

محاضرات علم الوراثة/قسم الانتاج الحيواني /كلية الزراعة/المرحلة الثانية

ا.م.د. عبدالله حميد سالم

م/1... علم الوراثة Genetics

يعتبر علم الوراثة العصب الرئيس لعلوم الحياة . حيث ان اتجاهات علوم الحياة المختلفة تشمل على دراسة الخصائص الفيزيائية والسلوك وكفاءة او قدرة الكائنات الحية وكل هذه الخصائص تورث وتنتقل عبر الاجيال ومن ثم ولكي نفهم اي كائن حي باستفاضة لابد من ان نفهم كيفية توارثه ولذلك يعتبر علم الوراثة بحق هو علم دراسة اسرار الحياة .

ان كلمة وراثة genetics جاءت من الكلمة اللاتينية genesis والتي تعني الميلاد وعلى ذلك فان الوراثة بمفهوم اشمل تعني دراسة التوارث . Heredity .

لقد بدأعت الدراسات الوراثية بما يمكن ان نسميه بالوراثة الانتقالية Transmission genetics او الكلاسيكية او الوصفية او المندلية بواسطة مندل عام ١٨٦٥ والتي بنيت على متابعة نقل العوامل التي تتحكم في الصفات المختلفة في نبات البازلاء عبر الاجيال وتوصل الى قانونيه الاساسيين (الانزال والتوزيع الحر للعوامل الوراثية) والتي اعيد اكتشافهما عام ١٩٠٠ بواسطة علماء اخرون .

لقد توقع مندل ان الجاميات تحمل الليل واحد من كل عامل وعليه فلو ان الكروموسومات تحمل العوامل الوراثية فان عددها لابد ان يختزل الى النصف في الجاميات وقد كانت كذلك ومن ثم بدت الكروموسومات انها هي الوحدات المحددة التي تحمل العوامل الوراثية .

نظرية الكروموسومات للوراثة ..

وهي النظرية التي اكتشفها العالم Thomas morgan عام ١٩١٠ عندما اشار الى الصفات المرتبطة بالجنس Sex linked والتي توجد عواملها الوراثية (الجينات) على كروموسوم الجنس مثل صفات لون العين ولون الجسم في حشرة ذبابة الفاكهة.

في عام ١٩٥٣ قدم العالمان واتسون وكريك Watson&Crick نموذجاً لتركيب DNA وهو الخطون المزدوج الذي يسمح بتكراره ويسمح بظهور الطفرات وكان ذلك بداية بارزة لتطور المرحلة الحديثة الى المرحلة الجزيئية . وبعدها في اوائل السبعينيات تم اكتشاف الشفرة الوراثية Genetic Cod اي ان كل ثلاثة قواعد نيتروجينية تصنع حامض اميني معين . وفي اوائل السبعينيات اتخذت الدراسات الوراثية مساراً جديداً لاستنساخ الجين وتدواله Cloning او الكلونة بين الكائنات المختلفة بما عرف باسم الهندسة الوراثية عن طريق التلقيع بطبيعة عمل الجينات والتي يعزى الفضل الاول فيها الى الانزيمات القاطعة Restriction enzyme والتي تتخصص في قطع الـDNA عند مقاطع محددة بحيث يمكن الحصول على الجينات المرغوبة في عملية معينة . وكذلك

كان للبلازميدات Plasmids (كائنات دقيقة تحمل المقاطع الجينية من كائن لنقلها الى كائن اخر) دورا كبيرا في مجال الهندسة الوراثية.

المادة الوراثية Genetic material

ان فصل وتمييز المادة الوراثية من نواة الخلية لابد وان يرتبط بالكروموسومات و هويتها الكيميائية ولكي يصح تسمية المادة الوراثية على اي مركب يجب ان توفر فيه المتطلبات التالية :

١: قدرة هذه المادة على التكرار بصدق خلال الاجيال المتتالية.

٢: يمكنها قبول التغيرات الطارئة او الطفرات في حدود نادرة .

٣: ان يكون مستودع لكافة انواع المعلومات البيولوجية الضرورية للكائن الحي اثناء حياته. ٤: ان تستطيع نقل هذه المعلومات لترجمتها حتى يمكن تصنيع المادة البيولوجية التي تؤدي وظيفة مطلوبة للكائن الحي وقت ما يريدها.

قوانين مندل

القانون الاول : الانعزال (Law of segregation)

(يذهب احد الاليلين كل الى احد الخلايا الناتجة عن الانقسام الاختزالي). اي اذا فرضنا ان زوجا من الاليلات(A و a) على موقع معين من الكروموسوم ففي الانقسام الاختزالي تذهب A الى احد الخلايا وتذهب a الى الاخر وهذا ينبع من حركة الكروموسوم في الانقسام الاختزالي .

القانون الثاني: نقائط الكامبيات (Law of the purity of gametes)

(اذا تواجد اليتان مختلفان معا في خليط فان احدهما لا يؤثر على نقائط الاخر) . اي انه اذا انقسم AA ليعطي كامبيته بها A فانها لن تختلف عن A المستمدۃ من فرد تركيبه Aa . ويطلق على الجين الذي يشغل نفس الموقع على اي من الكروموسومين المتشابهين اليه allele اي A اليه a اليه مقابل له.

الاساس الخلوي لقوانين مندل

لم تكتشف الكروموسومات والمورثات والانقسامات الخلوية وانشطار الكروموسومات في الانقسامات الاختزالية في عهد مندل . الا إن جميع ملاحظاته وتقسيمه لنتائج تجاربه جاءت مطابقة تماما لما قد كشف عنه بعد موته . اوضحت الدراسات الخلوية إن هناك جسورة وراثية كبيرة بين الخلايا تم اثناء الانقسامات الخلوية . كما اوضحت هذه الدراسات بان ما اطلق عليه مندل بالعوامل الوراثية ما هي في الحقيقة سوى (المورثات) التي تترتب بصورة طولية على اجسام طويلة تدعى (الكروموسومات) وان هذه الاخيرة لها دور رئيس في عملية انتقال العوامل او المورثات من جيل

الى اخر . كما وجد إن عدد الكروموسومات في خلايا النوع الواحد ثابت ولكنه يختلف من نوع الى اخر . تجتمع الكروموسومات في الخلايا حقيقة النوى في المنتصف عادة وتحاط بغشاء مشابه في تركيبه للغشاء البلازمي مكونة جسما يكاد يكون كرويا كثيف القوام يدعى (النواة).

