

الاختلالات الوراثية المتنحية :

- اهل العلماء اعمال مندل لمدة تزيد عن 30 عاما
- في مطلع القرن العشرين بدا العلماء يهتمون بالوراثة واعيد اكتشاف اعمال مندل .
- الاختلالات الوراثية المتنحية حتى تظهر يجب ان يرث الفرد اليل متحي من الام واليل متحي من الاب وبالتالي يمكن ان يكون كلا الابوين سليمان من المرض ولكن يحملان الاليل المتحي للمرض في جيناتهم و يسمى هذا الفرد بالناقل (حامل للمرض) .
- لن تظهر الصفة المتنحية لمن لديهم اليل واحد سائد على الأقل .
- الناقل: الشخص متخالف الجينات لاحد الاختلالات الوراثية المتنحية .

| متخالف الجينات | متماثل الجينات |
|--|--|
| كائن لديه اليلان مختلفان لصفة واحدة مثل Aa : | كائن لديه اليلان متماثلان لصفة ما مثل aa او AA |

1- الكابتونيوريا: (درس المرض الطبيب الإنجليزي ارشيبالد جارود)

السبب :

اختلال وراثي متحي مرتبط بنقص انزيم يسمى الكابتونيوريا .

الاعراض :

- بول اسود اللون بسبب افراز الحمض في البول .
- يؤثر في النهاية في العظام والمفاصل .

2- التليف الكيسي :

• اكثر شيوعا بين القوقازيين .

• يؤثر في غدد انتاج المخاط وانزيمات الهضم وغدد العرق .

• يؤدي الاختلال المتحي هذا الى عدم امتصاص ايونات الكلوريد الى خلايا جسم الشخص المصاب ولكن يتم افرازها

مع العرق (العرق ملحي جدا) ولا ينتشر الماء الى خارج الخلايا دون وجود ايونات كلوريد كافية و يتسبب ذلك ب:

افراز مخاط كثيف يؤثر في مناطق الجسم : (اغلاق قنوات البنكرياس – يعيق الهضم – يسد الممرات التنفسية في

الرئتين – يصبح المصاب اكثر عرضة للعدوى(علل) : بسبب زيادة المخاط في رئاتهم .

العلاج :

1-العلاج الفيزيائي

2-الادوية

3-الأنظمة الغذائية الخاصة

4-بدائل لانزيمات الهضم

التشخيص :فحوص وراثية لتحديد ما اذا كان الشخص حاملا للجين المتحي

3- المهاق

السبب :خلل في الجينات يسبب غياب صبغة الميلانين في الجلد والشعر و العينين و يظهر عند الحيوانات

أيضا .

الاعراض :

1-الشعر ابيض

2-الجلد شاحب

3-بؤبؤ عينه ورديا

4-قد يصاب المريض بمشكلات في الرؤيا

5-عليه ان يعتني بجلده عناية خاصة لحماية من اشعة الشمس فوق البنفسجية

4-مرض تاي - ساكس :

اختلال وراثي متتحي يوجد الجين المسؤول عنه على الزوج الكروموسومي 15 وينشر المرض بين الأشخاص المنحدرين من شرق اوربا .

السبب :خلل جيني متتحي ينجم عنه غياب احد الانزيمات المسؤولة عن تحليل احماض دهنية تسمى جاتجليوسايدز في الدماغ .

الاعراض والتداعيات :

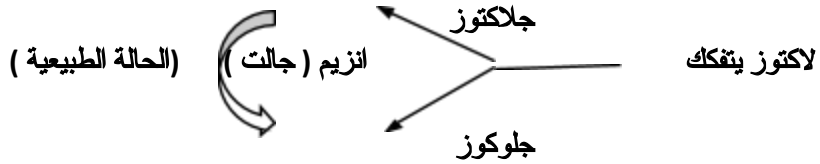
تضخم في الخلايا العصبية الدماغية مما ينجم عنه تدهور عقلي .

التشخيص :

وجود بقعة حمراء فاتحة اللون في مؤخرة العين .

5-الجالكتوسيميا :

السبب : خلل متتحي ينجم عنه عدم قدرة الجسم على هضم الجلاكتوز بسبب نقص انزيم (جالت) . حيث يتحول اللاكتوز من اللبن الى جلوكوز وجلاكتوز ثم يجب ان يتحول الجلاكتوز الى جلوكوز بفعل انزيم (جالاكتوز 1 -فوسفات يوريديل الترانسفيراز ((جالت)) .



المصاب يفتقر للانزيم (جالت) وبالتالي لا يستطيع هضم الجلاكتوز .

العلاج :يجب ان يمتنع المصابون عن تناول منتجات الالبان .

الاختلالات الوراثية السائدة :

ملاحظة : في حالة الاختلالات السائدة اليل المرض يكون سائد وبالتالي عندما يرث الفرد المرض يجب ان يكون احد ابويه او كلاهما مصابا ولا يوجد فرد ناقل للمرض اما مصاب مثلا AA- Aa او سليم aa) .

الشخص السليم فقط من يحمل اليلات متتحية aa

1- مرض هنتجتون : اختلال وراثي سائد يصيب الجهاز العصبي ويصيب واحد من 10000 شخص في الولايات المتحدة الامريكية .

الاعراض تظهر بين سن 30-50 سنة وتشمل :

1-الفقدان التدريجي لوظائف الدماغ

2-فقدان السيطرة على الحركة

3-الاضطرابات العاطفية

التشخيص :

اجراء الفحوص الوراثية

العلاج : لا يوجد دواء علاج واقى لحد الان .

2- عدم نمو الغضاريف (القماءة)

يكون الشخص المصاب :

1-صغير الحجم

2-اطرافه قصيرة نسبيا

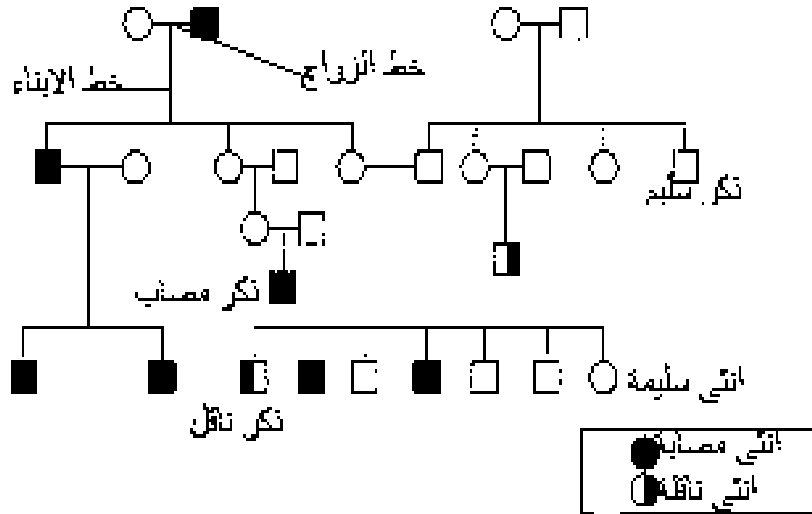
3-يبلغ طول الشخص المصاب حوالي 4اقدم

4-يعيش حياة طبيعية

ملاحظة : 75% من المصابين بالقماءة يولدون لاباء متوسطي الحجم وتكون هذه الحالة ناجمة عن طفرة جديدة او تغير وراثي .

سجلات النسب :

سجل النسب : هو رسم بياني يتتبع وراثة صفة وراثية على مدى عدة أجيال .

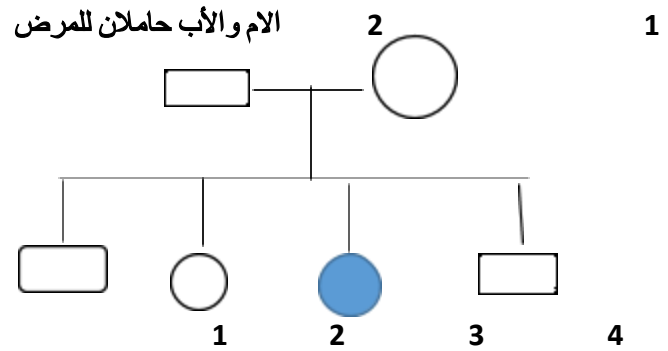


يستخدم سجل النسب نظام الأرقام الرومانية للأجيال و يتم ترقيم الافراد حسب ترتيب الميلاد

ملاحظة : عدد الأجيال في سجل النسب أعلاه 3 (جيل الإباء – جيل الأبناء – جيل الاحفاد)

تحليل سجلات النسب :

مرض تاي ساكس : الام و الاب غير مصابين وانجبا ابنا مصابا بالمرض (الام و الأب نواقل للمرض)



البنت 3 مصابه لانها ورثت اليل متتحي من الام و اخر من الاب

وراثة الاختلال الوراثي السائد تعدد الأصابع : حيث يكون الشخص لديه اصبع زيادة في اليدين و القدمين .

بما ان المرض سائد اذن لن يظهر المرض الا اذا كان احد الابوين مصابا بالمرض و الآخر متتحي (غير مصاب)

مثلا : FF و Ff مصاب اما ff سليم و لا يوجد هنا شخص حامل للمرض

انظر الشكل 3

الانتي 2 في الجيل الثاني ستكون هجينة لانها انجبت ابنة سليمة .

تستخدم سجلات النسب في :

1- الاستدلال على الطرز الجينية :

يستدل العلماء على الطرز الجينية من خلال ملاحظة الطرز الوراثية يتم تحديد الجينات لشخص من خلال معرفة الصفات الجسدية و بالتالي تحليل الطرز الجينية للعائلة بأكملها .

