

الملاحق أ

قائمة المصطلحات

(مقتبس - من «قائمة المصطلحات الوراثية» Talking Glossary of Genetic terms التي يمكن الحصول عليه من المعهد الوطني لبحوث الجينوم البشري على الموقع (<http://genome.gov/glossary.cfm>)

قواعد ACGT: تشير هذه المختصرات إلى القواعد الأربع التي تدخل في تركيب الحمض النووي الرايبيوزي منقوص الأكسجين (DNA)، وهذه القواعد هي: الأدينين A، السايتوسين C، الجوانين G، الثايمين T (Thymine, Guanine, Cytocine, Adenine) يتكون جزيء DNA من شريطين مجدولين بعضهما حول بعض، ويربطان معاً بروابط بين القواعد، تلتقين A بـ T و C بـ G. ويحمل تسلسل القواعد في جزء من جزيء الـ DNA، المسمى الجين (Gene)، المعلومات اللازمة لتكوين البروتين.

الأليل Allele: أحد شكلين أو أشكال الجين، ويرث الفرد أليلين لكل جين: أليلاً واحداً من كل من الوالدين. إذا كان الأليلان متماثلين يكون الطراز الجيني متماثلاً (homozygous)، أما إذا كان الأليلان مختلفين فيكون الطراز الجيني متغيراً (heterozygous). وعلى الرغم من أن مصطلح الأليل قد استعمل أساساً لوصف التغيرات في الجينات، فإنه يستعمل أيضاً الآن لوصف التغيرات في سلسلة DNA غير المشفرة.

الأحماض الأمينية Amino Acids: مجموعة مكونة من 20 جزيئاً صغيراً مختلفاً تستعمل لبناء البروتينات. وتتكون هذه البروتينات من سلسلة أو أكثر من الأحماض الأمينية، تُسمى متعددة البتيد (polypeptides). ويؤدي تسلسل الأحماض الأمينية إلى

تشي سلسلة متعددة الببتيد لتصبح على صورة نشطة ببولوجيًّا ووظيفيًّا، وتشفر الجينات لسلسل الأحماض الأمينية المكونة للبروتين.

زوج القواعد Base Pair : قاعدتان كيميائيتان مربطتان معاً تكونان «درجة» من «سلم» DNA، الذي يتكون من شريطيين مجدولين بعضهما حول بعض على نحو يشبه السلم المجدول. ولكل شريط عمود مكون من سكر خماسي (deoxyribose) يتناوب معمجموعات فسفاتية (phosphate groups). ويحصل بكل سكر إحدى القواعد الأربع الآتية، وهي: الأدينين A أو الثاييمين T أو السايتوسين C أو الجوانين G (Adenine–A, Thymine–T, Cytosine–C or Guanine–G) معاً بروابط بين القواعد (تقترن A بـ T و C بـ G).

جيينا سرطان الثدي 1 و 2 BRCA1/BRCA2 : هما أول جينين اكتشف ارتباطهما بأشكال موروثة من سرطان الثدي. وبؤديان في الأشخاص الأصحاء أدواراً مثبتة للأورام، أي إنهم يساعدان على ضبط انقسام الخلية. وعندما تحدث طفرة في هذين الجينين يصبحان غير نشطين، وهذا يؤدي إلى عدم القدرة على ضبط نمو الخلايا، ومن ثم إلى حدوث السرطان. والنساء اللواتي لديهن طفرة في أحد هذين الجينين تكون درجة خطر إصابتهن بسرطان الثدي وسرطان المبيض أعلى من النساء اللواتي يحملن الجينين الطبيعيين.

حامل المرض Carrier : الشخص الذي يحمل وينقل طفرة وراثية مرتبطة بمرض ما وينقلها، لكن لا تظهر عليه أعراض ذلك المرض. ولحاملي المرض علاقة بالأمراض التي تورث على هيئة صفات متتحية. وللإصابة بالمرض لا بد للشخص من تورث الآليلين اللذين حدث فيهما طفرة من كلا الوالدين. والشخص الذي لديه آليل طبيعي وأآليل ذو طفرة يكون حاملاً للمرض وليس مصاباً به. وإذا تزوج حاملاً لمرض ما فقد يكون بعض أطفالهما مصاباً بالمرض.

تشخيص حامل المرض Carrier Screening : ضرب من التشخيص الوراثي للأشخاص الذين لا تظهر عليهم أعراض اختلال وراثي متّح، لكنهم قد يكونون خطراً يتمثل في نقل

المرض إلى أطفالهم، حيث يتورث حامل الاختلال الوراثي أليلاً طبيعياً وآخر غير طبيعي لجين مسؤول عن الاختلال. ولكي تظهر أعراض المرض على الطفل لا بد من أن يتورث الأليلين غير الطبيعيين من والديه.

الكروموسوم Chromosome : رزمة منتظمة من DNA موجودة في نواة الخلية. وتحتفل الكائنات الحية في أعداد الكروموسومات الموجودة في خلاياها، ففي الإنسان يوجد 23 زوجاً من الكروموسومات: 22 زوجاً منها تسمى كروموسومات ذاتية، والزوج الأخير هو زوج الكروموسومات الجنسية (X, Y). ويسمى كل من الوالدين بكروموسوم واحد من كل زوج من الكروموسومات، لذا يحصل الأبناء على نصف عدد كروموسومات خلاياهم من الأم، والنصف الآخر من الأب.

الاستنساخ Cloning : عملية إنتاج نسخ متماثلة من الكائن الحي أو الخلية أو تسلسل DNA. والاستنساخ الجزيئي هو العملية التي يكتب بها العلماء تسلسل مرغوب فيه، ثم يفصل التسلسل المطلوب ويدمج في جزء DNA آخر يسمى الناقل، ثم يدمج الاثنان معاً في خلية مستقبلة معينة. وفي كل مرة تنقسم فيها الخلية المستقبلة، فإنها تتضاعف تسلسل DNA الغريب، فضلاً عن تضاعف DNA الخاص بها. ويمكن أن يطلق على التكاثر اللاجنسي أيضاً اسم الاستنساخ.

السيتوبلازم Cytoplasm : السائل الجيلاتيني الذي يملأ الخلية، وهو يتكون من الماء والأملاح وجزئيات عضوية متنوعة. وهناك بعض العضيات داخل الخلية، مثل النواة والميتوكوندريا تكون محاطة بأغشية تفصلها عن السيتوبلازم.

الفقدان Deletion : ضرب من الطفرة الناجمة عن فقدان مادة وراثية. وقد تكون طفرة فقدان صغيرة يحصل بها فقدان زوج واحد من قواعد DNA، وقد تكون كبيرة تشمل جزءاً من الكروموسوم.

ثنائية المجموعة الكروموسومية Diploid : انظر: أحادية المجموعة الكروموسومية.

الحمض النووي الريبيوزي منقوص الأكسجين (Deoxyribonucleic acid) DNA : الاسم الكيميائي للجزيء الذي يحمل التعليمات الوراثية في الكائنات الحية جميعها.

ويتكون جزء DNA من شريطين يلتقيان بعضهما حول بعض على هيئة لولب مزدوج. ولكل شريط هيكل دعامي مكون من سكر (رايبوز منقوص الأكسجين) ومجموعات فسفاتية. ويحتل بكل جزء سكر إحدى القواعد النيتروجينية الأربع الآتية: A أو T أو C أو G. ويرتبط الشريطان معًا بروابط ما بين القواعد النيتروجينية (ترتبط A بـT، وترتبط C بـG). ويعمل تسلسل القواعد على طول DNA على أنه تعليمات لتكوين جزيئات البروتين والحمض النووي الرايبوزي RNA.

تحديد سلسلة DNA Sequencing : تقانة مخبرية لتحديد التسلسل الدقيق للقواعد النيتروجينية (G , C , T , A) المكونة لجزء DNA. ويحمل تسلسل هذه القواعد المعلومات التي تحتاج إليها الخلية لتجمیع جزيئات الحمض النووي الرايبوزي RNA والبروتين. لذا فالمعلومات المتعلقة بتسلسل DNA مهمة للعلماء الذين يبحثون في وظائف الجينات. ولقد طورت تقانة تسلسل DNA من خلال مشروع الجينوم البشري لتكون أسرع إنجازاً وأقل ثمناً.

الإنزيم Enzyme : عامل مساعد بيولوجي، وهو مادة بروتينية في الحالات كلها تقريباً. ويسرع الإنزيم سرعة تفاعل كيميائي معين في الخلية، ولا يتحلل في أثناء التفاعل، لذا فهو يستعمل مرة بعد أخرى. وتحتوي الخلية آلاف الإنزيمات المختلفة، يتخصص كل منها بإتمام تفاعل معين مختلف عن الآخر.

الإكسون (سلسلة جينية معبرة) Exon : جزء من الجين يشفّر للأحماض الأمينية. وتتحقق معظم السلاسل الجينية في خلايا النباتات والحيوانات بتسلسل واحد أو أكثر من DNA يسمى إنtronات (introns) أو الأجزاء البنية. والأجزاء من السلسلة الجينية التي تعبّر عن البروتينات تُسمى إكسونات أو الأجزاء المعبرة (لأنها هي التي ترمز للتعبير عن تسلسل الأحماض الأمينية المكونة لبروتين معين)، أما الأجزاء من السلسلة الجينية التي لا تعبّر عن البروتين فتشتمل إنtronات أو التسلسلات البنية (لأنها تقع بين الإكسونات).

أثر المؤسس Founder effect : يشير هذا المصطلح إلى التقليل من التغيير الوراثي الناجم عن تأسيس مجموعة صغيرة من جماعة كبيرة مستعمرة جديدة. وقد تختلف الجماعة الجديدة عن الجماعة الأصلية في طرزاها الجينية والمظهرية.

طفرة الإزاحة Frameshift Mutation : ضرب من الطفرات يضاف أو يفقد فيها تسلسل DNA، بحيث يكون عدد أزواج القواعد النيتروجينية غير قابل للقسمة على ثلاثة. إن «قابلية القسمة على ثلاثة» مهمة؛ لأن الخلية تقرأ الجين على هيئة مجموعات، عدد كل منها ثلاثة قواعد نيتروجينية. فكل مجموعة مكونة من ثلاثة قواعد نيتروجينية توافق مع واحد من العشرين حمضًا أمينيًّا المستعملة لبناء البروتين. وإذا أدت طفرة ما إلى خلل في إطار القراءة، فإن تسلسل DNA الذي يقع بعد مكان الطفرة سيقرأ بصورة خاطئة.

توعمان أخوان Fraternal twins انظر: توءمان متماشلان.

الجين Gene : الوحدة المادية الأساسية للوراثة. تمر الجينات من الآبوبين إلى الأبناء، وتحوي المعلومات اللازمة لتحديد الصفات. وتترتب الجينات الواحد تلو الآخر على الكروموسومات. ويحتوي الكروموسوم على جزيء DNA واحد طويل، ويمثل كل جزء منها جيناً منفراً. ويحوي جينوم الإنسان نحو 20,000 جين مشفر للبروتينات تكون مرتبة على الكروموسومات.

رسم الخريطة الجينية Gene mapping : عملية تحديد أماكن الجينات على الكروموسومات، حيث كانت عملية رسم الخرائط الجينية ابتداءً معتمدة على التحليل الارتباطي بين الجينات، وكلما اقترب جينان بعضهما من بعض كانت الفرصة أكبر لأن يورشا معاً. وبمتابعة النماذج الوراثية يمكن تحديد الموقع النسبي للجينات. وفي الآونة الأخيرة استعملت تقانة DNA المصنَّع (recombinant DNA techniques) لتحديد الموقع الطبيعية الحقيقية للجينات على الكروموسومات.

العلاج الجيني Gene therapy : تقانة تجريبية لعلاج مرض ما بإجراء تعديل في المادة الوراثية للمريض. وفي معظم الأحيان، يعمل العلاج الجيني عن طريق إدخال نسخة صحيحة لجين فاسد في خلايا المريض.

الجرف الجيني Gene drift : آلية من آليات التطور، وهي تشير إلى تغيرات عشوائية في ترددات الأليلات من جيل إلى جيل بسبب أحداث تحدث مصادفة. وقد يؤدي الجرف الجيني إلى زيادة إبراز الصفات أو إخفائها في الجماعة. وتظهر آثار الجرف الجيني أكثر ما يكون في الجماعات الصغيرة.

