزوم 13 نتيجة عدم انقسام زوج كروموزوم 13 أثناء الانقسام الاختزالي لإنتاج البويضات (65%) ويؤدي ذلك إلى إنتاج بويضات زوجية لكرוםوزوم 13 ولا تثبت هذه أن تصبح ثلاثة لكروموزوم 13 بعد إخصابها بحيوانات منوية طبيعية. كما قد يعود سبب وجود هذه الثلاثية إلى عدم انقسام كروموزومي 13 في الانقسام الاختزالي لإنتاج حيوانات منوية (10%). فيما سجل 20% من الثلاثية 13

يعود لوجود إنتقال كروموموني عند أحد الأبوين و 5% يعود إلى وجود حالة مورائيكية لدى أحد الآباء.

حالة 47 , xyy :

يبلغ تكرار هذه الحالة 1/2000 من المواليد الذكور ترتبط هذه الحالة مع السلوك العدواني والإجرامي وتختلف عقلي. المصاب يكون طويلاً الجسم ذو مظهر طبيعي، شديد الحساسية ويصبح عدائياً بسهولة. يبدأ السلوك العنيف والإجرامي عند المصابين في سن مبكرة.

ينشأ هذا الشذوذ الكروموموني من إنتاج حيوانات منوية بكروموسومي (yy) (y) أثناء الانقسام الاختزالي الثاني.

وبالرجوع إلى سجلات النسب لعوائل هؤلاء وجد بأن بعض الآباء كانوا سليمين من الناحية الوراثية لذلك فإنه يعتقد الآن أن بعض هذه الحالات ترجع إلى خلل في توزيع كروموسوم Y أثناء الانقسامات الجنينية الأولية.

ويتوقع أن يكون نسل المصاب بهذه الحالة على الهيئات الوراثية التالية:

Xyy / xx / 2xy / 2xxy

حالة الذكور xx :

حالة نادرة يبلغ تكرارها 1/20000 يبدو أصحابها ذكوراً في الصفات الجنسية الثانوية والأولية (وجود خصي والقضيب) يتصرف المصابون بأفخاذ طويلة شبيهة بأفخاذ المصابين بمتلازمة كلينفالتر وخصي ضامرة وعمق كامل لعدم اكتمال نمو الأعضاء التناسلية لديهم. تنشأ هذه الحالة من وجود انتقال جزء من الذراع الصغير لكرוםوسوم Y (YP 11.2) إلى الذراع القصير لكروموسوم X (xp) مع وجود كروموسوم X آخر طبيعي. ونتيجة لوجود مورثات تكوين الأعضاء التناسلية الذكرية على الجزء المنتقل من كروموسوم Y لذلك ينمو هؤلاء الأفراد ذكوراً بهيئة وراثية أنثوية وتحصل عملية الانتقال الكروموموني أثناء الانقسامات الاختزالية عند الآباء.

حالة ثلاثيات المجاميع : Triploidy

حالة شاذة تؤدي إلى الاسقاط التلقائي للجنين. تميز الأجنة المصابة بأجسام صغيرة مقارنة بالرأس ومشيمة كبيرة الحجم وتتشوهات خلقيّة متعددة ومميّة والتحام في الأصابع (شكل 7-23). تنشأ هذه الحالات نتيجة لوجود مجموعة كروموموسومية كاملة (N) إضافية بحيث يصبح عدد الكروموموسومات في خلايا الأجنة 69 كروموموسوماً بدلاً من 46. وقد وجد بأن 60% من الحالات بهيئه كروموموسومية 69,xxx و 40% بهيئه 69,xxxy.

وقد بأن 66% من هذه الحالات يعود إلى اشتراك حيوانين منويين في الإخصاب و 24% نتائج إخصاب حيوان منوي بضعف عدد الكروموموسومات و 10% نتائج لإخصاب بويضة بضعف عدد الكروموموسومات.

#### تناذر برادر - ويلي (Prader-Willi Syndrome)

تناذر نادر يبلغ تكراره 1/20000 ويؤدي إلى إعاقة عقلية وضمور في الأعضاء التناسلية وانتفاخ في البطن. الوجه يكون مسطحاً مع شفة علوية متضخمة ويدين وقدمين صغيرتين ولكنها طبيعية.

ينشأ هذا التناذر من وجود حذف صغير في الذراع الطويل لクロموسوم del 15 (q11-q13) وقد يعود هذا الحذف لوجود انتقال كروموموسومي لدى أحد الآبوبين ولم يشخص مثل هذا الانتقال حتى الآن (شكل 7-24).

#### تناذرات أخرى ناتجة عن حذف كروموموسومي:

هناك العديد من الشذوذ الكروموموسومي المرتبط بحذف جزء من كروموموسوم معنوي كما هو الحال في تناذر أنجلمن (Happy Angelman Syndrome) الذي ينشأ من حذف في الذراع الطويل لクロموسوم 15 (15q12) وتناذر وولف Syndrome (Wolf syndrome) الناشئ من حذف الذراع القصير لクロموسوم 4 (4p-). هذا إضافة إلى تناذرات أخرى يمكن الرجوع إليها في الجدول (5-7) ترتبط جميعها مع حذف صغير Microdeletion في موقع كروموموسومي.

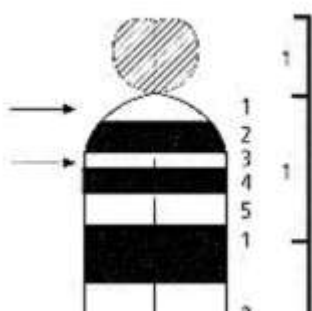
كما ترتبط بعض الشذوذات بقطع كروموموسومية إضافية غير معروفة المنشأ ترتبط هذه مع كروموموسوم معنوي ويدعى الكروموموسوم عندئذ بالكروموموسوم الموسم Marker Chromosome أو الكروموموسوم الدليل.



شكل 7-22: طفل مصاب بمتلازمة باتو (ثلاثية كروموسوم 13).  
لاحظ الشق الشفوي الكبير وتشوه الأنف.



شكل 7-23: جنين غير مكتمل حامل لمجاميع ثلاثة Triploidy بهيئة كروموسومية 69,xxxy.  
لاحظ حجم الرأس غير الطبيعي مقارنة بالجذع وكذلك الأصابع الملتحمة.



شكل 7-24: تخطيط للحذف (del 15 q11-q13) على كروموسوم 15 والذي يترافق معه تنازد برادر - ويلي.

موقع الحذف	التنازد
20p	Alagille syndrome
16p	Alpha-thalassaemia with mental handicap (p.132)
15q11-12	Angelman syndrome (p.126)
22q11	Digeorge syndrome (p.192)
8q24	Langer-Giedion syndrome
17q13	Miller-Dieker lissencephaly
15q11-12	Prader-Willi syndrome (p.126)
13q14	Retinoblastoma (p.175)
16p	Rubinstein-Taybi (p.193)
7q	Williams syndrome (p.194)
11p13	Wilms tumour-aniridia syndrome (WAGR) p.176

جدول 7-5: أنواع مختلفة من التنازدات والأمراض الناشئة عن وجود حذف صغير Microdeletion

الفصل الثامن

8

## الفصل الثامن

### الوراثة الجزيئية الطبية

Medical Molecular Genetics

## الفصل الثامن

الوراثة الجزيئية الطبية

**Medical Molecular Genetics**



**مقدمة:**

إن التقدم التكنولوجي الهائل الذي يحدث الآن شمل العديد من نواحي العلوم ومنها الوراثة حيث أدى ذلك إلى استبطاط طريق وأدوات جديدة لدراسة التفاصيل الجزيئية للعمليات الوراثية وإيجاد العلاقات بينهما.

وقد ظهر هذا في الوراثة جلياً من خلال ظهور اكتشاف التركيب الداخلي للكثير من المورثات تحديد تتبع نيوكلويوتيداتها وخرائطها الأنزيمية بل وتحديد حتى أعداد محاورها وكذلك عزل هذه المورثات وحتى عزل أجزاء منها وهو ما جعل من عملية التعرف على المتغيرات التي تحصل لسبب ما في المورثات ممكنة.

وتشتمل المختبرات العالمية اليوم العديد من المجسات للتعرف على طبيعة هذه المتغيرات وتحديد إليه حصولها وكيفية تأثيرها على العمليات الفسلجية وبالتالي تحديد الأسباب الجزيئية لظهور الأمراض والمتلازمات.

ونحن في هذا الفصل سنقدم توضيحاً للمعلومات الجزيئية حول المورثات والطرق الجزيئية المستخدمة في دراسة المتغيرات التركيبية للمورثات والクロموسومات وعلاقتها مع الأمراض والمتلازمات التي يعاني منها الكثير من الناس.

**التركيب الجزيئي للمورثات:**

تمثل المورثات Genes الأساس في التحليل الجزيئي للأمراض الوراثية وقبل الخوض في تفاصيل المورثات وعملها فإنه من الفائدة التعرف أولاً على الأحماض النوويّة كونها تمثل الأساس التركيبي والوظيفي للمورثات. الأحماض النوويّة هي بوليمرات مؤلفة من وحدات متكررة تدعى بالنيوكلويوتيدات. ترتبط النيوكلويوتيدات فيما بينها بأوامر كيميائية مؤلفة شريط طويل هو الحامض النووي.

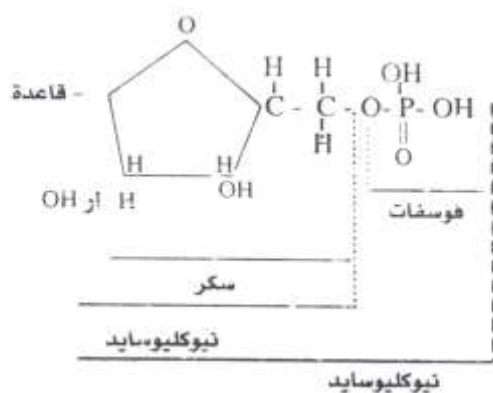
هناك نوعان من الأحماض النوويّة هما: الـ DNA والـ RNA يمثل الـ DNA المادة الوراثية في الخلية وهو المادة الأساسية للمورثات بينما يمثل الـ RNA ثلاثة أنواع من الجزيئات هي الـ mRNA والـ tRNA والناقل والـ rRNA الريبوسومي وتشابه هذه الجزيئات بالتركيب العام إلا أنها تختلف في الوظيفة.

تتألف الوحدة الأساسية (النيوكليوتيد) للأحماض النووية من سكر خماسي (بنتوز) ترتبط مع ذرة الكربون الخامسة منه مع مجموعة فوسفات وتدعى هذه بالنهاية الخامسة 5-end بينما ترتبط ذرة الكربون الأولى مع قاعدة نتروجينية (شكل 8-1).

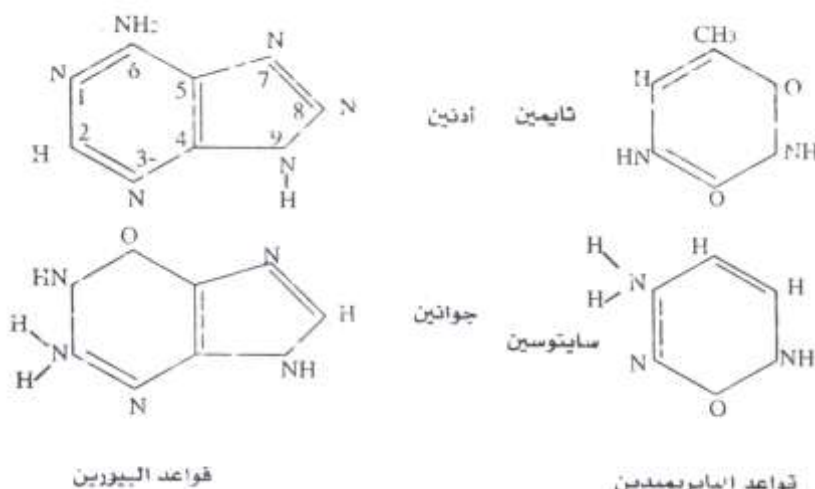
هناك مجموعات من القواعد النتروجينية في الأحماض النووية وهما البيرميدينات Pyrimidins مؤلفة من حلقة سداسية مفردة وتمثل قواعد الثايميدين هذه المجموعة (T) واليوراسيل (U) والسياتوسين (C).

أما المجموعة الثانية من القواعد فهي مجموعة البيورينات Purins المؤلفة من حلقة سداسية مرتبطة بحلقة خماسية. وتضم هذه المجموعة قواعد الأدينين (A) والجوانين (G) (شكل 8-2). أما سكر البنتوز الخماسي الذي يدخل في تركيب النيوكليوتيدات فهو نوعان وهما سكر البنتوز الخماسي منقوص الأوكسجين الموجود في نيوكلويوتيدات الـ DNA والذى يحتوى على مجموعة هيدروكسيل واحدة ترتبط مع ذرة الكربون الثالثة للسكر. والنوع الثاني هو سكر البنتوز الخماسي الريبوزي الموجود في نيوكلويوتيدات الـ RNA ويحتوى على مجموعة هيدروكسيل ترتبطان مع ذرتي الكربون الثانية والثالثة للسكر.

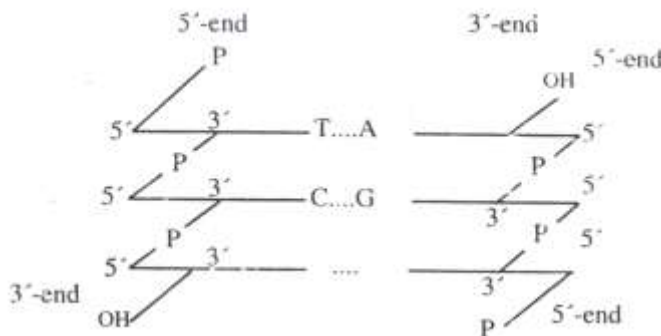
ترتبط نيوكلويوتيدات الـ DNA على هيئة سلسلتين أو شريطتين ترتبط السلسلتين مع بعضهما بصورة متعاكسة الاتجاه بحيث تنتهي إحداهما بالنهاية الخامسة بينما تنتهي الثانية بالنهاية والثالثة (نهاية الهايدروكسيل) وتبعاً لذلك يرتبط الجوانين مع السياتوسين والأدينين مع الثايمين داخلياً (شكل 8-3) و (شكل 8-4).



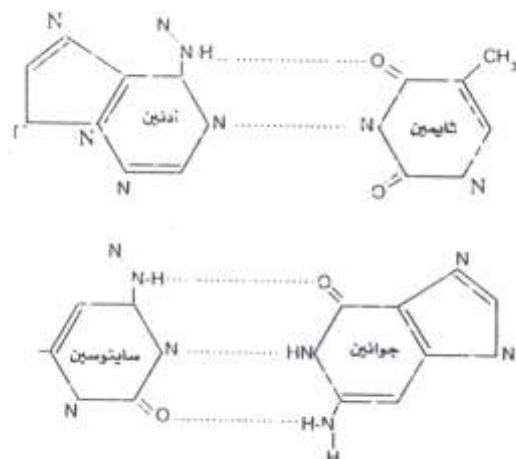
شكل 8-1: تركيب النيوكليوتيد.



شكل 8-2: القواعد النيتروجينية في الحامض النووي الريبوزي منقوص الأوكسجين.



شكل 8-3: الإتجاهات المتعاكسة لأشرطة الحامض النووي حيث تمثل أواصر الفوسفور ثنائي الأستر العمود الفقري للأشرطة بينما تمثل مجموعة P-5 المجموعة النهائية لكل شريط.



شكل 8-4: ارتباط أزواج القواعد النياتروجينية في سلسلتي الحامض النوويـDNA.

أما فيـRNA فإن النيوكليوتيدات ترتبط مع بعضها لتأليف سلسلة مفردة تحتوي على قواعد U , A , C , G .

ويذكر بأن تردداتـRNA m تقرأ على هيئة ثلاثة تدعى بالشفرة الوراثية حيث أن كل ثلاثة نيوكلويوتيدات تمثل شفرة وراثية تبدأ عادة بشفرة الميتوتين وتنتهي بشفرة غلق تمتلك الخلية الجسدية جزيئـDNA يبلغ طولها حوالي  $6 \times 10^9$  زوج قاعدي وهو ما يساوي حوالي 2 ملم طولاً. إن جزيئـDNA هذه أكبر بكثير من حجم الخلية لذلك فإنها تلتـبط بطريقة خاصة حول بروتينات هستونية وتدعى هذه بوحدات النيوكليوسومات. تتوزع أجزاءـDNA على مجموعة كاملة من الأجسام الطوليةـDNA التي لا تشاهد إلا عند دخول الخلية المرحلـة التمهيدية في الانقسام الخلوي. تدعى هذه الأجسام الطوليةـDNA بالكروموسومـChromosomes ويبلغ عددها في الخلايا الجسدية 46 كروموسوماً وتصف ذلك العدد فيـالخلايا الجنسية.

تمثلـمورثـMورثـM مساحات معينة منـDNA ويبلغ معدل حجمـمورثـM الواحد ما بين 500 – أكثر من 3000 زوج قاعدي – ويبلغ عددـمورثـM العاملـM أو التركيبـM Genes ما بين 50.000 – 100.000 زوج وهي تمثل حوالي 5% من حجمـمورثـM بينما يمثلـمورثـM ما تبقى منـمورثـM مواتـM غير معروفة باستثنـM 35% منـمورثـM

الترددات التي تتكرر على طول الـ DNA التابعى Satellite DNA. إن عدد تكرار هذا الـ DNA يختلف من فرد إلى آخر ولذلك فإنه يمثل عنصر اختلاف بين الأفراد ويدعى Variable Number of Tandem Repeats (VNTRs) ويبلغ حجم هذه الترددات التابعية ما بين زوج إلى 30 زوج قاعدي.

وتعتبر هذه الترددات الأساس الذي تعتمد عليه تقنية بحثة الـ DNA Fingerprints. يتم توارث هذه الترددات وتعطي أحجام مختلفة تكون خاصة بكل فرد.

### موقع المورثات و عملها:

كما قلنا سابقاً فإن المورثات هي ترددات من النيوكليوتيدات ضمن ترددات الـ DNA. ونظراً لتوزع المادة الوراثية على مجموعة كاملة من الكروموسومات فإن المورثات تتوزع أيضاً على هذه الكروموسومات ونظراً لاختلاف أطوال الكروموسومات فإن عدد المورثات التي تحملها مختلف.

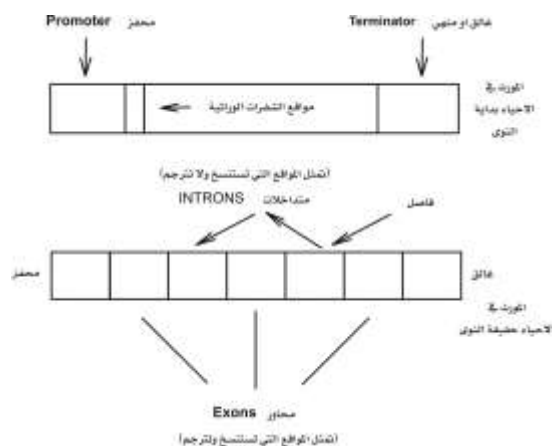
يتتألف المورث من عدد من المناطق مختلفة الوظيفة إذ تحاط المناطق الوسيطة من المورث تحتوي على المحفز Promoter الذي يعمل على تشغيل المورث ويحمل شفرة خاصة تسهل تعرف أنزيمات استنساخ الـ mRNA والاستقرار عليه لبدء عملية بناء الـ mRNA تتتألف من مناطق الشفرة الخاصة بأنزيم بلمرة وبناء الـ mRNA من ترددات سبعة نيوكلويوتيدات يتوالى فيها الثنائيين مع الأدينين وتدعى هذه الترددات بترددات تاتا TATA أو صندوق بريبنو أو صندوق هوجنكر. كما يحتوي المحفز على ترددات قصيرة ذات أهمية في تنظيم الاستنساخ (شكل 5-8).

أما في النهاية الثالثة للمورث فتقع منطقة المنهي أو الغالق Terminator المسئولة عن إيقاف عمل المورث والاستنساخ حصراً. تعمل منطقة الغالق بعدة آليات منها وجود شفرات غلق وهي UAA أو UAG أو أن منطقة الغلق مؤلفة من أوتار مؤلفة من الجوانين والسايتوسين متبوعة بثنائيين وأدينين ... GCTA.

أما المنطقة الوسيطة من المورث فإنها تتتألف من مناطق مشفرة تدعى بالمحاور Exons ومناطق غير مشفرة تدعى بالمتدخلات Introns. تترتب هذه بطريقة متواالية إذ يتبع كل محور متدخل وكل متدخل يتبع بمحور.

ومن الجدير بالذكر بأن جميع الشفرات الوراثية القابلة للترجمة موجودة في المحاور بينما لا تحتوي المتدخلات أية شفرات.

يتم استنساخ جزيئات mRNA بعد استقرار أنزيم بلمره الحامض النووي الريبوzyi RNA POL على نهاية منطقة صندوق تاتا في المحفز حيث يقوم عندها الأنزيم ببناء جزيئة mRNA من الشريط الحساس للمورث عن طريق إضافة نيوكلويوتيدات مكملة الواحد بعد الآخر حتى الوصول إلى منطقة الغالق حيث تتوقف عملية الاستنساخ وينفصل شريط mRNA ثم يتم بعد ذلك التخلص من الترددات غير المشفرة. ويتم بعدها تحويل نهايات شريط الحامض النووي بالإضافة قبعة جوانسين في النهاية الثالثة (شكل 8-6). بعد اكتمال تحويل الحامض النووي المرسال يذهب إلى الريبوسومات لأجل ترجمة الشفرات الوراثية وبناء سلاسل عديد الببتيد بمساعدة جزيئات tRNA وعدد من الأنزيمات ويدرك بأن جزيئه الحامض النووي mRNA تحتوي على عشرین شفرة وراثية تمثل عشرون حامضاً أمينياً إضافة لشفرة غلق عملية الترجمة (شكل 7-8) وجدول 8-1). إن حصول طفرة وراثية أو حذف أو زيادة في الشفرات الوراثية يؤدي إلى تغيير حامض أميني بدلاً من الطبيعي بسبب تغير الشفرة الوراثية أو إضافة أو فقدان حامض أميني بدلاً من الطبيعي بسبب تغير الشفرة الوراثية أو إضافة أو فقدان حامض أميني في موقع معين من سلسلة عديد الببتيد الناتج وهو ما يؤدي إلى إنتاج أنواع مشوهة غير طبيعية من البروتينات أو عدم إنتاجها نهائياً وهو ما يسبب أنواع مختلفة من الأمراض والتذرات.



شكل 8-5: تخطيط لمورث يوضح المناطق المتعددة.

الشفرة الوراثية	الحامض الأميني
GCA, GCC, GCG, GCU	Alanine ala
AGA, AGG, CGA, CGC, CGG, CGU	Arginine arg
GAC, GAU	Aspartic acid asp
AAC, AAU	Aparagine asn
UGC, UGU	Cysteine Cys
GAA, GAG	Glutamic acid glu
CAA, CAG	Glutamine gln
GGA, GGC, GCG, GGU	Glycine gly
CAC, CAU	Histidine his
AUA, AUC, AUU	Isoleucine ile
UUA, UUG, CUA, CUC, CUG, CUU	Leucine leu
AAA, AAG	Lysine lvs
AUG	Methionine met
UUC, UUU	Phenylalanine phe
CCA, CCC, CCG, CCU	Proline pro
AGC, AGU, UCA, UCC, UCG, UCU	Serine ser
ACA, ACC, ACG, ACU	Threonine thr
UGG	Tryptophan trp
UAC, UAU	Tyrosine tyr
GUU, GUC, GUG, GUU	Valine val
UAA, UAG, UGA	Stop

جدول 8-1: الشفرات الوراثية وما يقابلها من الأحماض النووية.

التقنيات الجزيئية المستخدمة في تحليل المورثات:

يستخدم العديد من التقنيات الجزيئية التي تستهدف الحصول على جواب مؤكد حول حقيقة ارتباط مرض ما بمورث ما وتشمل هذه التقنيات:

- 1- استخلاص الحامض النووي .DNA
- 2- تقطيع الـ DNA بالأنزيمات القاطعة.
- 3- فصل قطع الـ DNA بالأجهزة الكهربائية أو بالطرد المركزي .

4- نقل قطع الـ DNA إلى أغشية (بصمة ساوثرن).

5- تحديد موقع مورث معنی بالتهجين.

6- قراءة تسلسل تردد نيوكليوتيدات المورث المطلوب فحصه.

7- تضخيم الحامض النووي (PCR)

استخلاص الحامض النووي :DNA

هناك عدة طرق تستخدم الآن لفصل وتنقية الأحماض النووية إلا أن أهمها هي طريقة الفصل بالفينول والكلوروفورم وطريقة الفصل بالطرد المركزي الفائق.

**الطرق العامة لفصل الحامض النووي :**

أولاً : طريقة الفينول كلوروفورم إيزوأميلا:

تعتمد هذه الطريقة على قدرة الفينول والكلوروفورم على مسخ البروتينات الموجودة في النموذج وعزلها عن الأحماض النووية. كما أن لها القدرة على تثبيط عمل الأنزيمات المحطة للحامض النووي DNA وكذلك تثبيط البروتينات وبالتالي الحفاظ على الأحماض النووية من التدمير. ويزيد الأيزوبروبانول من كفاءة الكلوروفورم في التخلص من البروتينات.

إن الفينول السائل المجهز من قبل الشركات العالمية يحتوي على العديد من المعادن الثقيلة والشوائب والتي من الممكن أن تتأثر مع الأحماض النووية وخصوصاً الحامض النووي DNA مما يعرقل عمل العديد من الأنزيمات التي من الممكن استخدامها فيما بعد. إضافة إلى ذلك فإن للفينول قدرة كبيرة على الإشباع بالماء. لذلك فإنه لا بد من إجراء عملية غسيل لسائل الفينول قبل استخدامه. تتم هذه العملية في كابينة كيميائية هود (Hood) وذلك بوضع قنينة الفينول في حمام مائي بدرجة حرارة 65° لمدة ساعة قبل إجراء الغسيل وإضافة 0.1 ملغم من مادة 8-Hydroxy Quinoline, تعمل هذه المادة على تلوين الفينول باللون الأصفر إضافة إلى قدرتها الكبيرة على التأثير مع المعادن الثقيلة الموجودة في الفينول ويتم التخلص منها عند إجراء عملية الغسيل. يستخدم محلول STE في عملية الغسيل وهو محلول ملحي ضعيف (STE:O M NACL 0.05M

لكل 100 سم<sup>3</sup> فينول ويمزج جيداً بواسطة الخلط بواسطة ماصة Pipet زجاجية ويترك لدقيقتين حتى انفصل طبقة الغسيل عن الفينول (طبقة الغسيل علوية دائماً) حيث تصبح طبقة الغسيل بيضاء عكرة تمزج هذه الطبقة مرة أخرى وتترك الطبقات لتنفصل مرة ثانية وتعاد عملية الخلط أو المزج لمرة ثالثة تزال بعدها طبقة الغسيل ويضاف 50 سم<sup>3</sup> من محلول الغسيل إلى قنينة الفينول (على اعتبار أن قنينة الفينول تحتوي على 100 سم<sup>3</sup> فينول) وتعاد عملية الغسيل كما سبق لعدة مرات حتى تصبح طبقة محلول الغسيل رائقة تماماً، عندها تغطي طبقة الفينول طبقة من محلول الغسيل لمنع تأكسد الفينول مع الهواء ويحفظ الفينول في قنان صغيرة معتمة (20 - 40 سم<sup>3</sup>) ويخزن بدرجة حرارة 20°C. لأجل استخلاص وفصل الحامض النووي DNA يخلط حجم مساوٍ من الفينول مع محلول الخلايا المحطممة في أنبوبة زجاجية صلبة ومعقمة (أنبوبة الطرد المركزي)، يمزج المحلول جيداً وبهدوء عن طريق غلق الأنبوبة بواسطة ورق برافين أو قطعة مطاط وتقليبيها إلى الأعلى والأسفل بهدوء لعدة مرات حتى امتصاص المحلول جيداً.

توضع الأنبوبة في حمام مائي بدرجة حرارة 65°C لدقيقتين أو ثلاث تعاد عملية المزج مرة أخرى وهكذا لثلاث أو أربع مرات، تفصل بعدها طبقة الحامض النووي DNA عن طريق الطرد المركزي بقوة 5000 دورة في الدقيقة لمدة خمس دقائق ينفصل المحلول بعدها إلى ثلاثة طبقات علوية تمثل الحامض النووي DNA وسفلى تمثل طبقة الفينول. بينما يتكتل البروتين كطبقة سميكة بيضاء اللون لزجة بينهما.