م 2..الانقسام الخلوي Cell division

يتم نمو الجسم وتطوره وانتاج الجاميات نتائج لانقسام الخلية وهناك نوعان من الانقسام:

1- الانقسام الاعتيادي او الميتوzioni Mitosis division

يتم النمو في الجسم عن طريق هذا الانقسام وت تكون الاجزاء المختلفة للجسم. اذ تقسم كل خلية لتحول الى خلتين متماثلتين وتحمل كل خلية نفس عدد الكروموسومات التي تحتوي الخلية الاصلية اي N_2 . ويتم ذلك بان يتضاعف عدد الكروموسومات قبل الانقسام وتأخذ كل خلية جديدة نصف هذا العدد المتضاعف . ويتم مثل هذا الانقسام في جميع الخلايا الجسمية والمسماة Somatic cells او خلاي خضرية والتي تشمل كل الجسم ما عدا الخلايا التناسلية .

2- الانقسام الاختزالي او الميوزي Meiosis or reductional division

ويتم عن طريقه تكوين الجاميات . وفي هذا الانقسام يحدث اختزال لعدد الكروموسومات من N_2 في الخلية الام الى N_1 الناتجة بعد الانقسام. ويحدث هذا الانقسام عند تكوين الجاميات فقط اي في المبيض او الخصية . فعند اتحاد جاميتين لتكوين الزيجوت يصبح عدد كروموسومات الفرد الناتج N_2 مثل النوع الذي ينتمي اليه .

وتوجد الكروموسومات في ازواج متشابهة (متناهية) Homologous pairs وفي الانقسام الاختزالي تأخذ كل خلية ناتجة فرد من كل زوج من هذه الكروموسومات وعلى هذا فطبقا للوراثة الموجودة على هذا الفرد من كل زوج تتحدد وراثة الجاميتة . ويحمل افراد كل نوع نفس العدد من الكروموسومات . وهذه امثلة لعدد الكروموسومات في بعض الحيوانات :

الحصان 60 ، الحمار 64 ، الجمل 70 ، الماشية 60 ، الجاموس (52-48) ، الخنازير 38 ، الماعز 60 ، الاغنام 54 ، القطط 38 ، الكلاب 78 ، الارانب 44، البط 74 ، الدجاج 78 ، الانسان 46.

البناء الكيميائي للاحماض النوويية

يمكن تجزئة الاحماض النوويية الى وحدات اساسية تسمى النيوكليوتيدات Nucliotids وكل واحدة منها تتكون من سكر ومجموعة فوسفات وقاعدة نيتروجينية . والسكر يحتوي اما على خمسة ذرات كربون ويسمى الرابيوز Ribose.. او ينقص عنه ذرة اوكسجين فيسمى سكر دي اوكتسي ريبوز Deoxyribose اي متقوص الاوكسجين وبناء على ذلك سنجد نوعين من الاحماض النوويية هما DNA(deoxyribonucleic acid) و RNA(ribonucleic acid) على التوالى ، فيوجد الاول في السايتوبلازم والثانى في النواة الا في حالات قليلة .

ترتبط مجموعة الفوسفات بالسكر في كل نيوكلويوتيد عند ذرة كربون رقم 5 والتي تسمى بالموقع Five prime ، ويمكن تسمية هذا الفوسفات بالفوسفات السكري او السكر المفسفر phosphorylated sugar (الشكل ١). اما المجموعة التي تحتوي على النيتروجين (القاعدة النيتروجينية) فانها ترتبط بالسكر عند الذرة رقم 1 للكربون والقاعدة النتروجينية اما ذات حلقة بنزين واحدة او ذات حلقتين ويمكنها ان تعمل كقاعدة . على العكس من الطبيعة الحامضية لمجموعة الفوسفات . وتسمى القواعد ذات الحلقة الواحدة باسم البريميدينات pyrimidines مثل الثايمين (T)، والسيتوسين C(Cytosine) واليوراسيل(U)Uracil). بينما تسمى القواعد ذات الحلقتين اسم البيورينات Purines مثل الادين(A)Adenine والجوانين(G)Guanine) . وقد وجد ان نوعي البريميدينات في الـ NAD هما الثايمين والسيتوسين بينما في الـ RNA هما اليوراسيل والسيتوسين . ويوجد نوعي البيورينات A,G في كل من RNA,DNA .

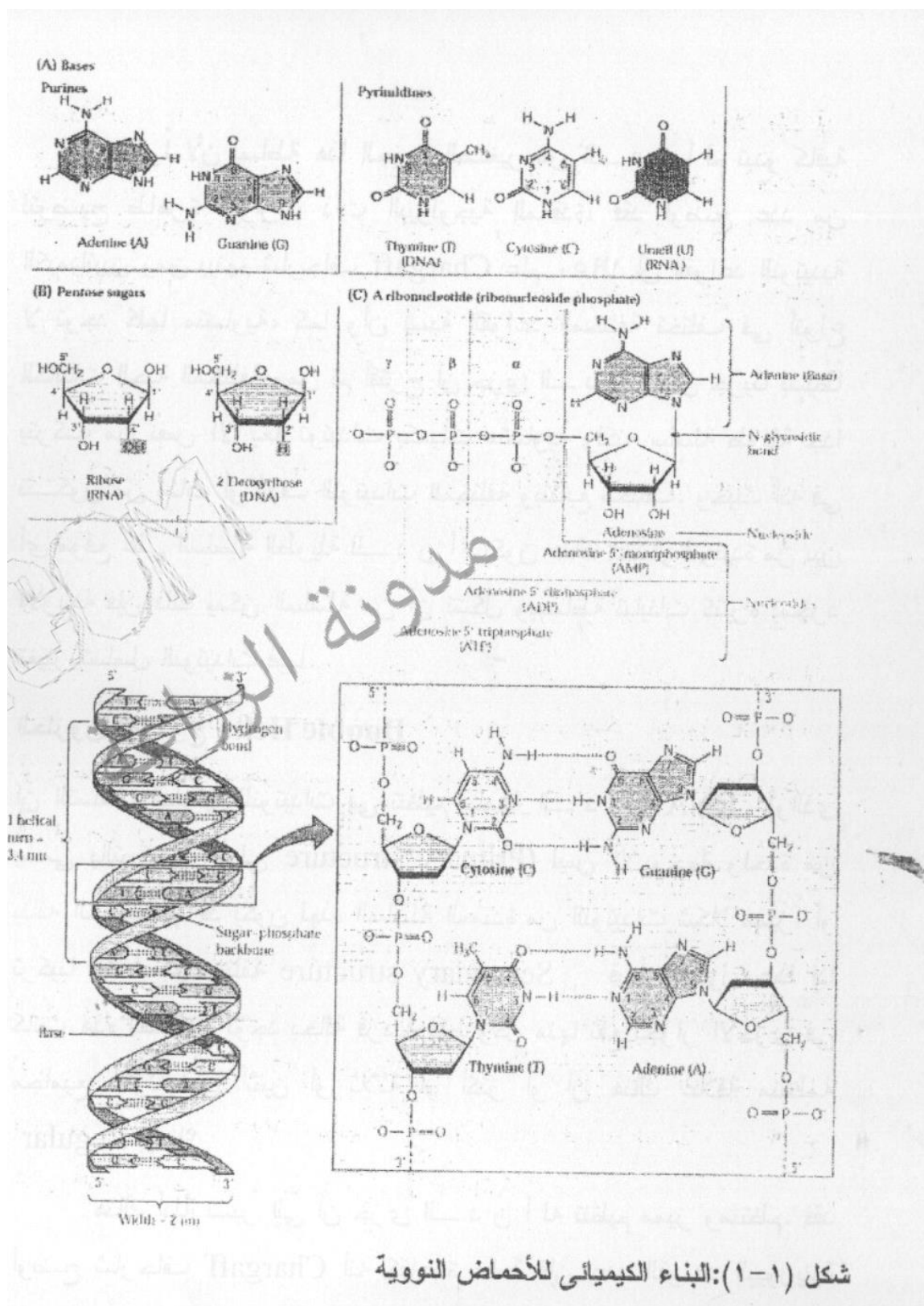
وتجرد الاشارة الى ان ارتباط السكر بالقاعدة النيتروجينية من دون مجموعة الفوسفات يسمى بالنيوكليوسيدة Nucluoside وعليه يمكن وصف النيوكليوتيد على انها نيوكليوسيدة مفسفة (الشكل ٢).

