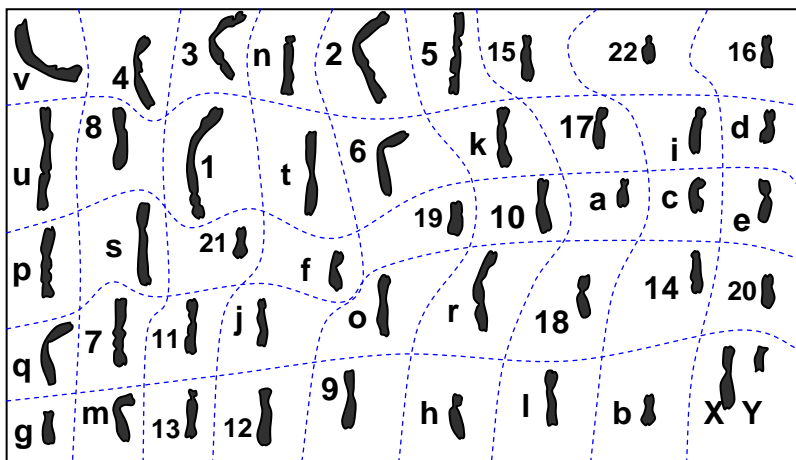
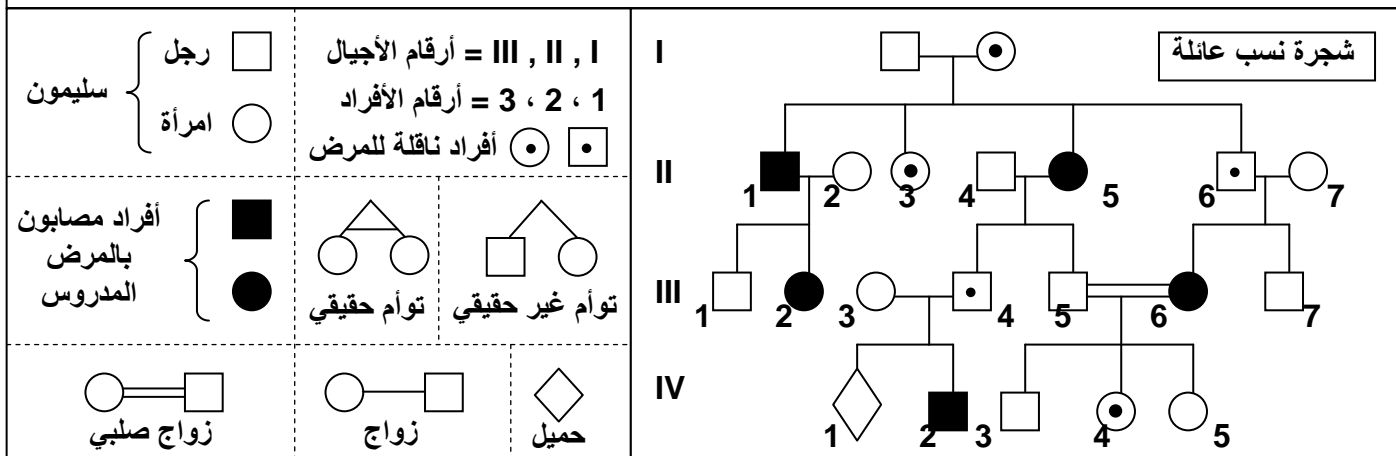


# هذا الملف تم تحميله من موقع : Talamid.ma

## الوحدة الأولى، الفصل الثالث: علم الوراثة البشرية

### الوثيقة 1: شجرات النسب .Les arbres généalogiques

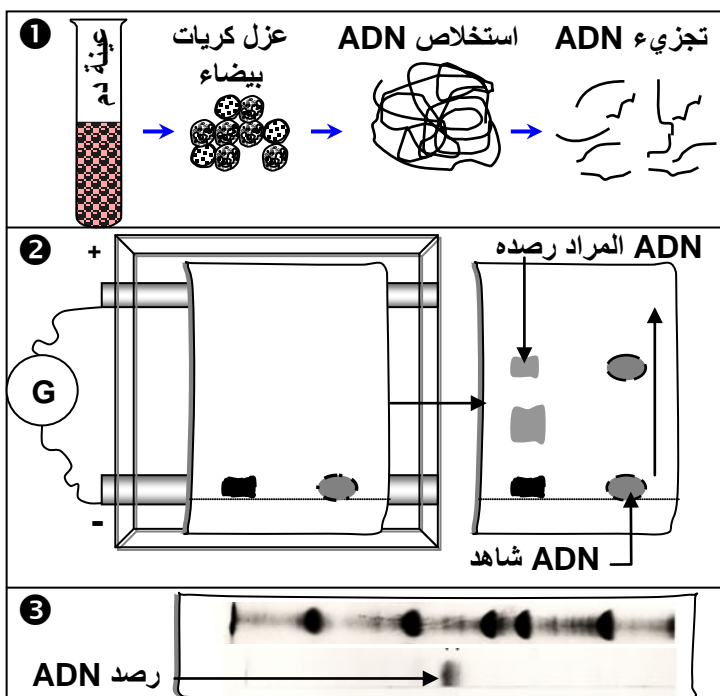
يمكن تتبع نقل بعض الصفات والأمراض عبر أجيال سلالة عائلة وكذلك احتمال انتقال هذه الصفات للأجيال المولالية وذلك بإنجاز ما يسمى شجرة النسب، وهي رسم بياني يبين جميع الأحداث العائلية من زواج وإنجاب وظهور أو عدم ظهور الصفة الوراثية المدروسة عند السلف والخلف (الآباء والأبناء). حيث نرمز للإناث بدائرة والذكور بمرربع ونلون هذه الرموز بالأسود إذا كان الفرد يحمل الصفة المدروسة، ونتركه فارغاً إذا كان الفرد لا يحمل هذه الصفة، ونضع نقطة صغيرة سوداء إذا كان الفرد ناقلاً للمرض دون أن يظهر عليه، كما نضع أفراد الجيل الواحد على نفس الخط من الأكبر على اليسار إلى الأصغر على اليمين بالنسبة لكل زواج.