إن محلول الحامض DNA يكون لزجاً في هذه المرحلة (خصوصاً DNA الأحياء حقيقة النوى لضخامته) لذلك يتوجب فصل طبقة الحامض النووي العلوية بواسطة ماصة باستور معقمة وبحذر شديد لأجل عدم سحب طبقة البروتين معها. ينقل سائل الحامض النووي DNA إلى أنبوبة نظيفة معقمة ثانية ويضاف حجم مساوٍ من الكلوروفورم: أيزواميل بنسبة 1:24 ويمزج جيداً كما سبق وتنفصل طبقة الحامض النووي DNA بواسطة الطرد المركزي. تفصل طبقة الحامض النووي وتنتقل إلى أنبوبة ثلاثة ويضاف حجم مساوٍ من الكلوروفورم وتعاد عملية المزج مرة ثالثة. وكما سبق يفصل الحامض النووي DNA بعدها بواسطة الطرد المركزي تنتقل طبقة الحامض النووي بعدئذ إلى أنبوبة رابعة ويضاف 10

مايكروليتر من محلول ملح الطعام NACL ذي عبارة 2.5M ويمزج محلول جيداً ثم يضاف حجمان ونصف من كحول الإيثانول المطلق المثلج (20-م°) ويمزج محلول بعد ذلك بهدوء شديد عن طريق التقليل إلى الأسفل والأعلى حيث يظهر الحامض النووي DNA كخيوط بيضاء. تخزن بعد ذلك الأنبوة بدرجة حرارة (2-م° لمندة ساعتين ثم يطرد محلول مركزياً بقوة 5000-2000 دورات في الدقيقة لمندة خمس دقائق لأجل ترسيب جميع خيوط الحامض النووي. تزال طبقة الكحول من الأنبوة ويجف نموذج الحامض النووي بدرجة حرارة 37م° ثم يذاب بواسطة 200 مايكروليتر من الماء الملقط المعقم أو محلول TE (0.01 TE). (الشكل 8-8).

#### ثانياً: طريقة الطرد المركزي الفائق مع ملح كلوريد السبيزيوم:

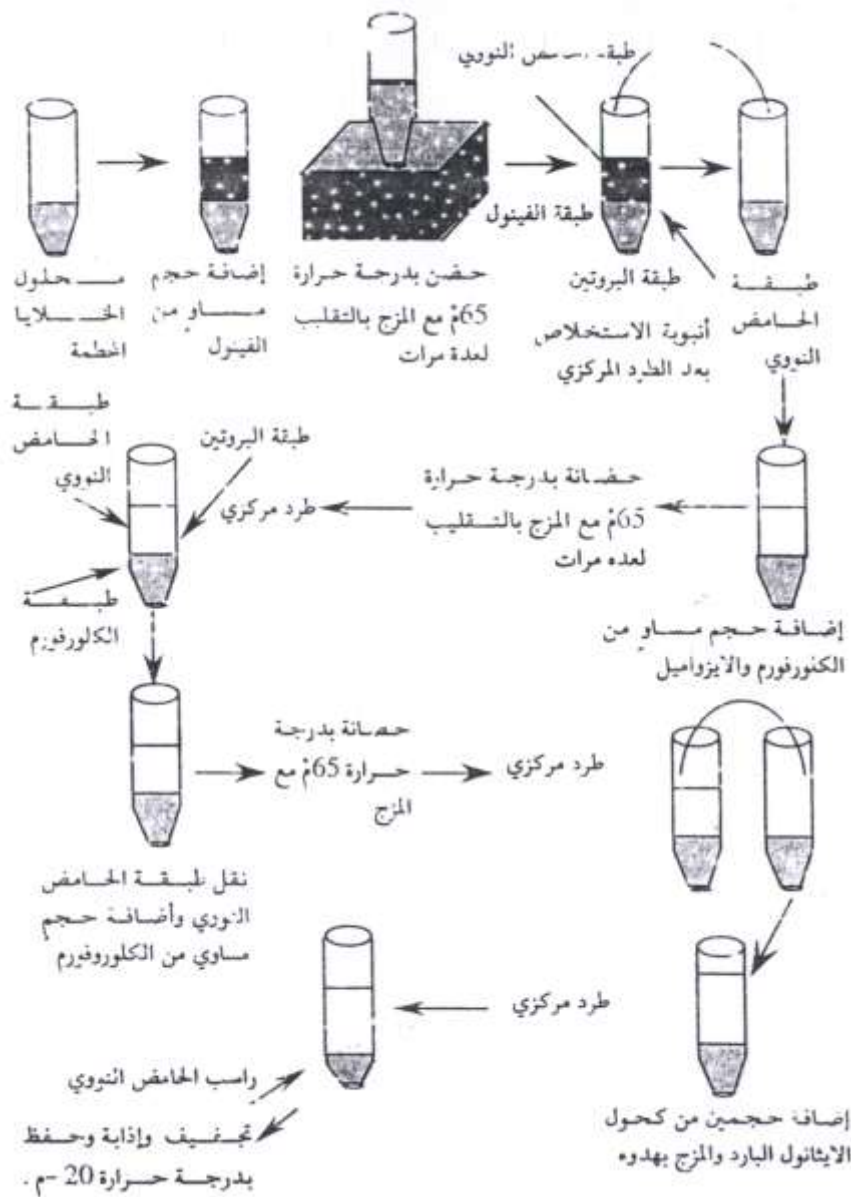
يعتبر الطرد المركزي الفائق Ultracentrifugation من الطرق الشائعة الاستخدام في فصل الجزيئات العضوية والباليولوجية. يتعرض الجسم المتحرك أثناء الطرد المركزي في دائرة نصف قطرها (r) عند سرعة زاوية قدرها (w) إلى مجال طرد خارجي يساوي  $W^2 r$  وتساوي القوة الطاردة المركزية  $F_c$  على هذا الجسم حاصل ضرب كتلته  $m$ - في مجال الطرد.

$$F_c = m \cdot W^2 r = m (1-V-P) W^2 r$$

والمكتلة  $m$ - أقل من المكتلة  $m$  لأن السائل المزاح يبذل قوة معاكسة ويساوي هذا  $(1-V-P)$  حيث  $V$  هي الحجم الجزئي النوعي للجسم و  $P$  هي كثافة محلول.

ويتحرك الجسم في هذا المجال بسرعة ثابتة  $V_f = F_c$  عندما تساوي حيث أن  $f$  هو معامل احتكاك الجسم. لذلك فإن سرعة ترسيب هذا الجسم تساوي:

$$V = \frac{F_c}{f} = \frac{m (1-V-P) W^2 r}{f}$$



ويلاحظ من ذلك بأن سرعة الترسيب تتناسب طردياً مع شدة مجال الطرد المركزي.

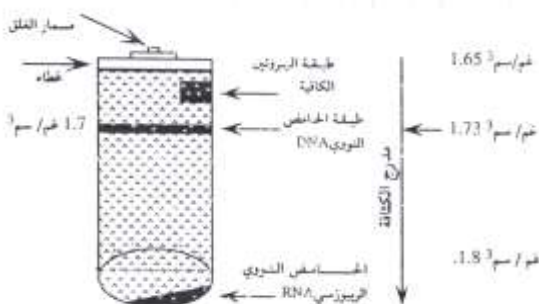
وتأتي أهمية هذه الطريقة في فصل الحامض النووي من أنها توفر مدرج كثافة عن طريق انتشار جزيئات كلوريد السيزيوم بكتافات مختلفة على طول الأنبوية أثناء عملية الطرد المركزي الفائق.

يتم في هذه الطريقة مزج محلول الخلايا المتحطممة مع 5.6 مولاري من محلوريد السيزيوم CsCl (لأجل توفير كثافة قدرها 1.7 غم/سم<sup>3</sup>) حتى ذوبان جميع الملح. وتستخدم لذلك أنبوبة نايتروسليلوز معاملة بمحلول EDTA ويضاف 100 ميكروليتر من الأثيريوم بروميد 10 ملغم/سم<sup>3</sup> ويتم التخلص من الهواء المتبقى في الأنبوة عن طريق إضافة البرافين السائل المعقم. تغلق الأنبوبة جيداً وبصورة محكمة ويراعى التخلص تماماً من جميع الفقاعات الهوائية مهما كانت صغيرة عن طريق إضافة البرافين بواسطة ماصة باستور والضغط الخفيف على الأنبوبة.

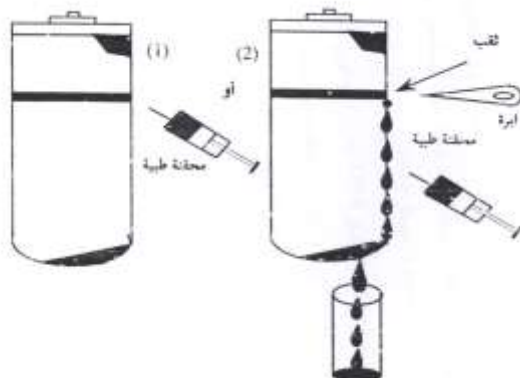
إن وجود الفقاعات الهوائية سيؤدي إلى تبعثر طبقة الحامض النووي عند إجراء الطرد المركزي لذلك يتوجب التخلص منها نهائياً. تطرد الأنبوبة بعد ذلك مرکزياً بصورة فائقة في جهاز الطرد المركزي الفائق السرعة بقوة 48.000 دورة في الدقيقة لمدة 48 ساعة. تتحرّك أيونات السيزيوم Cs+ أثناء عملية الطرد المركزي تدريجياً باتجاه القعر وتترافق هذه الحركة مع الانتشار أو الحركة العشوائية للجزيئات مما يعيق الترسب الكلي لأيونات السيزيوم. وبعد حوالي 48 ساعة فإن عملية ترسب الأيونات وانتشار الجزيئات تتواءن في المحلول ولا تحدث بعد ذلك أية حركة انتقال للأيونات باتجاه القعر ويعودي ذلك إلى الحصول على مدرج من تراكيز أيونات السيزيوم ابتداءً من القعر الأكثر تركيزاً 1.8 غم/سم<sup>3</sup> باتجاه السطح الأقل تركيزاً 1.65 غم/سم<sup>3</sup>. إن الحامض النووي DNA يتحرّك أيضاً باتجاه الأعلى والأسفل تماماً كما تفعل أيونات السيزيوم حتى يستقر عند مستوى معين يتتناسب مع كثافته.

وحيث إن كثافة الحامض النووي DNA تمثل كثافة أيونات السيزيوم تركيز 5.6 مولاري والتي تساوي 1.7 غم/سم<sup>3</sup> لذلك فإن الحامض النووي DNA سيتجمع عند كثافة 1.7 غم/سم<sup>3</sup> ويمكن رؤية حلقة الحامض النووي في أنبوبة الطرد المركزي بعد الانتهاء وذلك بتعرض الأنبوة للأشعة فوق البنفسجية حيث يظهر كطبقة حمراء لامعة بسبب تأثير بروميد

الاثيديوم معه. كما يمكن مشاهدة البروتينات كطبقة طافية بينما يتربس الحامض النووي DNA في قعر الأنبوة (الشكل 8-9).



الشكل 8-9: أنبوبة النتروسليلوز بعد إجراء الطرد المركزي الفائق مع ملح السيزيوم 5.6 مولاري ويلاحظ بأن حلقة الحامض النووي DNA تقع في نفس موقع كثافة كلوريد السيزيوم المستخدم.



الشكل 8-10: طريقة تجميع نموذج الحامض النووي DNA من أنبوبة النتروسليلوز بعد إجراء الطرد المركزي الفائق بوجود كلوريد السيزيوم.

يتم سحب طبقة الحامض النووي DNA من أنبوبة الطرد باستخدام محقنة طبية حيث يتم غرز الإبرة تحت حلقة الحامض النووي مباشرة ثم تسحب الطبقة بعد ذلك. كما ويمكن ثقب أنبوبة الطرد تحت حلقة الحامض النووي وتجميع محلول النازل في قناع صغير (الشكل 8-10).

إن طبقة الحامض النووي DNA المعزلة تحتوي على كمية كبيرة من كلوريد السيزيوم وكذلك اثيديوم برومайд لذلك فإنه يجب التخلص من هذه

المواد قبل ترسيب الحامض النووي. يتم تخلیص الحامض النووي من الأملأح عن طريق غلق الأنبوة أو الأنابيب الحاوية على محلوله بطبقة من غطاء شبه نفاذ أو وضع محلول الحامض النووي في كيس شبه نفاذ مغلق بإحكام يوضع الكيس أو الأنابيب في محلول ملحي ضعيف مثل محلول TE الذي ذكر سابقاً وتترك النماذج لمدة 24 ساعة بدرجة حرارة 4°C ويراعى استبدال محلول ثلاث أو أربع مرات خلال هذه الفترة حيث تخرج أيونات الملح نحو محلول TE بسبب الاختلاف في التركيز وباستبدال محلول TE عدة مرات فإنه سيتم التخلص كلياً من هذا الملح. ولأجل التخلص من مادة الأثينديوم برومайд المتآثر مع الحامض النووي يضاف محلول البيوتانول BU-tanol إلى محلول الحامض النووي ويمزج جيداً حيث يتلون الكحول باللون الأحمر وبإزالته محلول وباستبداله بكمية أخرى لعدة مرات فإنه سيتم التخلص كلياً من الأثينديوم برومайд حيث تكون آخر طبقة للكحول رائقة عديمة اللون.

يتم ترسيب الحامض النووي DNA بعد ذلك بواسطة كحول الإيثانول المطلق البارد أو الإيزوبانول كما سبق الحديث عنه. يجفف الحامض النووي ويداير بكمية من محلول TE ويحفظ في درجة حرارة 20-25°C حتى استخدامه.

تعتبر طريقة الطرد المركزي الفائق مع ملح كلوريد السيلزبيوم من أفضل الطرق العامة المستخدمة في فصل الحامض النووي لأنها توفر نموذجاً نقياً وخالياً من الشوائب تستخدم هذه الطريقة بشكل واسع في فصل البلازميدات المغلقة والمفتوحة حيث إن الأثينديوم برومайд يرتبط بكفاءة عالية مع البلازميدات المفتوحة مقارنة مع الارتباط المحدود مع البلازميدات المغلقة ويؤدي ذلك إلى الاختلاف في كثافتيهما حيث تصبح البلازميدات المفتوحة الحلقة أكثر كثافة من البلازميدات المغلقة لذلك تنفصل طبقة البلازميدات المغلقة كطبقة علوية تليها طبقة البلازميدات المفتوحة الأكثر كثافة.

كما تستخدم هذه الطريقة في تنقية جميع نماذج الأحماض النووية المستخلصة بالطرق الأخرى. كما يمكن استخدامها في فصل الأحماض النووية للعاثيات والرواشح وغيرها.

### طرق استخلاص الأحماض النووية من الخلايا والأنسجة:

نظرًا لاختلاف النموذج المراد استخلاص الحامض النووي منه فإن هناك طرقًا عديدة للوصول إلى هذا الهدف وتشترك جميعها في التخلص من البروتينات والشوائب الأخرى. وفيما يلي نورد أهم طرق الاستخلاص.

#### أولاً: استخلاص الحامض النووي DNA من كريات الدم:

يجمع نموذج الدم المراد استخلاص الحامض النووي DNA منه في أنبوبة تحتوي على مضاد التجلط مثل EDTA أو محلول سترات الصوديوم أو غيره ويفصل مصل الدم عن الخلايا عن طريق الطرد المركزي بسرعة 2000 دورة في الدقيقة (لمدة خمس دقائق). يتم التخلص من الرأش وتعاد إذابة الخلايا المترسبة بواسطة كمية مناسبة من محلول الفسلجي (0.9 غرام NaCl/100 سم<sup>3</sup> ماء مقطر) لإزالة بقايا المصل ويعاد الطرد المركزي ليتم التخلص من الطبقة الرائقية. يضاف 2-3 سم<sup>3</sup> من الماء المقطر إلى الخلايا وتمزج جيداً بواسطة عمود زجاجي نظيف حيث يقوم الماء المقطر بتحطيم جدران خلايا الدم وتدميرها ليتم التخلص منها لعدم فائدتها في الاستخلاص (عدم وجود نوى فيها).

يطرد محلول مركيزاً كما سبق ويتم التخلص من الطبقة المائية الحمراء العلوية التي تمثل محلول كريات الدم الحمراء المتحللة. تغسل الكريات المتبقية بالمحلول الفسلجي لعدة مرات مع الطرد المركزي.

يضاف للخلايا المترسبة في الدورة الأخيرة من الطرد المركزي السابق 0.5-2 سم<sup>3</sup> من محلول تحليل الخلايا (0.001 MEDTA PH7.0-0.5 M Tris - cl%, 0.5 M SDS, 1 M NaCl) على تحويل جدران الخلايا الدموية البيضاء وإطلاق موادها. يحتوي محلول محلل على مادة سلفات دودوسييل الصوديوم SDS التي تعمل على تحويل جدران النوى وإطلاق المادة الوراثية وكذلك تعمل على تكثيف البروتينات هذه بالإضافة لأنزيم البروتينيز (K Proteinase) إلى محلول كما يضاف أنزيم الارانيز Rnase A للتخلص من الحامض النووي RNA وبعد مزج محلول جيداً بواسطة عمود زجاجي يتم تفريغه في أنبوبة زجاجية صلدة (أنبوبة الطرد المركزي) ويتم فصل الحامض النووي DNA بإحدى طرق الفصل العام (التي تم الحديث عنها في مقدمة الفصل).

**ثانياً: استخلاص الحامض النووي DNA من النماذج النسيجية أو الزرع النسيجي:**

يؤخذ نموذج النسيج المطلوب استخدامه ويعامل بالفورمالين لتعقيمه ويقطع إلى أجزاء صغيرة جداً بواسطة سكين حادة جداً ومعقمة داخل طبق زجاجي معقم ونظيف. تنقل الأجزاء النسيجية الصغيرة بعد ذلك إلى مجانس فائق السرعة Homogenizer Motor مع كمية من محلول MSB- 8.0,001 M EDTA (0.07 M Tris -cl PH EDTA 8.0,001 M Sucrose 0.05 M Mannitol 021 M ) وتفتت الأجزاء إلى خلايا بواسطة المجانس لمدة دقيقتين. ترسب الخلايا بواسطة الطرد المركزي بقوة 5000 دورة في الدقيقة لمدة خمس دقائق ويتم التخلص من الراشح. تغسل الخلايا لعدة مرات بواسطة محلول الفسليجي والطرد المركزي. كما يمكن تفتيت الأجزاء النسيجية إلى خلايا بطريقة ثانية وهي معاملة الأجزاء بإنزيم التربسين بتركيز 0.25% حيث يقوم الإنزيم بتفتيت النسيج إلى خلايا مفردة بعد تركه مع الأجزاء النسيجية لفترة دقيقتين أو خمس دقائق.

ولا تحتاج خلايا الزرع النسيجي إلى هذه المعاملات التي تحدثنا عنها الآن وكل ما يراد هو تجميع الخلايا الزرعية من وعاء التنبية بواسطة قاشطة زجاجية في أنبوبة زجاجية معقمة وطردتها مركزيًا لأجل التخلص من المواد الغذائية. كما يمكن معاملة النسيج الزراعي مع إنزيم التربسين لعدة ثوان قبل القشط. تغسل الخلايا لعدة مرات بالمحلول الفسليجي مع الطرد المركزي ثم تنقل الخلايا إلى جهاز تحطيم الخلايا. هناك نوعان من أجهزة تحطيم الخلايا الأول يدعى بالمجانس الزجاجي Pestilglass Homogenizer تلحق به ذراعان الأولى موسومة بالحرف A والثانية موسومة بالحرف B. يقوم هذا المجانس بتحطيم جدران الخلايا عن طريق تسليط ضغط كبير عليها. يوضع نموذج محلول الخلايا في إسطوانة المجانس الزجاجي مع قليل من محلول: MSB- EDTA ثم يستخدم الذراع A أولًا وتضغط لعدة مرات بشدة وبحذر وبصورة عمودية ويعاد تسليط الضغط بواسطة الذراع A لعدة مرات لـ(10-20 مرات تقريباً) وتستبدل الذراع A بالذراع B ويعاد تسليط الضغط مرة أخرى. إن قطر إسطوانة المجانس الزجاجي أكبر بأجزاء من المليمتر من قطر النهاية الكروية للذراع A و B لذلك فإن الضغط المسلط على الخلايا كبيرة جداً ويكفي لتحطيم الخلايا وإطلاق محتوياتها السايتوبلازمية إلى محلول.

كما يمكن استخدام المجانس المعدني Metal Homogenizer مع النتروجين السائل. يوضع محلول الخلايا في المجانس المعدني المبرد مقدماً وتضاف كمية من النتروجين السائل ويغلق المجانس بواسطة الغطاء غلقاً محكماً ثم يدور المجانس كهربائياً لدقيقة أو دقيقتين يضاف بعدها مزيد من النتروجين السائل ويعاد تدوير الجهاز لفترة أخرى يعمل النتروجين السائل على تجميد محلول الخلايا بينما تعمل الأسنان الداخلية للمجانس المعدني أثناء التدوير على تهشيم الخلايا المجمدة وتحويل محلول برمه إلى مسحوق يجمع محلول الخلايا المهمشة بواسطة عمود معدني نظيف في أنبوبة طرد مركزي زجاجية وتترك في درجة حرارة الغرفة لفترة وجيزة حتى ذوبان محلول ثم يطرد مرکزياً بقوة 2500 دورة في الدقيقة لمدة خمس دقائق حيث تترسب نوى الخلايا وبقايا جدران الخلايا في أسفل الأنبوة فيما تبقى المحتويات الساينوبلازمية الأخرى في محلول الرائق. تزال الطبقة الرائقة ويداًب راسب النوى بإضافة 3 سم<sup>3</sup> من محلول TE و200 ميكروليتر من محلول انزيم البروتينيز K (تركيز 10 ميكروليترات من محلول انزيم البروتينيز K) (تركيز 5 غم/250 سم<sup>3</sup> TE) وخمسة ميكروليترات من محلول انزيم Rnase A (تركيز 10/ملغم/100 سم<sup>3</sup> ماء مقطر معقم) نمزج جيداً مع محلول ويتم فصل الحامض النووي DNA بعد ذلك بإحدى طرق الفصل العامة التي تم الحديث عنها في مقدمة هذا الفصل ويدرك أنه يمكن استخدام هذه الطريقة أيضاً في استخلاص الحامض النووي من الحيوانات المنوية.

#### تقطيع الحامض النووي DNA بالإنزيمات القاطعة:

تمتاز إنزيمات القطع والتي تدعى أيضاً بالإنزيمات المقيدة بقدرتها على تقطيع الحامض النووي DNA إلى قطع صغيرة. وتعتبر إنزيمات النوع الثاني أفضلها وأكثرها استخداماً لأنها تستهدف موقع محددة بحيث تعطي عدداً ثابتاً من قطع DNA لكل نوع من الأحياء.

فمثلاً يقوم الإنزيم القاطع EcoRI بالتعرف على موقع القطع GAATTC3 5 ويقوم بالقطع بين الجوانين والأدنين. وهذا فإن الإنزيم يقوم قطع سلاسل الـ DNA في جميع المواقع التي تحتوي هذا التردد.

لأجل تقطيع الـ DNA يؤخذ 1 ميكروغرام من الـ DNA في أنبوبة تفاعل ويضاف إليه 15 ميكروليتر من المحلول الدارئي Buffer الخاص بالإنزيم المراد استخدامه ثم يضاف بعد ذلك وحدتان من الإنزيم القاطع.

يمزج الخليط جيداً وتحضن أنبوبة التفاعل بدرجة حرارة مناسبة (غالباً 23°C) لمدة 2-4 ساعات. يتم توقيف التفاعل بإضافة قطرة من محلول EDTA الذي يتآثر مع أيونات المغنيسيوم حيث يقف التفاعل من دونها. ولأجل التأكد من نجاح التفاعل يؤخذ واحد ملليلتر من التفاعل ويمزج مع صبغة المثليين الأزرق + جليسرون ثم يتم تهيجره كهربياً عبر هلام الإجاروز حيث يعتبر وجود مسحة ضبابية طويلة بعد صباغة الهلام بالاثيديوم برومياد نجاحاً للتفاعل.

تفصل بعد ذلك قطع الحامض النووي DNA الناتجة من المعاملة مع الأنزيم القاطع بإحدى طرق الفصل التي سترد لاحقاً.

#### فصل قطع الحامض النووي DNA المعاملة بالأنزيمات القاطعة:

تعتبر طرق الكيميائية الحيوية في فصل الجزيئات أحد أهم المفاتيح المستخدمة في فصل الأحماض النووية المستخدمة في الهندسة الوراثية. لقد تم تطوير عدد من هذه الطرق لأجل فصل الجزيئات الكيميائية بمختلف تشكيلاتها البنائية. وتتوفر الآن عدة طرق مختلفة للفصل منها الطرد المركزي الفائق والهجرة عبر هلام والكرماتوغرافي وعبرها. وتعتبر طريقة الطرد المركزي الفائق والهجرة عبر هلام من أهم طرق فصل قطع الحامض النووي DNA المعاملة بالأنزيمات القاطعة المتوفرة في كثير من المختبرات والتي يمكن الحصول من خلالها على قطع نقية ومعرفة الحجم والوزن الجزيئي.

#### الطرد المركزي الفائق : Ultracentrifugation

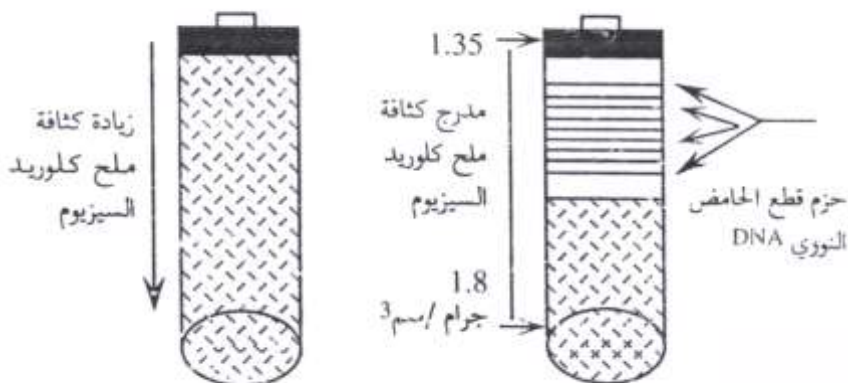
تعتبر هذه الطريقة من أقدم طرق الفصل المستخدمة في فصل الأحماض النووية والبروتينات إضافة إلى استخدامها في فصل وتحليل الخلايا والعضيات السلايتوبلازمية والجزئيات البابيولوجية الكبيرة. تتعرض الجزيئات المفصولة بهذه الطريقة إلى عدة عوامل أثناء الطرد تؤدي في النهاية إلى فصلها كطبقات متسلسلة الكثافة والوزن الجزيئي.

ولأجل استخدام الطرد المركزي الفائق في فصل جزيئات مختلفة الحجم والوزن الجزيئي من الحامض النووي DNA فإنه يتم تحضير محلول مدرج الكثافة مثل استخدام محلول السكروز 5% مع محلول السكروز 20% أو استخدام ملح كلوريد السيزيوم CsCl<sub>2</sub> بعيارية مولارية 5.6 ثم يضاف محلول قطع الحامض النووي إلى محلول الطرد وعندما

يتم الدوران فإن قطع الحامض النووي ستتحرك داخل المحلول صعوداً ونزولاً حتى يحصل التوازن بين القوة الطاردة المركزية مع الانتشار. ويمكن الحصول على هذا التوازن باستخدام قوة طرد مركزي تتراوح بين 40-70 ألف دورة في الدقيقة rpm لمدة 48 ساعة. وفي نهاية الدوران تفصل قطع الحامض النووي كحزم داخل أنبوب الطرد المركزي. ويمكن رؤية هذه الحزم ببهئه برقاillie عند إضافة الأثيريوم بروماید قبل الطرد المركزي وعند إضافة الأنبوة بالأشعة فوق البنفسجية.

حيث تقع أخف الجزيئات في الأعلى بينما تقع أثقلها بالقرب من القعر (الشكل 11-8).

وتعتبر طريقة الفصل بواسطة الطرد المركزي الفائق من أجود الطرق للحصول على نماذج نقية. إلا أنه من الصعوبة جداً الحصول على نماذج من الجزيئات التي تختلف عن بعضها بأزواج قليلة من النيوكليوتيدات كما أنه من الصعوبة حساب أوزانها الجزيئية المضبوطة. لذلك فإن هذه الطريقة أهللت بشكل شبه تام في عمليات فصل قطع الحامض النووي المعاملة بالأنزيمات القاطعة واستعيض عنها بطرق الهجرة الكهربائية الأكثر دقة وأسهل تقنية وأرخص تكلفة.