تساعد سجلات النسب في معرفة الأنماط

الوراثية اذا كانت سائدة او متتحي و يتم الكشف عن الطرز الجينية عن طريق تحليل سجل النسب

علل : يتم تمييز الصفات السائدة اكثر من المتتحي ؟؟ لانها تظهر في الطراز الظاهري حيث ان الصفة المتتحي لن تظهر الا اذا كان الفرد يحمل جينات متتحي متماثلة

2- توقع الاختلالات :

إذا تم الاحتفاظ بسجلات النسب للعائلة سيتم توقع الاختلالات في الجيل القادم
علل : تصعب دراسة علم الوراثة البشرية ؟؟ لان العلماء مقيدون بالوقت والحدود الأخلاقية الطابع والظروف مثلا
يستغرق البشر عقودا حتى يبلغ ثم يتناسل وبالتالي فان حفظ السجلات يساعد العلماء على تحليل سجل نسب لدراسة
أنماط الوراثة وتحديد الطرز الظاهرية و الجينية ضمن عائلة ما.

جدول يدرج الصفات والاختلالات الواردة في الكتاب :

| الصفات او الاختلالات المتتحة | الصفات او الاختلالات السائدة |
|--|---|
| كابتونيوريا التليف الكيسي المهاق تاي - ساكس الجلانكوسيميا اللون الأبيض لازهار نبات البازلاء اللون الأخضر لبذور البازلاء عدم القدرة على طي اللسان الفنيل كيتونيوريا | مرض هنتجتون القماءة تعدد الأصابع اللون الأحمر للازهار في البازلاء اللون الأصفر لبذور البازلاء القدرة على طي اللسان |

الطرز الجينية للاختلالات السائدة والمتتحة :

| مرض متتحي | مرض سائد | وجه المقارنة |
|---------------------------------------|----------|--------------|
| سليم | مصاب | AA |
| ناقل او حامل للمرض (سليم ظاهريا) | مصاب | Aa |
| مصاب | سليم | aa |

ملاحظة مهمة :

- الاختلالات السائدة : يجب ان يكون احد الابوين على الأقل مصابا حتى يكون الأبناء مصابين

- الاختلالات المتتحة: ممكن ان يكون احد الابوين او كلاهما مصابا او كلاهما سليم الا انه يحمل اليل المرض المتتحي يعني الابوان سليمان الا ان الابن مصاب .

حلول مرآعة القسم :

تدريبات على الدرس الأول :

س1) : حدد نوع التوارث لكل ما يلي :

(مرض هنتجتون – التليف الكيسي – الجلاكتوسيميا – تعدد الأصابع –تاي ساكس)

| متحية | سائدة |
|-------|-------|
| | |

س2) :علل ما يلي تعليلا علميا دقيقا :

1-تضخم الخلايا العصبية الدماغية لدى بعض الناس

.....
.....

2-ولادة طفل مصاب بالقماءة من ابوين متوسطي الحجم

.....
.....

3-تصعب دراسة علم الوراثة البشرية

.....
.....

س3) :انكر فقط :

● اعراض المهاق

.....

● علاجات التليف الكيسي

.....

- تشخيص تاي ساكس

.....

- ما هو الناقل :

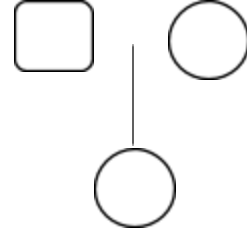
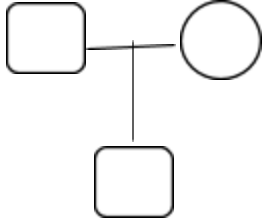
.....

- ما هو سجل النسب :

.....

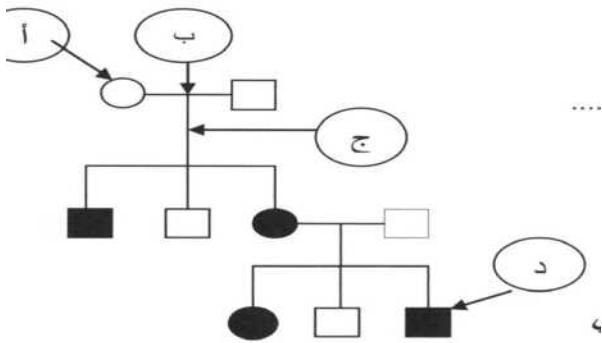
س4) : اجب عن أسئلة سجلات النسب التالية :

- 1- اكمل سجل النسب التالي بالاستناد الى المعلومات المتوفرة وقد تحتاج الى التظليل والرموز لاكمال الرسم التخطيطي :



- المرض هو التليف الكيسي حيث ان للرجل والمرأة ابوان هجينان للمرض وهما هجينان لهذا المرض أيضا فتزوجا وانجبا اولادا كالتالي : المولود الأول ذكر مصاب بالتليف الحوصلي , المولود الثاني انثى سليمة لا تحمل المرض والمولود الثالث انثى حاملة للمرض
- اذا تزوج الابن المصاب من امرأة لا تحمل سمة التليف الحوصلي وانجب ذكرا ما هو الطراز الجيني لهذا الذكر ؟

- 2- فتاة في العشرين من العمر كانت أمها مصابة بمرض هنتجتون فصممت سجل نسب لعائلتها لترى احتمالية اصابتها بالمرض , لون ما يلزم واستخرج احتمال اصابتها به :



3- ماذا يمثل الشكل المقابل؟

● اكمل البيانات المشار اليها بالأحرف التالية :

ا-.....ب-.....

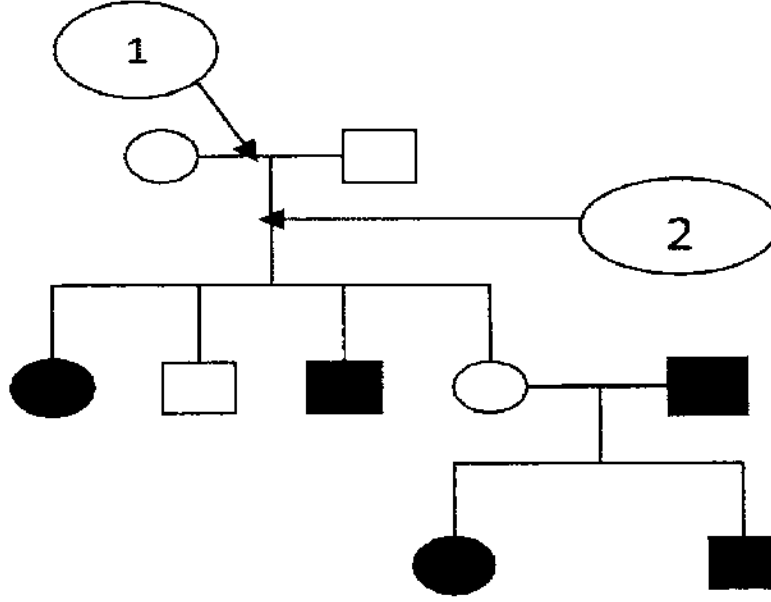
ج-.....د-.....

● حدد نمط توارث هذه الصفة الوراثية معللا اجابتك

جسمي سائد مرتبط بالجنس ومتنحي جسمي متنحي

● حدد عدد الأجيال في الشكل؟

4- حدد نمط توارث هذه الصفة معللا اجابتك :
-جسمي متتحي مرتبط بالجنس وسائد
-مرتبط بالجنس ومتتحي - جسمي سائد



التأثير : يؤثر في خلايا الدم الحمراء وقدرتها على نقل الاكسجين

شكل خلية الدم الحمراء : في الحالة الطبيعية قرصية مقعرة الوجهين ولكن بسبب تغيرات الهيموجلوبين يتغير شكل خلية الدم الحمراء الى شكل منجلي او شكل حرف C ولا تتقل الخلايا المنجلية الاكسجين بفاعلية (علل) :

لانها توقف الدورة الدموية في الاوعية الصغيرة

الأشخاص متخالفو الجينات (هجين Cc) يمتلك خلايا منجلية وخلايا طبيعية و يعيش حياة طبيعية (لماذا) ؟

لان الخلايا الطبيعية تعوض عن الخلايا المنجلية .



مرض انيميا الخلايا المنجلية والملاريا :

لوحظ انتشار كل من مرضي الانيميا المنجلية والملاريا في افريقيا الوسطى

علل : لماذا توجد مستويات عالية من اليات الخلايا المنجلية في افريقيا الوسطى ??