انموج واتسون وكريك 1953 عن المادة الوراثية

افرض العالمان Watson وCrick (1953) ان모ذجا لـ DNA يتربك من حلزون مزدوج وكما يلي:

- 1- جزيء DNA يتكون من سلسلتين مزدوجتين تلتقي داخليا حول بعضهما مكونة الحلزون المزدوج.
- 2- كل سلسلة او شريط عبارة عن خيط من النيوكليوتيدات الذي اوكسي ريبوز متجمعة معا وكل نيوكلويوتيد مرتبطة بجزيء سكر دي اوكسي ريبوز ترتبط بدورها مع الفوسفات.
- 3- للسكر الخماسي القدرة على على تكوين اصارة استيرية مع الفوسفات من خلال مجاميع الهيدروكسيل الموجودة على ذرة الكربون 3 وذرة الكربون 5 .
- 4- العمود الفقري لسلسلة المتعددة النيوكليوتيدات هو السكر الخماسي والفوسفات المرتبطة مع بعضها من خلال ذرة اوكسجين.
- 5- ترتبط القواعد النيتروجينية بذرة الكربون رقم 1 في كل سكر خماسي كسلسلة جانبية .
- 6- تكون القواعد النيتروجينية موجهة داخليا في كلا السلسلتين مما يجعل كل قاعدة في السلسلة تزدوج او تقابل مع القاعدة في السلسلة المقابلة من خلال او اصر هيدروجينية.
- 7- تكون نهايات او اطراف السلسلتين موجهتان تعاكسيا بمعنى ان اتجاه احدى السلسلتين يكون 3'—5' والسلسلة الاخرى يكون اتجاهها 5'—3' .
- 8- تكمن قدرة التناسخ (التكرار) الذاتي في الـ DNA في الحقيقة التي تنص على ان ازدواج القواعد محدد ومميز.

- 9- يتم الازدواج بين القاعدتين النيتروجينيتين A-T عن طريق اصريتين من الهيدروجين وبين القاعدتين G-C عن طريق ثلاثة او اصر هيدروجينية.
- 10- الحزوونات المزدوجة الغنية في G-C اكثر ثباتا من تلك الغنية في A-T .



م٣: نظرية الاحتمالات وعلاقتها الوراثية

تعتبر هذه النظرية من النظريات الهامة التي اعطت علم الوراثة الكثير لوضع اسسها الرياضية .

تعريف الاحتمال (احتمال وقوع حدث معين):

هو نسبة وقوع هذا الحدث الى كل الاحاديث الاخرى الممكن وقوعها.

مثلا: ما هو احتمال الحصول على الرقم ٢ في زهر الطاولة (الزار)؟

من التعريف السابق نجد ان الزهر به سطح واحد بالرقم ٢ بينما هناك ٦ احداث ممكن وقوعها وهي الستة اسطح من ٦-١ . وعلى ذلك فتكون النسبة بين وقوع الحدث المرغوب الى كل الاحاديث الى الاخرى الممكنة $\frac{1}{6}$ وهي قيمة احتمال الحصول على الرقم ٢ . والاحتمال دائما يتراوح بين صفر وواحد .

مثال اخر..ما هو احتمال الحصول على وجه الكتابة في عملة ؟

العملة المعدنية لها وجهان احدهما نقش والاخر كتابة. فعدد الاحاديث كلها ٢ بينما المرغوب فيه هو الكتابة .

اذن.. نسبة حدوث الكتابة الى الاحاديث كلها = $\frac{1}{2}$

واحيانا يكون المطلوب هو حساب احتمال مركب او وقوع عدة احداث معا او بشروط خاصة وهنالك قانونان اساسيان ينظمان عملية حساب الاحتمالات المركبة من الاحتمالات البسيطة وهما...

١-قانون جمع الاحتمالات :

احتمال وقوع حدث او اخر هو حاصل جمع احتمالات وقوع كل منهما مستقلا ، اذا كان حدوث احدهما ينفي حدوث الاخر اي انهما حدثان متنافيان.

مثال...ما هو احتمال الحصول على ٣ او ٤ من رمية زهر واحدة ؟

احتمال الحصول على ٣ = احتمال الحصول على ٤ = $\frac{1}{6}$

وحيث انه اذا حصلنا على ٣ فلنحصل على ٤ في نفس الرمية والعكس صحيح. اي ان الحصول على احد الحدين ينفي وقوع الحدث الآخر.

اذن... احتمال الحصول على ٣ او ٤ = $\frac{1}{6} + \frac{1}{6} = \frac{2}{6} = \frac{1}{3}$

٢ قانون ضرب الاحتمالات :

احتمال وقوع حدفين او اكثر معا هو حاصل ضرب احتمال كل منهما مستقلا بشرط ان يكون وقوع هذه الاحداث مستقلا عن بعضها البعض.