شكل (11-8): الطرد المركزي الفائق بوجود كلوريد السبيزيوم ويلاحظ تكون مدرج كثافة للملح بحيث تزداد الكثافة باتجاه القعر وتبعاً لاختلاف كتلة قطع الحامض النووي فإنها تنفصل في موقع مختلف.

الهجرة الكهربائية عبر الهلام: Gel Electrophoresis

تعتمد هذه الطريقة في فصل جزيئات الحامض النووي على شحنة هذه الجزيئات وقطبية المحلول المستخدم بوجود تيار كهربائي.

وحيث أن جزيئات الحامض النووي سالبة الشحنة لذلك فإنها تهاجر نحو القطب الموجب. لقد وجد أن سرعة حركة هذه الجزيئات نحو القطب الموجب تعتمد على وزنها الجزيئي.

تجري الهجرة الكهربائية لهذه الجزيئات عادة في هلام وليس في محليل حرة.

ويتوفر الآن نوعان من الهلام هما هلام الأجاروز Agarose وهلام البولي أكريليميد Polyacrylamide وتحتلت استعمالاتها كما سيرد لاحقاً إن سرعة هجرة قطع الحامض النووي أو غيرها (V) في المجال الكهربائي يعتمد على قوة هذا المجال (E) وكذلك على صافي الشحنة الكهربائية (Z) ومعامل الاحتكاك (F) الناشيء عن وجود الهلام. ويمكن تمثيل سرعة الهجرة بالمعادلة التالية:

$$V = \frac{EZ}{F}$$

وتصطدم القوة الكهربائية التي تدفع بالجزيء (القطعة) نحو القطب المعاكس بالزوجة  $fv$  والتي تنشأ من احتكاك الجزيء مع الهلام. ويعتمد معامل الاحتكاك  $f$  على كل من كتلة الجزيئات المهاجرة وشكلها ولزوجة الوسط. وهذا ما يفسر الاختلاف في استخدام نوع الهلام وتركيزه. إذ أن هلام الأجاروز أكثر كثافة من هلام البولي أكريليميد ولهذا السبب فإن الأول يكون مناسباً لفصل جزيئات الحامض النووي يتراوح حجمها بين 1-60 كيلو قاعدة (kb) أو أكثر بينما يستخدم الثاني لفصل الجزيئات الصغيرة التي تتراوح أحجامها بين واحد كيلو قاعدة فأقل.

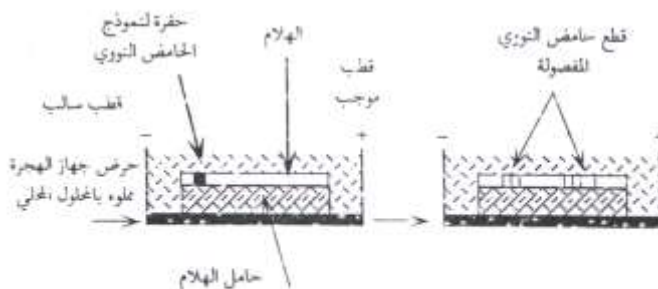
يعود الاختلاف في مسامية هلام الأجاروز والبولي أكريليميد إلى مكوناتها. إذ أن هلام الأجاروز مؤلف من الجالاكتور ومشتقاته التي تؤلف

بعد الغلبان والتبريد وشبكة معقدة نتيجة تولد الأواصر الهيدروجينية بينها مما يحفظ مسامات كبيرة الحجم.

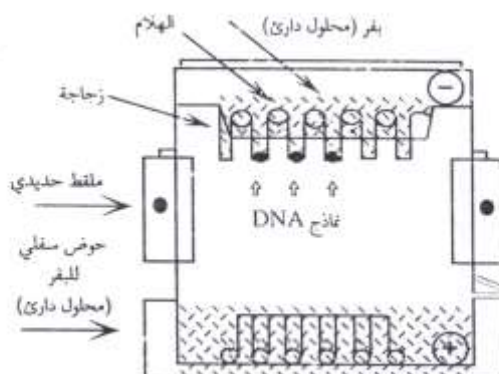
مما يسمح للجزيئات الكبيرة الحجم من الأحماض النووي بالهجرة خلال (شكل 12-8) ولا تتوفر مثل هذه المسامات الكبيرة في هلام البولي أكريليمайд نظراً لتعذر ارتباط مادة الأكريليمайд البلورية مع قاعدتها.

لذلك فإن استخدام 0.3-0.8% من هلام الأجاروز وبسمك نصف سنتيمتر سيكون مناسباً لفصل جزيئات الحامض النووي التي تتراوح ما بين 1-60 كيلو قاعدة. بينما يعتبر هلام البولي أكريليمайд 40% وبسمك 0.3 مليمتر مناسباً لفصل جزيئات الحامض النووي التي تتراوح ما بين 1-300 زوج قاعدي. وبزيادة تركيز الهلام يزداد قدرة فصل الجزيئات الأكبر حجماً ويتحقق من ذلك بأن قدرة الهلام على فصل قطع الجزيئات النووي تتناسب طردياً مع تركيزه. وتتناسب سرعة المиграة عسكرياً مع تركيز الهلام. كما أنه من الممكن مزج الهلامين لتصنيع هلام أجاروز-بولي أكريليمайд يمكن من خلاله فصل جميع أنواع القطع.

وهكذا فإنه فيحقيقة الأمر أن الهلام يعمل كغربال للجزيئات حيث تتحرك الجزيئات الصغيرة بسرعة خلال الهلام بينما تبقى الجزيئات الكبيرة عند القمة ليتم الحصول على مدرج من الجزيئات تختلف بأوزانها الجزيئية ويمكن مشاهدو هذا التدرج عندما يتم صباغة الهلام. فمثلاً يتم صباغة هلام الأجاروز الأثيريوم برومايد بتركيز 0.5 مايكروغرام/ $\text{cm}^3$  لمدة ساعة ثم إضافة الهلام بالأشعة فوق البنفسجية حيث يظهر جزيئات الحامض النووي DNA المفصولة كحزم حمراء برتفالية لامعة. كما يمكن إظهار حزم الحامض النووي في هلام البولي أكريليمайд باستخدام نترات الفضة حيث تظهر حزم الحامض النووي كحزم سوداء اللون أو بنية.



أ- جهاز الهجرة الكهربائية الأفقي المناسب عند استخدام هلام الإجاري.



ب- جهاز الحركة الكهربائية الرأسية المناسب عند استخدام هلام البولي اكريليميد.

**الشكل 8-12:** نوعان من أجهزة الهجرة الكهربائية المستخدمة في فصل قطع الحامض النووي DNA.

**التركيز بالتماثل الكهربائي Isoelectric fousing:**

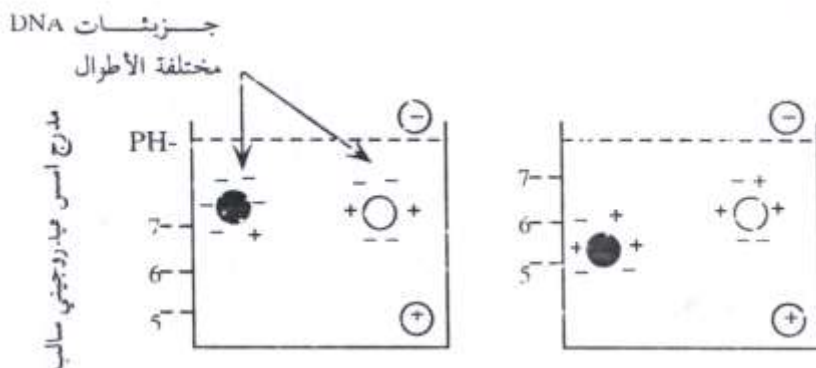
إن الأنزيمات القاطعة تعمل على قطع سلاسل الحامض DNA في مواقع مختلفة وقد تشتري بعض القطع الناتجة عن الهضم بهذه الأنزيمات بنفس الوزن الجزيئي إلا أنها تمثل في الواقع عدة مواقع مختلفة على سلاسل الحامض النووي.

لذلك فإن الطرق السابقة تعمل على تجميع جزيئات الحامض النووي التي لها نفس الوزن الجزيئي في حزمة واحدة دون أن تتمكن من فصل

قطع الحامض النووي المتتوعة التي لها نفس الوزن الجزيئي. لذلك فإنه في سبيل فصل قطع الحامض النووي التي لها نفس الوزن الجزيئي عن بعضها فإنه يتم اللجوء إلى طريقة أخرى تعرف بطريقة التركيز بالتماثل الكهربائي. تعتمد هذه الطريقة على حقيقة أن كل قطعة من قطع الحامض النووي لها نقطة تماثل كهربائي معينة Isoelectric Point (IP) عند أنس هيدروجيني (PH) سالب. وعند هذا الأنس الهيدروجيني يكون صافي الشحنة على الحامض النووي يساوي صفرًا. وعلى الرغم من أن جميع قطع الحامض النووي المراد فصلها بهذه الطريقة لها نفس الوزن الجزيئي إلا أن بعضها يختلف في نقطة تماثله الكهربائي. ويعود الاختلاف في نقطة التماثل الكهربائي (PI) إلى الاختلاف في نسب مكوناتها من القواعد النتروجينية، مما يؤدي إلى الاختلاف في عدد الشحنات الموجبة أو السالبة والموجبة الموجودة عليها.

إن نقطة التماثل الكهربائي لجزيئة حامض نووي DNA معين هي النقطة التي تتعادل فيها الشحنات السالبة مع الموجبة بحيث تصبح الشحنة الصافية تساوي صفرًا. وتصل الجزيئة إلى هذه النقطة عند هجرتها في وسط متدرج الأنس الهيدروجيني السالب وتكتسب أثناء حركتها الأيونات الكهربائية حتى تصل إلى حالة الاتزان في شحناتها الكهربائية ويكون ذلك عادة عند PH سالب معين.

وتتوقف الجزيئية عن الحركة عند هذا الموضع وهي في حالة الاتزان (الشكل 13-8) ويمكن بواسطة هذه الطريقة فصل جزيئات تختلف قيم التماثل الكهربائي لها بمقدار 0.001 وهو ما يساوي الاختلاف في شحنة كهربائية واحدة ويمكن دمج طريقة الترحيل أو الهجرة الكهربائية وذلك بإجراء الهجرة الكهربائية لقطع الحامض النووي باستخدام هلام الأجاروز أو البولي اكريليميد لأجل فصل هذه القطع اعتماداً على وزنها الجزيئي ثم يوضع الهلام أفقياً على هلام له قيم تماثل كهربائي كثيرة مثل هلام البولي أمفوليت ثم يسمح لها بالهجرة الكهربائية رأسياً حيث تنفصل الجزيئات المتشابهة الوزن الجزيئي اعتماداً على قيم التماثل الكهربائي لها.



**الشكل 8-13:** طريقة الفصل التي تدعى بالتركيز بالتماثل الكهربائي حيث تنفصل الجزيئات إلى موقع مختلف بسبب اختلافها في نقطة التماثل الكهربائي Isoelectric Point .  
تهجين الأغشية:

يسهدف هذا النوع من التهجين قطع الحامض النووي بعد نقلها إلى أوراق خاصة وتنبيت الحامض عليها وهو بصورة أشرطة مفردة.

تختلف طبيعة الأوراق المستخدمة في هذا التهجين إلا أن أشهر أنواعها وأفضلها هي أوراق النتروسليلوز وأوراق النايلون التي يطلق عليها Hybond. إن لهذه الأوراق القدرة على الاحتفاظ بالأحماض النووية نظراً لطبيعتها الكيميائية المحورة لأجل هذا الهدف.

طرق تهجين الأغشية:

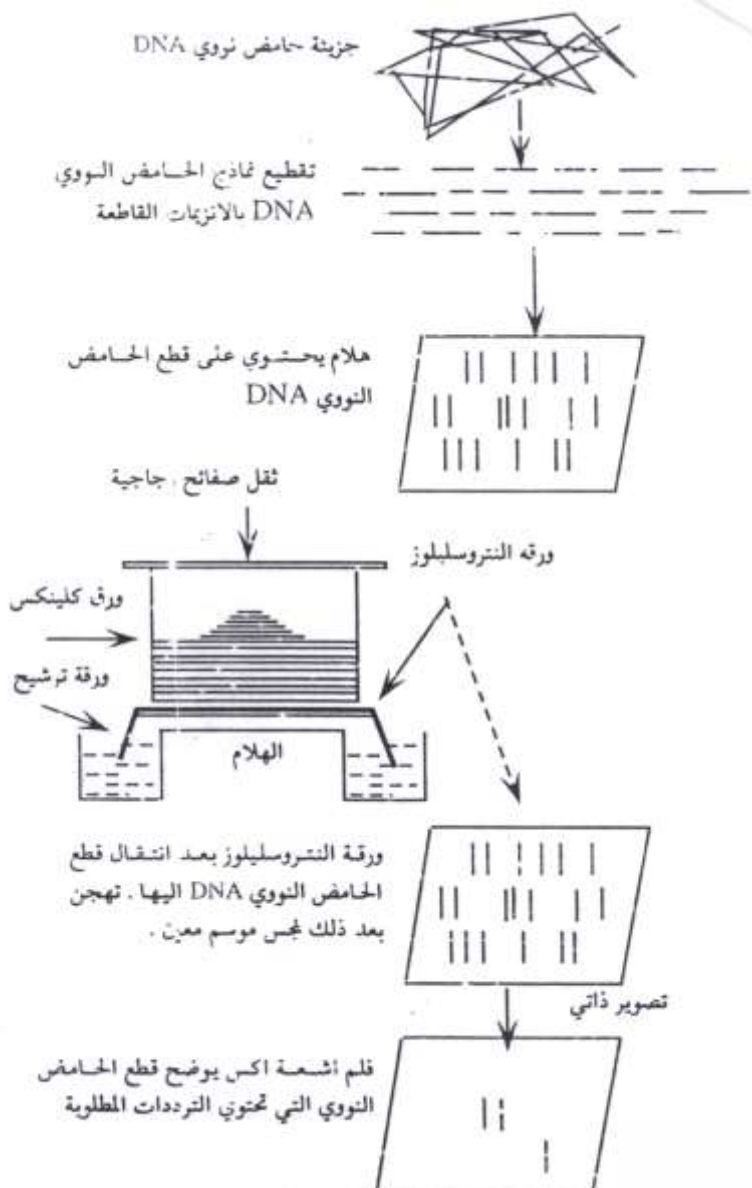
طريقة بصمة ساوثرن :Southern Blot

تتلخص هذه الطريقة في تغيير قطع الحامض النووي DNA المعاملة بالأنزيم القاطع عبر هلام الأجاروز في حقل كهربائي ثم معاملة الهلام معاملة خاصة بواسطة محليل وثم نقل قطع الحامض النووي إلى غشاء.

يتم معاملة هلام الأجاروز الذي يحتوي على قطع الحامض النووي أو لاً بواسطة محلول حامض الهيدروكلوريك (0.25 مولاري) لمدة عشر دقائق لأجل تكسير قطع الحامض النووي وهي في الهلام إلى قطع صغيرة لتسهيل انتقالها إلى العشاء. ينقل الهلام بعدها إلى محلول قاعدي (مثلاً محلول مؤلف من 0.5 مولاري هيدروكسيد الصوديوم و 1.5 موري ملح كلوريد السodiوم) لمدة ساعة واحدة حيث يعمل محلول القاعدي على فصل أشرطة الحامض النووي عن بعضها البعض وثم تتم معادلة الأسس الحامضي للهلام بغمراه في محلول متوازن لمدة 45 دقيقة يكون هلام الأجاروز في هذه المرحلة سهل التهشم لذلك يراعي الاهتمام الزائد في طريقه حمله من محلول ونقله إلى وعاء التنافس (يمكن استخدام وعاء الهررة الكهربائية في ذلك Electrophoresis) يتالف جهاز التنافس أو الامتصاص الشعري في من وعاء ذي خزانين جانبين للمحاليل ومنصة وسطية مرتفعة.

يتم وضع البفر أو المحلول المستخدم في الامتصاص الشعري في الخزانات الجانبية (يمكن استخدام محلول SSC  $\times 10$ ) وتبلي ورقة ترشيح مستطيلة الشكل وتوضع على المنصة الوسطية للجهاز بحيث تتتدلى جوانبها في محلاليل الخزانات الجانبية وتراعى إزالة الفقاعات الهوائية بين ورقة الترشيح المبللة وسطح المنصة الوسطية. ينقل الهلام على سطح ورقة الترشيح ثم يغطى بورقة النتروسيليوز أو ورقة النايلون (هابيوند) ويراعى أن تكون ورقة النتروسيليوز أو النايلون بنفس حجم الهلام كما تراعى إزالة جميع الفقاعات التي يمكن أن توجد بين الورقة والهلام. ولأجل التخفيف من مشكلة الفقاعات الهوائية فإنه يفضل غمس الورقة في محلول الخزانات قبل وضعها فوق الهلام.

توضع بعد ذلك كمية كبيرة من أوراق الكلينكس بارتفاع انج واحد على الأقل فوق ورقة النقل ثم يوضع ثقل بوزن كيلوغرام مثل استخدام قطعتي زجاج مربعة الشكل (20 $\times$ 20 سم) فوق أوراق الكلينكس ويترك الجهاز لمدة 10-6 ساعات لإفساح المجال أمام قطع الحامض النووي بالانتقال الكامل إلى ورقة النتروسيليوز أو النايلون (الشكل 8-14).



الشكل 8-14: طريقة وذمة ساوترن لتحليل قطع الحامض النووي DNA باستخدام مجس موسم معين.

تم عملية انتقال قطع الحامض النووي من الهلام إلى ورقة النقل عندما يقوم البفر أو المحلول في الخزانات الجانبية باختراق الهلام بعد انتشاره

في ورقة الترشيح السفلية التي تلاصق المنصة الوسطية وباتجاه ورقة النتروسيليوز أو النايلون حاملاً معه قطع الحامض النووي. وعندما تصل هذه إلى ورقة النتروسيليوز أو النايلون فإنها تلتتصق بها بينما يستمر محلول الخزانات باختراق الورقة باتجاه أوراق الكلنكس التي تمتصه وتسرع في حصول العملية وهكذا فإن حزم الحامض النووي تنتقل إلى ورقة النتروسيليوز النايلون وتشغل نفس الموقع الذي كانت تشغله في الهلام. وبعد الانتهاء من عملية النقل يزال الثقل ورق الكلنكس ثم تزال ورقة النتروسيليوز ويتم توسيمها بإشارة على سطحها السفلي لتعيين السطح الذي انتقلت إليه حزم الحامض النووي ثم تجف الورقة ويثبت الحامض النووي عليها بوضعها بين ورقتين ترشيح كبيرة الحجم وتوضع في جهاز صفيحة ساخنة Hot Plate مرتبطة مع مفرغة هوائية ويراعى أن يكون السطح الذي يحتوي على حزم الحامض النووي إلى الأعلى لأجل عدم ضياع حزم الحامض النووي أثناء الشفط. ويجري الشفط لمدة ساعتين بدرجة حرارة 80°C. بعدها تصبح الورقة جاهزة للتهجين بالمجلس المناسب.

### تهجين أوراق النتروسيليوز أو النايلون:

يتم تهجين هذه الأوراق باستخدام حقيبة بلاستيكية ذات نهاية عريضة سفلية مفتوحة ويمكن غلقها بواسطة الحرارة عند الحاجة ونهاية علوية مغلقة إلا من أنبوب بلاستيك ذي سدادة خاصة.

وتشبه هذه الحقيبة تماماً أكياس الدم المستخدمة عند حفظه. كما تستخدم في عملية التهجين قطعتان مستطيلتا الشكل وأصغر من حجم الحقيبة تكون هذه القطع مثقبة بهيئة المنخل وعادة مصنوعة من البلاستيك.

يتم وضع ورقة النتروسيليوز أو النايلون بين القطع المثقبة ويتم إدخالها في حقيبة التهجين ثم تغلق النهاية السفلية لها بواسطة الحرارة والضغط الميكانيكي. تعامل الورقة أولاًً بواسطة محلول قبل التهجين Pre-hybridization لمدة ساعة بدرجة حرارة 65°C (بالنسبة لأوراق النايلون) أو لمدة 12 ساعة بدرجة حرارة 42°C (بالنسبة لأوراق النتروسيليوز والنايلون أيضاً). يحقن محلول قبل التهجين (يمكن استخدام محلول الثاني: كامل محلول SSC  $\times$  5 و 1 سم<sup>3</sup> محلول دينهارت و 2.5 سم<sup>3</sup> ماء قطر 25 ميكروجراماً DNA معزولاً من سمك السالمون أو الثور

مفصول الأشرطة (denatured) (يتألف محلول دينهارت من خليط مؤلف من جزء واحد لكل من محلول 400 Ficol و PVP و BSA وتخلط الأجزاء قبل إجراء عملية التهجين مباشرة) في الحقيقة وتغلق الفتحة الأنبوية بعد ذلك بإحكام.

يوضع الكيس في حمام مائي بدرجة حرارة 65°C لمدة ساعة واحدة أو بدرجة حرارة 42°C لمدة 12 ساعة ويراعى رج الحقيقة من وقت لآخر تتم معاملة هذه الأوراق بمحلول قبل التهجين لأجل التخلص من بعض قطع الأحماض النووية التي لم تثبت بشكل جيد على الورقة وكذلك لأجل التصاق الأشرطة المفردة للحامض النووي DNA السمعي المستخدم في محلول مع المواقع غير المستهدفة في التهجين لإفساح المجال أمام المجلس للالتصاق مع المواقع النظيرة أو المكملة له. بعد الانتهاء من عملية تعريض الورقة لمحلول قبل التهجين يضاف محلول المجس الموسم إلى محلول قبل التهجين من الفتحة الأنبوية كما يضاف نصف سـم<sup>3</sup> من محلول صوديوم دودوسيل سلفيت Sodium Dodecyl Sulphate 3% و 2 سم<sup>3</sup> من محلول دكستران كبريتني Dextran sulphate وتغلق الفتحة الأنبوية مرة أخرى بصورة محكمة ويخلط محلول جيداً عن طريق تقليل الحقيقة لعدة مرات قبل وضعها في الحمام المائي.

توضع الحقيقة بعد ذلك في حمام مائي بدرجة 65°C لمدة ساعة مع رج الحقيقة من وقت إلى آخر.

يراعى في حالة استخدام المجسات الموسمية بنظائر مشعة حارة استخدام الكفوف الواقية والقيام بهذه المهمة خلف الحاجز البلاستيكية لضمان التقليل من التعرض للإشعاعات.

بعد الانتهاء من الوقت اللازم للتهجين يتم تفريغ الحقيقة أولاً من سوالتها ثم قطع نهاية الحقيقة وإخراج الورقة المهجنة.

تغسل الورقة جيداً بمحاليل ملحية مخففة مدرجة التركيز بحيث تغسل أولاً بال محلول الأكثر تركيزاً فالأقل وهكذا وبזמן إجمالي قدره 1-2 ساعة درجة حرارة تتراوح بين درجة حرارة الغرفة و 65°C. ويذكر أن محاليل الغسيل تختلف حسب نوع الورق المستخدم في النقل والتهجين كما تعتبر هذه الخطوة حرجة جداً ويجب ضبط الظروف المناسبة من تركيز المحاليل ودرجة الحرارة وزمن الغسيل.

تؤخذ ورقة التهجين بعد ذلك وتجفف بواسطة ورق ترشيح وتغطى من الجانبين بواسطة نايلون رقيق Cling Film وتوضع في غطاء معدني مزدوج وفي الغرفة المظلمة وتتم تغطية الورقة أشعة أكس ويغلق الغطاء المعدني جيداً ويوضع بدرجة حرارة 70-7 م لمنتهى 10-7 أيام لإتاحة الفرصة للإشعاعات بترك آثارها بصورة واضحة على الفلم الفوتوغرافي. يحمض الفلم بعد ذلك في غرفة مظلمة وبعد الانتهاء من التحميض يغسل الفلم جيداً لإزالة آثار المواد الكيميائية ويترك ليجف ثم تحل نتائجة لاحقاً.

كما يمكن استخدام مواد مناعية بدلاً من المجرسات المشعة لنفس الغرض.

#### وذمة نورثرن :Northern Biotting

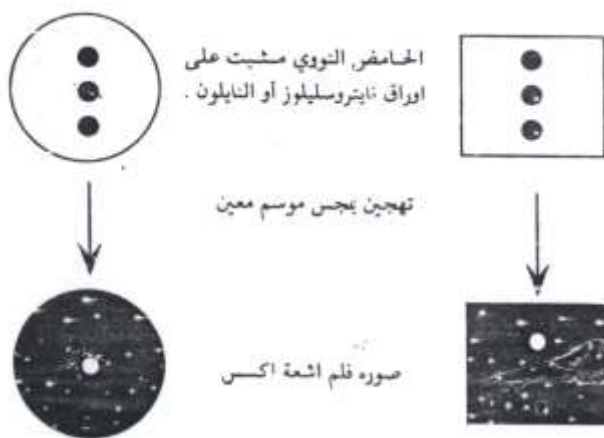
على الرغم من الكفاءة العالية لطريقة ساوثرن في نقل قطع الحامض النووي DNA إلى ورق النتروسليلوز فإن هذه الطريقة غير مناسبة في ظروفها لنقل الحامض النووي RNA لذلك فإنه تم تطوير طريقة أخرى يتم فيها معاملة الورق المستخدم في النقل كيميائياً لجعله ملائماً لنقل الحامض النووي RNA.

سميت هذه الطريقة بذمة نورثرن ولا تختلف عن الطريقة السابقة سوى في نوع الورق المستخدم. تهجن هذه الأوراق باستخدام مجرس موسم لحامض نووي DNA أو متمم cDNA.

#### تبقيع الحامض النووي :Dot blot

يمكن ثبيت الحامض النووي DNA دون معاملة بالأنزيمات القاطعة كما في الطريق السابقة دون الحاجة إلى استخدام الهلام وغيره. يتم بأخذ كميات محددة من الحامض النووي وثبيته بشكل قطرات على ورق نايتروسليلوز أو نايلون ثم ترك لتجف بعدها تعامل بمحلول حامض الهيدروكلوريك لمدة خمس دقائق والمحلول القاعدي لخمس دقائق أخرى ثم تجف بأوراق ترشيح ويثبت الحامض النووي بطريقة الصفيحة الساخنة بدرجة حرارة 80 م وجهاز الشفط السابق ذكره.

تهجن بعد ذلك الأوراق بنفس الطريقة التي وردت في تهجين أوراق النترسليلوز أو النايلون (الشكل 8-15).



الشكل 8-15: تبقيع الحامض النووي DNA عن طريق أوراق النتروسليلوز أو النايلون.

### تهجين التحضيرات الخلوية :*In situ hybridization*

يتم في هذه الطريقة تعين موقع مورث معين على الصبغيات باستخدام مجس موسم إشعاعياً (يستخدم عادة لهذه الغرض مجس موسم بنظير الهيدروجين H3) وطريقة الصباغة المعروفة بتحزم G- Banding (G- Banding) لتعيين الصبغي وموقع المورث. يمكن في هذه الطريقة استخدام تحضرات خلوية من المزارع النسيجية أو القمم النامية للنباتات أو الأنسجة الحية بعد معاملات كيميائية خاصة.

