

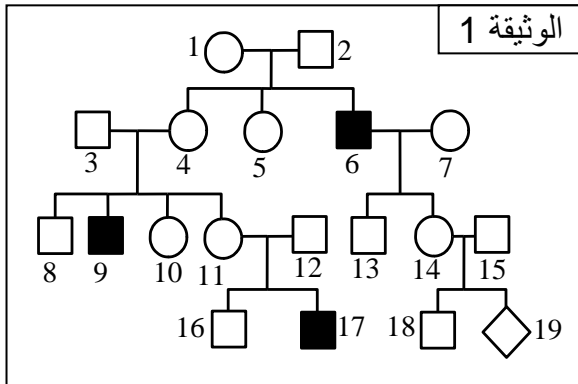
## تمارين حول علم الوراثة البشرية

### تمرين 1:

★ يعتبر مرض Lowe مرض وراثيا تتجلى أعراضه في تخلف عقلي كبير وفي تعتمد عدسة العين وقصور الكليتين. تمثل الوثيقة 1 شجرة نسب عائلة بعض أفرادها مصابين بهذا المرض.

1) هل الحليل المسؤول عن هذا المرض سائد أم متاح؟ علل جوابك.

2) حدد الصبغي الحامل للمورثة المعنية مع تعليل جوابك.



3) بعد إعطائك رموزا مناسبة، حدد النمط الوراثي للذكور المصابين، الذكور السليمين، والستة رقم 14 مع تعليل هذا الأخير.

★ يشكو الابن 18 من اضطرابات في نمو الصفات الجنسية وللتتأكد من الإصابة الممكنة لهذا الطفل بشذوذ صبغي مرتبط بالصبغي الجنسي X قرر الطبيب المعالج إجراء اختبار دموي له ولأبويه. يهدف هذا الاختبار إلى الكشف عن الأنزيم glucose 6 phosphate déshydrogénase = DGP الذي تتحكم في تركيبه مورثة محمولة على الصبغي الجنسي X حيث أن لهذه المورثة حليلان A و B متساويا السيادة: الحليل A مسؤول عن إنتاج الشكل A من هذا الأنزيم ( $DGP_A$ ), والليل B مسؤول عن إنتاج الشكل B من هذا الأنزيم ( $DGP_B$ ). يتوفّر شكلان للأنزيم ( $DGP_A$ ) و ( $DGP_B$ ) على نفس الفعالية ويمكن التمييز بينهما باللجوء إلى تقنية الهرجة الكهربائية. يلخص جدول الوثيقة 2 نتائج هذا الاختبار عند كل من الآباء 14 و 15 و عند الابن 18.

4) معتمدا على نتائج جدول الوثيقة 2 ومستعملا الرموز A و B:

الوثيقة 2:				
الابن 18	الاب 15	الأم 14	الفرد الذي خضع دمه للاختبار	+ = موجود، 0 = غير موجود
+	0	+	الشكل A للأنزيم	شكل الأنزيم DGP
+	+	0	الشكل B للأنزيم	

- أ - حدد النمط الوراثي بالنسبة لإنتاج الأنزيم (DGP) عند الأب 14 والأب 15 والابن 18 مع تحليل حالة الابن.  
 ب - استنتج نوعية وإسم العيب الذي يعاني منه الابن 18.  
 ج - حدد مصدر العيب (الأب أم الأم؟) المسجل عند الابن 18 مع تعليل جوابك.

5) علما أن الآباء سليمين واعتمدا على خطاطة مبسطة، فسر حالة الشذوذ المسجل عند الابن 18، اقتصر على تمثيل الصبغيات الجنسية.

### تمرين 2:

يعتبر الذهان Psychose maniaco - dépressive حالة خطيرة من الانهيار العصبي.

★ تمثل الوثيقة 1 شجرة نسب عائلة يبدي بعض أفرادها هذا المرض.