الهندسة الوراثية Genetic engineering : عملية استخدام تقانة DNA المصنّع لتعديل التركيب الوراثي للكائن الحي. لقد أجرى الإنسان تعديلات جينومية بصورة غير مباشرة عن طريق ضبط عمليات التزاوج، و اختيار الأبناء الذين يحملون صفات مرغوباً فيها. وتتضمن الهندسة الوراثية التعديل المباشر لجين أو أكثر من الجينات. ويضاف في أغلب الأحيان جين من نوع آخر من الكائنات الحية إلى جينوم كائن معين لإكسابه الصفة المطلوبة.

العلامة الوراثية Genetic Marker : سلسلة في DNA له مكان طبيعي معروف على الكروموسوم. وتساعد العلامات الوراثية على الرابط ما بين مرض وراثي والجين المسؤول عنه. وتورث في الأغلب أجزاء DNA القريبية بعضها من بعض على الكروموسوم معاً. و تستعمل العلامات الوراثية ل تتبع وراثة جين قريب لم يسبق تعرّفه على الرغم من أن مكانه التقريري معروف. وقد تكون العلامة الجينية نفسها جزءاً من جين، وقد لا يكون لها وظيفة معروفة.

الكشف الوراثي Genetic Screening : عملية فحص جماعة ما للكشف عن وجود مرض وراثي ما؛ تهدف إلى تعرّف المجموعة المصابة منهم بالمرض، أو التي لدى أفرادها إمكانية نقل المرض إلى الأبناء.

الفحص الوراثي Genetic Testing : استخدام فحص مخبري للبحث عن تغيرات جينية مرتبطة بمرض ما. و تستعمل نتائج الفحص الوراثي للتحقق من الإصابة بمرض وراثي مشتبه به أو استبعادها، أو لتحديد إمكانية وجود احتمال نقل طفرة ما إلى الأبناء. وقد يُجري الفحص الوراثي قبل الولادة أو بعدها. ومن ناحية مثالية، يناقش الشخص الذي يُجري له فحص وراثي دلالة النتائج مع استشاري وراثة.

الجينوم Genome: المجموعة الكاملة من المعلومات الوراثية الموجودة في الخلية. ويكون الجينوم في الإنسان من 23 زوجاً من الكروموسومات موجودة في النواة، وクロムosome صغير في ميتوكوندريا الخلية. وتحوي هذه الكروموسومات بمجملها نحو 3.1 بلايين قاعدة نيتروجينية من سلسلة DNA.

أحادية المجموعة الكروموسومية Haploid: يشير هذا المصطلح إلى الخلية أو الكائن الذي يحتوي على مجموعة واحدة فقط من الكروموسومات. وتُدعى الكائنات التي تتكرّر لاجنسيًاً أحادية المجموعة الكروموسومية، وأما الكائنات التي تتكرّر جنسياً فتدعى ثنائية المجموعة الكروموسومية (أي إنها تحتوي على مجموعتين من الكروموسومات بواقع مجموعة واحدة من كلٍ من الوالدين). وتكون خلايا البويضة والحيوان المنوي فقط أحادية المجموعة الكروموسومية.

الطراز الفريد Haplotype: مجموعة من تغييرات DNA (أو أشكال متعددة) تورث معاً في العادة. وقد يكون الطراز الفريد مكوناً من مجموعة من الأليلات أو التعددات أحادية النيوكليوتيد الموجودة على الكروموسوم نفسه. وتُجمع المعلومات عن الطرز الفريدة عن طريق مشروع هاب ماب (Hap Map Project) (خريطة الطرز التنوعية)، وستعمل لدراسة أثر الجينات في إحداث المرض.

الهاب الماب (خريطة الطرز التنوعية) Hap Map: مشروع عالمي يربط ما بين تغييرات تسلسلات DNA لتحديد الجينات المرتبطة بالصحة. والطراز الفريد مجموعة من تغييرات DNA (أو الأشكال المتعددة منه) التي تورث معاً عادة. وقد يكون الطراز الفريد مجموعة من الأليلات أو التعددات أحادية النيوكليوتيد الموجودة على الكروموسوم نفسه. ويصف مشروع الهاب الماب النماذج الشائعة من التغييرات الوراثية بين الناس.

التوءمان المتماثلان I Dental TwinsI: يُسمّيان أيضًاً توءمان أحادي الزيجوت، وينتجان من إخصاب بويضة واحدة تشطر لاحقاً بعد زمن قصير. والتوءمان المتماثلان يشتركان في الجينات جميعها، ويكونان دائمًاً من الجنس نفسه. وفي المقابل ينبع التوءمان الأخوان (Fraternal Twins) من إخصاب بويضتين منفصلتين بعضهما عن

بعض خلال فترة حمل واحدة، ويشترك التوءمان الأشوان بنصف عدد الجينات تماماً كما هو الحال لدى الإخوة أو الأخوات الآخرين. وقد يكون التوءمان الأشوان من الجنس نفسه، وقد يكونان مختلفين الجنس.

الإنترون (سلسلة جينية بينية) Intron: جزء من الجين لا يشفّر لأي من الأحماض الأمينية. ومعظم السلالس الجينية في الخلايا النباتية والحيوانية مقطوعة بإنترون واحد أو أكثر. أما أجزاء السلسلة الجينية التي تعبّر عن بروتينات، فيطلق عليها اسم إكسونات (الجزاء المعتبر)، في حين يطلق على الأجزاء من السلسلة الجينية التي لا تعبّر عن بروتين مصطلح إنترونات (أجزاء بينية): لأنها تأتي بين الإكسونات.

الطراز الكروموموني Karyotype: مجموعة كروموسومات الفرد، ويشير المصطلح أيضاً إلى التقانة المخبرية التي تنتج صورة لكتروموسومات شخص ما. ويستعمل الطراز الكروموموني للبحث عن أي وضع غير طبيعي لأعداد الكروموسومات وتركيبها.

الحمض النووي الريبيوزي المرسال mRNA: شريط حمض نووي رايبوزي منفرد مكمل لأحد شرطي DNA لجينٍ ما. يمثل mRNA نسخة RNA للجين الذي يترك نواة الخلية إلى السيتوبلازم، حيث تُكوّن البروتينات. وخلال بناء البروتين يتحرك عضي الريبيوسوم (ribosome) على امتداد mRNA، ويقرأ تسلسلاً قواعده فنوعية، ويستعمل الشيفرة الوراثية لترجمة كل ثلاثة قاعدة (3 base triplet) إلى الحمض الأميني الممثل لها.

الطفرة Mutation: أي تعديل في سلسلة DNA. وقد تنتج الطفرات من أخطاء في أنسنة نسخ DNA خلال انقسام الخلية، أو نتيجة التعرض لإشعاعات مؤينة (ionizing radiation)، أو التعرض لمواد كيميائية مطفرة (mutagens) أو الإصابة بالفيروسات. وتحصل الطفرات الجينية في البويضات والحيوانات المنوية، ويمكن نقلها إلى الأبناء، في حين تحصل الطفرات الجسمية في خلايا الجسم غير الجنسية وهي لا تنتقل إلى الأبناء.

الحمض النووي الريبيوزي منقوص الأكسجين غير المشفر :Non-coding DNA تسلسل DNA لا يشفّر لأحماض أمينية. وتقع معظم الأجزاء غير المشفرة من DNA بين الجينات على الكروموسوم، وهي غير معروفة الوظيفة. ومن أجزاء DNA غير المشفرة الإنترنونات (الأجزاء البينية) الواقعة ضمن الجينات. وتؤدي بعض أجزاء DNA غير المشفرة دوراً في تنظيم عملية التعبير الجيني.

الحمض النووي Nucleic acid : ضرب مهم من الجزيئات الكبيرة موجود في الخلايا والفيروسات جميعها. وتؤدي الأحماض النووية وظائف تخزين المعلومات الوراثية والتعبير عنها. ويشفّر الحمض النووي الريبيوزي منقوص الأكسجين (DNA) المعلومات التي يتطلبها تصنيع البروتينات. وهناك نوع آخر من الحمض النووي هو الحمض النووي الريبيوزي (RNA) الذي يحمل المعلومات إلى السيتوبلازم للمساهمة في تصنيع البروتينات.

الجين المسرطن Oncogene : جين ذو طفرة يسهم في تكون السرطان، وتسمى الجينات المسرطنة في حالتها الطبيعية قبل حدوث الطفرة فيها جينات مسرطنة أولية (proto-oncogenes)، وتضبط انتظام الخلية، كمن يضع قدمه على دواسة السرعة في السيارة، حيث تدفع الخلية إلى الانقسام.

الجينوميات الصيدلانية Pharmacogenomics : أحد فروع الصيدلة التي تتعلق باستخدام المعلومات المرتبطة بـ DNA، وسلالات الأحماض الأمينية لتطوير العقاقير وتجريبيها. ومن التطبيقات المهمة للجينوميات الصيدلانية الربط بين التغيير الجيني للشخص واستجابته للعقاقير.

الصفة المتعددة الجينات Polygenic trait : صفة مظهرية متأثرة بأكثر من جين واحد. وتكون الصفات التي تظهر على هيئة توزيع مستمر مثل طول الجسم أو لون الجلد، متعددة الجينات. ولا تظهر وراثة الصفات متعددة الجينات النسب المظهرية المميزة للوراثة بحسب قوانين مندل (Mendelian inheritance)، على الرغم من أن كل واحد من الجينات المساهمة للصفة يورث على حسب قوانين مندل. وتتأثر كثير من الصفات متعددة الجينات بالبيئة، لذا تسمى متعددة العوامل.

البروتين Protein : نوع مهم من الجزيئات الموجودة في كل خلية حية، ويكون البروتين من سلسلة طويلة أو أكثر من الأحماض الأمينية. ويمثل تسلسل الأحماض الأمينية في البروتين ترجمة لسلسلة DNA في الجين المشفّر لهذا البروتين. وتؤدي البروتينات أدواراً متنوعة في الخلية، تشمل وظائف تركيبية (الهيكل الخلوي) وأالية (العضلات) وبيوكيميائية (الإنزيمات) وإشارات خلوية (الهرمونات)، والبروتينات جزء أساسي من الغذاء.

العرق Race : يعرّف العرق في اللغة الشائعة بأنه مجموعة من الناس يشتركون في مجموعة من الصفات الظاهرة، مثل لون الجلد وخصائص الوجه وطبيعة الشعر، ونوع من الهوية. وعلى الرغم من أن هذه الصفات الظاهرة تتأثر بالجينات، فإن جُل التغيير الجيني موجود ضمن المجموعات العرقية، وليس بينها. لذا يعتقد كثير من العلماء أن العرق يوصف بصورة أكثر دقة بأنه تركيب اجتماعي وليس تركيباً بيولوجياً.

المتنحى Recessive : يشير هذا المصطلح إلى علاقة بين هيئتين للجين. يحصل الشخص على هيئة واحدة للجين تسمى أليلاً (allele) من كل من والديه. وفي حالة حدوث اختلال وراثي متنحٌ، لا بد من أن يتورّث الشخص نسختين من الأليل ذي طفرة لكي يظهر المرض عليه.

الحمض النووي الريبوزي منقوص الأكسجين المصنّع Recombinant DNA : تقنية تستخدم الإنزيمات في قطع سلسلة DNA مرغوب فيها، ثم لصقها. وقد توضع سلسلة DNA المصنّعة في نواقل تنقلها إلى خلية مستقبلة مناسبة، حيث تنسخ أو يعبر عنها بترجمتها إلى بروتين معين.

الفيروس الارتجاعي Retrovirus : ضرب من الفيروسات تكون مادتها الوراثية حمضًا نوويًا رابيوزيًّا (RNA) عندما يصيب فيروس ارتجاعي خلية ما، فإنها تكون نسخة DNA من جينومها تندمج في DNA الخلية العائلة. وهناك عدد من أنواع الفيروسات الارتجاعية المسببة للأمراض في الإنسان، وفيها الإيدز (AIDS).