لان الافراد متخالفي الجينات لديهم مقاومة عالية للملاريا اذ تكون معدلات الوفيات بسبب الملاريا اقل في المناطق التي ينتشر فيها مرض انيميا الخلايا المنجلية ولان نسبة الملاريا في تلك المناطق اقل سيعيش عدد اكبر من الافراد لينقل صفة انيميا الخلايا المنجلية لذريتهم ولهذا سيستمر المرض في التزايد في افريقيا

الاليات المتعددة :

تحدد اشكال الوراثة هنا بأكثر من اليلين مثال :

- 1- فصائل الدم : لنظام الفصائل ثلاثة اشكال من الاليات او علامات I^A يدل على فصيلة الدم A و الاليل I^B يدل على فصيلة الدم B والاليل i (عدم وجود الاليلان I^A او I^B) على فصيلة الدم O وهو متحي بالنسبة للاليلان الاخران . الاليلان I^A او I^B بينهما سيادة مشتركة اما الاليل i فهو متحي بالنسبة للاليلان I^A, I^B .

| الفصيلة | الحالة النقية | الحالة الهجينة |
|---------|---------------|----------------|
| A | $I^A I^A$ | $I^A i$ |
| B | $I^B I^B$ | $I^B i$ |
| AB | | $I^A I^B$ |
| O | ii | |

العامل الرايزيسي :

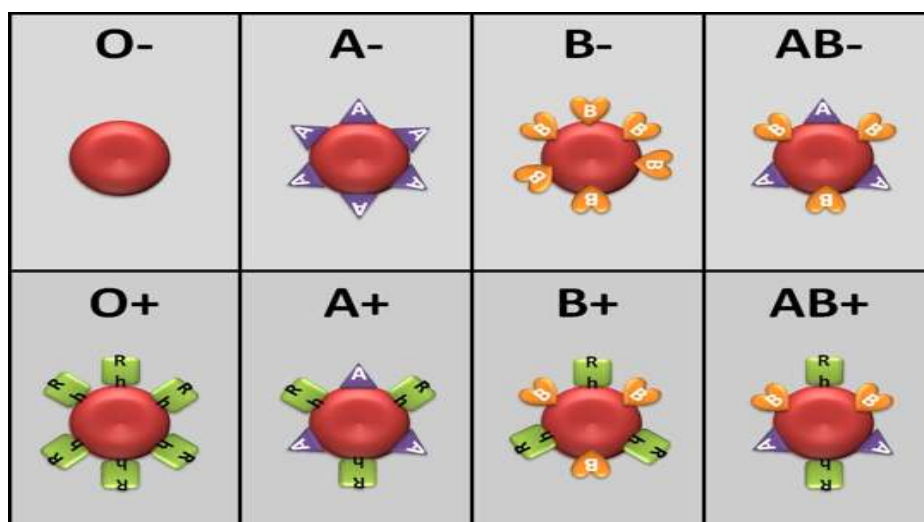
هناك اليل اخر يحدد نوع بروتين على خلية الدم الحمراء وسمي نسبة الى قرد الرايسز ويورث من كلا الابوين .

الاييل +Rh سائد على الاييل -Rh (عندما نرث + من الام مثلا و- من الاب سيكون صنف الدم موجب) .

يبين الجدول التالي طريقة توارث العامل الرايزيسي:

| | | |
|---|-----|-----|
| | + | - |
| + | +/+ | +/- |
| - | +/- | -/- |

يبين الرسم التالي شكل خلايا الدم الحمراء والبروتينات التي على سطحها لكل فصيلة دم .



2- لون الفرو في الارانب :

هناك اربع اليلات توضح التسلسل السياتي للون الفراء في الارانب . (عشر طرز جينية)

| اليل | حالة السيادة | لون الارنب | الطرز الجينية |
|-----------------|-----------------------------------|--------------------|--|
| C | سائد على باقي اليلات | فرو بلون واحد | CC, Cc, CC ^{ch} , Cc ^h |
| c | متتحي لبقية اليلات | امهق (بيض اللون) | cc |
| c ^{ch} | سائد على الاييل c, c ^h | فرو بأكثر من لون | C ^{ch} C ^{ch} , c ^{ch} C ^h , c ^{ch} c |
| c ^h | سائد على الاييل c | الهملايا | C ^h c ^h , c ^h c |

تفوق الجينات :

هو وجود اليل يخفي تأثيرات اليل اخر .

مثل لون فراء كلاب اللابرادور حيث يتحكم باللون مجموعتان من الاليلات .

E يحدد ما اذا كان لون الفرو ذو صبغة داكنة بينما لا توجد أي صبغة في فرو الكلب ذي الطراز الجيني ee

بينما يحدد الاليل B درجة اللون الداكنة من الصبغة .

| لون فراء الكلب | الطراز الجيني |
|---|---------------------------------|
| اسود (ثمة صبغة داكنة في الفرو) بني داكن | EEBB او EeBb او EEbb او Eebb |
| فرو اصفر علل : لان الاليل e سيلغي تاثير الاليل السائد B | eeBB او eeBb او Eebb |

Epistatic Interactions on Coat Color



تحليل

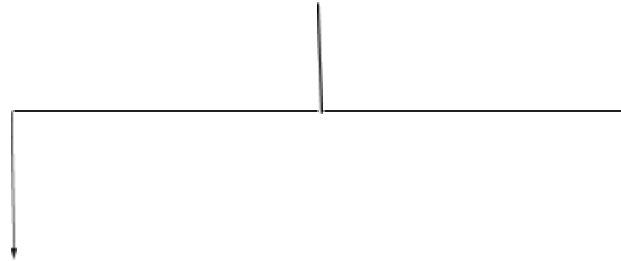
الجنس :

الكروموسومان الجنسيان : اللذان يحددان جنس الكائن الحي وهما X و Y

الكروموسومات الجنسية : الكروموسومات الأخرى التي لاتحدد جنس الكائن الحي .

في الانسان هناك 46 كروموسوم وهي بصورة ازواج أي هناك 23 زوج في كل الخلايا الجسمية عدا الامشاج .

46 كروموسوم او 23 زوج



الذكر (46 كروموسوم)

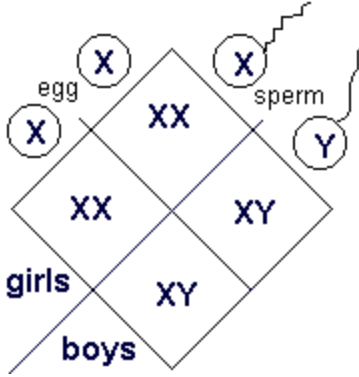
الانثى (46 كروموسوم)

XX زوج جسيمي XY+

22 زوج جسيمي +22

- يختلف الكروموسوم X عن Y من حيث الشكل والحجم .
- عند تكوين الامشاج ستحدث عملية الانقسام المنصف وبالتالي ستتلقى البويضة في الاناث (22 كروموسوم جسيمي و نسخة واحدة من الزوج الجنسي أي كروموسوم X واحد فقط) أي ان البويضة تحمل فقط الكروموسوم X ولا يوجد احتمال اخر لها . اما في الذكور ستتلقى نصف الحيوانات المنوية (22 كروموسوم جسيمي واحد الكروموسومات الجنسية اما X او Y أي ان نصف الحيوانات المنوية فيها X ونصفها فيها Y)

(انظر الجدول امامك)



- عند الاخصاب عندما يخصب حيوان منوي يحمل الكروموسوم X البويضة سيكون المولود انثى .
- اما عندما يخصب الحيوان المنوي الذي يحمل الكروموسوم Y البويضة المولود سيكون ذكرا .
- هذا يعني احتمال انجاب الذكور والاناث هو 50% .

من الذي يحدد الجنس في

الانسان ؟؟؟؟ الجواب هو

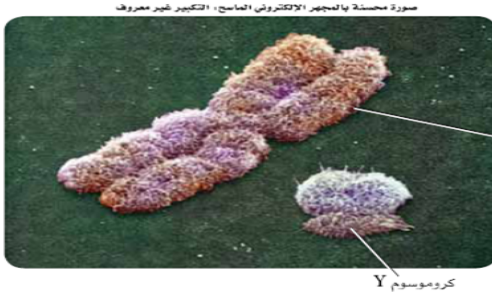
الذكر لانه ينتج نوعين من

الامشاج نصفها تحمل

الكروموسوم X ونصفها Y

اما بويضة الانثى تحمل فقط

الكروموسوم X .



| | X | Y |
|---|------------|-----------|
| X | XX أنثى | XY ذكر |
| Y | XX أنثى | XY ذكر |

XX = 2/4 = 1/2
XY = 2/4 = 1/2

تعويض الجرعة :

الكروموسوم X اكبر حجما من Y بكثير فالكروموسوم X يحمل عددا كبيرا من الجينات المختلفة الضرورية لنمو الاناث والذكور في حين ان الكروموسوم Y يحمل بشكل أساسي جينات مرتبطة بنمو الخصائص الذكورية .

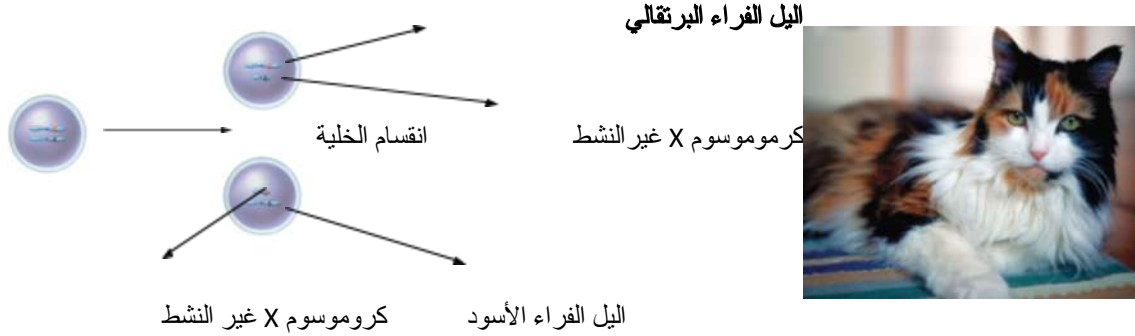
تعويض الجرعة : او تعطيل الكروموسوم X : يتوقف فيه احد الكروموسومات X عن العمل في كل خلية من خلايا جسم الانثى وهو حدث عشوائي تماما .