1) حدد إن كان حليل هذا المرض سائد أم متاح (1 ن) علل جوابك.

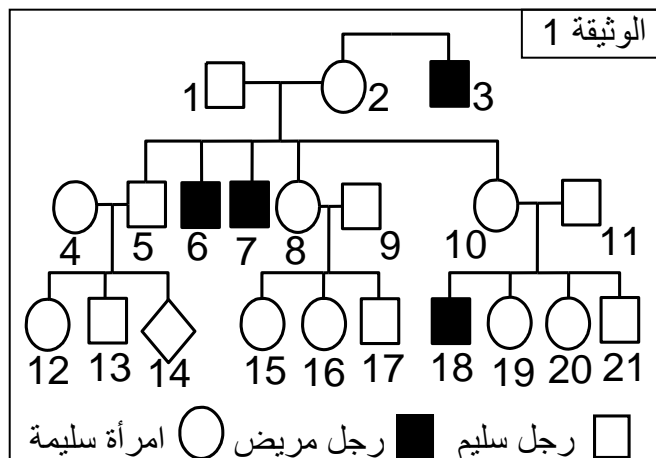
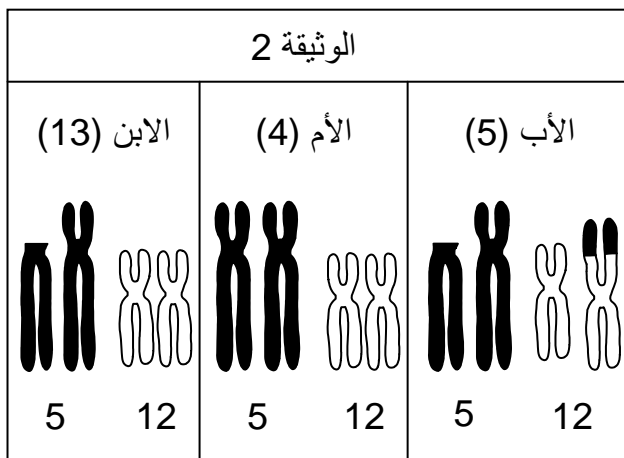
2) هل يرتبط المرض بصبغي لاجنسي؟ بصبغي جنسي X أم بصبغي جنسي Y؟ علل جوابك.

3) بعد اقتراح رموز مناسبة، حدد النمط الوراثي للأفراد (1)، (2)، (6) و (8) علل جوابك في كل حالة.

4) في حالة زواج الرجل 18 بالمرأة 16؛ حدد نسبة المصابين من بين أطفالهما المنتظرين. علل جوابك بتفصير صبغي.

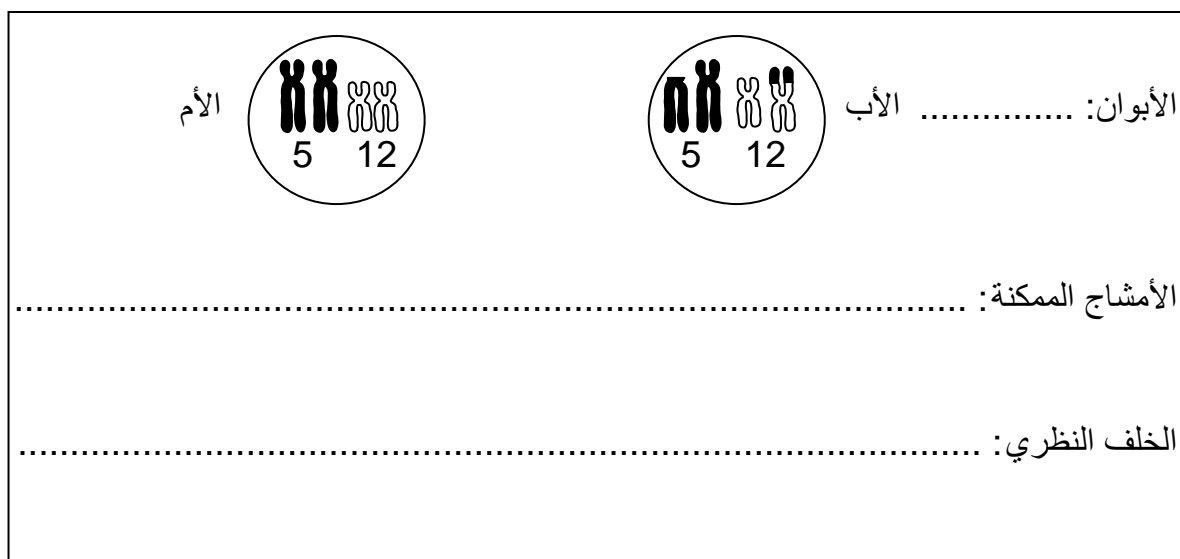
5) في حالة زواج الرجل 18 بفتاة تنتهي لعائلة لم يصب أي أحد من أفرادها بهذا المرض:

- أ - هل سنحصل على نفس النتيجة كالزواج السابق?  
 ب - هل يختفي المرض من ذرية السيد 18 في هذه الحالة؟



★ تبين أن الطفل رقم 13 يعاني من أعراض مرضية لا علاقة لها بمرض الذهان العصبي. نصح الطبيب المعالج الأبوين (4 و5) بإجراء تشخيصات صبغية تخص كلاً منها وكذا طفلهما (13). تمثل الوثيقة 2 جزءاً من الخريطة الصبغية لهؤلاء الأشخاص. للإشارة فالأبوين سليمي المظاهر الخارجي؛ كما أن بقية الصبغيات التي لم تمثل عاديه.

- 6) حدد إنذن نوعية الشذوذ الذي يعاني منه الطفل رقم 13، اسمه وأحد أعراضه.  
 7) اعتماداً على خطاطة ميسطة تتضمن الزوجين الصبغيين الممثلين في الوثيقة 2:  
 أ - حدد أصناف الأمشاج التي يمكن أن يشكلها كل من الأبوين 4 و5 وذلك بإتمام الرسم أسفله.  
 ب - حدد على نفس الخطاطة الحالة التي أدت إلى نشوء الطفل 13.

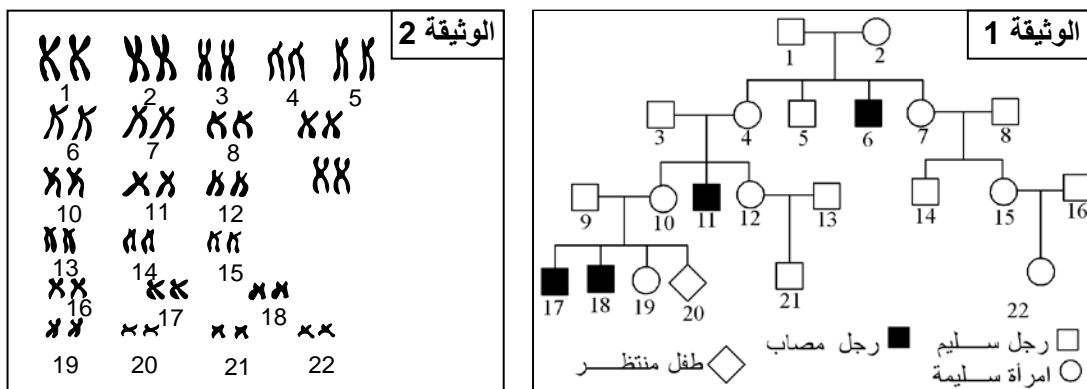


- 8) ينتظر الأبوان مولوداً آخر (الجني 14):  
 أ - حدد نوعية العيوب الصبغية التي يمكن أن يعاني منها.  
 ب - حدد احتمال سلامته من الإصابة.  
 ج - اذكر طريقة من طرق التشخيص قبل ولاديه تمكن من الكشف عن حالته.

