

الفصل السادس

الوراثة Inheritance

- مندل والوراثة .
- الصفات المندلية في الإنسان .
- تطور مفهوم الجين .
- الارتباط القائم والارتباط غير القائم .
- تداخل عمل الجينات .
- تعدد البدائل .
- الوراثة والجنس .
- الوراثة والبيئة .
- تطبيقات علم الوراثة .

مندل والوراثة

تحكم مادة الوراثة صفات النوع ، فالفتران تلد فثراً ، وأشجار البرتقال تنتج برتقاً والصفات النوعية يتوارثها جميع أفراد النوع وهى التى تجعلنا نجزم أن هذا قط وهذه بقرة وتلك تفاحة ، وكل جيل يسلم الجيل الذى يليه الصفات التى تميز نوعه ، وتلك التى تميز كل فرد من أفراد الأسرة ترجع إلى تداخل العوامل الوراثية فتلك الصفة تظهر والأخرى تخفي وتلك الصفة مزيج بين صفتين وهذه الصفة من الأب وتلك من الأم أما هذه الصفة فهى صفة جديدة ليست فى الأب أو فى الأم لعلها فى أحد الجدود أو علها فريدة من نوعها . ويحكم هذا التباين قواعد وراثية مختلفة ، وبذلت دراسة هذه القواعد من النتائج التى حصل عليها جريجور مندل (١٨٢٢ / ١٨٨٤) أول من صاغ



المبادئ الرئيسية لعلم الوراثة ، وقد عاش مندل مع رهبان دير أوستين بالنمسا وفحص سلالات عدة أسلاف من النباتات بعناية فائقة واستنتاج القوانين التى تحكم نقل الصفات من الآباء إلى الأبناء وأهملت هذه الاكتشافات ولم تعرف قيمتها إلا فى عام ١٩٠٠ بعد وفاته بستة عشر عاماً ، وكانت تجارب مندل على نبات البازلاء التى كانت تتميز بسبعة أزواج من الصفات المترادفة واضحة تماماً وهى :

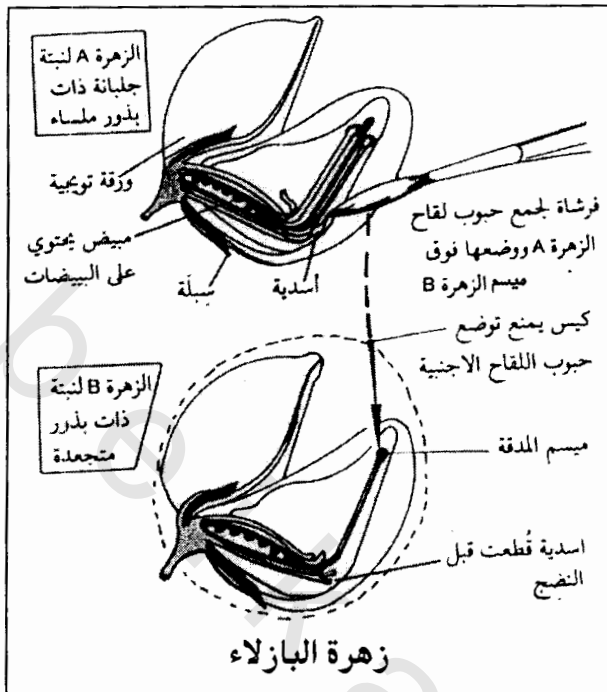
- لون الزهرة (أبيض وأرجواني) .
- وضع الزهرة (طرفى أو إبطى) .
- لون البذرة (أخضر أو أصفر) .
- شكل البذرة (مجعد أو مستدير) .
- شكل الثمرة (محزز أو ممتلئ) .
- لون الثمرة (أصفر أو أخضر) .
- طول الساق (قصير أو طويل) .

لون الزهرة		أرجواني		أبيض
وضع الزهرة		إبطي		طرفي
لون البذرة		أصفر		أخضر
شكل البذرة		مستدير		مجعد
شكل الثمرة		ممتنع		محرز
لون الثمرة		أصفر		أخضر
طول الساق		طويل		قصير

سبعة أزواج من الصفات المتبادلة

وأجرى مندل تجارب وقدر له النجاح لأن نبات البازلاء الذى اختاره مصادفة يحمل من الصفات ما يساعد على التجربة ، فأزهاره خنثى يسهل بها التلقيح الذاتى أو التلقيح الخلطى ، ويحمل النبات سبعة أزواج من الصفات المتبادلة (كل صفة لها صفة بديلة واحدة) كما أن النبات يزهر ويثمر خلال فترة زمنية قصيرة مما يسمح بتكرار التجارب ثلاثة مرات فى السنة وعلى سبعة أزواج من الصفات .

* زهرة البازلاء



زهرة خنزى بها أعضاء التذكير (الأسدية) وأعضاء التأثير (الكريابل) ويمكن إجراء التلقيح الذاتى بها عن طريق تعطية الأزهار بأكياس ورقية شفافة قبل النضج الجنسي ويمكن كذلك إجراء التلقيح الخلطى عن طريق نزع الأسدية من الزهرة قبل النضج فتصبح مؤنثة ثم يتم نقل حبوب اللقاح إليها من زهرة أخرى .

وقد أجرى مندل تجاربه بإجراء تلقيح خلطى بين نباتتين اعتبارهما آباء وكل منهما يحمل صفة متبادلة مع الأخرى والصفات نقية ، وكان يتتأكد من ذلك بتكرار تلقيح النبات ذاتياً ودراسة نسله فيجده كله يحمل نفس الصفة .

وعندما حصل مندل على نتائج الجيل الأول لاحظ أنه يحمل إحدى الصفتين واختفت الصفة الأخرى ، وتكرر معه ذلك لكل زوج من الصفات المتبادلة فاستنتج أن هناك صفات سائدة وأخرى متمنية .

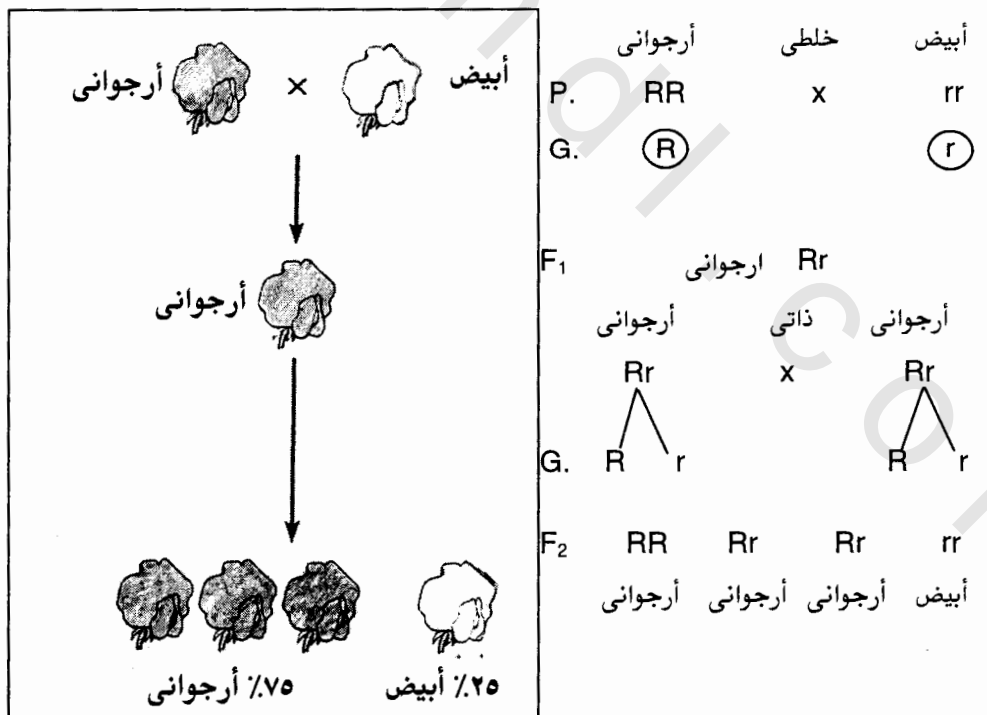
وعندما أجرى تلقيحاً ذاتياً لنباتات الجيل الأول التي تحمل الصفات السائدة حصل على الجيل الثاني ، ولاحظ أن ٧٥٪ من أفراده يحملون الصفة السائدة بينما عادت الصفة المتمنية للظهور في ٢٥٪ من أفراد الجيل الثاني . وبتكرار تجاربه صنف أزواج الصفات المتبادلة إلى صفات سائدة وصفات متمنية وكان يحصل على نفس النتائج دائماً ، وانتهى إلى أنه عند إجراء تلقيح خلطى بين آباء نقية تحمل زوجاً من الصفات الوراثية المتبادلة فإن أفراد الجيل الأول يحملون إحدى الصفتين وهي السائدة وتحتفى الصفة الأخرى المتمنية ، وأن إجراء التلقيح الذاتي لأفراد الجيل الأول ينتج الجيل الثاني و ٧٥٪ منه يحملون الصفة السائدة و ٢٥٪ يحملون الصفة المتمنية .

افتراض مندل لتفسير هذه النتائج أن الصفة الوراثية يمثلها عامل وراثي وأن الصفة في خلية الفرد تمثل بزوج من العوامل وعندما ينتج الفرد الأمشاج فإن العوامل تنعزل ويصبح في كل مشيج عامل واحد فقط وأن التقاء المشيج المذكر مع المشيج المؤنث لتكوين زيجوت يعيد التركيب المزدوج للعوامل ويصبح الفرد به عاملان مختلفان (هجين) ويسود أحدهما على الآخر الذي يتتحى ويظهر الفرد حاملاً للصفة السائدة وعندما يكون الفرد (الهجين) الأمشاج تنعزل العوامل وتتصبح أمشاجه من نوعين بعضها يحمل العامل السائد والبعض الآخر يحمل العامل المتنحي وعندما تلتقي الأمشاج لتكوين أفراد الجيل الثاني تلتقي العوامل المتنحية مع بعضها في ٢٥٪ من النسل مما يسمح بظهور الصفة المتنحية التي اختفت في الجيل الأول.

وسجل مندل قانونه الأول وهو : (كل صفة وراثية تمثل بزوج من العوامل الوراثية التي تنعزل عند تكوين الأمشاج ويصبح المشيج به عامل وراثي واحد للصفة).

بفرض R عامل وراثة اللون الأرجواني السائد ، r عامل وراثة اللون الأبيض المتنحي .

(التحليل الوراثي لوراثة لون الزهرة حسب قانون مندل) .



أوضحت هذه التجارب أن النباتات بيضاء الزهرة نباتات نقية لأنها تعطى بالتلقيح الذاتي نباتات بيضاء دائمًا بينما النباتات حمراء الزهرة قد تكون نقية أو تكون هجينة (تعطى بالتلقيح الذاتي نباتات حمراء وأخرى بيضاء) .

ومن التجارب المختلفة توصل مندل إلى سيادة الطول على قصر الساق ولون البذرة الأصفر على الأخضر وشكل البذرة المستدير على المجنع . . . ألغ .

وكانت الخطوة التالية من مندل أنه أجرى تلقيحًا بين نباتات مختلفة في صفتين حيث لقح نباتات طويلة الساق ذات بذور صفراء الفلقات ورمز لعوامل الوراثة في هذا النبات بالرمز **AABB** (يسمى هذا الرمز بالطرز الجيني للنبات) .

وكان التلقيح خلطيًا مع نبات آخر قصير الساق أحضر الفلقات وطرزه الجيني **aabb** وكانت النتيجة أن الجيل الأول كله نباتات طويلة الساق ذات بذور صفراء .

P: **AABB** قصير أحضر

G: **AB** **ab**

AaBb

طويل أصفر

وعندما أجرى تلقيحًا ذاتيًّا للنباتات الهجينه من الجيل الأول (طويلة صفراء) حصل في الجيل الثاني على نباتات ذات أربعة طرز مظهرية بنسبة ٩ : ٣ : ٣ : ١ .

- ٩ - طويلة صفراء .
- ٣ - قصيرة خضراء .
- ٣ - قصيرة صفراء .
- ١ - طويلة خضراء .