### الوثيقة 2: الخرائط الصبغية:

تعتمد تقنية إنجاز الخريطة الصبغية على تصوير صبغيات إحدى خلايا الشخص الخاضع للفحص وترتيبها حسب القد والشكل وموقع الجزيء центральный ...

ويمكن تحليل الخريطة الصبغية من الكشف عن حالات الشذوذ الصبغى، ومن تشخيص التشوهات المرتبطة بتغيير عدد أو شكل الصبغيات. قطع صبغيات الخريطة الصبغية أمامه، ثم رتبها على شكل أزواج.



### الوثيقة 3: تحليل الـ ADN.

1. نعزل ADN من خلايا الشخص المختبر ونعالجها بأنزيمات فصل نوعية، ونضع خليط القطع المحصلة في حفر أنجزت في غراء يسمى Agarose.

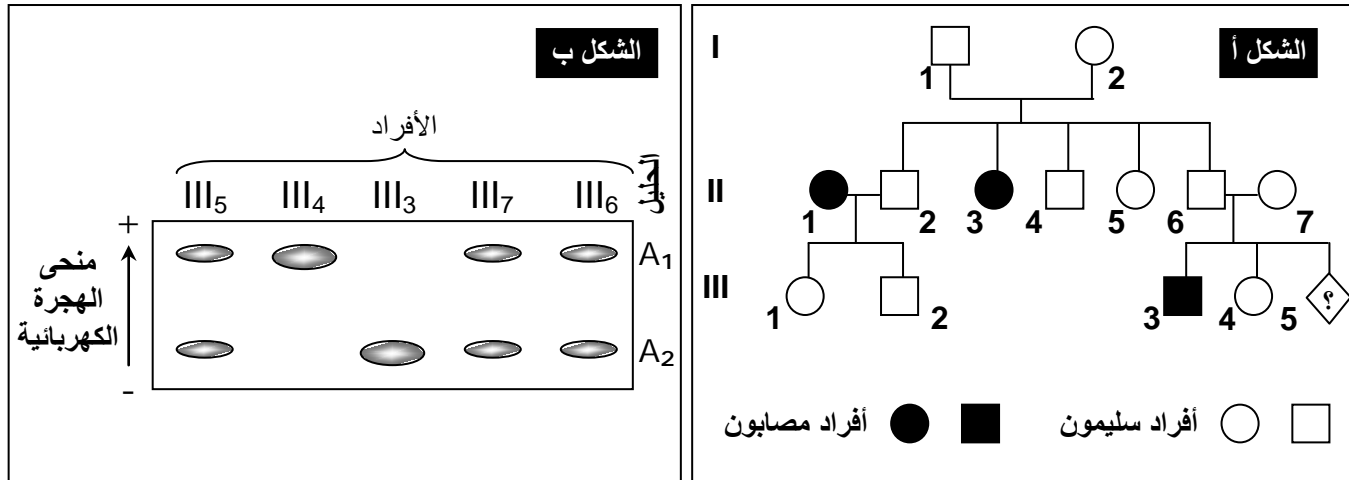
2. نضع الغراء لمجال كهربائي: بما أن قطع ذات شحنة سالبة فإنها تهاجر نحو القطب الموجب بسرعة تتناسب وقدها، فتنتشر منفصلة بعضها عن بعض، لنجعل على قطع يمكن تحديد قدها بمقارنتها بمواقع قطع أخرى معروفة القد (قطع عيار).

3. نرصد متتابلة معينة تتنمي للمورثة بـ:

- معالجة قطع ADN لفصل لولبيها.
- إضافة قطع ADN مشعة ومتكمالة مع متتابلة ADN التي نبحث عنها، حيث تشكل معها ADN هجين يسهل رصده بالتصوير الإشعاعي الذاتي.

## الوثيقة 4: مرض Mucoviscidose

مرض التليف الكيسي Mucoviscidose هو مرض وراثي يتميز باضطرابات هضمية وتنفسية، تسببها إفرازات لزجة للغدد المخاطية، الشيء الذي يؤدي إلى انسداد في القنوات الناقلة للعصارة البنكرياسية، وبالتالي اضطرابات في الوظيفة الهضمية للبنكرياس: كما يؤدي إلى انسداد التشعبات الرئوية، فيسبب ذلك عسر تنفس والإصابة بالتعفنات. يعطي الشكل أ من الوثيقة، شجرة نسب عائلة بعض أفرادها مصابون بهذا المرض. (أرمز للحليط العادي Normal بـ N أو m، وللحليط الممرض M بـ M)