تتلخص هذه الطريقة باستخدام خلايا منقسمة مثبتة في الطور الاستوائي Met-aphase ويمكن الحصول على هذه الخلايا في هذا الطور عن طريق إضافة مادة الكولسميد Colcemide أو الكولجسين Colchesin بتركيز 3 ميكروجرام / سم<sup>3</sup> إلى الخلايا المنقسمة ولمدة ساعتين. كما يمكن إضافتها لدوارق الماء الذي ينمو فيه النبات في حالة تحضير الخلايا من القمم النامية الجذرية. تثبت الخلايا هذه على شرائح زجاجية نظيفة تماماً وتعامل مع محلول مخفف لتحطيم جدران الخلايا والنووى وإطلاق مجاميع الصبغيات. تثبت هذه على الشرائح عن طريق معاملتها مع خليط من كحول الإيثانول وحامض الخليك الثلجي Glacial acetic acid ثم

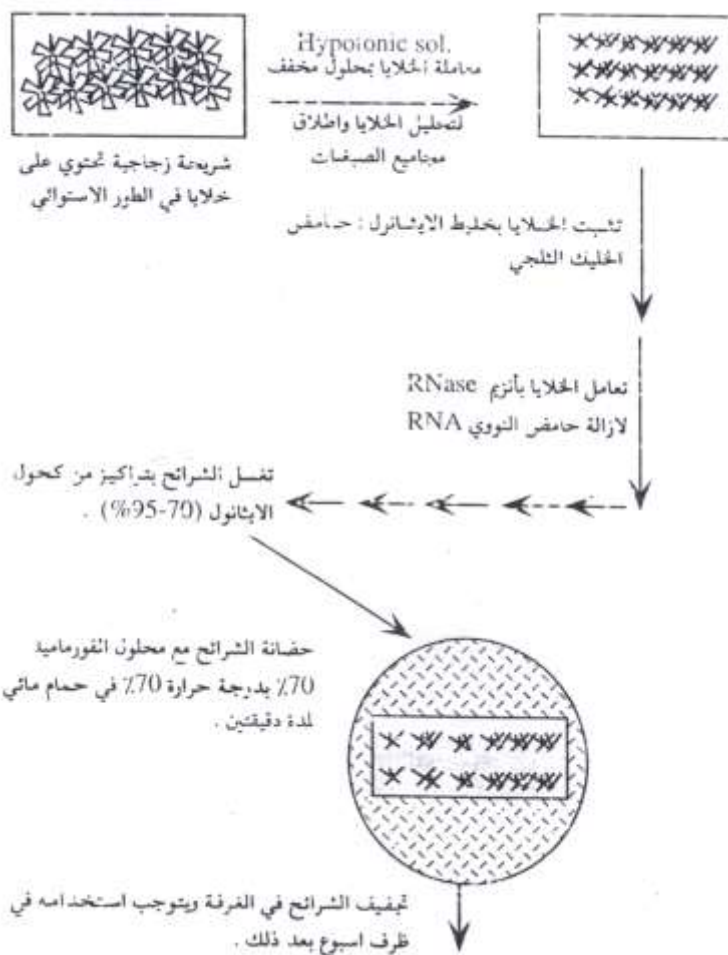
تجف الشرائح بدرجة حرارة الغرفة وتستخدم للتهجين خلال أسبوع من ذلك.

تعامل هذه الشرائح لأجل تهيئتها للتهجين بمحلول أنزيم Rnase بتركيز 100 ميكروجرام/سم<sup>3</sup> وبدرجة حرارة 37°C لمدة ساعة. تغسل بعدها بمحاليل مدرجة من الإيثانول (70-95%) تعامل بمحلول الفورمamide 70% بدرجة حرارة 70°C لمدة دقيقتين -خمسة أو بمحلول هيدروكسيد الصوديوم 15% لأجل فصل أشرطة الحامض النووي DNA في الصبغيات. تغسل الشرائح بعد ذلك بمحاليل الإيثانول المدرجة وتجفف بدرجة حرارة الغرفة (الشكل 16-8).

توضع الشرائح فوق أوراق مبللة بالفورمamide 70% ومحلول ملحي مخفف في أطباق ويوضع محلول التهجين الذي يحتوي على المجس الموسن إشعاعياً فوق كل شريحة. تغلق الأطباق وتحضر بدرجة حرارة 37°C لمدة 13 ساعة. تغسل الشرائح بعد الحضانة بمحاليل ملحية مختلفة التركيز لإزالة المواد المشعة غير المرتبطة والزائدة ثم تغسل في محلاليل الكحول المدرجة. تجف الشرائح وتغطى في غرفة مظلمة بطبقة رقيقة من الهلام الفوتوغرافي Photographic emulsion وتحفظ الشرائح في صندوق أسود محكم الغلق بدرجة حرارة 70°C لمدة أسبوع أو أكثر.

تحمض الشرائح في غرفة مظلمة وتغسل بعد ذلك بماء مقطر وتصبغ بصباغة تحزم G-T染色 بعد ذلك بواسطة المجهر الضوئي المركب حيث يظهر بقطعة فضية أو سوداء فوق صبغيات معينة تمثل موقع المورث المطلوب تعين موقعه (شكل 17-8).

ويذكر أن هذه الطريقة حساسة جداً وتطلب المهارة واستخدام محلاليل معروفة التأثير خصوصاً في الغسل بعد التهجين. إذ يمكن في حالة عدم ضبط الطريقة الحصول على بقع فضية غير حقيقة تجعل من الصعوبة تحديد موقع المورث المطلوب. ويمكن استخدام التحاليل الإحصائية في تعين هذه النتائج ولكنها قد تكون غير مؤكدة.



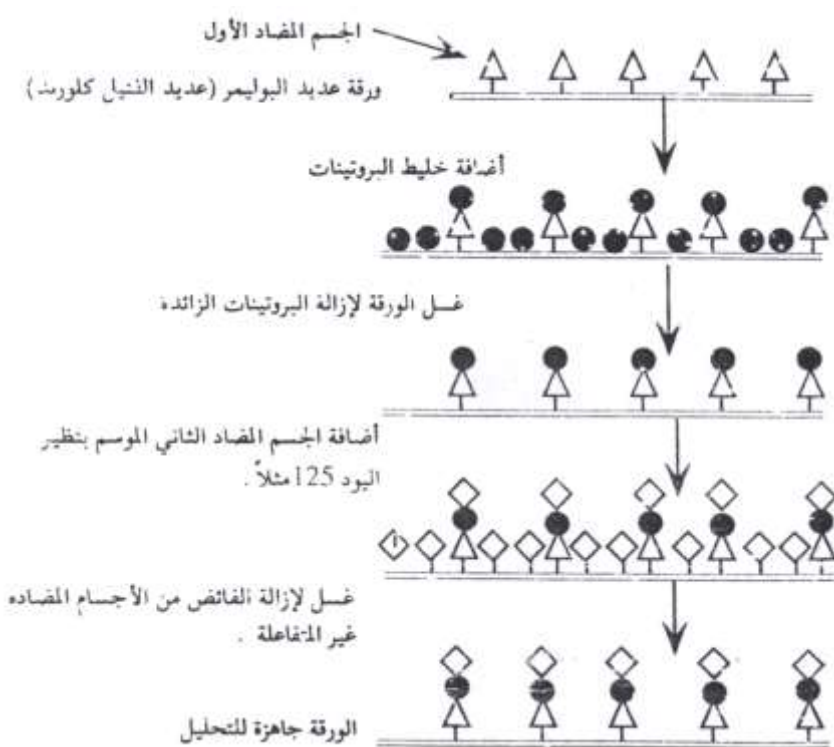


**الشكل (8-17): تهجين الصبغيات في التحضيرات الخلوية.**

**تهجين البروتينات أو وذمة ويسترن blotting:** Western Blotting

يمكن الكشف عن بروتين معين بطرق مختلفة ولكن هناك ثلاثة طرق رئيسية لعمل ذلك منها ما يدعى بالقياس المناعي الجاف Solid phase

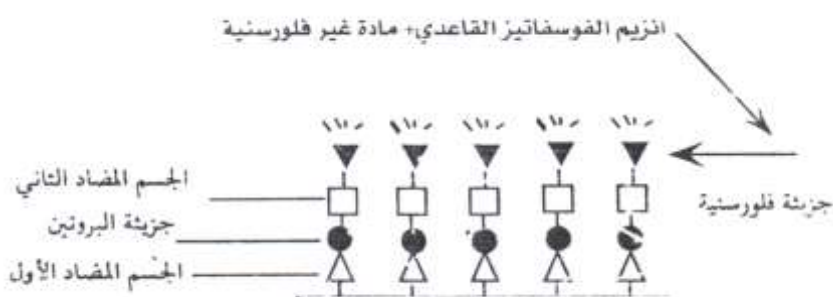
وتلخص هذه الطريقة بوضع جسم مضاد للبروتين المطلوب الكشف عنه على ورقة مؤلفة من عديد البوليمرات ثم يوضع نموذج خليط البروتينات على الورقة حيث سترتبط الأجسام المضادة مع البروتين الخاص بها وتلتتصق بقوه على سطح الورقة مرة ثانية لإزالة المواد غير المتفاعلة ويتم قياس قوه الإشعاع للتعرف على كمية البروتين المطلوب في العينة المفحوصة (شكل 8-18).



الشكل 8-18: القياس المناعي الجاف ويمكن في هذه الطريقة تعين كمية البروتين أو نوعه أو كمية الأجسام المضادة في عينة من الدم أو البول أو خليط بروتيني باستخدام مجس إشعاعي أو فلورنسي.

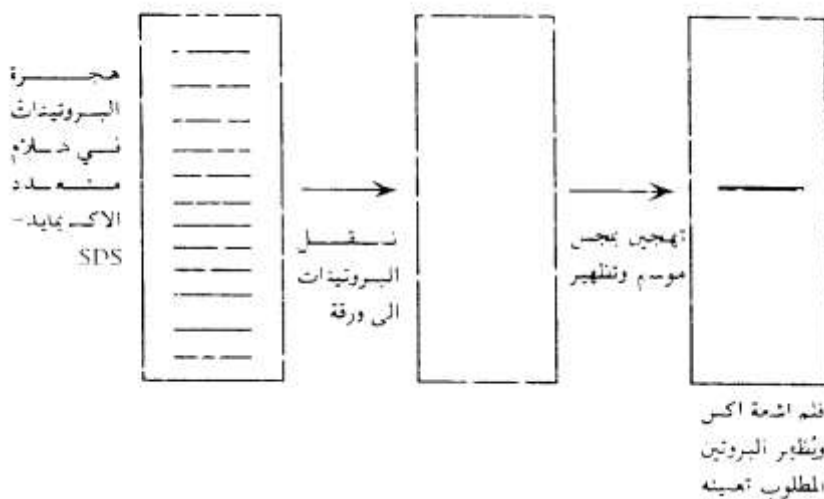
(شكل 7-7) وقد تم زيادة حساسية هذا الاختبار ذلك بإضافة إنزيم الفوسفاتيز القاعدي Alkaline Phosphatase الذي يعمل على إكساب الجسم المضاد المتخصص الثاني وميضاً فلورسينياً يمكن الكشف عنه تحت

المجهر الفلورسني المزود بالأشعة فوق البنفسجية وسميت هذه الطريقة بطريقة اليزا Elisa وهي مختصر لطريقة قياس الامتصاص المناعي المرتبط بالانزيم Enzyme linked immunosorbent. تعتبر طريقة اليزا الطريقة الثانية في الكشف وتحديد كمية البروتينات (شكل 8-19).



الشكل 8-19: طريقة القياس المناعي المرتبط بالانزيم ELISA حيث يتم توفير جزيء فلورسني من التفاعل الانزيمي لمميز الأجسام المضادة المتفاعلة مع البروتين المطلوب تعينه أو تقدير كميته.

اما الطريقة الثالثة فهي وذمة ويسترن. وفي هذه الطريقة يتم ترحيل او هجرة البروتينات في هلام مؤلف من عديد الاكريليميد المحتوي على مادة SDS ثم تنتقل حزم البروتينات إلى ورق مصنوع من عديد البوليمر (النتروليوز) وتهجن بعد ذلك بجسم مضاد متخصص موسم شعاعياً او موسم باليوتيين وبعد الانتهاء من التهجين تغسل الورقة لإزالة المواد غير المرتبطة وتغطى بفلم أشعة أكس في غرفة مظلمة وتحفظ لفترة معينة بدرجة حرارة 70°C ثم تحمض ويتم تحليل النتائج بعد ذلك حيث تظهر حزمة البروتين المطلوب تشخيصه كحزمة سوداء على أشعة أكس (شكل 8-20).



الشكل 8-20: كشف البروتين عن طريق وذمة ويسترن وتظاهر الحزمة السوداء في فلم أشعة إكس التي تقابل البروتين المطلوب تعبينه.

قراءة تسلسل ترددات الحامض النووي :DNA Sequencing DNA أحد إيجاد طريقة لمعرفة تسلسل ترددات الأحماض النووية ثورة حقيقة الوراثة الجزيئية والهندسة الوراثية حيث تمكّن الباحثون بواسطتها من معرفة تركيب المورثات بالتفصيل وكذلك النيوكليوتيديات المحيطة بها والتي يعتقد بعضها تأثيراً كبيراً في تنظيم عمل المورثات.

يرجع نشر أول تسلسل لقطعة حامض نووي يبلغ طولها 5386 زوجاً قاعدياً مأخوذاً من العائـي  $\Phi \times 174$  إلى عام 1975 ثم تبعها تسلسل الحامض النووي لفايروس السيميـان 40 SV 5243 (5243 زوجاً قاعدياً) عام 1977 وتسلسل البلازمـيد PBR 322 (4363 زوجاً قاعدياً). وفي عام 1981 قام سانجر ومساعدوه بنشر تسلسل صبغي المايتوكندرـيا البشرـية الذي يبلغ طوله 16.5 كيلو قاعدة وصبغي العائـي لا مـدا الذي يبلغ طوله 49 كيلو قاعدة عام 1983.

أن هناك طرـيقـتين لـقـراءـة تـسلـسل تـرـددـاتـ الـحـامـضـ الـنوـويـ DNA ظـهـرـتـ كـلـاـهـماـ فـيـ سـنـةـ 1977ـ وـهـاـ طـرـيقـةـ ماـ كـسـامـ وجـبـرـتـ Maxam-

طريقة سانجر- كولسون m. Gilbert Method وطريقة سانجر- Coulson إلا أنهما تختلفان في تفاصيلهما كثيراً.

### طريقة ماكسام وجلبرت :Maxam- Gilbert Method

تعرف هذه الطريقة أيضاً باسم الشق الكيميائي المختص Specific Chemical Cleavage وتخلص باستخدام شريط مفرد من الحامض النووي DNA موسم النهاية بنظير الفوسفور 32 (P<sup>32</sup>) ويستخدم لذلك عادة إنزيم كاينيز عديد الببتيد Polypeptidal Kinase الذي يضيف الفوسفور إلى مجموعة الهيدروكسيل في النهاية الخامسة للشريط.

يتم كسر هذا الشريط في موقع عند أحد النيوكليوتيدات الأربع وبصورة تفضيلية عن طريق المعاملة بمواد كيميائية متخصصة. ويؤدي ذلك إلى إنتاج أشرطة مختلفة الطول تبدأ دائماً من النهاية الموسمية وانتهاء بقاعدة معينة، ثم تفصل هذه الأشرطة عن طريق الهجرة الكهربائية باستخدام هلام عديد الأكريليميد الذي يمكنه فصل هذه الأشرطة عن بعضها حتى لو كان الاختلاف بالطول في نيوكلويوتيد واحدة فقط. ثم يغطى الهلام بعد ذلك بفلم أشعة أكس لفترة معينة في الظلام والبرودة ويحمض ويقرأ أثر الإشعاع.

يتم إنتاج الأشرطة مختلفة الأطوال والمعروفة النهايات عن طريق استخدام مواد Dimethyl sulfate التي يضيف مجموعة مثيل (CH<sub>3</sub>) لذرة النيتروجين السابعة في الجوانين والثالثة في الأدينين. يتم التخلص من القاعدة النتروجينية المميّلة بالتسخين عند أس هيدروجيني متعدد وهكذا يتم إنتاج شريط ذي نيوكلويوتيد خال من القاعدة النتروجينية. يكسر العمود الفقري للشريط عندما في موقع هذه النيوكليوتيدية عن طريق إزالة حلقة السكر الخامس وذلك بتسخين الأشرطة بوجود مادة قلوية قاعدية مثل هيدروكسيد الصوديوم.

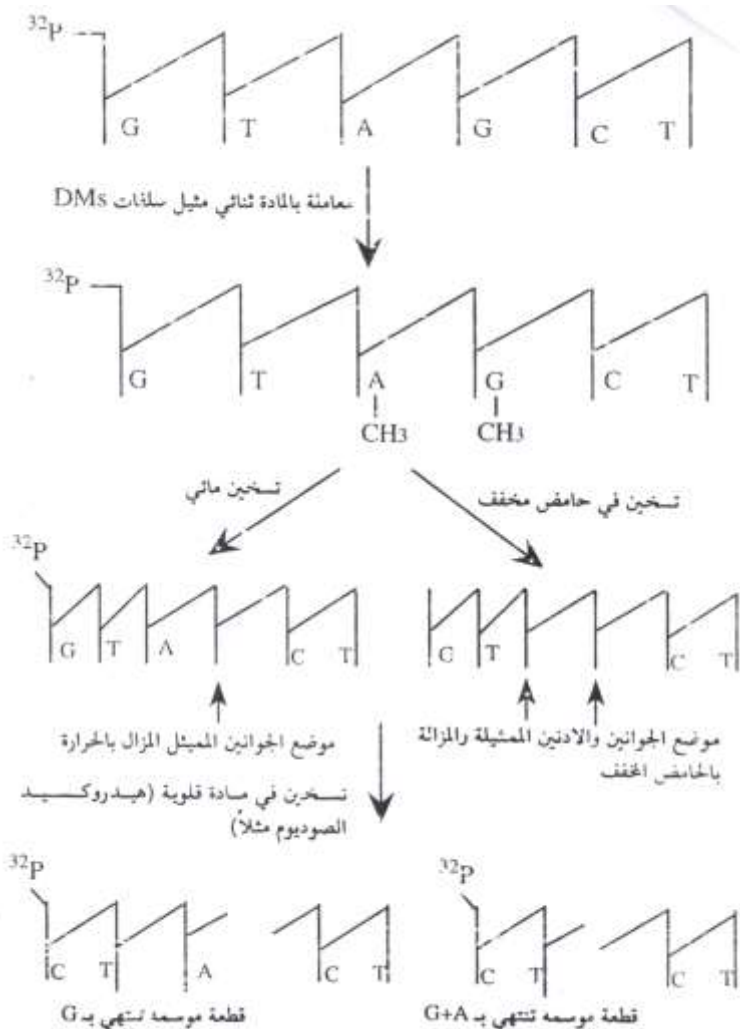
إن الإشرطة الناتجة يتم كسرها من النيوكليوتيدات الحاوية على الجوانين لأن هذه القاعدة لها قابلية كبيرة جداً للارتباط مع مجموعة المثيل أكثر بكثير مما للأدينين ويمكن إزالتها بالتسخين المائي فقط. وهذا يمكن الحصول على أشرطة مختلفة الطول تبدأ بالفسفور الموسوم بنظير الفسفور 32 وتنتهي بنبيوكليوتيدات تحتوي على الجوانين. ويمكن الحصول على أشرطة تنتهي بنبيوكليوتيدات تحتوي على الجوانين أو الأدينين وذلك بتسخين الأشرطة بعد إضافة مجموعة المثيل في حامض مخفف تم

تسخينها بوجود مادة قلوية لإزالة السكر. وهكذا يتم إنتاج أشرطة تنتهي بالقاعدة G في الحالة الأولى وأشرطة بالقاعدتين G+A في الحالة الثانية (الشكل 21-8).

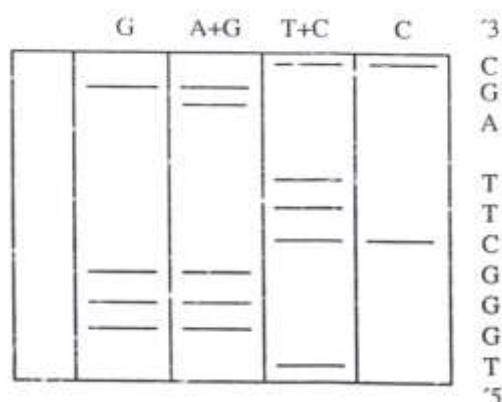
أما بالنسبة للبأيرميدينات (السايتوسين والثايمين) فإنه يتم ميثانتها بإضافة الهيدرانيين Hydrazine ثم إزالتهم بالتسخين المائي وثم كسر الأشرطة بإضافة البريدين Piperidine أن السايتوسين والثايمين يكونان متساوين في الشدة لذلك فإنه يتم إزالتهم سوية بعد الميثانة.

إن الأشرطة الناتجة عن هذا التفاعل مختلفة الطول ولكنها جميعاً تنتهي بالسايتوسين والثايمين (C + T) ولأجل التمييز بين الأشرطة فإنه يتوجب الحصول على أشرطة مختلفة الطول تنتهي جميعها بالسايتوسين فقط أو الثايمين فقط.

ونظراً لأن وجود ملح كلوريد الصوديوم بعيارية 2 مولاري (2M) مع الهيدرازين يثبط التفاعل مع الثايمين فإنه يتم عندئذ الحصول على أشرطة تنتهي جميعاً بالسايتوسين فقط (C) وبعد الانتهاء من هذه التفاعلات يتم تهجير كل منها في موقع خاص كهربياً باستخدام هلام عديد الأكريلمايد وتنتكامل عملية الحصول على صورة إشعاعية لها ويقرأ تسلسل ترددات الحامض النووي بمقارنة G و A و G+A و C و C-T.



$^{32}\text{p}$ -TGGGCTTAGC	$^{32}\text{p}$ -TGG
	$^{32}\text{p}$ -TGGG
	$^{32}\text{p}$ -TGGGCTTAG
A نوع الأشرطة التي تنتهي بالقاعدة C أو T	A نوع الأشرطة التي تنتهي بالقاعدة G أو C
$^{32}\text{p}$ -T	$^{32}\text{p}$ -TG
$^{32}\text{p}$ -TGGGC	$^{32}\text{p}$ -TGG
$^{32}\text{p}$ -TGGGCT	$^{32}\text{p}$ -TGGG
$^{32}\text{p}$ -TGGGCTT	$^{32}\text{p}$ -TGGGCTT
$^{32}\text{p}$ -TGGGCTTAGC	$^{32}\text{p}$ -TGGGCTTAG
وعند إجراء الهجرة الكهربائية لها والحصول بعد ذلك على فلم أشعة إكس فإن النتائج ستكون كما هو في الشكل (22-8).	



الشكل 8-22: قراءة تسلسل التردد 5C-3 TAGGCTTAG حسب طريقة ماكسام وجبلرت.

### طريقة سانجر- كولسون :Sanger- Coullson method

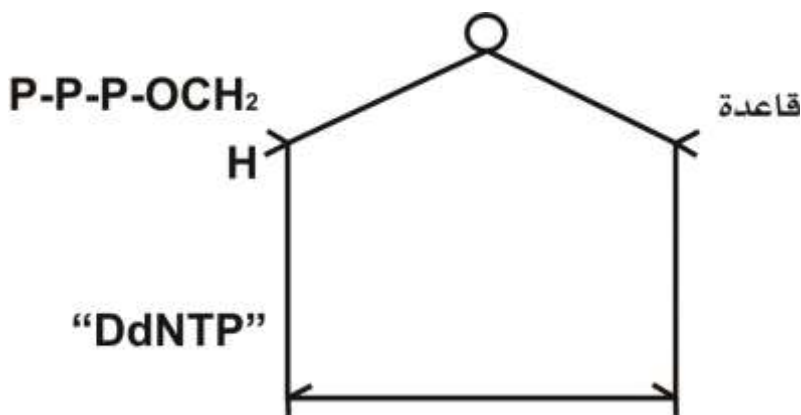
تعتمد هذه الطريقة على استخدام جزيئية 2,3 dideoxy nucleoside triphosphate وهي من مشابهات النيوكليوتيدات الطبيعية وتمكن من الاتحاد في تفاعل تصنيع سلاسل الحامض النووي DNA بشكل اعتيادي

من خلال النهاية الفوسفورية الخامسة لها ولكنها لا تتمكن من الارتباط مع النيوكليوتيد التالي لعدم قدرتها على توليد أصارة الفوسفور ثنائي الاستر حيث لا تمتلك هذه الجزيئات النهاية الهيدروكسيلية ( $3\text{OH}$ ) الضرورية لتوليد مثل هذه الأصارة (شكل 23-8).

لهذا السبب فإن نمو سلسلة الحامض النووي سيتوقف حال دخول هذه الجزيئة في البناء. ونظراً لوجود أربعة أنواع من الجزيئات المشابهة نظيره النيوكليوتيدات الطبيعية فإنه أصبح بالإمكان الحصول على سلاسل حامض نووي تنتهي بنيوكليوتيد معروف القاعدة التتروجينية. لذلك فإن هذه الطريقة تستلزم إجراء أربعة تفاعلات كيميائية تتم إضافة جزيئة مشابهة واحدة فقط إضافة للنيوكليوتيدات الطبيعية الأربع في كل تفاعل للحصول على أربعة أنواع من السلاسل التي تنتهي كل منها بقاعدة مختلفة. وبالهجرة الكهربائية لها على هلام عديد الأكريليمайд فإنه سيتم الحصول على حزم مختلفة الحجم تمثل كل منها سلسل القاعدة البديلة في قطعة الحامض النووي. فمثلاً إذا كانت الجزيئة النظير هي 2.3dideoxy cytosine.dd CTP triphate وكانت الجزيئة النظير هي ddGTP فإن الحزم الناتجة تقرأ على أنها G وإذا وهكذا بالنسبة لبقية القواعد.

تستلزم طريقة سانجر-كولسون استخدام شريط مفرد من الحامض النووي DNA المطلوب معرفة سلسل نيوكلويوتيداته مهندس في العائين M13 وبإضافة بادئه قصير موسمة إشعاعياً (p32) إلى محلول العائين المهندس وراثياً بالقطعة المطلوبة وجود النيوكليوتيدات الطبيعية الأربع (يجب أن تكون أحدها موسمة بنظير الفوسفور 32) إضافة لقاعدة النظيرة dd (مثلاً ddATP) فإن أنزيم قطع الكلينو سيستخدم البادئة كنقطة بداية لتصنيع سلسلة جديدة أو شريط جديد للشريط المهندس والذي يستخدم كفالب ويستمر نمو الشريط الجديد حتى دخول جزيئة النظير ddATF في التفاعل حيث يتوقف التفاعل عند هذه القاعدة. وبما أن القواعد المضافة للتفاعل تحتوي بالإضافة للجزيء النظيرة ddATP على الجزيء الطبيعي dATP فإن توقف التفاعل لا يحدث دائماً عند أول نيوكلويوتيد يحمل الأدنين يدخل في التفاعل بل فقط عند دخول الجزيء النظيرة ddATP لذلك يتم الحصول على أشرطة أو سلاسل مختلفة الطول إلا أنها جميعاً تنتهي بجزيء نظير ddATP. فإذا ما تم إجراء أربعة تفاعلات

منفصلة كل منها يحتوي على جزيئه نظيرة dd مختلفة فإنه سيتم الحصول على أربع مجاميع من الأشرطة مختلفة النهايات.



الشكل 8-23: الشبيه الكيميائي 2,3dideoxynucleoside triphate المستخدم كبديل للنيوكليوتيد الطبيعي والذي يعمل على إيقاف البلمرة عند دخوله في البناء.

يجري بعد ذلك فصل هذه الأشرطة بواسطة الهجرة الكهربائية على هلام رقيق (أقل من نصف مليمتر سمكاً) من عديد الاكريليميد الذي يحتوي على اليوريما ودرجة حرارة لا تقل عن 60م (تساعد اليوريما والحرارة العالية على فصل الأشرطة المزدوجة للحامض النووي). وبعد تصوير نتائج الهجرة على فلم أشعة أكس تتم قراءة التسلسل اعتباراً من الحزمة البعيدة جداً والتي تمثل أقصر القطع.