نتيجة لمشروع الجينوم البشري أصدرت المعاهد الوطنية لشؤون الصحة NIH معلومات جديدة عن الكروموسوم X البشري .

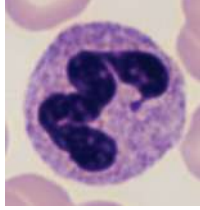
يعتقد بعض الباحثين ان بعض الجينات التي يحملها الكروموسوم X غير الفاعل اكثر نشاطا عن ما كان يعتقد سابقا .

تعطيل الكروموسوم :

ان الوان فرو قطة الكاليكو سببها التعطل العشوائي لكروموسوم X معين . البقع البرتقالية تنتج عن تعطل الكروموسوم X الذي يحمل الاليل الخاص بلون الفرو الأسود بينما تظهر البقع السوداء نتيجة تعطل الكروموسوم X الذي يحمل الاليل الخاص باللون البرتقالي .



اجسام بار :هي كروموسومات X غير الفاعلة في الاناث وهي عبارة عن تركيب مركز داكن اللون في النواة وقد لاحظها العالم الكندي موري بار هذه الاجسام في اناث قطط الكاليكو .



ملاحظة : اجسام بار تتواجد فقط فقط في الاناث ومنها الاناث البشرية في انوية الخلايا .

الصفات المرتبطة بالجنس :

او تسمى الصفات المرتبطة بالكروموسوم X الجنسي

علل : يتاثر الذكور بالصفات المرتبطة بالجنس المتتحية اكثر من الاناث ؟؟

لان للذكر كروموسوم X واحد فقط ولهذا يتاثر اكثر في حالة الصفات المتتحية بينما لا تظهر الصفات المتتحية عند الاناث لانها تمتلك كروموسومين X لان الكروموسوم الثاني قد يخفي اثر الصفة المتتحية

الصفات المتأثرة بالجنس :

صفة يتاثر ظهورها او عدم ظهورها بالهرمونات الجنسية مثال : اليل صفة الصلع يكون سائد في الذكور ومتتحي في الاناث فيسبب فقدان الشعر والذي يسمى الصلع النمطي للذكور

الذكر اذا كان متخالف الجينات سيكون اصلع

BB الذكر والانثى صلع , Bb ذكر اصلع وانثى غير صلعاء bb كلاهما غير اصلع

- الانثى اذا كانت متتحية ستكون صلعاء
- البلات الصلع تقع على كروموسوم جسمي وليس جنسي ولكنها تظهر في الذكور اكثر لانها تتاثر بالهرمونات الجنسية الذكرية .

عمى اللونين الأحمر والاخضر :

هي صفة متتحية مرتبطة بالكروموسوم X تبلغ نسبة المصابين في أمريكا 8% تقريبا .

علل : يرث الذكر مرض عمى الألوان من امه فقط لا من ابيه ؟

لان الام هي من تورث الذكر الكروموسوم X والاب يورث ابنه الكروموسوم Y والليل المرض المتحى محمول على كروموسوم X الجنسى ولهذا يرث الذكر المرض من جهة امه .

المرض نادر في الاناث لانها تمتلك كروموسومين X وحتى يظهر المرض لديها يجب ان يكون كلا الكروموسومين يحملان الاليل المتحى

| الذكر | الانثى |
|-----------------------|---|
| X ^B Y سليم | X ^B X ^B سليمة |
| X ^b Y مصاب | X ^B X ^b حاملة للمرض |
| ----- | X ^b X ^b مصابة |

فسر. لماذا يوجد عدد قليل من الاناث المصابة بعمى اللوتين الاحمر والاحضر مقارنة بالذكور في المخطط أدناه؟

X^B = طبيعي
X^b = مصاب بعمى اللوتين الاحمر-الأخضر
Y = كروموسوم Y

| | X ^B | Y |
|----------------|-------------------------------|------------------|
| X ^B | X ^B X ^B | X ^B Y |
| X ^b | X ^B X ^b | X ^b Y |

• لا يوجد ذكر ناقل للمرض ابدا

• حتى تكون الاناث مصابة بعمى الألوان يجب ان يحمل كلا الكروموسومين X اليل المرض المتحى .

نزف الدم (الهيموفيليا) :

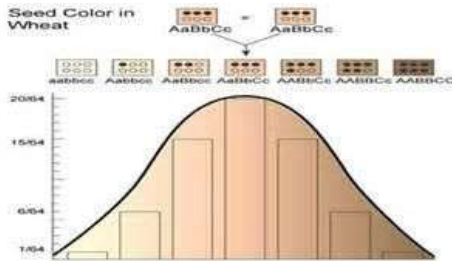
عبارة عن اختلال وراثي مرتبط بالجنس ومتحى

الاعراض: تأخر تجلط الدم (يستمر النزف لدى المصاب اكثر من الشخص العادي)

- لكونه مرتبط بالجنس ومتحى فهو يظهر في الذكور اكثر من الاناث (نفس طريقة توارث عمى الألوان)
- تمنع سجل النسب الخاص باسرة ملكة إنجلترا فيكتوريا من الكتاب .
- كان الرجال المصابون بعمى الألوان يموتون عادة في سن مبكرة حتى القرن العشرين (لماذا) : حيث اكتشفت عوامل التجلط واعطيت للأشخاص المصابين .
- ظلت الفيروسات مثل التهاب الكبد الوبائي من نوع C تنتقل الى المصابين بالهيموفيليا حتى التسعينات حيث اكتشفت طرق اكثر امانا لنقل الدم .

الصفات متعددة الجينات :

هي صفات تنتج عن التفاعل بين العديد من ازوج الجينات ومن امثلتها :



1- لون الجلد

2- الطول

3- لون العينين

4- نمط بصمة الاصبع

علل : ظهور الرسم البياني لتكرار عدد الاليلات السائدة مثل الجرس ؟

لان عدد الطرز الظاهرية التي تمثل الصفة المتوسطة اكثر ظهورا من الطرز المظهرية اقصى درجات الصفة (أي اللون الغامق جدا او الفاتح جدا)

التأثيرات البيئية :

للبيئة اثر في الطراز الظاهري ولكن عوامل أخرى بيئية تسهم في ظهور المرض وشدته مثل :

- 1-النظام الغذائي 2-عدم القيام بالتمارين الرياضية
- الشمس والماء ودرجة الحرارة تؤثر في الطراز الظاهري للكائن الحي .

ضوء الشمس

في حال لم يكن ضوء الشمس كافيا سيحدث التالي :

- 1- لا تنتج النباتات ازهارا .

نقص الماء

تفقد العديد من النباتات اوراقها .

درجة الحرارة:

تتغير الطرز الظاهرية لمعظم الكائنات الحية عند التغيرات الحادة في درجة الحرارة فمثلا تتأثر معظم النباتات بالحرارة العالية فيحصل :

- 1- تسقط الأوراق
- 2- تذبل الازهار
- 3- يختفي الكلوروفيل
- 4- يتوقف نمو الجذور

- تؤثر درجة الحرارة في ظهور الجينات (مثل فرو القطة السيامية)فذيال القطة واقدامها واذناها وانفها داكنة اللون اما المناطق الأخرى من جسم القطة فهي ابرد من غيرها . حيث يعمل الجين على انتاج صبغة لون الفرو فقط في ظروف البرد لهذا المناطق الابرد داكنة والمناطق الأكثر دفئا يكون انتاج الصبغة متوقفا بسبب درجة الحرارة فتكون افصح لونا .



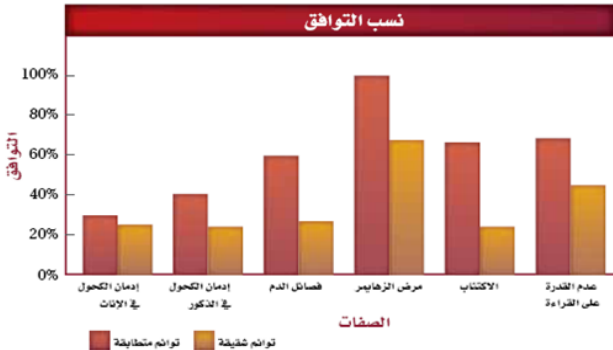
دراسات التوائم :

لماذا يدرس العلماء التوائم المتطابقة ؟

هذه الطريقة تساعد العلماء في فصل التأثيرات الجينية عن التأثيرات البيئية وبهذا تساعد في فهم أنماط الوراثة .

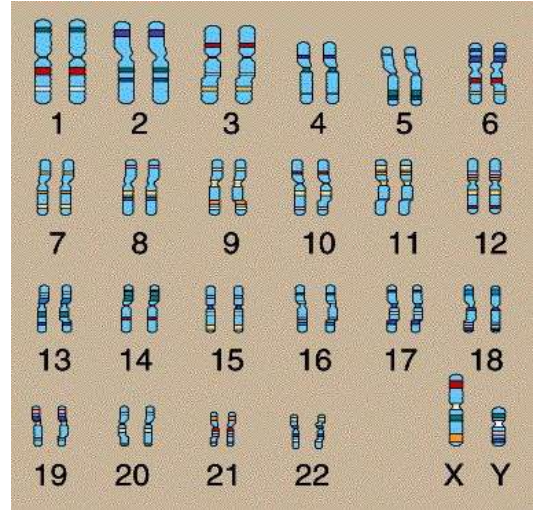
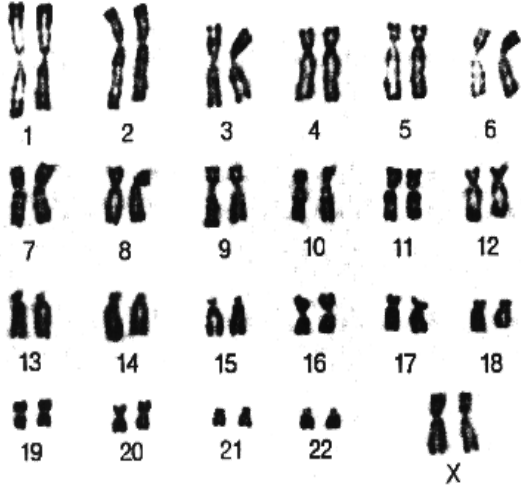
إذا وراثت صفة ما فان كلا التوأمين المتطابقين سيحصل على الصفة نفسها .