مثال... اذا رميتن قطعتين نقود ،ما هو احتمال الحصول على وجهي النتش في القطعتين ؟ احتمال الحصول على النتش في القطعة الاولى= احتمال الحصول على النتش في القطعة الثانية = ٢/١

وحيث ان الحصول على النتش في الاولى لن يؤثر على الحصول عليه في الثانية اي ان الحدفين مستقلين عن بعضهما ...اذن .. احتمال الحصول على النتشين =

$$4/1 = 2/1 * 2/1$$

مثال اخر...

في التلقيح $Aa * Aa$ ما هو احتمال الحصول على AA

الفرد AA لابد ان يحصل على الجين A من ابيه ومن امه ... وعلى ذلك ما احتمال ان يعطي الاب A وان تعطي الام ..A

ومن نوع التلقيح نجد ان الاب يمكن ان يعطي A او a وعلى هذا يكون اعطاء A فقط هو ٢/١ وكذلك بالنسبة للام.

وحيث ان اعطاء A او a من الاب مستقل تماما تماما عما تعطيه الام سواء كان A او a فيكون احتمال حدوث $4/1 = 2/1 * AA = 1/2$

هناك عدة ملاحظات على الاحتمالات الوراثية يجدر ذكر التالي منها.

١_ معظم الاحتمالات الوراثية مشقة من $2/1$ اي انها $2/1$ مرفوع لاس ما . وهذا ناتج من عملية الانقسام الاختزالي نفسها حيث ان كل جين ممثل مرتين في التركيب الوراثي .

٢_ اذا كانت الحينات مستقلة عن بعضها تحسب الاحتمالات لكل موضع locus مستقلا ثم تضرب احتمالات جميع المواقع لينتاج الاحتمال النهائي

$$P(AaBb) = P(Aa) * P(Bb) = 1/2 * 1/2 = 1/4$$

مثال اخر:

في التلقيح $Bb * Bb$ ما هو احتمال الحصول على Bb او BB ؟

إن احتمال الحصول على Bb اما إن يأتي B من الاب وb من الام ... او B من الام وb من الاب .

$$2/1 = 2/1 * 2/1 + 2/1 * 2/1 =$$

اما احتمال الحصول على BB

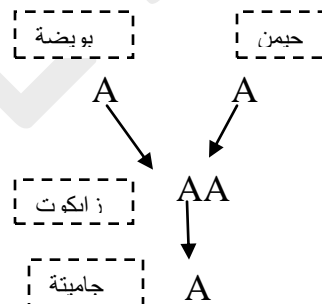
اذن ... احتمال الحصول على Bb او

م 4: توارث الاليلات والجينات :

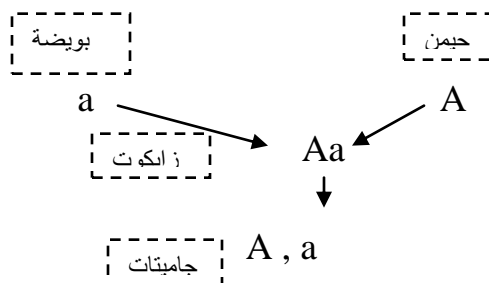
1- الطراز او التركيب المظاهري (Phenotype) : وهو اي صفة متميزة او واضحة وقابلة للتقدير موجودة في اي كائن. وقد تكون الصفة واضحة للعين مثل لون الزهرة او قوام الشعر ، او قد تحتاج الى اختبارات خاصة لتبيينها ، كما في تعين حاصل التنفس او تعين طراز الدم . فالطراز المظاهري هو محصلة نواتج الجين المعبر عنها في بيئة معينة.

2- الطراز او التركيب الوراثي (Genotype): وهو الجينات التي يحتويها اي فرد .

(ا)- التركيب الوراثي الاصيل (النقي)(homozygous) : وهو التركيب الذي ينتج عن اتحاد جاميتين تحملان اليلات متطابقة . والفرد الناتج ينبع ابدا من الجاميتات .



(ب)- التركيب الوراثي الخليط (heterozygous): وهو التركيب الناتج من اتحاد الجاميتات التي تحمل اليلات مختلفة . وتنتج ا نوعا مختلفة من الجاميتات من الفرد الخليط.



العلاقات الاليلية:

• الاليلات السائدة والمتتحية Dominance & recessive alleles

عندما لا يمكن لاحد فردي زوج من الاليلات ان يظهر تعبيره المظاهري الا في تركيب وراثي اصيل ، فاننا نسمى هذا الاليل اليل متتحي (recessive allele) بينما الاليل الذي يمكنه التعبير عن نفسه مظهريا في الحالتين الخليطة و النقية يسمى اليل سائد (dominance allele) . وتستخدم الحروف الكبيرة والصغرى عادة للتعبير عن الاليلات السائدة والمتتحية على الترتيب.

مثال: غياب ترسيب الصبغة في جسم الانسان هو مظهر غير عادي ومتتحي يسمى ظاهرة الالبينو (Albino)، وباستخدام A يمكن تمثيل الاليل السائد (الاعتيادي) و a يمثل الاليل المتتحي (الالبينو) . وعليه يمكن الحصول على ثلاثة تراكيب وراثية وطرازين مظاهرين وكما يلي:

الطرز المظاهرة	التركيب الوراثي
اعتيادي	سائد اصيل (AA)
اعتيادي	خليط (Aa)
البينو	متتحي اصيل (aa)

• الطراز البري wild type والطافر mutant type

الطراز البري هو الطراز المظاهري الاكثر تكرارا من الطرز المظاهرية البديلة الاخرى في العشيرة نفسها . بينما الطراز المظاهري الذي يندر ملاحظته يسمى بالطراز الطافر (Mutant type).

• الاليلات ذات السيادة غير التامة (incomplete dominance alleles)

وهي الاليلات التي تفقد الى علاقات السيادة والتتحي ويمكن ان يقال لها اليلات وسطية او اليلات ذات سيادة تعادلية . وهذا يعني ان كل اليل له درجة معينة من التعبير عندما يكون في الحالة الخليطة . ولهذا السبب فان التركيب الوراثي الخليط يظهر طرازا مظهريا يختلف بوضوح عن كل من التركيبين الوراثيين الاصليين. ومثال عليه لون ماشية الابردين انجس الذي يظهر بالتركيب الوراثي RR فيعطي اللون الاحمر والتركيب الوراثي rr فيعطي اللون الابيض ، بينما التركيب الخليط Rr يعطي التركيب المظاهري ذو اللون الوردي (الطوبى) وهو عبارة عن اصطفاف الشعتين الحمراء والبيضاء مع بعضها فيظهر اللون الوردي .