فلو افترضنا أن شريط الحامض النووي المطلوب معرفة تسلسل نيوكليوتيداته مؤلف من التسلسل 5'-GAATTCTGTAATGC-3' وإن البادئة المستخدمة في التفاعل مؤلفة من التسلسل 3'-5'CTTAA-: فإنه بإجراء التفاعلات السابقة فإنه سيتم الحصول على أنواع الأشرطة التالية:

-أنواع الأشرطة في حالة استخدام الجزيئه النظيرة ddATP:

5'-CTTAAGCGAdd

5'-CTTAAGCGATTAdd

-أنواع الأشرطة في حالة استخدام الجزيئه النظيرة ddGTP:

`5-CTTAAGGdd

`5-CTTAAGCGGdd

`5-CTTAAGCGATTACGdd

-أنواع الأشرطة في حالة استخدام الجزيئية الناظرة ddCTP:

`5-CTTAAGCdd

`5-CTTAAGCGATTACdd

-أنواع الأشرطة في حالة استخدام الجزيئية الناظرة ddTTP:

`5-CTTAAGCGTdd

`5-CTTAAGCGATTdd

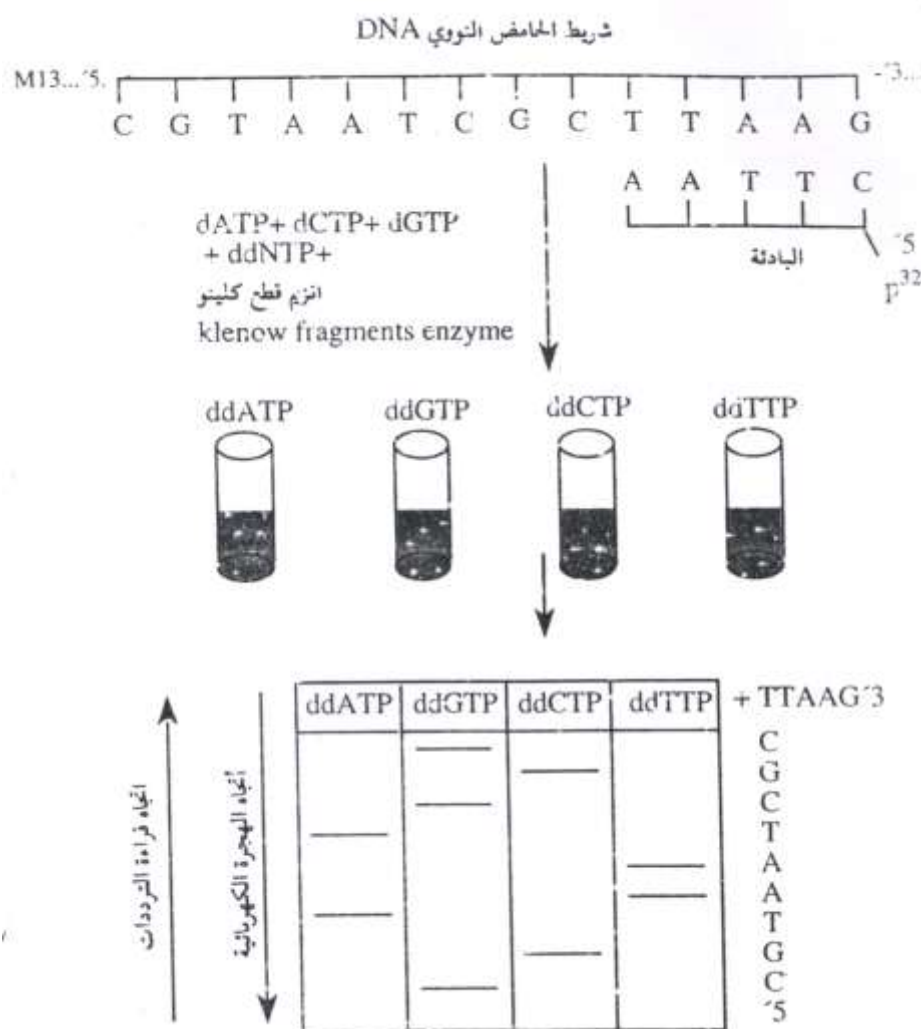
و عند إجراء الهجرة الكهربائية لها والحصول بعد ذلك على فلم أشعة أكس فإن النتائج ستكون كما في (الشكل 24-8).

وقد ابتكرت طريقة ثالثة نشرت عام 1980 من قبل سمت وجماعته في مجلة الطبيعة Nature تعتمد هذه الطريقة على وجود طرف مضيء فلورسني في البادئة ويكون لكل تفاعل طرف مضيء يختلف عن الطرف المضيء للتفاعلات الأخرى وتخلط التفاعلات جميعها بعد ذلك في أنبوبة واحدة وتفصل السلسل كهربائياً ويتم فحص الهلام بعد ذلك بطريقة الفحص الفلورسني المعروفة ابتداء من نهاية الهلام حيث يبدأ أول ورود لليوكليوتيد الأولي في تسلسل الحامض النووي المفحوص، وقد طورت هذه الطريقة بحيث أصبح الفحص يجري تلقائياً (أوتوماتيكياً) لكل تفاعل بصورة مستقلة ويعطي الجهاز خطوطاً بيانية ملونة حسب لون الطرف المضيء المستخدم في التفاعل (الشكل 25-8).

كما طورت طرق قراءة تسلسل نيوكلويوتيدات الحامض النووي DNA عن طريق استخدام الحاسوب حيث يقوم الحاسوب بتسجيل تسلسل النيوكليوتيدات آلياً وخصوصاً تلك التي تمثل حجم كبير من الحامض النووي.

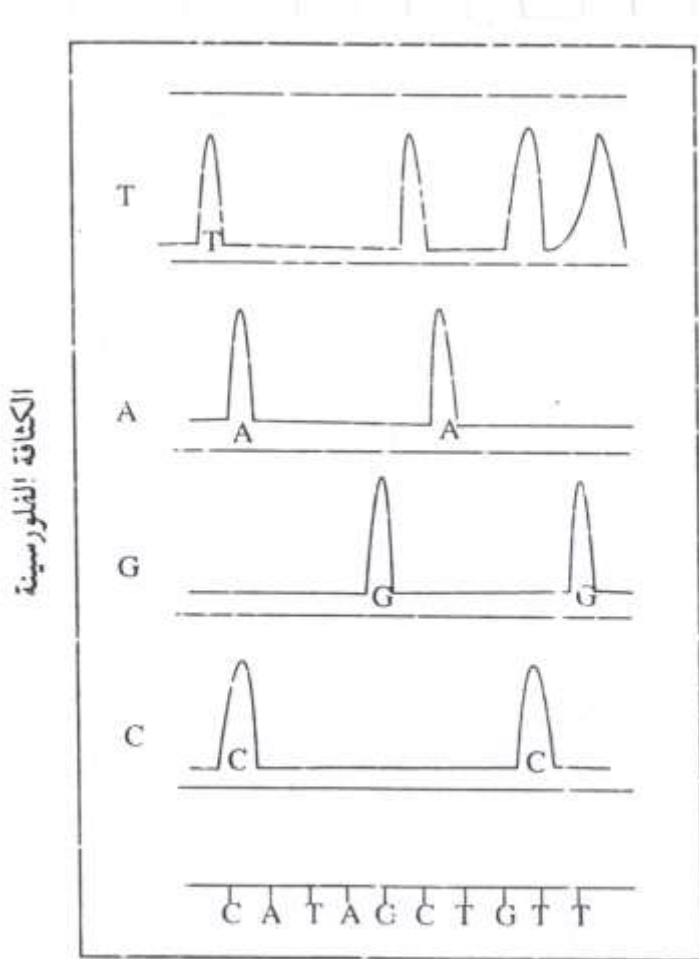
كما أن الحاسوب يقوم كذلك بتحديد موقع قطع الإنزيمات وكذلك موقع إشارات ابتداء وانتهاء تصنيع الحامض النووي RNA وتحديد الترددات المتراعكة Palindromes. كما أنه يمكن للحاسوب القيام بتحديد الترددات المتماثلة ونس بها عند مقارنة ترددات أنواع مختلفة

من الحامض النووي. وإعطاء تسلسل الأحماس الأمينية اعتماداً على تسلسل النيوكليوتيديات. وأصبح الحاسوب الآن جهازاً لا غنى عنه في الوراثة الجزيئية.



الشكل 8-24: طريقة سانجر كولسون في قراءة تسلسل ترددات نيوكلويديات الحامض النووي DNA. إن دخول جزيئة dd في التفاعل

تؤدي إلى إيقاف نمو سلسلة الحامض النووي عند موقع الدخول وعند استخدام أربعة أنواع من جزيئات dd فإنه يمكن الحصول على أربعة أنواع من جزيئات الحامض الموسمة النهائية.



تردد نيوكلبيوتيدات الحامض النووي DNA

الشكل 8-25: طريقة الفحص الفلورسني لقراءة تسلسل ترددات نيوكلبيوتيدات حامض نووي DNA معين. إن كل تفاعل يحتوي على طرف مضيء فلورسني ذي لون معين لذلك فإنه يمكن الحصول على

أشرطة موسمة بالطرف المضيء اعتماداً على القاعدة المستخدمة في التوسيم وتقرأ النتائج آلياً بواسطة الحاسوب.

### تفاعل سلسلة البوليميرز (PCR):

لقد استعاضت عملية تضخيم قطع DNA معينة أو مورثات معينة التي كانت تجري بربط هذه القطع مع بلازميد أو عائي ثم مضاعفتها داخل البكتيريا بطريقة جدية كلية وهي تفاعل سلسلة البوليميرز PCR. وأصبح الآن وباستخدام هذه الطريقة تضخيم المورثات إلى ملايين النسخ دون الحاجة إلى اتباع أسلوب الكلونة العام.

يعتمد هذا التفاعل على وجود نسخ مفردة من تردد DNA المراد تضخيمه إضافة إلى بادئة خاصة به وأنزيم بلمرة DNA. يعتبر أنزيم البلمرة Taq من أفضل الأنزيمات المستخدمة في هذه العملية نظراً لقابليته العالية على البلمرة بدرجات حرارة عالية واستقراريته بدرجات الحرارة التي تتراوح بين 94-95% المستخدمة في فصل الأشرطة المزدوجة. وأصبح إجراء هذا التفاعل لا يحتاج الكثير من الجهد نظراً لتوفر الإنزيم والبفر إضافة لأنواع مختلفة من البادئات التي تناسب تضخيم عدد كبير من المورثات. والأكثر من ذلك توفر الأجهزة الكهربائية التي تعمل ذاتياً بحيث أن عملية التضخيم لا تحتاج سوى تحضير التفاعل ووضعه في الجهاز بعد برمجته ليعمل بعد ذلك ذاتياً في توفير ظروف التفاعل وفصل الأشرطة المزدوجة.

وأصبحت حساسية هذا التفاعل عالية جداً حيث يمكن إجراءه على نسخة واحدة فقط كقالب. كما يمكن استخدامه لتضخيم قطعة DNA معينة في خلية واحدة كما يحصل في تحديد جنس الجنين أو استخدامه في التضخيم على التحضيرات النسيجية مباشرة.

ونتيجة لأهمية هذا التفاعل أصبح من التفاعلات المهمة التي يجب توفيرها في جميع مختبرات الوراثة الجزيئية والهندسة الوراثية.

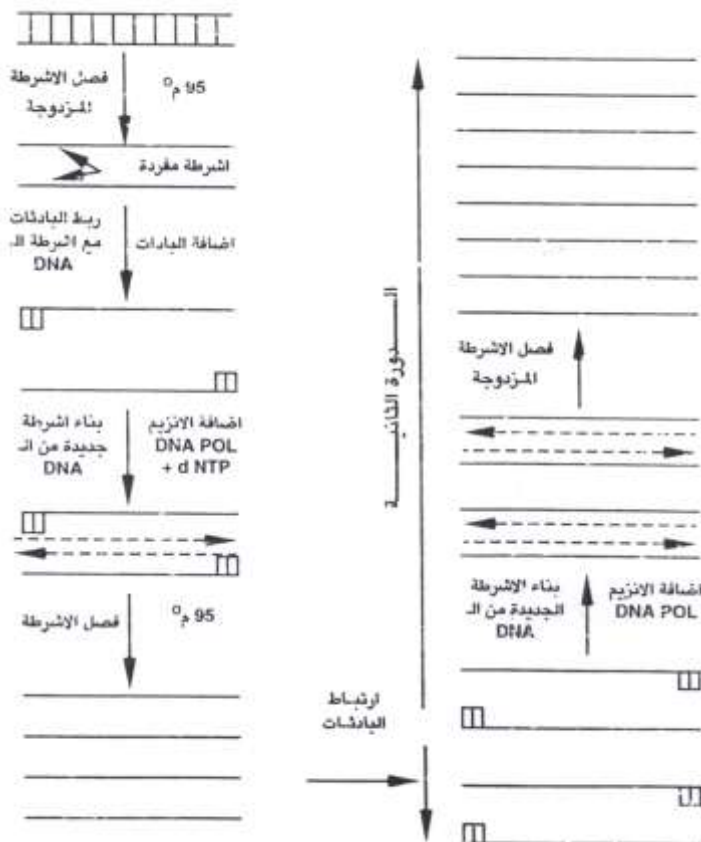
### تضخيم DNA بتفاعل PCR:

كما قلنا سابقاً فإن هذا التفاعل يستهدف تضخيم قطعة DNA معينة. لذلك فإن هذا التفاعل يحتاج إلى قالب مفرد من شريط DNA وبادئة

معينة إضافة للأنزيم Taq وبفره والنيوكريوتيدات المعروفة dNTP وتوفير ظروف معينة.

يببدأ التفاعل بالتصاق البادئات في النهايات الثالثة والخامسة في الموقع المطلوب تضخيمه ثم بدء عملية بناء نسخ للموقع المطلوب عن طريقة إضافة النيوكليوتيدات إلى البادئات وربطها مع بعضها، في نهاية الدورة الأولى من التفاعل فإنه سينتج لدينا أشرطة مزدوجة في الموقع المعين. لذلك فإنه يجب فصل هذه الأشرطة للحصول على أشرطة مفردة مرة أخرى. يتم ذلك عن طريق استخدام درجات حرارية عالية 94-95°C لفترة محددة يتم بعدها تخفيض درجة الحرارة المناسبة لبدء تفاعل البناء مرة أخرى لإنتاج أشرطة جديدة وهكذا. وفي كل مرة يتم فيها التفاعل وثم فصل الأشرطة تتضاعف عدد نسخ الموقع حتى الحصول على العدد المطلوب اعتماداً على عدد دورات التفاعل (شكل 8-26).

في حالة الحاجة إلى الحصول على مجس موسم إشعاعياً فإنه يضاف نيوكلريوتيد واحد أو أكثر موسم إشعاعياً ( $dCTP^{32}L$ ). يدخل النيوكليوتيد الموسم إشعاعياً في التفاعل معطياً أشرطة تمثل الموقع المعنى ولكنها موسم إشعاعياً.



الشكل 8-26: تخطيط لدورتين من دورات تفاعل PCR.

#### تشخيص الأمراض الوراثية بطرق الوراثة الجزيئية:

إن معظم التحليل الوراثي الجاري الآن لتشخيص الأمراض الوراثية أو لتحديد فرص الإصابة بهذه الأمراض أو تشخيص الحاملين لصفة هذه الأمراض من الآباء يعتمد أساساً على طرق الوراثة الجزيئية التي أثبتت بأنها طرق فعالة ومؤكدة لتحديد هذه الأهداف.

تستخدم في المختبرات الطبيعية المتقدمة عدة طرق للتشخيص الوراثي المرتبط مع بعض الأمراض والتنازرات والتشوهات الخلقية ومن أهم هذه الطرق:

- 1- استخدام الإنزيمات القاطعة أو المقيدة لتحديد وجود طفرة وراثية أو حذف (RFLPs).

2-استخدام مجسات وراثية خاصة بكل مرض أو تناذر لتحديد وجود عيب وراثي معين.

3-استخدام الطرق المناعية لتحديد بروتين معين مرتبط وجوده أو عدم وجوده بمرض معين.

4-تحديد موقع مورث معين مباشرة على الكروموسومات.  
ولأجل توضيح كيفية الاستفادة من هذه الطرق فإننا سنتطرق لأمثلة على استخدام هذه الطرق في التشخيص.

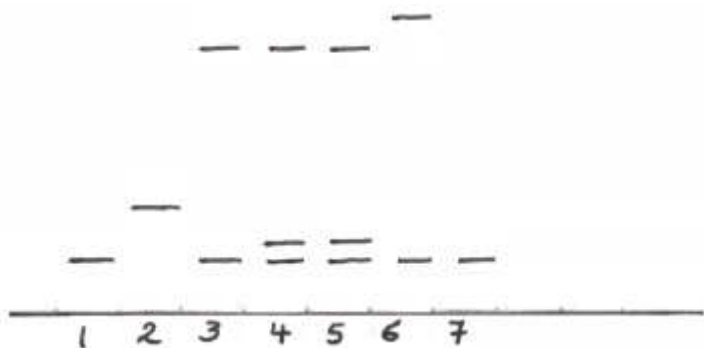
أولاً: استخدام الإنزيمات القاطعة لتحديد طفرة وراثية أو حذفها:

إن التطور التكنولوجي الهائل في مجال علوم الحياة والكيمياء الحيوية ساعد كثيراً في تحديد واستخلاص العديد من المورثات وشمل ذلك الكثير من المورثات أو محاورها المسؤولة عن بعض الأمراض الوراثية.

إن استخلاص هذه المورثات من مجموعة المادة الوراثية جعل من السهل على الباحثين على وضع خريطة وراثية لهذه المورثات وتحديد موقع القطع وعدد لها لكثير من الإنزيمات القاطعة أو المقيدة وهو ما وفر خريطة إنزيمية طبيعية لكل مورث.

إن وجود مثل هذه الخريطة يساعد كثيراً في اكتشاف حالات الطفرة الوراثية أو الحذف أو الزيادة التي يمكن أن تحصل بسبب ما في مورث معين لشخص معين (شكل 27-8 وشكل 28). إن استخدام الإنزيمات القاطعة من النوع الثاني يوفر خريطة ثابتة لكل مورث وعند حصول حالة مرضية مرتبطة مع مورث معنی فإنه من اليسير مقارنة الخريطة الإنزيمية للمورث غير الطبيعي عند استخدام إنزيم قطع محدد مع الخريطة الطبيعية للمورث عند استخدام نفس الإنزيم.

إن الطفرات الوراثية أو الحذف أو الزيادة التي يمكن أن تحصل في مواقع قطع الإنزيمات المقيدة تؤدي إلى غلق موقع أو أكثر من مواقع القطع على المورث أو قد تؤدي إلى فتح موقع جديد وهو ما يؤدي إلى الحصول على بعض قطع المورث بحجم غير طبيعي مقارنة بحجم قطع المورث الطبيعي عند تقطيعها بنفس الإنزيم أو فقدان بعض القطع بسبب وجود حذف في المورث غير الطبيعي ويسمى ذلك Restriction fragments Length polymorphism (RFLPs)



شكل 8-27: مخطط لتحليل جزيئي لسبعة أفراد من عائلة تتوازن تناذر كروموسوم X الهش.

استخدام الإنزيمات  $\text{EcoR}1$  و  $\text{Ec}1x1$  لقطع نماذج  $\text{DNA}$  لأفراد هذه العائلة.

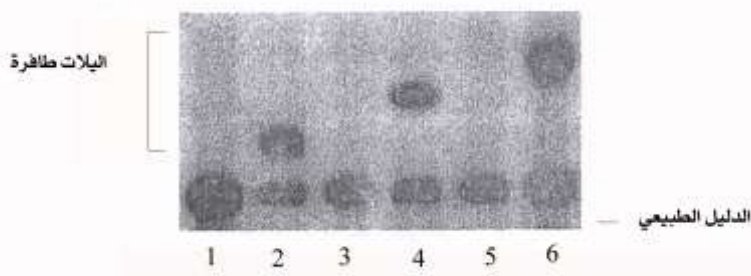
-النموذج (1) ذكر طبيعي.

-النموذج (2) أب حامل للصفة

-النموذج (3) بنت طبيعية

-النموذج (4) و (5) بنات حاملات لصفة المرض.

-النموذجان (6) و(7) بنات مصابة بالمرض.



شكل 8-28: التحليل الوراثي  $\text{DNA}$  عائلة مؤلفة من ستة أفراد يتوازنون مرض العضلات myotonic Dystrophy.

-النماذج (1) و(3) و(5) تعود لأفراد طبيعيون.

-النماذج (2) و (4) و (6) تعود لأفراد مصابون بالمرض.

#### ثانياً: استخدام المجرسات الوراثية الخاصة:

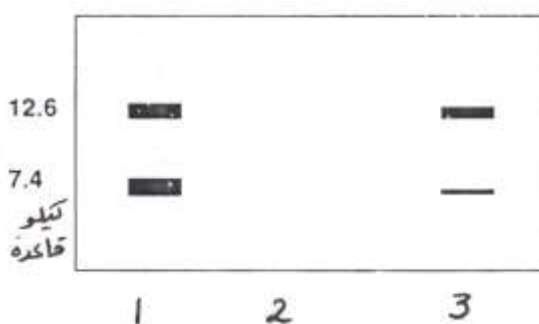
يتوفر الآن العديد من المجرسات التي تستخدم لاقتضاء أثر مورث معين أو عيب وراثي معين. فمثلاً يمكن استخدام مورثات الجلوبين الفا وبيتا أو محاورهما لتحديد الإصابة بالثلاثيميا أو حمل صفتها أو حتى نوع الثلاثيميا. ففي الثلاثيميا الفا تؤدي الصفرات الوراثية التي تحصل في مورثات الجلوبين الفا إما إلى اختفاء وعدم إنتاج الجلوبين بسبب الحذف الكامل لمورثات الجلوبين الفا على كل من كروموماتيدي كروموموسوم (16) أو حصول حذف لاليل واحد -أو طفرة لاليل واحد بينما يبقى الآخر طبيعي وهو ما يؤدي إلى انخفاض في إنتاج الجلوبين ( $\alpha^+$ ) ويمكن التمييز بين الحالتين وذلك باستخدام مورث الجلوبين الفا كمجس موسم إشعاعياً أو فلورسينياً حيث يفشل المجس في الارتباط في حالة الثلاثيميا  $\alpha^0$ .

كما يمكن استخدام مجس الجلوبين بينما للتمييز بين حالي الثلاثيميا  $\beta^0$  و  $\beta^+$  (شكل 29-8 وشكل 30-8).

وتشخيص الإصابات بفقر الدم المنجلي (شكل 31-8) أو الهيموفيليا (شكل 32-8).

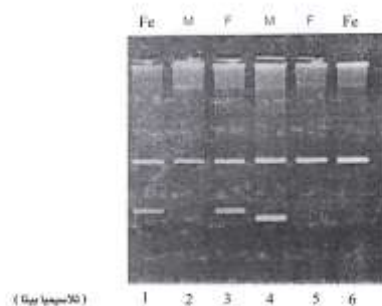
مثال آخر على استخدام مجس لتحديد حذف أو طفرة وراثية وهو مرض هنتجتون *Huntington's disease*.

يقع المورث المسؤول عن هذا المرض الذي تظهر أعراضه متاخرة بعد سن الثلاثين على الذراع القصير لクロموسوم 4. يستخدم الآن نوعان من المجرسات لتحديد وضع هذا المورث في حالات الاشتباه بالإصابة بالمرض وهما المجس G8 والمجس CAG.



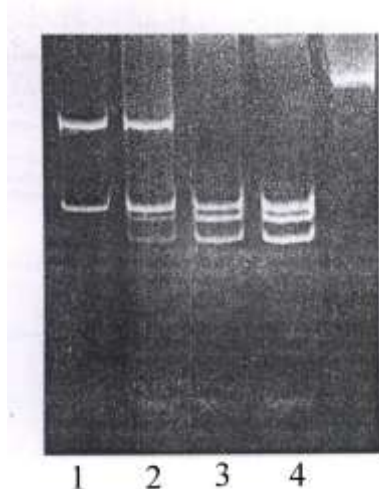
شكل 8-29: استخدام الإنزيم القاطع BgLII والمجس مورث بيتا جلوبين لتحديد الإصابة بالثلاسيميا B

- النموذج (1) فرد طبيعي.
- النموذج (2) فرد مصاب بالمرض (حذف كامل).
- النموذج (3) فرد حامل لصفة المرض.



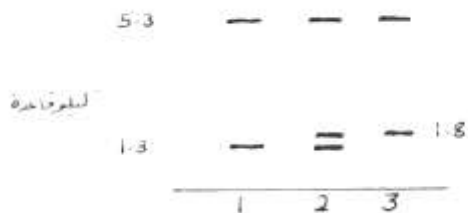
شكل 8-30: تحديد الطفرات الوراثية (A+G)IVSI-110, CD-39 في الشفرة الوراثية 39 لمورث البيتا جلوبين.

- النموذج (1): جنين (Fe) هجين للطفرة CD-39.
- النموذج (2): ألام طبيعية (M) (عدم وجود الطفرة CD-39).
- النموذج (3): الأب حامل لصفة الطفرة (F) CD-39.
- النموذج (4): الأم حاملة (هجينة) للطفرة IVSI-110.
- النموذج (5): النماذج طبيعية/ عدم وجود الطفرة IVS 1-110.



شكل 8-31: التحليل الجزيئي لجزء البوليميريز PCR لمورث الجلوبين- بيتا

- النموذج (1) لمصاب بفقر الدم المنجل (طفرة نقية).
- النموذج (2) لمصاب بفقر الدم المنجل (طفرة هجينية) (اليل طافر مفرد).
- النموذج (3) و(4) لأفراد طبيعيون.



شكل 8-32: تخطيط لتحليل وراثي جزيئي لثلاثة أفراد لتحديد الإصابة بالهيموفيليا B (Factor IX).

النموذج (1): طبيعي

النموذج (2): أنثى حاملة للطفرة

النموذج (3): ذكر مصاب بالمرض

يؤدي استخدام المجس G8 مع الحامض النووي DNA للمصابين المعامل بالأنزيم القاطع Hind3 إلى الحصول على أربعة أنواع من طرز حزم DNA سميت A و B و C و D وأن الأفراد المصابين لا بد من أن يكون طراز الحزم لديهم أما AA أو AC أو CD أو AD الشكل. كما شخص حديثاً بأن حصول طفرات وراثية في المورث المسؤول عن مرض هنتيجرتون يؤدي إلى زيادة تكرار التردد CAG.

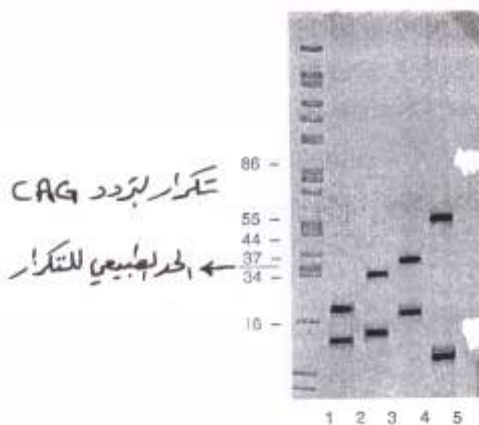
فقد وجد بأنه في الحالات الطبيعية (97%) فإن تكرار هذا التردد يبلغ حوالي 28 مرة مقارنة مع تكرار 37-80 مرة في حالة الإصابة بالمرض (شكل 8-38).

أما في مرض الدوتشان وبيكير اللذان يسببان ضمور العضلات فإنه يستخدم الآن ثلاثة مجسات لتحديد الحذف أو الطفرة الوراثية الحاصلة في

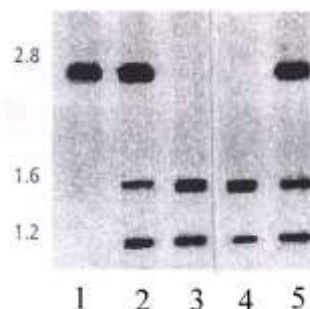
مورث الدستروفين الذي يقع على كروموسوم X وهذه المجرسات هي CD PERT و 87-15 P20 (الشكل 34-8).

كما يستخدم العديد من المجرسات في تشخيص الطفرات الوراثية المرافقة لأمراض وراثية عديدة مثل التليف الكيسي ومتلازمة دوان ومتلازمة كروموسوم X الهش وتضخم الأدريناли الخبيث Adrenal hyperplasia وغيرها. (شكل 35-8 وشكل 36-8 وشكل 37-8).

أن استخدام المجرسات الخاصة لتحديد الحالات الوراثية غير الطبيعية ليس بالكافءة العالية بحيث يتم الاعتماد عليه تماماً. ولذلك فإن معظم فحوصات المجرسات الخاصة تتفق دائماً مع استخدام هذا التفاعل بوجود بادئات خاصة لبناء جزيئات متكررة للمورث المطلوب فحصه حسراً وثم يتم بعد ذلك تنقية هذه الجزيئات واستخلاصها ثم تهجيرها كهربائياً عبر هلام أو معاملتها بإنزيم قاطع معين ثم تهجيرها كهربائياً عبر هلام ثم استخدام مجريات خاصة لتحديد الطبيعة الوراثية لها.



- شكل 33-8: تضخيم التردد CAG بتفاعل PCR لمجموعة من الأفراد وتهجيرها كهربائياً عبر هلام البولي اكريليميد والمجلس CAG.
- النموذج (1) و(2) التكرار الطبيعي للتكرر CAG.
  - النموذج (3) و(4) و(5) تكرار غير طبيعي للتكرر CAG عند أفراد مصابون بمرض هيننجلتون.

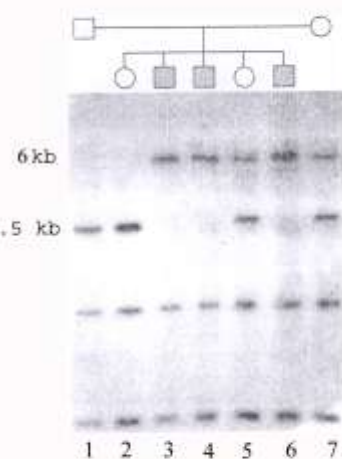


شكل 8-34: التحليل الجزيئي لـDNA خمسة أفراد من عائلة تتوازن بالإصابة بمرض ضمور العضلات-دوتشان وذلك باستخدام الإنزيم 1 Taq XV-2C والمجلس.

-الأم (3) والابنة (4) حاملين للطفرة الوراثية.