وعندما أجرى دراسة إحصائية لوراثة كل صفة على حدة كانت صفة الطول تورث بنسبة ٧٥ % وصفة القصر ٢٥ % أي بنسبة مندليه ٣ : ١ وكذلك صفة اللون الأصفر تورث بنسبة ٧٥ % وصفة اللون الأخضر ٢٥ % أي بنسبة مندليه ٢ : ١ .

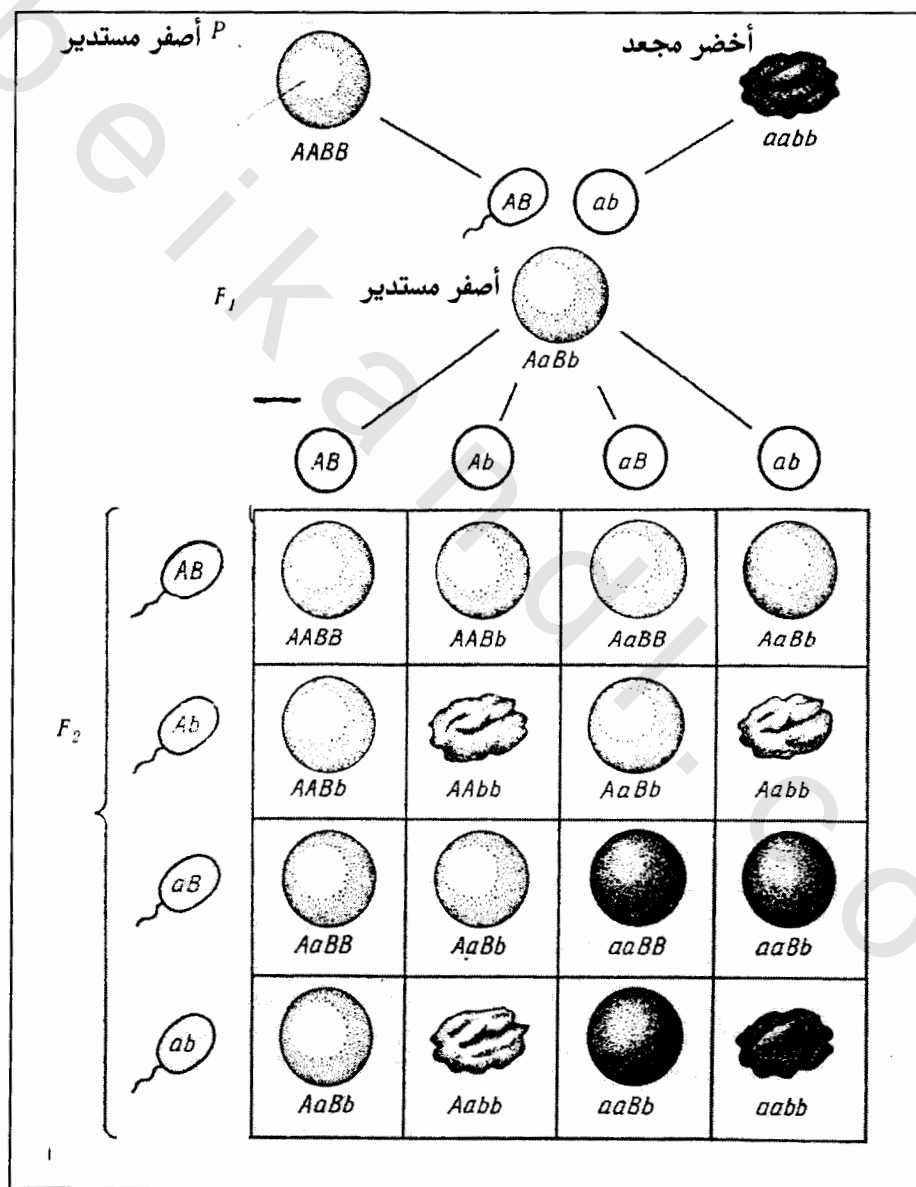
فاستنتج من ذلك قانونه الثاني (قانون التوزيع الحر) والذى أوضح فيه أن :

(كل صفة من أزواج الصفات المتبادلة تورث مستقلة عما عادها من زواج الصفات الأخرى) .

وتكررت تلك النتائج في تجارب مندل ، وسنتناول بالتحليل الوراثي إحدى تجارب مندل والتي تم فيها تهجين آباء نقية أحدهما ذو بذور صفراء مستديرة (يحمل صفات سائدة) والآخر ذو بذور خضراء مجعدة .

- بفرض A عامل اللون الأصفر . - a عامل اللون الأخضر .

- b عامل التجعد . - B عامل الاستدارة .



يستخدم فى فروض التحليل الوراثى الحرف الأول من الكلمة باللاتينية مثلا الطول T فى حالة السيادة و t القصر ومثلا اللون الأحمر R والأبيض r - ولكن استخدمنا حروف A ، B للتسهيل وهو ما تتبعه كثير من المراجع .

* الجيل الأول : ١٠٠ % أصفر مستدير .

* الجيل الثاني : $\frac{9}{16}$ أصفر مستدير - $\frac{3}{16}$ أحضر مستدير .

$\frac{3}{16}$ أصفر مجعد - $\frac{1}{16}$ أحضر مجعد .

وقد أثبتت الدراسات العلمية صحة ما توصل إليه مندل ، وأن العامل الوراثى ما هو إلا (الجين) الذى يحتل موضعًا معيناً على الكروموسوم ، وأن الصفة الوراثية تمثل بزوج من الجينات على زوج متماثل من الكروموسومات ، وأن الجينان متماثلان فى الفرد النقى ومتباينان فى الفرد المهجين ، وأن هذا النمط الوراثى يعرف بوراثة السيادة التامة وأن هناك كثيراً من الحالات الوراثية التى تتم وفق هذا النمط سواء فى النبات أو الحيوان أو الإنسان .

والمثال التالى يوضح وراثة لون وطول أو قصر الشعر فى خنازير غينيا Guinea pig وهى من حيوانات التجارب ، وعندما تم تهجين حيوان أسود قصير الشعر مع بنى طويل الشعر كان الجيل الأول كله أسود قصير الشعر وعند تهجين أفراد من الجيل الأول ظهرت أفراد الجيل الثانى بنسبة :

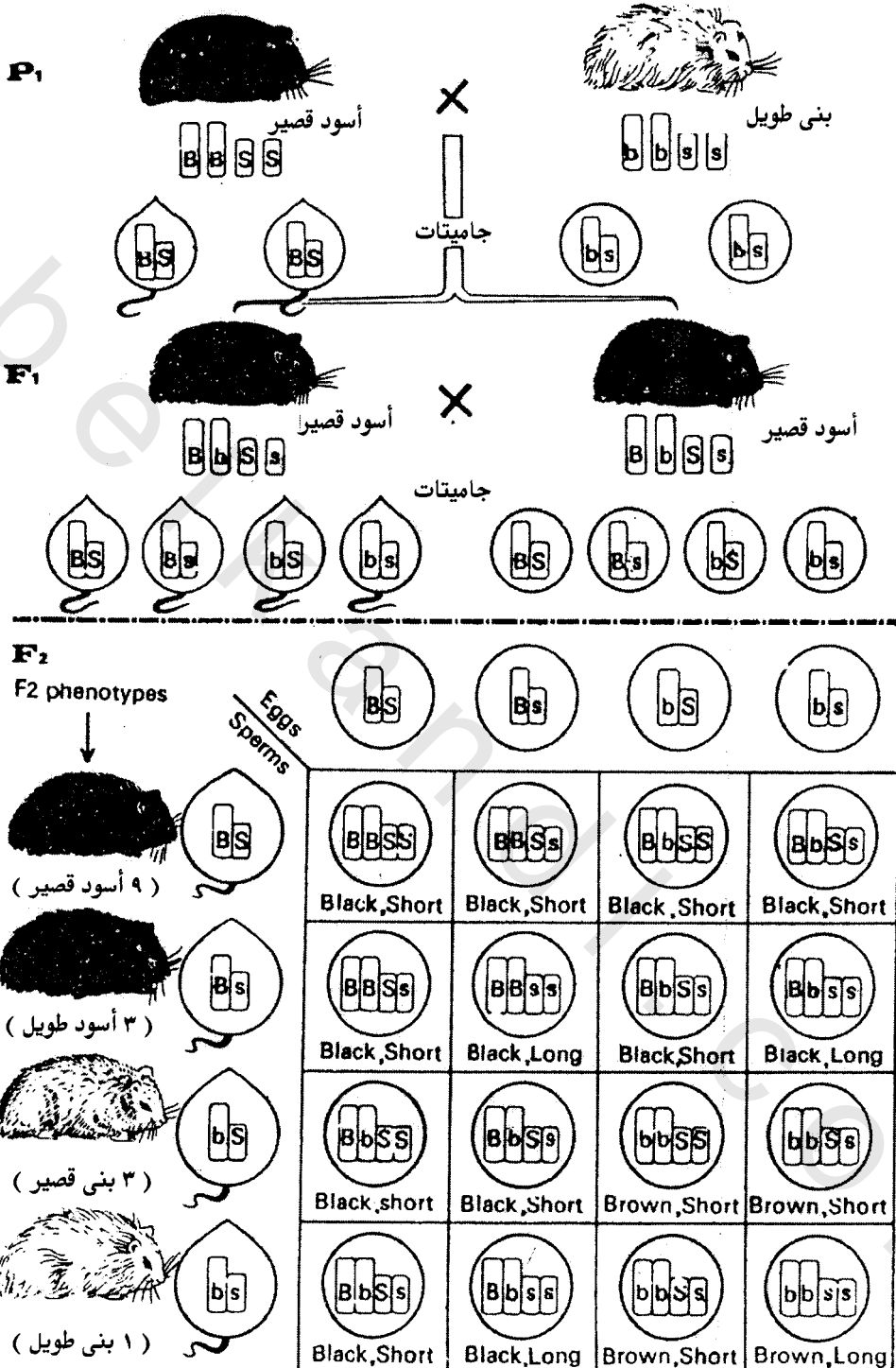
٩ أسود قصير الشعر .

٣ أسود طويل الشعر .

٣ بنى قصير الشعر .

١ بنى طويل الشعر .

والتحليل الوراثى التالى يوضح ذلك :



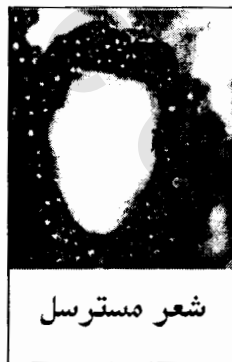
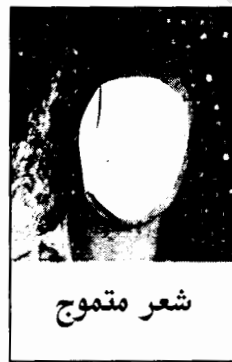
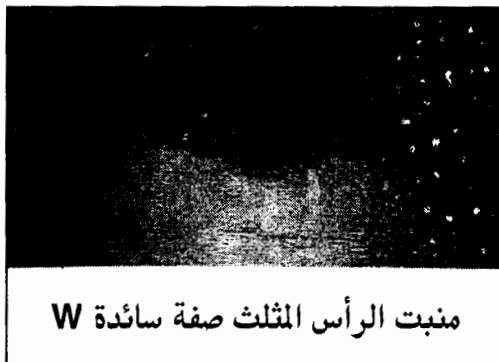
الصفات المندلية في الإنسان

يتفق نمط توراث بعض الصفات في الإنسان مع القواعد المندلية للسيادة والتنحى ،
بمعنى أن تكون إحدى الصفتين سائدة على الصفة المقابلة الأخرى ، والتزاوج بين صفتين
سائدتين غير نقietين يتوقع أن تنتج عنه النسبة ٧٥ % سائد : ٢٥ % متنحى .

* أمثلة لهذه الصفات :

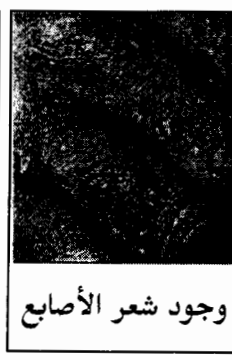
- لون العين (البنى أو العسلى سائد على الأزرق) .
 - لون الشعر (الداكن سائد على الأحمر) .
 - شكل الشعر (الخشن سائد على الناعم) .
 - الأنف (مدبة الطرف سائدة على المفلطحة) .
 - الجلد (الجلد العادى سائد على عدو الشمس أو الألبينو) .
 - اللسان (اللسان الملتـف سائد على اللسان المفلطـح) .
 - الأيدي والأقدام (أصابع الأبدي والأقدام فائقة الطول سائدة على الطبيعية) .
 - قصر السلاميات (فى أصابع الأيدي والأقدام سائد على الحالة العادـية) .
 - الأصبع الزائد فى الأيدي والأقدام (سائد على العدد العادـى خمسة أصابـع) .

بعض الصفات السائدة والمتناحية في الإنسان :

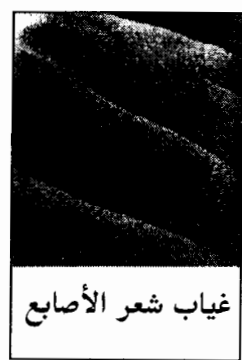




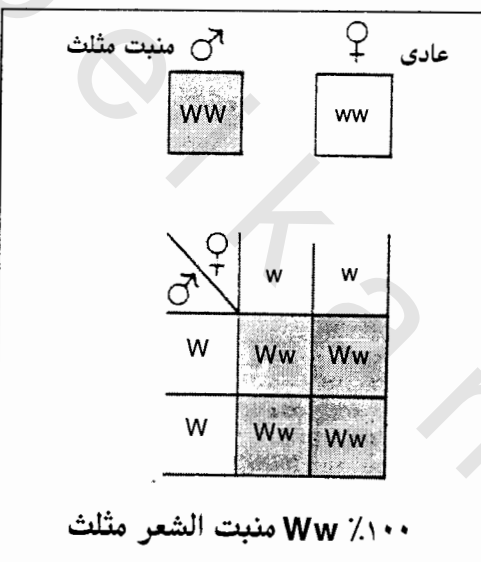
غياب المنبت المثلث للرأس صفة متذبذبة W



وجود شعر الأصابع



غيب شعر الأصاغر



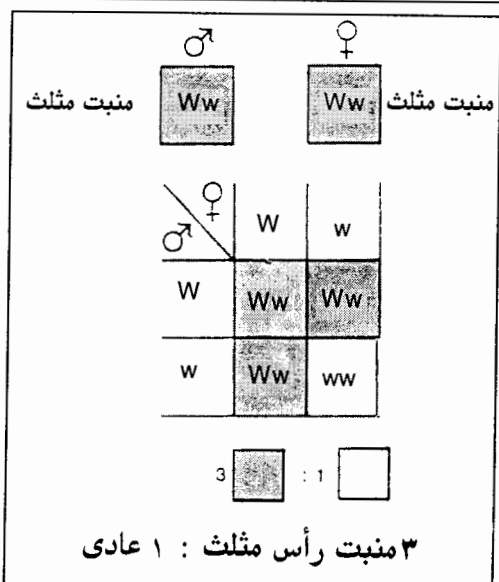
١٠٠% من بت الشعر مثلث



وجود غمازة الخد



غمازة الخد

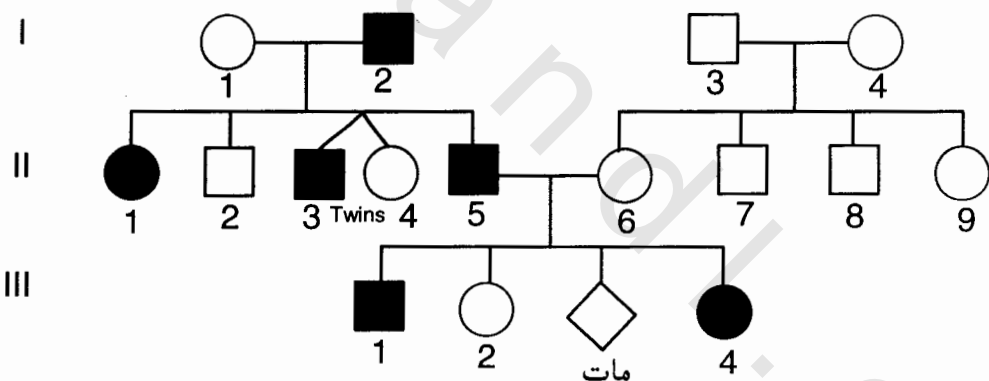


٣ منبٰت رأس مثلث : ١ عادي

دراسة الوراثة في الإنسان

تتم عن طريق تتبع الصفات الوراثية فيما يعرف بـ **سجل العائلة Family Pedigree**. وهو طريقة من أهم الطرق المستحدثة في دراسة صفات الإنسان، وتمكن هذه الطريقة من متابعة انتقال الصفات الوراثية من الأجداد لتبيين مدى احتمال ظهورها في الأجيال وكذلك التعرف على ما إذا كانت الصفة ناتجة عن جين سائد أو متعدد، بالإضافة إلى تحديد التراكيب الوراثية لأفراد العائلة.

وتشتمل هذه الطريقة على شكل توضيحي تمثل فيه الذكور بالربعات والإإناث بالدوائر، ويمثل الزواج بخط أفقي متصل، وتمثل الأطفال بخطوط رأسية متعددة إلى أسفل من خط الزواج الأفقي، ويعطى كل جيل في العائلة رقمًا رومانيًّا بينما تعطي الأفراد أرقاماً عربية، وتظلل أو تلون الأفراد الذين توجد بهم هذه الصفة. ويوضح الشكل التالي سجلاً بعائلة يبين انتقال إحدى الصفات الوراثية في أفراد هذه العائلة.



* تحليل سجل هذه العائلة :

يوضح هذا السجل ثلاثة أجيال متعددة :

- ١ : الجد والجدة (١ ، ٢) في العائلة الأولى والجد والجدة (٣ ، ٤) في العائلة الثانية .
- ٢ : الأطفال (١ ، ٢ ، ٣ ، ٤) للعائلة الأولى ، منهم ولد (٣) وبنت (٤) توأم ، بالإضافة إلى بنت (١) وولدين آخرين (٥ ، ٦) . أما أبناء العائلة الأخرى منهم أرقام (٦ ، ٧ ، ٨ ، ٩) ، منهم ولدان (٧ ، ٨) وبينان (٦ ، ٩) . كما أن هذا الجيل يبين حالة زواج بين أحد أبناء الأسرة الأولى (٥) وإحدى بنات الأسرة الثانية (٦) .

III : الجيل الثالث ويمثل أحفاد وحفيدات هذه العائلة وهم عبارة عن ولد (1) وبنتين (2 ، 3) بالإضافة إلى طفل صغير مات أثناء الحمل .

وبالنسبة للصفة المعينة ، فإن السجل يوضح ظهورها في الجد (2) في العائلة الأولى وفي إحدى بناته (1) واثنين من أولاده (3 ، 5) ، وكذلك ظهرت هذه الصفة في ولد (1) وبنت (3) من أحفاده .

والسؤال الأن : هل الصفة سائدة أو متمنية ؟

لنفترض أولاً أن الصفة المظلة سائدة ويرمز لها بالحرف (A) ، وفي هذه الحالة تكون الصفة المقابلة (غير المظلة) هي المتمنية ويرمز لها بالحرف (a) . ولنفترض أن هذه الصفة توجد في الجد رقم (2) بصورة نقية متماثلة العوامل (AA) ، وفي هذه الحالة يتوقع أن يكون الطرز الوراثي لجميع الأبناء (5-1) هو ناتج $AA \times aa$ ، أي Aa ، ومعنى هذا وجود هذه الصفة في جميع هؤلاء البنين ، وهذا ما لم يحدث في هؤلاء الأبناء ، ولذلك يستبعد هذا الافتراض . ويكون الافتراض التالي أن الصفة في الجد (2) موجودة بصورة هجين أو خليط غير متماثلة العوامل (Aa) . ويبعد أن ذلك هو الافتراض الصحيح ، وعلى ذلك يمكن تمثيل هذه الحالة بالصورة الآتية :

الجيـل	الأفراد	الطـرز (التركـيب الـوراثـي)
I	1	aa
I	2	Aa
I	3	aa
I	4	aa
II	1	Aa
II	2	aa
II	3	Aa
II	4	aa
II	5	Aa
II	6	aa
II	7	aa
II	8	aa
II	9	aa
III	1	Aa
III	2	aa
III	3	Aa

تطور مفهوم الجين

استناداً إلى دراسة سلوك الكروموسومات أثناء الانقسام الميتوzioni والانقسام الميوزي وإلى الشبه القائم بين سلوك العوامل الوراثية عند مندل وسلوك الكروموسومات قام كل من العالمين ساتون وبوفري (١٩١٧) بوضع الفرضية القائلة بأن عوامل الوراثة موجودة على الكروموسومات في أنوية الخلايا وأن الصفة الوراثية التي يمثلها زوج من الجينات يحملان على زوج متماثل من الكروموسومات وأن انفصال الكروموسومات عند الانقسام الميوزي ما هو إلا انعزال للجينات بحيث يصبح في كل جاميّة جين واحد فقط من كل زوج من الجينات وفي عام (١٩١١ - ١٩٢٠) توصل العالم الأمريكي

توماس مورجان إلى النظرية الكروموسومية نتيجة أبحاثه على ذبابة الفاكهة *Drosophila melanogaster* أن الجينات مرتبة على خط واحد وفي مكان ثابت محدد على الكروموسومات وتوصيل من خلال تجاربه إلى كيفية توارث كثير من الصفات غير mendelian وفسر حالات الارتباط التام والعبور والصفات المرتبطة بالجنس .

مع استمرار التقدم العلمي تطور مفهوم الجين إلى أنه جزء من جزء DNA وأن الكروموسومات ما هي إلا جزيئات لهذه المادة الوراثية وأن الجين يظهر الصفة الوراثية من خلال قدرته على تكوين بروتين معين .

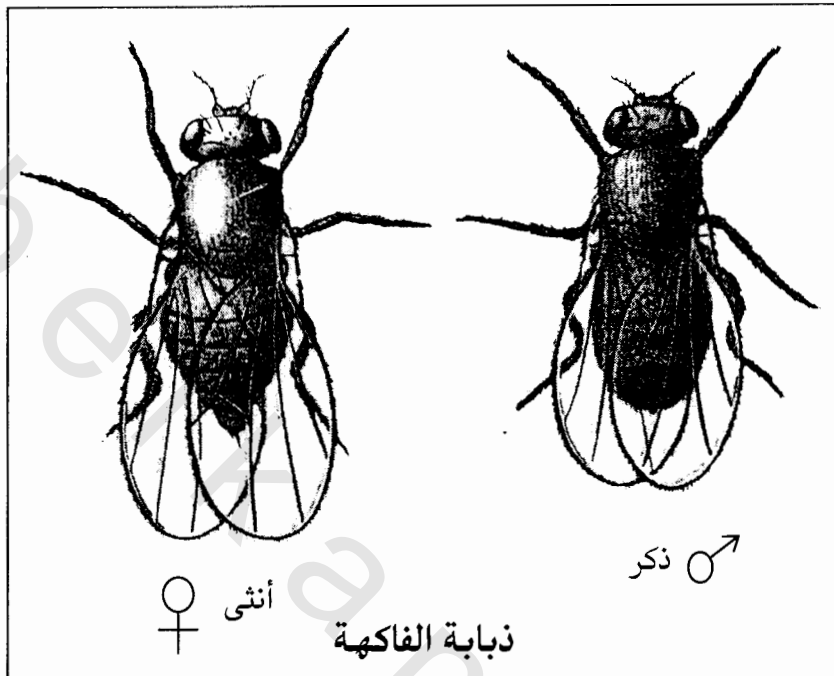
* دراسة ذبابة الفاكهة

حشرة معملية يسهل إجراء التجارب عليها وتعطى عدة أجيال في فترة زمنية قصيرة كما أنها تحمل في خلايا الغدد اللعابية كروموسومات عملاقة وتركيبها الكروموسومي عبارة عن أربعة أزواج من الكروموسومات المتماثلة .

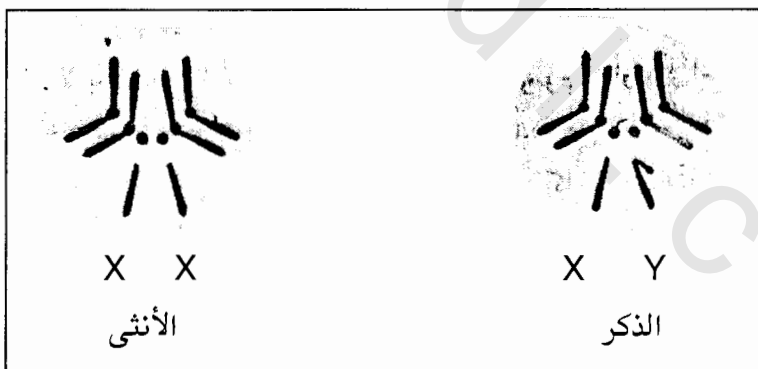
وتتحمل هذه الحشرة كثير من الصفات الوراثية منها اللون الرمادي وهو سائد على اللون الأسود وصفة طول الجناح وهي سائدة على صفة قصر الجناح وقد أوضحت تجارب مورجان أن صفات اللون وطول أو قصر الجناح صفات تورث مرتبطة (حالة ارتباط تام) وتعطى نسب وراثية في تجارب التهجين تخالف النسب الوراثية mendelian .



كما أن دراسة لون العين الأحمر ولون العين الأبيض تورث كصفات مرتبطة بالクロموسومات الجنسية وبالتالي تختلف في توارثها من الصفات الأخرى .

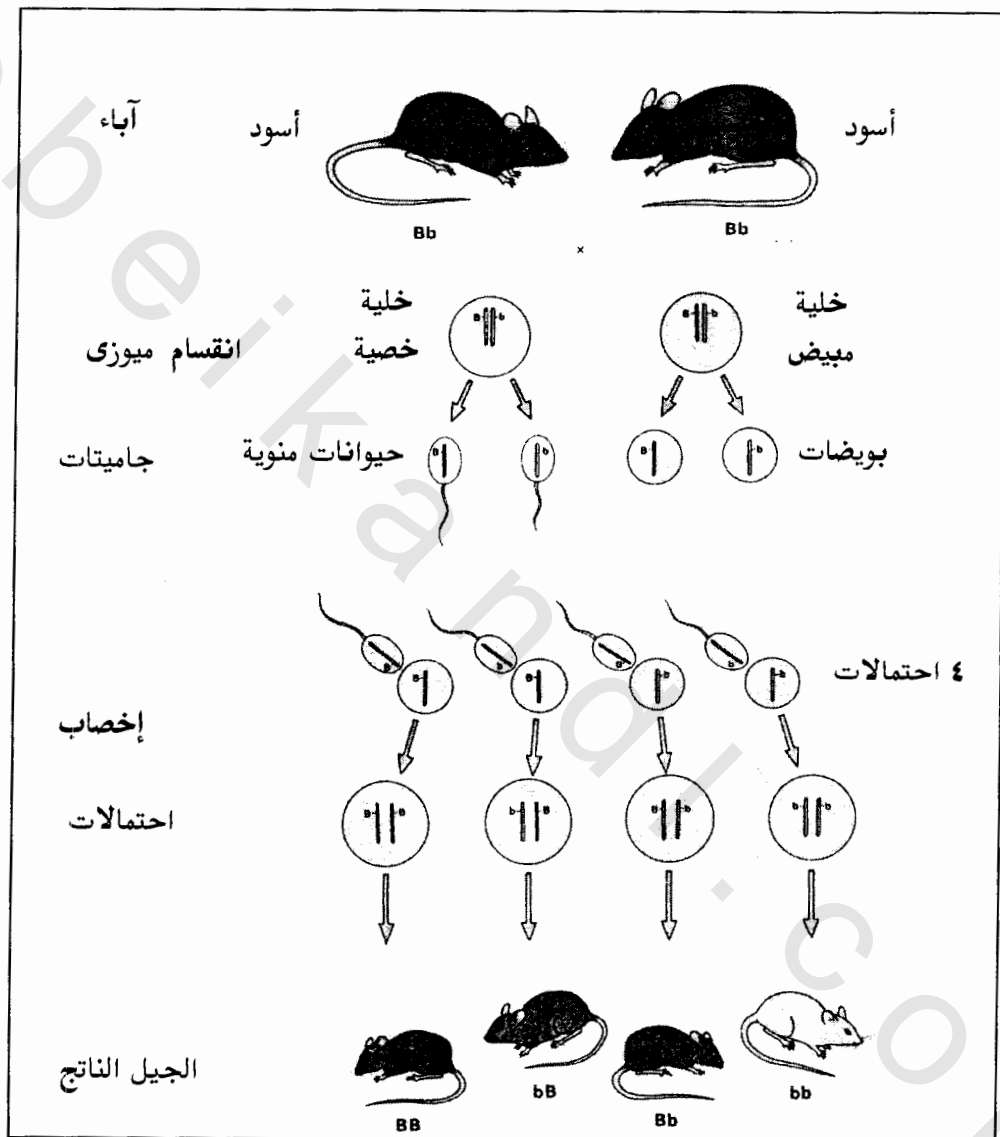


- كروموسومات ذبابة الفاكهة أربعة أزواج من الكروموسومات .



يتعين الجنس في الكائنات الحية بواسطة زوج من الكروموسومات ؛ ففي ذبابة الفاكهة مثلاً عندما تحمل خلاياها اثنين من كروموسومات X تكون أنثى . عندما تحمل خلاياها كروموسوم X وآخر Y تكون ذكراً . وهذا ما ينطبق أيضاً على الإنسان في تحديد الجنس .

* مثال : تهجين فئران سوداء هجينية يوضح وراثة جينات اللون مع حركة الكروموسومات حيث أن كل زوج من الجينات محمول على زوج متماثل من الكروموسومات .



الارتباط التام والارتباط غير التام

Complete linkage and incomplete linkage

يطلق على الجينات المحمولة على نفس الكروموسوم (الصبعي) بأنها مرتبطة . وقد تبقى هذه الجينات معاً وتنتقل مع بعضها إلى الأجيال المتعاقبة ، وتعمل في هذه الحالة على تحويل النسب الوراثية المندلية .

إذا أجري تلقيح اختياري لزوجين من الجينات R ، T متوزعان توزيعاً حرّاً (مستقلّاً) ونمطهما الجيني متباين ويقعان على زوجين من الكروموسومات غير المتماثلة ، فإن النسبة المظهرية للأفراد تكون ١ : ١ : ١ : ١ كما هو موضح فيما يلى :

الآباء : $RrTt \times rrtt$

الجاميتات : (RT) ، (Rt) ، (rT) ، (rt)

النسل الناتج : $\frac{1}{4} RrTt : \frac{1}{4} Rrtt : \frac{1}{4} rrTt : \frac{1}{4} rrtt$

وفي حالة وجود زوجين من الجينات محمولين على نفس الكروموسوم فإنهما يميلان إلى أن يظلا مع بعضهما البعض ، وبالتالي فإنّهما ينتقلان سوياً إلى الأبناء . فإذا أجري تلقيح اختياري لثل هذين الزوجين فإن النسل الناتج يتكون بنسبة مظهرية ١ : ١ وهذه النسبة مشابهة لطريقة انتقال زوج واحد من الجينات أو بمعنى آخر .

فإن هذين الزوجين يظلان مع بعضهما وينتقلان كما لو كانا زوجاً واحداً من الجينات . ويطلق على هذين الزوجين من الجينات بأنّهما مرتبطان ارتباطاً تاماً Complete linkage . وللتوضيح موقع الجينات على الكروموسومات ، يوضع خط مائل بين الجينين ، وهذا يعني أن الجينات المتواجدة على يمين الخط واقعة على أحد الكروموسومات والجينات الواقعة على الجانب الآخر متواجدة على الكروموسوم المتماثل كما يلى :

الآباء : AB/ab \times ab/ab

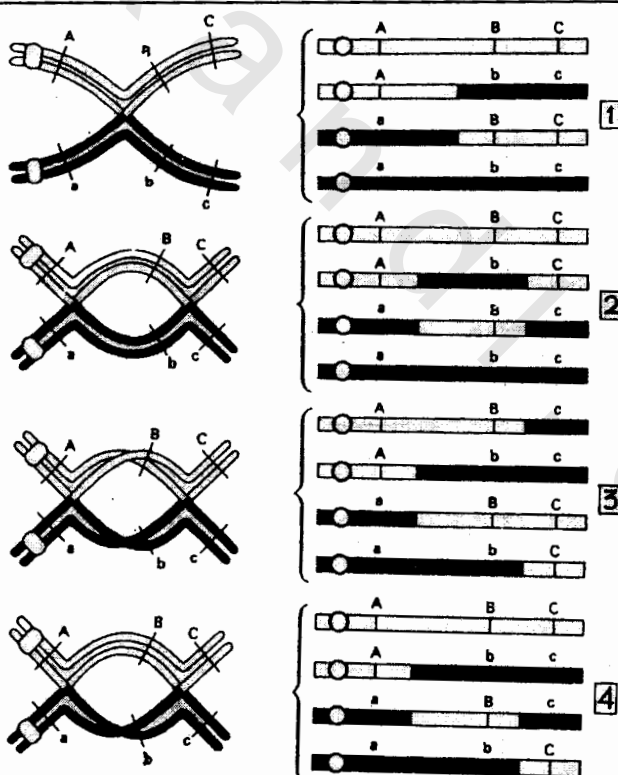
الجاميتات : (AB) (ab) \quad (ab)

النسل الناتج : AB/ab ١ : ab/ab ١

وبصورة عامة فإن أي تحور عن النسبة الموقعة للتلقيح الاختباري لزوجين من الجينات وهي ١ : ١ : ١ : ١ يمكن أخذه كدليل على وجود الارتباط .

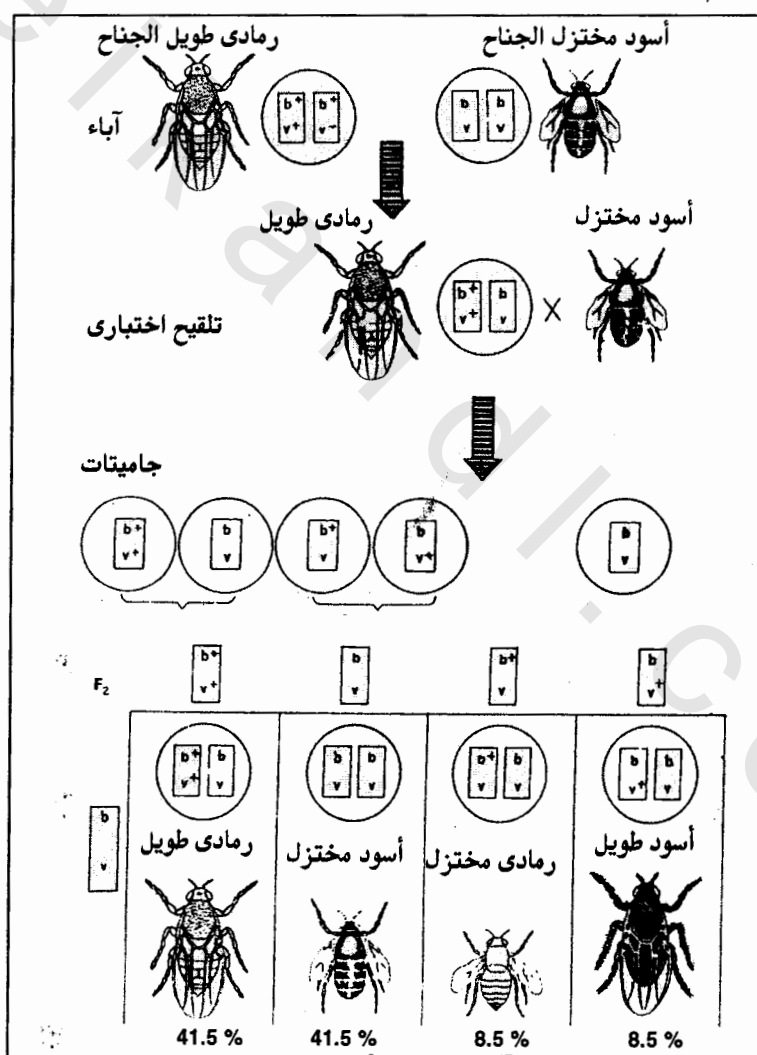
* العبور Crossing over (الارتباط غير التام)