• الاليلات المميتة Lethal alleles

بعض الجينات يكون ما تبديه من طرز مظاهرية هو موت الفرد وذلك اما قبل ولادة الفرد او بعد ولادته حتى مرحلة النضج . وهذه العوامل تسمى جينات مميتة . والاليل المميت

كامل السيادة (وذلك الذي يقتل في كلتا حالتي التركيب الوراثي الاصليل والتركيب الوراثي الخليط). وينشأ احياناً بالطفرة من الاليل الاعتيادي . وتموت الافراد التي بها مميتات سائدة قبل ان تترك نسلا .

التركيب الوراثي	الطراز المظاهري
LL , Ll	حيوية اعتيادية
ll	مميت

• الاليات المتعددة Multiple Alleles

إن أقصى عدد من الاليات في موقع جيني والتي يحتويها اي فرد هو اثنان ، واحد على كل كروموسوم من الكروموسومين القرينين . ولكن حيث إن الجين يمكن إن يتغير إلى صور تبادلية بعملية الطفور ، فإنه نظرياً يمكن إن يتواجد عدد كبير من الاليات في عشيرة من الافراد وحيثما يتعدد اكثر من اليدين في موقع جيني يصبح لدينا مجموعة من الاليات المتعددة .

ابرز مثال على الاليات المتعددة هو مجاميع الدم في الانسان (A,B,O) ، حيث يوجد الاليل I^A وهو متعادل السيادة مع الاليل I^B وكلاهما كامل السيادة على الاليل i ، ويمكن الرمز الى سلسلة علاقات السيادة كما يلي: ($I^A = I^B > i$) وعليه يمكن تحديد اربع طرز مظاهريه وكما يلي:

التركيب الوراثي	الطراز المظاهري (مجاميع الدم)
$I^A I^A, I^A i$	A
$I^B I^B, I^B i$	B
$I^A I^B$	AB
ii	O

تأثير البيئة على بعض الصفات:

إن للبيئة تأثير واضح على الاحياء ولايكون هذا التأثير كبيراً على التراكيب الوراثية لهذه الاحياء الا انه وبلا شك لها دور في اظهار صفات معينة ونجاحها تحت ما يدعى بالضغط البيئي فالنباتات على سبيل المثال ينجح في تربة جيدة وظروف فيزيائية مناسبة وكمية لا باس بها من الماء مقارنة بمعيشته بظروف صعبة. أما في الحيوانات فهناك تجربة على الارانب لبيان دور البيئة في الصفات المظهرية، فمن المعروف إن ارانب سلالة الهملايا ذات لون أبيض باستثناء نهايات الجسم مثل شعر الاذان ونهايات الاقدام ومقدمة الانف ونهاية الذيل . وقد وجد إنه في حالة ازالة الاجزاء البيضاء عن طريق الحلاقة وحفظ الحيوان في مكان بارد اثناء نمو شعر الفراء ثانية فان لون الفراء الجديد يكون اسود وليس ابيض . كما وجد انه عند ازالة الشعر الاسود من مناطقه ثم حفظ الحيوان في مكان دافيء عند نمو شعر الفراء الجديد فان الشعر النامي الجديد يكون ابيض وليس اسود . ولقد بينت هذه التجربة إن ما يورث في حقيقة الامر هو مقدرة بعض الاجزاء على تكوين او عدم تكوين الصفة وتبعاً لدرجة الحرارة ، حيث وجد إن الإنزيم الخاص بلون الفراء يعمل بدرجة حرارة 92 فهرنهايتى لاعطاء اللون الابيض وعند انخفاضها عن ذلك فان الإنزيم يكون حراً لاعطاء اللون الاسود.

م/5: تعين الجنس sex determination

بذل محاولات عدّة في بداية القرن العشرين لمعرفة الانظمة التي تحدّد جنس الكائنات وتحديد الاسباب التي تؤدي الى بالبويضة المخصبة الى ان تصبح ذكرا او انثى. في عام 1901 بينت دراسات مكلنج ومن بعدها ويلسون بنفس العام ان تحديد الجنس في الخلايا يعود الى لوجود كروموسوم اضافي واحد او زوج من الكروموسومات القرينة المختلفة مظهريا. وقد توصلت هذه الدراسات الى ان الاناث تنتج خلايا جنسية متماثلة الجنس بينما ينتج الذكر خلايا متباينة الجنس اعتمادا على نوع الكروموسومات الجنسية والتي اطلق عليها بـكروموسومات الجنس .

انظمة تحديد الجنس

هناك ثلاثة انظمة رئيسية في تعين الجنس من خلال كروموسومات الجنس ولا يعني هذا سيادة هذه الانظمة على جميع الاحياء بل هناك شذوذ في تحديد الجنس يعتمد على عوامل اخرى .

اولا: نظام xx , xy , yy

يعتمد هذا النظام على وجود كروموسومات xy في الخلايا الذكرية و xx في الخلايا الانثوية . ويعتبر الاكثر انتشارا بين الاحياء ويمكن ملاحظته في الحشرات واللافقاريات وبعض الاسمك والثديات والنباتات ثنائية المسكن . ففي الخلايا البشرية هناك 46 كروموسوم يمثل 44 منها كروموسومات اوتوسومية(جسمية) بينما يمثل الزوج الآخر الكروموسومات الجنسية . وطبقا للانقسام الاختزالي فان الذكور تعطى نوعان من الحيوانات المنوية نصفها يحتوي كروموسوم y زائدا 22 كروموسوم جسمى والنصف الآخر يحتوي على كروموسوم x زائدا 22 كروموسوم جسمى. بينما تنتج الاناث بيوضا متماثلة الكروموسومات يحتوي كل منها بعد الانقسام الاختزالي على كروموسوم x زائدا 22 كروموسوم جسمى. وعند الاخضاب يتعين الجنس اعتمادا على نوع الحيوان المنوي الذي يدخل الببيضة. فالحيوانات المنوية التي تحتوي كروموسوم x تعطي اناثا بينما الحيوانات المنوية التي تحتوي على كروموسوم y تعطي ذكورا.

ثانيا: نظام zw , zz

تنعكس العلاقة في تحديد الجنس في بعض الاحياء ، حيث تحتوي الخلايا الذكرية على كروموسومي xx بينما تحتوي خلايا الاناث على كروموسومي xy . ويطلق على كروموسومي الجنس في هذا النظام z,w حيث يستخدم الرمز z بدلا من x والرمز w بدلا من y . لذلك فان هذا النظام يختلف عن النظام اى السابق في نوعي الكروموسومين المحددين للجنس اضافة الى انه في النظام zz,zw تعمل الاناث على إنتاج نوعين

مختلفين من البيوض وليس الذكور كما هو الحال في النظام xy, xx . ينتشر هذا النظام في الطيور والفراشات وبعض الأسماك وبعض الزواحف والبرمائيات.