-الأب (5) والابنة (2) طبيعيان.

-الابن (1) مصاب بالمرض.

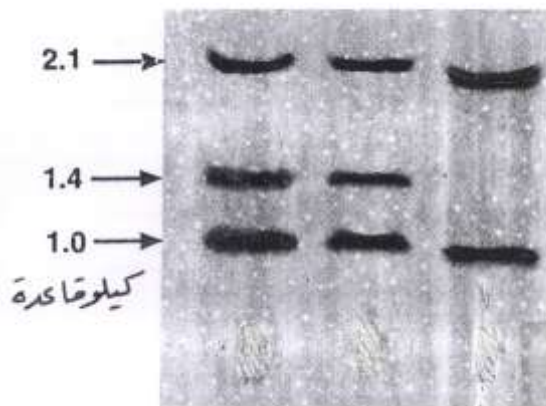


شكل 8-35: التحليل الجزيئي بعض أفرادها مرض تصخم الدر وذلك باستخدام الإنزيم Msp1 والـ

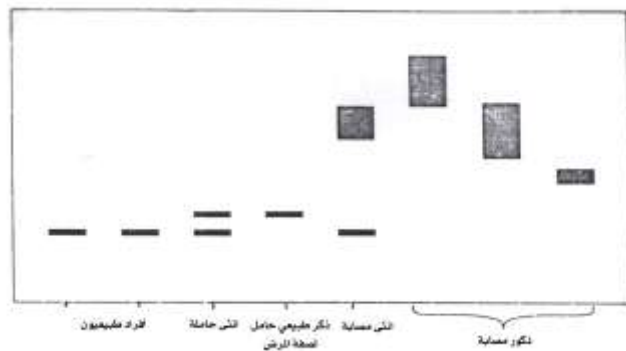
-الأب (1) والبنت (2) طبيعياً

-الأولاد (3) و(4) و(6) مصاب

-الأم (7) والبنت (5) حاملتين



شكل 8-36: التحليل الجزيئي لـDNA لثلاثة أفراد مصابون بالتلقيف الكيسي Cystic fibrosis عند استخدام الأنزيم PST+1 والمجس XV-2C حيث يلاحظ وجود الحزمة 2.1 كيلو قاعدة عندما يكون هناك مورث CF طافر.



شكل 8-37: استخدام المجس CGG لمعرفة تكراره في DNA لعدة أفراد بعضهم مصاب بمتلازمة كروموسوم X الهش.  
ثالثاً: استخدام الطرق المناعية:

في هذه الطرق يتم استخدام أجسام مضادة Antibodies موسمة (فلورسنية) للبحث عن وجود بروتين معنى من عدمه. فمثلاً تستخدم الأجسام المضادة للبحث عن وجود بروتين الدستروفين للتمييز بين مرض دوتشان ومرض بيكر اللذان يصيبان العضلات بالضمور حيث يكون

الفحص سالباً في عينات مرضى دوتشان وموجة ضعيفة في عينات مرض بيكر وذلك لعدم إنتاج بروتين الدستروفين عند مرضى دوتشان بسبب الحذف الكامل لمورث الدستروفين بينما يحمل المصابون لمرض بيكر غالباً طبيعياً وآخر محفوظ، كما تستخدم طرق الهجرة الكهربائية للبروتينات لنفس الغرض.

#### رابعاً: تحديد موقع مورث مباشرة على كروموسوم:

يمكن تحديد موقع مورث ما على كروموسوم لمعرفة أية متغيرات يمكن أن تكون قد حصلت على موقعه. يتم أولاً تحضير تجمعات كرومومومية كاملة على شرائح زجاجية كما سبق توضيحه في مقدمة هذا الفصل ثم تهجين بعد ذلك بمجس معين وبعد الانتهاء من العمليات المرافقة لذلك تصبح الكرومومومات بصبغة جمز G- banding أو FISH ثم تفحص تحت المجهر حيث يظهر موقع المورث على الكروموموسوم على هيئة نقطة سوداء أو فضية ويمكن بعد ذلك مقارنة هذا الموقع مع الموقع الطبيعي للمورث لمعرفة أية متغيرات غير طبيعية.

في حالات طبيعية كثيرة يتطلب الفحص الجزيئي للكرومومومات استخدام أجزاء من المورثات كمجسات ولذلك يتوفّر الآن العديد من محاور المورثات التي يمكن استخدامها كمجسات لتحديد حالات الحذف خصوصاً حيث لا تظهر البقع السوداء في حالة وجود الحذف.

فمثلاً يستخدم المحور 47 لمورث الدستروفين كمجس لتحديد وجود الحذف في هذا المحور عند الإناث الحاملة لطفرة مرض دوتشان حيث يظهر وجود بقع فضية أو سوداء على كروموموسوم X واحد (ال الطبيعي) بينما لا يحمل الكروموموسوم الآخر أية بقع سوداء دلالة على وجود الحذف فيه.

كما أن طريقة فحص الكرومومومات المباشرة دون مجس (صياغة فقط) مفيدة جداً في تحديد الإصابة بمرض كروموموسوم X الهش أو الثلاثيات أو الانتقالات الكرومومومية.



## الفصل التاسع

### الوراثة والسرطان

## الفصل التاسع الوراثة والسرطان



## مقدمة:

عرف السرطان منذ زمن طويل حيث وصف في الصور والكتابات القديمة التي تركتها الحضارات الإنسانية في العراق وسوريا ومصر وأمريكا اللاتينية وربما غيرها من المناطق. ويعتبر سرطان العظام الذي شخص في مومياء مصرية أول حالة سرطان مشخصة تعود لآلاف السنوات السابقة. ومع بعد المسافة بين زمن المومياء المصرية المصابة والقرن الحالي فإن السرطان لا يزال يمثل المرض الثاني المسبب للوفيات بعد أمراض القلب والأوعية الدموية.

اقترن اسم السرطان بهذا المرض لانتشاره بطريقة مشابهة لشكل السرطان البحري حيث تنشأ في وسط الورم كتلة تمتد منها تفرعات تشبه أرجل الحيوان البحري.

ينشأ السرطان غالباً من نمو خلية واحدة على الأرجح تفقد السيطرة على أيضها البايولوجي وانقسامها الخلوي وتبدأ بالإنقسام السريع الذي يؤدي إلى نشوء كتلة سرطانية في هذا الموقع.

لا يثبت النسيج أن يحفز الأوعية الدموية الفريبة منه على توليد شبكة دموية خاصة به (التكوين الوعائي angiogenesis) تعمل على تغذيته ورعايته.

ترجع قدرة السرطان على تحفيز الجسم على رعايته لأسباب عديدة منها أن النسيج السرطاني هو نسيج جسمي لا يزال يحمل الشفرات المناعية وهي أنواع من الأجسام المناعية التي تدعى بمعقدات التطابق النسيجي الرئيسي (MHC Histocompatibility Complex) اللازمة للتعامل معه على أنه نسيج ذات Entity وهو ما يمنع خلايا المناعة من مهاجمته. إلا أنه لا تثبت أن تغير الشفرات المناعية لخلايا السرطانية وببدأ الجسم في مقاومته غالباً ما تنشأ المقاومة بصورة متاخرة بعد أن يكون السرطان قد تمكن من الجسم وهو ما يجعل الجسم في سباق مع السرطان ونادرًا ما يفوز الجسم البشري في هذا السباق. هذا إضافة إلى أن التغييرات البايولوجية التي تحصل في الخلايا السرطانية تساعدها في إفراز أنزيمات محفزة على نشوء شبكة الأوعية الدموية. أثمرت نتائج الأبحاث العلمية التي أجريت لسنوات طويلة وفي أماكن مختلفة من العالم عن إمامطة اللثام عن العديد من مظاهر السرطانية وتفاصيل بايولوجية تجري داخل خلاياه. إلا أنه لم يتم لحد الآن تشخيص الأسباب الحقيقية لظهور السرطان. إلا أن هذه الأبحاث زودتنا بمعلومات

واسعة عن السرطان وساهمت الكيمياء الحيوية الوراثة الجزيئية في توفير معلومات مفصلة عن الدور الوراثي في هذا المرض. أعلن خلالها العلماء وجود مورثات معينة يؤدي الإضرار بها إلى تحويلها إلى مورثات ذات تأثير ضار على الخلايا تسمح بتحويل الخلايا الطبيعية إلى خلايا سرطانية. سميت هذه المورثات بالمورثات السرطانية الابتدائية أو الخلوية Proto- oncogenes وشخصت كمورثات منشطة تنشيطاً غير طبيعي في أنواع مختلفة من السرطانات.

#### نظريات نشوء السرطان:

كرس العلماء الكثير من جهودهم في سبيل فهم طبيعة السرطان وأسبابه ونشرت في سبيل ذلك لآلاف من الأبحاث العلمية التي استهلكت وبالغاً طائلة في سبيل إنجازها توصل خلالها العلماء إلى وضع عدد من النظريات التي تفسر نشوء السرطان وكذلك انتشاره ويمكن إيجازها كالتالي:

#### النظرية الأولى: النظرية الكيميائية والفيزيائية:

وجد بأن هناك علاقة وثيقة بين التعرض للعوامل الكيميائية والفيزيائية والإصابة بالسرطان حيث تزداد نسبة إصابة الأشخاص المعرضين لهذه العوامل بالسرطان أكثر بكثير من الأفراد الآخرين. سرطان الرئة يرتبط غالباً بالتدخين وسرطان الخصية يرتبط مع العاملين بتنظيف المداخن وسرطان الدماغ يرتبط مع المواد المستخدمة في صباغة السيارات وغيرها. كما لا يخفى دور العوامل الفيزيائية مثل الإشعاعات الذرية والأشعة فوق البنفسجية والأشعة الكونية وأشعة أكس وغير ذلك في نشوء أنواع مختلفة من السرطان خصوصاً اللوكيميا.

يمكن تقدير خطورة المواد الكيميائية وقدرتها السرطانية من خلال فحص كيميائي يدعى بـ(فحص أيمز) سبق الحديث عنه ويزداد عدد المواد الكيميائية المسببة للسرطان كل يوم كما تزداد حالات الإصابة بالسرطان باستمرار تلوث البيئة والمزرعات والحيوانات والماء وكل شيء. تفترض هذه النظرية أن العوامل الكيميائية والفيزيائية تعمل على تدمير أو إحداث تغييرات وراثية تؤدي إلى فقدان الخلايا المعرضة لهذه العوامل لسيطرتها على الأيض المرتبط مع الانقسام الخلوي. وقد أثبتت الأبحاث العلمية هذه النظرية وتعتبر من أكثر النظريات رواجاً في تفسير نشوء السرطان وسنأتي على تفصيل أهميتها لاحقاً.

### النظرية الثانية: النظرية الجرثومية:

تستند هذه النظرية إلى الملاحظات العلمية التي نشرت حول إصابة الدواجن وحيوانات أخرى بالسرطان نتيجة لاصابتها بأنواع مختلفة من الفايروسات. وقد سجل وجود أنواع مختلفة من الأضداد في دماء الحيوانات المصابة بهذه الفايروسات. وتفترض هذه النظرية اعتماداً على ذلك نشوء السرطان البشري بنفس الآلية ومن المعروف بأن هناك العديد من الأنواع الفايروسية لها القدرة على غزو جسم الإنسان وترتبط بعض أنواع السرطان مع هذه الفايروسات خصوصاً تلك التي تنتهي لمجموعات الفايروسات المرتدة أو القهقرية Retovruses فمثلاً يرتبط سرطان بيركت Lymphome مع الإصابة بفايروس ابستين بار وكذلك السرطانات التي تصيب الحنجرة والبلعوم. فيما ترتبط سرطانات أخرى مثل سرطان كابوسي مع فايروس الإيدز وسرطان الكبد مع فايروسات التهاب الكبد وغيرها الكثير. وسننكلم عن دور الفايروسات في الإصابة بالسرطان بتفصيل في الفقرات اللاحقة من هذا الفصل.

### النظرية الثالثة: نظرية النكوص:

تعتمد هذه النظرية على حقيقة علمية معروفة وهي أن الخلايا الجنينية تنقسم بسرعة تقارب وبما تزيد كثيراً عن سرعة انقسام الخلايا السرطانية وتؤدي إلى تكوين كتل كبيرة أيضاً من الخلايا. وعلى الرغم من الاختلاف الجوهرى بين طريقى نمو الخلايا السرطانية والجينية وأهدافها ونتائجها ولكنها من الناحية الانقسامية المجردة متماثلين.

يعتقد أصحاب هذه النظرية بأن الخلايا السرطانية ما هي إلا حالة نكوص الخلايا الناضجة المتخصصة نحو المرحلة الجنينية. لقد بررها الأبحاث العلمية الحديثة إلى وجود دور كبير للمورثات التي تعرف بالمورثات السرطانية الخلوية أو الابتدائية C-onogenes في المراحل الانقسام في الخلايا الجنينية وأنه يتم التعبير عن هذه المورثات بمستويات عالية أثناء المرحلة الجنينية لما لهذه المورثات من دور في قيادة وإسراع الانقسامات الخلوية وهو ما يماثل ما يحصل في الخلايا السرطانية التي ترتبط غالباً مع وجود مورث أو أكثر ذو نشاط عالي غير طبيعي يماثل نشاطه في المرحلة الجنينية. وسنفصل ذلك في فقرات أخرى.

### العوامل التي تساعد على الإصابة بالسرطان:

- مع التقدم التكنولوجي الكبير في الأدوات والأجهزة العلمية إلا أنه لا يُعرف لحد الآن السبب المباشر للإصابة بالسرطان ولكن هناك عدد من العوامل التي يمكن أن تلعب دوراً مهماً في الإصابة ومنها:
- 1- التدخين.
  - 2- الكحول.
  - 3- الغذاء الملوث.
  - 4- التعرض للمواد الكيميائية.
  - 5- التعرض للمواد الفيزيائية كالإشعاعات.
  - 6- الإصابة بالفايروسات وعوامل مرضية متعددة أخرى.
  - 7- الاختلالات الهرمونية.
  - 8- العمر والجنس والاستعداد الوراثي وغيرها.

ولسنا هنا في صدد الحديث عن هذه التأثيرات من الناحية الطبية ولكن سنوضح دور بعضها في سباق حديثنا عن بiology السرطان وتقسيماته الوراثية.

#### المورثات السرطانية الابتدائية والفايروسية - C Oncogenes and V- Oncogenes

تعود معرفتنا بالمورثات السرطانية الفايروسات المرتدة إلى فترة السبعينيات إلا أنه لم يُعرف التركيب الجزيئي والدور الدقيق لها إلا بعد عشرة سنوات من ذلك وأكثر. وفي عام 1976 اكتشفت ترددات لمورثات خلوية مماثلة لترددات المورثات السرطانية الفايروسية في خلايا سرطان محفز بعامل كيميائي سميت تلك المورثات بالمورثات السرطانية الخلوية Cellular Oncogenes أو الابتدائية Protooncogenes. سُاختت الآن المورثات السرطانية الخلوية في جميع الخلايا الحيوانية والنباتية ويعتقد بأن المورثات السرطانية هي مورثات سرطانية خلوية تمكنت الفايروسات من الحصول عليها من الخلايا بعد تكرار إصابتها لألاف من السنين وعملت خلال ذلك على تحويرها لتتناسب.

إن نتائج العديد من الأبحاث العلمية التي أجريت على نماذج مختلفة من الحامض النووي DNA المستخلص من كائنات حية متنوعة بينت بأن جميع الأحياء تمتلك المورثات السرطانية الخلوية وأن هناك تماثلاً كبيراً في تردداتها مع تلك الموجودة في الفايروسات مما يؤكّد بأنها جمِيعاً مشتقة من أصل واحد.

إن ترددات مورث سرطاني خلوي معين يمكن أن يكون تماثلاً في أنواع مختلفة من الأحياء وخصوصاً تلك المتقاربة وراثياً ولا يعني ذلك

## بالضرورة الحفاظ على تماثل في أنواع أخرى من المورثات السرطانية الخلوية.

فمثلاً المورث C-myc السرطاني الخلوي متماثل في التركيب العام لمحاوره ومداخلاته في الطيور واللبان. إلا أن مورثاتهما C-myc وras مختلفة تماماً. كما يتشابه التركيب العام لمورثات العائلة ras السرطانية الخلوية في جميع أنواع الخمائير إلا أن تركيب هذه المورثات يتماثل جزئياً مع مورثات العائلة ras في اللبن وبعض الفقريات الأخرى. لقد ذكرنا سابقاً بأن الفيروسات اشتقت مورثاتها السرطانية من مصدر حيواني على الأغلب. توضح دورة حياة الفيروسات إمكانية حصول انتقال وراثي وبعض الأجزاء الوراثية الخلوية إلى الفيروسات.

تتضمن دورة حياة الفيروسات وخصوصاً تلك التي تلتزم مع المادة الوراثية للخلايا المصابة (الفايروس الأولي Pro-virus) فرصة كبيرة لحصول مثل ذلك الحدث. إذ أن الفايروس الأولي يمكن أن يلتزم عشوائياً مع المادة الوراثية للخلايا المصابة وعليه فإن من المحتمل أن يجاور الفايروس الأولي مورثاً سرطانياً خلويًا وبعد تضاعف الفايروس لعدد من الدورات ينفصل من مادة الخلية الوراثية غالباً ما يأخذ الفايروس الأولي معه أجزاء من المادة الوراثية الخلوية تختلف في أحجامها.

إذا ما كانت الأجزاء المتقطعة تعود لمورث سرطاني عندها يحصل الفايروس على جزء ربما يكون كافياً من المورث السرطاني الخلوي ويضمه إلى هجينه. إن فرصة حصول الانقطاع الوراثي لمصلحة الفايروس غير قليلة حيث أن الخلايا عادة تهاجم بأعداد كبيرة من الفيروسات وتتوزع بعد دخولها على المادة الوراثية للخلايا. أن هناك العديد من الأدلة العلمية التي تؤكد حصول مثل تلك الفرصة للفيروسات. فقد وجد بأن هناك DNA خلوي متراكب في النهايات الخامسة والثالثة للحمض النووي الفايروسي وشخصت أجزاء من المورث السرطاني الخلوي C-fps و Cmy مرتبطة مع فيروسات. يمكن التعرف على وجود مثل هذا التراكب الوراثي من خلال تحليل الحامض النووي المرسال حيث أن الأجزاء المتراكبة تؤدي إلى إنتاج حامض نووي مرسال هجين يعود جزء منه لمورثات الفايروس بينما يعود الباقى لترددات خلوية. وقد وجد مثل هذا الحامض الهجين بعد إصابة الخلايا بالفايروس PRC2. إذ وجد

بأن الحامض النووي المرسال الهجين له بعد الإصابة يحتوي على ترددت تعود للمورث السرطاني الخلوي C-fps.

كما يعتبر التمايز بين تركيب المورثات السرطانية الخلوية وبروتيناتها والمورثات السرطانية الفايروسية وبروتيناتها دليلاً آخر على احتمالية حصول آلية التراكب الوراثي. لا يعني دائماً أن الإصابة بالفايروسات تعني حصول السرطان. كما أنه لا يمكن اعتبار أن كل إصابة بالفايروسات يمكن أن تؤدي إلى حصول الفيروسات على مورثات سرطانية خلوية حيث تدخل عوامل كثيرة في وجه مثل هذا الحدث.

وتحتاج الفايروسات لأقلمة المورثات الجديدة لآلاف من السنين قبل اعتبارها مورثات فايروسية ويلعب الانتخاب الطبيعي دوراً كبيراً في التحكم في مثل هذه الآليات.

إن تطور الأدوات والأجهزة وطرق البحث العلمي أدى إلى الكشف عن أعداد كبيرة من المورثات السرطانية الخلوية النظيرة لتلك الموجودة في الفايروسات السرطانية ويقارب عددها حتى اليوم المئة مورث يرتبط العديد منها أنواع معروفة من السرطان والبعض الآخر تحوم حول الشبهات.

### وظائف المورثات السرطانية الخلوية والفايروسية:

إن وجود المورثات السرطانية الخلوية في جميع الخلايا الحية يؤكد أهمية هذه المورثات في نمو وتطور وتخصص الخلايا. درس العديد من هذه المورثات الخلوية منها والفايروسية ووجد بأنه يمكن وضع جميع هذه المورثات في خمسة مجاميع اعتماداً على وظيفتها وهي:

1-المورثات المشفرة لبروتينات النمو.

2-المورثات المشفرة لعوامل النمو.

3-المورثات المشفرة لمستقبلات عوامل النمو.

4-المورثات المشفرة لبروتينات تأثر جزيئات GTP.

5-المورثات المشفرة لبروتينات نوية.

### المورثات السرطانية المشفرة لبروتينات الكاينيز المفسرة:

إن جميع البروتينات المفسرة المعروفة سابقاً تقوم بفسرة البروتينات عن طريق إضافة الفسفور إلى الثيرونين أو السيرين مستخدمة في ذلك مجاميع الفرسفوريل في جزيئات الطاقة ATP وفي عام 1977 اكتشف لأول مرة بروتين يقوم بفسرة التايروسين يعود إلى المورث Sre ويشف

من قبله. ويبلغ الوزن الجزيئي للبروتين 60 كيلو دالتن ويرمز لها .pcosrc

يفرز هذا البروتين في الخلايا الطبيعية في مستوى منخفض مقارنة مع عشرة أمثاله في حالة إصابة الخلايا بفايروس Rous Sarcoma V. يحتوي على النظير الفايروسي V-Src.

يرتبط البروتين pcosrc على السطح الداخلي للغشاء البلازمي للخلايا عن طريق ذبل من الأحماض الدهنية ويعتبر هذا الارتباط ضروري لقيامه بوظيفته حيث وجد بأن حصول طفرة وراثية في المورث V-Src الفايروسي والتي تؤدي إلى إحلال الجلايسين بدلاً من الجلوتامين أو الآلنين يعمل على فقدان البروتين لقدرتة على الارتباط مع الغشاء البلازمي للخلايا المصابة علاوة على فقدانه لقدرتة السرطانية إلا أنه يحتفظ بقدرته على الفسفرة. ولا يعرف سبب ذلك إلا أنه يعتقد بأن وجود البروتين معلقاً في السطح الداخلي لغشاء البلازمما ضروري لإنجاز مهام أخرى سرطانية أو نشطة غير مكتشفة بعد يختلف البروتين p60 المشفر من المورث C-Src الخلوي عن نظيره المشفر من قبل المورث الفايروسي C-Src بعدد قليل من الأحماض الأمينية التي تقع في النهاية الكاربوكسيلية -terminus. كما أنها يختلفان في مستوى الفسفرة لديهما وقد يعزى ذلك لوجود المتكرر الطرفي الطويل terminal repeat Long terminal مرتبط مع المورث الفايروسي والذي يعمل كمحفز قوي لتعبير المورث.

أوضحت نتائج الأبحاث العلمية التي أجريت حول دور هذه المورثات في نشوء السرطان إلى أن نشاط الفسفرة للبروتينات المشفرة من المورث Sec له أهمية في السيطرة على النمو ولا يؤثر ارتفاع مستوى البروتين إلى زيادة ضراوته حيث لوحظ بأن ربط المحفز الفايروسي RSV-LTR إلى المورث الخلوي C-Src عن طريق الهندسة الوراثية يزيد من قوة تعبير المورث Src مع احتفاظ البروتين Pco بمستوى فسفرة منخفض ولكن لا يؤدي إلى تحول الخلايا المهجنة إلى خلايا سرطانية مما يدفع للاعتقاد بأن عملية نشوء السرطان عن طريق هذا المورث يتم بزيادة نشاط فسفرة بروتينية.

إلا أنه وجد بأن ربط المورث السرطاني الخلوي C-Src مع قطعة T الوسطى الخاص بفايروسات البوليما Polyoma middle Tsgment يؤدي إلى تكوين بروتين هجين له نشاط فسفرة عالي جداً ومحفز سرطاني قوي.

ويعتقد الآن أن حدوث طفرة وراثية في الموقع 527 من المورث الخلوي C-Src والتي تؤدي إلى استبدال التايروسين بحامض أميني آخر في بروتينية المشفر تؤدي إلى فقدان هذا المورث لقدرته على السيطرة على وظائفه ووظائف بروتينية حيث أن التايروسين في الموقع 55 يمثل موقعاً منظماً وقد ان يؤدي إلى الإبقاء على نشاط الفسفرة مفتوحاً. كما شخصت طفرات وراثية أخرى في المواقع 378 و 95 و 441 تؤدي إلى نفس النشاط غير الطبيعي لبروتين المورث C-Src.

وإضافة لما سبق فقد وجد بأن مستوى بروتين p60 يكون مرتفعاً في الخلايا الجنينية وخلايا السرطانات النسيجية (الخطوط النسيجية) التي تعود لسرطانات النيورblastoma والرتينoblastoma وسرطان ايوناك وسرطان القولون إضافة لسرطانات أخرى.

تضم هذه المجموعة من المورثات إضافة للمورث C-Src مورثات أخرى مثل Yes و Fps و Ros و Kit و abce و Gfr و Raf و Mos و mos و raf المفسرة للثيرونين والسيرين على التوالي.

#### المورثات المشفرة لعوامل النمو:

تعتبر عوامل النمو من الجزيئات البايولوجية ذات التأثير الواسع على أيض الخلايا وتطورها وقد اكتشفت دور هذه العوامل في انقسام الخلايا مبكراً حيث وجد بأن إضافة مصل الدم الغني بهذه العوامل إلى المزارع النسيجية يؤدي إلى زيادة انقسام الخلايا ويختزل فترة انقسامها أيضاً.

وعلى الرغم من معرفة العديد من هذه العوامل مثل TGF و EGF و IGF و IL و PDGF إلا أنه لم يتم إثبات علاقتها مع السرطان باستثناء العامل PDGF المشفر من المورث السرطاني الخلوي C-sis مع الاعتقاد بأنها جميعاً مشفرة من مورثات سرطانية خلوية.

يبلغ الوزن الجزيئي لعامل النمو PDGF المشفر من المورث الخلوي C-sis 4.2 دالتن ويعمل على مساعدة الصفائح الدموية في بناء التجلطات الدموية في مواقع الجروح وغيرها.

لقد وجد بأنه يتم التعبير عن العامل PDGF في عدد من حالات السرطان مثل الساركوما والجيوبلاستوما Glioblastoma إلا أنه لم تثبت علاقته مع نشوء هذه السرطانات للآن. إلا أنه وجد بأنه يؤدي إلى تنشيط

**المورث السرطاني الخلوي C-myc** الذي يؤدي إلى زيادة بناء الحامض النووي DNA.

يختلف البروتين المشفر للمورث السرطاني الفايرولي V-sis كثيراً عن بروتين PDGF الخلوي حيث يبلغ الوزن الجزيئي للبروتين السرطاني 28 كيلو دالتن ويتألف من سلسلتين الفا وبيتا إلا أن له نفس نشاط البروتين الخلوي.

تأتي علاقة المورث sis بالسرطان من خلال قدرة الفايروس Simian Sarcoma V. الذي يحتوي على المورث السرطاني V-sis على تحويل الخلايا إلى سرطان بعد إصابته لها. كما يعتقد بأن لانتقال الكروموموسومي 9: 22 الذي يترافق مع سرطان اللوكيميا CML دور في تنشيط المورث C-sis الذي يقع على الكروموموسوم البشري 22 إلا أنه يتم التأكيد من هذا الدور.

### المورثات المشفرة لمستقبلات عوامل النمو:

تحاط الخلايا بأغلفة غشائية تحتوي على العديد من المستقبلات الخلوية التي تسهم في نقل الإشارات المختلفة والتي تساعد الخلية في التفاعل مع محيطها وأداء وظائفها الخلوية بطريقة مناسبة لحياة الخلية والكائن.

لامتناك الخلايا جميع أنواع المستقبلات بل إن بعض هذه المستقبلات يتوزع بصورة متخصصة وعلى أنواع معينة من الخلايا. تعتبر مستقبلات النمو أحد أنواع المستقبلات التخصصية هذه. يؤدي هذا التوزيع المتخصص إلى تخصص الخلايا أيضاً. فهرمون الأنسولين على سبيل المثال يرتبط فقط مع الخلايا التي تحمل مستقبلاته وكذلك الحال بالنسبة للهرمونات الأخرى وعوامل النمو المختلفة وغيرها. تؤدي عملية استقبال جزيئات عوامل النمو أو غيرها إلى تنشيط المستقبل الذي يعمل على إصدار إشارات ثانوية داخلية غالباً ما تكون مراسلات ثنائية تؤدي إلى تحفيز أيض معين أو عملية خلوية معينة.