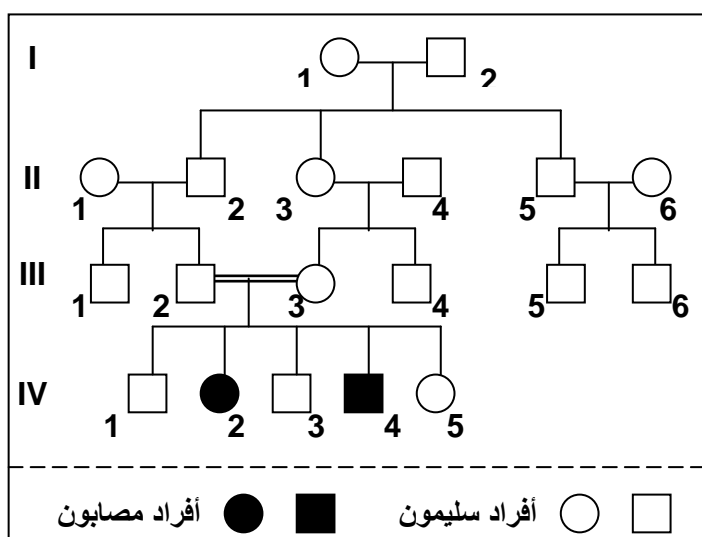


- حل هذه الشجرة ثم استنتاج نوع السيادة بين الحليط العادي واللحليط المسؤول عن المرض.
- حدد هل الحليط المسؤول عن المرض محمول على صبغي جنسي أم صبغي لاجنسي؟ علل إجابتك.
- انطلاقاً من التأويل الصبغي فسر كيف ينتقل هذا المرض من جيل لآخر.
- حدد معللاً إجابتك، النمط الوراثي للأفراد: III-3 و III-6 و II-3 و II-4، ثم حدد احتمال إصابة الحليل III-5.

سبب إنجاب مولود مصاب بمرض التليف الكيسي (الابن III-3)، تخوفاً لأبويه من احتمال إصابة مولودهم المنتظر (III-5) بنفس المرض، مما جعلهم يقومون بتحليل ADN عند مجموعة من أفراد هذه العائلة وعند مولودهم المنتظر، وذلك باعتماد تقنية رصد المورثات Southern Blot. يمثل الشكل ب من الوثيقة نتائج هذا التحليل.

- هل تعتبر نتائج تحليل ADN مطمئنة للأبدين؟ علل إجابتك.

## الوثيقة 5: مرض فقر الدم المتوسطي الثلاسيميا (Thalassémie)

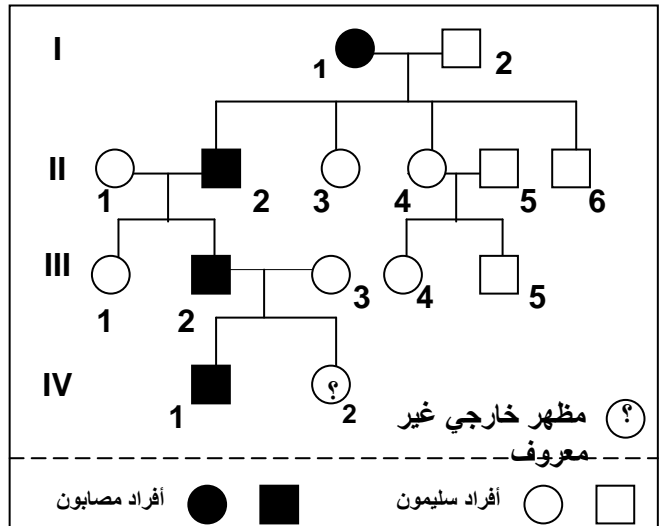


فقر الدم المتوسطي الثلاسيميا مرض وراثي منتشر على الخصوص في بعض الدول المطلة على البحر الأبيض المتوسط. يتميز هذا المرض بفقر دم حاد ناتج عن تدمير تدريجي للكريات الحمراء الدموية، ويرجع سببه إلى خلل في تركيب جزيئات الخضاب الدموي الذي يلعب دوراً أساسياً في نقل الغازات التنفسية. يولد المصاب بالثلاسيميا نتيجة الزواج بين ناقلين للمرض (عندما يكون الزوج والزوجة كلاهما حاملين للمرض). الشخص الناقل للمرض لا تظهر عليه أي أعراض ظاهرة، ولكن يمكن تشخيصه بالتحاليل الطبية.

تعطي الوثيقة أمثلة شجرة نسب عائلة تظهر المرض.

- حل هذه الشجرة ثم استنتاج نوع السيادة بين الحليط العادي واللحليط المسؤول عن المرض.
- استخرج العامل الذي ساعد على ظهور المرض في الجيل الرابع، وأعط تفسيراً صبغيًا لذلك. (نستعمل الرموز التالية: S أو m بالنسبة للحليط العادي، و M أو M' بالنسبة للحليط الممرض).

## الوثيقة 6: مرض هنتنغتون .Huntington



مرض هنتنغتون Huntington هو مرض عقلي وراثي يؤثر في وظيفة الدماغ، يظهر عومما ما بين 30 و45 سنة. تتجلى أهم أعراض هذا المرض في اضطرابات حركية ونفسية، حيث يصاب مريض داء هنتنغتون بالخرف وقد الذاكرة. وصف المرض لأول مرة سنة 1872 على يد الطبيب الأمريكي George Huntington، ومن هنا اكتسب المرض هذا الاسم.

يرتبط ظهور هذا المرض بمورثة سائدة محمولة على صبغى لا جنسى. وتبين الوثيقة أمامه شجرة نسب عائلة بعض أفرادها مصابون بهذا المرض.

- أفراد مصابون       أفراد سليمون

  - 1) بين أن مرض Huntington مرتب بحليل سائد.
  - 2) بين أن هذا المرض محمول على صبغى لا جنسى.
  - 3) أعط النمط الوراثي للأفراد السليمين والأفراد المصابين  $I_1$  و  $I_2$  و  $II_1$  و  $II_2$ ، ثم حدد بعد ذلك احتمال إصابة الحمیل  $III_1$  بهذا المرض.