ثالثاً: نظام XX, XO

يعتمد هذا النظام على وجود كروموسومي xx في الإناث بينما تحتوي الخلايا الذكرية على كروموسوم x واحد مع غياب كروموسوم y . لذلك أطلق على تركيب الخلايا الذكرية XO . اكتشف هذا النظام منذ العام 1891 من قبل هنكنج أثناء دراسة للانقسام الالختزالي لذكور حشرات البق. فالذكور تنتج من الأخصاب بيضة بحيوان منوي لا يحتوي على كروموسوم جنسي والإناث من الأخصاب بحيوان منوي يحتوي على كروموسوم X . ينتشر هذا النظام في الحشرات التي تتبع رتبة نصفية الاجنحة ومستقيمة الاجنحة كالنطاطات والصراصير وكذلك بعض الفراشات.

تعيين الجنس بالتوازن الوراثي

وجد من خلال الدراسات بأن هناك مجاميع من الأحياء لا يتم فيها تعين الجنس اعتماداً على الأنظمة السابقة أو وجود الكروموسومات الجنسية والبعض منها تشتراك الكروموسومات الجسمية أيضاً في تحديد الجنس بغض النظر عن وجود الكروموسوم X أو y . ومن أمثلتها:

تحديد الجنس في الدروسوفيلا:

تنص نظرية التوازن الوراثي على إن التراكيب الوراثية لكل فرد بها إمكانات كل من الجنسين الأنثى والذكر وإن تحديد الجنس فيها يعتمد على حالة التوازن بينهما. فإذا فقد التوازن لصالح جنس معين أصبح الفرد من هذا الجنس. واستناداً إلى ذلك وجد بريديجز إن الكروموسوم X في الدروسوفيلا يحمل مورثات توجيه الأفراد لتصبح ذكوراً. وقد فسر بريديجز نتائجه إلى إن الجنس في الدروسوفيلا يتحدد بـكروموسوم X والكروموسومات الجسمية على حد سواء. أي إن النسبة بين كروموسوم X إلى الكروموسومات الجسمية لها علاقة في تعين الجنس حيث تصبح الأفراد إناثاً عندما تكون النسبة تساوي واحد، وتتساوي نصف لتصبح الأفراد ذكوراً، وبين هاتين القيمتين (0.67) لتصبح بينية الجنس. ولا أهمية لـكروموسوم X في تحديد الجنس ولكنه ضروري لاظهار الخصوبة.

$$\text{النسبة الجنسية} = \frac{\text{عدد كروموسومات } X}{\text{عدد مجاميع الكروموسومات الجسمية}}$$

وهناك أمثلة أخرى لحشرات أخرى يختلف فيها التوازن الوراثي لـتحديد الجنس مثل فراشة الغجر Gypsy moth وفي غشائية الاجنحة.

تأثير البيئة على تعيين الجنس

وجد بان الظروف البيئية مثل درجات الحرارة تعمل على التأثير على تحديد الجنس في بعض الاحياء . فعندما وضعت حشرات دروسوفيلا بيبيه الجنس ثلاثة المجموعة الكروموسومية في درجة حرارة مرتفعة او منخفضة لوحظ انحراف التباين الجنسي نحو الاتجاه الانثوي في نسل الحشرات التي رببت بدرجة حرارة عالية بينما ينحرف التباين الجنسي نحو الذكورة في نسل الحشرات التي رببت بدرجة حرارة منخفضة . ومثال اخر في تأثير البيئة على تعيين الجنس هو ما يحصل في الدودة البحرية Bonellia viridissis . اثنى هذه الدودة ذات جسم يتراوح طوله حوالي بوصة واحدة بينما يكون الذكر صغيرا جدا بحيث يعيش بصورة متطفلة في رحم الانثى . وقد تبين ان اليرقات الناتجة عن هذه الدودة تنمو الى ذكور عندما تعيش ملتصقة بفم الانثى والى اناث عندما تعيش حرة في الماء . وقد وجد بان فم الانثى يحتوي على منبهات كيميائية تدفع باليرقات الملتصقة للتحول الى ذكور .

التحول الجنسي Sexual transformation

يحصل التحول الجنسي في عدد من الكائنات مثل الدجاج والحشرات . فقد وجد بان احدى الدجاجات توقفت عن وضع البيض ثم تكون لديها عرفا ذكريا وريشا ذكريا ثم اخذت تصبح كالذكور ولعبت دور الذكر واصبحت ابا لافراخ من الدجاج . وعند دراسة هذه الدجاجة وجد بان مبيضها قد اتلف نتيجة الاصابة بالمرض وتمكن نسيج الخصية المنذر من النمو والتطور حتى اصبح لدى الدجاجة خصي حقيقية فعلاً اثرت في اظهار الصفات الذكرية الثانوية . وعلى الرغم من التحول الجنسي لهذه الدجاجة الا ان تركيبها الوراثي يبقى تركيبا وراثيا خاصا بالاناث (ZO) . ولا يقتصر التحول الجنسي على الدجاج والحشرات بل انه معروف في بعض البرمائيات والاسماك واحياء بدائية ويحصل بصورة طبيعية .

الصفات المرتبطة بالجنس Sex linkage characters

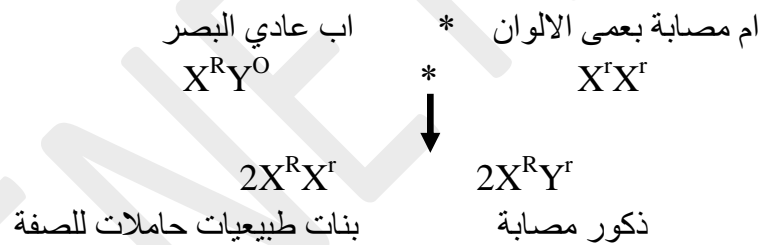
ترتبط بعض الصفات باحد كروموسومي الجنس بحيث إن المورثات المسؤولة عن هذه الصفات موجودة على احد هذه الكروموسومات ولا يوجد لها اليل على كروموسوم الجنس الآخر . فمثلا يوجد مورث صفة العين البيضاء في الدروسوفيلا على كروموسوم X ولا يوجد له اليل على كروموسوم Y وغيرها . وتتبع هذه الصفات نظاما تصالبيا بحيث يورث الذكور صفاتهم المرتبطة بالجنس الى احفادهم من الذكور عن طريق بناتهم ويتم توارث الصفة تبادليا بحيث تنتقل من احد الجنسين الى الآخر . وتوجد بعض الصفات مرتبطة مع كروموسوم Y ولا يوجد لها اليل على كروموسوم X كما هو الحال في صفة غزارة الشعر في الاذن .