- الصفات التي تظهر بكثرة لدى التوائم المتطابقة تتحكم فيها الوراثة جزئيا على الأقل
- الصفات المختلفة في التوائم المتطابقة تتأثر بشكل قوي بالبيئة
- معدل التوافق :نسبة التوائم التي تظهر فيها صفة معينة



جدول يوضح طريقة توارث الصفات الواردة في الدرس الثاني

| الأمثلة | الصفة |
|--|--|
| نبات شب الليل - لون الفجل | السيادة غير التامة |
| فقر الدم المنجلي - ابقار الشورت هورن الأحمر والأبيض - الدجاج الأسود والأبيض - فصيلة الدم A و B | السيادة المشتركة |
| فصائل الدم - لون الفرو في الارانب | الاليات المتعددة |
| لون الفرو في كلاب اللابرادور | تفوق الجينات |
| لون فراء انثى قطط الكاليكو البرتقالي والاسود | تعويض الجرعة |
| عمى الألوان - نزف الدم الوراثي | الصفات المرتبطة بالجنس |
| الصلع | الصفات المتأثرة بالجنس |
| النبات | التأثيرات البيئية (نقص الماء ونقص ضوء الشمس والحرارة العالية) |
| القطط السيامية | التأثيرات البيئية (درجات الحرارة المنخفضة) |



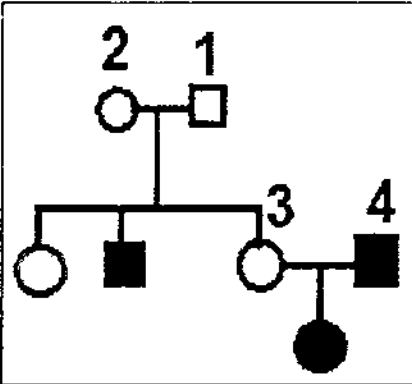
مخطط كروموسومي لانثى
الزوج 23 XX بنفس الطول والحجم

مخطط كروموسومي لذكر
لاحظ الزوج 23 الكروموسوم Y اصغر من
الكروموسوم X

حلول مراجعة القسم 2:

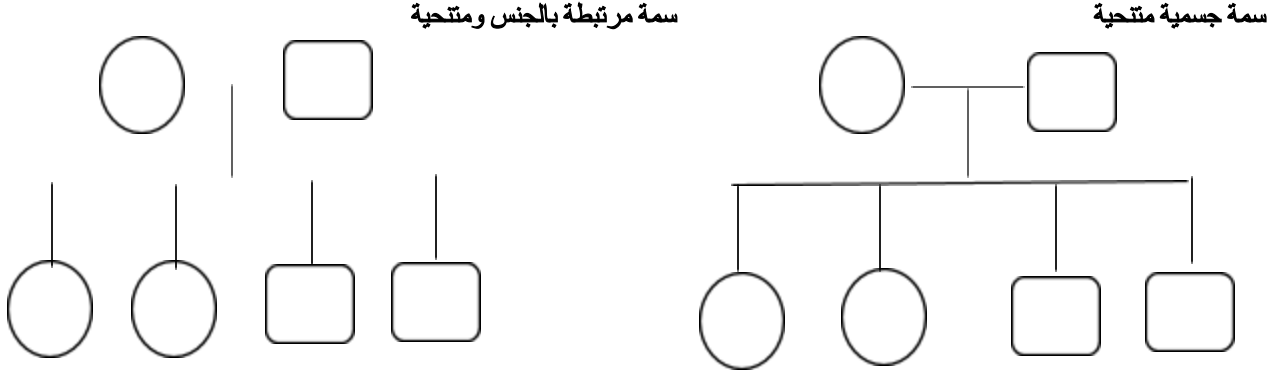
أوراق عمل وتدريبات واسئلة اثرائية :

س1 (سجل النسب التالي يبين توارث مرض عمى الألوان في احدى العائلات تمنعه ثم اجب عن ^١)



- ارسم سهما على السجل يوضح خط الأبناء .
 - أي من الأفراد يعتبر حاملا للمرض :.....
 - ما احتمال ان يكون للعائلة (3-4) مولود ذكر مصاب بالمرض
 - علل : يرث الطفل الذكر مرض عمى الألوان من امه وليس من ابيه ؟
-
-

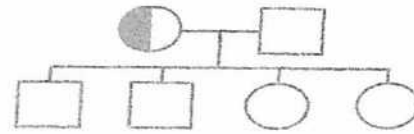
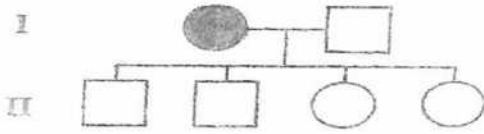
س2) : في سجل نسب العائلتين التاليين حدد الطرز الجينية للأبناء ثم جد احتمالية اصابتهم بالمرض , لون ما يلزم في سجل النسب :



س3) :تمعن سجل النسب التالي ثم اجب عن الأسئلة :

الثاني: لسمة متأثرة بالجنس

الاول: لسمة مرتبطة بالجنس منتحية



حدد جميع الأبناء الممكنين في الجيل (II) وذلك بتظليل رموز الذكور والاناث بشكل صحيح ؟

س4) : حدد نمط توارث هذه الصفة الوراثية ؟

- جسمي منتحي
- مرتبط بالجنس وسائد
- مرتبط بالجنس ومنتحي
- جسمي سائد

س5) : علل ما يلي تعليلا علميا دقيقا :

1- لا يورث الاب المصاب بنزف الدم الوراثي المرض لابنائه الذكور

.....

.....

2- لا يعتبر الانسان كائن نموذجي للدراسات الوراثية

.....

.....

3- يفضل زواج الاباعد عن زواج الأقارب

.....

.....

4- ينتشر الصلع في الرجال اكثر من النساء

.....

.....

5- تعتبر فصائل الدم مثالا على السيادة المشتركة

.....

.....

6- الذكر هو المسؤول عن تحديد الجنس في الانسان

.....

.....

س6) : اختر الإجابة الصحيحة :

1- احد الاختلالات التالية يورثها اليل سائد :

-عمى الألوان -التليف الكيسي -المهاق -القماءة

2- أي من صفات الانسان ليست مثالا على تعدد الجينات :

لون البشرة لون الشعر لون العين القدرة على طي اللسان

3- في حالة السمات المرتبطة بالجنس والسائدة يكون انتشار السمة في :

-الذكور اكثر -الاناث اكثر -نسب متساوية بين الجنسين -تتأثر بالهرمونات

4- في حالة الصفات المتأثرة بالجنس فان التركيب المظهري للذكر والانثى :

يتشابهان في حالة التركيب الجيني النقي يتشابهان في حالة التركيب الجيني الهجين
يختلفان في التركيب الجيني النقي يختلفان في التركيب الجيني النقي والهجين

5- الصفات المرتبطة بالكروموسوم Y في الانسان :

تظهر على الجنسين بنسب متساوية تظهر على الذكور دون الاناث
تظهر على الاناث دون الذكور تظهر على الاناث بنسب اكبر من الذكور

6- اذا كان احد الابوين فصيلة دمه A والاخر AB فان احد الأبناء لا يمكن ان تكون فصيلة دمه :

-0- -B -AB A

7- مرض نزف الدم يورث على انه :

-سيادة غير تامة -سمة مرتبطة بالجنس -سمة متأثرة بالجنس -اليات متعددة

- 8- يسمى الكروموسومين X و Y :
كروموسومين جسميين كروموسومين جنسيين - طرازان شكليين - كروموسومين متطابقين
- 9- كانت فصائل الدم في عائلة كالتالي 25% AB و 25% A و 50% B اذا علمت ان فصيلة دم الام AB فان الطراز الجيني لفصيلة دم الاب هو :
- $I^B I^B$ - $I^A I^B$ - $I^B i$ - $I^A i$
- 10- أي من السمات التالية لدى الانسان يخضع توارثها الى مبدا التاثر بالجنس :
-عمى الألوان -هنتجتون -الصلع -فقر الدم
- 11- أي من التالي طراز جيني لطفل ذو فصيلة دم A ناتج من اب ذو فصيلة دم O :
- $I^A I^B$ - $I^A I^A$ - $I^A i$ -ii
- 12- مرض يتحكم به اليل سائد يظهر بعد سن الثلاثين :
-عمى الألوان -هنتجتون -تاي ساكس -نزف الدم
- 13- اذا كان اليل الصلع B واليل عدم الصلع b فان الطراز الجيني للانثى عادية الشعر غير صلعاء هو :
-BB فقط -Bb فقط -BB- او Bb -bb او Bb
- 14- مرض هنتجتون :
-اكتر شيوعا في الذكور -لايمكن ان تصاب به الاناث
-اكتر شيوعا في الاناث -يظهر في الفرد عند امتلاكه اليل واحد فقط
- 15- ام فصيلة دمها B انجبت طفل فصيلة دمها O فلا يمكن ان تكون فصيلة دم زوجها :
-O- -A- -AB- B
- 16- أي من السمات التالية لدى الانسان تخضع لوراثة الجينات المتعددة :
لون البشرة فصيلة الدم نمط الصلع خزف الدم
- 17- ذكر: XY :
ذكر: امشاج -انثى: امشاج -انثى: XX -ذكر: حيوانات منوية
- 18- أي من التالي يمثل الطراز الجيني لذكر مصاب بعمى الألوان وفصيله دم AB :
- $I^A I^B X^b Y$ - $I^A I^A X^b Y$ - $I^A I^B X^B Y$ - $I^A I^X^B Y$
- 19- اذا كان الابوان يحملان الاليل المتنحي لمرض التليف الكيسي فان احتمال ظهور المرض لدى ابنهم هو :
25%- 50%- 75%- 100%-
- 20- أي من التالي هو طراز جيني لطفل ذو فصيلة دم B واباه ذو فصيلة دم O :
-ii- - $I^A I^B$ - $I^B i$ - $I^B I^B$
- 21- انثى: XX :
انثى : امشاج -انثى: بويضة -ذكر: XY -ذكر: YY