إن العديد من المستقبلات عوامل النمو هي بروتينات كاينيز مسفرة للتايروسين وترتبط مع مورثات سرطانية خلوية مشفرة لها. فمستقبلات عامل النمو EGF مشفرة من قبل المورث السرطاني الخلوي c-erbB ومستقبل عامل النمو 1 CSE-1 مشفر من قبل المورث C-fms ومستقبل الأنسولين ومشفر من المورث C-ros. يعتبر مستقبل عامل النمو EGF

المشفر من المورث erb-B من أكثر المستقبلات دراسة وقد تم معرفة الكثير عنها ويمكن الخوض في تفاصيله كمثل لهذه المجموعة من الموراثات.

اكتشفت علاقة مستقبل عامل النمو EGF مع المورث السرطاني الخلوي c-erb-B عن عرض الصدفة حيث لوحظ بأن تردد الأحماس الأمينية لهذا المستقبل تتشابه بصورة كبيرة جداً تصل إلى أكثر من 90% مع تردد الأحماس الأمينية في البروتين الفايروسي المشفر من قبل المورث السرطاني الفايروس V-erb-B الموجود في الفايروس (AEV) Avion reythroblastosis الذي يصيب الدواجن وحيوانات أخرى.

وقد بيّنت الدراسات اللاحقة حول هذا الموضوع بأن مستقبل عامل النمو EGF البشري مشفر فعلاً من الموراثات السرطانية الخلوي C-erb-B. إلا أنه وجدت اختلافات متعددة بين البروتين البشري والبروتين الفايروسي أهمها إلى أن الوزن الجزيئي لبروتين مستقبل النمو البشري يبلغ 175 كيلو دالتن بينما يبلغ وزن النظير الفايروسي 80 مليون دالتن ويرجع الفرق في ذلك إلى اختفاء المنطقة C (التي تحكم في تعبير المورث السرطاني الخلوي البشري) في البروتين الفايروسي. كما وجد بأن النشاط السرطاني للبروتين الفايروسي يعود لهذا السبب حيث يبقى نشاط البروتين الفايروسي مفتوحاً مما يؤدي إلى استمرار تحفيز الخلايا دون توقف.

إن الوظيفة الرئيسية لمستقبل عامل النمو EGF في الخلايا البشرية هي استقبال جزيئات عامل النمو EGF ويعود الارتباط بين جزيئات عامل النمو مع مستقبلاتها إلى فتح نشاط فسفرة التايروسين في الجزء السايتوبلازمي من المستقبلات. ويعتبر ذلك إشارة لبدء العمليات الازمة لهدف وصول جزيئات عامل النمو ويختفي نشاط هذا المستقبلات بعد انفصال جزيئات عامل النمو. يتوقف نشاط الفسفرة في السايتوبلازم ويعتبر الجزء C من بروتين المستقبل مفتاح السيطرة في هذه العملية. ونظرًا لفقدان البروتين الفايروسي لهذا الجزء المنظم لعملية فتح نشاط الفسفرة وغلقها لذلك فإن المستقبلات الناتجة عن الفايروس تستمر في نشاطها حتى في غياب جزيئات عامل النمو مما يؤدي إلى حصول حالة السرطان واندفاع الخلايا نحو الانقسامات دون توقف.

أما في مستقبلات عامل النمو EGF البشرية فإن نشاطها يتتحول إلى نشاط سرطاني في ثلاثة حالات سجلت في عدة أنواع من السرطانات البشرية.

أول هذه الحالات هو تضخم المورث C-erb-B الذي يؤدي إلى ارتفاع مستوى التعبير عنه بسبب زيادة عدد نسخ المورث عن العدد الطبيعي. وقد شوهد تضخم في هذا المورث يتراافق مع سرطان الساركوما Squamous cell carcinoma Adenosarcoma وسرطان الجلد squamous cell carcinoma وسرطانات الغدد اللعابية واللبنية وبعض حالات سرطان المعدة. كما وجد بأن تضخم المورث C-erb-B يتراافق دائماً مع حالة تحول سرطان الثدي إلى سرطان عدواني Aggressive cancer.

كما تم تشخيص تضخم هذا المورث في عدد الخطوط النسيجية مثل الخط النسيجي A431 المشتقة من السرطان Epidermoid carcinoma والخط النسيجي HN10 وHN5 المشتقة من السرطان Squamous .Carcinoma

إضافة لذلك فإنه وجد بأن مستقبلات EGF تزداد زيادة كبيرة على سطح خلايا السرطان Glioblastomas وكذلك في سرطانات الرقبة والرأس حيث بلغ عددها حوالي  $5 \times 10^{11}$  (معدل) مقارنة مع  $1.5 \times 10^5$  في خلايا الأدمة الطبيعية.

كما يرتبط المورث C-erb-B المشفر لبروتين المستقبل EGF بانتقال كروموسومي يتضمن كروموسوم 7 منطقة 7P11-P13 التي تحمل موقع المورث في السرطان Epidermoid caecinoma. إضافة لمستقبل عامل النمو EGF يرتبط مع حالة الانتقال الكروموسومي التي تتضمن الجزء q من كروموسوم 5 الذي يقع عليه المورث fms مع السرطان Myeloid dysbtasia.

### الموراثات المشفرة لبروتينات تآثر GTP:

تشمل هذه الموراثات عائلة واحدة تدعى عائلة ras family تتألف من ثلاثة موراثات هي N-ras وras K-ras وK-ras2. وقد اكتشفت نظائر أخرى لهذه الموراثات حديثاً مثل K-ras1. توجد نظائر فايروسية للموراثات السرطانية الخلوية C-Hras و C-K-ras ولا يوجد نظير فايروسي للموراث الخلوي C-N-ras تشفّر هذه الموراثات جميعاً لبروتين يبلغ وزنه الجزيئي

21 كيلو دالتن يرمز له بـ  $P^{21}$  يتتألف من حوالي 189 حامضاً أمينياً. يرتبط بروتين  $P^{21}$  مع جزيئه حامض دهنی Palmitic acid مما يؤكد موقعه الغشاء الداخلي. يمتلك البروتين  $P^{21}$  نشاط GTPase حيث يعمل على شطر جزيئه GTP وإطلاق ذرة فوسفور لغرض ارتباطها مع المركب Pi-inositol Phosphatidy1 الإشارات إلى موقع التفاعلات الخلوية داخل السايتوبلازم. ونظرأً للتماثل الكبير بين هذه البروتين والبروتين G النظير الخلوي في الخميرة فإنه يعتقد الآن بأن لهذا البروتين وظيفة أخرى مماثلة لوظيفة بروتين G إذ لم يكن يمثل هذا البروتين أصلًا في الخلايا البشرية (بروتين G مراسل ثانوي وله دور أنزيمي GTPase يدخل في دورة كربس).

يماثل البروتين  $P^{21}$  المشفر من قبل المورثات الفايروسية V-ras للبروتين الخلوي في وزنه الجزيئي إلا أنه يختلف عنه في النشاط. إذ يفقد البروتين الفايروسي لنشاط GTPase إلا أنه ذو نشاط فسفرة ذاتي. يرتبط مع عائلة ras عدد من المورثات التي تشفّر البروتينات ذات وظائف غشائية شبيهة منها مورثات ral، mel و R-ras وتشفر هذه البروتينات يبلغ وزنها الجزيئي 23.5 و 24 كيلو دالتين وتحتوي على تماثل مع بروتين مورثات ras يصل أحياناً إلى 55%.

### المورثات المشفرة لبروتينات نووية:

تضم هذه المجموعة مورثات تعود للعائلة myc-family تضم عدداً من المورثات السرطانية الخلوية المهمة مثل C-myc، N-myc، C-ski، C-fos، myb ومورثات أخرى فايروسية لا يوجد لها نظائر خلوية مثل P53 ومورث T الكبير Large T fragment . Papyloma E6 و Adenoma V. EIA و Polyoma, SV40

تشفر مورثات myc لبروتينات ترتبط مع الغشاء النووي حيث تتآثر كبروتينات ريبونووية (RBPs) Ribonucleic proteins مع الغشاء النووي جدول (1-12).

يبلغ الوزن الجزيئي للبروتين المشفر من المورث myc-49C- 49 كيلو دالتن له أهمية كبيرة في تضاعف الحامض النووي DNA وكذلك استنساخ الحامض النووي RNA. يعمل هذا البروتين على تنظيم عملية دخول الخلايا مرحلة G<sub>0</sub> إلى مرحلة تضاعف الحامض النووي DNA التي

تدعى مرحلة S حيث يحفز مستوى العالى الخلايا للدخول إلى مرحلة التضاعف S-phase. فقد وجد بأن مستوى يكون منخفضاً في خلايا المرحلة G<sub>0</sub> ولكنه يزداد في خلايا المرحلة G<sub>1</sub> وS وتقرن زيادة مستوى بزيادة مستوى جميع البروتينات النمووية الأخرى. إن معاملة خلايا G<sub>0</sub> بعامل النمو PDGF أو المحفز الكيمياوي TAP-12.0-tetradecanoyl Phoropol 13-acete تؤدي إلى زيادة تعبير المورث C-fos خلال 2-دقيقة بعد المعاملة ثم يزداد بعد ساعات من ذلك مستوى بروتين المورث C-myc حيث تتدفق بعدها الخلايا نحو مرحلة G<sub>1</sub> وS وقد سجلت كذلك زيادة في تعبير المورث C-myb. كما وجد بأن معاملة خلايا المرحلة G<sub>0</sub> بالمضاد Anti-sense eligodeoxyribo nucleotids يعمل على إيقاف تعبير المورث C-myc تؤدي إلى دخول هذه الخلايا إلى مرحلة G<sub>1</sub> إلا أنها لا تتمكن أبداً من الدخول إلى مرحلة S مما يؤكّد دور المهم لبروتين هذا المورث في دورة تضاعف الخلايا.

إن لعملية تنظيم تعبير مورثات هذه المجموعة ذات أهمية في تخصص الخلايا.

فقد وجد بأن معاملة خلايا Promyelocytic cells بالمحفز TPA يؤدي إلى تحولها إلى خلايا مكروفاج Macrophage ويترافق ذلك مع زيادة في تعبير المورثات C-fms وC-fos وتوقف تعبير المورثات C-myc وmyb في حين يؤدي تحفيز هذه الخلايا بالمحفز DMSO-Dimethylsulfoxide إلى تحولها إلى خلايا محبة ناضجة granulocytes Mature مع توقف المورث C-fos عن التعبير ووجود مستوى منخفض من تعبير المورث C-fms وC-myc.

كما تخصص خلايا الفأر النسيجية mouse tetracarcinoma بعد معاملتها بالحامض Retinoic acid إلى خلايا اندوديرمية Endoderms ويترافق ذلك مع زيادة تعبير المورث C-fos. أن ذلك يؤدي الدور الآخر التنظيمي لهذه المورثات فيتخصص الخلايا مما يؤكّد مرة أخرى أهميتها الخلوية.

إضافة لما سبق فقد وجد بأن زيادة التعبير لأحد مورثات هذه العائلة (N-myc) يؤدي إلى انخفاض تعبير المورثات المسؤولة عن بروتينات

المناعة (MHC) 1 Major histocompatibility Complex التي لها أهمية كبيرة في تمييز المستضدات Antigens الغريبة وهو ما يفسر تحول السرطان Neuroblastoma إلى حالة الانتشار Metastasis بسبب انخفاض تمييز الخلايا السرطانية من قبل الخلايا المناعية لانخفاض مستوى معدنات التطابق النسيجي بسبب زيادة تعبير المورث N-myc الذي يربط المورثات المناعية ويوقفها تقريباً عن العمل جدول (1-9).

## الثابروس المورث الـ سـ طـ اـ نـ

## السـ بـ عـ التـ اـ ثـ اـ يـ

## علم الوراثة

242

Onco gene	Virus	Species	Protein product	Action	Subcellular location <sup>c</sup>
SRC family					
<i>src</i>	Sarcoma virus <sup>a</sup>	Chicken	p180 <sup>b</sup>	Tyrosine kinase	Plasma membrane <sup>b</sup>
<i>src</i>	YTV avian sarco.	Chicken		Tyrosine kinase	
<i>src</i>	UR2 avian sarco.	Chicken		Tyrosine kinase	
<i>ras</i>	Betacellulonodotilosis v.	Chicken			
<i>ret</i>	Snyder-Thielin feline sarco. <sup>c</sup>	Cat (chicken)	p190/p88	Tyrosine kinase	Cytoplasm, plasma membrane
<i>fes/fps</i>	Fujinami sarco. <sup>c</sup>	Cat			
<i>fms</i>	McDonough feline sarco.	Cat		Tyrosine kinase	
<i>fgr</i>	Gardiner-Rasheed feline sarco. <sup>c</sup>	Cat		Tyrosine kinase	
<i>abl</i>	Abelson murine leuk.v. <sup>c</sup>	Mouse	p150		
<i>abl</i>	Moloney murine sarco. <sup>c</sup>	Mouse			
<i>ras</i>	Harvey murine sarco. <sup>c</sup>	Mouse	p21	Tyrosine kinase binds GTP or GDP	Plasma membrane
<i>K-ras</i>	Kirsten murine sarco. <sup>c</sup>	Mouse	p21		
Other					
<i>myc</i>	Avian myelocytomatosis v.	Chicken	p55 <sup>d</sup>	Binds DNA	Nucleus
<i>myb</i>	MC29				
<i>erb</i>	Avian myeloblastosis v. AMV	Chicken	p75 <sup>e</sup>		
<i>erb</i>	Avian erythroblastosis v. E26	Chicken			
<i>erb B</i>	Avian erythroblastosis v.	Chicken			
<i>fos</i>	FUJ murine leuk.v.	Mouse			
<i>maf(maf)</i>	3611 Murine sarco. avian MH2 v.)	Mouse (chicken)			
<i>sis</i>	Simian sarco. <sup>c</sup>	Monkey		PDGF receptor	Cytoplasm

<sup>a</sup> Sarco = sarcoma virus

<sup>b</sup> Located on inner surface of plasma membrane.

<sup>c</sup> Leuk v. = leukemia virus.

<sup>d</sup> EGFR = epidermal growth factor.

<sup>e</sup> PDGF = platelet-derived growth factor.

## جدول 9-1: المورثات السرطانية الخلوية والفايروسية وبعض خصائصها العامة.

### آليات تنشيط المورثات السرطانية الخلوية:

إن المورثات السرطانية الخلوية هي مورثات طبيعية موجودة في جميع خلايا جسم الإنسان وتقوم في الحالة الطبيعية بوظائفها لخدمة الخلايا وجسم الإنسان عموماً. وقد تكلمنا سابقاً عن الدور الخلوى لهذه المورثات ووضخنا من خلاله أهمية هذا الدور. أنه وبالشك أن هذه المورثات ذات أهمية بالغة في السيطرة على الأنظمة الأنزيمية وبالتالي فإنها تعتبر ذات وظيفة غالية في الأهمية وأن حصول أية أضرار لهذه المورثات يمكن أن يقلب حياة الخلايا رأساً على عقب ويؤدي في أغلب الأحوال إلى تحويل الخلايا الطبيعية إلى خلايا سرطانية. ونظرًا لاختلاف الأسباب التي تؤدي إلى تضرر هذه المورثات فقد قسمت آليات التنشيط غير الطبيعي لهذه المورثات إلى ستة آليات وهي:

- 1-التنشيط بالفايروسات.
- 2-التنشيط بالطفرات الوراثية.
- 3-التنشيط بالانتقال الكروموزومي.
- 4-التنشيط بالتضخيم المورثي وزيادة قوة التعبير.
- 5-التنشيط بالتأزر الوراثي لمورثتين أو أكثر.
- 6-التنشيط بفقدان أو عطب المورثات الكابتة.

### أولاً: تنشيط المورثات السرطانية الخلوية بالفايروسات:

يعتمد هذا النوع من الآليات المؤدية للسرطان على طبيعة الفايروس الذي يتعرض له الخلايا ونوعه حيث أن العديد من الفايروسات مثل الفايروسات المرتبطة أو القهقرية لا تحتاج لتحويل الخلايا الطبيعية إلى سرطانية إلى تحفيز المورثات السرطانية الخلوية لأنها تمتلك مورثات خاصة بها ذات قدرة سرطانية عالية جداً وكافية لإحداث السرطان والذي غالباً ما يكون سرطاناً سريع النمو والانتشار. ومع أن هذه الفايروسات تغادر الخلايا بعد فترة من الإصابة إلا أنها غالباً ما تترك الخلايا المصابة غارقة في دوامة من الأخطاء الوراثية التي تتراوح ما بين الطفرة الوراثية المفردة إلى الانتقال الكروموزومي والتي تعمل على ديمومة السرطان وانتشاره.

إلا أن هناك أنواعاً أخرى من الفايروسات الخالية من مورثات السرطان الفايروسية لها القدرة على إحداث السرطان بأسلوب آخر. إن معظم هذه الفايروسات تستخدم ترددات النهاية LTR (Long terminal repeats في تحفيز المورثات السرطانية الخلوية التي تعود للخلايا المصابة. إن ترددات النهاية الطويلة LTR مؤلفة من تردد نيوكلويوتيدات يبلغ 280-1300 نيوكلويوتيد تقع في النهاية الثالثة والخامسة لمجين الفايروسات وتستخدم من قبل الفايروسات لغرض الالتحام مع المادة الوراثية للخلايا المصابة. كما أنها منظمات ومحفزات قوية جداً. تكمن قدرة هذه الأنواع من الفايروسات على إحداث السرطان في فرستتها للإلتحام بجانب ب أو بالقرب من مورث سرطاني خلوي. ونظراً للإعداد الكبير من الفايروسات التي تصيب الخلايا فإن فرصة التحام الفايروسات الأولية (Proviruses) (اسم الفايروسات بعد دخولها للخلايا) بالقرب أو بجانب المورثات السرطانية الخلوية يكون كبيراً.

كما شرحنا سابقاً في الفصول السابقة فإن لكل مورث تقريباً في الخلايا الحقيقية النوع منظماً يعمل على السيطرة على نشاطه. غالباً ما يكون المنظم جزء من المورث أو بالقرب منه أو ربما يكون مورثاً آخر. لذلك فإن وجود ترددات النهاية الطويلة بالقرب من مورث السرطان الخلوي يضع الأخير تحت رحمته ويصبح المورث السرطاني تحت تنظيم الجزء الفايروسي وحيث أن الأخير محفز قوي لذلك فإن المورث السرطاني الخلوي سيتوهج ويعمل بصورة عالية جداً أكبر بكثير من مستوى عمله في الحالة الطبيعية. وبما أن معظم البروتينات المشفرة من قبل المورثات السرطانية الخلوية لها دور في الانقسام الخلوي لذلك فإن الخلايا البشرية بعد الإصابة بمثل هذه الفايروس تدخل مرحلة الإنقسام الخلوي السريع وغير المنظم تتحول بعدها إلى خلايا سرطانية.

تختلف سرعة تحول الخلايا إلى المرحلة السرطانية اعتماداً على نوع الفايروس حيث أن بعضها سريع النمو والآخر بطيء. ونظراً لاختلاف موقع ارتباط ترددات النهاية الطويلة LTR مع المادة الوراثية الخلوية لذلك فإن نوع واحد من الفايروس يمكن أن يؤدي إلى الإصابة بأنواع مختلفة من السرطانات وذلك اعتماداً على المورث السرطاني الخلوي المحفز. فقد وجد مختبرياً بأن الإصابة بالفايروس ALV تؤدي إلى ظهور السرطان (Erythroleukemia) (في الدجاج والخلايا الحيوانية النسيجية)

وذلك عند ارتباط LTR الفايرولي بالقرب من المورث السرطاني الخلوي إلى ظهور سرطان B-cell leukemia عند التحام LTR بالقرب من المورث الخلوي: C-erb1.

إضافة لما سبق فإن مثل هذه الفايروسات يمكن أن تؤدي إلى السرطان نتيجة لعيوب وراثية أخرى غير المورثات السرطانية الخلوية المحفزة.

### ثانياً: تنشيط المورثات السرطانية الخلوية بالطفرات الوراثية:

الطفرة الوراثية هي تغيير كيمياوي في المورث يؤدي إلى تغيير في البروتين المشفر منه (وكذلك تغيير في صفة ما في حالة ارتباط المورث في صفة مظهرية). يتضمن التغيير الكيمياوي تغيير في أزواج النيوكليوتيدات المؤلفة للمورث وقد يشمل هذا التغيير إحلال قاعدة نايتروجينية واحدة بدلاً من أخرى في نيوكليوتيد واحد أو في زوج من النيوكليوتيدات وقد يشمل مساحة مختلفة من المورث.

إن الطفرات الوراثية غالباً ما تكون عشوائية ولا يمكن التنبؤ في موقع حصولها على المورثات. كما أنها في الغالب تكون ضارة وعادة ما تكون الآليات الطافرة محجوبة بالليل الطبيعي ولا يمكن ظهورها إلا عند التقاء البيلين طافرين لنفس المورث.

كما أن معدل حصول الطفرة يعتمد على حجم المورث حيث يزداد معدلها في المورثات الكبيرة ويقل في المورثات الأصغر حجماً. فمثلاً تحدث الطفرة الوراثية التقائمة البشرية بمعدل طفرة واحدة لكل 100.000 مورث وهذا يعني أن هناك مورث طافر واحد على الأقل في كل دورة انقسامية ذلك أن معدل عدد المورثات على الكروموسوم البشري يساوي حوالي 100.000 مورث.

يرجع سبب حصول الطفرات الوراثية إلى عوامل مختلفة منها الكيميائية والفيزيائية والبيولوجية وتنتسب إليها بالتفصيل في فقرات لاحقة. كما يمكن الرجوع إلى التفاصيل في الفصل الخاص بالطفرات الوراثية في هذا الكتاب.

تمثل الطفرات الوراثية في المورثات السرطانية الخلوية نسبة كبيرة من أسباب ظهور نشوء السرطان بين 15-35% أو أكثر وينشأ معظمها بسبب التعرض للعوامل الكيميائية. كما أن معظم الطفرات الوراثية

المسجلة في السرطان ترجع إلى عائلة ras وتبلغ نسبة الطفرات فيها حوالي 25% من مجموع الطفرات الوراثية المسجلة في أنواع السرطان. فقد سجلت طفرة وراثية في المورث السرطاني الخلوي C-k-ras في كاسينوما الرئة والقولون والمبايض تم في الطفرة واستبدال الجلايسين بالارجينين. كما سجلت طفرات وراثية في محاور 12، 13 من المورث C-N-rs في سرطان Fibrosarcoma (جدول 2-12).

وفي إحصائية حول دور هذه المورثات (ras) عائلة في نشوء السرطان فقد وجد بأن هناك نموذجين في سرطان المثانة من مجموع 23 نموذجاً تحتوي على مورث C-N-ras ذو طفرة وراثية. كما وجد بأن هناك 11 نموذج من مجموع 27 نموذج من سرطان المستقيم تحتوي على طفرة وراثية في المورث C-K-crás. كما أن خمسة نماذج من عشرة من سرطانات الرئة تحتوي على طفرة وراثية في نفس المورث. أما في سرطانات الدم فقد وجد بأن المرحلة الأولى من سرطان الدم الحاد Acute myelogenous L myeloid Plasia تحتوي على طفرة وراثية في أحد أفراد مورثات عائلة ras وتصل نسبة هذه الطفرات إلى 50% في المرضى المصابون بهذا المرض (جدول 2-9).

إن الكثير من المواد الكيميائية الخطيرة ذات تأثير مسرطني ويعمل الكثير من هذه الكيميائيات على تحفيز نشاط المورثات السرطانية الابتدائية بالطفرات الوراثية.

المورث	مصدر المورث	الشفرات	نشوء السرطانات
Codons			
ras Allele	Emax Source of allele	12    59    61 GGC    GCC    CAG Gly    Ala    Glu	Focus Formation No
C-H-ras	Normal human	GTC    GCC    CAG Bal    Ala    Gla	Yes
C - K - ras	Bladder carcinoma lines	GGT    GCC    CAA Gly    Ala    Glu	No
C - K - ras	Normal human	TGT    GCC    CAA Lys    Ala    Glu	Yes
N - ras	Lung carcinoma line	GGT    GCC    CAA Gly    Ala    Glu	No
N - ras	Normal human	GGT    GCC    AAA Gly    Ala    Lys	Yes
N - ras	Neuroblastoma lina		

## جدول 9-2: بعض الطفرات الوراثية التي تحصل في عائلة المورثات السرطانية الخلوية ras.

فرمكب antheracene- N-nitrose- N- methylurea- NMU والمركب dimethylbenz (a) DMBA7.12 يؤديان إلى الإصابة بالسرطان وخصوصاً سرطان الثدي والنيلوبوليستوما الناتجة عن طفرات وراثية في مورث السرطان الخلوي والمورث c-neu. أما العوامل الفيزيائية فيؤدي التعرض إليها غالباً إلى حصول السرطان الناشيء عن طفرات وراثية على هيئة دايمرات (مزدوجات قاعدية مثل مزدوج السايتوسين C-C والجوانيں G-G وغيرها) حيث تدخل هذه الدايمرات في التضاعف مؤدية إلى حصول الطفرات الوراثية.

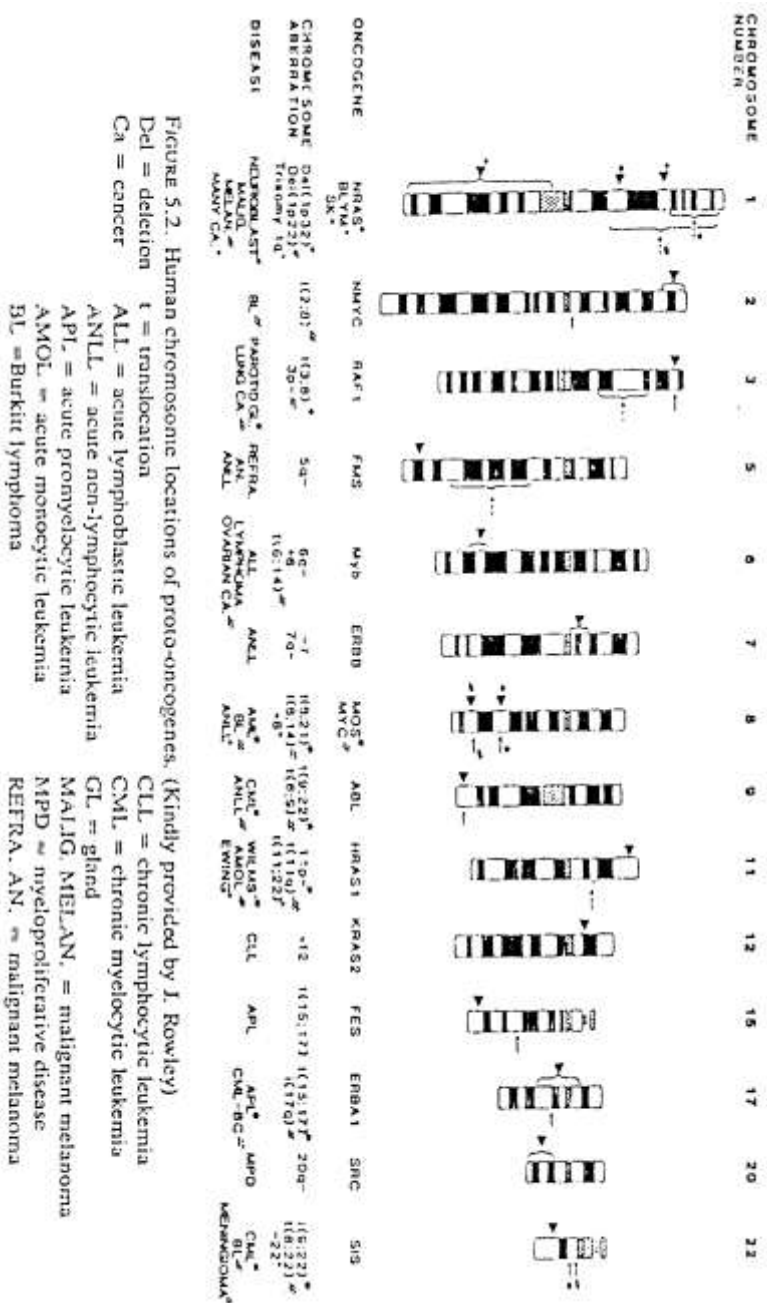
**ثالثاً: تنشيط المورثات السرطانية الخلوية بالانتقال الكروموسومي:**  
 تفترن أنواع متعددة من السرطانات بالانتقالات الكروموسومية التي تنشأ نتيجة كسور وإعادة التحام غير طبيعية للفس الكروموسومات المكسورة أو في أخرى غيرها. وتتأتي أهمية مثل هذه الانتقالات الكروموسومية بأقترانها بعلامات Markers ثابتة ومميزة لأنواع معينة من السرطان. كما تأتي خطورتها في إمكانية حصول كسر كروموسومي بالقرب من موقع مورث سرطاني خلوي وعند حصول الانتقال الكروموسومي فإنه من المحتمل وقوع المورث السرطاني الخلوي بالقرب من محفز قوي لمورث آخر وهذا يؤدي إلى تشغيل المورث السرطاني بصورة غير طبيعية.