الحمض النووي الريبوزي Ribonucleic acid (RNA) : جزيء شبيه بـ DNA، لكنه يختلف عنه في أنه شريط واحد. ولشريط RNA هيكل داعم مكون من سكر الرايبوز الذي

يتناوب مع مجموعات فسفاتية. ويحصل بكل جزء سكر إحدى القواعد النيتروجينية الأربع الآتية، وهي: الأدينين (A) واليوراسيل (U) والسياتوسين (C) والجوانين (G). وهناك أنواع مختلفة من RNA في الخلية، هي: RNA المرسال، RNA الرابيосومي، RNA الناقل. وقد وجد حديثاً جدّاً أن بعض جزيئات RNA الصغيرة تسهم في ضبط عملية التعبير الجيني.

خلية جذعية Stem cell : ضرب من الخلايا ذات قابلية لتكوين أنواع أخرى كثيرة من الخلايا المختلفة الموجودة في الجسم. وعندما تقسم الخلايا الجذعية، فهي قادرة على تكوين خلايا جذعية جديدة كثيرة، أو خلايا أخرى تقوم بوظائف متخصصة. والخلايا الجذعية الجنينية هي خلايا كثيرة القابلية؛ لأنها قابلة لتكوين فرد كامل، في حين تكون الخلايا الجذعية في البالغين متعددة القابلية قادرة على تكوين أنواع معينة من الخلايا المتخصصة فقط. وتستمر الخلايا الجذعية في الانقسام ما دام الشخص على قيد الحياة.

التيلومير (القطعة النهائية Telomere) : جزء نهائي من الكروموسوم، وتتكون التيلوميرات من تسلسلات مكررة من DNA غير المشفر تحمي الكروموسوم من التلف. وفي كل مرة تقسم الخلية، تقصر التيلوميرات ما لم يكن إنزيم تجديد يسمى تيلوميريز (telomerase) موجوداً. وتصبح التيلوميرات في الأحوال كلها قصيرة جدّاً في نهاية الأمر، بحيث لا تتمكن الخلية من الانقسام.

التحويل الوراثي Transgenic : إدخال جزء أو أجزاء عدّة من تسلسل DNA لنوع آخر من الكائنات الحية بطريقة اصطناعية لتصبح جزءاً من جينوم هذا الكائن. وتصبح الحيوانات محولة وراثياً عن طريق حقن جزء صغير من DNA غريب في بويضة مخصبة أو جنين في مرحلة النمو المبكرة. أما النباتات المحولة وراثياً فتنتج بإدخال DNA غريب عنها في مختلف أنواع أنسجتها.

الجين المثبط للسرطان Tumor Suppressor Gene : جين وظيفته الطبيعية أن يوجّه عملية بناء بروتين معين له علاقة بإبطاء سرعة انقسام الخلية. ويؤدي البروتين المثبط للسرطان دوراً في مراقبة انقسام الخلية بصورة مستمرة. وعندما تحصل طفرة في جين

مثّط للسرطان، بحيث لا يصبح قادراً على القيام بوظيفته، يحصل نمو في الخلايا غير خاضع للضبط، وهذا يؤدي إلى نمو سرطاني.

المتغير Variant : مختلف في حروف DNA.

الناقل Vector : أي وسيلة نقل (فيروس أو بلازميد في الأغلب) تستعمل لنقل جزء مرغوب فيه من تسلسل DNA إلى خلية مستقبلة، وتكون عملية النقل هذه جزءاً من عملية الاستنساخ الجزيئي. وقد يساعد الناقل على مضاعفة الجزء المنقول أو عزله أو ترجمته بحسب الهدف من عملية الاستنساخ.

الفيروس Virus : عامل عدو يقع في الحد الفاصل ما بين الحياة واللاحياة. والفيروس جسيم أصغر حجماً من حجم خلية البكتيريا، ويكون من جينوم صغير مكون من DNA أو RNA محاط بغلاف بروتيني. وتدخل الفيروسات خلايا العائل، وتحتطف الإنزيمات والمواد الموجودة في هذه الخلايا لتكون نسخ كثيرة منها. وتسبب الفيروسات أمراضًا كثيرة للنباتات والحيوانات، وفيها الإيدز (AIDS).

الクロموسوم X Chromosome X : أحد الكروموسومين المحددين للجنس، حيث يوجد في خلايا الإنسان ومعظم الثدييات كروموسومان محددان للجنس هما X وY. ويوجد في خلايا الإناث كروموسومان من نوع X. أما الذكور فيوجد في خلاياهم كروموسوم X واحد وكروموسوم Y واحد. وتحتوي خلايا البويضات جميعها كروموسوم X واحداً، في حين تحتوي الحيوانات المنوية إما على كروموسوم X وإما على كروموسوم Y. ويعودي هذا الأمر في أثناء الإخصاب إلى أن الذكر هو الذي يحدد جنس الجنين.

الارتباط بكروموسوم X (ارتباط بالجنس X-Linked or Sex –Linked) : مصطلح يستعمل في حالة الصفة التي يكون موضع الجين المسؤول عنها على كروموسوم X. ويوجد في خلايا الإنسان ومعظم الثدييات كروموسومان محددان للجنس هما X وY. وفي حالة المرض المرتبط بالجنس يكون الذكور في العادة هم المصايبين؛ لأن لديهم نسخة واحدة من كروموسوم X الذي يحمل الطفرة المسئولة للمرض. أما في الإناث فيمكن أن يُعطى أثر الطفرة بالنسخة الثانية من كروموسوم X في حال كونها طبيعية.

الكروموسوم Y chromosome : أحد الكروموسومين المحدّدين للجنس. ويوجد في خلايا الإنسان ومعظم الثدييات كروموسومان محدّدان للجنس، هما X وY. ويوجد في خلايا الإناث كروموسومان من نوع X، أما الذكور فتحتوي خلاياهم كروموسوم X واحداً وكروموسوم Y واحداً. وتحتوي خلايا البويلضات جميعها على كروموسوم X، أما خلايا الحيوانات المنوية، فقد تحتوي على كروموسوم X أو Y. ويعني هذا الترتيب أن الذكر هو الذي يحدّد جنس الجنين عند الإخصاب.



obeikanal.com

الملحق ب

علم الوراثة 101

كانت المبادئ الأساسية المتعلقة بالوراثة والجينوميات والبيولوجيا الجزيئية التي عرضناها في الفصل الأول محددة في وصفها المبادئ الضرورية لفهم الدور الذي يؤديه DNA في الصحة والمرض. ويعرض الملحق ب معلومات إضافية قليلة على القراء المهتمين الراغبين في الحصول على معلومات أعمق قليلاً عما كان في الفصل الأول.

الحمض النووي DNA لغة الحياة

إن DNA هو جزءٌ عضويٌ طوبلٌ مكونٌ من وحداتٍ عدّةٍ على نحوٍ ماٍ وضمناه سابقاً في (الشكل 1.1). ويعطي الشريط المزدوج لـ DNA تكراراً مميزةً للمعلومات، فالقاعدة النيتروجينية A على أحد الشريطيين تقترن دائمًا بالقاعدة T على الشريط الثاني، وكذلك القاعدة G تقترن دائمًا بالقاعدة C، وترتبط هذه الأزواج من القواعد بروابط كيميائية ضعيفة تمنع شريطي اللولب المزدوج ازدواجاً كاملاً من أن ينفصلاً بعضهما عن بعض. ومن بين المزايا الأخرى لهذا التكرار الحماية من حدوث خلل في الجزيء، فإذا تعرضت قاعدة لشعاع كوني مثلاً، فإن المعلومات على الشريط الثاني ستقدم قالباً لتصحيح التلف الناجم عن ذلك مباشرةً. وإضافةً إلى ذلك، فإن هذا اللولب الحلزوني المزدوج يقدم آلية رائعة لنسخ DNA على نحوٍ ماٍ بين واطسون وكريك (Watson and Crick)، وأكّدَاه تجريبياً بعد ذلك.

ويؤدي فك اللولب المجدول المزدوج، واستعمال كل شريط قالباً لتصنيع شريط جديد (وهي عملية تحصل بكل دقة وسرعة كبيرة عن طريق إنزيم DNA بوليمريز Polymerase DNA) إلى آلية نسخ مثالبة تحصل كلما انقسمت الخلية.

إذا كان DNA هو كتاب التعليمات، فكيف تُعرض هذه التعليمات؟ يمكن تخيل DNA مثل موسوعة المعلومات (encyclopedia)، فلو طبعنا المعلومات داخل الخلية لملايين 400 مجلد تقريباً، أي نحو 20 ضعفاً من محتويات موسوعة المعلومات البريطانية (Encyclopedia Britannica) الكاملة. ولما كانت موسوعة المعلومات البريطانية مقسّمة إلى أبواب، فإن الجينوم أيضاً يحوي رزماً من المعلومات خاصة به تسمى الجينات (genes).

والجين بهيئته البسيطة هو مجموعة تعليمات لأداء وظيفة معينة. وتؤدي وظيفة الجينات المعروفة عن طريق نسخ RNA من DNA، ثم ترجمة هذه المعلومات بعد ذلك إلى بروتين معين (على نحو ما هو موضح في الشكل 2.1).

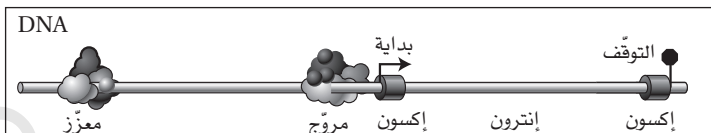
«إن هذا المبدأ المركزي من مبادئ البيولوجيا الجزيئية» يضع RNA مراسلاً لنقل المعلومات المشفرة في DNA من النواة إلى السيتوبلازم. يقابل RNA مصنع مدهش للبروتينات، وهو الرايبوسوم (ribosome)، حيث يمكن أن تتصور الرايبوسوم جزيئاً رائعاً للتشفيير. فهو يستخدم معجم الترجمة المتجانس أساساً في أنواع الكائنات الحية المختلفة، ليحول كل ثلاثة قواعد نيتروجينية على طول RNA إلى وحدة بروتينية هي الحمض الأميني.

ولمّا كان هناك أربع قواعد يمكن استعمالها في الشيفرة على هيئة ثلاثة ثلاثيات مشفرة للأحماض الأمينية، فيكون عدد الشيفرات الممكنة $64 = 4 \times 4 \times 4$ ثلاثة في RNA. ولما كان هناك 20 حمضًا أمينيًّا فقط لتكوين البروتين، وهناك إمكانية لأن تكون هناك شيفرات مكررة لأحماض أمينية معينة، وهو ما وجد فعلاً. فمثلاً يشفّر للحمض الأميني لايسين (Lysine) بالثلاثيتيين AAA وأAGA، ويشفّر للحمض الأميني أرجينين (arginine) بالثلاثيتيين AGG وأGA. ولمّا حدد الآن التسلسل الكامل للجينوم البشري، فإنه من الممكن أن نعدّ الجينات التي تشفر للبروتينات بهذه الطريقة. كانت تقديرات عدد

الجينات قبل أن نشاهد كتاب التعليمات أمامنا على حقيقته، متباعدة بصورة كبيرة، وكان معدل هذه التقديرات التي عرضها اختصاصيو البيولوجيا الجزيئية نحو 100,000 جين. وفي حقيقة الأمر، نظم علماء الجينوم عام 1999 مسابقة لاتخاذها طريقة مرحة لتشجيع العلماء على أن يفكروا عالياً، وقد تراوحت التقديرات ما بين 150,000 – 30,000. وقد كان تقديرى 48,004 جيناً (نعم، لقد كنت أحاول أن أتجنب رقمًا تقريبياً). تخيل دهشة المجتمع العلمي وذعره عندما كان الجواب النهائي مجرد 20,000 جين مشفر للبروتينات. ولمّا تعود العلماء على فكرة أن حجم الجينوم الإجمالي لا يظهر مدى تعقيد الكائن، فقد توقع كثير منهم أن عدد الجينات يظهر ذلك على الأقل، لكن هذه التوقعات لم تتحقق. فمثلاً، وجد أن عدد جينات الدودة الأسطوانية التي تقع تصنيفياً في مكان متداولاً، وهي مصدر اهتمام كبير للبحث؛ لأنها تمثل نموذجاً لفهم البيولوجيا الجزيئية، 19,000 جين تقريباً، وأن عدد جينات نبات الأرض أكثر بكثير من عددها في الإنسان. لذا فإذا كنت تعتمد على عدد الجينات لتحديد تفوق النوع الإنساني على غيره من الأنواع، فأعد التفكير فيه من جديد. وهناك كثير من الأشياء الموجودة على مائدة عشائك هذه الأمسية، فيها من الجينات ما يفوق عدد جيناتك.

