

تم تحميل وعرض المادة من :



موقع واجباتي
www.wajibati.net

موقع واجباتي منصة تعليمية تساهم بنشر حل المناهج الدراسية بشكل متميز لترقي التعليم على الإنترت ويستطيع الطالب تصفح حلول الكتب مباشرة لجميع الفراغات المختلفة

— الفصل الأول —

{ تركيب الخلية و وظائفها } { التراكيب الخلوية و العضيات }

* أنواع الخلية :

- الخلايا هي الوحدات الأساسية لجميع المخلوقات الحية .
- للخلايا أحجام و أشكال مختلفة على حسب الوظيفة التي تؤديها .
- تشارك جميع الخلايا في صفات مشتركة مثل (الغشاء البلازمي - المادة الوراثية- تحليل الجزيئات لإنتاج الطاقة) .

- تقسم الخلايا إلى قسمين هما : انظر شكل 1-1 صفحة 12

- 1- خلايا حقيقية النواة : أكبر حجماً وتحتوي على (نواة بداخلها مادة وراثية DNA) و عضيات محاطة بأغشية (لكل عضي وظيفة محددة).
 - 2- خلايا بدائية النواة : ليس لها نواة أو عضيات محاطة بأغشية .
- معظم المخلوقات الحية خلايا حقيقية النواة وبعضها بدائية النواة مثل بعض المخلوقات الحية وحيدة الخلية مثل البكتيريا البدائية .

} وظيفة الغشاء البلازمي { انظر شكل 1-2 صفحة 14}

- الغشاء البلازمي : هو حاجز رقيق مرن فاصل بين الخلية وبيتها . ذو نفاذية اختيارية لتنظيم مرور المواد من وإلى الخلية .
- النفاذية اختيارية : صفة مهمة في تركيب الغشاء البلازمي ينظم كمية ونوعية ووقت المواد التي تدخل إلى الخلية وتخرج منها .

} تركيب الغشاء البلازمي { انظر شكل 1-3 صفحة 14}

- جزيء الدهن الواحد يتكون من (سلسلة جلسرون وثلاث سلاسل من الأحماض الدهنية).
- الدهون المفسفرة تتكون من (سلسلة جلسرون وسلسلتين من الأحماض الدهنية ومجموعة فوسفات) .
- يتربك الغشاء البلازمي من طبقتين من الدهون المفسفرة المزدوجة التي تشكل ما يشبه الشطيرة (بحيث تكون الرؤوس القطبية بفعل مجموعة الفوسفات إلى الخارج وإلى الداخل منجذبة إلى الماء وذيل الأحماض الدهنية غير القطبية في الجزء الأوسط نافرة من الماء) .-
- تجمع الجزيئات الدهنية بهذه الطريقة يشكل حاجزاً سطحه قطبي وأوسطه غير قطبي (لذلك لا تمر المواد الذائبة في الماء بسهولة لأن وسط الغشاء غير القطبي يعيقها).

* مكونات الغشاء البلازمي الأخرى : انظر شكل 1-3 صفحة 14

- يوجد على الغشاء البلازمي بروتينات بعضها :

 - 1- على السطح الخارجي وتسمى (المستقبلات) ترسل إشارات إلى داخل الخلية .
 - 2- على السطح الداخلي تقوم بربطه مع تراكيب الدعم الداخلية لإعطاء الخلية شكلها المحدد .
 - 3- يخترق الغشاء كله وتسمى (البروتينات الناقلة) بحيث تشكل قنوات تنتقل عبرها المواد مثل (الكوليسترول والبروتينات والكريبوهيدرات) وبالتالي تساهم في النفاذية الإختيارية .

- يوجد على الغشاء البلازمي كوليسترول غير قطبي ينفر من الماء بين الدهون المفسفرة ويساعد على منع التصاق ذيول الأحماض الدهنية ببعضها وبالتالي يساهم في سيولة الغشاء البلازمي .
- يوجد على الغشاء البلازمي كريبوهيدرات تساعده على معرفة الإشارات الكيميائية مثل (تساعد الخلايا المقاومة للمرض على تمييز الخلايا الضارة وتهاجمها).

ملاحظة :

النموذج الفسيفسائي المائع : انظر شكل 4 - 1 صفحة 16

- بسبب تكون الغشاء البلازمي من طبقتين مزدوجة من الدهون المفسفرة فإن الغشاء البلازمي وما يحتويه من مكونات تتحرك بشكل ثابت وينزلق بعضها فوق بعض داخل طبقة الدهون المزدوجة .

{**السيتوبلازم والهيكل الخلوي**} {انظر شكل 5 - 1 صفحة 17}

العضيات داخل الخلية ليست سابحة في السيتوبلازم بل تدعمها شبكة من الخيوط البروتينية تسمى **الهيكل الخلوي** (الذي يساعد على حركة الخلية وأنشطتها الأخرى).

يتربّك الهيكل الخلوي من :

- 1- الأنبيبات الدقيقة :** وهي اسطوانية طويلة مجوفة من البروتين تكون هيكلًا صلباً للخلية وتساعد في حركة المواد داخل الخلية .
- 2- الخيوط الدقيقة :** وهي خيوط بروتينية رفيعة تساعد على إعطاء الخلية شكلها وتمكن الخلية أو جزء منها على الحركة .

{**تراكيب الخلية**} {انظر شكل 6 - 1 صفحة 18}

تحتوي الخلية حقيقة النواة على عضيات مختلفة لكلٍ منها دور ووظيفة محددة منها:

***النواة :** انظر شكل 7 - 1 صفحة 19

- **وظيفتها** تنظم عمليات الخلية .

- وتحتوي بداخلها على نوية ومادة وراثية على شكل (DNA) تخزن فيها المعلومات الوراثية (وتحاط بغشاء نووي مزدوج عليه ثقوب يسمح بمرور المواد عبره من وإلى النواة .

***الرايبو سومات :** انظر شكل 8 - 1 صفحة 20

- **وظيفتها** إنتاج البروتين . الذي يستخدم داخل الخلية أو ينتقل إلى خلايا أخرى .

- وهي عضيات غير محاطة بأغشية تصنع في النوية داخل النواة وتوجد إما سابحة في السيتوبلازم أو ملتصقة بالشبكة الاندوبلازمية الخشنة .

***الشبكة الاندوبلازمية :** انظر شكل 8 - 1 صفحة 20

عبارة عن فنوات وأكياس متصلة ومتداخلة محاطة بغشاء مزدوج وهي كثيرة الإنثناءات لتعطيها مساحة سطح أكبر لإنجاز عمل أكثر .

ولها نوعان هما :

- 1- الشبكة الأندوبلازمية الخشنة :** وهي تنتج عندما ترتبط بها الرايبوسومات وهي تعد مواقع لإنتاج البروتينات والدهون .

- 2- الشبكة الأندوبلازمية الملساء :** وهي الشبكة بدون أن ترتبط بها الرايبوسومات وظيفتها إنتاج الكربوهيدرات والدهون المعقدة مثل (الدهون المفسفرة) كما تعمل في خلايا الكبد على إزالة السموم الضارة من الجسم .

***جهاز جولي:** انظر شكل 9 - 1 صفحة 21

عبارة عن أغشية متراصة

- وظيفتها :** بعد أن ينتقل إليها البروتين المصنوع في الرايبوسومات تغلفه داخل أكياس تسمى **الحوصلات** التي تلتتصق بالغشاء البلازمي لنقله خارج الخلية .

***الفجوات :** أنظر شكل 10 - 1 صفحة 22
عبارة عن حويصلات محاطة بغشاء .
- في الخلية النباتية كبيرة لتخزين (الماء - الغذاء - الفضلات - مواد أخرى).
في الخلية الحيوانية إن وجدت فهي صغيرة جداً .

***الأجسام المحللة (الليسوسومات) :** أنظر شكل 11 - 1 صفحة 22
في الخلية الحيوانية فقط وهي عبارة عن حويصلات محاطة بأغشية تحتوي على أنزيمات لهضم
الغذاء والبكتيريا والفيروسات التي تدخل الخلية .
وقد تلتحم بالفجوة العصارية وتطرح فيها أنزيمات لهضم الفضلات التي بداخلها وينع الغشاء
المحيط بها الأنزيمات من تحليل الخلية .

***المريكزات (السنتر يول) :** أنظر شكل 12 - 1 صفحة 23
في الخلايا الحيوانية وخلايا الأوليات وهي عبارة عن مجموعة من الأنبيبات الدقيقة على شكل
أزواج تلعب دوراً في إقسام الخلية .

***الميتوكندريا :** أنظر شكل 13 - 1 صفحة 23
عصي له غشاء خارجي أملس وغشاء داخلي كثير الطيات و الأثناءات ليعطيها مساحة سطح
أكبر
وظيفة الميتوكندريون هو تكسير الروابط بين جزيئات السكر لإنتاج الطاقة .

***البلاستيدات :** أنظر شكل 14 - 1 صفحة 24
في الخلية النباتية فقط ولها عدة أنواع وهي :
1- البلاستيدات الخضراء : تحتوي على صبغة الكلوروفيل بداخل الثايلاكويديات التي تتكون من
أقراص الجرانا التي تمتص الطاقة الضوئية وتحولها إلى طاقة كيميائية بعملية البناء الضوئي .
2- البلاستيدات الملونة : تحتوي على أصباغ حمراء أو صفراء أو برتقالية لإعطاء الأوراق
والأزهار والفواكه ألوانها .
3- البلاستيدات عديمة اللون : لتخزين النشا والدهون والبروتين .

***الجدار الخلوي :** أنظر شكل 15 - 1 صفحة 25
في الخلايا النباتية والفطريات وبعض الخلايا بدانية النواة .
عبارة عن شبكة من الألياف السميكة تحيط بالغشاء البلازمي من الخارج لحماية الخلية وتوفير
الدعاومة والقوة .
في النباتات الجدار الخلوي يحتوي على مادة كربوهيدراتية معقدة تسمى (السيلولوز) يعطي
النبات الدعاومة للوصول إلى ارتفاعات مختلفة .

***الأهداب والأسواط :** أنظر شكل 16 - 1 صفحة 25 وجدول 1 - 1 صفحة 26
تتكون من أنبيبات دقيقة تمتد خارج الغشاء والبلازمي مرتبة في نمط (9+2) في محيط دائري
مع تسع مجموعات مزدوجة تحيط بأنبيبات منفردتين في المركز تستخدم للحركة والتغذية .
- الأهداب : زوائد قصيرة كثيرة العدد .
- الأسواط : أطول من الأهداب وأقل عدداً .
- ملاحظة : قد توجد الأهداب في خلايا ثابتة غير متحركة مثل الخلايا المبطنة للجهاز التنفسى
للإنسان .

* لـ**لتلخيص تركيب الخلية** انظر جدول 1 - 1 صفحة 26

خلاصة تركيب الخلية			الجدول 1-1
نوع الخلية	الوظيفة	مثال	تركيب الخلية
الخلايا النباتية وخلايا الفطريات وبعض الخلايا البدائية النواة.	حاجز غير من يعطي الدعامة والحماية للخلية النباتية.		الجدار الخلوي
الخلايا الحيوانية ومعظم خلايا الأوليات.	عصيات تظهر على شكل أزواج وتوادي دوراً في تقسيم الخلية.		المريترات
الخلايا النباتية فقط.	عصيات لها غشاء مزدوج وتايلاكوبيدات وتحتوي المادة الخضراء، ويتم فيها عملية البناء الضوئي.		البلاستيدات الخضراء
بعض الخلايا الحيوانية وخلايا الأوليات والخلايا البدائية النواة.	امتدادات من سطح الخلية تساهم في الحركة والتغذية، وسحب المواد نحو سطح الخلية.		الأهداب
جميع الخلايا الحقيقية النواة.	إطار هيكل للخلية داخل السيتوبلازم.		الهيكل الخلوي
جميع الخلايا الحقيقية النواة.	غشاء كبير الطيات وهو موقع تصنيع البروتين.		الشبكة الاندوبلازمية
بعض الخلايا الحيوانية والخلايا البدائية النواة وبعض الخلايا النباتية.	امتدادات تساهم في الحركة والتغذية.		الأسواد
جميع الخلايا الحقيقية النواة.	أغشية أنيوبية متراصة ومسطحة تقوم بتصنيع البروتين وتغليفه لنقله خارج الخلية.		جهاز جولجي
الخلايا الحيوانية فقط.	حويصلة تحتوي على إنزيمات هامة تحمل المواد الخلوية الزائدة.		الأجسام المحللة
جميع الخلايا الحقيقية النواة.	عصبة محاطة بغشاء يوفر الطاقة للخلية.		الميتوكوندريون
جميع الخلايا الحقيقية النواة.	مركز السيطرة في الخلية، وتحتوي على تعليمات مشفرة لإنتاج البروتينات وتقسيم الخلية.		النواة
جميع الخلايا الحقيقية النواة.	حاجز من ينظم حركة المواد من الخلية وإليها.		الغشاء البلازمي
جميع الخلايا.	عصيات تُعد موقعاً لبناء البروتينات.		الريبيوسومات
الخلايا النباتية تحتوي فجوة كبيرة أما الخلايا الحيوانية فتحتوي القليل من الفجوات الصغيرة الحجم.	حويصلة محاطة بغشاء تخزين موّقت للمواد.		الفجوات

{ **العصيات عندما تعمل** } { انظر صفحة 27 }

فكرة الموضوع أن العصيات في الخلية كل عضي يؤدي دور محدد وأن هذه العصيات تعمل معاً وتتكامل أدوارها للقيام بالوظائف الخلوية.

{ كيمياء الخلية }

ت تكون خلايا المخلوقات الحية من مركبات عضوية يدخل في تركيبها الكربون عنصر أساسى .

{ الكيمياء العضوية }

{ انظر شكل 17 - 1 صفحة 29 }

- لأهمية عنصر الكربون خصص لمركياته فرع في الكيمياء يسمى بـ (الكيمياء العضوية) .
- لذرة الكربون في مدارها الخارجي 4 الكترونات تكون من خلالها 4 روابط تمكنها من الارتباط معاً على صورة سلسل مستقيمة أو متفرعة أو على صورة مركبات حلقة .

{ الجزيئات الكبيرة }

{ انظر جدول 2 - 1 صفحة 30 }

* الجزيئات الكبيرة (المبلمرات) :

هي جزيئات كبيرة مكونة من مجموعة من الوحدات الأساسية (مونومرات) والتي ترتبط معاً بسلسلة من الروابط المشتركة (التساهمية) .

* تنقسم المركبات الحيوية الكبيرة إلى أربع مجموعات هي (الكربوهيدرات - الدهون - البروتينات - الأحماض النووية)

{ الكربوهيدرات }

{ انظر شكل 18 - 1 و 19 - 1 صفحة 31 }

- تتركب كيميائياً من (C و H و O) بنسبة (1 : 2 : 1)

- صيغتها العامة هي $(CH_2O)_n$ حيث n : هي عدد وحدات O في السلسلة ويتراوح عدد n من 3 - 7 وحدات .