## الوثيقة 7: دراسة انتقال شذوذ الدلتونية .Le daltonisme

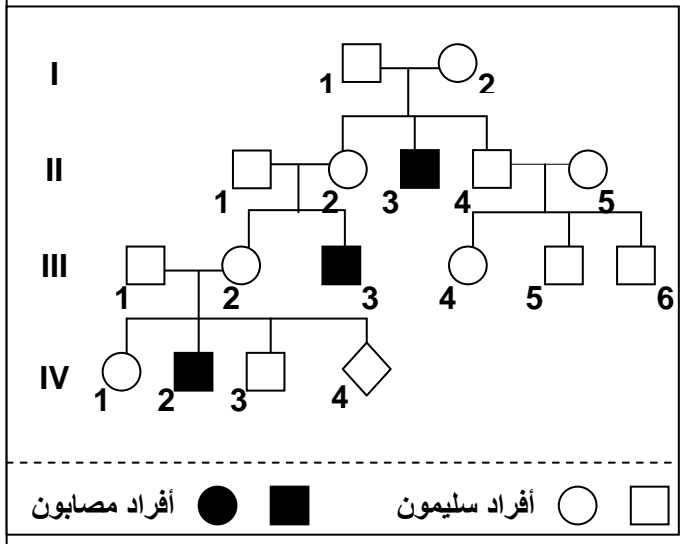
الدلتونية شذوذ ليس له خطر صحي، وإنما يمثل عيباً في إبصار الألوان، إذ أن الشخص المصابة لا يميز بين الأحمر والأخضر. يصيب هذا الشذوذ 8% من الذكور مقابل 0.4% من الإناث. نقترح تتبع انتقال هذا المرض عند عائلة معينة.

تزوج رجل سليم من الدلتونية  $(1_1)$  بامرأة سليمة من هذا العيب  $(2_1)$ ، فأنجبا ولدين وبنّت: (ولد  $1_1$  مصاب بالدلتونية، ولد  $2_2$  سليم من الدلتونية، وبنت  $3_3$  سليمة من الدلتونية).

تزوجت البنت <sup>3</sup> برجل <sup>4</sup> مصاب بالدلتونية، فأجبها: ولدين سليمين من الدلتونية <sup>1</sup> و<sup>2</sup>، وبنت مصاببة بالدلتونية <sup>3</sup>.

- 1) أنجز شجرة نسب هذه العائلة.
  - 2) استخرج من معطيات هذه الشجرة دليلاً على كون الحليل المسؤول عن المرض متتحياً.
  - 3) علماً أن الحليل المسؤول عن الدلتونية محمول على الصبغى الجنسى  $X$ ، ومستعملاً  $D$  للتعبير عن الحليل السائد، و $d$  للتعبير عن الحليل المتتحى: أعط الأنماط الوراثية للأفراد  $1_1, 1_2, 1_3$ .

## الوثيقة 8: انتقال مرض الهزال العضلي لـ **Duchenne**



الهزال العضلي لـ **Duchenne** مرض يصيب بعض الأطفال، حيث يلاحظ ضمور وانحلال تدريجي لعضلاتهم التي تصبح غير قادرة على تأمين الحركة والتنفس. تعطي الوثيقة أمامه شجرة نسب عائلة أصيب بعض أفرادها بمرض الهزال العضلي لـ **Duchenne**.

- (1) اعتماداً على تحليل شجرة النسب بين أن المرض مرتبط بالجنس ومحمول من طرف الصبغي الجنسي X.

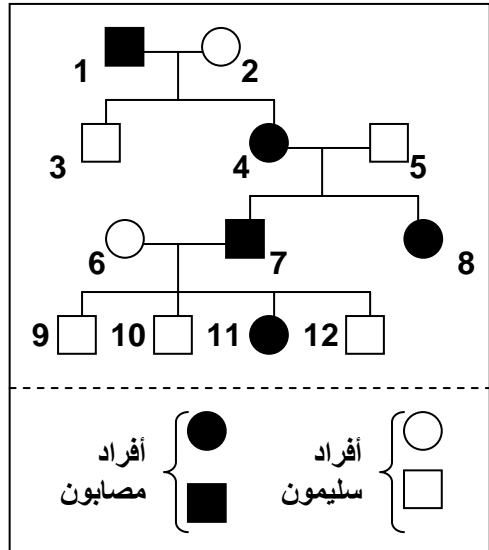
(2) هل الحليل المسؤول عن المرض سائد أم منتشر.

(3) أعط الأنماط الوراثية للأبوين  $1_1$  و  $1_2$ . ولأبنائهما، مستعيناً بالرموز التالية:

  - ✓  $S$  أو  $s$  بالنسبة للليل المسؤول عن الحالة العادمة.
  - ✓  $M$  أو  $m$  بالنسبة للليل المسؤول عن المرض.
  - (4) حدد احتمال إصابة الحميل  $IV_4$  بالمرض.

## الوثيقة 9: انتقال مرض الكساح المقاوم للفيتامين

**Le Rachitisme Vitamino-résistant**



مرض الكساح المقاوم للفيتامين مرض وراثي يؤدي إلى تشوّه عظام الأطراف السفلية، نتيجة تكّلس رديء للعظام. وهذا المرض لا يمكن علاجه بواسطة الحقن العادية من فيتامين D فهو مرض مقاوم للفيتامين. وتبيّن الوثيقة أسلفه شجرة نسب عائلة، بعض أفرادها مصابون بالكساح المقاوم للفيتامين.