تصبح المقارنة بالموسوعة البريطانية لا قيمة لها عندما تتفحص تركيب الجينوم بصورة أدقّ. فقد تبيّن أن 1.5% فقط من الجينوم البشري هو الذي يشفّر لتصنيع البروتينات، لكن هذا لا يعني أن ما تبقى من الجينوم هو نوع من «نفاية DNA». وهناك اكتشافات جديدة مثيرة عن الجينوم البشري تذكرنا ألا نكون راضين عن فهمنا كتاب التعليمات الرائع، فعلى سبيل المثال، «أصبح واضحاً الآن أن هناك عائلة كاملة من جزيئات RNA التي لا تشفر لتكوين البروتين. وهذه الجزيئات التي تسمى جزيئات RNA غير المشفرة، تستطيع أداء كثير من الوظائف المهمة، تشمل تعديل مدى فاعلية جزيئات RNA أخرى في الترجمة. وإضافة إلى ذلك، فإن فهمنا كيفية ضبط عمل الجينات، هو الآن قيد مراجعة مثيرة، إذ إن الإرشادات المستترة في جزيء DNA والبروتينات المرتبطة به، يجري حالياً تعرّفها بسرعة (الشكل ب.1). وما يُشدّه الذهن حقيقة مدى تعقيد شبكة المعلومات المنظمة هذه التي أدت إلى ظهور فرع كامل جديد من فروع البحث الطبي

البيولوجي، الذي يُشار إليه أحياناً باسم «بيولوجيا الأنظمة» (Systems biology). وعلى نحو ما وضّحنا في الفصل الثالث، فإن حدوث أي خلل في النظام الضابط له أهمية أكبر من الاختلالات التي تحصل في البروتينات ذاتها؛ لأنها تسهم في زيادة خطر الإصابة بالأمراض الشائعة.



الشكل ب.١: رسم مبسط لتركيب الجين وعمله. ينسخ الجين المكون من DNA إلى شريط RNA في بداية إشارة «البداية». ويكون تسلسل DNA أمام هذه الإشارة من «المرتج» الذي يعمل عمل موقع تعرف إنزيم RNA بوليميراز (RNA polymerase) إضافة إلى كثير من عوامل النسخ الأخرى، فيعطي ذلك إشارة للخلية أن على هذا الجين أن يبدأ النسخ. وهنالك إشارات «تمريزية» أخرى تقع على مسافة من المرتج وهي تساعد على عملية النسخ. وتمتد نسخة RNA البدائية على طول الجين كله، لكن الإنترنونات تفصل خارجاً فيما بعد خلال عملية النسخ.

وقد ظهر حقل جديد مرتبط بعمليات ضبط عمل الجين، وهو علم الوراثة اللاجيني (Epigenetics)، حيث يشير هذا المصطلح إلى حقيقة أن عمل جزيء DNA لا يرتبط بتسلسل القواعد النيتروجينية فحسب، بل بالطريقة التي يُعدل فيها بقوى أخرى تحيط به. فعلى سبيل المثال، يُجرى تعديل القواعد النيتروجينية سaitosine في DNA في الأغلب بإضافة مجموعة ميثيل (Methyl group) خلال حياة الخلية، ويؤدي هذا التعديل إلى إغلاق وظيفة DNA المرتبط بها. وبالمثل، فإن ارتباط البروتينات المختلفة بجزيء RNA قد تسمح لجزء معين من DNA بأن يكون مفتوحاً أو غير مفتوح لآلية تكوين RNA المرسال، ثم تحويل ذلك إلى بروتين.

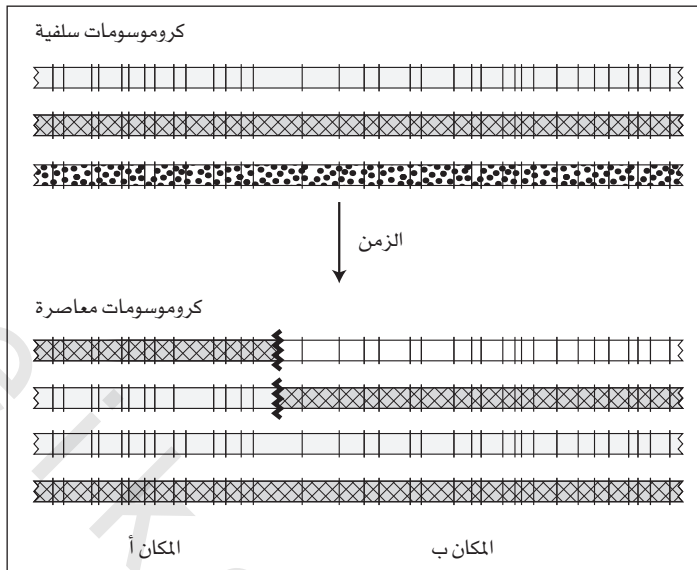
إن كثيراً من الإشارات اللاجينية الموضوعة على جزيء DNA تقع تحت ضبط دقيق من مؤشرات النمو المشفرة بنفسها ضمن كتاب تعليمات DNA، وقد تتأثر هذه الإرشادات بما تتعرض له بيئياً. ويفسّر هذا سبب الاهتمام بالدراسات الوراثية اللاجينية خصوصاً لهؤلاء الذين يريدون معرفة كيف تتفاعل الوراثة والبيئة معاً لتهدياً إما إلى الصحة، وإما إلى المرض. ومن الواضح أن هناك أشياء مثيرة ستنكشف في هذا المجال.

التغيير الوراثي: تهجمة الاختلافات في DNA

يتشابه تسلسل DNA في أي شخصين على نحو ما هو موضح في (الشكل 2.3)، لكن هناك بعض الاختلافات، ومعظم هذه الاختلافات هي في حرف واحد، ويشار إليها باسم متعددات ظاهرية أحادبية النيوكليوتيد-Single Nucleotide Polymorphisms (SNPs)، ويطلق على التهجئتين البديلتين للمتعددات الظاهرة اسم أليلات.

إن خلايا البشر ثنائية المجموعة الكروموسومية، بمعنى أن كل خلية من خلايا أجسامنا تشتمل على نسختين من الجينوم: إحداهما تأتي من الحيوان المنوي، والأخرى من البويضة، وتلتقي النسختان معاً عند لحظة الحمل بعد إخصاب البويضة بالحيوان المنوي. لذا فعلى الرغم من أننا نقول عادة: إن جينوم الإنسان مكون من 3,1 بلايين زوج من القواعد النيتروجينية، لكن الخلية تحوي في الحقيقة ضعف هذه الكمية من DNA. وإن ثنائية المجموعة الكروموسومية تعني أيضاً أن متعددة ظاهرية أحادبية النيوكليوتيد لها أليل A وأليل T، لذا فإن الشخص قد يكون لديه نسختان من القاعدة النيتروجينية A (يطلق على ذلك مصطلح متماثل homozygous للأليلين A) أو من القاعدة النيتروجينية T (متماثل الأليلين T)، أو أليلان مختلفان أحدهما A والآخر T (متغير الأليل).

هناك نحو 10 ملايين متعددة ظاهرية وحيدة النيوكليوتيد شائعة في الجماعة البشرية (بيبين الشكل 2.3 ثلثاً منها). ومعظم هذه المتعددات كانت موجودة في أسلافنا المشتركين، وهو مجموع مكونة من نحو 10,000 شخص كانوا يعيشون في شرق إفريقيا أو جنوبها منذ نحو 100,000 عام تقريباً. ولمّا كان لا يفصلنا عن هذه المجموعة التي تنتسب إليها سوى 5,000 جيل، فلم يكن هناك وقت كافٍ للتغيير الوراثي لأن يتوزع جيداً بين البشر المعاصرین. وكانت النتيجة العملية أن المتعددات الظاهرة أحادبية النيوكليوتيد تمثل إلى التحرك في الجوار الكروموسومي، وأن معرفة نوع الأليل الموجود في إحدى المتعددات الظاهرة يوفر توقعاً دقيقاً للallelات الموجودة على المتعددات الظاهرة القريبة. ويبين (الشكل 2) بـ لنا كيف جاءت هذه العلاقة بين التغييرات المتجاورة.



الشكل ب.2: تميل المتعددات الظاهرية وحيدة النيوكليوتيد (SNPs) في جينوم الإنسان إلى الانتقال إلى الأماكن المجاورة لها على هيئة مجموعات. والبشر جميعهم جاؤوا من مجموعة صغيرة مكونة من نحو 10,000 سلف. ويبين الجزء العلوي من الشكل ثلاثة أجزاء متماثلة من الكروموسومات التي كانت موجودة في الأسلاف المشتركين للبشر. وتمثل كل إشارة عمودية متعددة ظاهرية أحادية النيوكليوتيد. والنطع السلفي الثالث من الأجزاء المتماثلة (وهو المنقط) فقد مع مرور 5,000 جيل مضى، أما النوعان الآخرين فقد نقلوا إلى الإنسان الحديث في هذه الأيام. وتظهر القطع في بعض النسخ (النسختين في الأسفل) مماثلة تماماً لما هي في الأسلام، لكن في نسخ أخرى سمحت عملية إعادة تركيب DNA بعبور قطع من كروموسوم إلى آخر في بعض النقاط الساخنة، مؤدية إلى ظهور نوعين جديدين من الكروموسومات (الزوج العلوي من الجزء السفلي من الشكل). وتبقى المتعددات الظاهرية وحيدة النيوكليوتيد مرتبطة بإحكام بعضها ببعض في المكانين المجاورين أ وب، لكن هذا الارتباط ما بين المتعددات الظاهرية في هذين المكانين سيكون محدوداً بوجود مثل هذا العبور. لقد عُرِّف مشروع هاب ماب (HAP MAP) (خريطة الطرز التنوعية) حدود هذه الأماكن لكثير من الأمراض الشائعة في جماعات مختارة من الأوروبيين والآسيويين والأفارقة.

لقد أنشئ الاتحاد العالمي لخريطة الطرز التنوعية لتعريف حدود هذه المتعددات الظاهرية أحادية النيوكليوتيد المجاورة. وما دمنا نعرف هذا الآن، فإنه من الممكن أن ندرس مجموعة صغيرة من 10 ملايين متعددة ظاهرية شائعة، وأن نمسح بدقة تامة

الجينوم كله، حيث إن المتعددات الظاهرية المختارة (المظللة) تعمل عمل وكيلٍ عن باقي المتعددات جميعها. لقد سمحت هذه الإستراتيجيات بنجاح الدراسات المرتبطة بالجينوم كله وعلاقته بالأمراض الشائعة.