22- ما التركيب الكروموسومي لخلية من قلب ذكر انسان هو :

XX+44

-XY+44

-X+22

-Y+22-

23- لايمكن ان يكون هناك شخص حاملا للمرض في حالة :

-فنيل كيتونيوريا

-هانتجتون

-تاي ساكس

-التليف الكيسي

24- أي من التالي يحدد جنس الأبناء في الانسان :

-الأبناء انفسهم

-الابوان معا

-الاب

-الام

مسائل وراثية :

1- زوج ثور احمر من سلالة الشورتهورن من بقرة بيضاء فظهر المولود (الشعرة حمراء وبيضاء) فاذا تزوج العجل هذا من بقرة بنفس لونه ما هي الطرز الجينية للاباء والابناء وما نوع السيادة ؟

2- تزوج رجل مجهول صنف الدم من امراة مجهولة صنف الدم فانجبا أربعة أبناء اثنان منهم فصيلة دم AB والأخر فصيلة دم A والأخر B حدد فصيلة دم الام والاب وفسر النتائج باستخدام مربع بانيت ؟

3- عند تزواج ديك ودجاجة انجبا افراد بيضاء اللون بنسبة 25% وسوداء بنسبة 25% ورمادية بنسبة 50% ما نوع السيادة؟ ما هي الطرز الجينية والمظهرية للابوين مستخدما مربع بانيت؟

4- صمم سجل نسب لرجل سليم النظر تزوج من امرأة سليمة النظر الا ان ابوها كان مصابا بمرض عمى الألوان وامها سليمة فانجبا ولدين وبننتين جد احتمالية إصابة الأولاد الأربعة بالمرض , واذا تزوجت احدى البننتين برجل سليم النظر فانجبت ولد مصاب بعمى الألوان ما الطرز الوراثية للجميع؟

5- الصورة التالية لرجل وزوجته تمعنه جيدا ثم اجب عن الأسئلة :



- ما التركيب المظهري للزوجين؟.....
- يعتبر الصلع من الصفات
- ما التركيب الجيني للزوجين؟
-

- وضع باس وراثية التركيب المظهري والجيني للابناء اذا انجبا 3 اولاد وبننت واحدة؟

.....
.....

6- أسرة مكونة من أم وأب وثلاثة بنات وولد فإذا علمت أن الأبوين نظرهم طبيعي وأن الولد مصاب بعمى الألوان ما تحليلك لهذه الحالة؟ ارسـم سـجل نسب للعائلة؟

7- اختلط طفلان في مستشفى الولادة أحدهما فصيلة O والأخر من فصيلة A الدموية وكانت إحدى الأمهات من فصيلة B والأخرى AB كيف تتسب كل طفل لأمه؟ مع التفسير

8- تزوج رجل فصيلة دمه غير معروفة وكذلك العامل الريسيزي من امرأة صنف دمها O وسالبة العامل الريسيزي فأنجبا طفلين أحدهما O+ والأخر B- ما الطرز الجينية للكل؟

9- لقح نكر ارنب بلون واحد مع انثى ملونة الفراء فكان احد افراد الجيل الأول هماليا وعند مزوجة الهملايا مع انثى مجهولة اللون كان نصف الجيل الثاني امهق فسر ذلك وراثيا ؟

10- لقح ارنب بلون واحد مع انثى ملونة الفراء فكان بعض افراد الجيل الأول امهق فسر ذلك وراثيا باستخدام مربع بانيت ؟

11- لقح ارنب بلون واحد مع انثى ملونة فكان الجيل الأول بلون واحد وملون وهماليا فسر ذلك باسس وراثية مستخدما مربع بانيت ؟

12- يبين مربع بانيت توارث لون الفراء في كلاب اللابرادور تمعنه ثم اجب عن الأسئلة :

● حدد الطرز الجينية والمظهرية للابوين؟.....

.....

● اكمل مربع بانيت بكتابة الامشاج او الافراد في الدوائر او المربعات الفارغة
● حدد نسب الطرز المظهرية للابناء

.....

.....

.....

13- تزوج كلب لابرادور اصفر مع اخر بني فكان الجيل الأول اسود الفراء , ما الطرز الجينية للاباء والابناء؟؟

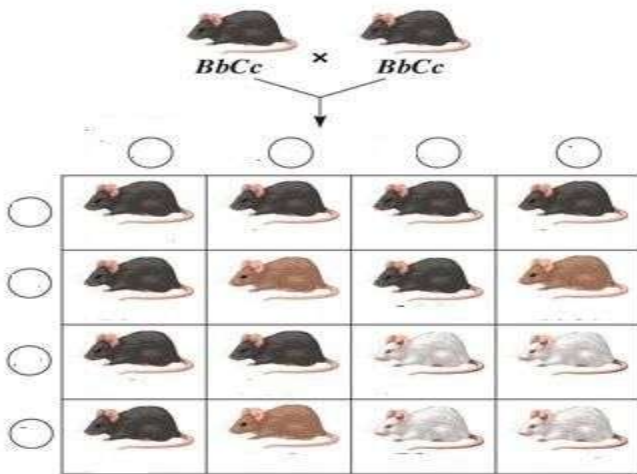
14- تزوجت امرأة صلعاء مصابة بالتليف الكيسي من رجل شعره عادي وغير مصاب بالتليف الكيسي وتركيبه الجيني Aabb علما ان B اليل الصلع و b اليل الشعر العادي و اليل a اليل الإصابة بالتليف الكيسي , وضع اجابتك بمربع بانيت , ما الطراز المظهري للابناء ان كانوا ذكورا ؟

15- وضع برسم لمربع بانيت النسب المحتملة للأفراد الناتجة عند تهجين نباتي شب الليل وردي الازهار واخر ابيض ؟

16- عند تزواج قطعة وقطة قصيري الذنب كان النسل الناتج بالنسب التالية 25% بلا ذنب و 25% طويل الذنب و 50% قصير الذنب ما الفرضية التي يمكن وضعها حول الطرز الجينية للابوين وطريقة توارث الذنب ؟ فسر اجابتك وراثيا

17- تزوج رجل فصيلة دمه A من امراه فصيلة دمها B فانجبا طفلا ذو فصيلة دم O وعندما كبر تزوج فتاة فصيلة دمها AB حدد الطرز الجينية للاباء وجيل الأبناء والاحفاد مستخدماً مربع بانيت ؟

18- في الفئران هناك الاليل B مسؤول عن اللون الأسود و الاليل b مسؤول عن اللون البني , والاليل C مسؤول عن وجود صبغة في الفراء و c اليل مسؤول عن عدم وجود صبغة فاذا حدث تزواج بين فأرين كلاهما اسود وهجين (BbCc) ما الطرز الجينية والمظهرية للابناء ؟ علما ان الحالة تفوق الجينات ؟



19- رجل وابنه مصاب بنزف الدم و زوجته سليمة , ما هو الطراز الوراثي للام و ما هي احتمالية انجاب بنات مصابين بالمرض ؟

20 – نزوج رجل سليم من امرأة سليمة الا ان ابوها كان مصابا بنزف الدم ما هي احتمالية انجابها لذكور واناث مصابين ؟

20- تزوج رجل مصاب بالمهاق من امرأة سليمة البشرة فاجبا ثلاثة أبناء كلهم طبيعين , وهناك عائلة أخرى مكونة من رجل وامرأة كلاهما طبيعي البشرة لكنهما انجبا ابن مصاب بالمهاق ضع سجل نسب للعائلتين ؟

21- تزوج رجل (امه مصابة بعمى الألوان وابوه سليم) من امرأة (ابوها مصاب بعمى الألوان وامها سليمة تماما) ماهي نسبة إصابة الذكور والاناث ؟

22- في احدى المزارع حدث تزواج بين ديك ودجاجة فكانت نتاج التزاوج كالتالي 178 فرخ اسود اللون و 180 ابيض و 360 رمادي اللون فسر النتائج باسس وراثية وما نوع السيادة ؟

23- تزوج رجل اصلع (والده غير اصلع) من امرأة غير صلعاء (أمها مصابة بتساقط شعر) وضح باسس وراثية التركيب الجيني للابوين –الطراز المظهري والجيني للابناء ؟

24- امرأة مصابة بنزف الدم علما انها من متلازمة تيرنر , وابوها كان مصاب بنزف الدم من أي الوالدين حصلت على اليل المرض ؟

أسئلة مقالية متنوعة :

1- ميز بين الكروموسومات الجنسية والجسمية

.....