### تمرين 3:

★ تمثل الوثيقة 1 شجرة نسب عائلة بعض أفرادها مصابين بمرض وراثي يتجلّى في تخلف عقلي وإظلام عدسة العين وقصور في وظيفة الكليتين.

- 1) هل الحليل المسؤول عن نقل هذا المرض سائد أم متاح؟ علل جوابك.  
 2) حدد الصبغي الذي يحمل الحليل المسؤول عن هذا المرض. علل جوابك.  
 3) حدد الأنماط الوراثية للفردان 9 و 10.



★ دفع تخوف الأبوين 9 و 10 من إصابة الطفل المنتظر (رقم 20) بهذا المرض إلى استشارة الطبيب الذي عمد إلى إنجاز تشخيص قبل ولادي للجنين.

تمثل الوثيقة 2 الخريطة الصبغية المحصل عليها.

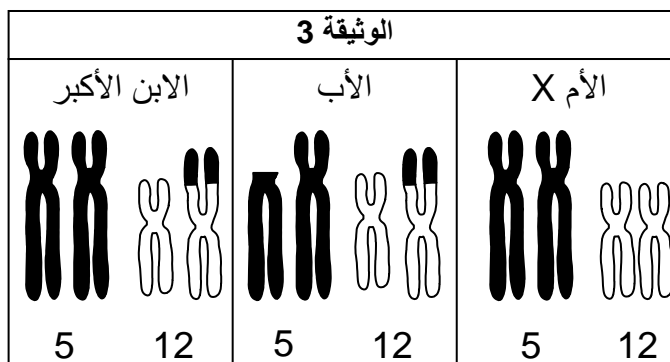
4) هل يعتبر التشخيص قبل ولادى لهذا الجنين مبرراً؟ علل جوابك.

5) حدد جنس الطفل المنتظر. علل جوابك.

6) هل يمكن لهذه النتيجة أن تطمئن الآباء على سلامة الطفل المنتظر؟ على جوابك.

★ في عائلة أخرى تنتظر سيدة X طفلا ثانيا وتسائل عن احتمال إصابته كأخيه الأكبر بتشوه جسمى، وبما أن فرضية الشذوذ الصبغى واردة، فقد عمد الطبيب إلى دراسة الخرائط الصبغية لكل من الإبن الأكبر وأبويه، رغم أن هذين الأخرين لا ظهران لأى تشوه جسمى.

تمثل الوثيقة 3 الصبغيات المتماثلة المنتمية للزوجين الصبغيين رقم 5 ورقم 12 عند كل من الأب والأم والابن الأكبر.



7) علماً أن الأزواج الصبغية الأخرى عادمة عند الأب والابن الأكبر وأن جميع الأزواج الصبغية عادمة عند الأم، حدد:

## أ - طبيعة الشذوذ الصبغى عند الابن الأكبر.

بـ- طبيعة الشذوذ الصبغـي عند الآباء.

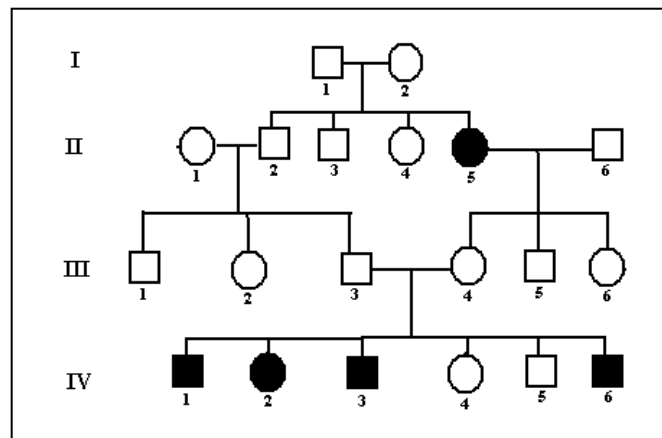
8) اقترح تفسيرا لسلامة الأب من أعراض الشذوذ الصبغي.