أولاً: الارتباط بالجنس في الانسان

هناك عدد غير قليل من الصفات المرتبطة بالجنس في الانسان مثل تشوه القرحية وتحوصل البشرة وازدواج الرموش وخصللة الشعر البيضاء في نهاية ومقدمة الرأس وعيوب احد صمامات القلب وقصر النظر وعمى الالوان وسيولة الدم (الهيماوفيليا) وغيرها. وسبب جميع هذه الامراض يرجع الى وجود مورث متاح موجود على كروموسوم X ولا يوجد له اليل على كروموسوم Y.

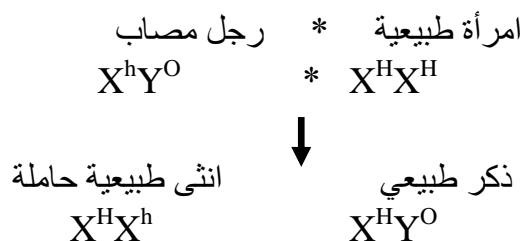
عمى الالوان Color blindness

يتميز هذا المرض بعدم قدرة الافراد المصابين على التمييز بين اللون الاحمر الخفيف والاخضر الخفيف وعدم التمييز بين اللون الرمادي في الضوء البااهت. ينتشر هذا المرض في الرجال اكثراً مما هو في النساء وذلك لأن الاب المصابة يعطي كروموسومات X الخاصة به إلى بناته فقط دون ابناءه بينما تعطي الام كروموسوم X لكل من بناتها وبناؤها. لذلك فان اولاد الام المصابة يكونون مصابين ايضاً بغض النظر عن والدهم. اما بنات الاب العادي غير المصابة فيكونون طبيعيات وغير مصابات ونراهن على انتقال المرض فقط. والذرية الناتجة من الطبيعيات الحاملات للمورث تكون خليط بين عادي البصر ومصابون بعمى الالوان.



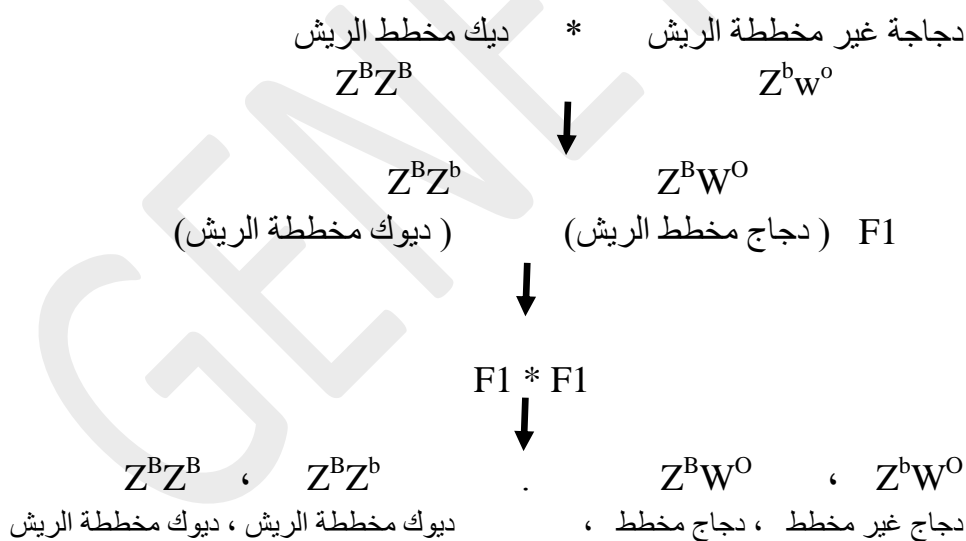
سيولة الدم Hemophilia

يصاب في هذا المرض الرجال دون النساء على الاغلب ويرجع ايضاً لوجود مورث متاح وحيد موجود على الكروموسوم X فقط. ينتقل هذا المورث من اباء مصابين وامهات حاملات له. ويؤدي هذا المرض الى عدم تجلط الدم في حالة النزيف نتيجة لنقص احد عوامل التخثر التي تشفر من قبل الاليل الطبيعي. فإذا تزوجت امرأة طبيعية من رجل مصاب فأن جميع اولادهم سيكونون طبيعين بينما تكون البنات طبيعيات وحاملات لمورث المرض. اما اذا تزوجت امراً حاملاً لصفة المرض من رجل مصاب فان ذريتها تكون خليطة حيث يكون نصف الذكور مصابين والنصف الآخر طبيعي وكذلك الاناث.



ثانياً: الارتباط بالجنس في الطيور

يختلف الارتباط بالجنس لدى الطيور مع ما هو موجود في الدروسوفيلا او الانسان ، وذلك إن الذكر في الطيور يحمل كروموسومي XX بينما تحمل الإناث كروموسوم xy لهذا فان الصفات هنا ترتبط مع الذكر . وافضل الامثلة المعروفة في هذا المثال المجال هو وراثة صفة الريش المخطط في الدجاج من سلالة البليموث روك حيث إن الريش المخطط سائد على الريش الاسود او الاحمر غير المخططة . وعند تلقيح دجاجة غير مخططة الريش من ديك مخطط الريش فان جميع افراد الجيل الاول تكون مخططة الريش بينما تكون افراد الجيل الثاني الناتج من تزاوج افراد الجيل الاول خليط ، حيث تكون جميع الديوك (الذكور) في هذا الجيل مخططة الريش ، اما الدجاج (الإناث) فنصفه مخطط والنصف الآخر غير مخطط.



م/6 : التبدلات والشذوذات الكروموسومية Chromosomal abnormalities

ان نواة كل خلية من خلايا الفرد تحتوي على جهاز وراثي كامل حيث ان الجينات المحمولة في الكروموسومات موجودة داخل النواة ، وبديهي ان أي تغيير يطرأ على الكروموسومات الموجودة في أي نواة يصاحب تغيير في الجهاز الوراثي الموجود بهذه النواة. وقد يحدث التغيير في نواة أي خلية من خلايا الجسم ، وفي أي طور من اطوار نمو الانسجة الجسمية او الانسجة التوأدية(الجنسية). فاذا حدث تغيير في الجهاز الوراثي الموجود بنواة أي خلية ، فان جميع الخلايا الناشئة من هذه الخلية لابد وان تحمل نوباتها هذا التغيير، فاذا حدث هذا التغيير في نواة جاميتة ، فانها والفرد الذي ستتشترك في تكوينه سيحملان هذا التغيير .

وقد يحدث التغيير في الانسجة الجسمية في أي طور من اطوار التكوين والنمو ، فاذا حدث في طور الزيجوت مثلاً فأن جميع خلايا الفرد ستحمل هذا التغيير ، واذا حدث في احدى الخليتين الناتجين من الانقسام الاول للزيجوت فان نصف خلايا الفرد ستحتوي هذا التغيير اما اذا حدث في طور متاخر من نمو الفرد او نمو اي جزء من اجزائه فان الخلايا الناتجة فقط من انقسام الخلية التي حدث فيها التغيير هي التي تحويه. وفي جميع الحالات السابقة يظهر التغيير الوراثي مباشرة اذا كان له اثر سائد ، اما اذا لم يكن له اثر سائد فلا يمكن ان يكتشف مباشرة طالما كان الكروموسوم المماثل يحمل البيلات عادية تغطي الاثار المتتحية للتغيير .

وتفقد التغيرات التي تحدث في الانسجة الجسمية في الحيوان بمجرد موت الفرد الذي حدث فيه ، ولكن في كثير من النباتات يمكن الاحتفاظ بها الى ما لا نهاية عن طريق النكاثر الخضري بكافة انواعه ، وفي بعض الاحيان عن طريق البذور التي تنتج عن الفرد الذي حدث به التغيير.

أنواع التغيرات في الجهاز الوراثي :

اولا: تغيرات في عدد الكروموسومات : وتشمل:

1- تغيرات مجموية (Euploidy): وهي التغيرات التي تشمل نقص او زيادة مجموعات كروموسومية كاملة للهيئة الكروموسومية الثنائية العادية، وتكون بعدة أشكال :

(A): وحيدة المجموعة الكروموسومية (Haploidy): وهي عبارة عن نقص عدد المجموعات الكروموسومية في الهيئة عن اثنين .

(B): تعدد المجموعة الكروموسومية (polyploidy) : وهي عبارة عن زيادة عدد المجموعات الكروموسومية في الهيئة عن اثنين ينقصها عدة كروموسومات .

ثانياً: تغيرات كروموموسمية داخلية Homosomal changes

وهي عبارة عن جميع التغيرات التي تتصل بكتابات الكروموسوم واحد فقط وتكون هذه التغيرات (نقص او اقتضاب)(deficiency) او تكرار(duplication) او انقلاب (inversion). والنقص يحدث نتيجة لفقد منطقة من الكروموسوم تحمل بعض الجينات.اما التكرار عبارة عن تكرار مقطع صغير في الكروموسوم نتيجة لعبور غير متوازي وتسمي هذه التكرارات (repeats). والانقلاب هو عبارة عن انعكاس وضع قطعة من الكروموسوم بان تدور حول نفسها 180 درجة وينتج عنه تغير في اجزاء الكروموسوم بالنسبة لبعضها الاخر.

الارتباط والعبور Linkage and crossing over

بعد اعادة اكتشاف قوانين مندل دلت التجارب اللاحقة على إن الجينات موجودة على الكروموسومات في ترتيب طولي ، وعلى ذلك اذا وجد جينان بالقرب من بعضهما على احد الكروموسومات فانهما يكونان مع بعضهما و يميلان إن يذهبا معا الى الخلايا الناتجة. وتتوقف درجة الارتباط على المسافة بينهما على الكروموسوم وتسمى بالمسافة العبورية . فكلما زادت المسافة ضعف الارتباط والعكس صحيح. لأن زيادة المسافة تزيد الفرصة لحدوث الانفصال. واذا حدث الانفصال نجد إن الاجزاء المعاشرة من الكروموسوم تتاحم بالكروموسوم الآخر المقابل (homologue) وبذالا يتم تبادل اجزاء من الكروموسومات وهذا يطلق عليه العبور(crossing over).

والارتباط والعبور يهمنان مربى الحيوان من حيث إن ارتباط جين مع جين آخر يعوق الحصول على أحدهما دون الآخر ويستلزم طرقا خاصة في الانتخاب وغيره.

تعيين الخرائط الوراثية على الكروموسومات:

تعتبر المجاميع المرتبطة من اهم طرق تحديد الخرائط الموقعة للمورثات على الكروموسومات . اذ إن معرفة موقع مورث معين واحد لمجموعة مرتبطة يعطي توقعنا لموضع المورثات الاخرى لنفس المجموعة . ولقد برهنت دراسات المجاميع المرتبطة على إن المورثات مرتبة بطريقة طولية على الصبغيات (الكروموسومات) . وهذا يؤكّد تشابهها تماماً للعلاقة الهندسية بين نقاط تقع على خط مستقيم . فلو افترضنا إن مجموعة ارتباطية مؤلفة من المورثات A و B و G وان المورث A مرتبط مع المورث B وان المورث B مرتبط مع المورث G لذا فان المسافة بين A و G هي اقل حاصل جمع المسافتين AB و GB عندما يقع المورث B بين المورثين A و G ، او ما تبقى من طرح المسافتين اذا كان المورث G يقع في الوسط.

لو افترضنا إن قيمة العبور بين A و B تساوي 5% وبين B و G تساوي 11% وبين A و G تساوي 16% فيكون ترتيب هذه المورثات طوليا حسب موقعها على الكروموسوم كال التالي:

G B A والمسافة بينهما 5, 11, 16 على التوالي او G A B والمسافة بينهم (11)BG و (5)AG و (16)AB.

وبناء على ذلك فانه من اجل دراسة تحديد موقع ثلاثة مورثات (جينات) مرتبطة فانه لابد من اجراء ثلاثة تجارب مختلفة تشمل كل منها موقعين من الموقع الثلاثة.

الوراثة السايتوبلازمية

إن الطريقة الممكنة لمعرفة التوارث السايتوبلازمي هي من خلال معرفة طبيعة الحامض النووي المايتوكوندري mtDNA والذي ينقل عن طريق الام وبشكل مختلف ويمكن لـ mtDNA إن ينتشر بشكل اسرع من الـ DNA . إن هذا الحامض النووي المايتوكوندري اللانووي (الموجود في السايتوبلازم) نسبته قليلة بحدود 1-2% من المادة الوراثية ككل. الا إن وجوده في السايتوبلازم وقربه من منطقة تصنيع البروتين وسرعة انتشاره جعلته ذو اهمية كبيرة . وتعرف الوراثة السايتوبلازمية احيانا بالوراثة اللاكروموسومية وا اللامندلية. وقد استطاع Cameron في عام 1997 من حساب قيمة التباين السايتوبلازمي وتاثير الام في بعض الصفات الانتاجية.

GENETICS

Dr.ABDULLAH HAMEED SALIM

GENETICS