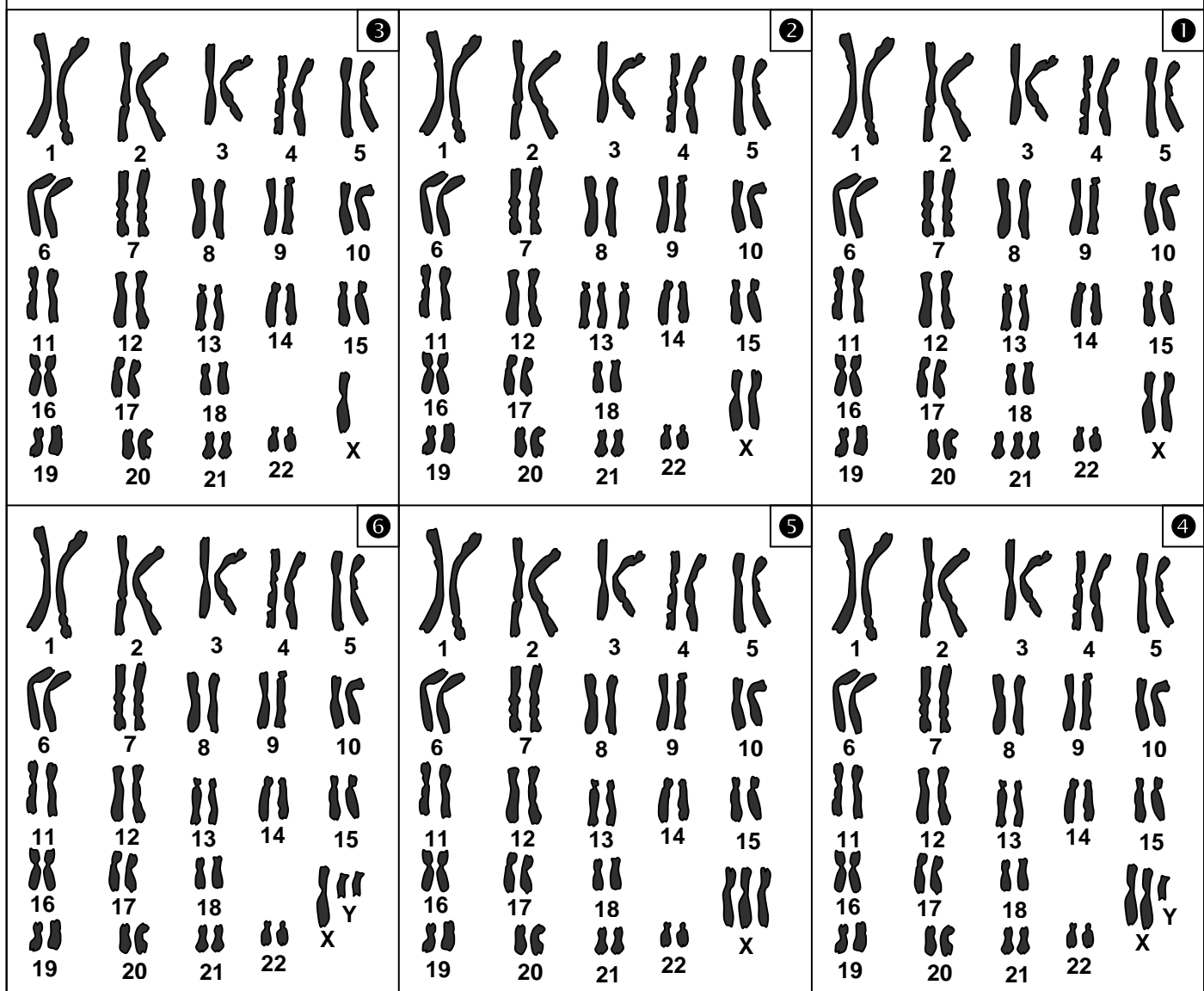
- هل المورثة المسؤولة عن الكساح المقاوم للفيتامين مرتبطة بالصبغيات الجنسية أم بالصبغيات الالجنسيّة؟ علل جوابك.
- انطلاقاً من تحليك لشجرة النسب حدد الحليل السائد والليل المترافق.
- حدد الأنماط الوراثية للأفراد 2، 4، 3، 11، 6، 9. (رمز للليل المسؤول عن المرض بـ R أو r، وللعادي بـ N أو n)
- حدد الإناث الناقلات للمرض داخل هذه العائلة. علل جوابك.
- إذا علمت أنّ البتّن 8 قد تزوجت بـ رجل سليم، حدد الأنماط الوراثية الممكن الحصول عليها عند أبنائها.