- وهي مصدراً أساسياً للطاقة .

وتنقسم إلى 3 أقسام هي :

أ - سكريات احادية : تتكون من جزء واحد فقط من السكر الأحادي .

مثل : 1- الجلوكوز

2- الفركتوز

3- الجالكتوز

ب - سكريات ثنائية : تتكون من ارتباط جزيئين من السكر الأحادي .

مثل : 1- السكروز (سكر المائدة) .

2 - اللاكتوز (سكر الحليب) .

3 - المالتوز (سكر الشعير) .

ج - سكريات عديدة : تتكون من ارتباط عدد كبير من الجزيئات من السكر الأحادي .

مثل : 1- الجلايكوجين : على الكبد والعضلات كمخزن للطاقة .

2 - السيليلوز : في جدار الخلية النباتية على شكل ألياف ليعطيها الدعم .

- ملاحظة : الكايتين هو سكر عديد يحتوي على النيتروجين ويوجد في صدفة الروبيان وسرطان البحر وبعض الحشرات والجدار الخلوي للفطريات .

{ الدهون }

{ انظر شكل 20 - 1 صفحة 33 }

- تتكون من وحدات أساسية تسمى (الأحماض الدهنية و الجلسرون)

- تتركب هذه الوحدات كيميائياً من (C، H، O) .

- تعتبر كمخزن للطاقة .

- أمثلة : 1 - الشحوم .

2 - الزيوت .

3 - الشمع : (الذي يوجد في خلايا النحل وعلى أوراق النباتات لمنع فقدان الماء)

- للدهون نوعان هما :

أ - الدهون المشبعة : غالباً صلبة في درجة الحرارة العادية مثل الدهون الحيوانية وفيها ترتبط سلسلة ذرات الكربون ببعضها بروابط أحادية .

ب - الدهون غير المشبعة : غالباً سائلة في درجة الحرارة العادية مثل الزيوت النباتية وهي نوعان :

1 - دهون غير مشبعة : تحتوي على رابطة ثنائية واحدة بين ذرات الكربون .

2 - دهون غير مشبعة عديدة : تحتوي على أكثر من رابطة ثنائية بين ذرات الكربون .

* **الدهون المفسفرة :** تدخل في تركيب الغشاء اللازم للخلية وبما أنها لا تذوب في الماء (كارهه للماء) فهي تعمل ك حاجز في الأغشية الخلوية .

* **السيترويدات :** مثل

1 - الهرمونات

2 - الكولستيرون : الذي يدخل في إنتاج دهون ضرورية أخرى وفيتامين D و هرمونات الأستروجين و التستوستيرون .

{ البروتينات }

33 - تتكون من وحدات أساسية تسمى (الأحماض الأمينية)

. تتركب هذه الوحدات كيميائياً من (C, O, H, N) وأحياناً (S) .

- هناك حوالي 20 حمض أميني مختلف (تختلف باختلاف المجموعة الوظيفية المتغيرة) . ترتبط الأحماض الأمينية معاً بروابط ببتيدية (بين مجموعة الأمين ومجموعة الكاربوكسيل) لتكون البروتينات .

- **ملاحظة :** انظر شكل 21 - 1 صفحة 33

يتكون الحمض الأميني من ذرة كربون مركبة تتصل بها ذرة هدروجين (H-) (ومجموعة كاربووكسيل (COOH)) ومجموعة أمين (NH₂) - ومجموعة متغيرة (R-) .

* **وظيفة البروتين :** يشكل 15% من كتلة الجسم ويساهم في معظم وظائفه ويوجد قرابة 10000 نوع من البروتين في الجسم حيث :

1 - يدخل في تركيب الشعر والأظافر والجلد والعضلات .

2 - تساهم في الدعم .

3 - تساهم في النقل (نقل المواد داخل الخلية أو بين الخلايا) .

4 - توصيل الإشارات داخل الخلية وبين الخلايا .

5 - تعمل كعوامل مساعدة (محفزة) تزيد من سرعة التفاعلات الكيميائية (مثل الإنزيمات) .

{ الإنزيمات }

35 - إنزيمات : هي نوع من البروتينات تعمل كعوامل مساعدة (محفزة) .

* **المحفز :** هو مادة تقلل طاقة التنشيط التي يتطلبها بدء التفاعل الكيميائي وتعمل على تسريع التفاعل ولا تستهلك فيه ولا تزيد من كمية نواتج التفاعل .

- الإنزيمات تختلف عن العوامل المساعدة في كونها متخصصة بنوع واحد أو عدد قليل من التفاعلات ولا ينتج عنها تفاعلات غير مرغوب فيها .

- تساهمن الإنزيمات بربط المواد المتفاعلة ببعضها بعد ارتباط المواد المتفاعلة بالإنزيم في (الموقع النشط) وبعد أن يتم التفاعل فيما بينها تتحرر المواد الناتجة عن الإنزيم . (انظر شكل 24 - 1 صفحة 34).

- يتأثر عمل الإنزيمات بعوامل أخرى مثل (الرقم الهيدروجيني PH ودرجة الحرارة) .

فالحرارة المثلث لإنزيمات الإنسان عند 37°C .

{ الأحماض النووية } أنظر شكل 24 - 1 صفحة 36

- تعتبر كمخزن للمعلومات الوراثية .
- تتكون من وحدات أساسية تسمى (النيوكليوتيدات) وهي ستة أنواع .
- تتركب هذه الوحدات كيميائياً من (P, N, O, H, C) .
- يتركب النيوكليوتيد الواحد من (مجموعة فوسفات وقاعدة نيتروجينية وسكر رايبوز) .
- للأحماض النووية نوعان هما :

 - 1 - الحمض النووي الرايبوزي منقوص الأكسجين (DNA) .
 - 2 - الحمض النووي الرايبوزي (RNA) .

- ويكون الحمض النووي DNA او RNA نتيجة إتحاد سلسلة من النيوكليوتيدات بحيث يرتبط سكر الرايبوز في نيوكلويوتيد بمجموعة الفوسفات في نيوكلويوتيد آخر وتبقى القاعدة النيتروجينية خارج السلسلة لتكوين روابط هيدروجينية مع قواعد نيتروجينية أخرى في نيوكلويوتيدات في سلسلة أخرى .

* ملاحظة :

ادنيوسين ثلاثي الفوسفات (ATP) : هو نيوكلويوتيد يحتوي على ثلاثة مجموعات من الفوسفات . وهو المخزن للطاقة التي تستخدمها الخلايا . حيث تتحرر الطاقة عندما تنكسر الروابط بين مجاميع الفوسفات الثانية والثالثة .

— الفصل الثاني —

{ الطاقة الخلوية }

{ كيف تحصل المخلوقات الحية على الطاقة }

تستخدم المخلوقات الحية الطاقة للقيام بوظائفها الحيوية ولكن كيف تحصل عليها ؟

{ تحولات الطاقة }

* قوانين الدينамиكا الحرارية :

(1) القانون الأول (قانون حفظ الطاقة) :

أن الطاقة لا تفنى ولا تستحدث بل تتحول من شكل لآخر .

(2) القانون الثاني : انه عند تحول الطاقة من شكل لآخر فإنه يفقد (يتحول) جزء منها إلى طاقة حرارية . (وعلى ذلك فكمية الطاقة القابلة للاستخدام تتناقص تدريجيا في السلسلة الغذائية) .

* ذاتية التغذية وغير ذاتية التغذية : أنظر شكل 22 صفحة 51

أ) المخلوقات ذاتية التغذية : هي التي تصنع غذائها بنفسها وهي إما ب :

(1) البناء الضوئي : مثل النباتات التي تحول الطاقة الضوئية من الشمس إلى طاقة كيميائية .

(2) البناء الكيميائي : مثل بعض المخلوقات التي تستخدم مركبات غير عضوية مثل (كبريتيد الهيدروجين) مصدرأً للطاقة .

ب) المخلوقات غير ذاتية التغذية : مثل معظم المخلوقات الحية التي تحتاج إلى ابتلاع الطعام وهضمها للحصول على الطاقة .

} عملية الأيض { انظر شكل 3-2 صفحة 52

- * **عملية الأيض :** هي التفاعلات الكيميائية التي تحدث في الخلية الحية .
- * **مسار الأيض :** هي سلسلة التفاعلات الكيميائية التي تعد المواد الناتجة فيها مواد متفاعلة في التفاعل التالي .

* أنواع مسارات الأيض : نوعان هما :

- أ - مسارات بناء (مثل عملية البناء الضوئي) :** تحتاج إلى طاقة ويتم فيها تحويل الجزيئات الصغيرة إلى جزيئات كبيرة (حيث تستخدم الطاقة الضوئية في تحويل H_2O و CO_2 إلى سكر جلوكوز و O_2).
- ب - مسارات هدم :** (مثل التنفس الخلوي) : يتحرر (ينتج) عنها طاقة ويتم تحويل الجزيئات الكبيرة إلى جزيئات صغيرة . (حيث يستخدم O_2 في تحليل المواد العضوية (الجلوكوز مثلاً) إلى H_2O و CO_2 و ينتج عن ذلك طاقة) .

} وحدة الطاقة الخلوية { ATP

للطاقة أشكال مختلفة (ضوئية - ميكانيكية - حرارية - كيميائية الخ) ويتم تخزين الطاقة في المخلوقات الحية على شكل طاقة كيميائية في مركب الـ (ATP) التي تستخدم في التفاعلات المتنوعة .

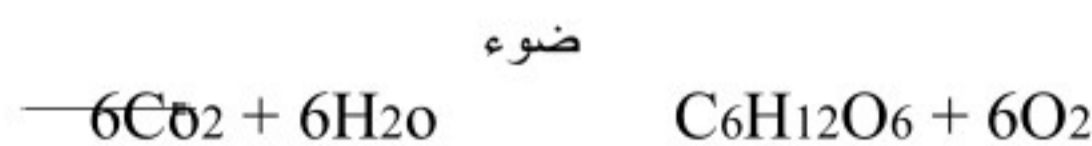
- * **تركيب جزء الطاقة ATP (أدينوسين ثلاثي الفوسفات) :** انظر شكل 4-2 صفحة 53 هو عبارة عن ينوكليوتيد يتكون من (قاعدة نيتروجينية [أدين] و سكر رايبوز و 3مجموعات فوسفات) .

* وظيفة جزء الطاقة ATP :

عندما تنكسر الرابطة في جزء ATP بين مجموعة الفوسفات الثالثة والثانية يتحرر جزء كبير من الطاقة وينتج جزء يسمى (ADP) أدينوسين ثاني الفوسفات ومجموعة فوسفات حرة وعندما تنكسر الرابطة في جزء ADP بين مجموعة الفوسفات الثانية والأولى يتحرر جزء قليل من الطاقة وينتج جزء يسمى (AMP) أو أدينوسين أحادي الفوسفات . ومجموعة فوسفات حرة أخرى ونظراً لأن الطاقة الناتجة من هذا التفاعل قليلة فإن معظم التفاعلات الخلوية تتضمن جزيئات ADP, ATP

} عملية البناء الضوئي {

- تحدث في المخلوقات ذاتية التغذية وفيها يتم صنع مركبات عضوية مثل السكر وتتحول الطاقة الضوئية إلى طاقة كيميائية في البلاستيدات الخضراء حسب المعادلة التالية :



- تتم عملية البناء الضوئي في مرحلتين هما :

1 - التفاعلات الضوئية : تعتمد على الضوء ويتم فيها امتصاص الطاقة الضوئية و تحويلها إلى طاقة كيميائية على شكل (NADPH و ATP)

2 - التفاعلات اللاضوئية : لا تعتمد على الضوء بل تستخدم مركبات (ATP و NADPH) التي نتجت من التفاعلات الضوئية في إتمام باقي التفاعلات وصنع سكر الجلوكوز ومنه يتكون النشا والبروتينات والدهون والأحماض النووية .

{ المرحلة الأولى : التفاعلات الضوئية }

* **البلاستيدات الخضراء** : انظر شكل 5 - 2 صفحة 56

عصيات كبيرة تشبه القرص وتحتوي على جزيئين هما :

1 - الجزء الأول : **الثايلاكويديات** وهي مجموعة من الأغشية على شكل أكياس متراصة في رزم تسمى **الجرانا** (فيها تحدث التفاعلات الضوئية).

2 - الجزء الثاني : **اللحمه** (الحشوة) وهي سائل يملأ الفراغات المحيطة بالجرانا (فيها تحدث التفاعلات اللا ضوئية)

* **الأصباغ** : هي جزيئات ملونة تمتص الضوء وتوجد في أغشية الثايلاكويديات في البلاستيدات الخضراء .

- يوجد أنواع مختلفة من الأصباغ كل نوع يتمتص أطوالاً موجية محددة .

1 - الكلوروفيل بنوعيه (A و B) : يزداد امتصاصه للطيف الضوئي المحصور بين الأزرق والبنفسجي . ويعكس الطيف الأخضر لذلك نشاهد الجزء المحتوى من النباتات على الكلوروفيل باللون الأخضر .

2- مجموعة الكاروتينات مثل (صبغة بيتا كاروتين) : تمتص الطيف في المناطق الخضراء والزرقاء وتعكسه في المناطق الصفراء والبرتقالية والحمراء (مثل الموجوده في الجزر والبطاطا الحلوة) .

- **ملاحظة** : انظر شكل 7 - 2 صفحة 57

يمكن أن يظهر اللون الأصفر والأحمر والبرتالي في الأوراق في فصل الخريف عندما يتحلل الكلورفيلي فتصبح الأصباغ الأخرى أكثر وضوحاً .

{ نقل الإلكترون }

ويتم ذلك على غشاء الثايلاكويد الذي يتمتع بمساحة سطح كبيرة توفر مساحة لازمة للاحتفاظ بأعداد كبيرة من الجزيئات الناقلة للإلكترون .

* **خطوات نقل الإلكترون** : انظر شكل 8 - 2 صفحة 59

1 - يوجد نظامان ضوئيان هما (I و II) .

2 - الطاقة الضوئية في النظام الضوئي II تحفز الإلكترونات .

3 - الطاقة الضوئية في النظام الضوئي II تحل الماء إلى (إلكترون + أيون هيدروجين H^+) (بروتون) + أكسجين O_2 كناتج غير مستخدم) .

4 - تنتقل الإلكترونات المحفزة من النظام الضوئي II إلى جزيء مستقبل للإلكترون على غشاء الثايلاكويد .

5 - ينتقل الجزيء المستقبل للإلكترونات عبر سلسلة من النواقل إلى النظام الضوئي I .

6 - بوجود الضوء يقوم النظام الضوئي I بنقل الإلكترونات إلى بروتين يسمى فيرودوكتين (يتم تعويض الإلكترونات المفقودة في النظام الضوئي I بالكترونات من النظام الضوئي II) .

7 - ينقل بروتين الفيرودوكسين الإلكترونات إلى ناقل الإلكترون + NADP مكوناً الجزيء المخزن للطاقة NADPH .

* **الأسموزية الكيميائية** :

يتم إنتاج جزيء ATP بالتزامن مع نقل الإلكترون بعملية تسمى الأسموزية الكيميائية .

خطواتها :

1 - عند تحلل الماء تترافق أيونات الهيدروجين H^+ في الجانب الداخلي للثايلاكويد .

2 - نظراً لإرتفاع تركيز أيونات H^+ داخل الثايلاكويد وانخفاض تركيزها في اللحمه .

3 - تنتقل أيونات H^+ إلى اللحمه عبر قنوات أيونية في الغشاء تسمى (أنزيمات بناء الطاقة) .

4 - تقوم أنزيمات بناء الطاقة بمساعدة أيونات H^+ بتكوين جزيء ATP من جزيء ADP

{ المرحلة الثانية : التفاعلات اللا ضوئية (حلقة كالفن) }

* خطواتها : انظر شكل 9 - 2 صفحة 61

1 - الخطوة الأولى : (عملية تثبيت الكربون) : $6\text{CO}_2 + 6\text{جزيئات من سكر الرايبولوز ثنائي الفوسفات(خماسي الكربون)} \rightarrow 6\text{جزيئات من مركب سداسي الكربون غير مستقر يتحلل إلى 12 جزيء (ثلاثي الكربون) يسمى 3 - حمض جلسرين أحادي الفوسفات PGA} - 3)$

2- الخطوة الثانية :

يتحول (PGA - 3) بانتقال الطاقة إليه من ATP و NADPH إلى جزيء عالي الطاقة يسمى جليسير الدهيد 3 - الفوسفات (G3P).

3- الخطوة الثالثة :

يخرج جزيئان من (G3P) من الحلقة ويتحددان معاً لتكون الجلوكوز ومنه تتكون مركبات عضوية أخرى مثل النشا والبروتينات وغيرها .

4- الخطوة الرابعة :

تتحول العشرة المتبقية من (G3P) بواسطة إنزيم يسمى روبيسكو إلى ست جزيئات من سكر الرايبولوز - 5 - أحادي الفوسفات الذي يتحول إلى ست جزيئات من سكر الرايبولوز - 1,5 - ثانوي الفوسفات والتي تدخل في دور جديدة من حلقة كالفن حيث تتحدد مع ست جزيئات من CO_2 مرر أخرى .

{ مسارات بديلة }

في البيئة التي لا يوجد فيها كمية كافية من الماء أو CO_2 نقل قدرة النبات الذي يقوم بعملية البناء الضوئي على تحويل الطاقة الضوئية إلى كيميائية فيلجأ النبات إلى مسارات بديلة في عملية البناء الضوئي منها :

* نباتات C4 :

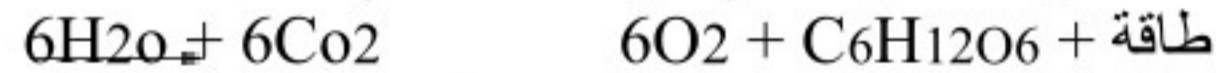
لها مسار يسمى مسار C4 مثل (نبات قصب السكر والذرة) وفيه يتم تثبيت CO_2 وربطه مع مركبات رباعية الكربون بدلاً من ثلاثة الكربون وتغلق ثغورها في الأيام الحارة حيث يسمح هذا المسار باستهلاك كمية كافية من CO_2 وتقليل فقدان الماء .

* نباتات CAM :

لها مسار يسمى أيض حمض كروسيلي (CAM) ويحدث في النباتات التي تخزن الماء وتعيش في الصحراء أو المستنقعات المالحة ومنها (الصبار - السحلب - الأنanas) وفيه يتم السماح لـ CO_2 بالدخول إلى الأوراق ليلاً فقط في الجو البارد الرطب ثم تثبته في مركبات عضوية وفي النهار يتحرر ويدخل حلقة كالفن حيث يسمح هذا المسار باستهلاك كمية كافية من CO_2 وتقليل فقدان الماء

{ التنفس الخلوي }

ومنه تحصل المخلوقات الحية على الطاقة وفيه تتحلل المركبات الكربونية مثل الجلوكوز إلى CO_2 و H_2O وطاقة (على شكل ATP) حسب المعادلة التالية : (عكس البناء الضوئي).



- يمر التنفس الخلوي بمرحلتين هما : انظر 11 - 2 صفحة 63

1 - التنفس اللاهوائي (التحلل السكري) : يحدث في السيتوبلازم و لا يتطلب وجود O_2

2- التنفس الهوائي : يحدث في حشوة الميتوكندريا ويطلب وجود O_2 ويشمل (حلقة كربس ونقل الإلكترون).

{ التحلل السكري }

يتم في السيتوبلازم بمعزل عن O_2 حيث يتحلل جزيء الجلوكوز إلى جزيئين من بيروفيت ويكون جزيئان من ATP وجزيئان من NADH .

*** خطوات التحلل السكري :** أنظر شكل 12 - 2 صفحة 64

- 1 - تنفصل مجموعات من الفوسفات من جزيئين من ATP وترتبط مع الجلوكوز (السداسي الكربون) الذي يتحلل إلى مركبين كل منهما ثلاثي الكربون.
 - 2 - بعد إضافة مجموعات الفوسفات تتحدد الإلكترونات وأيونات H^+ مع جزيئين من NAD^+ فيتحول إلى جزيئات من NADH.
 - 3 - تتحول المركبات ثلاثية الكربون إلى جزيئين من بيروفيت وينتج عن ذلك أربع جزيئات ATP
- ملاحظات :**
- 1 - جزء NAD^+ يشبه NADP (الذي يستخدم في البناء الضوئي) فكلاهما ناقل للإلكترون.
 - 2 - لازالت معظم الطاقة مخزنة في البيروفيت.

{ التنفس الهوائي }

{ حلقة كربس (دوره TCA) (حلقة حمض الستريك) }

تحدث في حشوة الميتوكندريا بوجود O_2 حيث يتحول البيروفيت عبر سلسلة من التفاعلات إلى CO_2 .

*** خطوات حلقة كربس :** أنظر شكل 13 - 2 صفحة 65

- 1 - قبل أن تبدأ حلقة كربس يتفاعل البيروفيت مع مراقب إنزيم - A (CO-A) وينتج مركب وسطي ثانوي الكربون يسمى اسيتيل مراقب الإنزيم - A ويتحرر غاز CO_2 ويتاح NAD^+ ثم يدخل اسيتيل مراقب الإنزيم - A إلى الميتوكندريا.
- 2 - تبدأ حلقة كربس بارتباط اسيتيل مراقب الإنزيم - A مع مركب رباعي الكربون وينتج عن ذلك مركب سداسي الكربون يسمى (حمض الستريك)
- 3 - يتحلل حمض الستريك في سلسلة الخطوات اللاحقة من التفاعل إلى (جزيئين من CO_2 + جزيء واحد $ATP + NADH$ + جزيئات $FADH_2$) ثم يعاد تكوين حمض الستريك ليدخل في حلقة جديدة.

ملاحظات :

- 1 - جزء FAD يشبه جزء NAD^+ وجذعها ناقلة للإلكترون.
- 2 - الناتج النهائي من جزء واحد سكر (2 بيروفيت) هو: 6 جزيئات CO_2 + جزيئات $ATP + NADH + 8 جزيئات FADH_2$.

{ سلسلة نقل الإلكترون }

تعد الخطوة النهائية في التنفس الهوائي وفيها يتم إنتاج معظم جزيئات ATP

*** خطواتها :** أنظر شكل 14 - 2 صفحة 66

- 1 - تتحرر الإلكترونات من نوافل الإلكترون NADH و $FADH_2$ التي تحول إلى NAD^+ و FAD وتنتقل من بروتين لآخر على طول غشاء الميتوكندريا.
- 2 - وتحرر أيونات الهيدروجين (H^+) ويتم ضخها من الحشوة إلى الحيز بين الغشاء الداخلي للميتوكندريا.
- 3 - وبالأسمازية الكيميائية (المتشابهة للأسموزية في البناء الضوئي) تعود أيونات H^+ من الحيز بين الغشاء (الأكثر تركيزاً من H^+) إلى الحشوة (الأقل تركيزاً من H^+) مروراً بجزيئات إنزيم بناء ATP.
- 4 - يعد الأكسجين O_2 المستقبل النهائي للإلكترون حيث تنتقل الإلكترونات والبروتونات إلى O_2 لإنتاج الماء.
- 5 - أخيراً ينتج عن عملية نقل الإلكترون 24 جزء من ATP (كل جزء NADH يعطي 3 جزيئات ATP وكل جزء $FADH_2$ يعطي 2 جزيئات ATP).

وإجمالاً في المخلوقات حقيقية النواة كل جزيء جلوكوز يعطي 36 جزيء ATP .

{ التنفس اللاهوائي }

- او ما يسمى (التحليل السكر) أو (التخمر) يحدث في السيتوبلازم بمعزل عن الأكسجين وينتج عنه فقط جزيئان ATP ويستهلك في ذلك جزيئات NAD^+ ، لذلك بانتهاء جزيئات NAD^+ يتوقف التفاعل .

- وللتخمير نوعان هما :

* تخمر حمض اللاكتيك (حمض اللبن) : انظر شكل 15 - 2 صفحة 67

- يحدث في العضلات وفي بعض المخلوقات الدقيقة (في تخمير اللبن والجبن والقشطة) .

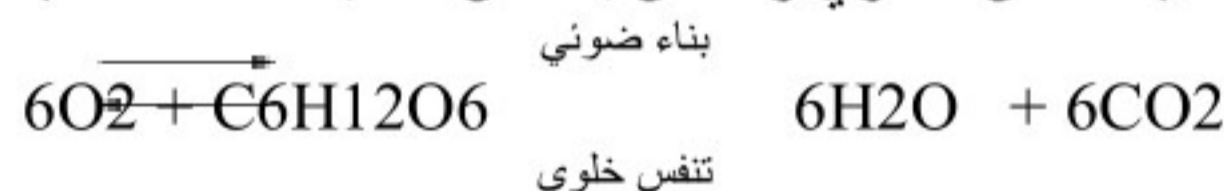
- في العضلات الهيكلية وعند القيام بمجهود إضافي يتم تحويل البيروفيت إلى حمض لاكتيك بمعزل عن الأكسجين فيتجمع حمض اللاكتيك في العضلة مسبباً إجهادها

* التخمر الكحولي : انظر شكل 15 - 2 صفحة 67

يحدث في فطر الخميرة وبعض أنواع البكتيريا وهو نفس تخمر حمض اللاكتيك ولكن النتائج هنا هو كحولي ايثيلي بدلاً من حمض اللاكتيك .

{ عملية البناء الضوئي والتنفس الخلوي }

هي أهم المسارات الأيضية وهي عمليتان متعاكستان فالمواد الناتجة من عملية البناء الضوئي هي مواد متفاعلة في عملية التنفس الخلوي والعكس بالعكس حسب المعادلة التالية : انظر شكل 2-16 صفحة 69



- الفصل الثالث -

{ التكاثر الخلوي }

{ النمو الخلوي }

تنمو الخلايا إلى أقصى حجم لها ثم تتوقف عن النمو ثم تنقسم .

{ حدود حجم الخلية }

- يبلغ قطر معظم الخلايا أقل من 100 μm (ميكرومتر) ($\frac{1}{1000000}$ م)

فمماذ أحجامها صغير ؟؟

* نسبة مساحة السطح إلى الحجم : انظر شكل 1 - 3 صفحة 82

- الذي يحدد حجم الخلية هو نسبة مساحة سطحها (الذي يغطيه الغشاء اللازمي) إلى حجمها .

- كلما كبر حجم الخلية قلت مساحة سطحها إلى حجمها وبالتالي وجدت صعوبة في الحصول على الغذاء والتخلص من الفضلات وكلما صغر حجم الخلية زادت مساحة سطحها إلى حجمها وبالتالي تستطيع البقاء بسهولة .

* الإتصال الخلوي :

وهو حاجة بروتينات التوأصل الخلوي للحركة بداخل الخلية فكلما كبر حجم الخلية قد تقل سرعة إيصال الإشارات وحركة المواد المرسلة للعديدات المختلفة للقيام بوظائفها على أتم وجه .

{ دورة الخلية }

- عندما تصل الخلية إلى أقصى حجم لها فإنها تنقسم (تكاثر) عبر دورة نمو وانقسام تسمى دورة الخلية.

- **دورة الخلية تمر بثلاث مراحل هي :** أنظر شكل 2 - 3 صفحة 84

1- الطور البيني : يتضمن نمو الخلية وتضاعف مادتها الوراثية (DNA) وينقسم إلى ثلاثة مراحل فرعية.

2- الانقسام المتساوي : فيه تنقسم نواة الخلية ومادتها الوراثية وينقسم إلى أربع مراحل فرعية.

3- انقسام السيتوبلازم : فيه ينقسم السيتوبلازم مكوناً خلية جديدة حيث يبدأ قبل نهاية الانقسام المتساوي.

- تختلف فترة دورة الخلية على حسب نوع الخلايا فبعضها يستغرق 8 دقائق وبعضها يوم واحد وبعضها عام كامل. (ولكن الغالبية مابين 12 - 24 ساعة تقريباً).

***ملاحظة :** الخلايا حقيقية النواة تمر بدورة الخلية للتكاثر إما بدائية النواة فتكاثر بطريقة تسمى (الانشطار الثنائي).

{ مراحل الطور البيني }

يتضمن ثلاثة مراحل فرعية هي :

A- مرحلة النمو الأول (G1) : هي الفترة ما بعد انقسام الخلية مباشرة وفيها تنمو الخلية وتتهيأ (تستعد) لتضاعف DNA . (بعض الخلايا مثل الخلايا العضلية والعصبية تتوقف عند هذه المرحلة).

ب - مرحلة بناء وتضاعف S (DNA) : هي الفترة التي يتم فيها نسخ المادة الوراثية.

الクロموسوم : هو تراكيب تحتوي على المادة الوراثية DNA التي تنتقل من جيل لآخر من الخلايا.

الクロماتين : هي المادة الوراثية DNA الممتدة على شكل خيوط رفيعة داخل النواة والتي تظهر عند صبغ الخلية . أنظر شكل 3 - 3 صفحة 83

ج - مرحلة النمو الثاني (G2) : وفيها تستعد الخلية للانقسام المتساوي لانقسام نواتها حيث (يبدأ بناء البروتين لإنتاج الأنبيبات الدقيقة اللازمة لعملية الانقسام).

{ الانقسام المتساوي و انقسام السيتوبلازم }

{ الإنقسام المتساوي }

- يحدث في الخلايا الجسمية ويتضمن 4 مراحل فرعية هي :

A- المرحلة الأولى (الطور التمهيدي) : أنظر شكل 4 - 3 صفحة 87 و 5 - 3 صفحة 88

ويحدث فيها الآتي :

1- ترتبط الكروماتيدات مع بعضها وتتكلف إلى كروموسومات .

الクロمايتد الشقيق : هو كل نصف من الكروموسوم والذي يحمل نسخة متطابقة من DNA

السترومير : هو التركيب الذي في منتصف الكروموسوم والذي يجمع بين الكروماتيدان الشقيقان .

2- ثم تختفي النوية .

3- ثم تتكون الخيوط المغزلية (وهي أنبيبات دقيقة)

4- ثم تتكون المريكلات التي تتنقل إلى قطبي الخلية (عبارة عن أنبيبات توجد الخلية الحيوانية فقط) .

5- ثم يختفي الغلاف النووي .

6- ثم ترتبط الخيوط المغزلية في طرف مع الكروماتيدات الشقيقة عند السنتروميرات وفي الطرف الآخر بالمريكلات عند قطبي الخلية . (وبالتالي تضمن كل خلية الحصول على نسخة من المادة الوراثية DNA) .

ب - المرحلة الثانية (الطور الاستوائي) : أنظر شكل 7 - 3 صفحة 89

وفيه يتم سحب الكروميدات الشقيقة بواسطة الخيوط المغزلية (للجهاز المغزلي) إلى مركز الخلية ثم ترتيبها واصطفافها على خط استواء الخلية.

ج - المرحلة الثالثة (الطور الإنفصالي) :

تباعد الكروميدات وتسحب إلى أقطاب الخلية.

وذلك بسبب أن الخيوط المغزلية تقصر فتسحب الكروميدات الشقيقة من منطقة السنترومير مما يؤدي إلى انفصالها إلى كروموسومين متطابقين ثم تسحب الكروموسومات إلى أقطاب الخلية بواسطة الخيوط المغزلية والبروتينات الحركية.

د - المرحلة الرابعة والنهاية (الطور النهائي) : انظر شكل 8 - 3 صفحة 91

يحدث فيها الآتي :

1- تصل الكروموسومات إلى أقطاب الخلية وتقل كثافتها.

2- ثم يبدأ تكون غشائين نوويين.

3- ثم تبدأ النويات في الظهور.

4- ثم يتحلل الجهاز المغزلي (حيث يستخدم لبناء أجزاء متنوعة من الهيكل الخلوي).

{ انقسام السيتوبلازم } انظر شكل 9 - 3 صفحة 91

وفيه ينقسم السيتوبلازم وينتج عن ذلك خلية تحتويان على نواتين متطابقتين.

- في الخلية الحيوانية : يحدث ذلك بالتخصر وهو بسبب ضغط الأنيبيات الدقيقة على السيتوبلازم

- في الخلية النباتية : لأن غشائها البلزمي مغطى بجدار صلب فيحدث ذلك بتكون (الصفحة الوسطى) ثم تتكون الجدر الخلوي على جنبي الصفحة الوسطى.

{ تنظيم دورة الخلية }

تنظم البروتينات الحلقة (السايكلينات) دورة الخلية الطبيعية.

{ دورة الخلية الطبيعية }

يتحكم في دورة الخلية آلية تتضمن بروتينات وأنزيمات خاصة.

*** دور البروتينات الحلقة (السايكلينات) :** انظر شكل 10 - 3 صفحة 93

- توجد بروتينات تسمى البروتينات الحلقة وأنزيم يسمى الأنزيم المفسر المعتمد على البروتين الحلقي (أنزيم CDK).

- ارتباط البروتين الحلقي مع أنزيم CDK يرسل إشارات.

- هذه الإشارات تنظم بدء وانتهاء مرحلة دورة الخلية المختلفة (حيث يرتبطان معاً لإرسال إشارة لبدء طور النمو الأول G1 مثلاً ويرتبطان لإرسال إشارة لبدء تضاعف DNA وهذا يشكلان نظام نقاط فحص لضبط النوعية في دورة الخلية).

{ دورة الخلية غير الطبيعية } انظر شكل 11 - 3 صفحة 94

عندما يفشل نظام نقاط الفحص في دورة الخلية في تنظيم دورة الخلية عندها لا تستجيب الخلايا لآليات التنظيم وتنتج حالة تسمى (السرطان).

- السرطان هو انقسام الخلية بشكل غير منظم. هذا يؤدي إلى تكاثرها ومزاحمتها وضغطها على خلايا النسيج وبالتالي توقف النسيج عن العمل.

*** أسباب مرض السرطان :**

- يسبب ذلك الطفرات أو التغيرات في جينات الـ DNA الذي يسيطر على إنتاج البروتينات (عادة يتم إصلاح التغيرات الجينية أو التلف بأنظمة إصلاح ولكن إذا فشل نظام الإصلاح تكون النتيجة هي تكون الخلايا السرطانية).

- هنالك مواد وعوامل تسبب السرطان تسمى المواد المسرطنة (المسرطفات).

- يساعدنا على التقليل من خطر الإصابة بالسرطان هو تجنب التعرض للمسرطانات .
أمثلة :

- 1- المواد الكيميائية مثلاً الاسبست حيث يتم إزالتها من المبني وأماكن العمل .
- 2- التدخين بالامتناع عنه .
- 3- الإشعاعات فوق البنفسجية من الشمس باستخدام مستحضرات طبية .
- 4- الأشعة السينية (X-Ray) : بلبس معطف الرصاص لعامل الأشعة .

* وراثة السرطان :

- يتطلب تحول الخلايا غير الطبيعية إلى خلايا سرطانية حدوث تغير واحد في المادة الوراثية DNA
- بتقدم السن يزداد حدوث هذه التغيرات .
- والفرد الذي يرث تغيراً واحداً أو أكثر من أحد والديه يكون معرضاً للإصابة بالسرطان بنسبة أعلى من الشخص الذي لا يرث هذه التغيرات .

{ موت الخلية المبرمج }

هو موت الخلية وفق نظام محدد . وتتم في جميع الخلايا الحيوانية .

أمثلة :

- 1- في الإنسان أثناء نمو يد الإنسان أو قدمه تحتل الخلايا الفراغات بين الأصابع ويمر هذا النسيج بعملية الموت المبرمج طبيعياً في الوقت الملائم فلا يتكون النسيج .
- 2- في النبات مثل موت الخلايا الذي ينتج عنه تساقط الأوراق في فصل الخريف
- 3- موت الخلايا التي تتلف مادتها الوراثية والتي يمكن أن تؤدي إلى حدوث خلايا سرطانية .

{ الخلايا الجذعية }

- في المخلوقات الحية عديدة الخلايا كل مجموعة من الخلايا متخصصة في وظائف محددة (الجلد - القلب الخ)

- **الخلايا الجذعية** : انظر شكل 12 - 3 صفحة 97

هي خلايا غير متخصصة تتموّل لتصبح خلايا متخصصة إذا وضعت في ظروف مناسبة . ويتمكن أن تبقى لعدة سنوات وهي تنقسم . ولها نوعان هما :

أ. الخلايا الجذعية الجنينية :

هي كتلة الخلايا التي عددها (100 - 150 خلية) والناتجة بعد تلقيح الحيوان المنوي للبوبيضة . وحين تفصل خلية من هذه الكتلة يمكن أن تتموّل وتتحلّق إلى أنسجة وأعضاء مختلفة .

- **ملاحظة** : أثارت أبحاث الخلايا الجذعية الجنينية الكثير من الجدل بسبب اعتبارات أخلاقية حول مصدر هذه الخلايا .

ب - الخلايا الجذعية المكتملة النمو :

هي خلايا جذعية مكتملة النمو توجد في الأنسجة المختلفة لحفظ النسيج أو إصلاحه .

(المولود الجديد لديه خلايا جذعية مكتملة النمو لذلك يعتبر مصطلح مضلل في بعض الأحيان)

* أمثلة على إستخداماتها :

- 1- عام 1999 استخدم باحثون خلايا جذعية عصبية لعلاج نسيج عصبي تالف لفأر .
- 2- عام 2000 قام فريق آخر باستخدام خلايا جذعية بنكرياسية لاستعادة وظيفة بنكرياس لفأر مصاب بالسكر .

- **ملاحظة** : تشير أبحاث هذا النوع من الخلايا جدلاً أقل من الخلايا الجذعية الجنينية بسبب امكانية الحصول على موافقة المتبرعين بها .

} التكاثر الجنسي والوراثة } } الانقسام المنصف (الاختزالي) {

- يحدث في الخلايا الجنسية وينتج عنه الأمشاج (الجاميتات) أحادية المجموعة الكروموسومية (1n) .

} الكروموسومات والعدد الكروموسومي {

- كل إنسان يحمل صفات وراثية أنتقلت إليه من والديه (لون الشعر - الطول - لون العيونالخ)

- الذي يحدد الصفات الوراثية هو المادة الوراثية DNA الذي يتكون من مئات من الجينات هذه الجينات تحكم في الصفات الوراثية .

* الكروموسومات المتماثلة : انظر شكل 1-4 صفحة 110

هو زوج من الكروموسومات إحداهما من الأب والأخر من الأم يحمل جينات صفات محددة على الموقع نفسه .

- تحتوي خلية جسم الإنسان على 46 كروموسوم على شكل أزواج (23 زوج) في كل زوج كروموسومين احدهما من الأب والأخر من الأم .

- وكل كروموسوم جيناته تحمل الصفات نفسها وفي الموقع نفسه . ولها نفس الطول وموقع السنترومير (مثلاً يقع جين التحكم في شحمة الأذن في الموقع نفسه على الكروموسوم المماثل) .

* الخلايا الأحادية والثنائية المجموعة الكروموسومية :

أ - **الخلايا أحادية المجموعة الكروموسومية (1n)** : هي الخلية التي تحتوي على نصف العدد من الكروموسومات ، مثل الأمشاج (الجاميتات) التي ينتجهما الإنسان سواء (حيوان منوي او بويضة) حيث يحتوي كل جاميت على نصف العدد من الكروموسومات (23 كروموسوم)

ب - **الخلايا ثنائية المجموعة الكروموسومية (2n)** : هي الخلية التي تحتوي العدد الكامل من الكروموسومات مثل اللاقحة التي تنتج عن اتحاد الحيوان المنوي بالبويضة بعملية الإخصاب وتحتوي على (46 كروموسوم) احدهما من الأب والأخر من الأم

* ملاحظات : انظر شكل 2-4 صفحة 111

1- ينتج عن الانقسام المنصف الأمشاج أحادية المجموعة الكروموسومية (1n)

2- ويحدث في الخلايا الجنسية (التراكيب الجنسية) وهو نوع من الانقسام الخلوي تختزل فيه عدد الكروموسومات إلى النصف وذلك بانفصال الكروموسومات المتماثلة .

* مراحل الانقسام المنصف (الاختزالي) : مرحلتين هما :

} المرحلة الأولى من الانقسام المنصف I {

- قبل الدخول في الانقسام المنصف تدخل الخلية في (الطور البيني) وفيه تنمو الخلية ويتضاعف الـ DNA .

- ثم تمر المرحلة الأولى من الانقسام المنصف بأربع مراحل (أطوار) فرعية هي :

* الطور التمهيدي الأول I : انظر شكل 3-4 و 4-4 صفحة 112

تحدث نفس الخطوات التي في الطور التمهيدي للانقسام المتساوي ولكن يضاف إليها التالي :

1 - عندما تتكثف الكروموسومات تكون أزواج بعملية (التصالب) أو التشابك حيث يرتبط كل كروموسومين على امتداد طوليهم .

2 - ثم تحدث عملية العبور الوراثي أو الجيني (هي عملية تبادل الأجزاء بين الكروموسومات المتماثلة).

* الطور الاستوائي الأول I : انظر شكل 5-4 صفحة 114

تحدث نفس الخطوات التي في الطور الاستوائي للانقسام المتساوي ولكن هنالك فرق هو :

- في الانقسام المتساوي تصطف الكروموسومات المفردة التي تحتوي على كروماتيدات شقيقة على طول خط استواء الخلية .
- في الانقسام المنصف تصطف الكروموسومات المتماثلة على صوره أزواج .

* الطور الانفصالي الأول I : انظر شكل 5-5-4 صفحة 114

تحدث نفس الخطوات التي في الطور الانفصالي للانقسام المتساوي ولكن هنالك فرق هو :

- في الانقسام المتساوي تنفصل الكروماتيدات الشقيقة إلى أقطاب الخلية .
- في الانقسام المنصف يُسحب كل زوج كروموسومي إلى أقطاب الخلية ويبقى كل واحد من الكروموسومات المتماثلة مكون من كروماتيدين شقيقين .

* الطور النهائي الأول I : انظر شكل 5-5-4 صفحة 114

تحدث نفس الخطوات التي في الطور النهائي للانقسام المتساوي ولكن هنالك فرق هو :

- انه يبقى كل كروموسوم مكون من كروماتيدين شقيقين ولكن قد تكون الكروماتيدات الشقيقة غير متطابقة بسبب عملية العبور الوراثي التي حدثت في الطور التمهيدي .

* ملاحظات :

- 1- تستمر العملية وتحدث مرحلة انقسام السيتو بلازم كالتي تحدث في الانقسام المتساوي (بالتخصر في الخلية الحيوانية وبالصفيحة الوسطى في الخلية النباتية).
- 2- قبل الدخول في المرحلة الثانية من الانقسام المنصف II تدخل الخلية في الطور البيني ولكن لا يتضاعف فيها الـ DNA .

} المرحلة الثانية من الانقسام المنصف II }

* مراحل هذا الانقسام : انظر شكل 5-5-4 صفحة 114

- تحدث نفس المراحل التي في الانقسام المتساوي : وهي
- 1- تمهدى ثانى 2 II- استوائي ثانى 3 II- انصال ثانى 4 II- نهائى ثانى
- ولكن لأن الـ DNA لم يتضاعف يكون الناتج هو 4 خلايا أحادية المجموعة الكروموسومية (1n)

* الانقسام المنصف والتنوع الوراثي : انظر شكل 6-4 صفحة 115

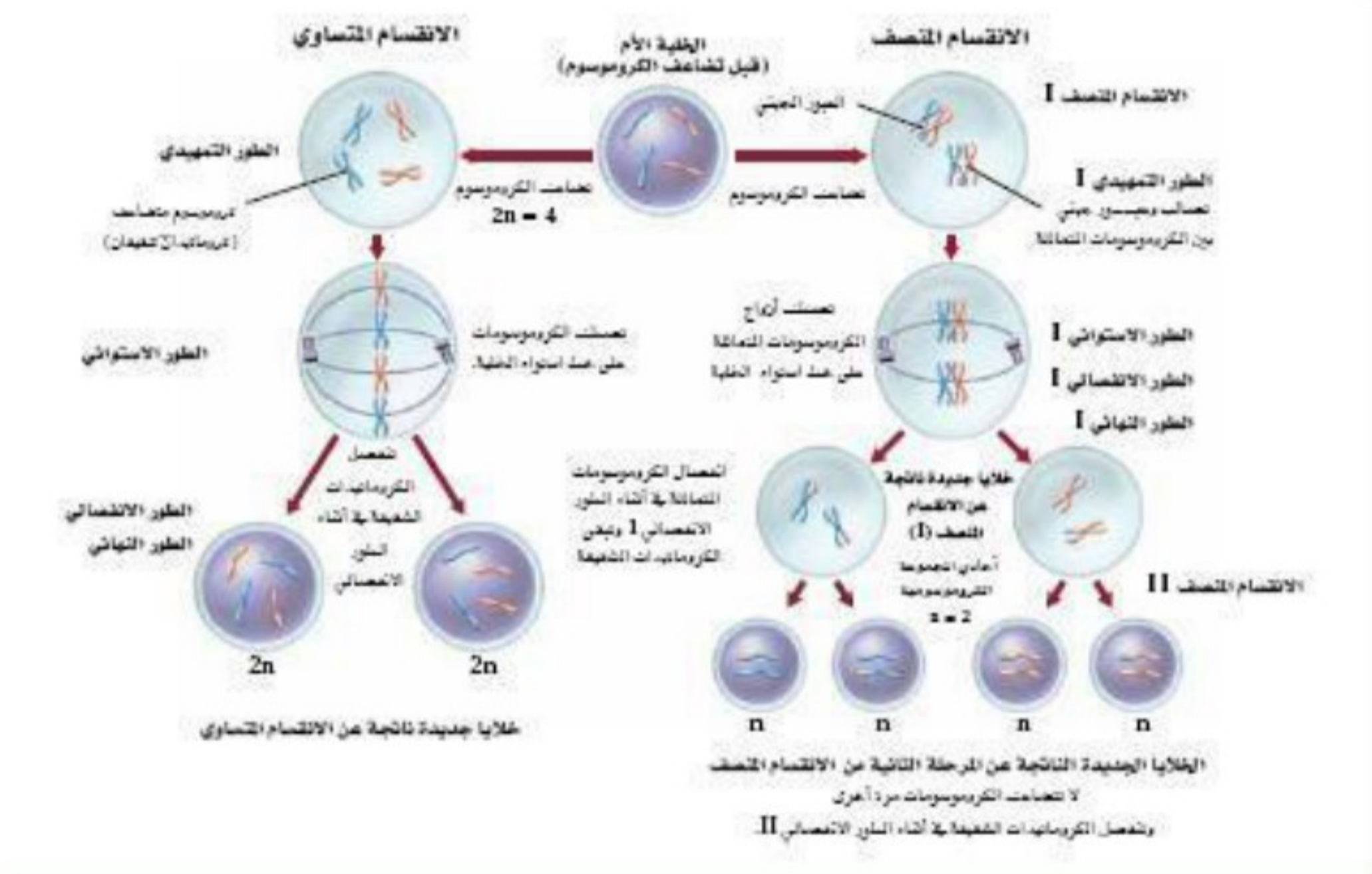
- كلما كان ترتيب الكروموسومات على خط استواء الخلية مختلف نتجت أربع أمشاج ذات مجموعات مختلفة من الكروموسومات .

- ويحدث التنوع الوراثي أيضاً نتيجة العبور الوراثي ثم ينتج التنوع الوراثي عن عملية الإخصاب .

* للمقارنة بين الانقسام المنصف والانقسام المتساوي : انظر جدول 1-4 صفحة 116

الجدول 4-1

الانقسام المتساوي	الانقسام المنصف
تحدث مرحلتان في أثناء الانقسام المتساوي.	تحدث مرحلة واحدة في أثناء الانقسام المنصف: المرحلة الأولى والثانية.
يحدث تقسیع DNA في أثناء الطور البيتی.	يتضاعف DNA مرة واحدة قبل المرحلة الأولى من الانقسام المنصف.
لا يحدث تشابك أو تصالب بين الكروموسومات المتماثلة.	تحدث عملية التصالب بين الكروموسومات المتماثلة في أثناء الطور التمهيدي I.
يتجزأ عن الانقسام خليتان متطابقتان في كل دورة خلية.	يتجزأ عن الانقسام أربع خليةاً أحادية المجموعة الكروموسومية (1n) في كل دورة خلية.
الخلايا الجديدة غير متطابقة ورائياً.	الخلايا الجديدة غير متطابقة ورائياً بسبب عملية العبور الجيني.
يحدث الانقسام المتساوي في الخلايا الجسمية فقط.	يحدث الانقسام المنصف في الخلايا الجنسية.
يدخل الانقسام المتساوي في النمو وتعريف الخلايا التالفة.	يدخل الانقسام المنصف في إنتاج الأمشاج وتوفير التنوع الوراثي في المخلوقات الحية.



*مقارنة بين التكاثر الحنس، واللاحنس:

تتكاثر بعض المخلوقات لاحنسياً والبعض الآخر جنسياً والبعض الآخر يحدث فيه كلا النوعين .

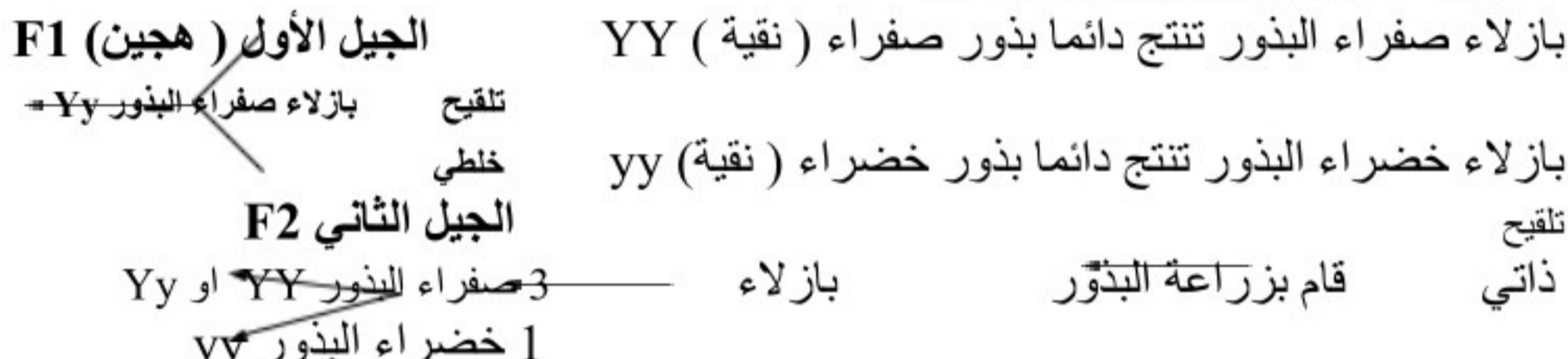
- 1- في التكاثر اللاجنسي : يرث الفرد نفس صفات الأم فتنتج أفراد مطابقة للأم .
 2- في التكاثر الجنسي : ترث الأفراد الناتجة صفات من الأب ومن الأم وهذا يؤدي إلى إنتاج سلالة جديدة وتنوع وراثي .

{الوراثة mendelian} {كيف بدأ علم الوراثة}

- * **علم الوراثة** : هو العلم الذي يدرس انتقال الصفات الوراثية من الآباء إلى الأبناء .
 - عام 1866م اختار مندل نبات البازلاء لدراسة الوراثة عليه للأسباب التالية :
 1- سهولة زراعته ونموه وإنجابه المستمر لأفراد تحمل شكلاً واحداً من الصفة .
 2- يتكرر بالتلقيح الذاتي (الأمساج المذكرة تلقيح الأمساج المؤنثة في الزهر نفسها)
 3- يمكن أن يتكرر بالتلقيح الخلطي يدوياً .

{وراثة الصفات}

***تجربة مندل :** انظر شكل 7 - 4 صفحة 119



* الملاحظات والاستنتاجات من التجربة :

- 1- أن كل صفة لها شكلان يتحكم في كل شكل عامل يسمى (الجين المتقابل).
- 2- **الصفة السائدة :** هي الصفة التي ظهرت في الجيل الأول F1 (الجين المسئول عنها هو الجين السائد).
- 3- **الصفة المتردية:** هي الصفة التي لم تظهر في الجيل الأول F1 (الجين المسئول عنها هو الجين المتردي)
- 4- جين الصفة السائدة يرمز له بأول حرف من الكلمة الانجليزية التي تدل عليه (حرف كبير Y وجين الصفة المتردية بالحرف نفسه ولكنها (حرف صغير y).
- 5- كل صفة تمثل بجينين متقابلين أي بحروفين ويسمى (الطراز الجيني) وهو المسئول عن تكوين الطراز الشكلي (المظاهري) وهي الصفة التي نراها بالعين .
 [لا يشير الطراز الشكلي دائمًا إلى نوع الجينات فالبذور الصفراء لها طرازان جينيان (YY) أو (Yy)].
- 6- **متماشل الجينات (النقي) :** هو المخلوق الذي يحمل زوجاً من الجينات المتقابلة المتشابهة لصفة محددة (أما سائدان YY أو مترديان yy).
- 7- **غير متماشل الجينات (الهجين أو الخليط) :** هو المخلوق الذي يحمل زوجاً من الجينات المتقابلة المختلفة لصفة محددة (أحدهما سائد والأخر متردي (Yy)).

*** قانون انعزال الصفات :** انظر شكل 8 - 4 صفحة 121

[أن كل صفة تمثل بزوج من الجينات المتقابلة ينفصلان (ينعزلان) عند الانقسام المنصف بحيث يحتوي كل مشيخ (جاميت) على جين واحد فقط من هذا الزوج] .
- تتحد الجينات المتقابلة مرة أخرى عند الإخصاب .

*التلقيح أحادي الصفة : أنظر شكل 9 - 4 صفحة 122

وهي عملية التلقيح التي يحدث فيها التزاوج بين جينات صفة واحدة لنباتين مختلفين .
- في الجيل الأول F1 نتجت بذور صفراء هجين (Yy).
- في الجيل الثاني F2 عندما قام بالتلقيح الذاتي نتجت بذور صفراء وخضراء بنسبة (3 : 1) والطرز الجينية المحتملة هي yy , Yy , YY بنسبة (1 : 2 : 1) .

*التلقيح ثائي الصفة : أنظر شكل 10 - 4 صفحة 122

وهي عملية التلقيح التي يحدث فيها التزاوج بين جينات صفتين أو أكثر لنباتين مختلفين .
- حيث قام مندل بتلقيح بازلاء بذورها صفراء مستديرة (نقية) طرازها الجيني YY RR مع بازلاء بذورها خضراء مجعدة (نقية) طرازها الجيني yy rr .
فنتج الجيل الأول بازلاء بذورها صفراء مستديرة (هجين) طرازه الجيني YyRr .
- صفة اللون الأصفر سائدة على الأخضر وصفة الاستداره سائدة على المجعدة .

*قانون التوزيع الحر: أنظر إلى شكل 12 - 4 صفحة 124

إذا تزاوج فردان مختلفان في أكثر من زوج من الصفات المتقابلة فإن كل زوج من الجينات الخاصة بهذه الصفات يتوزع توزيعاً حرّاً أو مستقلاً (عشوائياً) عند تكوين الجاميات (الأمشاج)
- استنتاج مندل هذا القانون بعد ما لاحظ التالي :
1- لاحظ مندل أن صفة الاستداره ليست ملزمة لللون الأصفر حيث ظهرت بذور خضراء مستديرة .
2- لاحظ مندل أن صفة التجعد ليست ملزمة لللون الأخضر حيث ظهرت بذور صفراء مجعدة .
3- إذاً كل صفة تتوزع حرة (مستقلة) عن الأخرى .

{مربع بانيت }

الذي وضعه الدكتور ريجينالد بانيت عام 1900 هـ حيث سهل تتبع الطرز الجينية المحتملة .

*مربع بانيت - التلقيح أحادي الصفة : أنظر شكل 11 - 4 صفحة 124
لتجربة استطاعة ثني اللسان .

*مربع بانيت - التلقيح ثائي الصفة : أنظر شكل 12 - 4 صفحة 124

{ الاحتمالات في الوراثة }

- على حسب مبدأ الاحتمالات . قد لا تتطابق البيانات الحقيقية مع النسب المتوقعة .
- لذلك لم تكن نتائج مندل مساوية تماماً للنسبة (1 : 3 : 3 : 9) في شكل 12 - 4 صفحة 124
ومع ذلك فإن عدد كبيراً من الأبناء يطابقون النتائج المتوقعة .

{ ارتباط الجينات وتعدد المجموعات }

يعد عبور الجينات (العبور الجيني) مصدراً للتنوع الوراثي .

{ التراكيب الجينية }

*التركيب الجيني الجديد :

هو مزيج من الجينات التي تنتج عن العبور الجيني والتوزيع الحر لها .
- يمكن حسابها بهذه المعادلة : (2^n) حيث n : عدد أزواج الكروموسومات .
أمثلة :

- 1- نبات البازلاء (تحتوي على 7 أزواج من كروموسومات $128 = 2^7$ للشيخ الذكري + 128 للأنثوي إذا النتائج $(128 \times 128) = 16384$) أو (16384).
- 2- الإنسان $(2^{23} \times 2^{23}) = 4 \times 10^{23}$ أو (أكثر من 70 ترليون).

{ ارتباط الجينات }

*الجينات المرتبطة : هي الجينات التي تقع بالقرب من بعضها على الكروموسوم نفسه .
- عادة تنتقل هذه الجينات معاً (قطعة واحدة) أثناء الانقسام المنصف لذلك (لا ينطبق عليها قانون مندل الثاني [التوزيع الحر])
- أحياناً لا تنتقل معاً بل يمكن أن تنفصل أثناء العبور الوراثي في الانقسام المنصف

* خرائط الكروموسومات :

انظر شكل 14 - 4 صفحة 127 .

- خريطة الكروموسومات هي ترتيب الجينات على الكروموسوم .

- أول خريطة كانت عام 1913م لذبابة الفاكهة .

- يتم رسم الخريطة باستخدام بيانات العبور الجيني .

- كلما زاد تكرار حدوث عملية العبور الوراثي ازداد تباعد الجينات عن بعضها .

- وكلما ازدادت التباعد بين الجينات ازدادت نسبة عملية العبور .

- وحدة خريطة واحدة : هي المسافة بين جينين على الكروموسوم .

{ تعدد المجموعة الكروموسومية }

*المخلوقات متعددة المجموعة الكروموسومية :

هو المخلوق الذي تحتوي خلاياه على مجموعة كروموسومية أو أكثر إضافية على المجموعة الثنائية التي يحملها .

انظر شكل 15 - 4 صفحة 129 .

أمثلة :

1- ديدان الأرض والأسماك (3n) ولكن في الإنسان يعد ذلك قاتلاً .

2- القمح (3) - الشوفان (4) - قصب السكر (8n)

- لوحظ أن النباتات متعددة المجموعة الكروموسومية كبيرة في الحجم وأكثر صلابة وحيوية .

الفصل الخامس —

{ الوراثة المعقدة والوراثة البشرية }

{ الأنماط الأساسية لوراثة الإنسان }

يمكن توضيح وراثة صفة ما لعدة أجيال بواسطة مخطط السلالة .

{ اختلالات وراثية متتحية }

انظر جدول 1-5 صفحة 142 .

*الصفة المتتحية : تظهر إذا كان الفرد متماثل الجينات المتتحية لتلك الصفة

(كلا الجينين متتحيين) ولا تظهر إذا كان يحمل على الأقل جين سائد لتلك الصفة .

* حاملاً للصفة : هو الفرد الذي يكون غير متماثل الجينات لاختلال وراثي متتح (يحمل جين

سائد وآخر متتحي للصفة) لا تظهر عليه الأعراض ولكنه حامل للصفة .

* أمثلة على اختلالات وراثية متتحية : انظر جدول 2 - 5 صفحة 143 .

- أ - التليف الكيسي
ب - المهاق
ج - الجلاكتوسيميا
د - مرض تاي - ساكس
- { اختلالات وراثية سائدة }**

هي الإختلالات التي سببها جينات سائدة .
إذا الشخص السليم هو الذي تكون جيناته المتماثلة لهذه الصفة متتحية .

- * **أمثلة على اختلالات وراثية سائدة :** انظر جدول 3 - 5 صفحة 144
أ - مرض هنتنجرتون
2- عدم نمو الغضروف (القمة)

{ مخطط السلالة }

* **مخطط السلالة :** انظر شكل 1 - 5 صفحة 145

هو مخطط يبين تاريخ العائلة يستخدم لدراسة الأنماط الوراثية لصفة محددة عبر أجيال عدّة
ويمكن استخدامه لتوقع الاختلالات في الأبناء القادمين .

* **طريقة اعداد المخطط :** انظر شكل 1 - 5 صفحة 145

- 1 - يمثل الذكور بمربيعات والإثاث بدوائر .
- 2- الذين تظهر عليهم الصفة (المرض) مربيعات أو دوائر مظللة باللون الغامق .
- 3 - الذين لا تظهر عليهم الصفة (المرض) مربيعات أو دوائر غير مظللة باللون الغامق.
- 4 - الذين لا تظهر عليهم الصفة ولكنهم حاملين للمرض بمربيعات أو دوائر نصفها مظلل باللون الغامق
- 5 - الخط الأفقي بين الرموز يشير إلى الآباء ، و الأبناء أسفل منه
- 6 - تستخدم الأرقام الرومانية لترقيم الأجيال (I,II)
- 7 - تستخدم الأرقام الانجليزية لترتيب الأولاد حسب ولادتهم
- ماذا يعني (II3) في شكل 1-5 صفحة 145 ??

{ تحليل مخطط السلالة }

* انظر إلى شكل 5-2 صفحة 146 لمرض وراثي متتحي (مرض تاي - ساكس)

* انظر إلى شكل 5-3 صفحة 146 لمرض وراثي سائد (مرض تعدد الأصابع)

- حل هذا المخطط ثم حاول ان تستنتج الطرز الجينية للأباء و الأبناء .

* **استنتاج الطرز الجينية من (مخطط السلالة) :**

- 1 - يمكن للمستشار الوراثي تحديد الطرز الجينية للعائلة بدراسة الطرز الشكلية (المظهرية) للعائلات .
- 2 - يمكن للمستشار الوراثي تحديد النمط (الصفة) الوراثي هل هو سائد أو متتحي . فالصفة السائدة تظهر في الطراز الشكلي بينما الصفة المتتحية لا تظهر إلا اذا كان الفرد متماثل الجينات المتتحية (أي يحمل جينان متتحيان أحدهما من الأب و الآخر من الأم) .

* **توقع الاختلالات :**

تتبع الاختلالات الوراثية في الإنسان أمر صعب لأن كل جيل يحتاج إلى عقود حتى يكتمل .
لذا فـ الاحتفاظ بسجلات للعائلات يساعد العلماء على تحليل مخطط السلالة ومن ثم توقع الاختلالات .

{ الأنماط الوراثية المعقدة }

لا تتطبق الوراثة التي وصفها مندل على وراثة الصفات المعقدة .

{السيادة غير التامة }

* السيادة غير التامة (الناقصة) :

هو نمط وراثي معقد حيث ينتج طراز شكلي وسطي مختلف يجمع بين صفات الآباء .

* مثال : انظر شكل 4 - 5 صفحة 149

((تزاوج نبات شب الليل ذو الأزهار الحمراء RR مع ذو الأزهار البيضاء rr))
حيث نتج الجيل الأول (F1) غير متماثل الجينات (غير نقى) (هجين) طرازه الشكلي مختلف فالازهار لونها وردي .

{ السيادة المشتركة }

* السيادة المشتركة :

هو نمط وراثي معقد يحدث عندما لا يسود جين على آخر . ويظهر أثر كلا الجينين عندما يكون الطراز الجيني لصفة ما غير متماثل الجينات .

* أمثلة :

أ - مرض أنيميا الخلايا المنجلية : انظر شكل 5 - 5 صفحة 150

وهو مرض ينبع عن تغير في الهيموجلوبين (البروتين المكون لخلايا الدم الحمراء) فتصبح ذات شكل منجلي وهذا يقلل فاعليتها على نقل الأكسجين .

- الأفراد غير متماثلين الجينات (غير النقين) دمائهم تحمل خلايا دم حمراء طبيعية ومنجلية في الوقت نفسه .

ب - مرض أنيميا الخلايا المنجلية والمalaria : انظر شكل 5 - 5 صفحة 150

لوحظ في أفريقيا أن الأفراد غير متماثلي الجينات لمرض أنيميا الخلايا المنجلية يكثر عددهم ؟ وهم أعلى مقاومة لمرض المalaria .

لذلك يعيشون ويورثون صفة الأنيميا المنجلية ولذلك يستمر المرض في التزايد .

{ الجينات المتعددة المتقابلة }

* الجينات المتعددة المتقابلة :

هو وجود أكثر من جينين متقابلين لصفة معينة .

* أمثلة :

أ - فصائل الدم : نظام (ABO) : انظر شكل 6 - 5 صفحة 151

1 - فصائل الدم هي (O, AB , B , A).

2 - تحدد بثلاث أشكال من الجينات المتقابلة (علامات) (I^A و I^B سائدان) و (i متحي) .

3 - فصيلة الدم A طرازه الجيني (I^A I^A نقى) (i I^A هجين) .

ـ فصيلة الدم B طرازه الجيني (I^B I^B نقى) (i I^B هجين) .

ـ فصيلة الدم AB طرازه الجيني I^AI^B .

ـ فصيلة الدم O طرازه الجيني ii .

4 - العامل الريزيسي (RH) : وهو بروتين على خلايا الدم .

حيث أن RH⁺ سائد على RH⁻ .

ب - لون الفراء للأرانب : انظر شكل 7 - 5 صفحة 152

يسسيطر على لون فراء الأرانب أربع جينات هي :

1 - الجين C أسود سائد على c أبيض متحي .

2 - الجين ch الشانشيلا سائد على ch الهيميلايا متحي .

3 - إذا تسلسل السيادة هو : من اليسار لليمين .

$$C > c^{ch} > c^h > c$$

{ تفوق الجينات }

* **تفوق الجينات** : هو عندما يوجد جين يخفي صفة جين آخر .

- * مثال : لون فراء الكلاب : أنظر شكل 5 - 8 صفحة 153
- يختلف لون الفراء من الأصفر إلى الأسود ويتردج من الغامق إلى الفاتح ، ويتحكم في لون الفراء مجموعات من الجينات المتنقابلة :
- 1- E (صبغة غامقة) سائد على e (لا توجد صبغة) .
- 2- B (درجة اللون الغامق) من الصبغة سائد على b .
- الجين e يخفي آثار الجين B

{ تحديد الجنس }

- تحتوي الخلايا الجسمية على 46 كروموسوم (23 زوج)
- 22 زوج تسمى الكروموسومات الجنسية .
- زوج واحد يسمى الكروموسومات الجنسية وهي التي تحدد الجنس (ذكر أم أنثى) ، و
- كروموسوات هذا الزوج على نوعين هما: X و Y : (الأنثى XX) و (الذكر XY)
- ويحدد ذلك نوع الحيوان المنوي الذي يلتقي بالبويضة عند الإخصاب .

{ تعويض الجرعة - تبديل الكروموسوم }

- الأنثى تحتوي على 22 زوج من الكروموسومات الجنسية + زوج من الكروموسومات الجنسية هو (XX).
- الذكر يحتوي على 22 زوج من الكروموسومات الجنسية + زوج من الكروموسومات الجنسية هو (XY) .
- بما أن كروموسوم X أكبر من Y فهو يحمل عدد جينات أكثر .
- ولتعويض الجرعة (الفرق) ، في الأنثى يتوقف عمل أحد كروموسومات X في كل خلية جسمية أنثوية .

* **توقف عمل الكروموسوم** : أنظر شكل 10 - 5 صفحة 154

- ألوان فرو قط الكاليكو سببها توقف العمل العشوائي لクロموسوم X .
- ألوان الفرو تعتمد على كروموسوم X النشط .
- البقع البنية سببها توقف كروموسوم X الذي يحمل الجين المسؤول عن لون الفرو الأسود .
- البقع السوداء سببها توقف كروموسوم X الذي يحمل الجين المسؤول عن لون الفرو البني

* **أجسام بار** : أنظر شكل 11 - 5 صفحة 154

- هو تركيب غامق اللون في النواة وهو عبارة عن كروموسوم X المتوقف عن العمل في الأنثى .
- سمي بجسم بار نسبة إلى العالم الكندي موري بار حيث شاهد كروموسومات X التي توقفت عن العمل في إناث قطط الكاليكو .

{ الصفات المرتبطة مع الجنس }

* **الصفات المرتبطة مع الجنس** :

هي صفة تتحكم فيها جينات محمولة على الكروموسوم الجنسي X .

- وبما أن للذكور كروموسوم X واحد فإن الصفات المتنحية المرتبطة مع الجنس تظهر فيهم وأما الإناث فالكروموسوم X الثاني قد يمنع أو يقل ظهور الصفة المتنحية .
- مثل عمي اللونين الأحمر والأخضر - نزف الدم (الهيموفيليا) .

* **عمي اللون الأحمر - الأخضر** : أنظر شكل 12 - 5 صفحة 155

- مرض مرتبط بالجنس يكثر في الذكور ويقل في الإناث .
- الشخص المصاب لا يستطيع التمييز بين اللونين الأحمر والأخضر .
- جين أظهر هذا المرض متاحي محمول على الكروموسوم X .
- ادرس مربع بانيت لأم حاملة للمرض ($X^b X^b$) و أب سليم ($X^B Y$) .

* نزف الدم (هيمو فيلبيا) :

- مرض مرتبط بالجنس يكثر في الذكور ويقل في الإناث .
- الشخص المصاب عند الجروح يتاخر تجلط الدم مما يسبب استمراية النزيف .
- وعادة يموت في سن مبكرة (حتى أكتشف البروتين الضروري لتجلط الدم وأعطي للمرضى ولكن الأمراض التي تنتقل مع نقل الدم مثل الكبد الوبائي من النوع C والإيدز اخذت تنتقل لهم حتى عام 1990 حيث أكتشفت طرق أكثر أمناً لنقل الدم .
- جين أظهر المرض متاحي محمول على الكروموسوم X .

* الصفات المتأثرة بالجنس :

- هي صفة تتحكم فيها جينات محمولة على الكروموسومات الجسمية ولكنها تتأثر بالجنس .
- مثلاً مرض الصلع (سائد في الذكور ومتاحي في الإناث) . فيكتي ليظهر في الرجل أن يكون غير متماثل (غير نقى) بينما في الأنثى لا يظهر إلا إذا كانت متماثلة الجينات المتلاحية (نقية) .

{ الصفات المتعددة الجينات }

* الصفة متعددة الجينات :

- هي الصفة التي تنتج عن تفاعل جينات متعددة .
- أمثلة : (لون الجلد - لون العيون - طول القامة - نمط بصمة الإصبع) .
 - **لون الجلد** : انظر شكل 13 - 5 صفحة 156
لاحظ أن هذا النوع من الصفات عند رسم منحني تكرار الجينات يكون المنحني شبيه بالجرس (حيث الطرز الشكلية في الوسط أكثر من الطرز الشكلية في الأطراف)

{ التأثيرات البيئية }

- يمكن للعوامل البيئية أن تؤثر في الطرز الشكلية للفرد .

أمثلة :

- 1 - قابلية الإصابة بمرض القلب وراثية ولكن تتأثر بالعوامل البيئية من غذاء ورياضة .
- 2 - معظم النباتات الزهرية لا تنتج أزهاراً من دون أشعة الشمس وقد تفقد أوراقها لنقص الماء .
- 3 - **القطه السياامية** شكل 14 - 5 صفحة 157
الجين المسؤول عن إنتاج لون الصبغة في الفرو يعمل في البرد فقط .
(لذا تكون المناطق الأبرد في جسم القط أغمق لوناً من المناطق الأدفأ حيث يكون إنتاج الصبغة متوقفاً) .

{ دراسة التوائم }

انظر شكل 15 - 5 صفحة 158

التوائم المتطابقة متماثلة وراثياً . هي تساعد العلماء على فصل التأثيرات الجينية عن التأثيرات البيئية .

- الصفة التي تظهر بكثرة في التوائم المتطابقة تتحكم فيها الوراثة .
- الصفة التي تظهر بشكل مختلف في التوائم المتطابقة تتأثر بالبيئة بشكل قوي .
- نسبة التوائم الذين تظهر فيهم صفة معينة تسمى معدل التوافق .
- الفروق الكبيرة بين التوائم الشقيقة والتوائم المتطابقة تبين حجم التأثير الوراثي .

{ الكروموسومات ووراثة الإنسان }

يمكن دراسة الكروموسومات باستخدام المخطط الكروموسومي.

{ المخطط الكروموسومي }

***المخطط الكروموسومي** : أنظر شكل 16 - 5 صفحة 159

هو رسم دقيق تترتب فيه الكروموسومات المتماثلة تنازلياً حسب حجمها.

- حيث يمكن التقاط صورة واضحة بالمجهر للكروموسومات عندما تتكثف في الطور الإستوائي ويصبح كل كروموسوم مكون من كروماتيدين شقيقين.

- شكل 16 - 8 صفحة 231: لاحظ في المخطط الكروموسومي أن الـ 22 زوج من الكروموسومات الجسمية متطابقة في الذكر والأنثى وزوج الكروموسومات الجنسية لا يتطابق.

{ القطع الطرفية (التيلوميرات) }

***القطع الطرفية** : هي الأغطية الواقية التي تغطي أطراف الكروموسومات وتتكون من DNA مرتبطة ببروتين لها دور في الهرم والشيخوخة.