التغييرات الكبيرة في DNA

من مفاجآت الجينوم البشري الأخرى ما هو مرتبط بالتركيب الكلي الطويل لـDNA. فعلى الرغم من أن المناطق التي تمتد على طول الشريط بصورة متباينة تُظهر اختلافاً واحداً فقط تقربياً أو اختلفين في كل 1000 زوج من القواعد النيتروجينية ما بين الأفراد، فإن هناك جزءاً من الجينوم البشري يتكون من تضاعف طويل لسلسل DNA يمتد على مدى آلاف الأزواج من القواعد النيتروجينية، التي قد تختلف في عدد النسخ بين الأفراد. ويحصل كثير من هذه التغييرات في عدد النسخ (Copy Number Variations – CNVs) في أجزاء من الجينوم التي يبدو أنها فقدت من جينات معروفة، لكن هذا ليس صحيحاً بالنسبة إليها كلها. فإذا تذكّرنا أن كلاً من الجينات يمتلك نسختين كاملتين من الجينوم، واحدة من كل من الأبوين، فمن الطبيعي أن تتوقع أن تسلسلاً معيناً من DNA يحدث مرتين تماماً في الشخص، لكن هذه التغييرات في عدد النسخ تشدّ عن القاعدة أحياناً، لذا فإن الجينات الموجودة في هذه القطع قد تكون موجودة في نسخة واحدة فقط، وقد لا تكون موجودة إطلاقاً في بعض الأشخاص، أو أنه قد يوجد عدد من النسخ يصل إلى ست نسخ أو ثمان في آشخاص آخرين ضوّعت فيهم الجينات الواحد تلو الآخر. ويمكن أن يؤدي هذا التغيير في عدد النسخ في بعض الأحيان إلى مشكلات طبية. لقد ذكرت في المقدمة قصة والد زوجي الذي شُخص حديثاً بإصابته باختلال مُؤدي إلى تهتك الأعصاب، يُعرف بمرض شاركوت-ماري-توث (Charcot-Marie-Tooth Disease). وقد بين الدكتور جيمس لويسكي (Dr.James Lupski)، وهو مصاب بهذا المرض نفسه منذ أكثر من 10 أعوام، أنه يحدث نتيجة تضاعف نحو مليون زوج من القواعد النيتروجينية من سلسل DNA الذي يحوي الجين PMP22. وهناك نسختان من جين PMP22 في الحالة الطبيعية، لكن والد زوجي والآخرين المصابين بمرض شاركوت-ماري-توث لديهم ثلاثة نسخ. وقد أدى

اكتشاف تغيرات عدد النسخ إلى بعض الخلط في كيفية وصف مواطن التشابه والاختلاف بين الأفراد على مستوى الجينوم. فمن ناحية الجينوم الذي لا يوجد به ظاهرة تغيرات عدد النسخ، يكون الجواب أن شخصين لا توجد علاقة قرابة بينهما يكونان متماثلين إلى درجة 99.9%， لكن عندأخذ تغيرات عدد النسخ في الحسبان، فمن المحتمل أن يكون مثل هذين الشخصين متماثلين إلى درجة 99.6%.

لمزيد من المعلومات راجع المصادر الآتية:

—*National Human Genome Research Institute at NIH:*

www.genome.gov/Education

—*The DNA Learning Center at Cold Spring Harbor:*

<http://www.dnalc.org/>

—*University of Utah Learn.Genetics Center:*

<http://learn.genetics.utah.edu/>

—*Kansas University Medical Center Genetics Education Center:*

<http://www.kumc.edu/gec/>

—Gelehrter, T.D.F.S. Collins, and D.Ginsburg: *Principles of Medical Genetics*. Lippincott, Williams, and Wilkins, New York, 1998



الملاحق

تاريخ شخصي مختصر لمشروع الجينوم البشري

أي جهد بيولوجي؟

يمكن أن يُعزى هذا الكم السريع من المعلومات المتعلقة بجينوم الإنسان التي جعلت الطب الشخصي ممكناً مباشرة، إلى مشروع الجينوم البشري (Human Genome Project – HGP) الذي يuded كثيرون واحداً من أكثر الجهود العلمية جرأة مما قام به النوع الإنساني في التاريخ. بدأ التفكير في هذا المشروع في أوائل ثمانينيات القرن العشرين مع كثير من الجدل، وبُدئ العمل به عام 1990 واعداً أن تُقرأ حروف DNA جميعها بحلول عام 2005. وقد رأى كثيرون أن هذا الوعد فيه كثير من التفاؤل؛ لأن عملية تحليل DNA لتحديد تسلسل الجينات عندئذٍ، كانت بطيئة وغير فاعلة ومكلفة جدّاً لتحقيق هدف بهذا الحجم.

لم يكن هناك شخص إلا بحجم جيم واطسون (Jim Watson) نفسه (وهو الشخص الثاني في فريق واطسون-كريك Watson-Crick الذي اكتشف تركيب اللولب الحليوني لـ DNA عام 1953) لاختياره البدء بمشروع الجينوم البشري في الولايات المتحدة. وقد أقنع بكل فاعلية بكلامه اللطيف أعضاء أساسيين في مجلس الشيوخ (Congress) الأمريكي لتوفير المال اللازم للبدء بالمشروع. لقد كان واطسون معلماً حادقاً في هذا الأمر، فقد كان يشعث شعره عن قصد، ويفك خيوط حزائه قبل أن يدخل مكتب الكونجرس، لإبراز صورة المعلم الأبله والمحبوب في آن واحد. وأقنع واطسون أيضاً مجموعة من العلماء الشباب أن يهتموا بفرصتهم بأن يكونوا جزءاً من هذه المغامرة التاريخية. لقد كنت واحداً من هؤلاء، فقد أسست مركزاً لجينوم عام 1990 في جامعة ميشيغان (University of

Michigan) وترأسه. لكن في الوقت الذي بدأت جهود الولايات المتحدة تأخذ طريقها، أدى الجدل حول براءات الاختراع المتعلقة بالجينات إلى استقالة واطسون من المشروع، وأمتدت سحابة من الكآبة على مجموعة الجينوم التي ما زالت في مرحلة البداية والكافح. فمن سيأخذ مكان واطسون، ويلبس حذاءه الأسطوري (الذي كان في الأغلب غير مربوط)؟

لم يكن أحد أكثر دهشة مني عندما أفضى البحث إلى اختياري لهذه المهمة، لكن لجنة البحث عن رئيس لهذا المشروع ومدير المعاهد الوطنية للصحة (National Institutes of Health) رأوا أنه من المناسب أن يختار عالم في الجينوم، وأن يكون طيباً أيضاً. لقد سبق أن حذرني والدائي، اللذان حرما في حمى السياسة عندما لحساب إليانور روزفلت (Eleanor Roosevelt) في ثلاثينيات القرن العشرين، من العمل لحساب الحكومة، وأن ذلك كان خطأ فادحاً، لذا اعتذرت في البداية. لكن كيف أنسحب بعيداً عن فرصة قيادة مشروع تاريخي كهذا؟ لقد قبلت رئاسة هذا المشروع بعد أشهر قليلة من الصراع الداخلي مع نفسي.

عندما وصلت المعاهد الوطنية للصحة عام 1993، كان لدى شعور عميق بأنني قد وافقت على أن أقود مشروعًا خاسراً. فالطريق إلى إتمام تسلسل الجينوم البشري بدا لي معقداً بلا أمل لإتمامه. وقد وضع مخطط المشروع بحكمة بالغة، سلسلة من الإنجازات المتوقع تحقيقها، تبدأ بأهداف متواضعة، لكن بدت لي حتى هذه الأهداف المتواضعة تحديات كبيرة. كان أحد الأهداف الأساسية تحسين تقانة تحليل سلسلة DNA واختبارها في بعض كائنات أبسط من الإنسان، مثل البكتيريا والخميرة والديدان الأسطوانية وذبابة الفاكهة، التي اختيرت بعناية فائقة لتزودنا بمعلومات أساسية عن البيولوجيا الجزيئية. وقد بدأ عدد من أفضل العلماء وأذكائهم في مجالات البيولوجيا والوراثة والكيمياء والفيزياء في الولايات المتحدة والمملكة المتحدة وفرنسا وألمانيا واليابان (والصين التي انضمت حديثاً) بتطبيق قدراتهم على حل هذه المشكلات، لكن لم يكن قبل عام 1996 حتى أصبحت لدينا خبرة كافية للبدء بالتفكير في التوسيع إلى ما هو أبعد من كائنات أكثر بساطة من الإنسان التي كانت نماذج للدراسة. وقد عُقد في ذلك العام لقاء عالمي في برمودا (Bermuda) للحديث عن التوجه الحقيقي نحو البدء بدراسة سلسلة DNA في

الإنسان. لقد كان هذا الاجتماع مهمًا؛ حيث ركز على الحاجة إلى التعاون الدولي، ولم يكن أحد يرغب في الجدال عنديٍّ عما إذا كان الموعد النهائي للمشروع عام 2005 قد كان معقولاً وواقعيًا.

لكن الأكثر أهمية في ذلك الاجتماع، أن الحاضرين جميعهم اتفقوا على أن الكشف عن سلسلة DNA للجينوم البشري أمر ذو أهمية أساسية، ويجب أن يُنشر كل ما يكتشف منه على شبكة الاتصالات العالمية كل 24 ساعة، وألا يكون عرضة للسرقة أو لتسجيل براءات الاختراع، أو يبقى محفوظاً إلى أن يُنشر في مجلة علمية. لقد وافق العلماء الحاضرون جميعاً، وكثير منهم يعلم أنه قد لا يكون فوّض إليه الأمر أن يتكلم باسم دولته، على قانون مفاده أنه: «يجب أن يكون تسلسل الجينوم البشري الأساسي الصادر من المراكز جميعها التي تحلل هذا التسلسل على مستوى كبير متاحاً لعامة الناس مجاناً لأغراض البحث العلمي والتطوير، وذلك لزيادة فائدته للمجتمع إلى الحد الأقصى».

ولمّا كان العلماء الحاضرون يخشون أن يكون هناك فرصة ذهبية للمسارعة إلى تسجيل براءات الاختراع المتعلقة بـDNA البشري، من بعض الشركات والجامعات عام 1996، قد يغلق الباب أمام استعمال هذه المعلومات لفائدة عامة الناس، فقد وافق العلماء المجتمعون على إضافة الجملة الآتية: «إن تسلسل الجينومية في عدم وجود أي معلومات تجريبية حول استعمالاتها الوظيفية والتشخيصية ليست موضوعاً مناسباً لحماية براءة الاختراع». لقد كانت هذه قرارات جريئة عن مجانية الوصول إلى المعلومات بحرية أساسية في ذلك الوقت. وإذا نظرنا إلى الوراء، يمكن القول بكل ثقة: إنه قد كان هناك مساهمتان كبيرتان لمشروع الجينوم البشري نحو صحة الإنسان: الأولى، اكتشاف التسلسل نفسه، والأخرى، اتخاذ قرار حرية الوصول إلى هذا التسلسل مجاناً. وقد انتشر هذا المبدأ الآن إلى حقول أخرى كثيرة من البحوث الطبية البيولوجية، وهذا أدى إلى تسريع التقدم الذي عاد في نهاية الأمر بالفائدة على عامة الناس. وافق العلماء على ما يأتي: «إن تسلسل الجينوم في غياب أي معلومات تجريبية عن الوظائف أو وسائل التشخيص المستخدمة من أجلها، يصبح من غير المناسب أن توجد حماية لهذا الاكتشاف». وكانت هذه العبارات الجريئة عن ضرورة اللوگ إلى المعلومات دون حماية أمراً مهماً في ذلك الوقت.

وعلى الرغم من أن مشروع الجينوم البشري كان جهداً عالمياً من البداية، لكن الولايات المتحدة كان لها الاستثمار الأكبر الوحيد. وبصفتي في موقع القيادة لجهد الولايات المتحدة، وجدت نفسي أودي دور المدير العام للمشروع. ومع وجود 20 مركزاً في ست دول مشاركة في هذا العمل، فقد كان هذا تحدياً ضخماً لي، ولا سيما مع الحاجة إلى الحفاظ على برامج إنتاجية متناسقة، والحصول على معلومات ذات جودة عالية لم يكن كثيراً من الباحثين في مجال العلوم الطبية البيولوجية مشاركين في نشاط «علم كبير» بهذا المستوى سابقاً، وكان لا بد من إجراء بعض التكيفات من الرئيس الأعلى للمشروع؛ لأن كثيراً من هؤلاء الباحثين كانوا شديدي الاعتزاز بأنفسهم، ومعتادين على الإشراف على مختبرات بحثية مستقلة.

لكن فرصة قراءة سلسلة DNA للجينوم البشري أول مرة، كانت تحدياً علمياً بالمستوى نفسه لتحطيم الذرة أو الوصول إلى القمر، بل يمكن للمرء أن يجادل في أن مشروع الجينوم البشري قد كان أكثر أهمية من تلك الإنجازات؛ لأن هذه المغامرة قد أتاحت الفرصة لاكتشاف أنفسنا، وتزويد الجنس البشري بمزايا صحية غير مسبوقة. وبدافع من رؤية مشتركة وربط مستمر من خلال اتصالات إلكترونية، وأعداد هائلة من الاتصالات الهاتفية المشتركة، وإجراء كثير من الزيارات التبادلية بينهم، تجمع 2500 عالم ذي رؤية مشتركة في 20 مركز بحث علمي، وكُونوا فريقاً متاغماً ومتناسقاً.