## الوثيقة 10: الشذوذات الصبغية المرتبطة بتغيير في عدد الصبغيات.

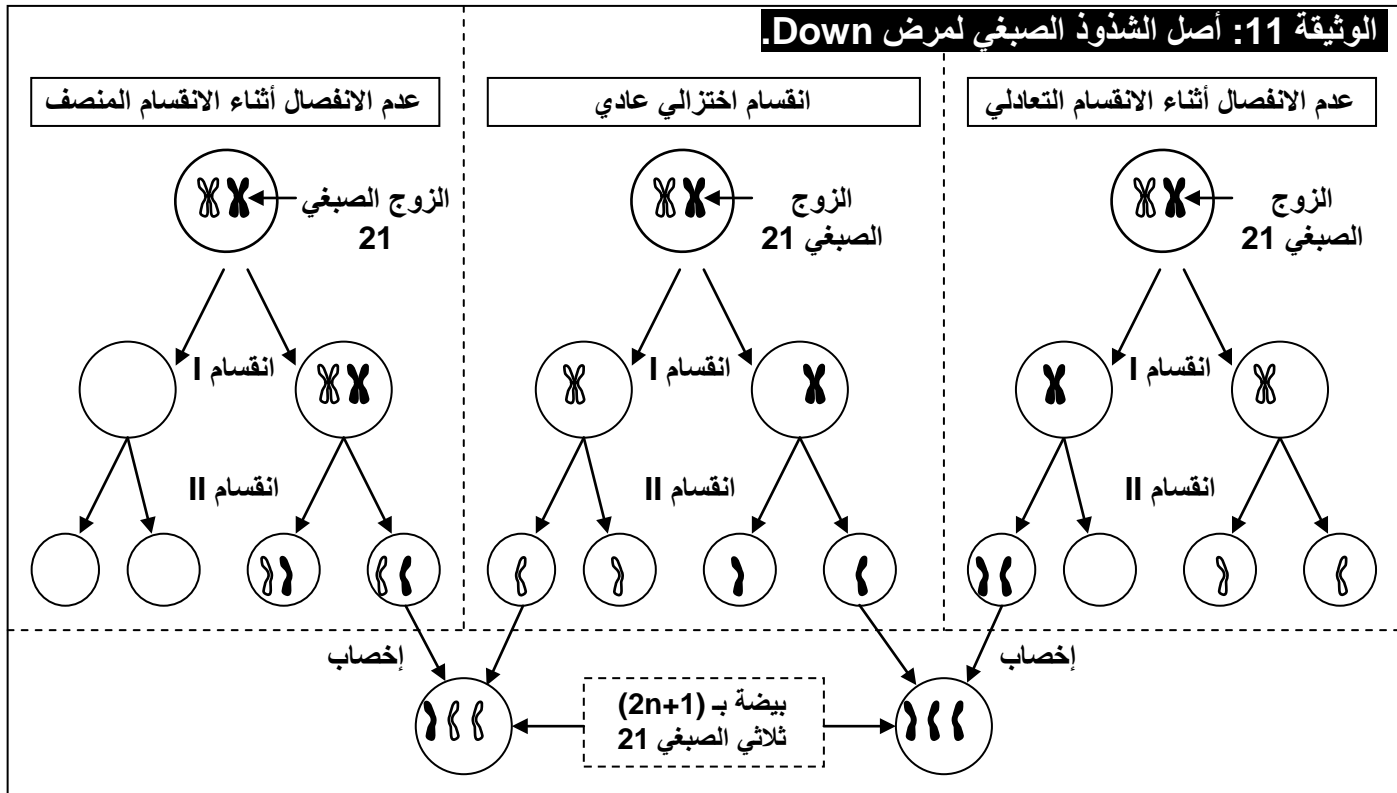
تعطي الوثائق ①، ②، ③، ④، ⑤، ⑥. خرائط صبغية لحالات مختلفة من الشذوذات الصبغية.

1) بعد ملاحظتك لهذه الخرائط، تعرف على هذه الحالات وعلى خصائص كل منها.

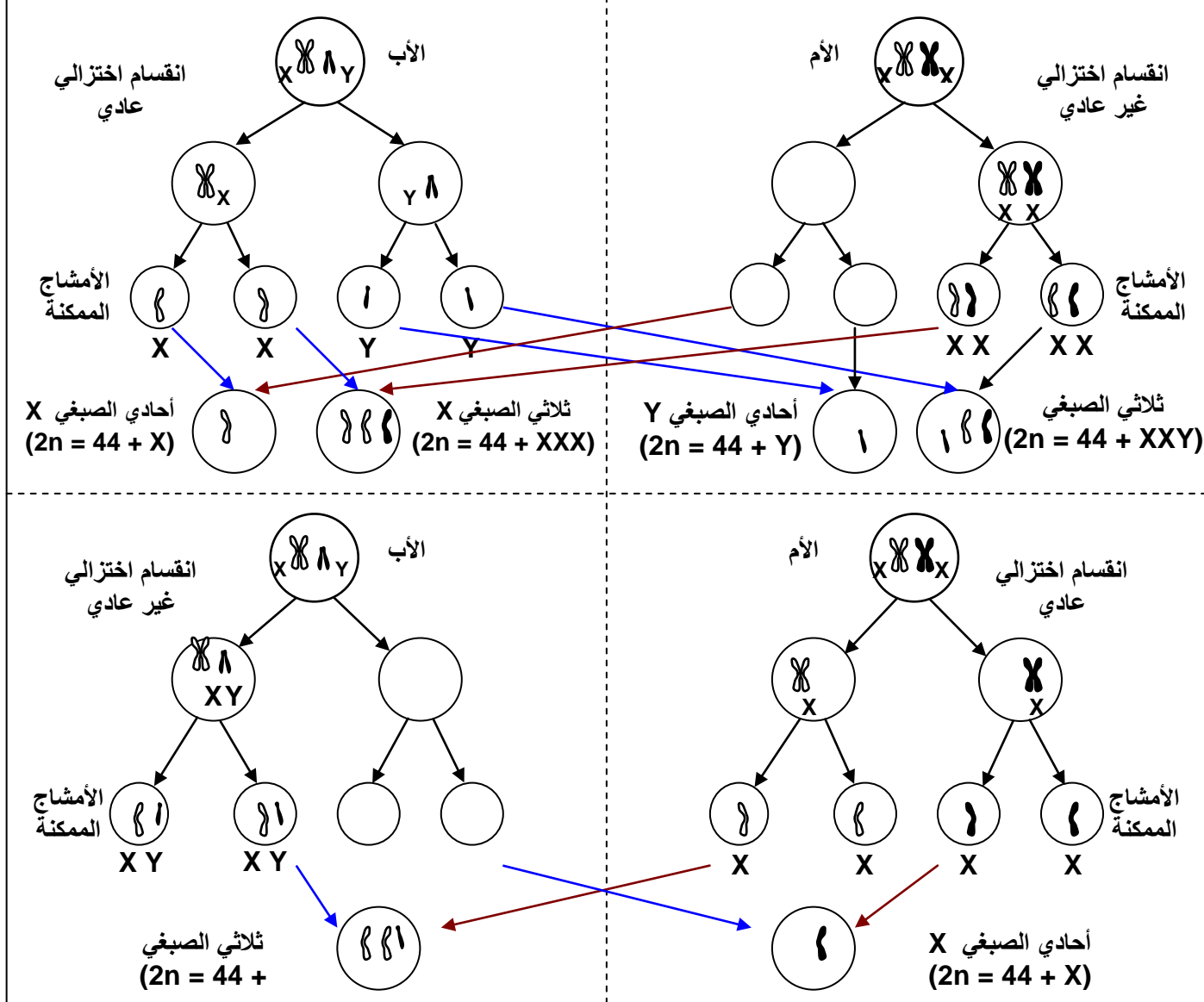
2) بواسطة رسوم تخطيطية أعط التأويل الصبغي لحالة الشذوذ الممثلة على هذه الخرائط الصبغية.



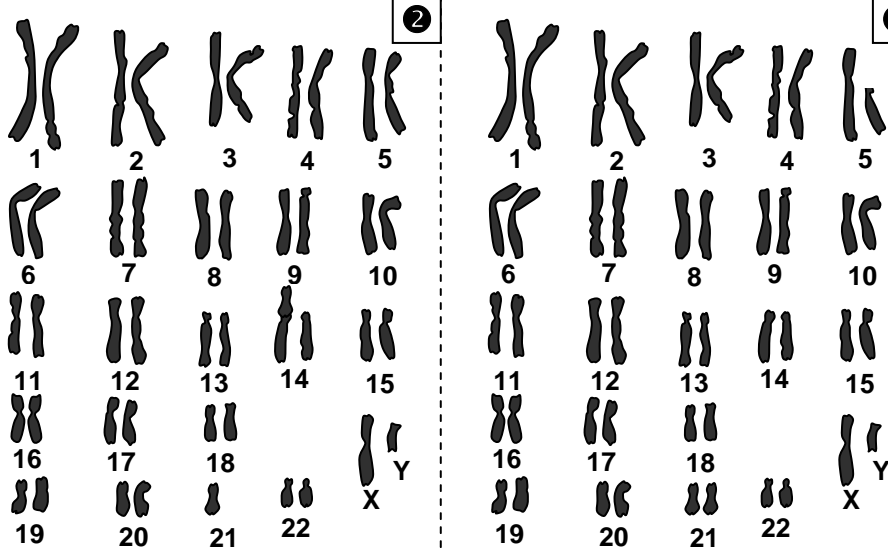
## الوثيقة 11: أصل الشذوذ الصبغي لمرض Down.



## الوثيقة 12: التفسير الصبغي للشذوذات المرتبطة بتغير عدد الصبغيات الجنسية.



### الوثيقة 13: الشذوذات الصبغية المرتبطة بتغير في بنية الصبغيات.



تعطي الوثائق ①، ② خرائط صبغية لبعض حالات الشذوذ الصبغى.

بعد ملاحظتك لهذه الخرائط، تعرف على هذه الحالات وعلى خصائص كل منها.

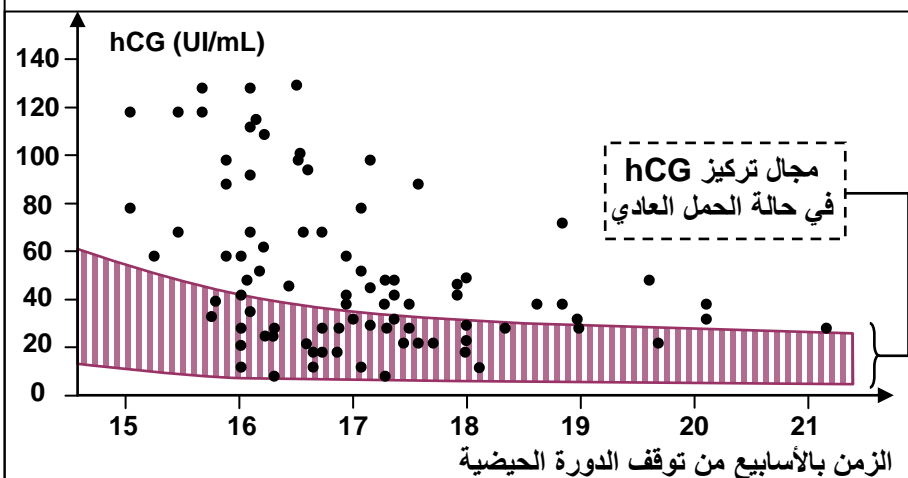
الوثيقة 14: الكشف عن الإصابة بمرض Down بواسطة التصوير بالصدى الصوتي.

يعطي الشكل أ من الوثيقة صورة بالصدى لحميل مصاب بمرض Down (علامات مميزة عند الحميل المصاب: وجه مسطح وانتفاخ في مستوى القفا وعنق عريض...)، هذه العلامات لا تلاحظ عادة عند الحميل العادي، الملاحظ على الشكل ب من الوثيقة).



## الوثيقة 15: الكشف عن مرض Down بتحليل الدم.

بيت تحاليل الدم عند الأمهات الحوامل بأجنحة مصابة بمرض Down، وجود تركيز كبير من هرمون hCG.(alpha-fætoprotéine) (**humain Chorionic Gonadotropin**)، وبروتين يركبه الحمل يرمز له بـ AFP. تسمى هذه المواد الموجودة بالمصل بالواسمات المصلية **Marqueurs sériques**.



تبين الوثيقة أمامه التركيز البلازمي  
لهامون hCG حسب مدة الحمل  
عند 86 حالة أصيب فيها الجنين  
بمرض Down.

٦- بين كيف تمكن تقنية تحليل دم المرأة الحامل من تدعيم نتائج تقنية الفحص بالصدى.

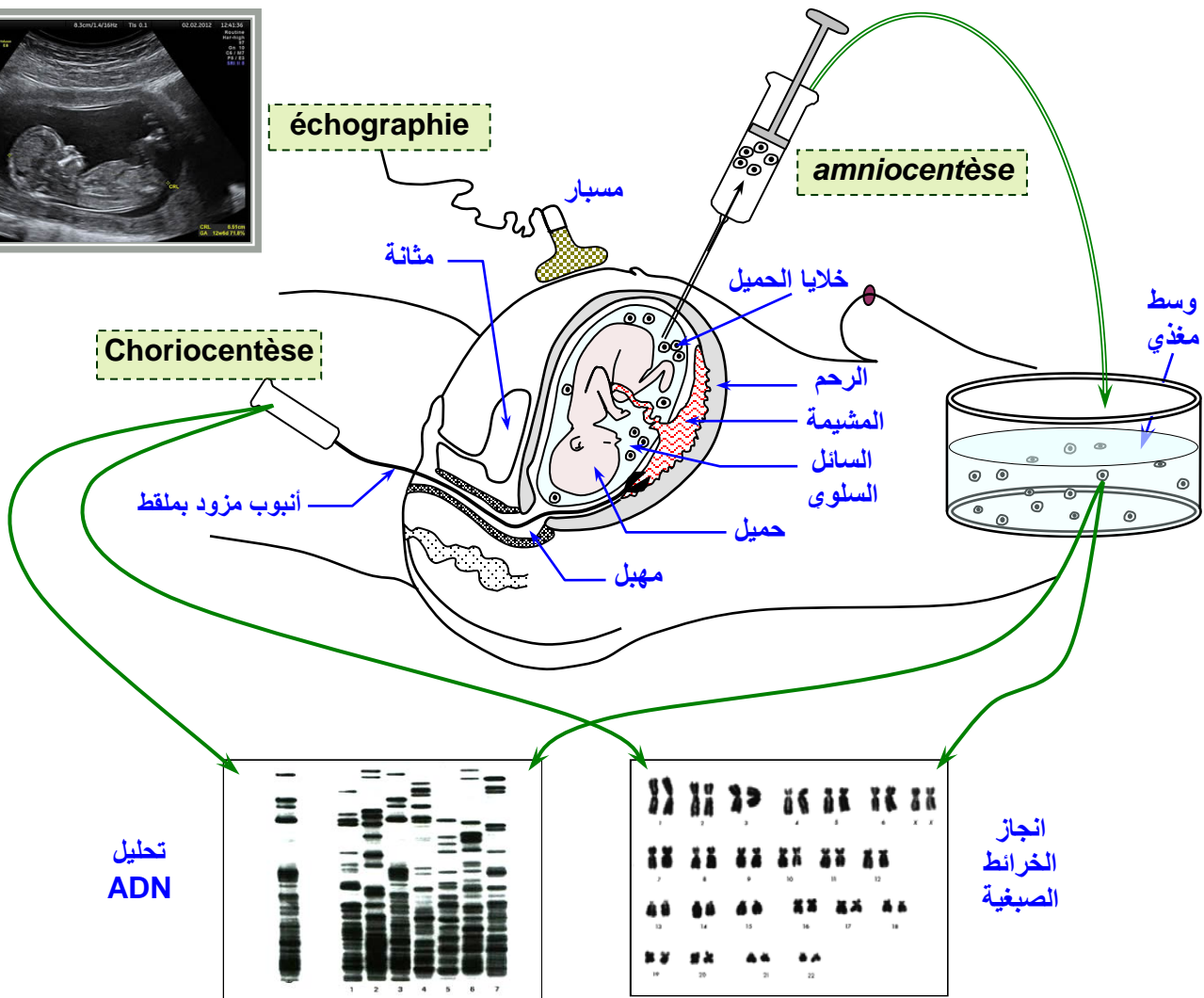
## الوثيقة 16: فحص السائل السلوبي والزغابات الجنينية Choriocentèse Amniocentèse

يمكن الكشف عن الشذوذات الصبغية عند الجنين أثناء الحمل إما:

- باختبار السائل السلوبي بعد 15 إلى 17 أسبوع من توقف الدورة الحيوانية.
- باختبار دم الحبل السري بعد الأسبوع 20 من توقف الدورة الحيوانية.
- باقتلاع زغابات جينية وتحليلها، انطلاقاً من الأسبوع التاسع للحمل.



échographie



صور لجنين أخذت بواسطة تقنية الرصد الجنيني  
L'embryoscopie