{ عدم انفصال الكروموسومات }

***عدم انفصال الكروموسومات** : أنظر شكل 17 - 5 صفحة 161

هو أن لا تنفصل الكروماتيدات الشقيقة بالشكل الصحيح أثناء الانقسام الخلوي فتنتج أمشاج تحتوي على أعداد غير طبيعية من الكروموسومات.

- أما أن يحدث نقص أو زيادة لعدد الكروموسومات في الأمشاج المتكونة ، فعندما يخصب مشيخ مثيجاً آخر تكون اللافحة التي تكون بالنسبة لذلك الزوج من الكروموسومات اما :

(ثلاثة المجموعة الكروموسومية أو أحادية المجموعة الكروموسومية).

- عادة هذه الاختلالات تكون قاتلة.

***أمثلة :**

أ - متلازمة داون : أنظر شكل 18 - 5 صفحة 162

- يحدث في الإناث والذكور.

- يزداد اصابة المواليد بزيادة عمر الأم (حيث يزداد 6 % في الأمهات اللاتي تزيد أعمارهن عن 45) .

- سببه اضافة كروموسوم جسيمي إلى الزوج رقم 21 لذلك تسمى (ثلاثة المجموعة الكروموسومية 21) .

- اعراضه (تأخر عقلي - اضطراب قلبي - قوام قصير)

ب - مرض تيرنر : أنظر جدول 4 - 5 صفحة 162

- يحدث في الإناث فقط.

- سببه نقصان أحد الكروموسومات الجنسية فتصبح الأنثى X بدلاً من XX.

ج - مرض كلينفلتر : أنظر جدول 4 - 5 صفحة 162

- يحدث في الذكور فقط

- سببه زيادة كروموسوم X إلى الكروموسومات الجنسية فيصبح الذكر XYY بدلاً من XY.

{ الفحص الجنيني }

هي الفحوصات التي تجري أثناء الحمل للأجنة لتأكد من عدم وجود اختلالات وراثية.

- أنظر جدول 5 - 5 صفحة 163 لمعرفة أنواع الفحوصات وفوائدها.

— الفصل السادس —

{ الوراثة الجزيئية }
 { المادة الوراثية }

تطلب اكتشاف DNA بوصفه شفرة وراثية إجراء العديد من التجارب .
 } اكتشاف المادة الوراثية {

- المعلومات الوراثية محمولة على الكروموسومات .
- الكروموسوم يتكون من DNA وبروتين .
- حاول العلماء على مدى سنوات تحديد مصدر المعلومات هل هو (البروتين أم الـ DNA)

* العالم جريفيث عام 1928م : أنظر شكل 1 - 6 صفحة 176
 أجرى جريفيث تجربة على سلالتين من بكتيريا المكورات السلبية الرئوية هما :
 أ - سلالة ملساء (S) : محاطة بغلاف من السكريات تسبب مرض التهاب الرئة .
 ب - سلالة خشنة (R) : غير محاطة ولا تسبب المرض .

- خطوات التجربة : أنظر شكل 2 - 6 صفحة 177
- 1- حقن الفأر بالسلالة (S) الحية فمات الفار .
- 2- حقن الفأر بالسلالة (R) الحية فبقى الفأر حياً .
- 3- حقن الفأر بالسلالة ((S) الميتة (بواسطة الحرارة) فبقى الفأر حياً .
- 4- حقن الفأر بخلط من السلالة ((S) الميتة وسلالة (R) الحية فمات الفأر .

الاستنتاج :

استنتج جريفيث أن هناك تحول من البكتيريا (R) الخشنة إلى البكتيريا (S) الملساء (كانت هذه بداية البحث في عوامل التحول).

* العالم أفري عام 1944م :
 أكتشف هو وزملاؤه الجزيء الذي حول البكتيريا من السلالة R إلى السلالة S .
خطوات التجربة :

- 1- عزل أفري من خلايا البكتيريا S الميتة جزيئات مختلفة مثل (DNA وبروتين ودهون) .
- 2- عرض خلايا البكتيريا (R) إلى هذه الجزيئات كل على حدة .
- 3- لاحظ أن البكتيريا (R) التي تعرضت إلى DNA تحولت إلى بكتيريا S والأخرى لم تحول .

الاستنتاج :

استنتج أفري أنه عندما قام جريفيث بقتل البكتيريا S تحررت منها جزيئات الـ DNA وانتقلت إلى البكتيريا R مما أدى إلى تحولها إلى البكتيريا S .

* العالمان هيرشي وتشيس عام 1952م:

- وفرا دليلاً حاسماً على أن الـ DNA هو عامل التحول .
- اجريا تجربتهما على الفيروس الأكل للبكتيريا هذا الفيروس يتكون من (بروتين + DNA فقط)
- وهو لا يستطيع أن يتکاثر بمفرده بل يجب أن يحقن مادته الوراثية داخل خلية حية .
- استعملوا العلامات المشعة لتتبع الـ DNA والبروتين ومنها :

1- الفسفور المشع P³²: لأن الـ DNA يحتوي على الفسفور فسيصبح مشعاً بينما لن يصبح البروتين مشعاً .

2- الكبريت المشع S³⁵: لأن البروتين يحتوي على كبريت فسيصبح مشعاً بينما لن يصبح الـ DNA مشعاً .

* **خطوات التجربة :** أنظر شكل 3 - 6 صفحة 178

- 1- تم تقسيم الفيروسات إلى مجموعتين الأولى ذات فسفور مشع (DNA مشع) .
- والثانية ذات كبريت مشع (بروتين مشع) وجعلاهما تهاجمان البكتيريا .

2- فحصت البكتيريا المصابة في المجموعة الأولى ووجد أن المادة المشعة (DNA) للفيروس حقنت داخل الخلية ثم تكاثرت الفيروسات وخرجت وهي تحتوي على فسفر مشع P^{32} ((إذا الـ DNA هو الذي يحمل المعلومات الوراثية)).

3- فحصت البكتيريا المصابة في المجموعة الثانية ووجدت المادة المشعة (البروتين للفيروس) بقيت خارج الخلية البكتيرية ثم تكاثرت الفيروسات وخرجت .

- الإستنتاج :

إذا الـ DNA وليس البروتين هو المسؤول عن حمل المعلومات الوراثية التي تنتقل من جيل لآخر في الفيروسات .

{ تركيب DNA }

***النيوكليوتيدات :** انظر شكل 4 - صفحة 179

- الذي حدد التركيب الأساسي للنيوكليوتيدات هو عالم الكيمياء الحيوية ليفين .

- كما درسنا في الفصل الأول الأحماض النووية نوعين هما :

1- DNA يتكون من نيوكلويوتيدات تحتوي على (سكر خماسي رايبوز منقوص الأكسجين و مجموعة فوسفات وأحدى أربع قواعد نيتروجينية هي : سايتوسين C ، جوانين G ، أدنين A ، ثايمين T) .

2- RNA يتكون من نيوكلويوتيدات تحتوي على (سكر خماسي رايبوز ومجموعة فوسفات واحدى أربع قواعد نيتروجينية هي : سايتوسين C ، جوانين G ، أدنين A ، يوراسيل U)

- ملاحظات :

1- الجوانين G والادنين A : قواعد نيتروجينية ثنائية الحلقات وتسمى قواعد البيورين .

2- السايتوسين C والثايمين T واليوراسيل U : قواعد نيتروجينية أحادية الحلقات وتسمى قواعد بيريميدين .

***العالم تشارجاف :** انظر شكل 5 - صفحة 180

- حل السايتوسين والجوانين والثايمين والادنين في الـ DNA لأنواع مختلفة وتوصل إلى أن (كمية السايتوسين تساوي كمية الجوانين وكمية الأددين تساوي كمية الثايمين)

- فاستنتج قاعدة سماها (قاعدة تشارجاف) : وهي $G=C$ و $A=T$.

أو (كمية البيورينات تساوي كمية البيريميدينات) .

***تشتت الأشعة السينية :** انظر شكل 6 - صفحة 180

- استخدم ويلكنز وفرانكلين تقنية تسمى (تشتت الأشعة السينية) حيث يتم تصويب الأشعة السينية (X-Ray) على جزيء الـ DNA .

- تم إلتقاط الصورة المشهورة بـ (الصورة رقم 51) والتي وضحت أن الـ DNA عبارة عن جزيء مزدوج من سلسلتين من النيوكليوتيدات الملتفة حول بعضها حلزونياً .

***العالمان واطسن وكريك :** انظر شكل 7 - صفحة 181

- شاهدا صورة فرانكلين لتشتت الأشعة السينية واستخدام بيانات فرانكلين و تشارجاف ثم قاسا عرض الجزيء الحلزوني والمسافة بين القواعد النيتروجينية .

- ثم قاما بعمل نموذج للـ DNA اشتمل على الخصائص التالية :

1- سلسلتين تتكونان من سكر الرايبوز منقوص الأكسجين وفوسفات بشكل متبدال .

2- يرتبط السايتوسين مع الجوانين بثلاث روابط هيدروجينية .

3- يرتبط الثايمين مع الأددين برابطتين هيدروجينيتين .

* تركيب DNA:

- يشبه السلم الملتوى حيث أن :

- 1- السكر منقوص الأكسجين والفوسفات المتبادل يمثل (حاجز السلم).
- 2- أزواج القواعد النيتروجينية (C , A , G , T) تمثل (درجات السلم) .
- كمية قواعد البيريميدينات تساوي كمية قواعد البيورينات (C+T=G+A)

* الترتيب (ترتيب سلسلة DNA)

(انظر شكل 8 - 6 صفحة 182)

- يمكن ترقيم سلسلة DNA بترقيم ذرات الكربون في جزيئات السكر مثلاً 5' (خمسة شرطة)
- ترقم السلسلة الأولى على عدد جزيئات السكر ثم ترقم السلسلة الثانية الموازية في الإتجاه المعاكس ويسمى ذلك (المترادي المتعاكس) فمثلاً الأولى من 5' إلى 3' بينما الأخرى من 3' إلى 5' .

* تركيب الكروموسوم:

(انظر شكل 9 - 6 صفحة 183)

- جزيء الـ DNA يوجد في المخلوقات الحية :

- 1- بدائية النواة : في السيتوبلازم على شكل حلقة .
- 2- حقيقة النواة : في النواة على شكل سلسلة .

- يتكون الكروموسوم الواحد في الإنسان من (51 إلى 245 مليون نيوكليوتيد) ولو بسطت 140 مليون نيوكليوتيد بخط مستقيم لأصبح طولها 5 سم . فكيف تترتب داخل خلية مجهرية ؟
- تلف سلسلة DNA على مجموعة من البروتينات تسمى الهيستونات مكونة جسيماً نورياً يسمى (نيوكليوسوم) حيث تجذب الشحنة السالبة لمجموعة الفوسفات في الـ DNA مع الشحنة الموجبة للهستونات .
- ثم تجتمع النيوكليوسومات معاً لتكون أليافاً كروماتينية يلتقي بعضها على بعض مكونة الكروموسوم .

{ تضاعف DNA }

يتضاعف DNA بتكوين سلسلة جديدة متممة للسلسلة الأصلية .

{ تضاعف DNA شبه المحافظ }

التي اقتراها العالمان واطسن وكريك .

* التضاعف شبه المحافظ :

(انظر شكل 10 - 6 صفحة 184)

هو أن يتضاعف جزيء DNA إلى جزيئين كل جزيء يتكون من سلسلة أصلية وسلسلة جديدة .

* خطوات (مراحل) التضاعف شبه المحافظ :

(انظر شكل 11 - 6 صفحة 185)

ثلاث مراحل هي (فك الالتواء - ارتباط القواعد في أزواج - إعادة ربط السلسل)

أ- فك الالتواء :

1- يتم فصل سلاسل الحازون المزدوج لـ DNA إلى سلسلتين منفردتين إحداهما تسمى الرئيسية والأخرى الثانوية (بواسطة إنزيم فك الالتواء (هيليكيز)) .

2- ولضمان بقاء السلسلتين منفصلتين ترتبط بالـ DNA بروتينات تسمى (البروتينات المرتبطة مع السلاسل المنفردة) ثم يتم إضافة قطعة صغيرة من RNA تسمى (قطعة RNA الأولية أو الباديء) بواسطة إنزيم RNA الباديء .

ب- ارتباط القواعد في أزواج :

1- يحفز إنزيم بلمرة DNA إضافة النيوكليوتيدات المناسبة لسلسلة الـ DNA بحيث يكون ارتباط القواعد النيتروجينية كالتالي (A مع T و C مع G)

2- تصنع السلسلتان بطرقتين مختلفتين :

- السلسلة الرئيسية : يزداد طولها عندما يتم فك الالتواء في اتجاه شوكة التضاعف حيث يتم انتاج السلسلة باضافة النيوكليوتيدات بشكل متواصل إلى النهاية .

- السلسلة الثانوية : يزداد طولها في عكس اتجاه شوكة التضاعف حيث يتم انتاج السلسلة بشكل غير متواصل (متقطع) وفي صورة قطع تسمى (قطع اوكيازاكي) ثم يتم ربط قطع اوكيازاكي ببعضها بواسطة إنزيم ربط DNA (حيث يبلغ طول كل قطعة من اوكيازاكي نحو 100 - 200 نيوكلويتيد) .

* ملاحظة : بما أن احدى السلاسل تصنع بشكل متواصل والاخرى بشكل غير متواصل فإن تضاعف DNA يسمى شبه المتقطع أو (شبه المحافظ)

ج - إعادة ربط السلاسل :

- بواسطة إنزيم بلمرة DNA يتم اضافة النيوكليوتيدات واستبدال قطعة RNA البادي بنيوكلويتيد .

- ثم يقوم إنزيم ربط DNA بربط السلاسلتين معاً .

{ RNA و DNA والبروتين }

تنسخ شفرات DNA في صورة RNA الذي يتحكم بدوره في بناء البروتين .

{ المبدأ الأساسي }

* جزي DNA : عبارة عن شريط مزدوج من سلاسلتين حلزونيتين داخل النواة .

* جزي RNA : عبارة عن شريط من سلسلة واحدة (منفردة (غالباً)) .

- لـ RNA ثلاثة أنواع هي : انظر جدول 2 - صفحة 187

1- RNA الرسول (mRNA) : وهو سلسلة طويلة من النيوكليوتيدات وهي المتممه لأحدى سلاسل DNA .

2- RNA الرايبيوسومي (rRNA) : وهو الذي يرتبط مع البروتينات في السيتوبلازم لبناء الرايبيوسومات .

3- RNA الناقل (tRNA) : وهو قطع صغيرة من النيوكليوتيدات تنقل الأحماض الأمينية إلى الرايبيوسومات .

{ عملية صنع البروتين }

* ملخص مختصر جداً لعملية صنع البروتين :

1- تنفصل سلاسلتا DNA عن بعضهما .