لا يمثل الارتباط التام الحالة الطبيعية لجميع الجينات . من المعروف أنه خلال عملية الانقسام الاختزالي يتم التزاوج بين الصبغيات التماضية . وفي أثناء الطور التمهيدى الأول يحدث (العبور) أو الانتقال بين الكروماتيدات غير الشقيقة وتتضمن عملية العبور حدوث كسر أوكسور في الكروماتيدات ثم إعادة اتحاد بين الكروماتيدات غير الشقيقة . وفي هذه الحالة يتم تبادل بين مقطاع أو أجزاء من الكروماتيدين غير الشقيقين . ونتيجة لعملية العبور فإنه ينكسر الارتباط التام في بعض الكروماتيدات ويتم إعادة ترتيب الجينات في الكروموسومات المتواجدة في الجاميات الناتجة من عملية الانقسام الاختزالي . ويمكن توضيح ذلك كما يلى :



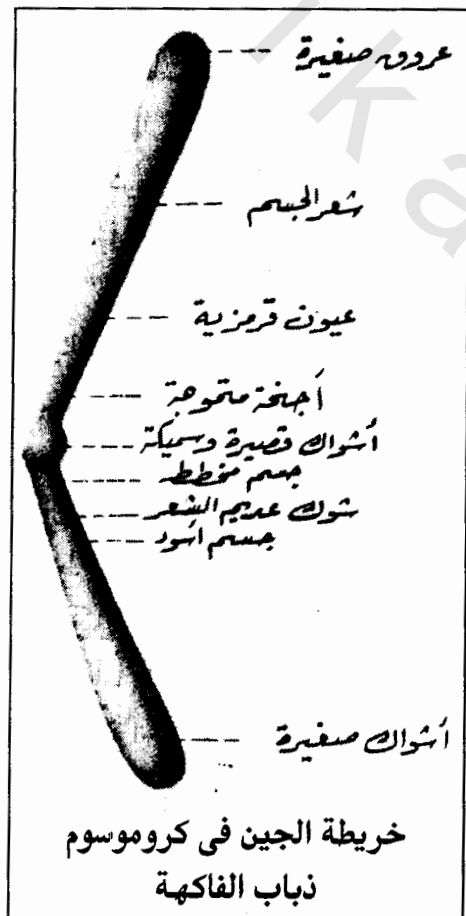
حدوث العبور بين زوج من الكروموسومات

ويكون نتيجة لعملية العبور أربعة أنواع من الجاميتات : يحتوى اثنان منها على الجينات مرتبطة ارتباطاً تاماً ومشابهاً لترتيبها على كروموسومات الأب (AB , ab) . وتشير هذه الحالة على احتواء الجاميتان الآخرين فإنهما يحتويان على كروماتيدات بها خليط من الجينات من كل كروموسومي الأب والأم نتيجة لحدوث عملية العبور ، أى أنها تحتوى على ترتيب جديد يخالف ترتيب الجينات فى الكروموسومات الأصلية . ويطلق على النوعين الأولين الذى لم يتم فيهما العبور بأنها جاميتات أبوية لم يحدث لها عبور . أما النوع الثانى تكون نتيجة لعملية العبور فيطلق عليها بأنها أنواع جديدة أو مجاميع جديدة . والمثال التالى يوضح النسب الوراثية فى حالة الارتباط غير التام (عند حدوث العبور) .



* الخرائط الكروموسومية : Chromosome maps *

يمكن تحديد موقع وترتيب الجينات على نفس الكروموسوم بطريقة تخطيطية عن طريق رسم ما يعرف باسم الخريطة الكروموسومية Chromosome map ، وتحدد قيمة المسافة بين أي جينين على نفس الكروموسوم بمعرفة قيمة احتمال حدوث العبور بين هذين الجينين ، فكلما زادت المسافة بين الجينين زادت فرصة حدوث العبور بينهما والعكس صحيح . ومع هذا فإن نسبة العبور يمكن اعتبارها مقياساً يُحدد المسافة بين الجينات ، وكل وحدة مسافية على الخريطة (وتعرف باسم سنتيمورجان Centimorgan) تعادل واحد في المائة للعبور .



على سبيل المثال ، إذا أنتج النمط الجيني Aa/aB جاميات ، نتيجة لعملية العبور ، بالتركيب الوراثية ، AB ونسبة كل منهما هي 10 % ، فإن هذا يعني أن المسافة بين الجينين تساوي 10 وحدات على الخريطة . وعلى نفس المنوال ، إذا كانت المسافة بين الجينين B على خريطة ما تساوي 12 وحدة ، فهذا يعني أن 12 % من الجاميات تتكون نتيجة لعملية العبور ، أي 6 % ، Bc ، 6 % .

ويمكن تعين نسبة الجاميات العبورية ونواتج عملية العبور بإجراء تلقيح اختباري بين الفرد ذى التركيب الوراثى الخليط Heterozygote لزوجين من الجينات وبين التركيب الوراثى المتنحى المتجلان لنفس الجينين .

تداخل عمل الجينات Interaction of genes

بعض الحالات الوراثية يتحكم في ظهور الصفة الوراثية الواحدة زوجين أو أكثر من الجينات ويحدث بين هذه الجينات تداخل وتفاعل ينتهي بظهور الصفة الوراثية وبالطبع يؤثر على النسب الوراثية .

* الجينات المتكاملة (Complementary genes) :

في سلالة من الذرة لون الحبوب إما أبيض أو بنفسجي ويظهر اللون البنفسجي نتيجة إخصاب نوعين من البذور البيضاء وعند إجراء تلقيح ذاتي للنباتات ذات البذور البنفسجية تظهر أفراد بنسبة $\frac{9}{16}$ بنفسجي : $\frac{7}{16}$ أبيض .

وقد أثبتت الدراسات أن النباتات بيضاء البذور الندية تركيبها الوراثي & $aaBB$ وأن النباتات البنفسجية الناتجة من تزاوجهما . تركيبها الوراثي $AaBb$ وأن كل من الجين A والجين B يكمل عمل الآخر (كل جين يكون مركباً بروتينياً مختلفاً واجتماع المركبين يسبب ظهور اللون) وعلى أساس ذلك تصبح التراكيب الوراثية للنباتات البنفسجية هي : $AABB / AaBB / AABb / AaBb$.

والتراكيب الوراثية للنباتات بيضاء البذور هي :

$. aaBB / aaBb / AAbb / Aabb / aabb$

* الجينات المتضاعفة (Duplicate genes) :

يختلف شكل الكبسولة (القشرة) في بعض النباتات مثل نبات كابسيلا برسا ذو الكبسولة المثلثة المفلطحة ونوع آخر هو كابسيلا هاييجيري ذو كبسولة مغزلية الشكل وعند تلقيح النباتين تنتج سلاسة ذات كبسولة مثلثة . وعند تلقيح نباتين من النباتات الناتجة ذات كبسولة مثلثة فإن الجيل الثاني يعطي نباتات ذات كبسولة مثلثة بنسبة $\frac{15}{16}$ ونباتات ذات كبسولة مغزلية بنسبة $\frac{1}{16}$ ويكون التركيب الوراثي في حالة الكبسولة المغزلية $aabb$ بينما التركيب في حالة الكبسولة المثلثة .

$. AABB / aaBB$

* الجينات المتعددة (الوراثة الكمية)

Multiple genes (quantitative inheritance)

في الحالات العاديّة للوراثة mendelian تظهر الجينات المختلفة تبايناً واضحًا فيما بينهما على سبيل المثال ، في نبات بازلاء الزهور ، لون الأزهار إما أن يكون أحمر أو أبيض ، والبذور إما أن تكون صفراء أو خضراء . . . وهكذا . وتعرف مثل هذه الحالات بالصفات النوعية quantitative characters إلا أنه في حالات أخرى من التوارث تظهر الصفة بصورة متدرجة أو بمعنى آخر تظهر الصفة بنسب متفاوتة بكمية صغيرة أو كبيرة ، مثل صفة وزن الجسم ، لون الجلد ، وحصيلة اللبن وإنساج البيض . وتعرف هذه الصفات بالصفات الكمية (quantitative inheritance) ويتحكم في أية صفة من هذه الصفات الكمية زوجان أو أكثر من الجينات وتعتمد كمية الصفة على عدد الجينات السائدة (وتعرف في هذه الحالة بالجينات المساهمة) المعينة لهذه الصفة ويمكن تمثيل هذه الحالة بوراثة لون الجلد في الإنسان . Skin colour in human

ويمثل لون الجلد إحدى الصفات الكمية ، حيث أن اللون يتدرج من الأسود (الزنجي) إلى الوسط إلى الأبيض . ويعتمد هذا التقسيم على الكمية النسبية لمادة الميلانين التي تسبب لون الجلد في الإنسان . ويفسر أن لون الجلد في الإنسان يعتمد على وجود زوجين من الجينات $AABB$. ويظهر اللون الأسود في حالة وجود الجينات الأربع في الصورة السائدة في حين يظهر اللون الأبيض عند عدم وجود الجينات السائدة ، أي في وجود الجينات المتنحية فقط .

ويمكن التعرف على الأنماط الوراثية ، والأنماط المظهرية المقابلة للون الجلد كما يلى :
(أسود $AABB$) ، (لون قاتم $AABb$ ، $AaBB$) ، (متوسط ، $AaBb$ ، $Aabb$ ، $AAbb$) ، (لون خفيف (قمحى) $aaBb$ ، $Aabb$) ، (أبيض $aabb$) .
وهذا ويوجد العديد من الصفات في الإنسان تتوارث بطريقة كمية مثل الذكاء ، الطول ، وزن الجسم . . . وغيرها .

* الجينات المميتة : Lethal genes

جينات تسبب موت حاملها إذا وجدت بصورة نقية (زوجية) وقد تكون الجينات المميتة متعددة مثل جينات الدجاج الزاحف حيث أن الأفراد الزاحفة هجينة تحمل جين سائد وآخر متمنحي ، أما الأفراد التي تحمل الجين المتمنحي بصورة نقية تموت وهي أجنة داخل البيضة في مراحل متأخرة من تكوينها ، وقد يكون الجين المميت سائد مثل جين الدكستر في الماشية ذات الأرجل القصيرة وافرة اللحم واللبن وهذا الجين D دكستر سائد على جين متمنحي d ينتج عنه سلالة كري dd والأفراد الدكستر دائمًا هجينة Dd وإذا وجدت جينات الدكستر بصورة نقية DD تسبب موت الأفراد الناتجة بعد أيام من ولادتها وهي أفراد مشوهة تسمى البولدوج .

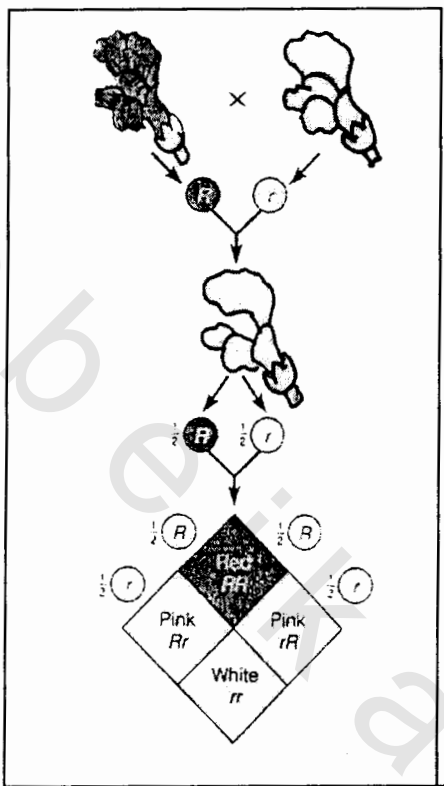
وفي نبات الذرة جين عدم تكوين الكلوروفيل جين متمنحي إذا حملته البادرات بصورة نقية فإنها تموت لعدم قدرتها على البناء الضوئي ، ويورث الجين من زواج نباتات هجينة خضراء اللون تحمل جين تكوين الكلوروفيل السائد وجين عدم تكوينه المتمنحي .

* الجينات المتفوقة : Epistatic genes

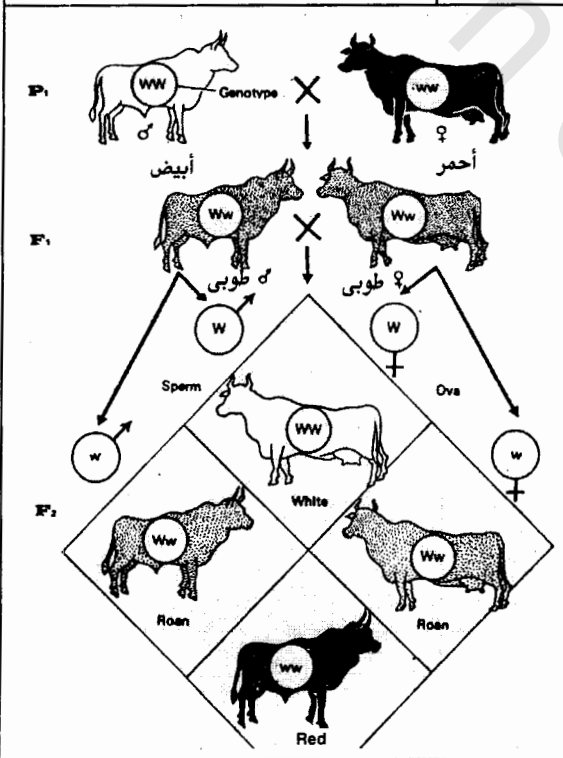
في وراثة لون الريش في الدجاج يعمل زوج من الجينات A على منع تأثير زوج آخر B . وإذا تزاوج فردان من دجاج لجهورن أحدهما تركيبه AABB والآخر aabb فالنسل الناتج AaBb يكون أبيض الريش وعند تزاوج فردان من هذا النسل فإن الجيل الثاني يحمل احتمالات $\frac{1}{16}$ أبيض : $\frac{3}{16}$ ملون .
والأفراد البيضاء تراكمياً الوراثية لابد أن تحتوى aabb & B , A والأفراد الملونة aaBb , aaBB وبسب التحور أن الجين B يعمل على ظهور اللون بينما الجين A يوقف تأثير الجين B ولذلك يقال إن الجين A متفوق .

* الوراثة المتوسطة (انعدام السيادة) : Intermediate inheritance

تظهر صفات متوسطة بين صفات الآباء ففى زهرة نبات الميرابيليس نجد أن الأزهار حمراء أو بيضاء ونتائج التهجين بينهما نباتات ذات الأزهار وردية وسط وفي سلالة الدجاج الأزرق الأندلسى فالأفراد إما سوداء الريش أو بيضاء الريش والتهجين بينهما يعطى أفراداً بين الأسود والأبيض فهي مبرقشة وتسمى الدجاج الأزرق .



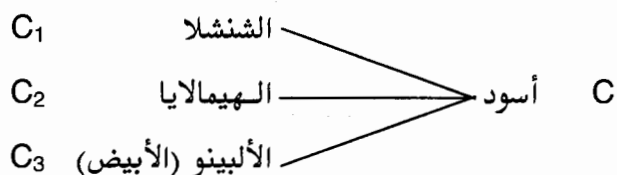
خلطى		زهور بيضاء	
زهور حمراء	\times	زهور بيضاء	
P : RR		rr	
G : R		r	
F ₁ : أزهار وردية Rr			
ذاتي			
Rr	\times	Rr	
F ₂ : RR Rr Rr rr			
Ahmar Wardi Wardhi أبيض			



وكذلك وراثة اللون فى أبقار الشورتهورن حيث تظهر أفراد طوبية اللون وسط بين الأحمر والأبيض والتحليل الوراثى التالى يوضح ذلك .

تعدد البدائل Multiple Alleles

وراثة لون الفراء في الأرانب يحكمها جين سائد يسبب اللون الأسود بينما هناك بدائل متعددة له وهي :



وتكون البدائل سلسلة سيادية حيث يسود الشنشلا على الهيمالايا والألبينو ويسود الهيمالايا على الألبينو .

C_3C_3	الأبيض	C_2C_2	الهيمالايا	C_1C_1	الشنشا	أسود
		C_2C_3		C_1C_2		Cc_1
				C_1C_3		Cc_2

ويقصد بهذه الظاهرة وجود أكثر من جينيين يتحكمان في الصفة ، وبصورة عامة فإنه يتحكم في كل صفة زوج من الجينات تحتل موقعًا ثابتاً على زوج الكروموسومات المتماثلة ، إلا أنه توجد مواقع معينة تحمل سلسلة من الجينات حيث أن كل فرد ثنائي Diploid يحمل اثنين فقط من هذه الجينات في نفس الموقع المحدد على زوج الكروموسومات المتماثل .

* فصائل الدم ABO : Blood group ABO

يمكن تقسيم الإنسان إلى أربعة أنواع أو أربع مجموعات تبعاً لوجود أو عدم وجود مادتين مولدين للتلاصق أو أنتيجين Antigen في دمه ، وهذه المجموعات هي A , B , AB , O . وتشير الفصيلة AB إلى وجود اثنين من الآنتيجينات A , B في الدم ، في حين أن الفصيلة O لا تحتوى على مثل هذه الآنتيجينات في الدم وتحكم في هذه الفصائل ثلاثة جينات .

ويرمز لها بالجينين السائدين A ، B ولا يسود أحدهما على الآخر وكل منهما سائد على الجين O وعلى أساس ذلك فإن التراكيب الوراثية لفصائل الدم يمكن أن تكتب على النحو التالي :

الفصيلة	التركيب الوراثي
A	AO - AA
B	BO - BB
AB	AB حالة انعدام سيادة
O	OO

* التطبيقات الطبية والقانونية لفصائل الدم :

يمكن الاستفادة من دراسة توارث أنواع فصائل الدم في حالات الفصل في النزاعات الخاصة بالبنوة وأصل الأطفال . على سبيل المثال ، تم رفع قضية في المحكمة خاصة بنزاع على أبوة طفل ، حيث كانت هناك عائلتان أخذت كل منهما طفلاً من المستشفى واكتشفت العائلتان وجود علامة باسم مخالف لاسم الأم ، وارتبطت كل عائلة منهما بأن يكون الطفل ليس بطفليها ، وذهبت العائلتان إلى المحكمة وقد تم حل هذه المشكلة من خلال تحديد فصائل الدم لكل من الآباء والأطفال . وأوضحت التحاليل بأنه قد حدث خطأ فعلاً وأن العائلتين قد تبادلتا الأطفال وكانت النتائج تحليل الدم كما يلى :

فصيلة الدم للطفل		
الذى أخذه للمنزل	فصائل الدم للأباء	
O	A × AB	العائلة (١)
B	O × O	العائلة (٢)

وتوضح هذه النتائج أن فصيلة الدم O للأباء لا يمكن أن تورث للطفل النوع B ولكن تعطى دائمًا فصيلة دم O . ويدل ذلك بوضوح على أنه قد تم تبادل بالخطأ بين الأطفال بعد الولادة داخل المستشفى . إلا إنه يلاحظ أن تحليل فصائل الدم لا يثبت أن الطفل الذى أخذته العائلة رقم (١) يتبع العائلة رقم (٢) ولكن يثبت احتمال ذلك .

وعلى هذا فإن تحليل فصائل الدم لا تثبت بنيوة الطفل (٢) ، ولكنها يمكن أن تستبعد البنوة لطفل ما .

* عامل ريسوس : Rhesus factor *

توجد سلسلة من الأنتيجينات تعرف باسم أنتيجين ريسوس ولقد وجد أنه إذا حقن الأرنب بخلايا دم حمراء للقرد ريسوس ثم استخلصت البلازما من الأرنب وتم خلطها مع دم القرد حدث تجلط الدم . وحينما خلط دم الإنسان بهذه البلازما حدث تجلط في بعض الحالات في حين لم يحدث هذا التجلط في البعض الآخر . وعلى هذا فإنه يبدو أن بعض الأشخاص تحتوى دمائهم على أنتيجين مشابه كما هو موجود في القرد ريسوس ، ويطلق عليهم بأنهم ريسوس Rh positive (Rh^+) في حين أن البعض الآخر لا يمتلك مثل الأنتيجين ويطلق عليهم بأنه ريسوس سالب (Rh^-) .

وقد يؤدي عامل ريسوس إلى تعقيبات أثناء الحمل فإذا تزوجت امرأة سالبة Rh برجل موجب لعامل الريسوس Rh^+ فإن طفلهما الأول عادة يولد سليماً ولكن قد يولد طفلهما الثاني مصاباً بأنيميا حادة تؤدي إلى تحمل كرات الدم الحمراء ، وبالتالي فإنه يصاب بتشوهات . وفي بعض الحالات فإنه يموت إما قبل الولادة أو بعدها مباشرة . ويمكن إنقاذ مثل هذا الطفل عن طريق إجراء عملية إحلال دمه بدم جديد والسبب في هذه الحالة أنه خلال الحمل الأول للمرأة يكون الجنين موجب العامل Rh^+ لأن عامل ريسوس صفة سائدة . ويتسرب جزء من دم الجنين إلى دم الأم عند الولادة ويختلط مع دمها وتبتكون أجسام مضادة في دم الأم . وعادة فإن الطفل الأول لا يتتأثر . أما في حالة الطفل الثاني فإن دم الأم يحتوى على كميات كبيرة من الأجسام المضادة . والتي تسبب في موت الطفل ويتحكم في إنتاج الأنتيجينات لعامل ريسوس كما يرى البعض ثلاثة أزواج من الجينات CDE / CDE سائدة وبديلتها المتنحية وهي cde / cde وجود أي جين في صورة سائدة يؤدي إلى إظهار فرد ريسوس موجب Rh^+ . أما الفرد السالب فإن تركيبه الوراثي لا بد وأن يكون متنحياً متجانس cde / cde .

الوراثة والجنس

تحديد الجنس والجينات المرتبطة بالجنس Sex determination and sex linked genes

يتحدد جنس الأفراد عادة بواسطة نوع معين من الكروموسومات تسمى الكروموسومات الجنسية Sex chromosomes يوجد منها بصورة عامة واحد أو اثنان في كل فرد . أما النوع الثاني من الكروموسومات فيسمى الكروموسومات الذاتية أو الجسدية (أ) Autosomes .

* الكروموسومان XX & XY يحددان الجنس :

توجد في مجموعات عديدة من الحشرات والحيوانات وأيضاً في الإنسان . وتتضمن هذه الحالة وجود كروموسومين جنسيين ، يرمز لأحدهما بالرمز X وللآخر بالرمز Y . وتحتوي خلايا الأنثى على الكروموسومين XX ، بينما تحتوي خلايا الذكر على الكروموسومين XY . ونتيجة لعملية تكوين البويضات ، تحتوي كل بويضة على الكروموسوم X ، ولكن عملية تكوين الحيوانات المنوية تؤدي إلى وجود نوعين يحتوي أحدهما على الكروموسوم X ويحتوي الآخر على الكروموسوم Y . وعندما يخصب الحيوان المنوي الذي يحتوي على الكروموسوم X البويضة فإن الزيجوت سيحتوى على الكروموسومين XX وينمو إلى أنثى . أما إذا أخصبها الحيوان المنوي الذي يحتوى على الكروموسوم Y فإن الزيجوت الناتج سيحتوى على الكروموسوميين XY وينمو إلى ذكر . وهذا النمط هو الذي يوجد في الإنسان إلا أنه توجد أفراد تحتوى على مجموعة شاذة من الكروموسومات XYY وهذه تؤدي إلى تكوين فرد غير سوي ، عقيم متخلف عقلياً ، وهي حالة يطلق عليها عارض كلينفلتر Kleinfelters syndrome . كما أن وجود كروموسوم X واحد فقط يؤدي إلى تكوين أنثى ناقصة التكوين ويشار إلى ذلك بأنه عارض ترنر Turner's syndrome .

كذلك وجدت في بعض الأفراد حالات شادة أخرى مثل XY (ذكور)، XXXY (ذكور)، XXX (أنثى).

من السهل تمييز خلايا الأنثى عن خلايا الذكر في المرحلة البينية ، فخلايا الأنثى تحتوى في هذه المرحلة على جسم صغير كثيف الصبغة يسمى جسم بار Barr body ، وهو لا يوجد في خلايا الذكور . ويرجع سبب تكوين هذا الجسم إلى وجود مادة الكروماتين غير متجانسة في الكروموسومات الجنسية . وعلى ذلك فإن ظهور هذا الجسم راجع إلى وجود الكروموسومين X . ولذا يلاحظ أن الأفراد غير السوية التي تحتوى على هذه الكروموسومات يوجد بها جسم بار أيضاً . فعلى سبيل المثال عارض كلينفلتر XY (الذكر) يوجد في خلاياه جسم بار ، وحالة XXXY يوجد بها اثنان من أجسام بار ، وكذلك الحال في الفرد الذي يحتوى على XXX . وبصورة عامة فإن أعداد جسم بار تساوى مجموع أعداد الكروموسوم X مطروحاً منها واحداً .

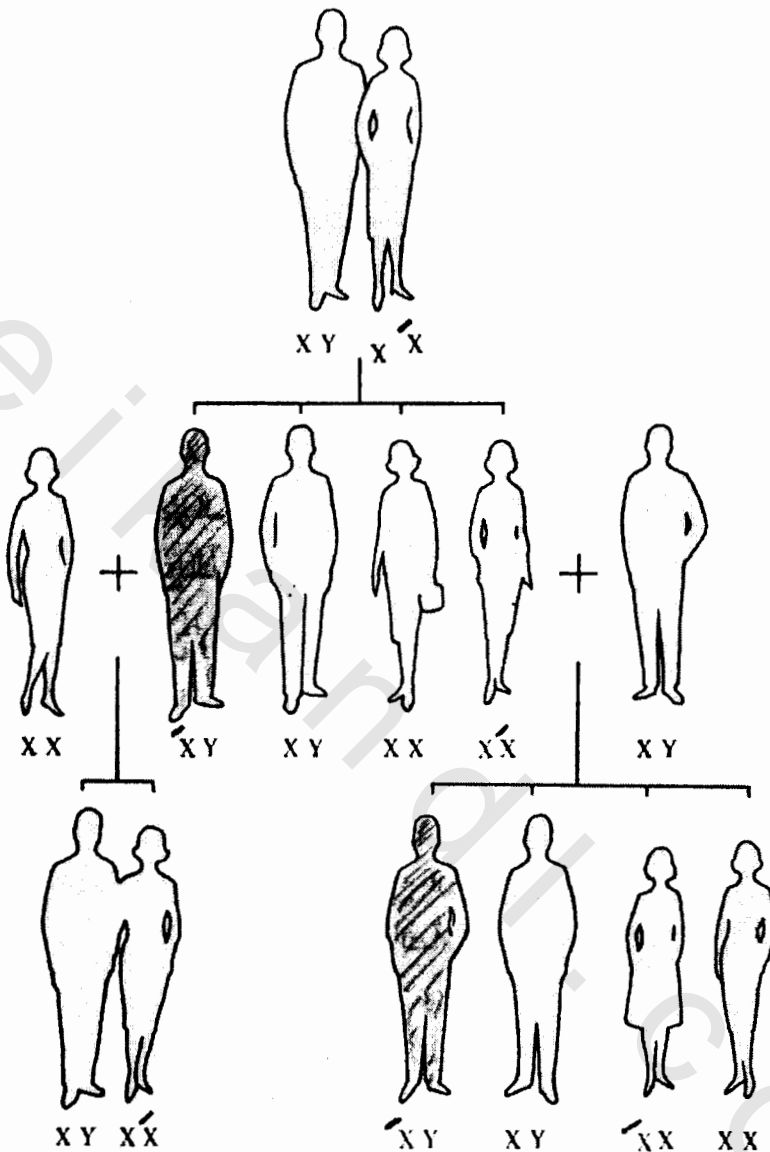
تحتوى الأنثى في بعض الحشرات على ٢٢ كروموسوماً (٢٠ كروموسوماً ذاتي + XX) بينما يوجد في الذكر ٢١ كروموسوماً فقط (٢٠ كروموسوماً ذاتياً + X) ونتيجة لذلك تحتوى كل بويضة على ١٠ كروموسومات ذاتية + X بينما يحتوى نصف الحيوانات المنوية على ١٠ كروموسومات ذاتية + X والنصف الآخر على ١٠ كروموسومات ذاتية .

وفي بعض الحالات يحدث عكس حالة XY - XX لتحديد الجنس . ففى الطيور وبعض الأسماك يحتوى الذكر على كروموسومين جنسين ، بينما تحتوى الأنثى على كروموسومين جنسين غير متجانسين XY .

* الجينات المرتبطة بالجنس Sex - linked genes :

بالإضافة إلى الدور الذى تلعبه الكروموسومات الجنسية فى تحديد جنس الفرد فإنها تحمل أيضاً جينات معينة تختلف فى نمط توارثها عن الجينات الموجودة فى الكروموسومات الذاتية . وبعبارة أخرى فإن توارث الصفات المحكومة بهذه الجينات يتوقف على ما إذا كان الأب أو الأم هو الذى يحمل هذه الصفة . وتوجد الغالبية

العظمى من هذه الجينات على الكروموسوم X بينما لا يحمل الكروموسوم Y أياً منها . ومن أمثلة هذه الخصائص سيولة الدم أو الهيموفيليا Haemophilia التي يتحكم فيها جين (h) متعدد موجود على الكروموسوم X . ولكل تصبـاب الأنثى بهذا المرض يجب أن تحمل هذا الجين بصورة مزدوجة ، بمعنى أنه لابد أن يكون موجوداً في كل من الأب والأم . أما بالنسبة للذكر فيكتفى بوجود جين واحد فيه من هذا النوع لكي ينتقل إليه هذا المرض وذلك لأنه لا يوجد جين مقابل له يعمل على وقف تأثيره وذلك كما سبق القول لعدم وجود مثل هذه الجينات (سرية أو مرضية) على الكروموسوم Y . ومثل هذه الحالات أكثر شيوعاً في الذكور عنها في الإناث ، وذلك لأن مجرد وجود جين واحد في الذكر كاف لظهور هذه الصفة ، كما أن هذه الجينات تنتقل إلى الأبناء الذكور من أمهااتهم ، حيث ينقل إليهم الكروموسوم X من الأم بينما ينتقل إليهم الكروموسوم Y من الأب .



يبين هذا الرسم كيف أن الصفة المرتبطة جنسياً مثل عمى الألوان تنتقل من جيل لأخر ويحمل الكروموسوم X الجينات المتنحية . وهي تؤثر فقط في حالة عدم وجود كروموسوم X تحمل جينات الرؤية الطبيعية . والصفات ذات الارتباط الجنسي أكثر شيوعاً بين الرجال لأن خلاياهم تحمل كروموسوم X واحداً فقط .

* الجينات المتأثرة بالجنس : Sex influenced genes

في هذه الحالة تتوقف السيادة والتنحى على نوع الجنس وذلك لأن الجين يتأثر بهرمون معين فالجين السائد في الذكور (مثل جين الصلع Baldness في الإنسان) يتوقف ظهوره على وجود هرمونات الذكورة بينما هو متنحى في الإناث لغياب الهرمون فإذا افترضنا أن H^+ هو جين الصلع ، H جين الشعر الطبيعي نجد أن الطرز الجينية والمظهرية تكون بين ذكور وإناث الإنسان على النحو التالي :

H^+H^+ ذكر أصلع أو أنثى متサقطة الشعر .

H^+H ذكر أصلع أو أنثى عادية .

HH ذكر عادي أو أنثى عادية .

وظهور صفة تساقط الشعر في الأنثى رغم عدم وجود هرمونات الذكورة يرجع إلى اجتماع الجينات بها بصورة متنحية نقية بما يظهر الصفة . ومن أمثلة الصفات المتأثرة بالجنس كذلك صفة القرون في الأغنام حيث أن من المعروف أن سلالة الدورسيت Dorset في الأغنام تميز بصفة وجود القرون سواء ذكور أو إناث . كما أن سلالة السفولك Suffolk في الأغنام تميز بأنها عديمة القرون سواء ذكور أو إناث وعملية تهجين السلالتين تنتج أفراداً هجينة تحمل جين القرون C^+ وجين عدم وجود القرون C وبذلك يصبح تركيبها الجيني C^+C وهي ذات قرون في حالة الذكور (لوجود هرمون الذكور الذي يسبب ظهور الصفة لسيطرة C^+ في الذكر) وهي عديمة القرون في الإناث لتنحى الجين C^+ لغياب الهرمون .

الوراثة والبيئة

تختلف الكائنات الحية فيما بينها في مقدار أثر البيئة عليها مع أن جميع الكائنات تتأثر بالعوامل البيئية المختلفة وعندما تحدث الطفرة يعزى حدوثها إلى عوامل البيئة ، كما أن تناول العقاقير والأدوية له تأثير على الأجنة . وكثير من الصور المستحدثة لعوامل البيئة مثل زيادة نسبة الأسمدة أو زيادة نسبة المبيدات الحشرية تؤثر تأثيراً كبيراً على الأجيال الناتجة سواء في عالم النبات أو الحيوان ، كما أن التعرض للإشعاع وما أحدثته التجارب النووية من تشويه للأجنة وكذلك الضوء والحرارة وجود الماء كل هذه العوامل البيئية لها أثراً .

وقد أجريت دراسات على الدروسوفيلا حيث لوحظ أن الأفراد الناتجة تختلف باختلاف درجة الحرارة التي يتم فيها احتضان البيض . وقد وجد في اليابان بعض الصفادي بثلاثة أرجل خلقية ، وبعد محاولات استطاع العلماء أن ينتجوا مثل هذه الصفادي في المختبرات بعد تعريض البوopies المخصبة إلى إشعاع معين . كما تمكّن العلماء من إجراء فتحة في بيض بعض الطيور المخصبة ووضع البيض في الحاضنة مع تعريضه للإشعاع والمواد الكيميائية فانتخبوا فراغاً فيها تشويهات خلقية عديدة مختلفة . ووجد في بعض الحالات أنه عندما تحمل البقرة بتوازن ذكر وأنثى فقد تولد العجلة الأنثى عقيمة نظراً ل تعرضها طول فترة الحمل إلى الهرمون الذكري من توازها . وينصح الأطباء الأمهات الحوامل بعدم أخذ العقاقير الطبية طول فترة الحمل أو أخذها عند الضرورة القصوى بحذر شديد وبعد استشارة الطبيب الباطني والنسائي ، وكذلك يعلم العلماء أن إصابة الحامل ببعض الأمراض وبخاصة الفيروسية منها يؤثر تأثيراً ضاراً بالجنين . وحتى مجرد الصيام في بعض الحالات يؤدي إلى إضرار بالجنين .

ومن الأمثلة الأخرى التي توضح أثر البيئة مثال التزاوج بين خيول شير كبير الحجم وخيول شتلند صغيرة الحجم ، فقد وجد حجم المهر الناتج يختلف تبعاً لنوع الأئم . فإذا كانت الفرس من خيول شتلند الصغيرة والحصان شير الكبير فالمهر يكون أصغر بشكل واضح من المهر الذي ينتج عن فرس من نوع شير (كبيرة) وحصان من

نوع شتلند (صغيرة) مع أن المهرين لهما نفس التركيب الوراثي ولكن أثر الجينات لا يتحقق إلا في رحم من نوع شير .

كما لوحظ أن أثر الجينات في بعض الأحوال يتغير تبعاً للتغير درجة الحرارة فالجينات التي تقرر لون بعض الحيوانات التي تعيش في مناطق ثلجية كبعض الأرانب والطيور يتغير تأثيرها بحيث يصبح لون شعر هذه الحيوانات أو ريش هذه الطيور أبيض شتاء وملوئاً (بني أو غير ذلك) صيفاً . وكذلك يكون شعر بعض الأيائل في المناطق الثلجية طويلاً شتاء وقصيرًا صيفاً مع أن طول الشعر متحكم بجينات محددة . وكذلك يلاحظ زيادة المناطق الملونة على جسم القطط السيامي نتيجة زيادة تعرض هذه القطط للحرارة .

ودراسة موضوع الوراثة والبيئة تتطلب تجربتين مكملتين إحدهما للأخرى . ففى الأولى تجرى دراسة على تأثير الوراثة بمشاهدة نمو الكائنات الحية مختلفة التركيب الجيني في نفس ظروف البيئة ، وفي الثانية دراسة تأثير البيئة بمشاهدة نمو الكائنات المشابهة وراثياً في بيئات مختلفة . ويمكن استخدام كلتا الطريقتين بسهولة للكائنات الأولية مثل البكتيريا والخميرة التي تنمو بالانقسام المتكرر إلى مستعمرات من الخلايا المشابهة وراثياً ، وفي النباتات التي تنشأ المستعمرات فيها من التكاثر اللاتزاوجي كالأبصال والدرنات . . . الخ .

وفي الإنسان يكون التحكم في البيئة صعباً ، والمشكلة الأصعب كيفية الحصول على مجموعة مشابهة وراثياً من بني الإنسان . وقد استفاد علماء الوراثة من التوائم في بحث الوراثة والبيئة وأثراهما في الإنسان .

* التوائم :

يوجد نوعان أساسيان من التوائم :

- هما التوائم المتماثلة - Identical twins .
- . والتوائم غير المتماثلة - Fraternal twins .

- التوائم المتماثلة :

نوع من التوائم ينتج من بويضة واحدة مخصبة بحيوان منوى واحد وانقسمت الكتلة الجنينية في بداية الانقسام إلى قسمين ونما كل قسم مكوناً جينياً مستقلاً لهما

مشيمة واحدة ومن جنس واحد ، ولهم نفس التركيب الوراثي وقد تكونان ملتصقتين في إحدى مناطق الجسم (تشويفه) ويسمى بالتتوأم السيامي أو التوائم الملتحمة . وكانت أول حادثة أقرها العلماء من هذا النوع ولادة توأمين ذكرين في عام ١٨١١ في سiam . وقد عاشا وتزوجا وأنجبا أطفالاً ومات أحدهما عام ١٨٧٤ وتوفي الثاني بعد مباشرة وكانا طوال حياتهما متصلين برباط نسيجي في الصدر .



توأم ملتحم عند الميلاد
(سيامي)



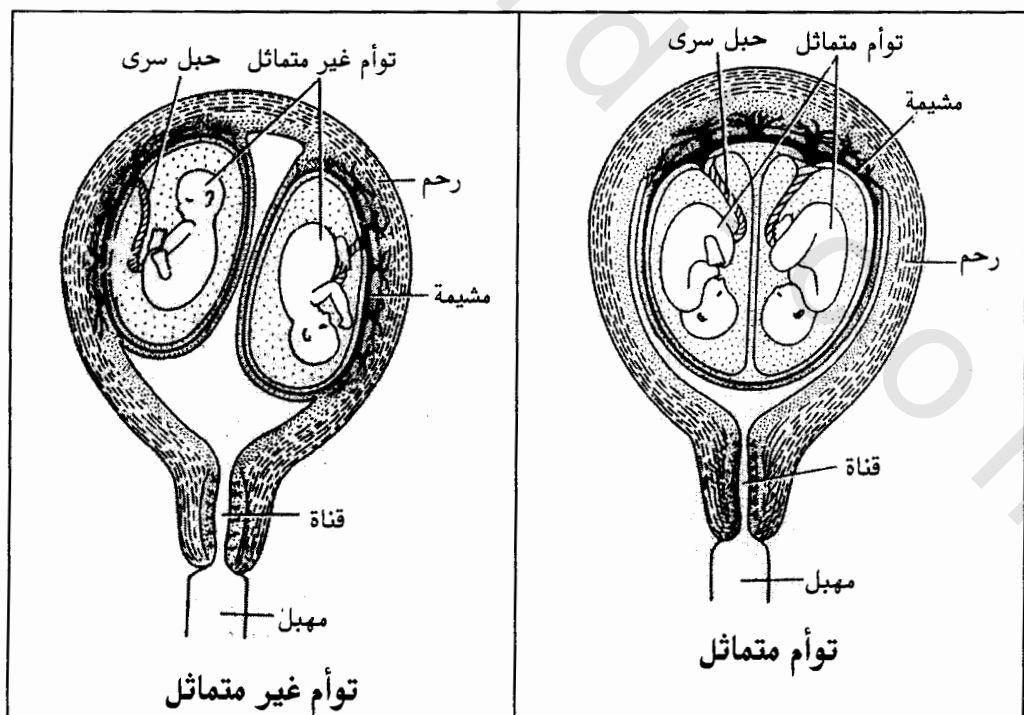
أربعة توائم متماثلة ناتجة من بويضة واحدة بعد
إخصابها انقسمت مرتين مكونة أربع كتل من الخلايا
الجينية المتماثلة

والتوأمان المتشابهان يكونان النصفين لفرد واحد من الأصل ويعتبر الواحد مرآة للآخر ، بمعنى أنه إذا كان أحدهما أيسر فإن الآخر يكون أيمن ، وإذا كان نمو شعر أحدهما باتجاه عقارب الساعة فإن الآخر يكون بعكس عقارب الساعة . ولأن جيناتهما متشابهة تماماً ، فإن كل الصفات الوراثية مثل الجنس ولون العيون ومجموعة الدم . . إلخ تكون متشابهة تماماً . وفي صفات أخرى مثل الوزن والذكاء ، وهي صفات تعتمد على الوراثة والبيئة معاً ، ونجد أن التوأمان يختلفان عن بعضهما إلى حد ما يقرره اختلاف عوامل البيئة لديهما . ومتوسط الاختلاف بين الأهمية النسبية للوراثة والبيئة في تعيين الصفة . ولذلك ترى أن التوائم المتشابهة تختلف عادة بالوزن وليس بالطول .

- التوائم غير المتماثلة :

ينتج هذا النوع من التوائم عن بويضتين أخصب كل منها حيواناً منوياً مستقلاً ، وينتج عنهما بويضتان مخصبتان تتصل كل منها بجدار الرحم بمشيمة خاصة ، وينتج عنهما جينيان مستقلان ، ولذا فإن الصفات الوراثية لهذا النوع من التوائم تختلف كما تختلف الصفات الوراثية للأشقاء ، وقد تكون من جنس واحد أو جنسين مختلفين .

ودراسة التوائم التي تربى منفصلة عن بعضها بيئياً أمدتنا بمعلومات مفيدة عن الدرجة التي يمكن للبيئة أن تغير الصفة الوراثية . ففي معظم المعايير الجسمانية ، مثل القوام وطول الرأس كانت التوائم التي عاشت بعيدة عن بعضها تشبه التوائم التي عاشت مع بعضها البعض . والفرق الوحيد كان في الوزن . فيبينما كان متوسط فرق الوزن بين أفراد ٥٠ زوجاً من التوائم المتشابهة المرباة مع بعضها البعض ٢ كجم ، كان متوسط الفرق بين ٢٠ زوجاً من التوائم المرباة منفصلة ٥ كجم . ولقد زاد متوسط الفروق في نسبة الذكاء والنشاط المدرسي وقوة الشخصية بالتربيبة على الانفصال وكلما زاد ذلك أكبر الفرق في الأسس الاجتماعية والثقافية .



تطبيقات علم الوراثة

اتجه الإنسان تلقائياً نحو تحسين السلالات الحيوانية والنباتية قبل أن يعرف علم الوراثة حيث كان يعزل الحيوانات أو النباتات الضعيفة أو المريضة ويعمل على الإكثار من أنواع السلالات وافرة الإنتاج ، واستطاع أن يحصل على سلالات نقية من الخيول والأبقار والأغنام . ومع تقدم علم الوراثة بدأ يتسع مجال الانتخاب الوراثي والتهجين للحصول على سلالات هجينة تحمل صفات مرغوبة ، ومن أبرز الأمثلة تربية الخيول العربية الأصيلة والتي اشتهرت في أنحاء العالم ، واتجه إلى الحصول على سلالات حيوانية وافرة اللحم أو البيض أو اللبن أو الصوف ، وبالتالي اتجه علم الوراثة التطبيقي إلى رفع القيمة الإنتاجية للحيوان ونبات المحاصيل وبدأت التقنيات الحيوية في مجال التكاثر في الظهور وببدأ الإنسان يستخدم التلقيح الاصطناعي للحيوان حيث تستغل الذكور ذات الصفات الممتازة في تلقيح عدد كبير من الإناث من أجل الحصول على نسل يتم انتخاب أجود صفات أفراده ، وكذلك في عالم النبات اجريت تجارب التجهيز على المحاصيل مثل الأرز والقمح والشعير واستخدمت تقنيات التلقيح الذاتي والتلقيح الخلطي وبرز مفهوم قوة المهجين الذي يجمع بين الصفات المرغوبة في السلالات التي يتم تهجينها وأوضحت الدراسات الوراثية أن التلقيح الذاتي أو زواج الأقارب يؤدي إلى ظهور نسبة ٢٥٪ من النسل يحملون صفات متمنية غير مرغوبة إلا إذا كانت هذه السلالات نقية .

وأتجهت جهود العلماء إلى مضاعفة أعداد الكروموسومات في النبات حتى تظهر الصفات الوراثية بصورة مضاعفة - وبالتالي استخدمت مثيرات كيميائية أثناء الانقسام الخلوي في خلايا القمة النامية مثل إضافة مادة الكولشسين والتي أمكن عن طريقها الحصول على نباتات ذات أعداد كروموسومية مضاعفة ٤٤ ، ٨١ ، ١٦ وكان لذلك أثره في كبر حجم الثمار ، ورأينا ذلك في الأسواق كالفراولة والموز .

وقد تطورت التقنيات الحيوية (البيوتكنولوجي) في العصر الحديث تطوراً سريعاً واقتصرت زراعة الأنسجة مجال الإنتاج الزراعي حيث أصبح من السهل الحصول على سلالات نباتية مميزة من خلايا النبات نفسه دون اللجوء إلى التلقيح والنباتات الناتجة طورة طبق الأصل من الآباء ذات الصفات المرغوبة وينتشر في الأسواق كثيراً من النباتات الناتجة بهذه التقنية .

وفي مجال الدراسات البشرية أصبح من الممكن تحديد فصائل الدم وفي ساحة القضاء يمكن الحصول على أحكام بنفي البناء استناداً على قواعد وراثية علمية ثابتة ، كما تقدمت علوم الوراثة الطبية وأصبح من الممكن التصرف على الأمراض الوراثية التي تصيب الإنسان والعمل على تجنبها وتحديد الحالات الكروموسومية الشاذة والتي تؤدي إلى ظهور أفراد غير سوية ، ويتم معرفة ذلك الآن والأفراد في أطوارها الجينية الأولى ، كما أن مجال العلاج بالجينات واستخدام تقنيات الهندسة الوراثية في إنتاج أمصال ولقاحات وهرمونات . كل هذه النواحي البيوتكنولوجية كانت تطوراً طبيعياً لعلم الوراثة الذي بدأ مندل وأصبحتاليوم خطاه سريعة جداً وأصبح من الأمور المعروفة الآن الجينوم البشري (تتبع الجينات في السلالات البشرية المختلفة) ويأمل الإنسان أن تستمر التطبيقات العلمية لعلوم الحياة في خدمة الإنسان وأن يسيطر الإنسان على الجانب السيئ الذي يمكن أن يكون فيه هلاك البشر .