٩) حدد احتمال سلامة الجنين. علل جوابك.

## تمرين 4

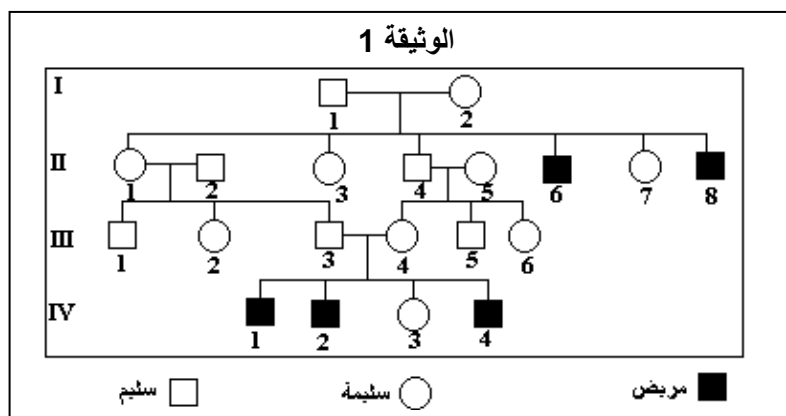
تمثل الوثيقة التالية شجرة نسب عائلة بعض أفرادها مصابون بمرض phénylcétonurie ويتجلى في تراكم الفنيل-اللينين Phénylalanine في الدم مما قد يسبب في تأخر عقلي للمولود في حالة عدم تشخيصه مبكراً.

- 1) هل الحليل المسئول عن هذا المرض سائد أم متختي؟ علل جوابك.
- 2) حدد الصبغى الحامل للوراثة المسئولة عن هذا المرض. علل جوابك.
- 3) حدد النمط الوراثي للأفراد 11 و 12 و 14 و 15 و 11 و 17 علل جوابك.
- 4) كيف تفسر ظهور عدة حالات لهذا المرض في الجيل 17؟



## تمرين 5:

مرض **Mucoviscidose** مرض وراثي يتميز بـأعراض مفرطة في مخاط القصبات التنفسية والبنكرياسية ومن تم صعوبة في التنفس واضطراب في وظائف البنكرياس. تم سنة 1985 تحديد المورثة المسئولة عن هذا المرض على الصبغي السابع، و تتمثل الوثيقة 1 شجرة نسب عائلة بعض أفرادها مصابون بهذا المرض.



- 1) هل الحليل المسئول عن هذا المرض سائد أم متاح؟ علل جوابك.
- 2) هل الحليل المسئول عن هذا المرض محمول على صبغيات جنسية أم لا جنسية؟ علل جوابك.
- 3) اعط النمط الوراثي للأفراد 11 و 12 و 16 . علل جوابك.
- 4) كيف تفسر العدد الكبير للخلف المصاب عند الزوجين 3 و 4 ؟

يمثل الشكل 1 من الوثيقة 2 جزء من اللولب الغير مستنسخ للحليل العادي لهذه المورثة بينما يمثل الشكل 2 من نفس الوثيقة نفس الجزء من الحليل الغير عادي.

الوثيقة 2:	
5' ...AAAGAAAATATCATCTTGGTGTTCCTAT...3'	الشكل 1:
5' ...AAAGAAAATATCATTGGTGTTCCTAT...3'	الشكل 2:

- 5) قارن الشكلين 1 و 2 ، ماذا تستنتج؟
- 6) اعتمادا على جدول الرمز الوراثي حدد متالية الأحماض الأمينية المطابقة لكل من الحليلين .
- 7) قارن بين متاليتي الأحماض الأمينية و استنتاج سبب ظهور مرض **Mucoviscidose** .