2- تعمل احدى السلاسلرين (كقالب) لتكوين RNA المراسل (mRNA) الذي يحمل الشفرة الوراثية (الكودون) نفسها الموجودة على DNA .

3- ينفصل mRNA ليخرج إلى السيتوبلازم عبر ثقب الغشاء النووي ويستقر على أحد الرايبيوسومات الموجودة على الشبكة الأندوبلازمية .

(الرايبيوسوم هو المصنوع الذي يتم فيه صنع البروتين)

4- الحمض RNA الناقل (tRNA) يحمل حمضاً أمينياً في طرف وشفرة وراثية على الطرف الآخر .

5- يرتبط كل tRNA بمكان ما على mRNA على حسب شفرته .

6- تتحد الأحماض الأمينية المحمولة على tRNA بروابط ببتيدية مكونة سلسلة من الأحماض الأمينية أي مكونة (بروتين) .

* شرح مفصل لعملية صنع البروتين *

* أولاً : عملية النسخ : انظر شكل 12 - 6 صفحة 188

- 1- ينفك التواء DNA جزئياً في النواة .
- 2- ثم يرتبط به إنزيم بلمرة RNA الذي يحفز بناء RNA المراسل (mRNA).
- 3- بحيث كلما انفك سلسلة DNA قام إنزيم بلمرة RNA ببناء mRNA في الاتجاه 3' إلى 5' .
- 3- تسمى السلسلة التي يقرؤها إنزيم بلمرة RNA بـ (السلسلة الأساسية) ، وتسمى السلسلة mRNA التي صنعها بـ (السلسلة المتممة لنيوكليوتيدات DNA)
- 4- تُصنع نسخة mRNA في الاتجاه 5' إلى 3' (حيث يحل اليوراسيل U بدلاً من الثايمين T عند بناء mRNA) .
- 5- أخيراً يتحرك mRNA من النواة إلى السيتوبلازم عبر الثقوب النووية .

* ثانياً معالجة RNA :

أ - المعالجة الأولى : التخلص من الانترونات .

- ((وجد العلماء أن شفرة mRNA أقصر من شفرة DNA ما السبب؟))
- 1- وجد العلماء أن DNA يحتوي على قطع مشفرة فعالة تسمى (الاكسونات) وقطع أخرى غير مشفرة تسمى (الانترونات) .
 - 2- عندما يتم تصنيع mRNA فإنه يحتوي على شفرات DNA كلها ويسمى mRNA الأولي) وقبل خروجه إلى السيتوبلازم يتم إزالة الانترونات لذلك يبدو أقصر من DNA .

ب - المعالجة الثانية :

- 1- إضافة غلاف واقٍ على النهاية 5' لـ mRNA يساعد على التعرف على الرابيوبوسومات .
- 2- إضافة ذيل مكون من نيوكلويوتيدات الأدينين عند النهاية 3' (غير معروف أهمية حتى الآن) .

* الشفرة (الكود) : انظر شكل 13 - 6 صفحة 189

- وجد العلماء أن شفرة DNA مكونه من ثلاثة قواعد نيتروجينية .
- هذه الشفرة الثلاثية القواعد النيتروجينية في DNA و mRNA تسمى الشفرة الوراثية أو (الكودون)
- الشفرة الوراثية (الكودون) هو الطريقة الوحيدة التي يختلف فيها DNA بين المخلوقات الحية
- لاحظ في شكل 13 - 9 صفحة 261 : أن هناك كودونات أخرى تسمى كودونات انتهاء (وهي ثلاثة) وكودون واحد بدء (كودون AUG) يحمل الميثيونين .

* ثالثاً : الترجمة : انظر شكل 14 - 6 صفحة 190

- 1- بعد أن يخرج mRNA إلى السيتوبلازم ترتبط النهاية 5' بالرابيوبوسوم .
- 2- يتشكل RNA الناقل (tRNA) وينطوي على شكل ورقة البرسيم ثم يتم تنشيطه بإنزيم يعمل على ربط حمض أميني على النهاية 3' و في منتصف الشريط يوجد كودون مكون من ثلاثة قواعد نيتروجينية يسمى الكودون (شفرة) المضاد .
- 3- كل كودون (شفرة) مضاد يتم كودون على mRNA .
- 4- بينما تقرأ كودونات DNA و RNA من 5' إلى 3' فإن الكودونات المضادة تقرأ من 3' إلى 5' .

* دور الرابيوبوسوم : انظر شكل 14 - 6 صفحة 190

- يتكون الرابيوبوسوم من وحدتين منفصلتين .
- يقوم mRNA بربط الوحدتين معاً و ينتج الرابيوبوسوم الفعال .

- عندما يرتبط mRNA مع الرايبيوسوم يتحرك tRNA مع كودونه المضاد UAC ويرتبط مع كودون البدء (AUG) الذي يحمل الميثيونين على mRNA على النهاية '5' .
 - يحتوي الرايبيوسوم على أحاديد (شحقق) تمثل موقع (موقع A ، موقع P ، موقع E) يدخل فيها tRNA تمهدأ لارتباط كودونه مع كودونات mRNA (يدخل أول tRNA في الموقع P وبقى tRNA يكون دخولها من الموقع A ويكون الخروج من الموقع E)
 - ثم يعمل جزء من RNA الرايبيوسومي rRNA عمل إنزيم محفز لتكوين رابطة حيث يتحرك ويربط الحمض الأميني -L tRNA في الموقع P مع الحمض الأميني -L tRNA في الموقع A
 - يستمر الرايبيوسوم في الحركة والربط بين الأحماض الأمينية على شكل سلسلة حتى يدخل في الموقع A كودون انتهاء (حيث يشير إلى انتهاء تصنُع البروتين) . حيث لا يوجد لهذا الكodon كودون مضاد على tRNA .
 - أخيراً يتحرر mRNA من آخر tRNA تم ترجمته ثم تفكك وحدات بناء الرايبيوسوم منهية بذلك بناء البروتين .
-

{ التنظيم الجيني والطفرة }

تنظم الخلية التعبير الجيني ويمكن أن تؤثر الطفرات في هذا التعبير .

{ التنظيم الجيني في الخلايا بدائية النوى }

- ***التنظيم الجيني** : هو قدرة المخلوق الحي على التحكم في اختيار أي الجينات تنسخ استجابة للبيئة .
- ***المنطقة الفعالة** : هي المنطقة التي تتحكم في نسخ الجينات استجابة للبيئة في المخلوقات بدائية النوى .
- تضم المنطقة الفعالة الآتي (المشغل - والمحفز - وجين منظم - وجين لتشفيير البروتين) .
- المشغل : (قطعة من DNA لبدء النسخ و إيقافه)
- والمحفز : (قطعة من DNA تمثل مكان بداية ارتباط DNA بإنزيم بلمرة RNA)

{ التنظيم الجيني في الخلايا حقيقة النوى }

- تنظيم وتركيب خلايا حقيقة النوى اعقد من بدائية النوى وهذا يزيد من تعقيد نظام التحكم في النسخ .

* التحكم في عملية النسخ :

- تتم من خلال بروتينات تسمى عوامل النسخ ولها مجموعات هما :
- أ - المجموعة الأولى (عوامل النسخ)**: عبارة عن مركبات معقدة تتظم إنزيم بلمرة RNA وتوجه ارتباطه بالمنظم .
- ب - المجموعة الثانية (بروتينات منظمة)**: وهي تساعد على التحكم في سرعة النسخ .
- ملاحظة** : تركيب DNA المعقد الملتف حول الهستونات يعد منظماً لأن تعقيده يوفر بعض التثبيط لعملية النسخ .

* تداخل RNA : انظر شكل 15 - 6 صفحة 194

- احدى طرق التنظيم وتم كال التالي :

- 1- بواسطة إنزيم يسمى المقطع يتم تقطيع قطع صغيرة من RNA ثانوي السلسلة هذه القطع الصغيرة الثنائية تسمى (جزئيات RNA المتداخلة الصغيرة) .
- 2- ترتبط جزيئات RNA المتداخلة مع بروتين معقد يكسر سلسلة واحدة من السلاسلتين ويبقى واحدة .

3- ترتبط السلسلة المتبقية (الناتجة عن جزئ RNA المتدخل الصغير) و البروتين المعقد مع مقاطع محدد و متسلسلة على mRNA في السيتوبلازم وتؤدي إلى تقطيع mRNA ومنع ترجمته

{ الطفرات }

* **الطفرة :** هي تغير دائم في DNA الخلية .

* أنواع الطفرات :

تتراوح الطفرات بين تغيير في القواعد النيتروجينية وإزالة مقاطع كبيرة من الكروموسومات .
من أنواعها : انظر جدول 3 - 6 صفحة 196

أ - طفرات الاستبدال (النقطية) حيث يتم استبدال زوج من القواعد النيتروجينية بأخر .
ولها نوعان :

- 1- **الحساسة (المؤثرة)**: حيث تتغير الشفرة الوراثية (الكودون) للحمض الأميني مسببة خلل ما .
- 2- **غير الحساسة (غير مؤثرة)**: حيث يتغير كودون الحمض الأميني بكودون توقف فتوقف الترجمة مبكراً (غالباً ينتج عنها بروتينات لا تعمل بشكل طبيعي).

ب - طفرات الإزاحة : لها نوعان هما :

- 1- **طفرات الإضافة** : حيث يتم كسب نيوكليلوتيد ضمن تسلسل القواعد النيتروجينية .
- 2- **طفرات الحذف** : حيث يتم خسارة نيوكليلوتيد ضمن تسلسل القواعد النيتروجينية .

* ملاحظات :

1- في بعض الأحيان ترتبط الطفرات بمرض أو خلل وراثي . فمثلاً أظهرت الدراسات أن مرض الكابتونوريا (تغير لون البول إلى الأسود) مصابون بنسبة عالية من طفرات الإزاحة والطفرات الحساسة .

2- متلازمة الكروموسوم الهش X : انظر شكل 16 صفحة 196 حيث ينتج ذلك عن وحدات CGG مكررة اضافية قريبة من نهاية الكروموسوم X مما يجعل المنطقة المكررة هشة تتخلل من الكروموسوم .

* أسباب الطفرات :

أ - اضافة قاعدة خطأ بواسطة أنزيم بلمرة DNA وعادة يتم تصحيح الخطأ ويفلت من التصحيح ما نسبه 1 : بليون . (مثل الطفرات الاستبدال النقطية)

ب - عوامل مسببة للطفرات مثل (بعض المواد الكيميائية والأشعة) .

1- حيث أن بعض المواد الكيميائية تركيب يشبه النيوكليلوتيدات والتي من الممكن أن تحل محل أحد النيوكليلوتيدات وبالتالي توقف عملية نسخ وتضاعف DNA بصورة صحيحة (حيث استخدمت لمعالجة فيروس HIV المسبب للإيدز) .

2- تعد أشعة X من العوامل المسببة للطفرات حيث تكب DNA طاقة .

3- تحتوي أشعة الشمس فوق البنفسجية (UV) على طاقة أقل من أشعة X ولكنها يمكن أن تجعل قواعد التايمين المجاورة ترتبط معاً مخلفاً DNA انظر شكل 17 - 6 صفحة 198

* طفرات الخلايا الجسمية والجنسية :

أ - طفرات الخلايا الجسمية : إذا حدثت طفرة فإن هذا الخلل يصبح جزء من الترتيب الوراثي للخلية ومن ثم ينتقل إلى الخلايا الجديدة المستقبلية (ولكنه لا ينتقل من جيل لأخر) .

ودرسنا سابقاً أن الطفرة التي تجعل دورة الخلية غير منضبطة تؤدي إلى السرطان .

ب - الطفرات الجنسية : إذا حدثت فإن هذا الخلل ينتقل إلى أبناء المخلوق الحي .

{ الهندسة الوراثية }

***الهندسة الوراثية** : انظر شكل 18 - 6 صفحة 199

هي تقنية تتضمن التحكم في جزء DNA لأحد المخلوقات الحية بواسطة إضافة DNA خارجي من مخلوق حي آخر .

- تتضمن دراسة DNA وتعديلها عمليات (قطع بإنزيمات القطع وعزل القطع ، وربطها مع جزيئات DNA خارجية و تحديد التسلسل) انظر جدول 4 - 6 صفحة 200

- من الأمثلة : أدخل بروتين الإضاءة الخضراء (الموجودة طبيعياً في نوع من قناديل البحر) في يرقات البعوض وبالتالي تحقق الباحثون من أن DNA الخارجي ارتبط مع المادة الوراثية للبعوض .

{ التقنيات الحيوية }

***التقنيات الحيوية** : هي استعمال الهندسة الوراثية لإيجاد حلول لمشكلات محددة .

***المخلوقات المعدلة وراثياً** : هي مخلوقات تم تعديلها بواسطة الهندسة الوراثية من خلال إدخال جين ما من مخلوق حي آخر (مثل يرقات البعوض في المثال السابق) .

* **الحيوانات المعدلة وراثياً** :

- حيث استعملت الفئران وذبابة الفاكهة والدوذه الاسطوانية .

- المواشي ومنها الماعز لإنتاج بروتين لمنع تخثر الدم أثناء العمليات الجراحية .

- إنتاج ديك روبي مقاوم للأمراض .

- إنتاج أسماك تنمو سريعاً .

- وقد تصبح مستقبلاً مصدراً يستخدم في مجال زراعة الأعضاء .

* **النباتات المعدلة وراثياً** : انظر شكل 19 - 6 صفحة 201

- إنتاج نباتات مقاومة للحشرات والأفات الفيروسية .

- إنتاج نباتات مقاومة لمبيدات الأعشاب والحشرات مثل (الذرة وفول الصويا والقطن)

- إنتاج نبات فستق وفول صويا لا يسبب تفاعلات حساسية لمستهلكيها .

* **البكتيريا المعدلة وراثياً** :

- إنتاج بكتيريا منتجة للانسولين و هرمونات النمو ومذيبة لخثارات الدم .

- إنتاج بكتيريا تبطيء من تكون بلورات الثلج على المحاصيل الزراعية عند الصقيع .

- إنتاج بكتيريا تزيل بقع النفط وتحلل القمامات .

{ مشروع الجينيوم البشري } { انظر شكل 20 - 6 صفحة 202}

***الجينيوم البشري** : هو معرفة جميع المعلومات الوراثية (المحتوى الجيني) في خلية بشرية .

ولذلك بتحديد تسلسل وترتيب 3 مليارات نيوكليوتيد تقريباً تشكل DNA البشري ، و تحديد الجينات البشرية البالغ عددها من 20,000 إلى 25,000 جين..

- أيضاً تم دراسة المحتوى الجيني لمخلوقات حية أخرى .

- أقل من 2% فقط من نيوكليوتيدات الجينيوم البشري تشفّر جميع البروتينات في الجسم .

- أي ان الجينيوم يحتوي على سلاسل من القواعد النيتروجينية (غير المشفرة) ليس لها وظيفة مباشرة .