.....

2- ميز بين الجينات المرتبطة بالجنس والمتاثرة بالجنس

.....

.....

3- صفات مختلفة تظهر في التوائم المتطابقة

.....

.....

4- اذكر تأثير الحرارة العالية على النبات

.....

.....

5- لماذا يكون ذيل القطة السيامية واقدامها وانها وانفها داكنة اللون ؟

.....

6- لماذا يحصل تعطيل الكروموسوم في الاثناث حصرا ؟

7- ما الفرق بين الصفات متعددة الاليات و الصفات متعددة الجينات

8- قارن بين مرضي تاي ساكس وهنتجتون من حيث الاعراض ونمط التوارث

9- ما احتمال انجاب أطفال مصابين بعمى الألوان من ام حاملة للمرض واب سليم ؟ وضح اجابتك

10- لماذا يظهر طرازان مظهريان مختلفان لنفس الطراز الجيني

جداول :

1- ضع الحكم المناسب في القضايا التالية وبرر اختيارك من خلال الجدول التالي :

| التبرير | الحكم | القضية |
|---------|-------|---|
| | | أحيانا لا تتأثر صفات الانسان بالبيئة |
| | | على الافراد الهجينة بفقر الدم المنجلي تجنب ممارسة الرياضة العنيفة |
| | | المرأة هي من تحدد جنس الجنين |

2- اختر من عبارات المجموعة ب ما يناسبها في المجموعة أ :

| المجموعة (ب) | المجموعة (أ) |
|--|--|
| 1- بويضة انثى الانسان 2- ذكر انسان 3- انثى الانسان | $XX + 44$ () $XY + 44$ () $X + 22$ () |

-3

| المجموعة (ب) | المجموعة (أ) |
|---|--|
| 1- aa 2- عمى الألوان 3- فقر الدم المنجلي 4- نزف الدم الوراثي 5- الصلع | () عدم تمييز اللون الاحمر والاخضر () خلايا الدم منجلية الشكل () التليف الحوصلي () مرتبط بالكروموسوم x ويصيب الدم () على كروموسوم جسي الا انه يصيب الذكور اكثر |
| الصفات المتنثرة بالجنس | الصفات المرتبطة بالجنس |
| | وجه المقارنة |
| | نوع الكروموسوم الذي يحمل اليل المرض |
| | مثال |

-4

| الطراز الجيني لانثى هجينة للسمة الوراثية | نمط التوارث | وجه المقارنة |
|--|-------------|---------------|
| | | نبات شب الليل |
| | | عمى الألوان |

-5

| التليف الكيسي | هنتجتون | وجه المقارنة |
|---------------|---------|-----------------------------|
| | | نوع الاليل (سائد – متنحي) |
| | | طرق العلاج |

-6

| فصائل الدم | لون الجلد | وجه المقارنة |
|------------|-----------|---|
| | | عدد الجينات المسؤولة عن توارث الصفة |
| | | عدد الاليلات التي يرثها الفرد من ابويه (عدد الاليلات التي توجد للفرد الطبيعي) |

7- اعتمادا على خبرتك في علم الوراثة ميز في الجدول التالي بين المفاهيم العلمية مع ذكر مثال لكل منهم :

| السيادة المشتركة | السيادة غير التامة | السيادة التامة |
|------------------|--------------------|----------------|
| | | |

-8

| نقص الماء | ضوء الشمس | وجه المقارنة |
|-----------|-----------|----------------------|
| | | التاثير على النباتات |

9- اختر من القائمة (ا) ما يناسب من القائمة (ب) :

| القائمة (ب) | القائمة (ا) | الرقم |
|------------------------------|---------------|-------|
| 1- صفة مرتبطة بالجنس ومنتحية | سجل النسب | () |
| 2- لون فراء انثى الكاليكو | تعدد الأصابع | () |

| | | |
|--|-----------------|-----|
| 3- صفة تقع على كروموسوم جسي ولكنها تظهر في الذكور أكثر | المهاق | () |
| 4- الاليل الممتحي يلغي تأثير الاليل السائد | القطة السيامية | () |
| 5- اليل الاختلال سائد | تعطل الكروموسوم | () |
| 6- يتحكم بها عدة اليات | نزف الدم | () |
| 7- عدم وجود الميلانين | كلاب الأبرادور | () |
| 8- الطراز المظهري وسطي | شب الليل | () |
| 9- يبين توارث صفة على مدى أجيال | فراء الأرانب | () |
| 10- التأثير البيئي في التعبير الجيني | الصلع | () |

| | | |
|-----------------------------------|---------------|-------------------|
| وجه المقارنة | متلازمة تيرنر | متلازمة كلاينفلتر |
| عدد الكروموسومات الجنسية | | |
| الجنس | | |
| عدد الكروموسومات في كل خلية جسمية | | |

| | | |
|---------------------------|------------|------------------|
| وجه المقارنة | مرض المهاق | نزف الدم الوراثي |
| التركيب الجيني لأنكر مصاب | | |
| نوع أو طريقة التوارث | | |

ماذا تتوقع ان يحدث في الحالات التالية :

- 1- عند خضوع الصفات الوراثية لأكثر من زوج من الجينات
.....
- 2- اختفاء احد كروموسومات الجنس أثناء الانقسام المنصف لمشيح انسان
.....
- 3- اتحاد حيوان منوي يحمل الكروموسومين XY مع بويضة سليمة
.....
- 4- عدم انفصال الزوج 21 انفصال طبيعي أثناء الانقسام المنصف
.....
- 5- عدم وجود صبغة الميلانين في الجلد والشعر والعينين
.....

6- ولادة طفل سالب العامل الرايسيزي لابيون موجبين

7- زواج رجل داكن البشرة AABBCC من امرأة بيضاء البشرة aabbcc

8- توائم متطابقة لحدما بوزن Kg 70 والأخر Kg 65

9- ظهور حالة قماءة لابيون متوسطي الطول

القسم 3 الكروموسومات والوراثة البشرية :

دراسات النمط النووي :

- يدرس العلماء الكروموسومات الكاملة باستعمال صور للكروموسومات المصبوغة خلال الطور الاستوائي (لانها تكون اكثر وضوحاً)
- يتكاثف كل كروموسوم على نحو كبير ليصبح مكونا من كروماتيدين شقيقين في اثناء الطور الاستوائي من الانقسام المتساوي
- النمط النووي :تترتب الكروموسومات المتشابهة في صورة ازواج قصيرة
- في كل خلية من خلايا جسم الانسان هناك 46 كروموسوم منه 44 كروموسوم جسمي وزوج واحد جنسي XX عند الانثى و XY عند الذكر .



- **القطع النهائية:** هي اغطية واقية لاطراف الكروموسومات وتتكون من DNA مرتبط مع بروتينات وهي مسؤولة عن :
1- حماية تركيب الكروموسوم 2-لها دور في الشيخوخة او السرطان

عدم الانفصال :

- تنقسم الكروموسومات خلال انقسام الخلية وينتج كل كروماتيد من الكروماتيدات الشقيقة نحو كل قطبي الخلية المتقابلين فتحصل كل خلية على العدد الصحيح من الكروموسومات .
- عدم الانفصال: الانقسام الخلوي الذي تفشل خلاله الكروماتيدات الشقيقة في الانفصال عن بعضها البعض بصورة صحيحة .
- قد يحدث عدم الانفصال في المرحلة الأولى او الثانية من الانقسام المنصف وبالتالي فالامشاج الناتجة لا تحمل العدد الصحيح من الكروموسومات
- عدم الانفصال يؤدي الى ظهور نسخة واحدة او نسخ إضافية من كروموسوم معين
- ثلاثية المجموعة الكروموسومية: الخلية التي تحتوي على مجموعة مكونة من 3 كروموسومات من النوع نفسه .
- أحادية المجموعة الكروموسومية: خلية تحتوي على كروموسوم واحد فقط
- عدم الانفصال يحدث في جميع الكائنات التي تتكون امشاجها بالانقسام المنصف
- في الانسان الاختلالات في عدد الكروموسومات خطيرة وغالبا ما تكون قاتلة



متلازمة داون :

- تنتج عن إضافة كروموسوم الى الزوج رقم 21 وتسمى ثلاثية المجموعة الكروموسومية 21
- اعراض الإصابة بمرض داون :
1- خصائص مميزة للوجه
2- قوام قصير
3- اضطرابات قلبية
4- تخلفا عقليا
- معدل الولادة في الولايات المتحدة 1:800 طفل تقريبا
- تزداد خطورة انجاب طفل مصاب بمتلازمة داون بنحو 6% لدى الأمهات التي تزيد اعمارهن عن 45 سنة

عدم انفصال الكروموسومات الجنسية :

| الطراز الجيني | الجنس | اسم المتلازمة | عدد الكروموسومات في الخلايا الجسمية |
|---------------|-------|----------------------------|-------------------------------------|
| X0 | انثى | تيرنر | 45 |
| XXX | انثى | شبه سليمة (فائقة الانوثة) | 47 |
| XXY | ذكر | كلاينفلتر | 47 |
| XYY | ذكر | سليم او شبه سليم | 47 |
| Y0 | | الوقاة | 45 |