عام أم خاص؟

ثم ظهرت سحابة كبيرة في الأفق، حيث أعلن العالم المستقل كريج فينتر (Craig Venter)، المدعوم من مؤسسة أبليرا (Applera Corporation)، في مايو 1998، عن تخصيص مبلغ 400 مليون دولار، وقيادة مسعى مكثف كبير من القطاع الخاص لقراءة سلسلة الجينوم البشري جميعه.

وعلى الرغم من أن خطة العمل لم تكن واضحة في البداية، فإنه سرعان ما تبيّن أن د. فينتر وأعضاء شركته سيليرا (Celera)، يخططون لاسترداد ما استثمروه بالحصول على براءة اختراع لعدد غير محدد من الجينات، وفرض رسوم اشتراك على كل من يود

تعرف بيانات سلسلة DNA الخاص به. وكانت سيليرا قد خطّطت لاتّباع نهج تقاني مختلف بعض الشيء في تحديد تسلسل DNA، ففي حين كان مشروع الجينوم العام الذي تنفذه يعتمد على إستراتيجية تجميع صفحات عدة من كتاب الحياة في آن واحد، هدفت شركة سيليرا إلى الحصول على جمل عشوائية من الشيفرة بأعداد كبيرة جدًّا، ثم تجميعها كلها معاً بطريقة حسابية. وقد نجحت هذه الإستراتيجية الأخيرة بصورة جيدة مع فينتر في حالة الجينوميات البسيطة، لكنها لم تكن مُحَقَّقة النتائج في حالة جينوم الإنسان المعقد، ولا سيما أن هناك كثيراً من التسلسلات المكررة التي لها قابلية إفشال عملية الجمع.

كان العامان اللاحقان صاحبين، فقد كان بعض المراقبين معجبين بنهج سيليرا، بل جادلوا في أن على الجينوم البشري أن ينتقل إلى القطاع الخاص. لكن المشروع العام بقي ملثماً، بل شُحذت طاقته وقدرته، بحيث أصبح بالإمكان تحديد 1000 حرف من حروف شيفرة DNA كل ثانية على مدى سبعة أيام أسبوعياً وأربع وعشرين ساعة يومياً، ونشر البيانات مباشرة كل يوم. وكشفت سيليرا عن عضلاتها أيضاً، لكن نموذج عملها كان يعني أن لا شيء من بياناتها أو معلوماتها خاضع للتدقيق والتحقق من صحته، ثم تبيّنت سيليرا بعد ذلك بقليل أن الكشف اليومي عن المعلومات من المشروع العام يمكن أن تدمج فائدته في معلوماتها. وكانت النتيجة النهائية، نظراً إلى المعلومات المجانية عن تسلسل DNA، أن تأخر فينتر عن تحقيق أهدافه الإنتاجية، وأصبح أكثر من نصف «مجموعة سيليرا» عبارة عن بيانات حُمِّلت من المشروع العام.

وبغض النظر عن ذلك، حان الوقت في مايو من عام 2000 لعمل هدنة، وكان ذلك عندما كنت ألقى كلمتي في مجتمع مشروع الجينوم العلمي في كولد سبرنج هاربر (Cold Spring Harbor) (انظر الفصل الأول). فقد أصبح ما يسمى بسباق الجينوم البشري غير مناسب، ومهدّداً بأن ينحرف مساره عن الهدف الحقيقي للمشروع، وهو الاعتناء بصحة الإنسان. وبالتعاون مع صديقي آري باترينيوس (Ari Patrinos) من وزارة الطاقة (Department of Energy) عقدنا اجتماعات سرية عدة مع فينتر، وحدّد موعد إلقاء بيان مشترك معاً.

وفي 26 يونيو من عام 2000، وقفت وفينتر بجانب بيل كلينتون (Bill Clinton)، رئيس الولايات المتحدة. وشاركت في الغرفة الشرقية من البيت الأبيض قادة المجتمعات العلمية والطبية أمام وسائل الإعلام العالمية التي رصدت هذا اللقاء، حيث كان على اتصال مباشر عن طريق الأقمار الصناعية، برئيس وزراء المملكة المتحدة توني بلير (Tony Blair)، وقد صرّح كلينتون بما يأتي مقارناً بين مشروع الجينوم البشري لكلٍ من لويس (Lewis) وكلارك (Clark) :

«يشاركون العالم اليوم هنا في الغرفة الشرقية بخريطة ذات قيمة كبرى. نحن جئنا هنا لنجعل بالانتهاء من المسح الأول للجينوم البشري كله. وما لا شك فيه، أن هذه الخريطة هي أهم وأكثر إشارة من كل ما أنتجه الجنس البشري. نحن نتعلم اليوم اللغة التي خلق الله بها الحياة، وتتمسّك الآن مدى روعة التعقيد والجمال والدهشة لهذه المنحة الإلهية العظيمة. ويستطيع الجنس البشري بهذه المعلومات الجديدة العميقية، أن يصل قريباً من قوة هائلة جديدة للشفاء من الأمراض. وسيكون لعلم الجينوم أثر حقيقي في حياتنا جميعاً، بل أكثر تأثيراً في حياة أطفالنا، وسيحدث هذا العلم ثورة في تشخيص معظم أمراض البشر، إن لم يكن كلها، ووقايتهم منها، وعلاجهم».

نعم، قد تقول: إن السياسيين يميلون إلى المبالغة، لذا فقد تكون هذه الجمل المثيرة مبالغة فيها نوعاً ما، لكن أصوغ جيداً الكلمات مات RIDLEY (Matt Ridley) التي كتبها بعد شهر فقط من لقاء البيت الأبيض التي تظهر في السطور الأولى التي افتتح بها كتابه الجديد جينوم (*Genome*) :

«أعتقد حقاً أننا نعيش في أعظم لحظة فكرية في التاريخ، بلا استثناء. وقد يحتاج بعض الناس بأن الإنسان أكثر من مجرد جيناته. أنا لا أنكر هذا، فلدي كل واحد منا أسراراً أكثر كثيراً من الشيفرة الوراثية، لكن كانت الجينات البشرية حتى الآن، أمراً مبهماً تماماً تقريباً، وسنكون الجيل الأول الذي يحدد هذا الإبهام. فنحن نقف على حافة أوجوية جديدة كبيرة، لكن الأكثر من ذلك أننا نواجه أسئلة جديدة كبيرة».

وقد تحققت شركة سيليرا بعد مدة قصيرة من لقاء البيت الأبيض بمدة، من أن التزويد المجاني لسلسل DNA لعامة الناس سيجعل خططها التجارية غير ذات جدوى، فغيرت من اتجاهاتها، ووافقت على استقالة الدكتور فينتر، وأصبحت شركة متخصصة في التشخيص. وفي هذه الأثناء، استمر الاتحاد العالمي لسلسل الجينوم البشري في العمل، وبعد إثباتاً مبدأً أن 10% الأخيرة من أي مشروع إنتاجي يستغرق جهداً يوازي 90% الأولى

من المشروع، أُعلن عن النسخة النهائية الكاملة من الجينوم البشري في إبريل من عام 2003. لقد كان الاحتفال بهذا الإنجاز بعد 50 عاماً من وصف واطسون وكريك للولب الحلزوني التركيبي لجزيء DNA.

يوافق جميع المراقبين عملياً اليوم على أن توفر سلسلة الجينوم البشري بصورة كاملة آنية لعامة الناس كان جزءاً أساسياً من نجاحه، ومع ذلك كان من السهل أن تكون النتيجة مختلفة. ولو كانت صيحات تحول المشروع إلى القطاع الخاص قد نجحت عام 1999 لكان العالم الآن مختلفاً جدّاً.

قراءات إضافية

- Ridley, M. *Genome. The Autobiography of species in 23 chapters*. New York: Harper Collins, 1999.
- Shreeve, J. *The Genome War. How Craig Venter Tried to Capture the Code of Life and Save the World*, New York: Knopf, 2004.
- Sulston, J., and G. Ferry. *The Common Thread: A Story of Science, Politics, Ethics, and the Human Genome*. Washington, DC: Joseph Henry, 2002.



obeikanal.com

الملاحق د

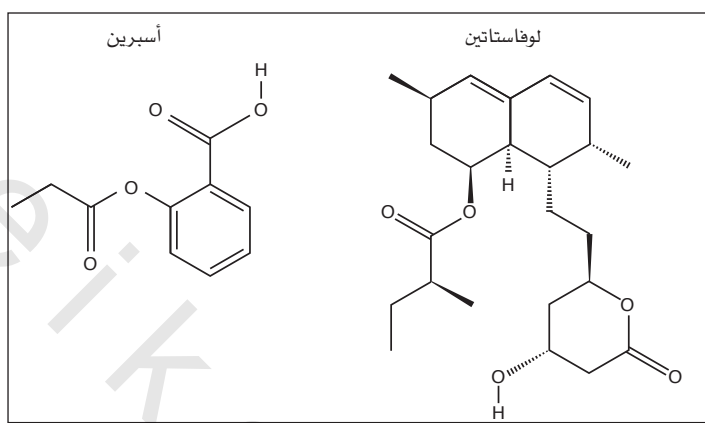
أسس تطوير العقاقير

لقد تعرضنا باختصار لمسار تطوير العقاقير الجديدة في الفصل الثاني، لكن الخطوات الحقيقية التي يُسار فيها بدءاً من فهم الأساس الجزيئي للمرض إلى الحد الذي يصل إلى ترخيص علاج له بموافقة هيئة الغذاء والدواء لم يفصل. إن هذا حقل معقد من العلم، لكن بعض القراء سيكون لديهم الاهتمام بتعلم المزيد عن هذا الموضوع. يراجع (الملاحق د) باختصار أسس تطوير العقاقير الجديدة للأمراض النادرة والشائعة.

العقاقير مواد كيميائية

نحتاج بادئ ذي بدء إلى أن نبين أي نوع من الجزيئات هي العقاقير. إن معظم العقاقير مركبات عضوية مكونة من الكربون والنيدروجين والأكسجين والهيدروجين، وقد تكون هناك أنواع أخرى من الذرات أحياناً، وتكون هذه المكونات مركبة بوجهٍ ما يسمح للمادة بأن تتفاعل مع بروتين بشري لحفظه على أداء وظيفته (تسمى هذه المجموعة عادة باسم المحفّزات) (agonists)، أو تبسط من أداء وظيفته (وتسمى هذه المجموعة المضادات antagonists). وكثير من العقاقير القديمة مثل الأسيبرين (aspirin) (الشكل د.1) تُوصل إليها بطرائق تجريبية بحثة دون أن تكون هناك أي فكرة عن آلية عملها إلا بعد مرور زمن طويل على اكتشافها. وفي الآونة الأخيرة طُورَ كثير من العقاقير عند تعرّف بروتين معين يعمل بصفته هدفاً، ثم تُجرّب أعداد كبيرة من المستخلصات الكيميائية من مصادر طبيعية، مثل الفطريات، لاكتشاف بعض الأثر أو النشاط من النوع المطلوب. ومن الأمثلة الرئيسية تطوير أول عقار من نوع ستاتين (Statin)، الذي اكتشف من خلال قدرته على إيقاف خطوة أساسية من خطوات تصنيع الكوليسترول (يظهر تركيب هذا العقار في

الشكل د.1 أيضاً). وتُعدِّ الستاتينات حالياً العقار الأكثر وصفاً في الولايات المتحدة، وقد أطَّلَّ أعمارَ كثيرين لقدرتِه على منع مرض الشريان التاجي والنوبة القلبية.



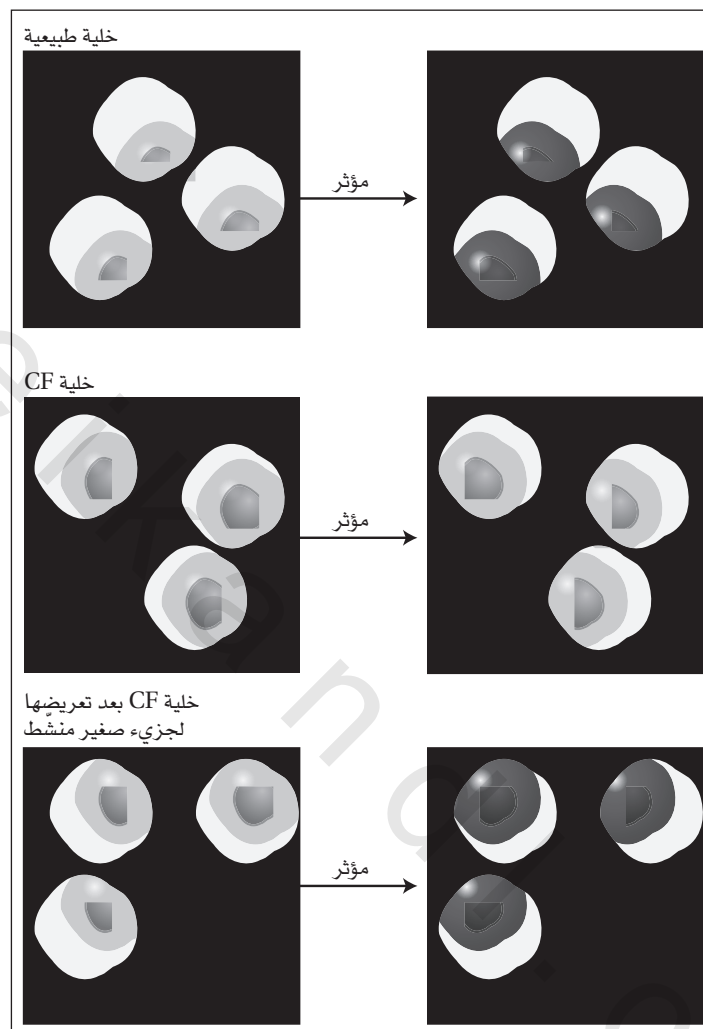
الشكل د.1: التركيب الجزيئي لعقارين شائعين: أسبرين (aspirin) ولوفاتاستين (lovastatin). هذه الرسوم الكيميائية التقليدية تتضمن بعض الاختصارات المعروفة الكيميائيين. فهناك ذرة كربون موجودة على كل قمة من قمم التركيب، وتركت ذرة الهيدروجين في كثير من الأماكن، ويمثل الخط المفرد رابطة كيميائية، في حين يمثل الخطان رابطة مزدوجة.

البحث المنظم للعقاقير الجديدة

تحولت عملية تطوير العقاقير حديثاً نحو إستراتيجية أكثر شمولاً، فقد أصبحت تعتمد على تعرّف مركبات عضوية يمكن أن يكون لها الأثر المرغوب فيه، وذلك من مجموعة من المواد النقيّة المصنّعة بدلاً من الاعتماد على مصادر طبيعية، تكون «مكتبة» من مئات الآلاف من هذه المركبات، التي يمكن أن يفكّر فيها بصفتها مجموعة من «الأشكال» في «فراغ كيميائي»، وبيبدأ بعد ذلك باختبارها في اتجاه هدف محدد، ثم يتتابع أي دليل على وجود نشاط لمركب معين أو «جزيء صغير» كما يسمى في الأغلب (لتمييزه من «الجزئيات الكبيرة» مثل البروتينات أو الأجسام المضادة وحيدة النسيلة)، وذلك من خلال سلسلة متابعة من التعديلات الكيميائية إلى أن يُصار إلى أن تعرف التركيب الأفضل للمركب النشط.

إذا عدنا إلى المثال المحدد الذي وضّحناه في الفصل الثاني، فإن هذه الإستراتيجية تماماً هي التي اتبعت بحذافيرها في حالة مرض التليف الكيسي (cystic fibrosis)، بدعم علمي ومالـي لم يسبق مثلـه من مؤسـسة التليف الكيسي (Cystic Fibrosis Foundation) بسيطة، تسمى طريقة تحـليلـية (assay)، يمكنـها تعرـفـ عدد قـليلـ من المركـباتـ من بين مـئـاتـ المـركـباتـ التي ظـهرـتـ قـدرـةـ علىـ تـصـحـيـحـ الطـفـراتـ الـحاـصـلـةـ فيـ الجـينـ CFTRـ. ولـمـاـ كانـ منـ المعـرـوفـ أنـ هـذـاـ الجـينـ يـشـفـرـ لـوـظـيـفـةـ الـعـلـمـ بـصـفـتـهـ قـنـاةـ أـيـونـ الـكـلـورـيدـ، حيثـ يـضـخـ أـيـونـاتـ الـكـلـورـيدـ منـ دـاخـلـ الخـلـيـةـ إـلـىـ خـارـجـهاـ، فـقـدـ اـعـتـمـدـتـ طـرـيقـةـ ذـكـيـةـ باـسـتـخـادـ صـبـغـةـ فـلـورـسـنـتـيـ حـسـاسـةـ لـتـرـكـيزـ أـيـونـاتـ الـكـلـورـيدـ دـاخـلـ الخـلـيـةـ. فـفـيـ خـلـاـياـ التـلـيفـ الـكـيـسيـ غـيرـ السـلـيمـةـ الـتـيـ زـرـعـتـ فيـ أـطـبـاقـ زـرـاعـةـ مـخـبـرـيـةـ، سـيـبـقـىـ تـرـكـيزـ الـكـلـورـيدـ عـالـيـاـ، وـسـيـكـونـ الإـشـعـاعـ الـفـلـورـسـنـتـيـ وـضـاءـ، حـتـىـ بـعـدـ تـعـرـيـضـهاـ لـلـمـؤـثـرـ الـذـيـ يـؤـديـ عـادـةـ إـلـىـ فـتـحـ قـنـواتـ CFTRـ (الـشـكـلـ 2ـDـ). لـقـدـ فـحـصـ مـئـاتـ الـآـلـافـ مـنـ الـمـرـكـبـاتـ باـسـتـخـادـ هـذـهـ الـطـرـيقـةـ التـحـليلـيةـ، وـجـرـىـ تـعـرـفـ عـدـدـ قـلـيلـ مـنـهاـ أـظـهـرـ قـدرـةـ عـلـىـ تـخـفـيفـ الإـشـعـاعـ الـفـلـورـسـنـتـيـ. وـاـخـتـيـرـتـ أـرـبـعـةـ مـرـكـبـاتـ مـنـهاـ بـصـفـتـهـاـ نـقـطـةـ بـدـايـةـ لـلـمـتـابـعـةـ فيـ بـرـنـامـجـ إـبـادـعـيـ جـدـاـ لـتـطـوـيرـ الـعـقـارـ.

لـكـنـ مـآلـ التـنـوـعـ الـوـرـاثـيـ، أوـ المـرـضـ مـتـعـدـدـ الـأـلـيـلـاتـ إـذـاـ اـسـتـعـمـلـانـاـ المـصـطلـحـ الـوـرـاثـيـ، يـصـبـحـ مـهـمـاـ لـفـهـمـ الـاـخـتـيـارـاتـ الـعـلاـجـيـةـ. فـكـماـ تـرـىـ، لـاـ تـمـتـلـكـ الطـفـراتـ الـأـلـفـ مـنـ طـفـراتـ CFTRـ جـمـيعـهـاـ الـأـلـيـةـ الـجـزـيـئـيـةـ نـفـسـهـاـ. فـطـفـرةـ $\Delta F508$ ـ الشـائـعـةـ تـتـجـ بـرـوتـينـاـ لـاـ يـنـتـشـيـ بـصـورـةـ سـلـيمـةـ، وـيـتـوقـفـ فيـ أـثـنـاءـ الـمـرـورـ. لـذـاـ لـاـ يـصـلـ مـطـلـقاـ إـلـىـ غـشـاءـ الـخـلـيـةـ لـيـنـقـلـ أـيـونـ الـكـلـورـيدـ. وـهـنـاكـ طـفـراتـ CFTRـ أـخـرىـ مـحدـدةـ، تـمـثـلـهـاـ الطـفـرةـ الـمـسـمـةـ G551Dـ (وـهـيـ طـفـرةـ تـغـيـرـ الـحـمـضـ الـأـمـيـنيـ جـلـاـيـسـينـ (glycineـ) ليـصـبـحـ حـمـضـ الـجـلوـتـامـيـكـ (glutamic acidـ) فيـ الـمـوـقـعـ 551ـ)، وـلـاـ تـكـمـنـ الـمـشـكـلـةـ فيـ هـذـهـ طـفـراتـ فيـ عـدـمـ قـدـرـةـ الـبـرـوتـينـ عـلـىـ الـاـنـتـنـاءـ وـالـمـرـورـ، لـكـنـ هـذـاـ الـبـرـوتـينـ لـاـ يـتـمـكـنـ مـنـ أـدـاءـ مـهـمـتـهـ بـفـاعـلـيـةـ فيـ مـوـقـعـهـ الـكـائـنـ فيـ الـغـشـاءـ.



الشكل د.2: طريقة تحليلية فلورسنتية للمركبات التي قد تكون مفيدة لعلاج مرض التليف الكيسي (CF). تُعرض الخلايا في البداية لصبغة فلورسنتية تستطيع تحسس وجود أيونات الكلوريد، ثم تُعرض أيضاً للمؤثر يفتح عادة قنوات CFTR لإخراج أيونات الكلوريد التي تنتقل إلى الخارج، وهذا يقلل الإشعاع الفلورسنتي داخل الخلية (الجزء العلوي من الشكل). وفي حالة فقدان قنوات CFTR صالحة الوظيفة، تبقى خلية التليف الكيسي محافظة بالإشعاع الفلورسنتي القوي حتى بعد تعریضها للمؤثر (الجزء الأوسط). لكن إذا تعرضت خلية التليف الكيسي لجزيء صغير قادر على تنشيط قنوات CFTR فستختفي الأشعة الفلورسنتية من الخلية بعد تعریضها للمؤثر (الجزء الأسفل من الشكل). لقد فحصت ملايين المركبات، حتى أمكن العثور على قلة منها لها هذه الخاصية.

يجب أن يكون واضحًا أن هذه المشكلات الجزئية المختلفة ستحتاج إلى إستراتيجيات عقاقيريّة مختلفة لحلّها. وعلى هذا الأساس، فإن خطّة تطوير عقار شاف لمرض التليف الكيسي لها ذراعان: مكوّنها الأول تطوير عقار يسمى «المصحّح»، للمساعدة على إجراء الانشـاء الصحيح للبروتين، وحل مشكلة المرور من خلال الغشاء، ويحتاج هذا العقار إلى معالجة من لديهم طفرة $\Delta F508$. وأما الثاني، فمركب آخر يسمى «المحفّز الوظيفي» وهو يُطّور لمساعدة البروتين على أداء وظيفته بعد أن يصل إلى مكانه المحدّد في غشاء الخلية. ومن المتوقّع أن يفيد هذا المركب أو المحفّز في حالة من لديهم طفرة $G551D$ ، وهذا هو العقار الذي تناوله بيل إلدر (Bill Elder).

الطريق الطويل للموافقة على الاستعمال البشري

إن العثور على جزيء صغير يبدو كأنه يصحّح خللاً مرضيّاً ما في أنبوب الاختبار يُعد تطويراً مثيراً، لكن هناك خطوات كثيرة ما زالت في الانتظار. ولا بد حتى يكون المركب مفيداً للإنسان من أن يكون قابلاً للامتصاص (من المفضل أن يكون تناوله عن طريق الفم؛ حتى لا نضطر إلى إعطائه على صورة حقنة)، ولا بد من أن تصل مستويات كافية منه إلى الأنسجة المستهدفة ليكون له أثر علاجي، ويجب أيضاً أن تكون له فترة حياة النصف في الجسم مناسبة (وذلك حتى لا يعطي أكثر من أربع مرات يومياً)، وألا يؤدي العقار إلى تسمّم الجسم. تهدف المرحلة ما قبل السريريّة من تطوير العقار إلى الوصول إلى المستوى الأفضل الذي يأخذ هذه الخصائص جميعها في الحسبان في الوقت نفسه، وذلك من خلال استعمال الحيوانات لإجراء التجارب تقادياً من تعريض الإنسان لنتائج قد تكون ذات عواقب سامة. وتحتلب هذه الخطوات في الأغلب أعواماً عدّة من البحث، ويفشل 95% أو أكثر من المركبات التي تُتحصّن في هذه المرحلة في الوصول إلى نتائج إيجابية مفيدة.

عندما يظهر أن مركباً ما يتميز بالخصائص الصحيحة جميعها في التجارب التي أجريت على الحيوانات، يقدم طلب إلى هيئة الغذاء والدواء (FDA) للسماح بتجربته على الإنسان. فإذا ووْفق على ذلك، يُجرى الفحص الأول عادة باستخدام جرعة قليلة في عدد قليل من المتربيعين ذوي الأجسام السليمة بعد موافقتهم على المشاركة في هذا البحث،

وذلك لتعريف أي دليل على سمّية غير متوقعة للعقار. وتُسمى هذه المرحلة المرحلة الأولى (Phase I)، فإذا سارت الأمور على ما يرام تبدأ تجارب المرحلة الثانية (Phase II) على عدد من الأشخاص يتراوح بين 25 إلى مئات عدّة من المرضى، للبحث عن أي دليل على فائدة العقار، ولتحديد الجرعة المناسبة. فإذا نجحت هذه المرحلة أيضاً تبدأ المرحلة الثالثة (Phase III) التي تشمل عدداً كبيراً من المراكز الطبية لتجريب العقار على عدد من المرضى يتراوح ما بين المئات إلى الآلاف. والطريقة التقليدية الذهبية في مثل هذه التجارب هي أن يوزّع المشاركون عشوائياً لإعطائهم العلاج الجديد أو العلاج التقليدي القديم، دون أن يعرف المرضى ولا أطباؤهم نوع العلاج الذي أُعطي لهم. وفي غياب مثل هذه الميزة مزدوجة التعميمية التي لا يعرف فيها المرضى ولا أطباؤهم العلاج المعطى، قد تكون التجارب المتعلقة بالعقاقير مضللة؛ لأن الباحثين والمرضى الراغبين في أن تكون نتيجة العقار الجديد مفيدة قد يستنتجون أحياناً أن العقار مفيد، على الرغم من أن المصادفة وحدها كانت السبب في ذلك. وتحل النتائج بكل دقة للبحث عن أي دليل لمضاعفات علاجية غير متوقعة. وفي هذه الأيام، لا بد من إجراء تحليل DNA للمرضى جمِيعاً لأغراض تعرّف المجموعات التي قد تكون استجاباتها جيدة أو سيئة على غير العادة.

إذا بَيَّنت تجارب المرحلة الثالثة فائدة واضحة ودرجة خطر مقبولة للعقار، يقدم صانع العقار طلباً لهيئة الغذاء والدواء لتسويق العقار لأغراض الاستعمال الطبي العام. وعلى العموم، تطلب هيئة الغذاء والدواء ما لا يقل عن مجموعتين مستقلتين من تجارب المرحلة الثالثة قبل إعطائهما الموافقة على تسويق العلاج.

الأمراض النادرة والمهممة

تستغرق العملية التي وصفت أعلاه أعواماً عدّة، وتتطلّب مئات الملايين من الدولارات، وتكون نسبة فشلها عالية. لذا فإن شركات التقانة الحيوية والشركات الصيدلانية لا ترغب في أن تستثمر أموالها في البحث عن عقاقير لأمراض لها سوق محدودة، وهو ما يمكن فهمه تماماً. ويشمل هذا أكثر من 6000 مرض من الأمراض التي تُعد نادرة، وكذلك الأمراض المنتشرة في العالم النامي التي هي في الحقيقة شائعة جداً. ونظراً إلى هذه

الحقيقة الاقتصادية فقد كان تطوير عقاقير علاجية جديدة لهذه الأمراض يسير ببطء، أو غير موجود مطلقاً، لكن هناك تطلعات حديثة ومبادرات يؤديها أعضاء في الحكومة والقطاعات الإنسانية لتغيير هذا الأمر بتقديم الأدوات والتقانات التي تسمح للباحثين الأكاديميين بأداء دور أكثر أهمية في تطوير العقاقير، وذلك لتخفييف درجة خطر فشل المشروعات قبل أن يتبناها القطاع الخاص في نهاية الأمر. ويمثل التقدم في تطوير عقاقير مرض التليف الكيسي، الذي سددت نفقاته من خلال تبرعات شخصية لمؤسسة التليف الكيسي، مثلاً ممتازاً على إمكانية نجاح هذا النهج لمرض غير شائع.



obeikanal.com

الملحق هـ

الخدمات التي تقدمها شركات الوراثة المباشرة لمستهلك لإجراء الفحوص على المستوى الواسع

(ابتداءً من مايو 2009)

مجال الأمراض

الشركة

نافيجنكس (Navigenics)	ديكود (de CODE)	23 آند مي ⁽¹⁾ 23 and Me ⁽¹⁾	الحالة
+	+	[+]	تضخم الشريان البطني Abdominal aorti aneurysm
+	+		مرض الزهايمر Alzheimers disease
	+	[+]	الربو Asthma
+	+	[+]	رجفان أذيني لييفي Atrial fibrillation
	+	[+]	سرطان الخلية القاعدية Basal cell carcinoma
	+	[+]	سرطان المثانة Bladder cancer
+	+	+	مرض تجويف البطن Celiac disease
	+	[+]	اللوكيميا الليمفاوية المزمنة Chronic Lymphocytic Leukemia
+	+	[+]	سرطان القولون والمستقيم Colorectal cancer
+	+	+	مرض كروهن Crohns disease

	+	[+]	الرجفة الأساسية Essential tremor
+	+	[+]	الجلوكوما المتقدمة Exfoliation glaucoma
	+	[+]	حصى المرارة Gallstones
	+	[+]	النقرس Gout
+			مرض جريفيس Graves disease
+	+	[+]	الذبحة القلبية Heart attack
+	+	[+]	تضخم الأوعية الدموية للمخ Intracranial aneurysm
+	+	[+]	سرطان الرئة Lung Cancer
+		[+]	الذئبة الجلدية Lupus
+	+	+	التناكس البقعي Macular degeneration
+		[+]	سرطان الخلايا الميلانينية Melanoma
+		[+]	التصلب المتعدد Multiple sclerosis
+	+	[+]	البدانة Obesity
+			الالتهاب العظمي المفصلي Osteoarthritis
		+	مرض باركنسون Parkinson's disease
	+	[+]	مرض الشرايين السطحية Peripheral arterial disease
+	+	+	سرطان البروستات Prostate cancer
+	+	+	الصدفية Psoriasis
+	+	[+]	متلازمة الأرجل المتململة Restless Legs syndrome
+	+	+	التهاب المفاصل الرثياني Rheumatoid arthritis
+			اللهمانة Sarcoidosis
+		[+]	سرطان المعدة Stomach cancer
		+	سرطان الغدة الدرقية Thyroid cancer
		+	السكري - النوع الأول Type 1 diabetes
+	+	+	السكري - النوع الثاني Type 2 diabetes
		[+]	التهاب القولون التقرحي Ulcerative colitis
+	+	+	الانسداد الوريدي Venous thromboembolism

مجال الصفات الوراثية

الشركة

نافيجنكس (Navigenics)	ديكود (deCODE)	23 آند مي ⁽¹⁾ 23 and Me ⁽¹⁾	الصفة الوراثية
	+	+	الحمرة الكحولية Alcohol Flush reaction
	+	+	السلفية Ancestry
	+	+	الإحساس بالطعم المر Bitter taste perception
		+	نوع شمع الأذن Earwax type
		+	لون العينين Eye color
		+	مقاومة فيروس الإيدز (CCR5) HIV/AIDS resistance
+	+	+	عدم تحمل اللاكتوز Lactose intolerance
		+	مقاومة الملاريا (دوفي) Malaria resistance (Duffy)
	+	[+]	صلع الذكور Male Pattern baldness
		+	الأداء العضلي Muscle performance
+		[+]	الاعتمادية على النيكوتين Nicotine dependence
		+	مجموعات الدم من غير نظام ABO Non-ABO blood groups
		+	مقاومة نوروفيروس Norovirus resistance

مجال الحساسية للعقاقير

الشركة

نافيجنكس (Navigenics)	ديكود (de CODE)	23 آند مي ⁽²⁾ 23 and Me ⁽²⁾	الصفة الوراثية
--------------------------	--------------------	--	----------------

+ كلوبيدوغريل (بلافكس) (Clopidogrel (Plavix))

+ كومادين (وارفارين) (Coumadin (Warfarin))

مجال حالة الحامل للصفة الوراثية

الشركة

نافيجنكس (Navigenics)	ديكود (de CODE)	23 آند مي ⁽²⁾ 23 and Me ⁽²⁾	الحامل تحت الخطر؟	المرض
--------------------------	--------------------	--	----------------------	-------

+ المدخنون فقط نقص أنتي تريبيسين ألفا 1
Alpha-1- antitrypsin deficiency

بصورة
انتخابية⁽⁴⁾ نعم سرطان الثدي 1 / سرطان الثدي 2
BRCA1/BRCA2

+ لا متلازمة بلوم Blooms syndrome

△F508⁽⁵⁾ لا التليف الكيسي Cystic fibrosis

نعم ⁽⁶⁾	G6PD deficiency	نقص إنزيم G6PD
+		
لا ⁽⁷⁾	Glycogen Storage disease la	مرض تخزين الجلايكوجين
+		
لا ⁽⁷⁾	Hemochromatosis	التنكس الصباغي الدموي
+		
لا ⁽⁷⁾	Sickle – cell anemia	أنيميا الخلية المنجلية
+		

1) تمثل شركة «23 آند مي» الحالات والصفات المشار إليها بالعلاقة [+] على صورة «تقارير بحثية»: بمعنى أن الشركة تعتقد أنه لا يوجد إجماع على أهمية نتيجة الفحص الوراثي حتى الآن، في حين لا تقدم شركة «ديكود» هذا التقرير. وتعرض شركة «23 آند مي» إضافة إلى الأمراض والصفات الوراثية الواردة هنا في الجدولين، تقارير عن 35 حالة و18 صفة وراثية ضمن مجموعة «التقارير البحثية»، لكن شركة «ديكود» و«نافيجنكس» لا تعرضان أي نتائج بهذا الخصوص.

2) تتضمن قائمة شركة «23 آند مي» ثلاثة توقعات في مجال الحساسية للعقاقير على هيئة «تقارير بحثية»، وهو ما لا تعرّضه أي من شركتي «ديكود» أو «نافيجنكس».

3) النساء اللواتي لديهن طفرات في الجينين *BRCA1* و*BRCA2* تكون خطورة إصابتهن بسرطان الثدي وسرطان المبيض عالية، أما الذكور الذين لديهم هاتان الطفرتان فتكون فرصة إصابتهم بسرطان البروستات والبنكرياس وثدي الرجال، أكبر. (انظر الفصل الثالث).

4) يكشف هذا الفحص عن طفرات ثلاثة لجين *BRCA1* فقط، وهي أكثر شيوعاً بين اليهود الأشكناذ (Ashkenazi jews). لذا فالنتيجة السلبية للفحص لا تلغي إمكانية وجود طفرات أخرى في جيني *2/BRCA1*.

5) يكشف هذا الفحص طفرة $\Delta F508$ لجين *CFTR* فقط (انظر الفصل الثاني)، لذا فالنتيجة السلبية للفحص لا تلغي إمكانية أن يكون الشخص حاملاً لجين المسؤول عن مرض التليف الكيسي.

6) عموماً، الذكور الحاملون لجين الإنزيم G6PD هم فقط الذين يكونون معرضين لخطر الإصابة بالأنيميا المحللة للدم بعد تناول الفول الأخضر أو عقاقير معينة؛ لأن الجين يقع على كروموسوم X.

7) تكشف شركة ديكود عن حاملي مرض التنكس الصباغي الدموي، لكنها لا تعرض تقريراً عنهم يتعلق بهذه الحالة الكيفية.