إن الكروموسومات البشرية تحتوي على العديد من المواقع الرقيقة والسهلة الكسر Fragile Sites وقد شخص العديد من المورثات السرطانية الخلوية بالقرب من هذه المواقع وتقع أحياناً فوقها مما يجعلها عرضة للوقوع تحت تنشيط غير طبيعي في حالة حصول كسور كروموسومية في هذه المواقع.

يعتبر مرض اللوكيميا المزمن Chronic Myelogenousl- CML أفضل الأمثلة على السرطان المترافق مع انتقال كروموسومي. ففي عام 1960 شخص كروموسوم غير طبيعي في خلايا الدم البيضاء لمريض مصاب باللوكيميا المزمنة سمي بـ كروموسوم فيلادلفيا. أعتقد أولاً بأن هذا الكروموسوم ناشيء عن قطع Deletion في الذراع الطويل لـ كروموسوم 22. إلا أنه بعد سنوات تبين بأن هذا الكروموسوم ناشيء عن انتقال كروموسومي بين كروموسوم 9 وـ كروموسوم 22 ووجد بأن هذا الانتقال يترافق مع 90-95% من حالات اللوكيميا المزمنة.

بيّنت الدراسات الجزيئية لهذا المرض بأن الانتقال الكروموسومي المرافق لهذا المرض يؤدي إلى وجود المورث السرطاني الخلوي C-abl المحمول على نهاية الجزء الخاص بكروموسوم 9 بالقرب من منطقة مورثات مناعية نشطة جداً محمولة على النهاية الثانية للكروموسوم 22.

وهكذا فإن الانتقال الكروموسومي أدى إلى وقوع المورث السرطاني الخلوي C-abl تحت نفوذ محفز المورثات المناعية القوية Break point clusterregionsl (ber). وقد وجد بأن التعبير عن مورث C-abl يؤدي إلى إنتاج بروتين هجين يضم بروتينات مناعية مشفرة من المورثات مع بروتين مورث C-abl. ومثال آخر على دور الانتقال الكروموسومي في تنشيط المورثات السرطانية الخلوية هو سرطان Burkitts الذي يصيب الغدد اللمفاوية. يرتبط هذا السرطان مع الانتقال الكروموسومي الذي يشمل الذراع الطويل بين كروموسوم 8. وأخر لكروموسومات 14 أو 2 أو 22 وأن تكرار حصول الانتقال بين كروموسوم 8 و 14 الأكثر تكراراً في هذا السرطان ويصل إلى حوالي 90%. لقد تبين من الدراسات الجزيئية لهذه الانتقالات وجود المورث السرطاني الخلوي C-myc الذي يقع في الموقع 24 من كروموسوم 8 وهو موقع الكسر والالتحام في الانتقال الكروموسومي. كما شخص وجود مورثات مناعية عالية التعبير على بقية الكروموسومات وبالقرب من موقع الكسور والالتحام (شكل 1-9).



شكل (1-9): خريطة للكروموسومات البشرية توضح المواقع السهلة الانكسار ومواقع بعض المورثات السرطانية الخلوية بالقرب منها وكذلك أنواع السرطان الناشيء عن ذلك.

ويعتقد الآن بوجود تشيشط للمورث السرطاني الخلوي c-myc عن طريق محفزات المورثات المناعية وهو ما يؤدي إلى التعبير عن المورث c-myc بقوة تفوق ما هو في الحالة الطبيعية وأن حالة السرطان قد تترافق مع هذا النشاط.

ولا يزال تكتشف العديد من الانتقالات الكروموسومية ذات المعنى في أنواع أخرى من السرطانات.

رابعاً: تشيشط المورثات السرطانية الخلوية بتضخمها وزيادة تعبيرها: تشيشط بعض المورثات السرطانية الخلوية عن طريق زيادة أعداد نسخها عن الحد الطبيعي ويدعى ذلك بالتضخم الجيني Gene amplification وقد يصل أعداد النسخ في مثل هذه الحالة إلى عشرات وربما المئات.

تلجاً الخلايا الطبيعية تحت بعض الظروف لتضخيم بعض مورثاتها الخلوية لسد بعض الاحتياجات الحياتية ولا تثبت أعداد نسخ هذه المورثات أن ترجع إلى عددها الطبيعي. وعلى الرغم من عدم معرفة آلية انخفاض عدد نسخ المورثات المتضخمة إلا أنه في حالة حصول لمورث سرطاني خلوي لسبب غير طبيعي فإن ذلك سيعرض حياة الخلية إلى الخطر واحتمال تحولها إلى خلية سرطانية.

تؤدي زيادة أعداد نسخ مورث ما إلى زيادة مستوى تعبيره وإذا ما اقترنـت الوظيفة الفسلجية للبروتينات المشفرة من هذا المورث في دور انقسامي فإنه عندئذ لا بد من احتمال تدمير نظام السيطرة الانقسامي في الخلية.

يظهر التضخم الجيني بصورتين خلال تحليل الكروموسومات الأول يظهر على شكل مكورات مزدوجة حرة غير مرتبطة بالكروموسومات. تدعى هذه المكورات بالجسيمات المزدوجة Double Minutes-DMs. وننظرًأ للعدم احتوائهما على سنترومير لذلك فإنها تتوزع عشوائياً في الخلايا أثناء عملية الانقسام. أما الصورة الثانية التي يظهر عليها التضخم الجيني فهو

عبارة عن تضخم في موقع المورث حيث تزداد أعداده وتنتظم بالقرب منه وتشير كمناطق داكنة متجانسة الأصطباغ تدعى (HSRs) Homeogencous staining regions.

يتراافق تضخم المورثات السرطانية الخلوية مع بعض أنواع السرطان فسرطان النيوروبلاستوما يتراافق مع تضخم في المورث السرطاني الخلوي N-mye حيث تصل نسخ هذا المورث إلى أكثر من 100 نسخة كما شخص هذا المورث متضخماً في بعض حالات الرتينوبلاستوما وكارسينوما الخلايا الرئوية الصغيرة.

كما شخصت مورثات سرطانية خلوية أخرى متضخمة في أنواع أخرى من السرطان كما هو الحال في تضخم المورث السرطاني الخلوي C-erb B2 الذي سجل في أكثر من 30% من حالات سرطان الثدي وبعض حالات كارسينوما العدد اللعابية.

#### خامساً: تشيط المورثات السرطانية الخلوية بالتآزر الجيني:

إن بعض أنواع الخلايا غير الطبيعية تمتلك بعض المظاهر السرطانية إلا أنها تفشل في الوصول إلى حالة السرطان. لوحظ مثل هذا النوع من الخلايا كثيراً في المزارع النسيجية وتدعى مثل هذه الخلايا بالخلايا المتحولة Transformed. وجد بأن مثل هذه الخلايا تحتوي على ضرر وراثي معين غير كافي لدخولها إلى حالة السرطان إلا أنها تدخل هذه المرحلة حال امتلاكها لضرر وراثي آخر. أن الأبحاث الجزيئية التي أجريت على هذه الخلايا بينت أن بعضها يتحول إلى السرطان بسبب حصول تآزر بين اثنين من المورثات السرطانية الخلوية المتضررة. كما بينت هذه الأبحاث بأن مثل هذا التآزر يحصل غالباً بين أحد مورثات العائلة ras والمورث C-mye.

وتبيّن بأن الخلايا المتحولة تمتلك في العادة مورثاً طافراً من مورثات العائلة ras والذي لا يكفي لوحده لدخول الخلايا إلى مرحلة السرطان إلا أنه يساعد في إظهار الصفات المظهرية للخلايا السرطانية وأن حصول تشيط ثاني لمورث C-mye خطوة ثانية يؤدي إلى تعزيز المورث الطافر ras مما يدفع بالخلايا نحو حالة السرطان. سجلت مثل هذه الآلية في الكثير من التجارب التي أجريت على الخلايا الزرعية النسيجية إلا أنه

لم يتم لحد الآن تحديد نوع من السرطان البشري يخضع لهذه الآلية أو ناتج عنها بسبب صعوبة تحديد مراحل السرطان.

### سادساً: آلية فقدان أو عطب المورثات الكابحة للسرطان:

أنه من المعروف بأن بعض الطفرات التي تحدث في بعض المورثات يعود مرة أخرى إلى الوضع الطبيعي ويزول تأثير الطفرة بعد ذلك. يتم ذلك عن طريق حصول طفرة ثانية في نفس موقع الطفرة الأولى بحيث يعود الوضع الطبيعي كما كان قبل حصول الطفرة الأولى. تدعى مثل هذه الطفرات بالطفرات الراجعة Reversible mutations. كما أن هناك طفرات ذات تخصص آخر حيث تقوم بعض الطفرات في السيطرة على طفرات أخرى سابقة لها وتدعى مثل هذه الطفرات بالطفرات الكابحة Suppressor mutations. قد تحصل الطفرات الكابحة على نفس المورث الطافر أو في موقع آخر بعيد عنه. أن آلية الكبت التي تتم عن طريق هذه الطفرات غير مفهومة لحد الآن.

أما في السرطان فإنه هناك أدلة على وجود مورثات كابحة من نوع آخر تؤدي إلى كبت تحول الخلايا نحو السرطان. أن أول ملاحظة سجلت حول هذه المورثات هي في تجارب تهجين الخلايا الجسمية حيث لوحظ بأن الاندماج بين خلايا طبيعية وأخرى سرطانية يؤدي إلى تكوين خلية هجينة حميد ة مما يؤكد بأن السرطان هو صفة راجعة Recessive trait.

شخص حصول قطع Deletion في الموقع 14 من كروموسومي 13 أو في أحدهما في سرطان الرتينوبلاستوما وقد وجد بأن ذلك يتزافق مع انخفاض مستوى أنزيم الاستيريز Esterase D-D أو اختفاءه ويعتمد ذلك على شمول القطع فرد واحد أو زوج من كروموسومات 13. وقد وجد بأن ذلك يرجع إلى اختفاء مورث rb-1 المشفر لأنزيم الاستيريز D والذي يقع في الموقع 14 من كروموسوم 13 حيث ينخفض مستوى أنزيم الاستيريز D في حالة اختفاء فرد من هذا المورث وتوقف إنتاج الأنزيم في حالة اختفاء زوجي المورث rb-1 بسبب القطع في كلا زوج كروموسوم 13. لقد تبين من خلال الفحوصات السايتوЛОجية والجزيئية لخلايا هذا المرض بأن حالة السرطان تترافق مع حالة وجود آلليل غير طبيعي بمفردته وهذا ما يثبت بأن الآلليل الطبيعي الآخر هو مورث كابت للسرطان.

أما في سرطان ويلمز Wilms tumour الذي ينشأ في الكلى خلال مرحلة الطفولة فقد وجد بأنه يترافق مع قطع في الموقع 13 من كروموسوم 11. ويعتقد بأن موقع القطع يضم مورثاً كابتاً للسرطان.

### الموت المبرمج للخلايا والسرطان :Apoptosis and Cancer

تمتلك الخلايا الاعتيادية برامج وراثية معينة يتم العمل بها حال تعرض الخلايا إلى أضرار يصعب أصلاً حماها أو وصولها إلى الشيخوخة أو حتى تعرضها لضغوط فسجافية أو غيرها ويؤدي تشغيل هذه البرامج إلى انتحار الخلايا وموتها وهو ما يدعى بالموت المبرمج للخلايا .Apoptosis

إن الآلية التفصيلية لهذه البرامج غير معروفة كلياً إلا أنه تم الكشف عن عدد من المورثات التي يعتقد بأنها تقود إلى انتحار الخلايا.

في أوائل التسعينيات اكتشف أن نهايات الكروموسومات البشرية تحمل تجمعات من الحامض النووي DNA مرتبة على هيئة خرز أو حبات تعداد ببضعة الآلاف تدعى هذه تيلوميرات Telomeres. تفقد الخلايا الطبيعية حوالي 10 - 20 من هذه التيلوميرات في كل اقسام خلوي وتبدأ بالموت بعد حوالي 100 اقسام خلوي حيث تفقد تيلوميرات كروموسوماتها. إن فقدان التيلوميرات من نهايات الكروموسومات يؤدي إلى تهرئها وتفتكك محتوياتها مؤدياً إلى موت الخلايا. ولا يعرف تفصيلاً ما يحدث بالضبط إلا أنه لوحظ بأن الخلايا السرطانية تحافظ على نيلوميراتها دون نقصان مع دخولها لآلاف الدورات الانقسامية.

في عام 1994 اكتشف كالفن هارلي وجود نشاط لأنزيم التيلوميريز Telomerase الطبيعية على إعادة بناء التيلوميرات التي تفقدتها الخلايا السرطانية بعد كل اقسام وهو ما يفسر بقاء عدد التيلوميرات ثابتاً في الخلايا السرطانية.

لقد وجد بأن التبييط الحاصل في إنتاج أنزيم التيلوميريز في الخلايا الطبيعية له أهمية في الموت المبرمج للخلايا حيث وجد جيري شاي عام 1997 بأن الخلايا السرطانية توقف المورث المشفّر لأنزيم التيلوميريز مما يؤدي إلى إنتاج الإنزيم وهو ما يؤدي إلى إيقاف برنامج الموت المبرمج للخلايا كما وجد شاي بأن إفراز هذا الإنزيم يقترن مع أكثر من 85% من السرطانات التي درسها.

أن آلية الموت المبرمج للخلايا لا بد وأن تكون أكثر تعقيداً من ذلك ولا بد من اشتراك العديد من المورثات لاتمامها. وخلال الأعوام 1996-1998 شخص العديد من هذه المورثات منها لمورث P53 الذي يعمل بروتينه p53 على إيقاف الخلايا في مرحلة G1 لإعطائهما الفرصة لإصلاح الأخطاء الوراثية التي قد تحصل أثناء عملية تضاعف الحامض النووي DNA. لقد وجد بأن مستوى بروتين P53 في الخلايا السرطانية منخفض جداً أو غير موجود وهو ما يسبب دخول الخلايا إلى الدورات الانقسامية دون توقف ودون إعطاء الفرصة لإصلاح الأخطاء الوراثية مما يزيد من هذه الأخطاء بزيادة عدد الدورات الانقسامية.

وفي عام 1997 شخص مورث آخر له علاقة بالمورث P53 دعي بالمورث P73 يعمل على تشيط مورثات أخرى مستجيبة لبروتين P53 وتساعده في إيقاف الخلايا عند مرحلة G1. ويعتقد أيضاً بأن له دور ما في الموت المبرمج للخلايا. كما شخص المورث bcl-2 الذي وجد بأن زيادة التعبير عنه تؤدي إلى مقاومة الموت المبرمج مما يؤدي إلى إطالة عمر الخلايا.

أما المورث bax فإنه يعمل على قدح برنامج الموت المبرمج وهو بذلك يعمل بوظيفة معاكسة لنشاط المورث bcl-2 وجد بأن المورث Bax الذي يقع في المايتون كوندريرا يعمل على تحفيز إطلاق السايتوكروم C الذي يعتبر إفرازه إشارة لبناء أنزيم محلل يدعى كاسيبيس Caspase ينشط أنزيمات تحليل الحامض النووي (Dnase) وبـ RNAse، لذلك يسمى هذا الإنزيم منشط Dnase و RNase.

وجد الباحثان اليابانيان أناري وساكاهايرا عام 1998 أن إنزيم كاسيبيس يعمل على فك ارتباط مثبت أنزيمات DNase، RNase الذي يدعى ICAD عن الأنزيمات المحتلة للأحماض النووي مما يطلق العنان لهذه الأنزيمات بالدخول إلى النوى وتحطيم الأحماض النووي وقتل الخلايا. كما وجد بأن المورث bcl-2 الذي تم الحديث عنه يعمل على إيقاف إنتاج السايتوكروم C مما يوقف عملية تحرر أنزيمات تحليل الأحماض النووي وإيقاف عملية الموت المبرمج للخلايا برمتها.

ومع توفير مثل تلك المعلومات إلا أن عملية الموت المبرمج للخلايا لا تزال غير واضحة حيث لم يتم تفسير موت الخلايا العصبية الذاتي التي تفشل محاورها العصبية بالوصول إلى الأنسجة التي يجب تعصيبها.

## دور العوامل الكيماوية والفيزيائية والبايولوجية في نشوء السرطان:

لقد ثبت وبالنتائج الملموسة من الأبحاث العلمية التي لا تحصى بأن السرطان مرض يرتبط بصورة كبيرة مع عوامل خارجية أكثر مما هو متعلق بالأفراد ذاتهم. ويعتبر التلوث الناشيء عن الإساءة للبيئة والذي بدأنا بدفع ثمنه غالياً رأس الحربة في نشوء السرطان. فالملوثات الكيماوية تعتبر الأكثر خطراً على الصحة العامة لانتشارها الواسع وانتقالها من وسط إلى آخر دون أن نتمكن من تحديدها. ويأتي هذا الانتشار بسبب استخدام هذه الكيماويات في شتى نواحي الحياة. فالمبيدات الحشرية والزراعية على سبيل المثال هي مواد كيماوية ذات خطورة أكيدة على الصحة العامة ويمكن أن تنتقل من مكان استعمالها إلى آخر بعيداً عن طريق الرياح والمياه وقد تنتقل إلى الإنسان عن طريق ما يتناوله من نباتات وغيرها من الأغذية.

كما أن فضلات المصانع الكيماوية من الأدخنة والفضلات السائلة لا تقل خطورة عن المبيدات بل أنها أوسع انتشاراً وأكثر ضرراً. وبعض الكيماويات المستخدمة في الأغذية كالحافظات والأصباغ ومخصبات النباتات والحيوانات وبعض العقاقير الطبية جميعها مواد ثبت خطورتها وارتبط البعض منها مع أنواع معينة من السرطان. إن الكثير من المواد الكيماوية يمكن أن يكون سلاح ذو حدين نافع وضار وإذا كانى النافع منه فإننا بصعوبة ندرك ضررها الكبير. ذلك أننا نحتاج لوقت طويل لاكتشافه بالإضافة لطرقه غير المباشرة في الضرر إلا ما ندر.

فالتأكل في طبقة الأوزون الذي يحمي الحياة من الأشعة الكونية والفوق بنفسجية ناشيء عن الاستخدام السيء لكميات كبيرة من الغازات الفلورية الكلورية المستخدمة في التبريد والبخاخات خلال أكثر من سبعين عاماً ولم يتبيّن العالم خطورة هذه الغازات إلا بعد أن فتك سرطان الجلد بقاع معينة من الأرض. وهكذا اكتشفنا نفع هذه الغازات خلال فترة وجيزة إلا أننا لم نكتشف ضررها إلا بعد أن أصبح الخطر في ديارنا. وهذا هو حال الكثير من الكيماويات.

لا يقتصر التلوث على الكيماويات بل يتعد إلى المواد المشعة والعوامل البايولوجية فالمياه الضرورية للحياة ضرورية أيضاً لتبريد المفاعلات النووية وهذا تنتج إلى جانب الطاقة المتولدة من المفاعلات الضخمة مياه ملوثة أما حرارياً أو أشعاعياً. ويمكن تصور حال الإنسان عندما يستخدم

مواد غذائية حيوانية أو نباتية مسقة من هذه المياه أو كانت تعيش فيها. وما انفجار مفاعل تشننوبول في أوكرانيا إلا واحداً من العديد من الحوادث التي غطت أكثر من 33% من سطح الأرض بالمواد المشعة الناشئة عن حوادثها. هذا بالإضافة إلى استخدام المواد الانشطارية النووية في الحروب الفدراة وما أدت إليه من دمار في الحرث والنسل. أما العوامل البايولوجية التي تطلقها المعامل فإنها أدت إلى ظهور سلالات من الأحياء الدقيقة الممنوعة والقادرة على غزو الجسم البشري دون أن تترك له فرصة للدفاع عن نفسه وهكذا ظهر الأيدز والأيبولا وظهرت سلالات جديدة من الفايروسات المرتدة التي يعتبر معظمها عوامل مسرطنة قوية.

ونظراً للخطورة الكبيرة المحدقة بنا من جراء هذه العوامل المختلفة فإنه حري بنا أن نعرف آلية الضرر الناشيء عن هذه المواد على جسم الإنسان والحيوان والنبات والبيئة لكي نستطيع على الأقل من أن نقدم النصيحة الصحيحة بتجنب آثارها على الصحة العامة ويمكن الرجوع حول ذلك إلى فصل الطفرات الوراثية ودور العوامل الكيميائية والفيزياوية في نشوئها.

### **آلية انتشار النقال السرطاني Mechanism of cancer Metastasis :**

إن المشكلة الحقيقية في السرطان هو انتقاله من موضع إلى آخر ولو أن السرطان عبارة عن ورم ثابت لكن استئصاله جراحياً شافياً للمريض ولكن المشكلة السريرية هو انتقال بعض خلاياه عبر الدم وجهاز лимфа إلى موقع آخر لتأسيس أورام سرطانية أخرى عندئذ فإن السباق مع السرطان نادر ما يفوز به المريض. أن النظرة السابقة للسرطان كانت هي أن الأورام السرطانية تتسع وتمتد في نموها لتسعمر الأنسجة والعقد اللمفاوية المجاورة وأن المستعمرات السرطانية البعيدة تتشكل بصورة مستقلة عن الورم الأول - بمعنى أن وجود عدة مواقع سرطانية لا يرجع إلى انتقال خلايا ورم واحد إلى موقع أخرى بل أن كل منها ينشأ بصورة مسلفة.

إلا أنه في عام 1929 بين الطبيب الفرنسي ريكامييه أن ظهور الأورام الثانوية يعود إلى انتقال الخلايا السرطانية للورم الأول عبر الدوران واللمف إلى الموقع الأخرى. وقد ابتكر هذا الطبيب طريقة خاصة لمنع انتشار سرطان الثدي عن طريق استعمال الرباط الضاغط ظناً منه أنه يعيق بذلك انتشار الورم.

إلا أن الأبحاث الحديثة بينت أن القائل على عكس الفرضيات السابقة هي عملية نشيطة ولا تحدث مصادفة كنتيجة لنمو الورم.

والحقيقة أن الانتقال الخلايا السرطانية ليس بالعملية السهلة بل هي عملية شاقة وطويلة بحيث لا يستطيعبقاء على قيد الحياة منها إلا عدد ضئيل جداً يقدر بخلية واحدة لكل 100.000 خلية منتقلة. تبدأ هذه بالاتصال في موقع ملائم ثم تتمو لترهض نمو أو عية دموية جديدة لتزويدتها بما يلزمها من مواد غذائية وغيرها وهو ما يدى بالتكوين الوعائي Angiogenesis. ولا يقتصر دور الأوعية الدموية الجديدة على تزويد كتلة الورم بالغذاء بل أنها تعتبر موضع لتفريح أعداد من النقالين السرطانية في الدورة الدموية. تموت معظم النقالين خلال دورانها في الدم ولا يبقى منها سوى تلك التي تغلق الأوعية الدموية الضيقة أو التي استقرت في قاع وعاء دموي والتي تكون قد شكلت مستعمرات صغيرة جديدة. واستناداً إلى تشيريغ الدوران فإن القائل تستمر في سيرها في الأوردة والدوران اللمفي إلى أن تجد مكاناً مناسباً تستقر فيه. وقد تبين أن 60% من النقالين السرطانية تستقر في الرئتان بينما يعتبر الكبد المكان الرئيسي لاستقرار نقالين سرطان القولون لأن الكبد يستقبل التصريف الوريدي مباشرة من القولون (المعي الغليظ). وقد تنشأ أورام في مواقع متعددة حتى مواقع غير متوقعة نتيجة وجود تربة مناسبة للنمو كأن يتتوفر هرمونات أو عوامل حاثة للنمو أو تراكيز محرضة من البروتينات.

كان يعتقد بأن عملية هروب الخلايا الناقلة السرطانية من الورم هو نتيجة للضغط الحاصل في الورم بالإضافة إلى عدم ميل الخلايا السرطانية إلى الانضمام لبعضها البعض. إلا أن هذا الاعتقاد لا يفسر وجود سرطانات كبيرة وذات ضغط داخلي عالي وغير منتقلة مثل سرطان الرحم Leiomyomas of the uterus وذلك ما يدفع للاعتقاد بأن عملية غزو الخلايا لا بد وأن تكون عملية معقدة وقد يكون الضغط الداخلي للورم الأول سبباً واحداً في ذلك. لا بد للخلايا المنتقلة أن تواجه العديد من الحاجز الطبيعية خارج الورم قبل استقرارها. فالحاجز الأول هو طبقة الأنسجة المحيطة بالورم وجدران الأوعية الدموية واللمفاوية والأنسجة التي تنمو فيها الخلية الناقلة. لقد وجد من التجارب والبحوث التي أجريت حول انتقال الخلايا السرطانية أن النقالين لا تنتقل من الورم إلى مواضع أخرى عبر الأنسجة المجاورة بل تنتقل مباشرة عبر شبكة الأوعية الدموية المغذية للورم وهذا يعني أن معظم النقالين تأتي من الخلايا السرطانية المجاورة للأوعية وبهذا تكون النقالين قد اختارت طريقاً سهلاً واجتازت

بذلك الحاجز الاقتراضي الأول. أما الحاجز الثاني فهو جدران الأوعية الدموية. أن النسائل تدور في الدم كما قلنا حتى تسد وعاء دموياً ضيقاً منشأة بذلك مستعمرة سرطانية جيدة وهي بذلك اختصرت اختراق الحاجز الثاني. أما الخلايا التي تخترق الأوعية الدموية فإنها تبدأ أولاً بالاستقرار في قاع الوعاء الدموي ثم تبدأ بثقب الوعاء للنفود إلى الأنسجة المجاورة. إن عملية ثقب الوعاء الدموي تبدأ أولاً باستقرار النسائل وقد وجد بأن طبقة الغشاء الداخلي الوعائي التي تقع تحت النسائل تبدأ بالانكمash كرد فعل لاستقرار النسائل عليه وعملية الانكمash هذه تعتبر عملية طبيعية تمثل تحفيزاً لكريات الدم المترسبة للاستمرار في الحركة والدوران إلا أنها تمثل بالنسبة للسائل فرصة للاستقرار والتمسك بصورة أقوى بقاع الوعاء الدموي. ويتم بعدها إفراز أنزيمات محللة للأوعية الدموية.

ولا تنفرد الخلايا السرطانية النقيلة بهذا السلوك الهجومي بل أن الخلايا الطبيعية يتوجب عليها أن تغزو نسجاً آخر من وقت إلى آخر مثل هجوم الكريات البيضاء عند انغراز المشيمة في جدار الرحم وأثناء تشكيل الأعضاء في المضغة. وفي هذه الحالة فإنه يحتمل أن تكون آلية الغزو في الخلايا الطبيعية هي نفس آلية الخلايا السرطانية النقيلة مع بعض الاختلاف. فالسلوك الهجومي للخلايا الطبيعية يزول بعد زوال المحفز بينما تستمر الخلايا النقيلة في ترحالها واحتراقها الأنسجة بثبات. وقد وجد بأن زيادة ميل الخلايا النقيلة للغزو والهجرة يعتمد على إنتاج مجموعة من الأنزيمات الحالة التي تدعى ميتالوبروتينيز Metalloroteinases (مجموعة من الأنزيمات تقوم بتحليل الأنواع المختلفة للكولاجين).

إن أنزيمات الميتالوبروتينيز تكون دائماً في مستوى عال في الخلايا السرطانية النقيلة مقارنة بمستوى منخفض في خلايا السرطان غير النقيلي والخلايا الطبيعية. ولكن يرتفع هذا المستوى في الخلايا البيضاء عن اختراقها للأنسجة وهو ما يفسر دور هذه الأنزيمات في اختراق الخلايا للأنسجة وقد عرف الآن ثمانية أنزيمات من عائل الميتالوبروتينيز ووجد بأن هذه الأنزيمات تحتوي على نهاية مؤلفة من تسلسل لحامض السستين (Cysteine) تلتف على الموقع الفعال للأنزيم لكبت نشاطه وتحرر بعيداً عنه عند النشاط. كما أن هناك احتمالاً بوجود أنماط أخرى من الكبت لهذه الأنزيمات. ويعتقد بأن الخلايا السرطانية النقيلة قادرة على إنتاج مواد تعمل على فصل الجزء المنظم للأنزيمات السابقة أو على الأقل كبت

الجزء الفعال منها (الذي يرتبط مع الموقع النشط) وهو ما يجعل هذه  
الأنزيمات نشطة دائمًا.