كيف تنتج انثى متلازمة تيرنر ؟

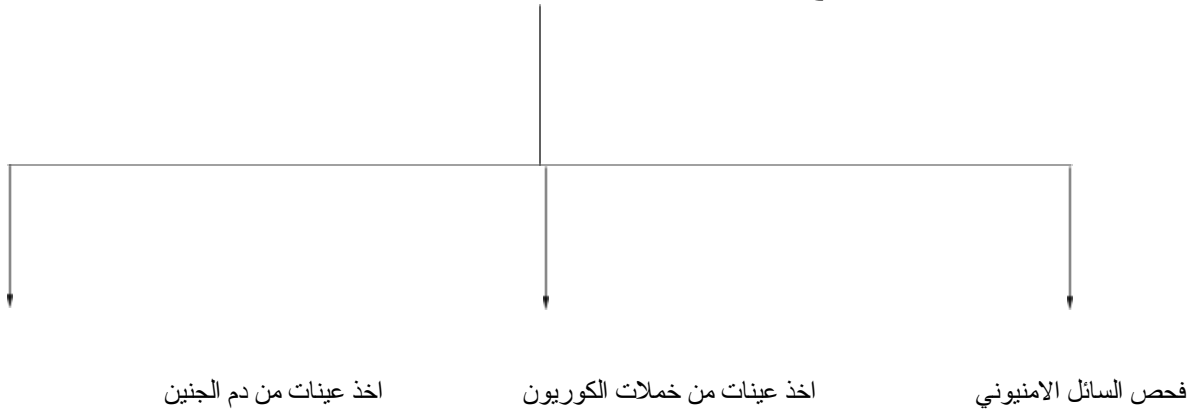
بسبب الاخصاب بمشيج لا يحوي كروموسوم جنسي

الفحص الجنيني :

من يرغب في اجراء فحص جنيني ؟

- 1- الأزواج الذين يشكون انهم قد يحملون اختلالات وراثية معينة .
 - 2- الأزواج الكبار في السن في معرفة الوضع الكروموسومي لطفلهم الذي ينمو .
- قد لا ينصح الطبيب باجراء فحوص تعرض حياة الام والجنين للخطر ولهذا يحتاج الطبيب الى معرفة :
 - 1- المشكلات الصحية السابقة للام
 - 2- صحة الجنين
 - 3- عند و بعد اجراء الفحص يجب مراقبة صحة الام والجنين عن كثب

أنواع الفحوص الجنينية :



الفوائد:

الفوائد:

الفوائد:

- 1-تشخيص الاختلالات الكروموسومية 1-تشخيص الاختلال الكروموسومي 1-تشخيص الاختلال
2-تشخيص اختلالات أخرى 2-تشخيص اختلالات وراثية معينة الكروموسومي او الوراثي

2-اختبار مشكلات الدم او

مستويات الاكسجين للجنين

3-إعطاء ادوية للجنين قبل

الولادة

الاحطار

خطر النزيف مكان العينة

خطر العدوى

احتمال تسرب السائل الامنيوني

الاحطار

خطر الإجهاض

خطر العدوى

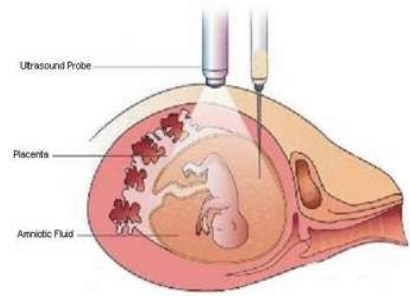
تشوهات الأطراف للجنين

الاحطار

عدم الراحة للام الحامل

احتمال ضئيل للعدوى

خطر الإجهاض

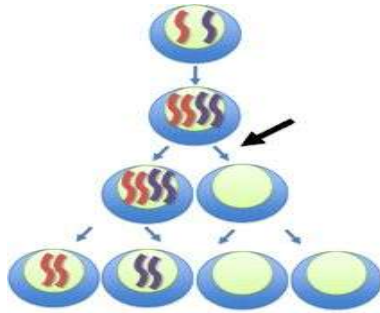


حل مراجعة القسم 3 :

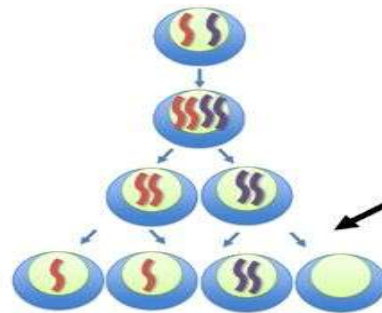
أوراق عمل واسئلة :

س1) : تمعن المخططات الكروموسومية التالية ثم اجب عن الأسئلة :

1- حدد أي الحالتين عدم انفصال في الانقسام المنصف الأول واي حالة في الثاني ؟

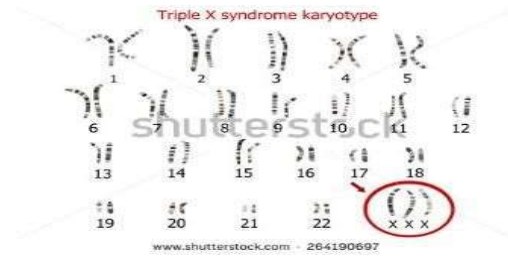
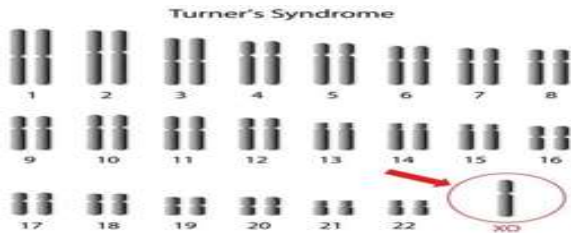


الحالة (ب)



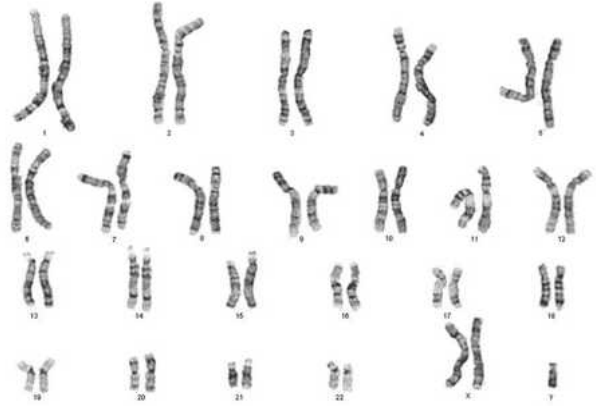
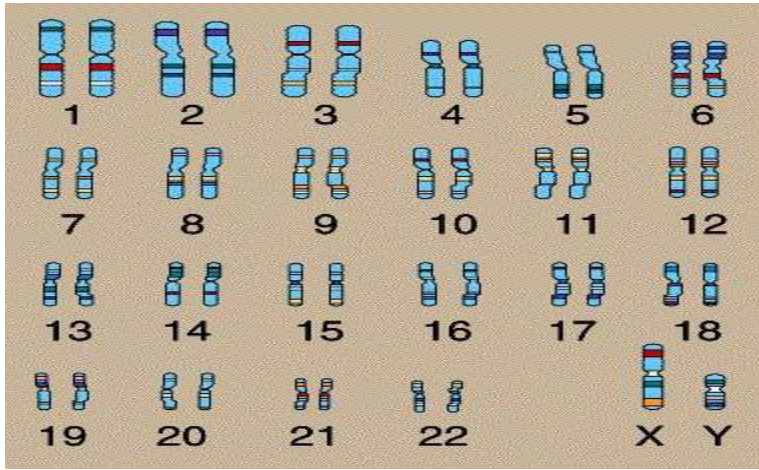
الحالة (ا)

2- اكتب اسم الحالة او المتلازمة تحت المخططات الكروموسومية التالية :



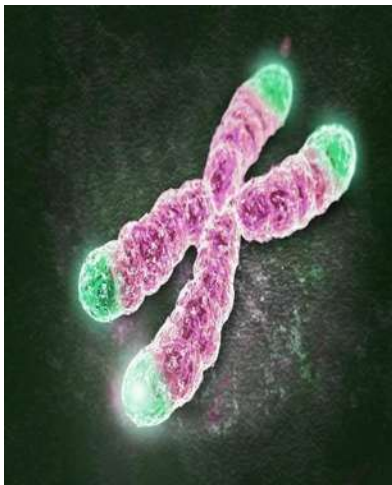
.....

.....



3- اكمل الجدول التالي بما يناسب:

| فحوصات جنينية | | الجدول 5-5 |
|---|---|--|
| الأخطار | الفوائد | الفحص |
| <ul style="list-style-type: none"> • • • | <ul style="list-style-type: none"> • • • | أخذ عينة من السائل الأمنيوني (الرهلي). |
| <ul style="list-style-type: none"> • • • | <ul style="list-style-type: none"> • • • | أخذ عينات من خملات الكوريون. |
| <ul style="list-style-type: none"> • • • | <ul style="list-style-type: none"> • • • | أخذ عينات من دم الجنين. |



4- تمعن الصورة التالية ثم اجب عن الأسئلة :

• ماذا تسمى اطراف الكروموسومات ؟

.....

• ما هي أهميتها ؟

.....

.....

.....
● ما هو النمط النووي ؟

.....
● س3) : اجب عن الأسئلة التالية :
ما هي اعراض المصاب بمتلازمة داون ؟

.....
● لماذا يحتاج زوجين الى اجراء فحوص جنينية ؟

.....
● ما الذي يحتاج الطبيب لمعرفته قبل التوصية باجراء فحص جنيني ؟
.....
.....

حلول التقيوم:

