

الفصل الأول

هذا الكتاب

هذا الكتاب في «الثقافة العلمية» شاهد على العصر، فهو يقدم وثيقة تسجيلية لما وصلت إليه العلوم البيولو جية عند مفترق زمني نادر وصاحب يتمثل في حلول قرن جديد وألفية جديدة. والصورة التي يقدمها الكتاب هي تجسيد متعدد الأبعاد لأهم ما أنتجه العقل البشري، وهو العلم، فالكتاب يستعرض الدراسات الجارية (الآن) في مختلف الجامعات ومراكز البحوث في العالم والتي تجري على الكائنات الحية بما فيها الإنسان – وذلك دون التطرق إلى تفاصيل تردد القارئ – وكذا يقدم انعكاسات هذه الدراسات على المجتمعات ممثلة فيما تتناوله الصحف والمجلات في مصر وفي أوروبا وأمريكا. وأحسب أن هذا الرصد هو جهد مستحق عند هذا المفترق الزمني في تاريخ البشرية.

وعلى حد علمي فإن هذا الكتاب هو الأول من نوعه الذي يحيط القارئ في مصر بمختارات من أحدث الإنجازات العلمية العالمية في فروع مختلفة لأحد العلوم الأساسية والتي نشرت (حتى أسبوع) من طبع الكتاب، وذلك في عرض يتصف بالدقابة واليسر. كما تبني الكتاب أسلوب التعريف ببعض التقنيات العلمية التي أوصلت إلى المعلومات المستخدمة.. ذلك أنه ليس مهما فقط أن نعرف المعلومات، ولكن الأهم هو إدراك الطريق إلى هذه المعلومات.

وإذا كان هذا الكتاب عن العلوم البيولوجية ، فإننا في مصر مع حلول القرن الجديد – في حاجة إلى دراسات أخرى تتناول مختلف الفعاليات البشرية الجارية. مما أحوجنا ونحن في هذه المرحلة النشطة من بناء بلادنا إلى التعرف على مدى ما وصلت إليه العلوم من تقدم، وتلمس سبل المشاركة في الاكتشاف والابتكار دون تلاؤ ، فالمستقبل يبدأ الآن.

والحق فإننا في حاجة إلى رفع الوعي العلمي في مصر وإلى تغذية الثقافة وإشاعة التعلق بالعلوم بيننا. إننا إذا نجحنا في ذلك فسوف يسود لدينا نمط التفكير العلمي بما يساعد على الارتفاع بالمجتمع وإعلاء قيمة العلم وعلى نبذ الأوهام والخرافة والسلبية. ويساعد على أن نتفهم عصرنا الذي أصبح له مفردات لغوية جديدة تصنف الآن لصنع قواميس القرن الحادى والعشرين والتي سيعجز من يفوته قطار العلم والتكنولوجيا عن الاستعانة بها لتأمين حوارات لا غنى عنها مع شركائنا على هذا الكوكب، إننا إذا نجحنا في بناء المجتمع العلمي فإن دفع سبل التنمية في بلادنا سيصبح أكثر يسرا ، فالمواطن كما أنه هر هدف التنمية فهو أيضا أداتها.

وقد قال الرئيس محمد حسني مبارك في كلمته التي وجهها للشعب في ٢٤ سبتمبر ١٩٩٩ قبل الاستفتاء على فترة رئاسته الرابعة (مع اقتراب دخول مصر القرن الحادى والعشرين كان لزاماً علينا أن نبدأ في اتخاذ الخطوات الالازمة لاعتماد برنامج قومي شامل لتحقيق نهضة تكنولوجية رصينة تستخدم تطبيقات العلوم الحديثة في مختلف قطاعات الإنتاج والخدمات، وتحتاج لنا أن نغرس جذوراً عميقاً للتكنولوجيا في تربة الأرض، وأن يصبح مجتمعنا منتجاً للتكنولوجيا الحديثة المتطورة).

إن مصر التي استطاعت بالرئيس مبارك تحقيق أولويات الاستقرار والنمو الاقتصادي وبناء البنية الأساسية لقادرة على تحقيق صحوة تكنولوجية - يريدها لها القائد الذي التف حوله الشعب وأجمع على حبه وتأييده - تمكن مصر من الانطلاق مع الألفية الثالثة لتنافس على موقع إقليمي متقدم.

ولعل إعلان الأكاديمية الملكية السويدية للعلوم في ١٢ أكتوبر ١٩٩٩ استحقاق العالم المصري النابه الدكتور أحمد زويل لجائزة نوبل في الكيمياء عام ١٩٩٩ قد أعطاني دفعه من الحماس لإتمام هذا المؤلف، ومن المؤكد أن كلمات الدكتور زويل عقب إعلان حصوله على هذه الجائزة الرفيعة والتي قال فيها (إني أدين بلدى مصر ألم الحضارات بفوزى بجائزة نوبل)، أقول من المؤكد أن هذه الكلمات هي خير تعبير في هذه اللحظة النادرة عن امتنان كل مصرى ووفائه لأرض مصر الطيبة.

ولا يختلف اثنان على أن العلم في العصر الحديث يحسم قدره وأيضاً قدرة أية دولة، وهو أيضاً يحدد مكانتها أيهما كان مكانها على خريطة هذا الكوكب، ولا زالت مقوله الفيلسوف الإنجليزى (فرنسيس بيكون) Francis Bacon (١٥٦١ - ١٦٢٦) التي قال بها فى بدايات الثورة العلمية من أن (المعرفة هي القوة) تثبت نفسها في عصرنا.

إن ثورة التقدم العلمي والتكنولوجي التي تنطلق الآن بمتواالية هندسية لابد أن تتعكس نوعياً على مستوى ما يقدم من ثقافة علمية حتى نضمن التواصل بين العمل والمجتمع، وهو تواصل أحسبه نافعاً للمعمل والمجتمع على السواء. إن (تطون) إصدارات الثقافة العلمية في عصر الفضائيات والإنترنت أصبح أمراً واجباً.

إن هناك الآلاف من المتخصصين في العلم أو المهتمين به فوجئوا في العقود الأخيرة بمصطلحات علمية جديدة تلح على أسماعهم كلما أنصتوا، وتجذب أبصارهم كلما قرءوا، وهم يأسفون على أن الفرصة لم تتهيأ لهم لإدراك هذه المعانى عن قرب. وأأمل أن يوفر هذا الكتاب نافذة - ضمن نوافذ أخرى - تطل بهم على هذا العالم المعرفى الجديد.

ويهدف هذا الكتاب إلى تحقيق متعة ذهنية من معايشة إنجازات العلماء في مجال البيولوجية، وكذلك إلى استقراء ما سترفه هذه البحوث من معطيات في القرن الحادى والعشرين، وذلك من واقع الثورة التي اجتاحت هذه العلوم – على وجه الخصوص – في نهاية القرن العشرين. ويقصد بمصطلح (البيولوجية) تلك العلوم التي تعامل مع جميع الكائنات الحية من إنسان ونبات وحيوان من النواحي التشريحية والوظيفية والوراثية والبيئية والتطورية وتدرج صحة الإنسان وكذلك الإنتاج النباتي والحيواني من ناحيتها الكم والكيف تحت هذا المصطلح. وغنى عن البيان أن غذاء الإنسان ودوائه وكمائه ترتبط كلها بالعلوم البيولوجية ارتباطاً وثيقاً.

وأمل أن يحقق هذا الكتاب المتعة والفائدة سواء للمتخصصين في العلوم البيولوجية أو لمن ليس لهم بها صلة. وقد حرصت أن تكون معظم سطور هذا الكتاب ليست مما يملأ بطون الكتب سواء الأجنبية أو العربية، اللهم إلا إذا كان في ذكر القديم تمهيداً لما هو جديد، ذلك أن مصادر هذا الكتاب هي أحدث ما تنشره العجلات العلمية العالمية المتخصصة، ومن المعروف أن المجالات العلمية هي المصدر الذي تأخذ منه الكتب، وهي المكان الذي ينشر فيها الباحثون دراساتهم.

ويشتمل الفصل الثاني – وهو درة الكتاب ولبه – على نماذج معنونة ومعروضة بشيءٍ من التفصيل لبحوث تشكل في مجموعها الإطار العام لما يشغل علماء البيولوجية مع بداية الألفية الثالثة. وتتجدر الإشارة إلى أن معظم البحوث العلمية التي تناولها هذا الكتاب تمثل إضافة حقيقة للعلم، وليس تكراراً لبحوث سابقة أو تقليداً لبحوث أخرى.

ويتناول الفصل الثالث والأخير استعراض عام للإنجازات التي حققتها الدول المختلفة في مجال العلم عند نهاية القرن العشرين كما يستشرف هذا الفصل الإنجازات المحتملة للعلم في بطلع القرن الجديد، كما يلقى الضوء على بعض جوانب حياتنا العلمية في مصر.

وقد حرصت في معظم الأحوال وعلى مدى هذا الكتاب على أن أنساب كل قول أو بحث إلى صاحبه، وإلى المكان الذي نشر فيه، وذلك منهاجاً تقتضيه حداثة الموضوعات والرؤى المطروحة فضلاً على الالتزام بأمانة العرض، وكذا لإعطاء فرصة للقارئ للرجوع إلى أصول الموضوعات إذا ما أراد ذلك.

كذلك فإن معظم البحوث التي يتناولها هذا الكتاب هي تلك التي فتحت آفاقاً غير مسبوقة في العلوم البيولوجية أو تلك التي مثلت تياراً بحثياً علمياً مؤثراً تبلور عبر سنوات وسيكون له تأثيراً فاعلاً في القرن الجديد، أو أنها بحوث تستحق منا التأمل وإمعان الفكر لسبب أو آخر. وكل هذه البحوث العلمية لا يجب أن ننظر إليها وكان كل منها معزول عن الآخر، فالحق أنها

تتكامل معاً لتعبير عن إبداع بشري يشكل ملامح العصر في المجتمعات المتقدمة. وفي جميع الحالات فإننا أمام رصيد من الفكر البيولوجي تستشرف به البشرية آفاقاً غير مسبوقة، وهذا الرصيد تناهى بفضل عقول العلماء التي شهدت، وبفضل الكثير من الأموال التي رصدت في دول ترى تقدمها يحلق في سمت السماء على جناحين هما العلم والتكنولوجيا. وقد يعطى الانطباع العام الذي يتولد لدى العامة عند استقبالهم لما تعرضه وسائل الإعلام من أمور ذات طابع علمي تخص الحيوانات والنباتات أن العلوم البيولوجية سهلة التناول. والحق أن الأمر عكس ذلك الظن، فالعلوم البيولوجية تخطت بكثير مرحلة التعبير عن الدهشة عند مراقبة سلوك الكائنات الحية، كذلك فإنها لم تعد هي فقط الأوصاف الشكلية والتشريحية، أو رصد مراحل دورة الحياة. إن التعامل مع البيولوجيا الآن يتضمن استخدام تقنيات عالية وأجهزة علمية معقدة، ولا يمكن تملك ناصية العلوم البيولوجية حقا دون قاعدة راسخة من العلوم الأخرى مثل الكيمياء والفيزياء والرياضيات والكيمياء الحيوية والفيزياء الحيوية.

وليعلم القارئ العزيز أن الولوج إلى عالم العلوم الحديثة بصفة عامة عملاً يتطلب التعليم المتميّز والممارسة الرفيعة وقدح الذهن والمثابرة. وهو يتظرون إلى التعليم في الدول المتقدمة على أنه استثمار، مما يدفع اليوم من أجل تعليم (مميّز) سيثمر غداً بأضعاف ما تم إنفاقه.

كذلك فإن قضية جودة البحوث العلمية لها محل من الاعتبار في العالم المتقدم. فعلى سبيل المثال صدر تقرير في واشنطن في فبراير ١٩٩٩ عن لجنة العلوم والهندسة والسياسة العامة The Committee on Science, Engineering and Public Policy (COSEPUP) القومية هناك أكدت فيه أن تقييم الأداء البحثي سيُخضع لمعايير ثلاثة هي: جودة البحث - إسهامه في الريادة على مستوى العالم - وتحقيقه لأهداف الجهة الممولة. كما أكد التقرير أن جودة مستوى التعليم وجودة مستوى التدريب هما أساس أي خطوة بحثية.

وإن أثناء رحلتي بين صفحات أحد ما صدر من بحوث علمية في أنحاء العالم لإعداد هذا الكتاب، كان قلبي وعييني دائماً مع وطننا مصر، مقدراً جهود المسؤولين والألاف من أبنائنا الذين يعملون في مجال العلم ويبذلون كل الجهد لنلحق بالعصر وفق خطط متوازنة.

وعلينا في مصر أن نسعى دائماً إلى إعلاء دور العلم بما ينطوي عليه من اكتشافات أو تطبيقات أو دراسات أو نشر الثقافة العلمية. إن ذلك يبعث روحًا جديدة في آلية العمل الوطني بما يحقق تقدم هذا الوطن.

ولعل من مشروع مصر القومي في توشكى أسوة لنا. إن هذا المشروع الذي تبني تنفيذه الرئيس محمد حسنى مبارك ومعه شعب مصر إنما يهدف إلى خلق مجتمع عمرانى جديد يغير من خريطة مصر الثابتة منذ فجر التاريخ.

إن هذا المشروع هو تجسيد للعزيمة المصرية واستشراف متميز لمستقبل مصر. كما أنه فرصة لتفصير جهود كل أبناء مصر على اختلاف خبراتهم لتحقيق مستقبل أفضل. إن على البيولوجيين في مصر اختبار المحاصيل الأكثر مناسبة لطبيعة الأرض وطبيعة المناخ في توشكى، كما أن عليهم بحث الوسائل الكفيلة بحماية الإنسان والحيوان والنبات من الأمراض والآفات والأوبئة التي قد يكون مصدرها الوادي القديم أو دول الجنوب.

وأود أن أذكر أن هذا المشروع إنما اعتمد على الدراسات العلمية ، وما كان يمكن الإقدام على هذا المشروع العملاق دون الاطمئنان إلى ما أسفرت عنه البحوث العلمية والتي أجرتها عدة جهات مصرية وأجنبية يعتد بها.

ومنذ اليوم الأول لهذا المشروع أعلنت القيادة السياسية دور العلم في هذا المشروع الضخم . ففي خطاب الرئيس محمد حسني مبارك في ٩ يناير ١٩٩٧ يوم أطلق إشارة البدء لهذا المشروع الضخم ، قال سعادته :

(لقد كان من المتعين علينا ونحن نضطلع بمشروع بهذه الحجم غير المسبوق أن نخضعه للدراسة الدقيقة المتأنية التي تبحث كل جوانب المشروع وتأخذ في اعتبارها كل الفروض والاحتمالات وتعطي الفرصة كاملة للاستماع إلى وجهات النظر المختلفة من علماء مصر وخبرائها ، لا تضيق بنقد أو ملاحظة وتهدى بدراسات متعمقة أعدتها نخبة من علماء مصر خلال فترة لا تقل عن عشرين عاما. لم نكن في عجلة من أمرنا ، كانت الكلمة الأخيرة للعلم وللحقيقة ، وكان التقييم الاقتصادي الدقيق هو العامل الحاسم في حساب جدوى المشروع وفائدة كى نضمن أن يكون القرار في مشروع ضخم على هذا النحو من الأهمية والخطورة قرارا موضوعيا صائبا مبنيا على الحقائق العلمية الدقيقة والمعلومات المؤثقة والرؤية المتكاملة التي تغطي كل جوانب المشروع وتحيط بكل أبعاده. لقد مضى منذ زمن عهد اختيار المشروعات وإنجازها لأسباب سياسية لا تضع في حسابها رؤية الخبراء المختصين أو تهدر الحساب الاقتصادي للمشروع أو تتجاهل التقييم العلمي لجدواه.. لكن سيظل موقفنا في كل مراحل تنفيذ مشروعنا الجديد بحيث تبقى الكلمة الأخيرة للعلم وللحقيقة ، لأننا نصر على اختيار الطريق الذي يضمن تحقيق الفائدة القصوى من كل خطوة نخطوها ويضمن تحقيق النجاح وتقليل الفاقد وتعظيم العائد وإنجاز الهدف بأقل تكلفة ممكنة).

أضف إلى ذلك أن وسائل الإعلام نشرت استعراضاً لهذه الدراسات (أعداد يوم الجمعة من جريدة الأهرام من ١٥ يناير حتى نهاية فبراير ١٩٩٩) ، ولعل هذا الإيضاح يعلى قيمة الدراسات العلمية لدى الجمهور ، كما أنه يدحض القول بأن مشروع توشكى لم يكن في ضمير وتحطيم السياسة المصرية ، أو أنه فكرة جاءت وليدة الساعة .

ومنذ تولى الرئيس محمد حسني مبارك الحكم في عام ١٩٨١ - ورغم كل الصعوبات والتراءات المحيطة في العديد من المجالات وقتئذ - توالى الجهود المخلصة - والخطوات متعددة الاتجاهات لتحقيق التقدم استناداً إلى العلم، فتم التوسيع في إنشاء الجامعات والكلليات، وتدعم المكتبات العلمية وإنشاء المزيد من مراكز البحوث، وزيادة الميزانيات المرصودة للتعليم والبحث العلمي، هذا بالإضافة إلى إقامة (مدينة مبارك للأبحاث العلمية) والتي تعتبر النواة الأساسية لتوجيهه (مشروع ساحل التكنولوجيا) المزعوم إقامته غرب الإسكندرية. ولا شك أن مصر الآن الريادة في منطقتها العربية وقارتها الأفريقية في دفع قاطرة العلم.

وقد حرص الرئيس مبارك على أن يتم ذلك كله وغيره في جو من استقرار سياسي وإصلاح اقتصادي متدرج وناجيح. ودعم لعلاقتنا السياسية والاقتصادية مع دول العالم أجمع من شرق آسيا شرقاً إلى الأمريكتين غرباً ومن أوروبا شمالاً إلى أفريقيا جنوباً.

ولا يستطيع أي مراقب أن يغفل مدى الاهتمام الإعلامي والشعبي بقضيتى التعليم والبحث العلمي في مصر، وفي معرض حديثه عن التحديات التي يحملها مستقبل مصر قال الأستاذ إبراهيم نافع رئيس تحرير الأهرام في عدد الجمعة ٢٨ مايو ١٩٩٩ (الحل هو أن تتحول مصر إلى دولة مشاركة في الثورة التكنولوجية عن طريق تبني استراتيجية واضحة للبحث العلمي والتطوير التكنولوجي).

وقد تصادف أثناء بداية قيامي بإعداد مادة هذا الكتاب أن نشر في جريدة الأهرام وحدها وفي أسبوع واحد عدداً كبيراً من الأخبار والمقالات التي تدعونا إلى القيام باقتحامات علمية، وأذكر من ذلك ما يلى:

* أ. د. مجید شهاب وزير التعليم العالي والدولة للبحث العلمي سيجري حواراً مفتوحاً حول البحث العلمي ومساهمات العلماء العرب في ظل التقدم التكنولوجي العالمي (أهرام ١١/٢٩ ١٩٩٨).

* أ. د. مجید شهاب: مطالبة المستثمرين المصريين بإنشاء شركات علمية وبحثية (أهرام ١١/٣٠ ١٩٩٨).

* الدخول إلى القرن الجديد (رسالة إلى بريد الأهرام في ١١/٢٦ ١٩٩٨).

* نكون أو لا نكون (مقالة بالأهرام في ١٢/٢ ١٩٩٨).

* السعادة والأسف (عن ضرورة اقتحامنا لعصر الفضاء - رسالة إلى بريد الأهرام في ١١/٢٥ ١٩٩٨).

* مصر وإمكانيات امتلاك التكنولوجيا (مقالة بالأهرام في ١١/٢٧ ١٩٩٨).

* بالعلم والتكنولوجيا نستطيع (مقالة بالأهرام في ٢٧/١١/١٩٩٨).
* التطور التاريخي والآفاق المستقبلية للبرنامج النووي المصري (دراسة صادرة عن مركز الدراسات السياسية والإستراتيجية بالأهرام - جريدة الأهرام في ٢٧/١١/١٩٩٨). وقد تصادف مرة ثانية قبيل تسليم مادة هذا الكتاب إلى دار النشر أن بدأت جريدة الأهرام في ١٤ فبراير عام ٢٠٠٠ على صفحتها بعنوان (قضايا استراتيجية) نشر سلسلة من المقالات عن ضرورة تطوير التعليم الجامعي في مصر.

كذلك فإنه بينما هذا الكتاب في المطبعة نشرت في ملاحق الجمعة لصحيفة الأهرام من ٢٨ يوليو حتى ١٨ أغسطس ٢٠٠٠ ندوات تناولت ضرورة وضع استراتيجية للبحث العلمي والتكنولوجيا.

ولا شك أن هذا التطلع المشروع لتحقيق اختراقات في البحث العلمي في مصر قد أزجته بعض النجاحات العلمية والتكنولوجية التي أعلن مؤخراً أن بعض الدول الصغيرة أو غير الفنية قد حققتها، كما كان لزيارات العالم المصري المرموق الدكتور (أحمد زويل) مؤخراً لمصر تأثيراً كبيراً على طرح قضية البحث العلمي في بلادنا.

وكما سبق القول ، فإن تقدم العلوم البيولوجية الآن يعتمد على معرفة وثيقة بالعلوم الأخرى مثل الرياضيات والكيمياء والفيزياء - فمن لا يملك ناصية هذه العلوم لن يستطيع أن يقدم كشفاً ذو قيمة في مجال العلوم البيولوجية. وقد فرض هذا المفهوم نفسه في الجامعات المتقدمة ، ففى أمريكا تزمع ثلاثة جامعات هي جامعة ستانفورد وجامعة شيكاغو وجامعة كاليفورنيا - كل على حدة - إقامة مراكز بحثية جديدة تجمع بين جدرانها علماء الفيزياء مع علماء البيولوجية - حيث أن الاتجاه السائد الآن هو ضرورة تطبيق التقنيات الفيزيائية لحل المشاكل البيولوجية - ويستشعر البعض هناك ضرورة إيجاد أرضية مشتركة بين علماء الفيزياء وعلماء البيولوجية تسمح بوجود لغة مشتركة بينهم.

وتحضرنى هنا مقالة للدكتورة (سال بروول) والدكتور (دون جانم) Sally Browler & Don Gamen في مجلة Nature Medicine تحت عنوان (علماء الرياضيات يوجهون اهتمامهم نحو التهاب الكبدى من الطراز C) Mathematicians turn their attention to hepatitis C وتوضح هذه المقالة - على سبيل المثال - الحاجة إلى وضع نموذج يعتمد على الرياضيات حتى يمكن تفهم التفاوت المرضى ، وكذلك أنسى علاج الإصابات الفيروسية. ومن ناحية أخرى فأنت لا يمكن أن تفهم طبيعة عمل الجهاز العصبى للأخطبوط أو السبيط مثلاً - ناهيك عن الجهاز العصبى للإنسان - دون خلفية مناسبة فى علم الفيزياء ، ولا يمكن أن تدرس عملية التمثيل الضوئى الذى يقوم بها أي نبات عشبى صغير دون خلفية جيدة فى علم الكيمياء ، ولا يمكنك تفهم تحولات المادة الغذائية التى تتم فى جسم أي حيوان صغير شأنه أم كبر دون دراسة الكيمياء ، ولا يمكنك تفهم آلية عمل الفشء الرقيق الذى يحيط بأية خلية من ملايين الخلايا بالجسم دون تفهم جيد

لموضوعات في الفيزياء والكيمياء، كذلك فإن التعامل مع الوراثة يتضمن تفهّم لتقنيات في الكيمياء الحيوية بالإضافة إلى التمكن من علم الإحصاء.

ومن هنا فعلى مخطط البرامج التعليمية في المدارس والجامعات مراعاة أن يسبق كل موضوع في العلوم البيولوجية وضع القاعدة الالزامية له من العلوم الأخرى، وبذلك تتسم القرارات بالترابط المنطقي. وأذكر في هذا الصدد مقالة ضافية نشرت في يوليو ١٩٩٨ وأشار فيها اثنان من العلماء الأمريكيين هما M.G. Bardeen and L.M. Lederman إلى هذه القضية التربوية الهامة وذلك تحت عنوان Coherence in Science Education وأكد فيه على أن البيولوجيا تأتي في السلم التعليمي بعد تناول المفاهيم الكيميائية والفيزيائية.

ومن ناحية أخرى فإن بعض الجامعات الأمريكية تخطط لإنشاء مراكز أبحاث متعددة المعارف Multidisciplinary research centers وذلك بهدف رأب الفجوات بين العلوم المختلفة بما تخدم هذه العلوم ويزيد من معارفنا ومن فرص التطبيق التكنولوجي.

وفي مقالة نشرت في يناير ١٩٩٩ فإن شيرلي تلجمان Shirley Tilghman المديرة المرتبطة - حينئذ - لأحد هذه المعاهد قالت بأن هناك شعور متزايد في كيفية تدريب الجيل القادم من البيولوجيين، فلم يعد تدريبهم ينحصر في التقنيات البيولوجية فقط، فالتدريب يجب أن يشمل الرياضيات والفيزياء والكيمياء.

واتفاقاً مع هذا الاتجاه - بصفة عامة - يقول الدكتور حسين كامل بيهاء الدين وزير التعليم في كتابه (التعليم والمستقبل) : (.. ولعله قد آن الأوان أن تزال الأسوار القاطعة بين المعرفة الإنسانية، فقانون ترابط عناصر الحياة يفرض علاقات وثيقة بين كل مناهج العلوم، وكما أشرنا من قبل فالتفاعل بين التاريخ والاقتصاد والجغرافيا والفلسفة - والعلوم السياسية، وبين الطب والهندسة، وبين الفيزياء والرياضيات والكيمياء، وبين العلوم الإنسانية والأساسية، جدير بفتح مجالات هائلة للأفكار الجديدة، وتوليد طاقات مستحدثة، واكتشافات مبتكرة، قادرة على توسيع مدارك الإنسان، واتساع أفقه وهي بالقطع خطوة هامة على طريق تكامل المعرفة).

وقد حققت البحوث البيولوجية في الدول المتقدمة إنجازات عظيمة الأثر بشكل مثير خلال الثلاثين عاماً الماضية، ويرجع ذلك في المقام الأول إلى تطور صناعة الأجهزة العلمية Instrumentation وابتكار طرق مستحدثة New methodologies في البحوث البيولوجية. وعلى سبيل المثال خصمت في أمريكا مجلة باسم Biotechniques لهذا الغرض. كما ارتبطت الدراسات البيولوجية بالเทคโนโลยيا بشكل عميق وصدرت العديد من المجلات العلمية لتؤكد هذا الاتجاه منها مجلة Nature Biotechnology ومجلة Cytotechnology التي تصدرها Kluwar ومجلة Bioengineering and Biotechnology التي تصدر في بركل Academic Publishers

بأمريكا، ومجلة Biotechnology Process التي تصدرها الجمعية الكيميائية الأمريكية، ومجلة Elesvier التي تصدرها مؤسسة Biotechnology.

وقد اتضح للكافة أن الإنجازات في مجال البيولوجيا ستؤثر بشكل كبير على الكثير من الكائنات الحية بل وأيضاً على نمط حياة الإنسان ذاته. وبالقطع فإن البحوث تستثير بفعل أسرع وسيكون لها تأثيراً أعمق مع توالى العقود القادمة. وقد تجسد هذا المفهوم - على سبيل المثال - في احتفالات المملكة المتحدة بقدوم الألفية الجديدة حيث خصص في قبة الألفية Millennium Dome - التي أقيمت في منطقة Greenwich في لندن - قسماً خاصاً يتناول دراسة أجزاء الجسم البشري وما يؤثر في سلامتها، وكذلك تناول صناعة العقاقير في المستقبل وارتباط ذلك كله بالجينوم البشري. ولا يعرف أحد على وجه الدقة ما سيؤول إليه حال الإنسان عندما تحيط به بصورة متلاحقة إنجازات الدراسات البيولوجية وتطبيقاتها خلال القرن الحادى والعشرين. ولعل هذا يؤكد ما قال به الرئيس الأمريكي (بيل كلينتون) فى ١٨ مايو ١٩٩٧ فى جامعة مورجان ستيت يونيفيرستى Morgan State University فى بالتيمور بولاية ميرلاند، حينما وصف القرن القادم بأنه قرن علوم الحياة Century of Biology. وقد علق ستيف جونز Steve Jones أستاذ الوراثة في يونيفرستي كولج بلندن على سرعة تلاحم إنجازات البحث البيولوجية قائلاً : (إن العامة لا يخشون التقدم، ولكنهم يخافون من التقدم السريع)، ولأهمية هذا المنحني الجديد أصدر الكاتب العلمي الأمريكي جيرمي ريفكين Jeremy Rifkin كتابة في مطلع عام ١٩٩٨ بعنوان (قرن التكنولوجيا الحيوية) The Biotech Century يناقش فيه أثر تكنولوجيا العلوم البيولوجية على المجتمع.

وفي الدول المتقدمة ارتبطت الأبحاث العلمية بتطوير المجتمعات ، بما دعى إلى تداول مصطلح (الأبحاث والتنمية) Research and Development (R&D). كما ارتبط العلم بتطويره إلى تكنولوجيا تخدم المجتمع وتدفع حركته إلى الأمام مما دعى إلى شيعون مسطلح (العلم والتكنولوجيا) Science & Technology. وفي العقود الأخيرة أعطت البحوث البيولوجية مثلاً قريراً لارتباط البحوث العلمية بالเทคโนโลยيا وتنمية المجتمعات.

ولعل من أخطر الأمور فيما يتعلق بكل الدراسات البيولوجية هو ما قرأته في ملحق صحيفة الاندبندنت The Independent البريطانية في يوم الثلاثاء ٢٦ يناير ١٩٩٩ تحت عنوان Dr. What is special about creating life? . وخلاصة الأمر أن العالم الشهير دكتور كريج فنتر Dr. Craig Venter يجري أبحاثاً من أجل (صنع الحياة) باستخدام ٣٠٠ جين. اعتماداً على مقوله أن الحياة ما هي إلا كيمياء! وأن الفرق بين الجماد والكائن الحي يقع فقط في طريقة ترتيب جزيئات المواد الكيميائية، وأن (صنع الحياة) لا يمثل شيئاً ذو خصوصية!

ومن أهم تيارات البحوث البيولوجية في القرن العشرين والتي سترطم بشدة على اعتاب القرن الجديد هي تلك الخاصة بعلم المناعة Immunology، وتكنولوجيا مساعدة الإنساب Assisted Reproductive Technology Organ & Tissue، ونقل الأعضاء والأنسجة Transplantation، والاستنساخ Cloning، والبيولوجيا الجزيئية Molecular Biology، وتقنيات الهندسة الوراثية Genetic Engineering، والعلاج بالجينات Gene Therapy، وبحوث خلايا الأسas Stem Cells، ومعطيات الكشف عن تتبع الجزيئات الكيميائية المكونة للمادة الوراثية في عدد من الكائنات. إن اكتشاف تتبع الجزيئات داخل المادة الوراثية للإنسان Sequencing of the human genome المتوقع إنجازه كاملاً في عام ٢٠٠٣ سوف تستتبعه تغيرات جذرية في نمط حياة الإنسان، من ذلك تحقيق الحلم بأن يعيش الإنسان بلا أمراض، وأن نكتشف العوامل التي تحكم في عمر الإنسان. كذلك سيصبح (الإنسان معدل الجينات) حقيقة واقعة. ويعتقد البعض أن تحسين القراءات الذهنية للإنسان وفق آليات جينية هو ضرورة حتى يحقق الإنسان المزيد من الانتصارات العلمية والتكنولوجية التي تتواكب مع طموحاته اللامحدودة ليس فقط على كوكب الأرض ولكن عبر الفضاء الواسع بما فيه من أقمار وكواكب ونجوم و مجرات. ويخشى البعض من أن يدعم الكشف عن البرنامج الجيني للإنسان من تفرد بعض الأقليات بخصائص جينية معينة مما يؤصل العنصرية Racism، كما يخشى البعض من حصول بعض الجهات على امتياز تراخيص تتبعات معينة في البرنامج الجيني البشري مما يحد من الانسياب الحر free flow للمعلومات في هذا الشأن.

إن الفكر البيولوجي سيؤثر أدوات تقدمه في القرن الحادى والعشرين لمقاومة المسببات البيولوجية للأمراض مثل الفيروسات والبكتيريا والركتسيا والحيوانات الأولية والفطريات والديدان التي تسبب العشرات من الأمراض للإنسان وكذلك لحيواناته ونباتاته النافعة – وتشتمل هذه المقاومة على الطرق البيولوجية والكيميائية والفيزيائية، ويستطيع ذلك الابتكار المستمر لطرق التشخيص والعلاج.

إن قصة كفاح العلماء ضد مرضي السرطان والإيدز – على سبيل المثال – هي ملحمة كتب العلم سطورها بمداد من جهد ومثابرة آلاف العلماء على مدى عقود طويلة في القرن العشرين، وهذه الملحة لم تكتمل بعد، فسوف يشهد القرن الحادى والعشرين بقية فصولها.

ولقد اعتمد الكثير من العلماء المنهج التجريبى في أبحاثهم، وقد أفاد هذا المنحى العلوم البيولوجية إلى حد كبير، فعلى سبيل المثال يمكن معرفة وظيفة جزء معين بالجسم، وذلك عن طريق إتلاف هذا الجزء، أو إزالته تجريبياً، ثم دراسة المتغيرات الناشئة عن ذلك، وبذا ندرك

وظيفته. كما أثنا بالمنهج التجاربي يمكن دراسة استجابة الكائن الحي لمؤثر خارجي وثبتت بقية المؤثرات المحيطة به مما يعطينا فكرة واضحة عن تأثير عامل بعينه.

ورغم أن نظرية التطور - التي سلط الأضواء عليها الإنجلزي تشارلز داروين Charles Darwin (١٨٠٩ - ١٨٨٢) والتي تقول بتطور الكائنات بعضها عن بعض - لقيت الكثير من الهجوم حتى من بعض الأكاديميين، أقول رغم ذلك فإن هذه النظرية لا زالت تحكم الفكر البيولوجي، حتى أن بعض العلماء المحدثين في مجال البيولوجيا الجزيئية يعملون تحت تأثير نصوصها.

وتلقى تغيرات المناخ في المناطق المختلفة لكوكب الأرض دراسات مستفيضة لما لها من تأثيرات على الإنسان وعلى الحياة يوجه عام على سطح الأرض، ذلك أن المناخ هو أحد المحددات البيئية الهامة والتي تتحدد بناءً عليها المصادر البيئية التي يعتمد عليها الإنسان في حياته.

من ناحية أخرى ، فقد شهد القرن العشرين حرص الإنسان على تنمية العناصر النباتية والحيوانية في البيئة من حوله، فقد أدرك أن حياته مرتبطة بها أشد الارتباط، فهي مصدر غذائه وكسياته وأدواته ، فعمل على تحسين إنتاجها كما ونوعاً باتباع السبل العلمية، كما أدرك الإنسان الارتباط الوثيق بين المجموع الإحيائي على هذا الكوكب وبين سلامته حياته ورفاهيتها، مما دعى إلى تكثيف البحوث المتصلة بالبيئة Environment والتتنوع البيولوجي Biological Diversity. ولا زال العلماء - في الواقع - يجهلون الكثير من الكائنات الحية التي تعيش على كوكب الأرض، من ذلك تلك التي تعمر قيعان المحيطات، ولا شك أن القرن القادم سيكشف عن الكثير من هذه الكائنات المجهولة.

وقد اتجهت الكثير من البحوث العلمية إلى إيجاد طرق لمواجهة نقص المياه العذبة في بعض المناطق وهي المشكلة التي تؤثر على الحياة بها. وفي الوقت نفسه ازداد الاهتمام بالنباتات الاقتصادية التي تتحمل الجفاف وكذلك باستنطاق طرق لإمكانية الرى بالمياه ذات الملوحة العالية.

كما ارتبط الاهتمام بالبيئة باتخاذ كافة السبل لعدم تلوثها، وسوف يظل اتباع وسائل جديدة وفعالة لمكافحة التلوث Combating Pollution واتباع طرق مستحدثة للمحافظة على المخزون البيئي بما محل اهتمام الأبحاث العلمية في القرن العادى والعشرين.

ومن أجل حب البقاء ، أجريت الكثير من الأبحاث على المادة الوراثية بهدف الحصول على خلايا تتكرر ولا تموت، وقد حقق العلماء الكثير من النجاح في هذا الصدد، كما توصلت إلى

الجينات التي لها علاقة بإطالة العمر في إحدى الديдан وإحدى الحشرات، وكذلك استطاع العلماء التوصل إلى الكثير من عناصر الآلية - على مستوى الجزيئات - التي تحكم موت الخلايا، وبالتالي فإن القرن الحادى والعشرين سيشهد مزيداً من التطورات في هذا الاتجاه قد تشمل الإنسان، كما أن أبحاث الأساس Stem Cells تنبئ بثورة في علاج الأمراض التي تصيب الخلايا وذلك عن طريق توفير خلايا بديلة.

وفي مقال لأحد العاملين في مركز جونز هوبكنز لدراسات الدفاع المدني ضد الأسلحة البيولوجية Johns-Hopkins Centre for Civilian Biodefence Studies عام ١٩٩٦ منظمة اتفاقية شمال الأطلنطي (NATO) أشار إلى كتاب أصدرته North Atlantic Treaty Organization (NATO) والمعروفة باسم (حلف الأطلنطي) عن الأسلحة البيولوجية وتم فيه تحديد ٣١ ميكروب معدى ولعل أخطرها الجدري Smallpox ، الطاعون Plague ، الجمرة الخبيثة Anthrax ، التسمم الغذائي بالسموم البكتيرية Botulism . وتعتبر إمكانية نشر هذه العوامل المعدية على صورة إيرسولات Aerosols أحد أهم العوامل التي تحدد مدى استخدام أي منها في النزاعات. لقد لقيت أبحاث الأسلحة البيولوجية اهتمام كبير من البحوث في مختلف بقاع العالم، والأمل على تطوير معاهدة الأسلحة البيولوجية والجرثومية The Biological and Toxin Weapons Convention (BTWC) التي أبرمت في عام ١٩٧٥ لكي تكون ملزمة لجميع الدول. وفي عام ١٩٩٨ كونت منظمة الصحة العالمية جماعة من الخبراء لمراجعة وثيقتها التي صدرت عام ١٩٧٠ تحت عنوان «الجوانب الصحية للأسلحة الكيميائية والبيولوجية» Health Aspects of Chemical and Biological Weapons .

إن إنجازات غزو الفضاء ليست بعيدة عن البيولوجية. لقد ساعدت رحلات الفضاء على معرفة تأثير الفضاء على النباتات والزراعة كذلك تأثيره على أجسام الحيوانات وعلى الإنسان. لقد زوّدت هذه الرحلات العلماء بالكثير من المعلومات الطبية والبيولوجية. إن رحلة الفضاء الثانية للأمريكي (جون جلين) John Glenn وهو يبلغ ٧٧ عاماً - كانت تهدف إلى دراسة تأثير الفضاء على المسنين.

ومن ناحية أخرى فإن بناء محطة الفضاء الدولية سالف الذكر سيحتاج إلى ٩٦٠ ساعة عمل من الرواد يسبحون خاللها في الفضاء لتركيب أجزاء المحطة وهذا يدل على مدى نجاح الإنسان في السيطرة على السباحة والعمل في الفضاء.

أما الكمبيوتر فهو يلعب دوراً كبيراً في البحوث البيولوجية خاصة ما يخص أبحاث الجينات ودراسة تتابع الجزيئات في المادة الوراثية في خلايا الجسم أو ما يخص الأبحاث في مجال الكائنات الحية عبر التاريخ الجيولوجي.

ولعله من المناسب هنا رصد أهم إنجازات العلوم البيولوجية التي تحققت في عام 1999 - آخر عام في القرن العشرين - وقد حددتها إحدى المجالات العلمية فيما يلى :

١ - بحوث خلايا الأساس Stem Cells التي يرجى استخدامها لتعطى تنوعات مختلفة من الخلايا وبذلك يمكن توظيفها لتحل محل الخلايا المريضة. والأمل معقود على الاستفادة من هذه الخلايا في علاج كثير من الأمراض.

٢ - بحوث كشف تتابع الجزيئات في المادة الوراثية DNA. وقد تم في عام 1999 كشف هذه التتابعات في الكروموسوم رقم ٢٢ في الإنسان، كما تم كشف هذه التتابعات في كائنات دقيقة معرضة للإنسان هي :

Chlamydia pneumoniae - *Campylobacter jejuni* - *Mycobacterium tuberculosis*

كذلك تم كشف تتابعات الجزيئات في كروموسومين من كروموسومات طفيلي الملاريا *Plasmodium falciparum*. ويساعد الكشف عن تتابعات الجزيئات في المادة الوراثية على التوصل إلى وسائل جديدة لمقاومة الكائنات المرضية للإنسان وكذلك لعلاج الأمراض الوراثية.

٣ - الكشف عن التركيب الدقيق ثلاثي الأبعاد للريبيosomes Ribosomes. وكان ذلك معضلة أمام العلماء حيرتهم على مدى عشرات السنين. والريبيosomes هي حبيبات دقيقة توجد في سيتوبلازم الخلايا وتلعب دورا هاما في تخليل البروتينات.

٤ - الكشف عن إنزيمين يعرفا باسم Secretases يقفا وراء إنتاج المركب الكيميائي الذي يتراكم في المخ ويسبب مرض الزهايمر. ويأمل العلماء في علاج هذا المرض عن طريق تثبيط هذين الإنزيمين.

٥ - التوصل إلى أسلوب لتنشيط مستقبلات غشائية معينة في الخلايا العصبية وتحفيز تكوين نتوءات التشابك العصبي Spines التشاركة Synapse مما يعمل على تقوية الذاكرة.

٦ - اكتشاف مركبات بيولوجية في صخور في أستراليا تعرف باسم Shale تجعل تقدير عمر الحياة على سطح الأرض يرجع إلى ٢,٧ بليون سنة - وذلك التقدير يزيد بليون سنة عما كان مقدرا من قبل.

ورغم التقدم الكبير في الدراسات البيولوجية فإن الإنسان لا زال يجهل الكثير عن الآليات التي تحكم بدنـه ذاتـه. فعلى سبيل المثال فإن قدرة المخ على حفظ الأحداث ثم إستدعائـها والأسس المادية لكل من الذكاء والتفكير والأحلام لا زالت أسراراً مجهولة رغم مئات الدراسات العلمية التي أجريت في أرقى معاملـ البحثـ. ثم ما هو الأساس المادي الذي يختلف على أساسـه من كل من الكاتـب المسرحي شـكـسـبـير وـعـالـمـ الـرـيـاضـيـاتـ أـيـنـشـتـيـنـ وـالـمـحـارـبـ روـمـيـلـ

والسياسي ترشيل والفيلسوف نيتشه؟ إن كل ذلك ما زال غامضا وسيظل أهدافا لبحوث العلماء في القرن القادم.

وإذا كانت الخلية Cell هي وحدة البناء في أجسام الكائنات الحية من نبات وحيوان فإن أحدا لا يستطيع أن يدعى علمه الوثيق بكل ما يدور داخلها. وبالإضافة إلى ذلك فإن هبة (الحياة) التي أودعها الله فيها وكذلك أودعها في الفرد ككل ستظل لغزا حتى قيام الساعة.

ولا يظن أحدا أن البحث العلمي الذي يجعل من الإنسان مادة بحثية أرقى من البحث العلمي الذي يجعل من الكائنات الأخرى مجالا للدراسة. إن الدراسات العلمية التي أجريت على هذه الكائنات لها تأثيرات متعاظمة على التقدم العلمي تعز على الحصر - وقد أفاد ذلك الإنسان إلى حد كبير في مجالات الصحة والغذاء والكساء والطاقة. وأذكر هنا بعض أنواع الكائنات الحية التي تمثل نتائج الأبحاث العلمية التي أجريت عليها كنزا للإنسان لا يقدر بثمن.

- | | |
|---------------------------------|---|
| <i>Escherichia coli</i> | • بكتيريا اشيريشيا كولاي |
| <i>Saccharomyces cerevisiae</i> | • الخميرة سكارومايسس سرفيسيا |
| <i>Dictyostelium discoideum</i> | • الفطر دكتيosteليوم دسكويديام |
| <i>Caenorhabditis elegans</i> | • الدودة الأسطوانية سينورابديتس اليجانس |
| <i>Arabidopsis thaliana</i> | • النبات أرابيدوبيس ثاليانا |
| <i>Drosophila</i> | • ذبابة دروسوفلا |
| <i>Xenopus laevis</i> | • الصفدع زينوبس ليفرز |
| <i>Mus</i> | • الفأر |
| Primates | • القردة العليا |

وقد خصصت المجلة العلمية المرموقة Science جزءا كبيرا من عددها الصادر في ١٠ يونيو ١٩٨٨ للاحتجاج ببعض هذه الكائنات التي كثيرا ما كانت محط اهتمام علماء البيولوجيا. كما خصص للدودة المذكورة موقع على الإنترنت هو <http://www.wormbase.org>

وبالنسبة لل فأر - على سبيل المثال - فقد استطاع العلماء استنباط حوالي المائتين من السلالات التي تختلف بعضها عن بعض في مادتها الوراثية بحيث يكتسب كل منها صفة وراثية محددة تجعل منه الأنسب لدراسات علمية معينة - وقد أعطيت كل سلالة رمزا من أحرف وأرقام للدلالة عليها. فعلى سبيل المثال فإن السلالة (A) يشيع فيها أورام الثدي، والسلالة AKR والسلالة C 58 والسلالة P يشيع في كل منها سرطان الدم، والسلالة C57BR تقاومأشعة X ويشيع فيها سرطان الكبد وسرطان الغدة النخامية، والسلالة SJL تتميز بالعدوانية وحب التقاتل حتى الموت، والسلالة SWR تشيع فيها أمراض المناعة الذاتية وهكذا. وقد أنشأت دول

الجامعة الأوروبية مركزاً يحفظ السجلات الأوروبية للفئران الطافرة European Mouse Mutant Archives (EMMA) وذلك في منطقة قرب العاصمة الإيطالية روما. وقد قام الرئيس الإيطالي (أوسكار لوجي سكالفارو Oscar Luigi Scalfaro) بافتتاح هذا المركز في الأول من أبريل عام ١٩٩٩. وقد نندهش إذا علمنا أن حجم التجارة في الفئران والحيوانات الصغيرة المستخدمة في البحوث العلمية في أمريكا بلغ ٢٠٠ مليون دولار في عام ١٩٩٩. ومن أشهر الشركات المتخصصة في هذا المجال أذكر شركة Charles River Laboratories of Wilmington ومركزها الرئيسي في ماساشوستس، وكذلك شركة Harlan Sprague Dawley of Indianapolis في إنديانا.

وفي يقيني أن تنشيط التثقيف العلمي يعدل على إذكاء التفكير العلمي ، كما أنه يشكل خط ظهر قوى لدفع حركة البحث العلمي في بلادنا. وأود في هذا الصدد أن أذكر مع شعب مصر بالإعزاز والتقدير جهود السيدة سوزان مبارك حرم رئيس الجمهورية. إن متحف سوزان مبارك للطفل (شكل مليون رقم ١) في حى مصر الجديدة – والذي افتتحته سعادتها في ٣٠ مايو ١٩٩٦ ، وكذلك مركز سوزان مبارك الاستكشافي في العلوم (شكل مليون رقم ٢) بحدائق القبة والذي افتتحته سعادتها في ٩ يوليو ١٩٩٨ يشكلا معاً إطلالة واسعة المدى على العلوم البيئية والفيزياء والفضاء والبيولوجيا وفق أحدث التقنيات الفنية والعلمية. ومن مزايا هذا المركز أنه يعطى الفرصة كاملة لمشاركة الطفل الزائر في الممارسة العلمية على الأجهزة بما يتتيح له الحماس والشغف للتوصل إلى الاستنتاجات العلمية أسوة بما هو متبع في متحف العلوم في لندن. إن السيدة الفاضلة سوزان مبارك برعايتها المتواصلة لمكتبات الرعاية المتكاملة وتبنيها لنشر الكتب بأرخص الأسعار من خلال مهرجان القراءة للجميع ، وحرصها على توفير الكمبيوتر في المكتبات العامة ليصبح متاحاً لكل طفل وشاب ، وكذلك تبنيها لمشروع الركن الأخضر من أجل الاهتمام بالبيئة، أقول أن سعادتها ، بكل هذه الأعمال الجليلة وغيرها إنما توفر قنوات متعددة ليدخل أبناء مصر القرن الجديد وقد استضاء الطريق أمامهم بالخبرة والمعرفة. وكنت قد دعيت في ٢٩ فبراير ٢٠٠٠ لإلقاء محاضرة في مركز سوزان مبارك الاستكشافي على القائمين والশريين على تدريس مادة الأحياء في التعليم الثانوى بالمناطق التعليمية المختلفة عن المادة الوراثية وثورة البيوتكنولوجى.

ومن ناحية أخرى أسجل بكل التقدير للسيدة الفاضلة سوزان مبارك رؤيتها المستقبلية الثاقبة برعايتها للمؤتمر القومى الأول للموهوبين الذى عقد في ٩ أبريل عام ٢٠٠٠ ، ذلك أن الحاضر

وال تاريخ معًا أثبتا أن الإنطلاقات العلمية هي رهن بالتفوّقين الذين وهبهم الله قوة الملاحظة وصدق الحدس والتحليل .

ولعلها مناسبة لأن أذكر بالفضل رواد الثقافة العلمية في مصر ومنهم على سبيل المثال الأستاذة الدكتورة على مصطفى مشرفة وأحمد زكي وأنور عبد العليم وجمال الفندى ومصطفى عبد العزيز وإسماعيل بسيونى هزاع وجورج وهبة العنفى وقدرى طوقان ومصطفى نظيف وأحمد سعيد الدمرداش وأبو شادى الروبى وإسماعيل مظہر وبول غلينونجى وعبد الحليم منتظر وجمال الدين نوح وعبد الحميد سماحة والأستاذ صلاح جلال ، ومن المعاصرین أذكر الأستاذة الدكتورة أحمد مستجير واحمد فؤاد باشا وسمير حنا صادق وأحمد حسين عبد الجود وحامد عبد الرحيم وعلى السكري ومحمد يوسف حسن ومحمد رشاد الطوبى وصبرى الدمرداش والمهندس سعد شعبان وغيرهم كثیر. كذلك أشيد بالثقافة العلمية الجيدة التي تنشرها بعض الصحف اليومية مثل ما ينشر في صفحة (طب وعلوم) كل ثلاثة في جريدة (الأهرام) بإشراف رياض توفيق ، وكذا ما تنشره بعض المجلات الأسبوعية مثل ما نقرأه أحيانا في مجلة (نصف الدنيا) .

ومن الجدير بالذكر أن مجلة *Time* الأمريكية تولت نشر دراسة شاملة بدءاً من عددها الصادر في ٨ نوفمبر ١٩٩٩ عن رؤيتها المستقبلية لتقدير العلوم فيما بعد عام ٢٠٠٠ . إن مسألة متابعة جمهورة الناس في الدول المتقدمة للإنجازات العلمية الجديدة واستيعابها والتفاعل معها إيجابياً شغلت المثقفين هناك. ولعل أشير إلى دراسة أجربت في الولايات المتحدة الأمريكية في عام ١٩٩٨ تحت عنوان: *Howe the distance between science and journalism threatens America's future?* مقالة نشرت في مجلة *Nature Medicine* في أغسطس ١٩٩٨ تحت عنوان (جهود متزايدة لتعليم العلوم البيولوجية للعامة في بريطانيا Increased efforts to educate the British public) . ومقالة أخرى في المجلة نفسها نشرت في مارس ١٩٩٨ تحت عنوان (تحسين وسائل الاتصال بين العلماء ورجال الصحافة) *Improving Communication Between Scientists* ، ومقالة للباحث Jeffrey Mervis نشرت في مارس ١٩٩٨ يتحدث فيها عن دراسة أشار التقرير عنها بالأسف الشديد إلى وجود فجوة بين العلم ووسائل الإعلام Report media gap_deplores science .

وفي أبريل ١٩٩٩ أعلن في بريطانيا عن التعاون بين متحف العلوم والرابطة البريطانية لتقدير العلوم British Association for Advancement of Science من أجل إنشاء مركز عالمي للإعلام International Center for the Communication of Science لتدريب المشغلي بالصحافة العلمي

العلمية والإذاعة العلمية وكذا تدريب منظمي المعارض العلمية من الدول النامية. وفي ١٣ سبتمبر ١٩٩٩ نجد أن كل من صحيفة التايمز The Times وصحيفة الديلي تلجراف The Daily Telegraph قد اهتمت بأخبار الاجتماع السنوي لهذه الرابطة، ونشرتا تحذيرا قال به كل من رئيس الرابطة وسير ريتشارد سايكس Sir Richard Sykes رئيس مؤسسة Glaxo Wellcome من مغبة تخلف بريطانيا عن قارب التكنولوجيا الحيوية إذا ما استمر فشل الحكومة والعلماء هناك في نشر الإدراك الصحيح حول القضايا العلمية بين العامة.

ومن هنا فإن على وسائل الإعلام المختلفة أن تدعم صلاتها مع العلماء لجذب عموم الناس إلى اكتساب ثقافة علمية بغرض تنمية التفكير العلمي لديهم واستيعاب الإنجازات المستحدثة للعلوم، ولعل مسؤولية جهاز التليفزيون في هذا الصدد تبدو مضاعفة نظراً لقدره الفائقة على جذب الجماهير العريضة ولتوظيفه في استخدام الوسائل التعليمية، بالإضافة إلى ميزته في تخطي حاجز الأمية الذي يواجه الكلمة المكتوبة، على أن يكون ذلك من خلال قنواته الرئيسية التي لا تحتاج إلى تقنيات خاصة لاستقبال البث.

وكنت كتبت مقالة في جريدة الأهرام في يوم ٣ أغسطس ١٩٩٨ عن الحاجة إلى بناء المجتمع العلمي في مصر والطريق إلى أن يصبح التفكير العلمي سمة من سماتنا.

إن كل جهد لتأصيل الثقافة العلمية في بلادنا هو تيار من الهواء النقي يطفئ الخرافات والسطحية واللامبالاة. وأنذر هنا مقالة لشوقى عبد الحكيم فى عدد ١٧ يوليو ١٩٩٩ بجريدة الأهرام تحت عنوان (إلى متى استمرار هذه الخرافات؟) وقد تناول جانبًا من الشعوذة الشائعة لدى بعض قطاعات المجتمع.

إن قدوم الألفية الثالثة تتضمنا جميعاً في اختبار حاسم يجب أن تحشد له كل القوى. إن علينا أن ندفع بعناصر الطاقة والحياة إلى شرایین أرض الكنانة بما يؤدى إلى تنویر العقول وإلى أن يصبح العلم مكوناً عضواً من مكونات ثقافتنا المصرية في عصر عاصف ستقتلع رياحه الهاورة كل متخلف غائب العقل والتفكير.

إن شيوخ الثقافة العلمية مرتبط بارتفاع مستوى تدريس العلوم، ومن المؤكد أن مسئوليتنا العلمية توجب علينا - ضمن التزامات أخرى - تعليم (مقررات عملية) في علوم البيولوجية الجزيئية والمناعة والميكروببيولوجى في صلب البرنامج الدراسي لطلاب مرحلة البكالوريوس في كليات الزراعة والصيدلة والطب البشري والأسنان والبيطرى والشعب البيولوجية في كليات العلوم ليمارس كل طالب (ببديه) التقنيات العلمية الأساسية لهذه العلوم التي بامتلاكها ملائم العصر، كما يقتضي الأمر ذلك قبل توفير معامل الكيمياء والفيزياء والبيولوجية مجهزة

بالأدوات والأجهزة العلمية في كل مدرسة ثانوية ليتعمد التلميذ على استخدامها في مرحلة مبكرة من حياته العلمية.

إن اختزال الجهود نحو التطوير التكنولوجي في مسألة الحاسوبات الإلكترونية هو ما لا يجب أن تنزلق إليه، ذلك أن معامل الكيمياء والفيزياء والبيولوجيا والمارسات اليدوية مع أجهزتها المتقدمة في ظل أهداف وخطط قومية جنبا إلى جنب مع الاستفادة من تكنولوجيا المعلومات Information Technology (IT) وما يتاحه الكمبيوتر من آفاق جديدة في مجال البحث العلمي هو الطريق الأكيد نحو التقدم.

وقد نشأت فكرة هذا الكتاب من موقفين ، أولهما عندما سئلت في برنامج إذاعي على الهواء عن الإنجازات العلمية الحديثة في مجال البيولوجيا ، وكان ذلك في ٢٢ سبتمبر ١٩٩٨ في حلقة برنامج (حوار بلا شيطان) الذي تخرجه (نهى كامل) وتقدمه المذيعتان (سحر وصفى) (فجر عباس). والموقف الثاني عندما شرفت بعضوية مجلس تحرير مجلة (أون) عند إنشائها، وطلب مني رئيس تحريرها الأستاذ الدكتور محمود عودة أستاذ علم الاجتماع ونائب رئيس جامعة عين شمس في ٢٠ أكتوبر ١٩٩٨ أن يحتضن عددها الأول مقالة بعنوان (التيارات العلمية الحديثة في البحث العلمي والثقافة العلمية وأين نحن منها؟). ومجلة (أون) مجلة ثقافية تصدرها جامعة عين شمس برعاية كل من: أ.د. مفيد شهاب وزير التعليم العالى والدولة للبحث العلمي ، أ.د. حسن غلام رئيس الجامعة ، وهى إطلاقة متميزة على ثقافتنا فى الماضى والحاضر كما تجسد الدور الذى تقوم به الجامعة فى إثراء تراثنا واستشراف المستقبل.

ولعل ذكرى لهاتين المناسبتين مرجعية حرصى على الإشارة إلى القدر المتزايد من الإحساس العام فى مصر بأهمية العلم و حاجتنا الملحة إليه لتطوير المجتمع.

لكن فكرة وضع هذا الكتاب - والتى نشأت عن هذين الموقفين - ألحت على وتحولت من هاجس إلى واقع بفضل عامل حاسم هو أننا على عتبة قرن جديد ، بل على عتبة ألفية جديدة. ودائماً الفوائل الزمنية تشكل في حياتنا معنى ومعنى.. فهى تحفزنا لتقييم حالنا .. والنظر خلفنا لنرى ماذا حققنا ، وماذا حقق غيرنا ، ولننظر إلى المستقبل آملين أن نحقق طموحاتنا!

وأود قبل الدخول إلى جوهر الكتاب - وهو في الثقافة العلمية - الإشارة إلى موقف بسيط لا أنساه حدث عندما كنت طالبا في كلية العلوم جامعة القاهرة في بداية السبعينيات. ففى إحدى محاضرات الدكتور رشدى سعيد أستاذ علم الجيولوجيا خرج سيادته عن موضوع المحاضرة لبعض دقائق تناول فيها باختصار أنس الكتابة العلمية ، ومعا قاله في هذا الشأن أن (الكتابة العلمية هي التي لا تنقصها كلمة ولا تزيد فيها كلمة). وأعترف أن جملته هذه ظلت الهدى لي والمرشد على مدى عقود تلت ، وأود أن أزيد هنا فأقول (إن كل جملة في الكتابة

العلمية لابد أن تكون بذاتها سليمة علميا حتى لو أخرجت من السياق، ولا يمكن التعويل على أن جملة لاحقة ستصح أو تضبط جملة سابقة، ولكن يمكن بالطبع أن توضح جملة أو جمل لاحقة معانٍ غير واضحة في جملة أو جمل سابقة).

وبعد ..

أود أن أقرر سلفاً أنه من المستحيل تناول جميع تيارات البحث البيولوجية في هذا الكتاب الذي أخاله لا يتسع لمجرد ذكر عنوانين البحث الرائدة في المجالات المختلفة للعلوم البيولوجية، فضلاً على جوانب القصور الحتمية التي يتسم بها العمل البشري الفردي.

وأحدا لا يظن أن العلوم قد أصابتها طفرة في صباح اليوم الأول من القرن الحادى والعشرين! إن إنجازات البحث البيولوجية في القرن الجديد هي التطور الطبيعي للإنجازات التي نحيها ونعيشها في نهاية القرن العشرين، وليس لنا من وسيلة لاستقراء اتجاهات البحث العلمية في القرن الجديد سوى أن نتوافر على رصد الاختراقات العلمية التي حصدتها مسيرة البحث العلمي في القرن العشرين ويتوقع تفاعಲها مع المجتمع البشري في القرن الجديد، لتطور حياة الإنسان - ذلك المخلوق الفريد - بما يتيح له السيطرة على عناصر البيئة من حوله.

وغمى عن الذكر أن كل ما يأتي به العلماء من إنجازات إنما هو بأمر الله ومشيئة - وفي مجال البيولوجية فإن العلماء يتعاملون مع ما خلقه الله - ولم ولن يستطيع العلماء خلق خلية واحدة على ضالتها، أو أن ينفخوا الحياة فيما أمرته الله.

وبعد ، فإن رياح القرن الحادى والعشرين تهب على عالمنا بتوة، ولابد من مواجهتها، وبالعلم وحده - ومسلحين بالإيمان بالله - يمكننا أن نحمى أنفسنا من صريرها وأن نندفع كرجال أشداء وسط تياراتها.

وفي نهاية هذا الفصل - ودائما - أحمد الله سبحانه وتعال وأشكده أن أحسنتنى على وضع هذا الكتاب، وأجد لسان حال يقول ما قاله «العماء الأصفهاني»: «إنى رأيت أنه لا يكتب أحد كتابا في يومه إلا قال في غده: لو غير هذا لكان أحسن، ولو زيد هذا لكان يستحسن، ولو قدم هذا لكان أفضل، ولو ترك هذا لكان أجمل، وهذا من أعظم العبر، وهو دليل على استيلاء النقص على جملة البشر».

الفصل الثاني

مقدمة في الوحدات والأسماء

يجدر بنا في بداية هذا الفصل أن نشير إلى الوحدات والأسماء ذات العلاقة بالعلوم البيولوجية.

وحدات الوزن والطول والحجم :

يرمز للجرام بالحرف (g)، وللเมตร بالحرف (m) ويرمز إلى اللتر بالحرف (l).

وهناك مقاطع قبليّة توضع قبل هذه الوحدات للدلالة على مضاعفاتها أو على كسور منها. فالقطع القبلي «كيلو» - على سبيل المثال - يعني (ألف)، فعندما نقول كيلو جرام تعني ألف جرام، وعندما نقول كيلو متر تعني ألف متر. والمقطع القبلي «ميالى» مثلاً يعني قسمه الوحدة التالية لهذا المقطع القبلي على ألف، فعندما نقول «ميالى متر» تعني قسمة المتر على ألف، وعندما نقول «ميالى جرام» تعني قسمة الجرام على ألف، وكلمة «ملييلتر» تعني قسمة اللتر على ألف.

وفيما يلى بيان بالمقاطع القبليّة ورموزها وللالاتها.

دلالته	رموزه	المقطع القبلي بالإنجليزية	المقطع القبلي معرباً
10^{18} (١٠)	E	exa	- إكسا
10^{15} (١٠)	P	peta	- بيتا
10^{12} (١٠)	T	tera	ترا
10^9 (١٠)	G	giga	- جيجا
10^6 (١٠)	M	mega	- ميغا
10^3 (١٠)	k	kilo	- كيلو
10^2 (١٠)	h	hecto	- هكتو
10^1 (١٠)	da	deca	- ديكا
10^{-1} (١٠)	d	deci	- ديسى
10^{-2} (١٠)	c	centi	- سنتى
10^{-3} (١٠)	m	milli	- ميالى
10^{-6} (١٠)	μ	micro	- ميكرو
10^{-9} (١٠)	n	nano	- نانو
10^{-12} (١٠)	p	pico	- بيكتو
10^{-15} (١٠)	f	femto	- فمتو
10^{-18} (١٠)	a	atto	- أتو

يلاحظ أن (١٠) 10^{18} تعنى خرب الوحدة فى واحد وإلى يمينه ١٨ صفراء، أما (١٠) 10^{18} تعنى قسمة الوحدة على واحد وإلى يمينه ١٨ صفراء. وعندما نقول فمتو ثانية فإن ذلك يعنى قسمة الثانية على واحد وإلى يمينه ١٥ صفراء.

وتتجدر الإشارة إلى أن هناك اختلاف في قيمة بعض الأسماء الدالة على الأرقام الكبيرة فى كل من بريطانيا والولايات المتحدة الأمريكية. وذلك كما يلى :

الولايات المتحدة الأمريكية	بريطانيا	الرقم
Billion	Milliard	ألف مليون
Trillion	Billions	مليون مليون
quadrillion	—	ألف مليون مليون
quintillion	Trillions	مليون مليون مليون

دالتون (d) :

الدالتون هو وزن ذرة الهيدروجين - الذى يبلغ $1,66 \times 10^{-24}$ من الجرام. والهيدروجين هو أخف العناصر، وقد اعتبر وزن ذرته وحدة تقادس بها أوزان جزيئات المواد. ويرجع اسم وحدة الوزن هذه إلى عالم الكيمياء бритانى «جون دالتون» John Dalton (١٧٦٦ - ١٨٤٤).

الخلية : (شكل ملون ٣)

هي وحدة بناء أجسام الكائنات الحية وتحاط بغشاء البلازما .

البروتوبلازم :

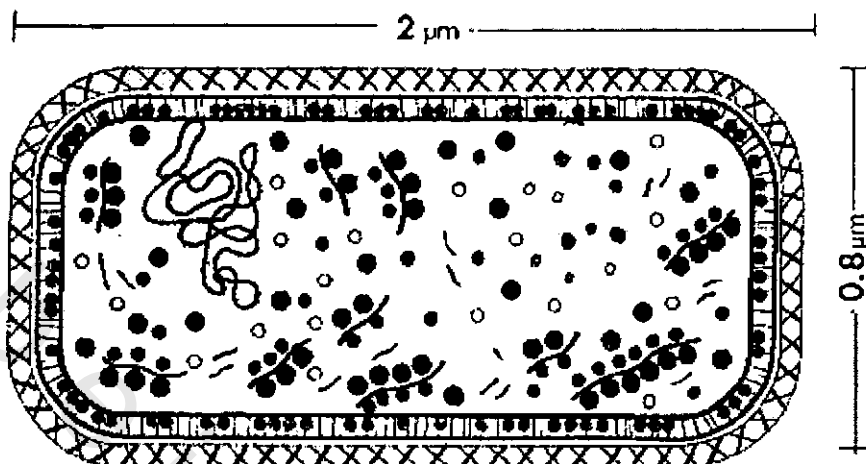
هي المادة الحية التى يتكون منها جسم الكائن الحى.

نواة الخلية :

هي جسم كرى أو بيضاوى غالباً ويحده غلاف غشائى ويوجد داخل الخلية وتحتوى على حمض DNA متعدد مع بروتينات معينة. ويعتبر حمض DNA هو المادة الوراثية التى تحدد صفات الكائن الحى.

السيتوپلازم :

هو المادة الحية الواقعة فى المنطقة ما بين نواة الخلية وغشاء البلازما.



شكل (٤) رسم تخطيطي لبكتيريا إشيريشيا كولاي. لاحظ وجود جدار خارجي يقع الفضاء الخلوي إلى داخله. لاحظ أيضاً أن المادة الوراثية موجود على هيئة جزئي واحد من حمض DNA على شكل حلقة تلامس غشاء الخلية.

أولييات النواة Prokaryotes : (شكل ٤)

هي كائنات حية لا تحتوى خلاياها على أنوية. وتوجد المادة الوراثية فيها على شكل جزئي من حمض DNA دون أن تتشكل على شكل جسم محدد. وتعتبر هذه الكائنات بدائية وهي تشمل البكتيريا وبعض طرز الطحالب.

حققيات النواة Eukaryotes :

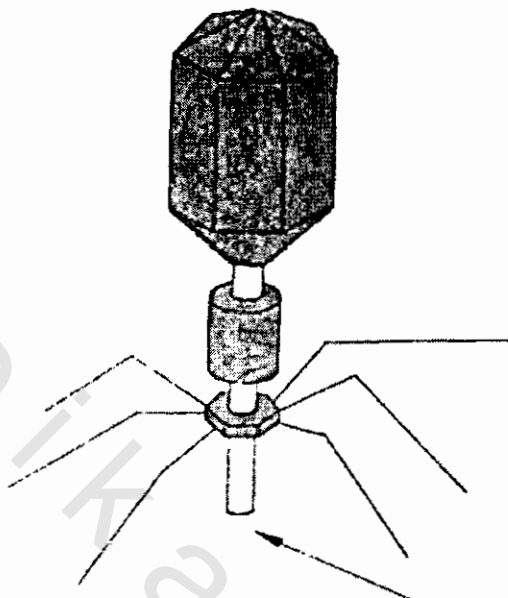
هي الكائنات التي تحتوى الخلية فيها على نواة. (شكل ملون ٣).

الكائنات وحيدة الخلية Unicellular Organisms :

هي الكائنات التي يتكون فيها الجسم من خلية واحدة.

الحيوانات عديدة الخلايا Metazoa :

وفيها يتكون جسم الحيوان من عدد من الوحدات - كل وحدة تسمى خلية، وتترابط الخلايا معاً وغالباً ما تتعاون ويتخصص كل منها بدرجات متفاوتة ليؤدي كل منها وظيفة أو وظائف معينة. ويكون جسم الإنسان مثلاً من $(10)^{14}$ خلية.

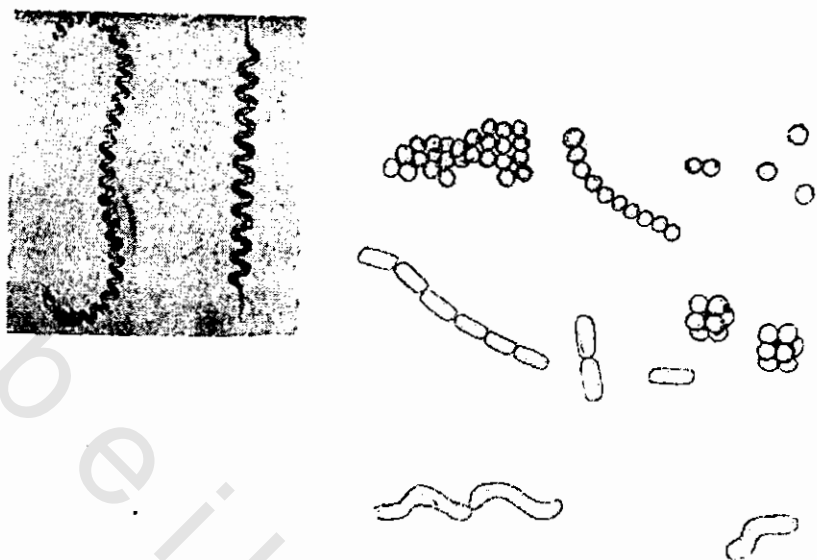


(شكل ٥) فيروس من الطراز الذى يهاجم البكتيريا (بكتيريوفاج)

لا تعتبر الفيروسات خلايا لأنها لا تتكون من مادة (البروتوبلازم)، كما أنها لا تنفس. ويتراوح قطر أو طول الفيروس بين $10 - 300$ نانومتر، وهي تتخذ أشكالاً مختلفة – ولا يقوم الفيروس بأى نشاط حيوي طالما أنه خارج الخلية – ولكن يمكنه التكاثر داخل الخلية. وتسبب الفيروسات أمراضًا خطيرة للإنسان مثل الإيدز AIDS، والسعار Rabies – والجدري Chicken pox وشلل الأطفال Poliomyelitis والحصبة measles والحصبة الألمانية Rubella – والنكاف mumps والجدري smallpox. وقد تكون المادة الوراثية في الفيروس حمض DNA أو حمض RNA.

البكتيريا : Bacteria (شكل ٦)

هي كائنات حية دقيقة وحيدة الخلية لها جدار جامد يحيط بها، وهي لا ترى إلا بالمجهر. وتتراوح أقطار معظمها ما بين $0.5 - 20$ ميكرومتر. وتأخذ البكتيريا أشكالاً متعددة، فقد تكون كروية Coccus أو عصوية Bacillus أو لولبية Spirochete أو خيطية Filamentous. وتتبع البكتيريا مجموعة أوليات النواة Prokaryotes . والبكتيريا توجد في كل مكان في الهواء والماء والتربة وعلى سطح أجسامنا وداخل أجسامنا. وهي تتكاثر بسرعة وتتوارد بأعداد كبيرة وكثير منها يسبب الأمراض للإنسان والنبات والحيوان وبعضاً منها يسبب تلف الأطعمة.



(شكل ٦) أشكال مختلفة من البكتيريا

حمض DNA :

هو المادة الوراثية في جميع الكائنات ماعدا في بعض الفيروسات فمادتها الوراثية حمض RNA. والمادة الوراثية هي التي توجه النشاط الخلوي وتورث من جيل إلى جيل. ويوجد هذا الحمض في نواة الخلية بصفة أساسية، وهو أساس بناء الكروموسومات. ويوجد هذا الحمض أيضا في الميتوكوندريا والبلاستيدات.

حمض RNA :

يقوم حمض DNA بتحليل حمض RNA. ويدخل هذا الحمض في تكوين حبيبات سيتوبلازمية تسمى «ريبوسومات». ويقوم حمض RNA - وفق آلية معينة - بتحلية البروتينات. وفي بعض الفيروسات يكون حمض RNA هو المادة الوراثية. وتعرف بالخلية ثلاثة طرز من هذا الحمض هي حمض RNA الرسول (m-RNA)، حمض RNA الناقل (t-RNA)، وحمض RNA الريبوزى (r-RNA).

تسمية الفيروسات :

تعطى الفيروسات حروفًا ورموزًا وأرقاماً معينة للدلالة على كل منها، من ذلك $\Phi 174$ ، $\Phi 29$ ، $T4$ التي تصيب بكتيريا اشيريشيا كولاي. ويوصف الفيروس الذي يصيب البكتيريا

بأنه بكتريوفاج Bacteriophage. وهناك فيروس 40 Semian virus وهو يصيب القرود. وهناك فيروس يسبب مرض السرطان في النسيج الضام للدجاج واكتشفه العالم «رو» Peyton Rous في عام ١٩١٠ وأطلق على هذا الفيروس فيما بعد اسم RSV. وهناك كائنات أصغر من الفيروسات وابتسمت بـ Rous Sarcoma Virus اختصاراً (RSV). ومنها طراز يسبب تلفاً لدرنات البطاطس يسمى Potato Spindle tuber viroid (PSTV).

الميتوكوندريا : Mitochondria (شكل ملون رقم ٣)

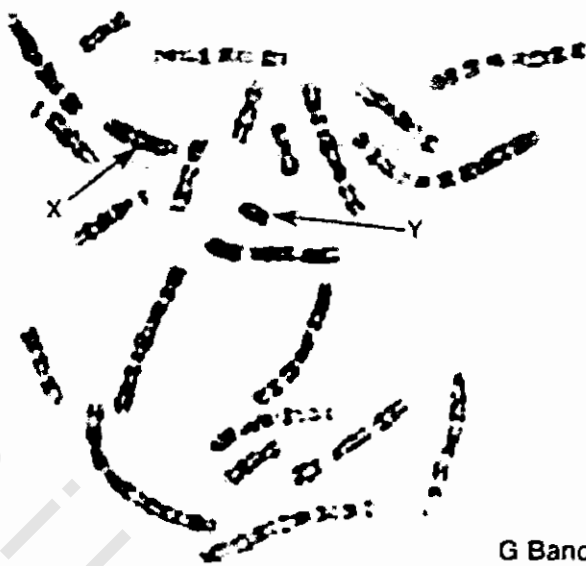
هي إحدى مكونات الخلية في الكائنات حقيقيات النواة، وهي توجد بأعداد تقدر عادة بالآلاف في السيتوبلازم. والميتوكوندريون الواحد عبارة عن كيس له جدار يتكون من غشاءين، والغشاء الداخلي منهما يتضمن إلى الداخل ليكون أرفف أو زوائد - وتعتبر الميتوكوندريا هي المسئولة عن تنفس الخلية. وتحتوي الميتوكوندريا على المادة الوراثية DNA.

الريبوسومات : Ribosomes (شكل ملون رقم ٣)

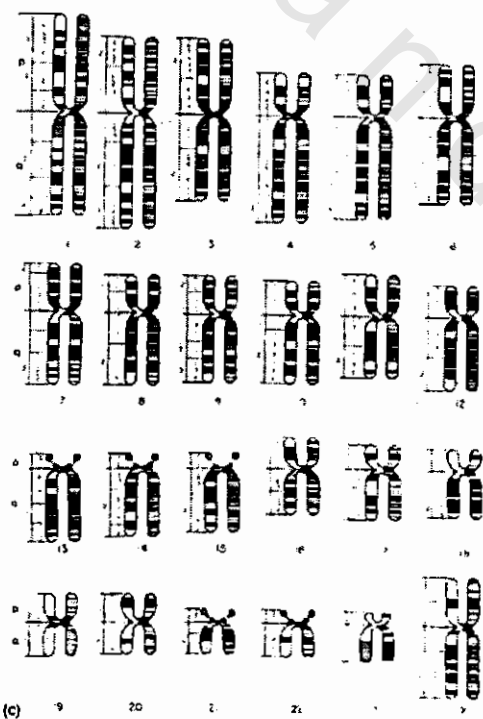
هي حبيبات توجد في سيتوبلازم الخلية، ولا ترى إلاً بالميكروسكوب الإلكتروني، وتلعب الريبوسومات دوراً هاماً في عملية تخلق البروتينات التي تقوم بها الخلية. وتتكون الريبوسوم من حمض RNA الريبوسومي (r-RNA) وبروتينات.

الكروموسومات : Chromosomes (شكل ٧)

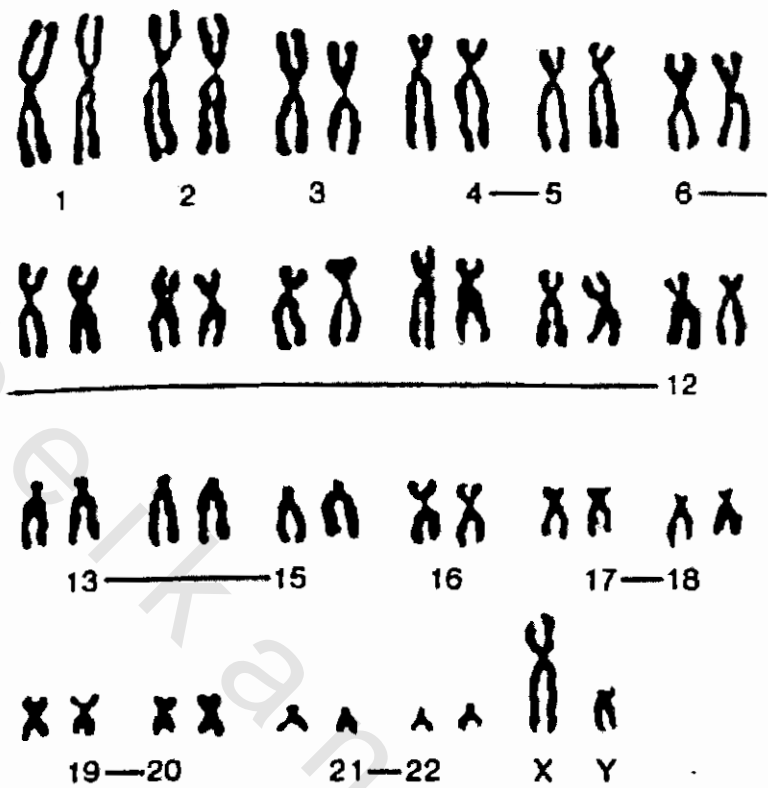
هي أجسام عصوية الشكل توجد في خلايا الكائنات حقيقيات النواة Eukaryotes. وتتخذ الكروموسومات في كل نوع من الكائنات الحية عدداً ثابتاً وأشكالاً محددة. وعادة توجد الكروموسومات في أزواج متشابهة - حيث أن نصف عدد الكروموسومات مصدرها الأب، والنصف الآخر مصدرها الأم. ويكون الكروموسوم من المادة الوراثية المسماه حمض DNA مرتبطة مع بروتينات معينة. وترى الكروموسومات أثناء قيام الخلية بعملية الانقسام الخلوي، حيث يشاهد كل كروموسوم مكوناً من كروماتيدين يرتبطاً معاً عن موقع يسمى سنترومير. أما الخلية التي ليست في طور الانقسام فإن الكروموسومات تتفك وت فقد شكلها المعروف وتكون معاً مادة تعرف باسم «كروماتين» وهي المادة التي تكون نواة الخلية التي تحاط بغلاف غشائي. وعلى ذلك فإن نواة الخلية هي معقل الصفات الوراثية.



(شكل ٧ أ) : كروموسومات خلية واحدة وقد صبغت بإحدى الصبغات الشريطية



(شكل ٧ ب) : صورة الكروموسومات
المصبوغة بإحدى الصبغات الشريطية
وقد تم ترتيبها



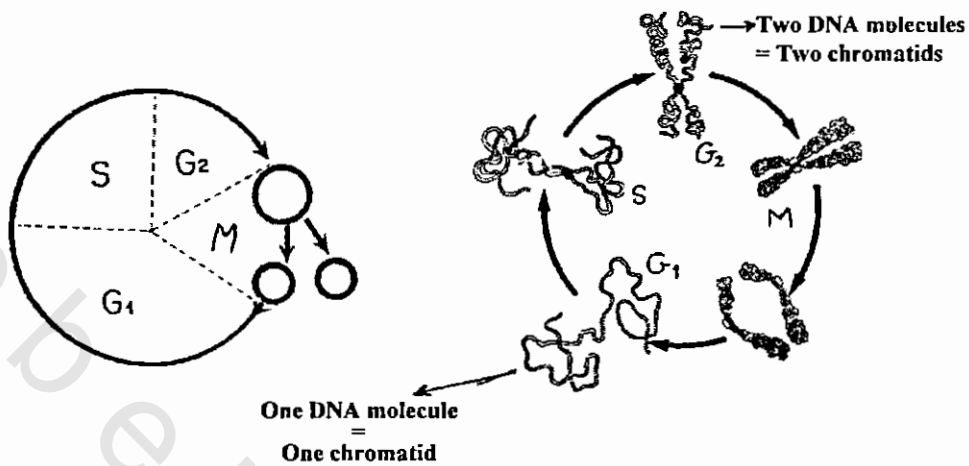
(شكل ٧ ج) : صورة الكروموسومات المصبوغة صبغة كلية وقد تم ترتيبها

طرز الكروموسومات :

حسب موقع السنترومير يمكن تصنيف الكروموسومات إلى طرز أربعة. فإذا وقع السنترومير في منتصف الكروموسوم فإن الكروموسوم يوصف بأنه متساوي الزراعين وقد يقع الكروموسوم أبعد قليلاً عن منتصف الكروموسوم فيوصف عندئذ بأنه غير متساوي الزراعين. حيث نجد الكروموسوم مكوناً من زراع طويل وأخر قصير. وقد يوجد السنترومير بالقرب من طرف الكروموسوم أو عند طرفه فيعرف عندئذ بأنه يتكون من زراع واحد.

صباغة الكروموسومات :

باستخدام أصباغ معينة يبدو كل كروموسوم مخططاً عرضياً وفق نظام معين خاص به، ويمكن اعتماداً على هذه الخطوط bands العرضية تمييز كل كروموسوم عن الآخر. عادة يعطى كل كروموسوم رقماً معيناً يعرف به. وهناك أصباغ تعامل بها الكروموسومات فتصبغها صباغة كلية مما يقلل من فرص التعرف المؤكّد على هوية الكروموسوم.



(شكل ٨) الدورة الخلوية

الفترات $G1 + S + G2$ تكون المرحلة البينية

المرحلة $G1$ يكون خلالها كل كروموسوم من كروماتيد واحد

المرحلة S يتم خلالها مضاعفة المادة الوراثية، أي كل كروماتيد عليه تخليل كروماتيد آخر أمامه

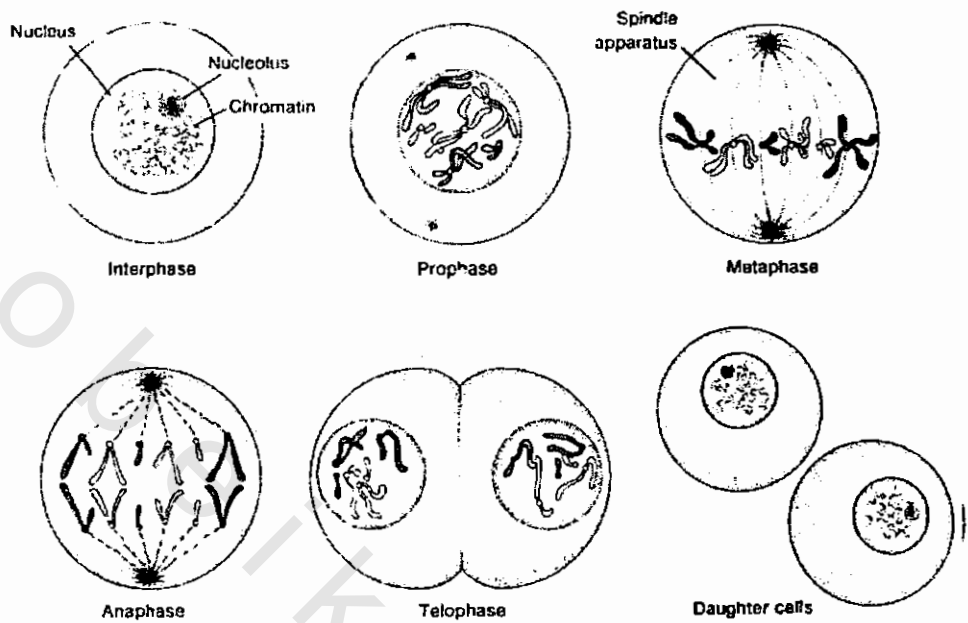
المرحلة $G2$ وفيها كل كروموسوم يتكون من كروماتيدين مرتبطان معاً عند منطقة السنطرومير. لاحظ أن الكروماتيد يحتوى

DNA واحد من حمض

المرحلة M تمثل فترة الانقسام الميتوzioni وفيها ينشق السنطرومير ويتجه كل كروماتيد إلى إحدى الخلقتين الناتجتين

الجينات : The Genes :

هي المسئولة عن الصفات الوراثية، وهي تقع على الكروموسومات. والجين عبارة عن جزء معين من المادة الوراثية DNA. وبصفة عامة فإن الصفة الوراثية الواحدة (كالطول والقصر في نبات البازلاء) يتحكم فيها زوج من الجينات - يقع كل منهما على أحد الكروموسومين المتماثلين - حيث أتى أحد الكروموسومين من الأب عن طريق الخلية التناسلية الذكرية وأتى الكروموسوم الآخر من الأم عن طريق الخلية التناسلية الأنثوية. وقد يكون الجينان متماثلان يعبر كل منهما عن الطول وعندئذ يتميز النبات بالطول. وقد يكون الجينان متماثلان يعبر كل منها عن القصر، وعندئذ يكون النبات قصيراً. وقد يحمل النبات جين للطول على كروموسوم وجين للقصر على الكروموسوم الآخر وبما أن صفة الطول في هذا النبات سائدة Dominant على صفة القصر، فسوف نجد النبات طويلاً، ويوصف جين القصر هنا بأنه مت recessive. والمثال الموضح هنا يمثل أحد طرق إظهار الصفات الوراثية، ولكن هناك آليات ذات أنماط مختلفة تحكم توريث الصفات لا يتسع المجال لذكرها.



شكل (٩) : خطوات انقسام خلية جسمية إلى اثنين ويوصف الانقسام بأنه ميتوzioni أو غير مباشر.

الطور البيئي	Interphase
المرحلة التمهيدية	prophase
المرحلة الاستوائية	Metaphase
المرحلة الانفصالية	Anaphase
المرحلة الانتهائية	Telophase
خلايا بنوية	Daughter cells
نواة	Nucleus
بنوية	Nucleolus
كروماتين	Chromatin
جهاز خيوط المغزل	Spindle apparatus

Mutation الطفرة :

هي تغير في المادة الوراثية، وقد يحدث هذا التغير تلقائياً في الطبيعة، أو يحدث تحت تأثير مؤثرات مععملية معينة مثل التعرض لبعض المواد الكيميائية أو المؤثرات الفيزيائية كالإشعاع وقد تؤدي الطفرة إلى تغير في طبيعة الجين بما يغير من صفة أو أكثر من صفات الكائن الحي.

الدورة الخلوية: The Cell Cycle (شكل ٨)

تقوم الخلايا عادة بدورات متتالية من الانقسامات بغير إثارة أعدادها. والمرحلة البينية هي الفترة من عمر الخلية التي تقضي بها بين انقسامين متتاليين. وفي الكائنات حقيقيات النواة تبدو النواة في المرحلة البينية كجسم محدد يحيط به غلاف غشائي. ولا تظهر كرومومسات الخلية في المرحلة البينية. وفي جزء من المرحلة البينية يرمز إليه بالحرف (S) تتم مضاعفة المادة الوراثية، أي تتم مضاعفة حمض DNA، ذلك أن كل كروموسوم - ناتج عن إنقسام سابق للخلية الجسمية - يتكون من كروماتيد واحد، والذي يحدث أثناء الجزء (S) من المرحلة البينية هو تضاعف هذا الكروماتيد ليصبح كل كروموسوم مكوناً من كروماتيدتين - وبذلك عندما تقوم الخلية بعملية إنقسام خلوي تالي فإننا نشاهد الكروموسوم مكوناً من كروماتيدتين. ويرمز إلى الجزء من المرحلة البينية الذي يسبق تضاعف المادة الوراثية بالرمز (G₁) بينما يرمز إلى الجزء من المرحلة البينية الذي يلى تمام تضاعف المادة الوراثية بالرمز (G₂).

الانقسام الخلوي غير المباشر (الميتوzioni): Mitosis (شكل ٩)

وهو انقسام الخلية إلى اثنين بهدف زياده أعداد الخلايا، ويكون هذا الانقسام نشطاً في الجنين لضمان إثارة خلويات وتكون أنسجه وأعضاء وأجهزة جسمه - كما يحدث هذا الانقسام بعد الولادة لضمان النمو - كما يستمر طول العمر بدرجات متفاوتة في أنسجة الجسم المختلفة لتعويض الخلايا التالفة. وفي بداية مراحل هذا الانقسام يبدي كل كروموسوم يتكون من كروماتيدتين يمثل كلاً منهما جزءاً من حمض (DNA) ويرتبطان معاً عند موقع يسمى «ستترومير». وخلال هذا الانقسام ينتشر السنترومير، ويبعد كروماتيد كل كروموسوم عن بعضهما إلى جهة مقابلة في الخلية، ثم ينقسم جسم الخلية إلى اثنين، يحتوى كل منهما على مجموعة من الكروماتيدات، ثم تدخل الخليتان إلى المرحلة البينية وذلك بتقسيم مادة الكروماتيدات وتكون الأنوبيات. وبعد فترة من بداية المرحلة البينية - كما سبق القول - تضاعف المادة الوراثية نفسها - بحيث يظهر كل كروموسوم في الانقسام التالي مكوناً من كروماتيدتين. وتتجدر الإشارة إلى أن الكروماتيد يحتوى على جزء واحد من حمض DNA.

ويعتمد التنوع الخلوي Cell diversity على أنه يمكن للخلية أن تنقسم إلى خلويتين تتميز كل منها في إتجاه مختلف فتحتولا بذلك إلى طرزتين مختلفتين، ويوصف هذا الإنقسام بأنه (إنقسام خلوي غير متساوٍ) Asymmetric cell division. وقد وجد العلماء أن اختلاف مصير الخلايا يعتمد جزئياً على وجود بروتينات معينة داخل الخلايا تعرف باسم Intrinsic cell-fate determinants. ولا زال العلماء يجهلون الكثير حول هذه الآلية. وقد نشرت مقالة في عدد ٢٣ أبريل ١٩٩٨ من مجلة Nature على الصفحة ٧٧٥ حول هذه الإشكالية العلمية.

الانقسام الخلوي الاختزالي (الميوزى) : Meiosis (شكل ١٠)

هو انقسام يحدث في الخصيات بهدف إنتاج الحيوانات المنوية، ويحدث في المبايض لإنتاج البويضات. وفي هذا الانقسام تنقسم الخلية الأم مرتين لتعطى أربع خلايا. وفي الخصية تتحور الخلايا الأربع - الناتجة عن كل خلية أم - إلى أربعة حيوانات منوية. وفي المبيض نجد الخلية الأم التي تحتوى في الإنسان على ٤٦ كروموسوم كل منها يتكون من كروماتيدين تنقسم في المرة الأولى إلى جسم صغير جداً يسمى الجسم القطبي الأول وخلية كبيرة - وينقسم الجسم القطبي الأول إلى جسمين صغيرين. أما الخلية الكبيرة فهي تنقسم عند الإخصاب إلى جسم قطبي ثان صغير وإلى خلية كبيرة تمثل البويضة. وعلى ذلك فإن الخلية الأم في المبيض تعطى من خلال الانقسام الاختزالي بويضة واحدة يتكون منها الجنين إذا ما خصبت، وتلاثة أجسام قطبية صغيرة مصيرها التحلل ولا تلعب أي دور في تكوين الجنين. ويلاحظ أنه في الانقسام الأول تتواءز الكروموسومات بين الخليتين الناتجتين بالتساوي دون أن تنكسر السنتموريرات، أي أن كل خلية ناتجة تأخذ - في حالة الإنسان - (٢٣) كروموسوم كل منها يتكون من كروماتيدين. وعندما تقوم الخليتان الناتجتان بالانقسام الثاني فإن السنتمورير الرابط بين كروماتيد كل كروموسوم ينكسر لتأخذ كل خلية مجموعة كروماتيدية واحدة (تماماً كما يحدث في الانقسام غير المباشر مع اختلاف أساسى هو أننا بدأنا الانقسام الاختزالي الثاني بنصف عدد الكروموسومات فقط). وقد سمعى هذا الانقسام الاختزالي حيث يحتوى من خلاله البويضة أو الحيوان المنوى على نصف عدد الكروموسومات التي يتكون كل منها من كروماتيد واحد.

الإخصاب : Fertilization

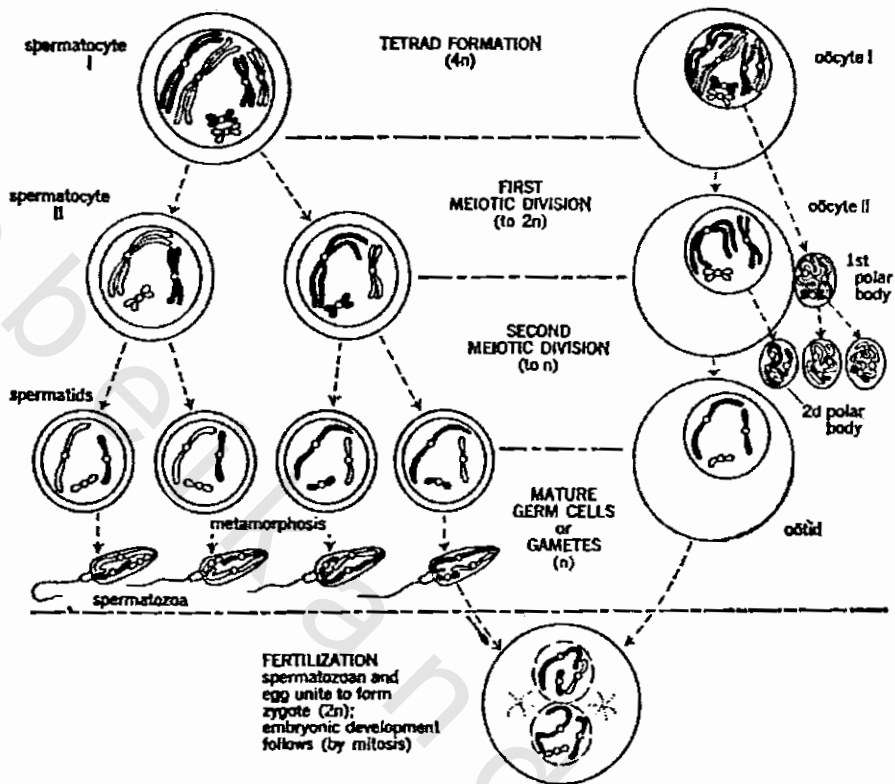
هو إنعام الحيوان المنوى مع البويضة ليتكون الزيجوت. وعقب الاندماج تتضاعف المادة الوراثية الموجودة في نواة كل من الحيوان المنوى والبويضة ليصبح كل كروموسوم مكوناً من كروماتيدين. ثم تندمج النواتان معاً.

السنتموروسوم : Centrosome

هو جسم صغير يقع في منطقة السيتوبلازم، وقبل بداية الانقسام الخلوي يتضاعف السنتموروسوم. وأثناء الانقسام الخلوي يتخذ السنتموروسومان موقعين متقابلين كل منهما على جانب، ويتصل كل منهما بالكروموسومات عند منطقة السنتمورير عن طريق خيوط رفيعة.

البلاستيدات الخضراء : Plastids

هي أجسام بيضاوية الشكل توجد فقط في سيتوبلازم الخلايا النباتية المعنية بالقيام بالتمثيل الضوئي (شكل ١١ ملون). ويعمل التمثيل الضوئي على توظيف الطاقة الشمسية لإنتاج المواد السكرية من غاز ثاني أكسيد الكربون والماء. وتحتوي البلاستيدات على المادة الوراثية DNA.



شكل (١٠) موجز الانقسام الاختزال للخلايا التناسلية في الخصي (الجانب الأيسر) والبياض (الجانب الأيمن). الانقسام الاختزال عبارة عن انقسامين متتاليين، وينتج عنه أربع خلايا تحتوى كل منها على نصف عدد الكروموسومات بالخلية الأم، مع ملاحظة أن كل كروموسوم هنا يتكون من كروماتيد واحد. في حالة الذكور تتحول الخلايا الأربع الناتجة إلى أربعة حيوانات منوية. في حالة الإناث نجد أن ثلاثة من الخلايا الناتجة صغيرة جداً ومصيرها التحلل، بينما الخلية الرابعة تمثل البويضة. يحدث الإخصاب بدخول الحيوان المنوي داخل البويضة لتكوين الزيجوت.

الأحماض الأمينية: Amino Acids

هي الوحدات البنائية التي تتكون منها البروتينات، وعند ارتباط مجموعة من الأحماض الأمينية معا يطلق على السلسلة الناتجة اسم عديد الببتيد Polypeptide. ويعرف في الجسم عشرین من الأحماض الأمينية يرمز لكل منها إما بثلاثة حروف أو بحرف واحد. وبعض الأحماض الأمينية كاره للماء Hydrophobic (مشار إليها هـ في القائمة)، وبعضها الآخر محب الماء Hydrophilic.

THE AMNO ACIDS		
الحمض الأميني	رمز الحمض بثلاثة أحرف	رمز الحمض بحرف واحد
Alanine*	Ala	A
Arginine	Arg	R
Asparagine	Asn	N
Aspartic acid	Asp	D
Cysteine	Cys	C
Glutamic acid	Glu	E
Glutamine	Gln	Q
Glycine	Gly	G
Histidine	His	H
Isoleucine*	Ile	I
Leucine*	Leu	L
Lysine	Lys	K
Methionine*	Met	M
Phenylalanine*	Phe	F
Proline*	Pro	P
Serine	Ser	S
Threonine	Thr	T
Tryptophan*	Trp	W
Tyrosine*	Tyr	Y
Valine*	Val	V

ويعتمد تسلسل الأحماض الأمينية في سلسلة عديد الببتيد على ترتيب الشفرات الوراثية في جزئ حمض m-RNA، وهذا يعتمد بدورة على تسلسل القواعد النيتروجينية في الجزء المعنى

من المادة الوراثية (DNA). فإذا حدث اضطراب في هذا التسلسل فإن البروتين المخلق تبعاً لذلك سيختلف عن البروتين الطبيعي مما يؤدي إلى مشاكل صحية خطيرة.

تصنيف الكائنات : Taxonomy

تقرّ طرز الكائنات الحية بالملائين، لذا استلزم الأمر وضعها في مجموعات حتى يسهل تناولها بالدراسة وحتى يمكن إيضاح ما بينها من تشابه واختلاف واستنتاج علاقات القربي بينها. وقد وضع العلماء الأسس التي تعتمد عليها عملية التصنيف – وتم مراجعة هذه الأسس كلما اقتضى الأمر ذلك، ورغم ذلك فكثيراً ما يتغير المختصون في وضع كائن ما في موقعه التصنيفي. وتقسم المملكة الحيوانية Animal Kingdom – مثلاً – إلى شعوب (للفرد Phylum – للجمع Phyla) وتقسم القبيلة إلى طوائف (Classes) – وتقسم الطائفة إلى رتب (orders) – وتقسم الرتبية إلى عائلات (families) – وتقسم العائلة إلى أنواع (الفرد genus – الجمع genera). ويحتوى الجنس عادة على عدد من الأنواع (للفرد والجمع Species). والنوع هو وحدة التصنيف. وتقسم الكائنات الحية من الأpest تعيناً إلى الأعقد. ويعتمد التصنيف على عدة اعتبارات منها الخصائص التشريحية للفرد البالغ وكذا الأطوار اليرقية إن وجدت بالإضافة إلى الخصائص الجينية والمناعية والكميائية الحيوية والクロموسومية. وقد أخذت حديثاً دراسات البيولوجيا الجزيئية في الاعتبار عند التقسيم وإيجاد علاقات القربي.

تسمية الكائنات الحية : Nomenclature

بالإضافة إلى الاسم الدارج للكائن الحي، فإن هناك تسمية علمية له تتكون من لفظتين، أولهما هي اسم الجنس الذي يتبعه، والثانى هو اسم النوع. وتكتب الكلمتين بحروف إيتالية أي مائلة – وإذا تعذر ذلك فيكتب تحت كل كلمة منها خط، ويراعى أن تكتب الحروف كلها صغيرة Small فيما عدا الحرف الأول من اسم الجنس فيكتب كبيراً Capital وباعتبار الإنسان أحد الكائنات الحية، فإنه أعطى الاسم العلمي Homo sapiens. ويلاحظ عدم اشتراك طرزاً من الأحياء في اسم النوع، ولكن يمكن أن ينتمي نوعين أو أكثر إلى جنس واحد. فمثلاً يعرف من الفئران mice النوعين:

mus musculus - *Mus caroli*

ويعرف من الجرذان Rats النوعان:

Rattus rattus - *Rattus norvegicus*

ومن المفترض أن يلى كتابة اسم الجنس والنوع كتابة اسم الباحث الذي أعطى هذه التسمية والستة التي اعتمدت فيها التسمية إلا أن ذلك لا يراعى دائماً.

وهناك هيئة علمية دولية تضع أسس وضوابط التسمية العلمية للحيوانات تعرف باسم International Commission on Zoological Nomenclature (اللجنة الدولية للتسمية الحيوانية) وقد صدر نظام تسمية الحيوانات لأول مرة في عام ١٩٠٥ تحت عنوان (الشفرة الدولية للتسمية الحيوانية) International Code of Zoological Nomenclature (ICZN). وقد تم مراجعة وتحديث هذا النظام آخر مرة في عام ١٩٨٥. وقد صدرت الطبيعة الرابعة المنقحة مع إشراق القرن الجديد. وتثير قلة أعداد العلماء المتخصصين في علم التقسيم قلق الأوساط العلمية المعنية. وقد عبر كريستيان طوسون Christian Thompson بالتحف القومي الأمريكي للتاريخ الطبيعي عن هذه الإشكالية فقال: (قد يؤدي هذا الأمر إلى عدم إصدار أي مراجعة أخرى لهذا النظام - إن القلة المطردة لأعداد الخبراء في مجال تقسيم الحيوان تجعلني أشكك في استطاعتنا تشكيل فريق يعيد تطوير هذا الإنجاز)!

Fungi

هي كائنات خالية من البلاستيدات الخضراء، على عكس النباتات، ومنها فطر الخميرة وكذلك فطر بنسلیام الذى يفرز البنسلین، وفطر عيش الغراب الذى يستخدم كغذاء. وقد تكون الفطريات متکافلة أو متکافلة مع أحیاء أخرى ، كما أنها قد تكون مترمة. وهي تكون وحيدة الخلية أو تكون خيوط مقسمة إلى خلايا أو غير مقسمة.

الأوليات الحيوانية : Protozoa

وفيها يتكون جسم الحيوان من خلية واحدة، وهي تتبع حقيقیات النسوة. وبعض الأوليات الحيوانية متطفل ويسبب أمراضا للإنسان مثل الملاريا والدوستاريا الأمبية.

Invertebrates

هي تلك الحيوانات التي ليس لها عمود فقري، ومن أمثلتها الأسفنج والراجين والديدان والأصداف والقواقع والسيبيا والأخطبوط والحشرات والجمبوري والعناكب والعقارب.

الفقاريات : Vertebrates

هي تلك الحيوانات التي لها عمود فقري ومن أمثلتها الأسماك - والبرمائيات مثل الضفادع، والزواحف مثل الثعابين والسحالي والسلحف والتماسيح - والطيور - والثدييات ومنها الإنسان.

Mammals

هي الحيوانات التي ترضع أطفالها وغالبا ما يعطي جسمها بالشعر.

الرئيسيات : Primates

تشمل الثدييات أقساما عده، منها رتبة الرئيسيات Order Primates التي تحتوى على رتبة المتأنسات Suborder Anthropoidea التي يتبعها الإنسان.

عالم الحيوان :

يمكن تقسيم المملكة الحيوانية إلى أقسام رئيسية كما يلى:

• تحت مملكة الحيوانات وحيدة الخلية Subkingdom protozoa

وهي تشمل عدة شعب - وفيها يكون جسم الحيوان من خلية واحدة، وقد يعيش بعض هذه الحيوانات متطفلاً على كائنات أخرى.

• تحت مملكة نظائر البعديات Subkingdom parazoa

وهي تشمل الأسفنج - ولا يوجد للحيوان في هذه المجموعة جهاز هضمي - حيث يتم الهضم داخل الخلايا.

• تحت مملكة البعديات Subkingdom metazoa

في هذه المجموعة يتكون جسم الحيوان من عدد كبير من الخلايا، وتنقسم البعديات إلى عدد من الشعب Phyla ذكر منها:

• شعبة الجوفمعويات Phylum Coelenterata مثل المراجين وقناديل البحر.

• شعبة الديدان المفلطحة Phylum Platyhelminthes مثل الدودة الكبدية ودودة مرض البلهارسيا المسماة *Schistosoma*

• شعبة الديدان الأسطوانية Phylum Nematoda مثل الاسكارس والانكلستوما

• شعبة الديدان الحلقة Phylum Annelida مثل ديدان الأرض

• شعبة الرخويات Phylum Mollusca مثل تلك الحيوانات التي لها أصداف

• شعبة مفصليات الأرجل Phylum Arthropoda مثل الحشرات والعنكبوت والعقرب

• شعبة الجلد شوكيات Phylum Echinoderms مثل نجم البحر.

• شعبة الجيليات Phylum Chordata ومنها الفقاريات Vertebrates التي تنقسم إلى:

• عديمات الفك Agnatha

• الفكيات Gnathostomata: وهي تشمل الطوائف Classes الآتية:

• طائفة مدرعات الجلد placodermi ولها هيكل خارجي عظمي - وقد انقرضت.

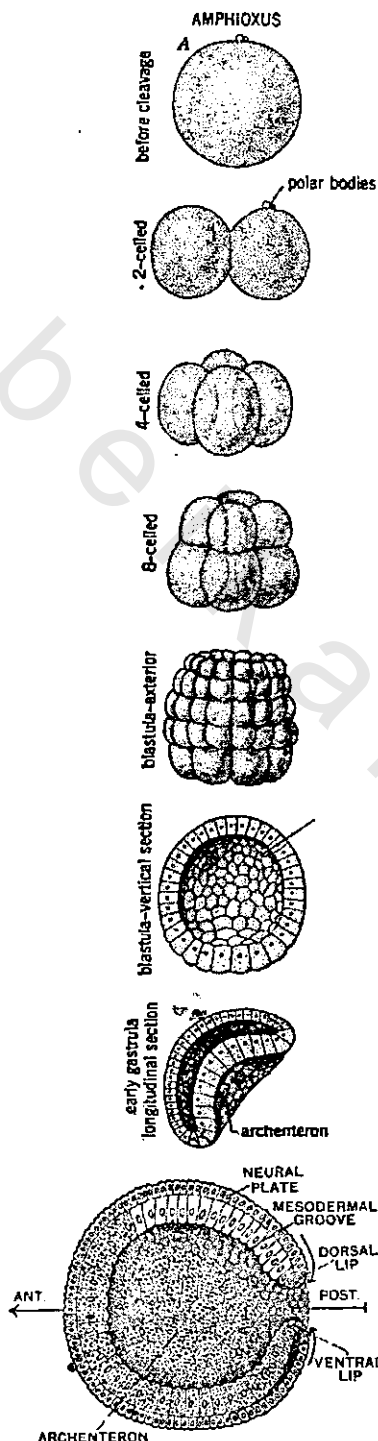
• طائفة الأسماك الغضروفية Chondrichthyes وهيكلها غضروفى مثل كلب السمك

• طائفة الأسماك العظمية Osteichthyes ومعظم هيكلها عظمي مثل سمك البلطي.

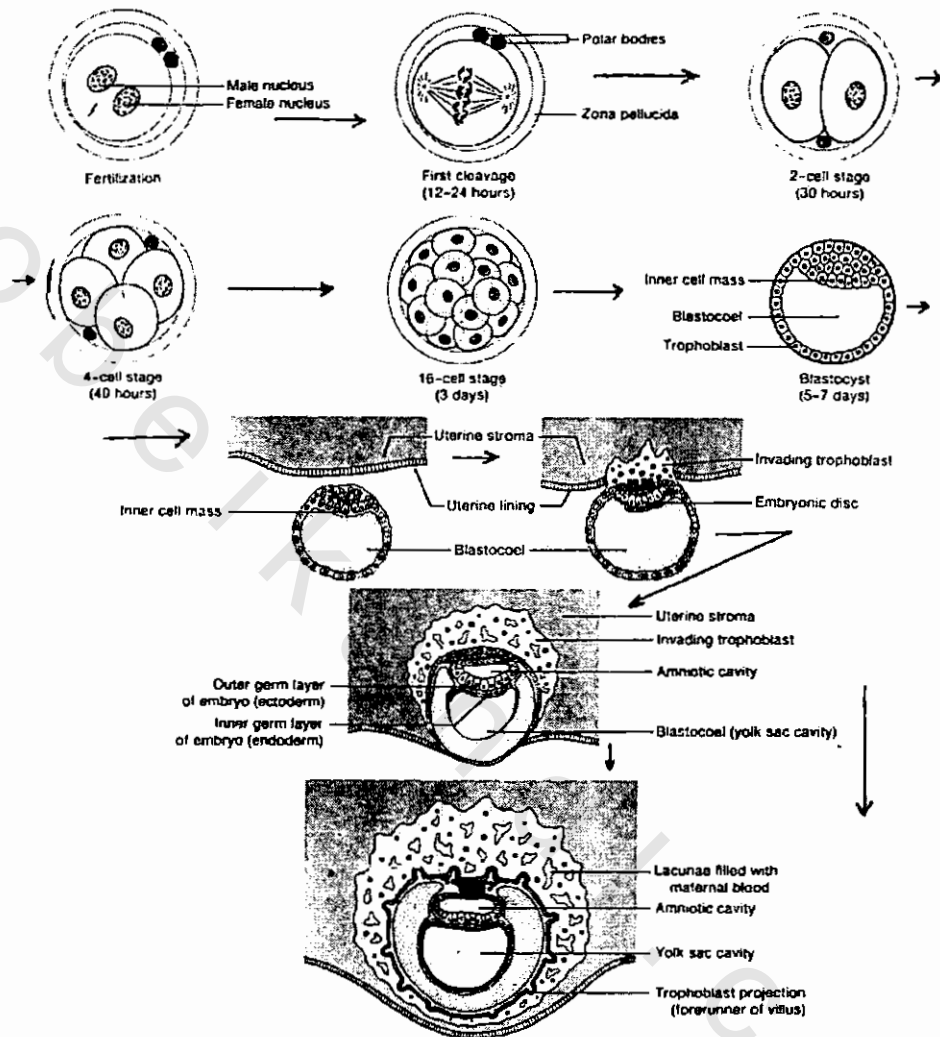
• طائفة البرمائيات Amphibia ولها طور يرقى يعيش في الماء مثل الضفادع.

• طائفة الزواحف Reptiles مثل الثعابين والأبراص والتماسيح والдинاصورات.

- طائفة الطيور Aves ويغطي جسمها بريش وهي تبيض
 - طائفة الثدييات Mammals وهي ترعرع أطفالها وغالباً ما يغطي جسمها بالشعر مثل الأبقار والأغنام والقطط والثئران والحيتان. ومن الطريف أن نذكر أن الحوت الأزرق Balaenoptera يمثل أضخم الثدييات حيث يصل وزنه ١٢٠ ألف كيلو جرام، بينما هناك حيوان يشبه الفأر يعرف عامة باسم الزباب مدرب الصقور Hawker's shrew يبلغ وزنه ١,٧ جراماً فقط !
 - **تكوين الجنين (شكل ١٢)**
- يبدأ تكوين الجنين عقب الإخصاب، حيث يقوم الزيجوت بالانقسام غير المباشر بغرض إكثار الخلايا وتكون الأنسجة والأعضاء.
- ويمكن تقسيم مراحل تكوين الجنين إلى ثلاثة كما يلى :
- (أ) التقلّج : وفيه ينقسم الزيجوت إلى خلتين، وهاتان تنقسمان إلى أربع، وتنقسم هذه إلى ثمانية.. وهكذا. وتسمى الخلايا الناتجة فلجلات Blastomeres.
- وعندما يصل عدد الخلايا إلى ٣٢ خلية يطلق على الجنين أحياناً اسم توبيخ Morula. وتستمر الخلايا في الانقسام - وسرعاً ما تنتظم الفلجلات على شكل كرة ذات تجويف داخلي - جدارها يتكون - كما في حيوان يسمى السهيم - من طبقة واحدة من الخلايا. ويسمي الجنين في هذه المرحلة بلاستيولا Blastula . وفي الثدييات يختلف شكل البلاستيولا عن هذا الوصف قليلاً، وهي تعرف باسم «حوصلة البلاستيولا» أو blastocyst ، ويمكن تمييز نوعين من الخلايا فيها، (شكل ١٣) أولهما خلايا مفلاطحة تكون جدار الحوصلة وتسمى خلايا ترو فوبلاست Trophoblasts ، والطراز الثاني خلايا كرية الشكل إلى حد ما تتجمع عند أحد جوانب تجويف حوصلة البلاستيولا وتسمى «خلايا الكتلة الداخلية» Inner cell mass ويتكون الجنين في الثدييات من هذه المجموعة من الخلايا.
- (ب) تكوين الجاسترولا : وفيه تتميز خلايا الجنين الذي يشبه الفنجان إلى طبقتين هما طبقة خارجية تسمى الأكتودرم Ectoderm وطبقة داخلية باسم الاندودرم Endoderm (شكل ١٤) - وفي مرحلة لاحقة تظهر طبقة ثالثة في الجنين تسمى ميزودرم Mesoderm . وتعرف هذه الطبقات الجنينية الثلاث باسم «الطبقات الجرثومية الثلاث» The three germ layers . ويعرف الجنين الذي تبدأ فيه هذه الطبقات بالتمييز باسم الجاسترولا gastrula وتبدو الجاسترولا على شكل فنجان له فتحة يطلق عليها اسم ثقب البلاستيولا Blastopore ، وتتجدر الإشارة إلى أنه في الحيوانات التابعة لشعب الحلقيات ومفصليات الأرجل والرخويات يكون ثقب البلاستيولا فتحة الفم «أو الفم والشرج» ومن ثم تعرف هذه المجموعات الحيوانية باسم «أوليات الفم» Protostomes . بينما في شوكيات الجلد والحبليات يفتح الفم في موقع آخر، ومن ثم تعرف هذه المجموعات الحيوانية باسم «ثانوية الفم» Deuterostomes .



شكل (١٢) : الخطوات الأولى لتكوين الجنين في حيوان قريب من الفقاريات يسمى السهم. تحدث انقسامات متتالية (تقليق) في الزيجوت، تترتب الخلايا الناتجة على شكل كرة تسمى بلاستيولا- ثم يحدث انخفاض لجدار البلاستيولا لتكون تركيب فنجاني في الشكل يسمى جاستروولا تتميز بأن جدارها يتكون من طبقتين.



شكل (١٣) : خطوات تكوين الجنين المبكر في الثدييات

الرسم في الصف الثاني أقصى اليمين يوضح طور البلاستوست **Blastocyst** ، وفيه تسمى طبقة **Trophoblast** بينما كتلة الخلايا أعلى التجويف تسمى **Inner cell mass** . الرسومات بعد ذلك توضح خطوات إنزراع الجنين داخل جدار الرحم حتى يطمر تماماً فيه. بعد هذه المرحلة سينتشر الجنين ليحتل تجويف الرحم.

(ج) تكوين الأعضاء: تعطى كل طبقة من الطبقات الجرثومية الثلاث أنسجة وأعضاء وتراكيب معينة في الجسم. فعلى سبيل المثال تعطى طبقة الاكتودرم كل من بشرة الجلد والجهاز العصبي وعدسة العين، وتعطى طبقة الاندودرم الجهاز الهضمي، وتعطى طبقة الميزودرم كل من أدمة الجلد والعظم والعضلات والدم.

وفي الإنسان يطلق لفظ *Embryo* على الجنين حتى نهاية الأسبوع السادس من الإخصاب حيث يكون الجنين قد تخلقت أعضائه الأساسية من رأس ومخ وقناة هضمية وقلب وكبد ومجرى للدم وكل بسيطة، أما الجنين بعد ذلك التاريخ فيوصف بأنه *Fetus*. حتى تتم ولادته.

الحفريات : The Fossil

يقصد بالحفريات أي أثر يدل على وجود كائن حي مضى على وفاته عشرات الآلاف من السنين على الأقل. وقد يكون هذا الأثر جزء من جسمه اللين. كما في حالة الماموث الذي حفظت الثلوج لحمه وشعره وعظامه في حالة جيدة، أو يكون جزء من هيكله الصلب مثل العظام والأصداف، أو يكون جزء صخري أو معدني حل محل مادة جسمه ويعطي فكرة عن صفات الكائن الحي، أو أن يكون هذا الأثر مجرد طبع لجسمه أو لجزء منه على تربة أو مادة لينة مما ترك تسجيل دائم عند تصلب هذه التربة أو المادة بما يستدل به على بعض صفات هذا الكائن. وتستخدم وسائل علمية متعددة للاستدلال على عمر الحفريات.

وتساعد دراسة الحفريات على التعرف على الكائنات الحية التي عاشت على امتداد ملايين السنوات على سطح كوكب الأرض. مما وفر للعلماء والدارسين قدرًا كبيراً من المعلومات عن تطور الأحياء والتعرف على ما انقرض منها.

التطور : Evolution

تقول نظرية التطور بأن الكائنات الحية تطورت ببعضها عن بعض على مدى ملايين السنين، وأن الاتجاه التطوري كان من الأبسط تعريفاً إلى الأعقد تعريفاً. وينسب ذيوع نظرية التطور وتدعمها إلى العالم البريطاني تشارلز داروين (1809 - 1882).

ومن المتضح عليه أن الحياة نشأت في البحر، ثم تعمقت طرز الكائنات الحية بالتدريج. وبالطبع فإن الكائنات عديدة الخلايا تطورت عن الكائنات وحيدة الخلية.

وقد كانت خطوة حاسمة حقاً أن تنتقل نماذج من الكائنات الحية من المعيشة في الماء إلى المعيشة على اليابسة. ولازال الماء يستحوذ على الآلاف من النماذج الإحيائية من أبسطها مثل الحيوانات الأولية إلى أعقدها مثل الفقاريات والثدييات.

وبالنسبة للفقاريات فإن الاتجاه التطورى لها يمكن إيضاحه كما يلى :



ومن ذلك يتضح أن العظم في (عديمات الفك ومدعّيات الجلد) نشأ على الأرض قبل الغضروف. كما يتضح أن الزواحف تطور عنها فرع في اتجاه معين ليعطى الطيور - وتطور عنها فرعا آخر في اتجاه آخر ليعطى الثدييات. وبصفة عامة لا يعني تطور المجموعة الحيوانية (أ) عن المجموعة الحيوانية (ب) أن مجموعة (ب) قد انقرضت. فالذى يحدث هو أن المجموعة (ب) قد تعطى فرعا يتطور فى اتجاه، وفرعا آخر يتطور فى اتجاه آخر. وعبر الصور الجيولوجية يمكن لأى من هذه المسارات الثلاثة أن ينقرض أو يبقى أو تخرج منه أفرع تطوريه جديدة، وهكذا.

وعادة ما يقود الحديث عن التطور إلى السؤال الحائر عن ظهور الإنسان وعلاقته التطورية بالأحياء الأخرى. وبداية نقرر أن أحداً من علماء الأحياء لم يقل أن الإنسان الحال انحدر أو تطور عن القردة. وغاية ما قيل في هذا الشأن أن الإنسان والقردة العليا لهم سلف واحد تطوروا عنه.

الصور الجيولوجية :

في الفترة من ١٨٨٢ و ١٨٧٩ تمكّن الجيولوجيون من ترتيب صخور القشرة الأرضية الحاوية للحفريات في عمود جيولوجي geological column يشتمل على ستة عشر عصراً تتوزع على

ثلاثة أحقاب هي: حقب الحياة القديمة Palaeozoic era وهو أقدم الأحقاب، ثم جاء بعده حقب الحياة الوسطى Mesozoic era، ثم جاء أخيراً حقب الحياة الحديثة Cainozoic era. وينقسم الأخير إلى الحقب الثالث Tertiary والحقب الرابع Quaternary وهو الحقب الذي نعيش فيه الآن ويبلغ مجموع الأحقاب الثلاثة ٤٤ مليون سنة، وهي تشكل الفصل الأخير من عمر الأرض الذي يبلغ ٤,٦ مليون سنة. وتتميز العصور والأحقاب بشيوع كائنات حية معينة، أو بانفراش كائنات أخرى أو ظهور كائنات جديدة.

والجدول الآتي يوضح هذه الأحقاب والعصور والبقايا الحفريّة للحيوانات التي ميزت كل منها.

توزيع البقايا الحفريّة للحيوانات في طبقات القشرة الأرضية

الاحقاب	العصر مقدراً طوله بالملايين سنة	الخصائص الحيوانية للعصر
حقب الحياة الحديثة (حقب الثدييات) ٦٠ مليون سنة تقريباً	الرياعي (٢) العصر الحديث البليستوسين	الإنسان - الثدييات ومعظمها لا زال يعيش بينما
	الثلاثي (٥٧) بليوسين (١٠) ميوسين (١٢) أوليوجوسين (١٠) إيوسين (١٨) باليوسين (٧)	وفرة الثدييات التي تنتمي إلى شعب ورتب انقرضت الآن
حقب الحياة الوسطى (حقب الزواحف) ١٦٠ مليون سنة	الطباسيري (٧٠)	زواحف شبيهة بالطيور - زواحف طائرة - طيور ذات أسنان - الثعابين الأولى - الأسماك العظمية تسود - القرشون تكثر.
	الجوراسي (٦٠)	أول ظهور للثدييات - الطيور - الزواحف العملاقة - وفرة الصدفيات والبطنقدبيات (القواقع)
	الтриاسي (٣٠)	انحسار القرشون في طرز قليلة - ظهور الأسماك العظمية.

طرز للحياة إنتقالية بين حقب الحياة القديمة وحقب الحياة الوسطى	البرمي (٥٥)	حقب الحياة القديمة (حقب اللافقاريات) ٣٤٠ مليون سنة
أول الزواحف الحقيقة - البرمائيات - الأسماك الرثوية - أول الفشريات - وفرة الحشرات - العناكب - أصداف المياه العذبة - أول قوائم أرضية	الكريوني (٦٥) (عصر البرمائيات)	
أول البرمائيات - مدرعات الجلد - القروش - وفرة الرخويات - أول الحيوانات السرطانية - ظهور الأسماك العظمية.	الديفوني (٥٠) (عصر الأسماك)	
أول حيوانات تتنفس الهواء على اليابسة بصورة حقيقة - وفرة الشعاب المرجانية - طرز من المفصليات والرخويات	السيلوري (٤٠) (عصر اللافقاريات)	
طرز من المفصليات والرخويات	الأوردوفيشي (٦٠)	
لافقاريات فقط	الكميري (٧٠)	
	الفنديان (٩٠)	بروتيروزويك
		أركيزوبيك

الحروف اللاتينية :

تستخدم بعض الحروف اللاتينية أحياً كرموز أو للدلالة على قيم ثوابت في المعادلات العلمية. وفيما يلى بيان بهذه الحروف ونطقيها باللغة الإنجليزية.

THE GREEK ALPHABET

A α Alpha	N ν NU
B β Beta	Ξ ξ Xi
Γ γ Gamma	Ο ο Omicron
Δ δ Delta	Π π Pi
Ε ε Epsilon	Ρ ρ Rho
Ζ ζ Zeta	Σ σ Sigma
Η η Eta	Τ τ Tau
Θ θ Theta	Υ υ Upsilon
Ι ι Lota	Φ φ Phi
Κ κ Kappa	Χ χ Chi
Λ λ Lambda	Ψ ψ Psi
Μ μ Mu	Ω ω Omega

(٩٠) عصر الفنديان Vendian يسبق الكمبري مباشرة، وهو يتبع حقبة البروتيروزويك Proterozoic. كما أن حقبة أركيزوبيك Archeozoic هو أقدم الأحقب.

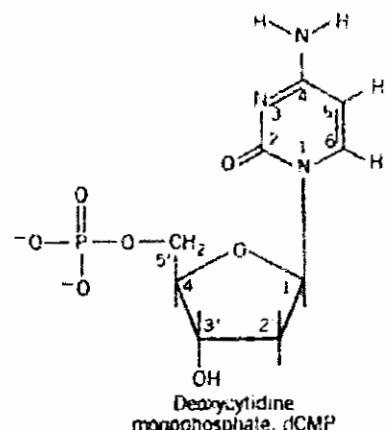
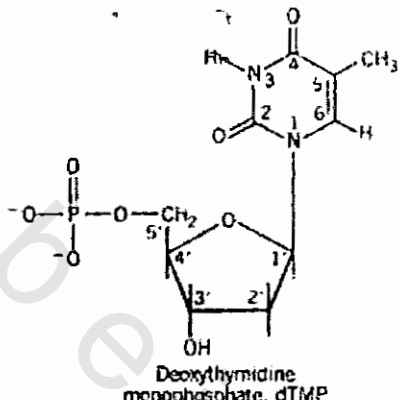
الكشف عن تركيب جزء المادة الوراثية DNA

لقيت المادة الوراثية اهتمام واسع المدى من العلماء، وكان القس النمساوي جريجور مندل Gregor Medel (١٨٢٢ - ١٨٨٤) هو أول من تحدث عن العوامل الوراثية في عام ١٨٦٦. وقد اكتشفت الأحماض النوويّة في عام ١٨٧١. وفي عام ١٩٥١ كشف لأول مرة تتابع الأحماض الأمينيّة في أحد البروتينات. إلا أن حجر الزاوية في ثورة العلوم البيولوجية كان هو كشف تركيب جزء حمض DNA. ففي عام ١٩٥٣ نشرت مقالتين في مجلة Nature في العدد ١٧١ على الصفحتين ٧٣٧ - ٧٣٨، ٩٦٤، ٩٦٧ أعلن فيها الكشف عن طبيعة بناء حمض DNA. وقد فتح هذا الاكتشاف الباب واسعاً لعصر جديد من البحوث في مجال العلوم البيولوجية. ويقدر البعض أن تأثير هذا الاكتشاف في مجال البيولوجية يناظر تأثير اكتشاف تحطيم الذرة في مجال الفيزياء.

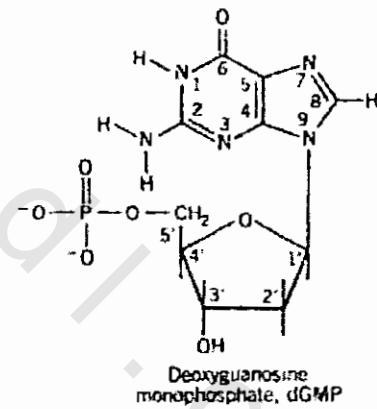
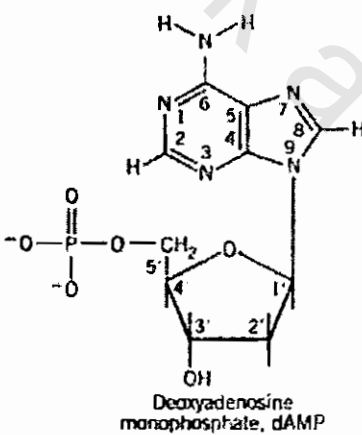
وفي الواقع فإن الكشف عن تركيب هذا الجزيء يرجع إلى أربعة من العلماء هم الأمريكي واطسون James Watson والبريطاني كريك Francis Crick وقد عملا معاً في معامل كافندش Cavendish labs في جامعة كمبردج البريطانية - ثم باحثة تدعى روزالند فرانكلين Rosalind Franklin وباحث يدعى موريس ولكنز Maurice Wilkins درس كل منها على حدة مادة DNA باستخدام أشعة إكس وذلك في الكلية المعروفة باسم King's College في لندن. والحق أن الصور العلمية التي كانت فرانكلين حصلت عليها تتتفوق على تلك التي حصل عليها ولكنز. ولكن فرانكلين توفيت في عام ١٩٥٨ وعمرها ٣٧ عاماً متأثرة بمرض السرطان مما حال دون حصولها على جائزة نوبل - التي لا تمنح لأسماء الراحلين - وبذلك منحت جائزة نوبل في عام ١٩٦٢ للثلاثة الآخرين whom واطسون وكريك ولكنز، وقد اعتبرت مجلة Time الأمريكية واطسون وكريك في عددها الصادر في ٢٩ مارس ١٩٩٩ من ضمن المائة عالم الذين صنعوا القرن العشرين.

لقد فتح هذا الكشف آفاقاً جديدة في العلوم البيولوجية مثل نشأة دراسات الهندسة الوراثية والعلاج بالجينات والبيولوجيا الجزيئية. كما خصصت مجلات علمية للمادة الوراثية منها مجلة gene التي تصدر في نيويورك وأمستردام وطوكيو وسنغافورة، ومجلة The EMBO European Molecular Biology Organization Journal التي تصدرها المنظمة الأوروبيّة للعلوم الجزيئية Molecular Biology، ومجلة Molecular Cell Biology التي تصدر في فلاديفيا، ومجلة DNA and Cell Biology التي تصدر في المملكة المتحدة، ومجلة Nucleic Acids Research التي تصدر Biotechnology في أكسفورد، ومجلة Molecular and cellular Biology التي تصدرها الجمعية الأمريكية للميكروبولوجي.

Pyrimidine Nucleotides



Purine Nucleotides



شكل (١٤ أ) يوضح الدى أوكسى نيوكلويوتيدات الأربع

ويتكون جزءاً حمض DNA من عدد كبير من وحدات بنائية يطلق على كل منها اسم «دى أوكسى نيوكلويوتيد» Deoxynucleotide. ويقدر عدد الدى أوكسى نيوكلويوتيدات فى جزيئات حمض DNA الموجودة فى المجموعة النصفية لكتروموسومات الإنسان بحوالى 3×10^{10} .^٣ أي 3×10^{10} مضروبة في واحد وعلى يمينه تسعة أصفار. وتكون جزيئات الدى أوكسى نيوكلويوتيدات سلسلتان وتلتقي كل سلسلة لتكون حلزوناً - وتختلف السلسلتان حول بعضهما بحيث تكون المسافة بينهما ثابتة. ويوصف شكل الجزء بأنه حلزون مزدوج Double helix (شكل ١٤ ب).

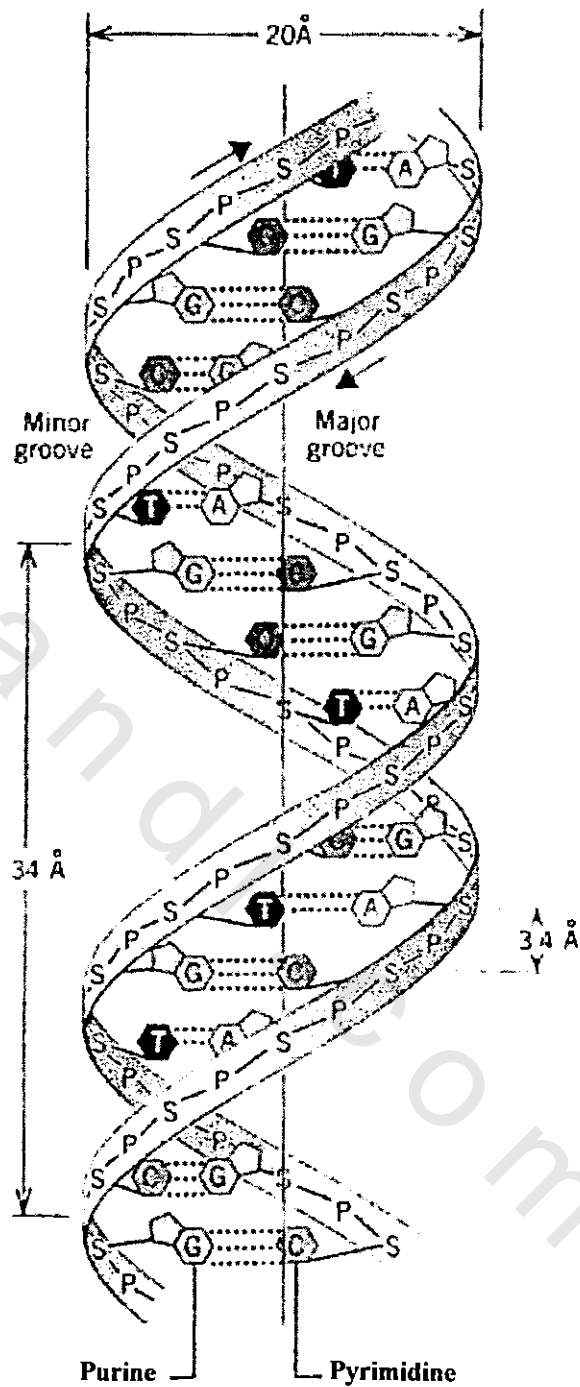
ويتكون الدى أوكسى نيوكليلوتيد من جزئى، سكر (S) يحتوى على خمس ذرات كربون – يرتبط من ناحية بقاعدة نيتروجينية ومن ناحية أخرى بمجموعة فوسفات.. (شكل ١٤ أ)
وترقم ذرات الكربون من -1 – -5 ، ويلاحظ وضع شرطة فوق الرقم تمييزاً لذرات الكربون فى جزئى السكر عن ذرات الكربون فى موقع أخرى.
ويلاحظ أن ذرة الكربون رقم (-1) فى جزئى السكر هى التى تتحدد مع القاعدة النيتروجينية، بينما ذرة الكربون رقم (-5) فى جزئى السكر هى التى تتصل بمجموعة الفوسفات.

– وفي جزئى DNA يوجد أربعة أنواع من القواعد النيتروجينية هى الأدنين (A) Adenine والثايمين (T) Thymine – السيتوسين (C) Cytosine – الجوانين (G) Guanine.
وتجدر الإشارة إلى أن كل من الثايمين السيتوسين أحادى الحلقة Monocyclic ويطلق عليهما اسم بيريميدينات Pyrimidines وأن كل من الأدنين والجوانين ثنائى الحلقة Dicyclic ويطلق عليهما اسم ببورينات Purines.

ويلاحظ أن شريطي جزئى DNA يرتبطا معاً عن طريق ارتباط القواعد النيتروجينية – حيث يرتبط الأدنين (ثنائي الحلقة) مع الثايمين (أحادي الحلقة)، ويتربط الجوانين (ثنائي الحلقة) مع السيتوسين (أحادي الحلقة). ويمكن تشبيه الجزئى بالسلم حيث يتكون كل من جانبيه من سلسلة من جزيئات السكر والفوسفات الخاصة بالدى أوكسى نيوكليلوتيدات، أما درجات السلم فيالجزئى – والتي تربط بين السلسلتين – فيهى تتكون من القواعد النيتروجينية لهذه الدى أوكسى نيوكليلوتيدات. ويطلق على سلسلتي السكر والفوسفات اللتان تكونان جانبي الجزئى اسم «هيكل الجزئى» The molecule backbone.

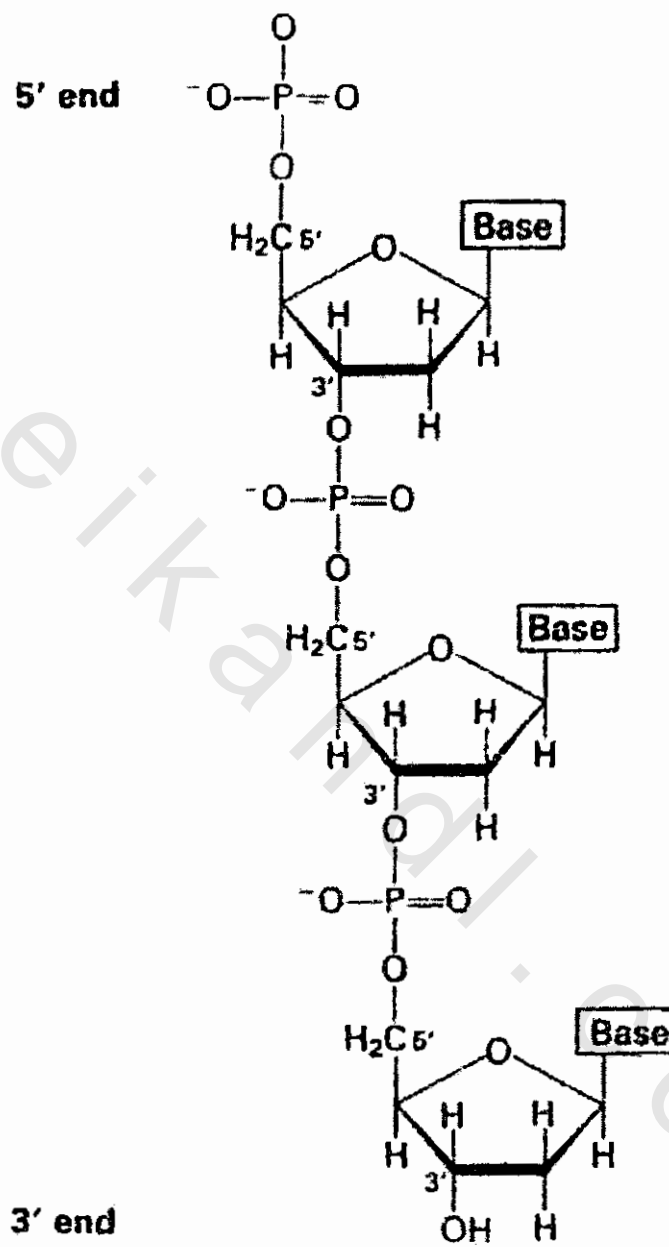
ومن المفيد أن نسجل الملاحظات الآتية على تركيب جزئى DNA :

* أن ذرة الكربون رقم (-3) فى جزئى السكر deoxynucleotide الواقعة عند نهاية شريط DNA تحمل المجموعة (OH) – ووجود هذه المجموعة ضروري عند إضافة deoxynucleotide جديد عند هذه النهاية للشريط . (شكل ١٤ ح).



شكل (١٤ ب)

يوضح البناء الجزيئي لحمض DNA



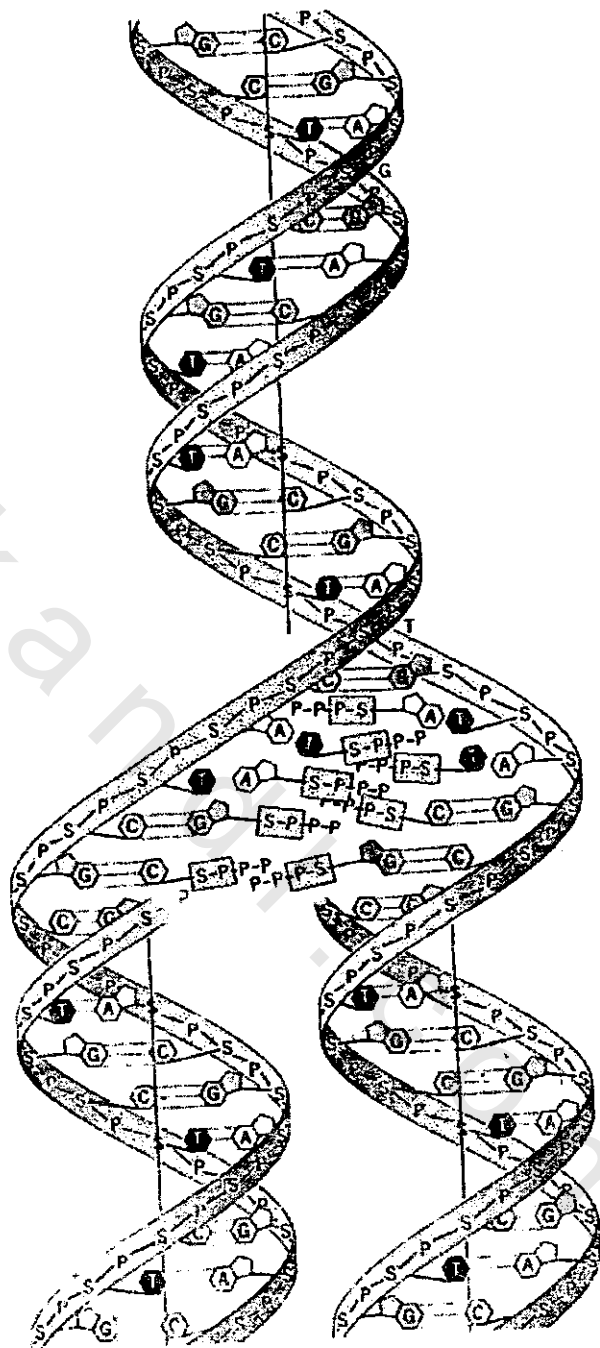
شكل (١٤ ج) يوضح تفصيل ارتباط الدى أوكسي نيوكلويوتيدات على أحد الشريطين. لاحظ الفرق بين الطرف (٣) والطرف (٥)، كما لاحظ وجود شحة سالية على نرة الأوكجينين الخاصة بمجموعات الفوسفات

* عند طرف جزء DNA نجد أحد الشريطين يميّز وجود المجموعة (OH) عند الذرة رقم (٣) لجزء السكر بينما نجد الشريط الآخر عند الطرف نفسه يميّز وجود مجموعة الفوسفات متصلة بالذرة رقم (٥) لجزء السكر – وعند الطرف الآخر للجزء السكر، نجد الشريط الأول يميّز وجود مجموعة الفوسفات متصلة بالذرة رقم (٥) لجزء السكر، بينما الشريط الآخر يميّز وجود المجموعة (OH) عند الذرة رقم (٣). وهذا يعني أن الشريطان في كل جزء متواريان عكسيان antiparallel.

* أن جزء الفوسفات يستخدم مجموعتين من مجموعاته السلبية الثلاث في الارتباط مع جزء السكر الذي يسبقه، وجزء السكر الذي يليه، بينما تبقى المجموعة السلبية الثالثة لجزء الفوسفات حرة – مما يعطي جزء حمض DNA شحنة سالبة. (شكل ١٤ جـ). وهذه خاصية هامة يعتمد عليها فصل عينات المادة الوراثية كهربياً على أواخ الجيلاتين كما سنرى في موقع آخر من هذا الكتاب. ومن الجدير بالذكر أن لكل طراز أو نوع من الكائنات خصوصية في مادة DNA الوراثية الموجودة به.

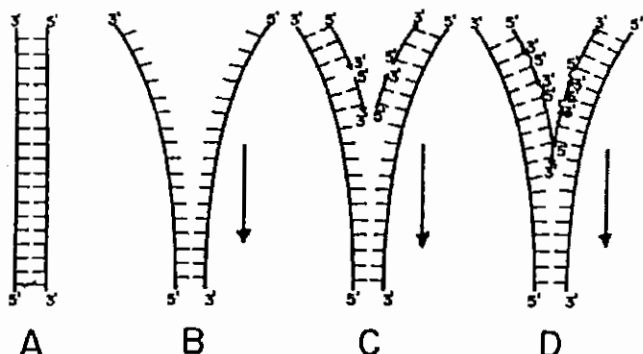
وتجدر الإشارة إلى أن العالم «لينس بولنج» Linus Pauling – الذي يجلس العالم المصري الدكتور أحمد زويل على كرسيه في معهد كاليفورنيا – وزميل له يدعى «كورى» R.B.Corey « كانوا قد نشرا في عام ١٩٥٣ بحثاً عن تصورهما للبناء الجزيئي لحمض DNA ونشراه في مجلة Proc. Nat. Acad. Sci. وكذلك في مجلة Nature، وقد عرض «بولنج وكوري» بحثهما قبل نشره على «واتسون وكريك»، مما اعتبره الآخيران تصرفاً ودياً. وكان النموذج الذي قدمه «بولنج وكوري» تماماً عكس النموذج الذي قدمه «واتسون وكريك»، إذ يقول بأن سلسلة الفوسفات، والسكر تقع للداخل، بينما القواعد النيتروجينية للخارج، وبأن هناك ثلاث سلاسل لجزء السكر سلسلتين. وبالطبع لم يوافق واتسون وكريك على هذا النموذج ووجهوا إليه انتقادات علمية – كانت بالطبع على حق.

ولجزء حمض DNA القدرة على مضاعفة Replication نفسه (شكل ١٥ أ) ويتم ذلك عن طريق فك ارتباط شريطي الجزيء عن بعضهما البعض وذلك بكسر الروابط الضعيفة التي تربط بين الدى أوكسى نيوكليلوتيدات المقابلة، ويتبع ذلك تراس دى أوكسى نيوكليلوتيدات جديدة أمام كل شريط وارتباطها بالنيوكليوتيدات المكونة للشريط القديم وكذلك ارتباطها ببعضها بعض لتكون شريطاً جديداً وبهذا ينتج لدينا جزيئان من حمض DNA، وفي كل جزء شريط قديم وشريط جديد. ويلاحظ أنه عند بناء الشريط الجديد أن مجموعة الفوسفات للدى أوكسى نيوكليلوتيد الجديد ترتبط بالسكر في الدى أوكسى نيوكليلوتيد السابق عند ذرة الكربون



(شكل ١٥) : جزئي DNA يجري عملية تضاعف Replication ويوضح الشكل أن كل شريط قديم يتكون أمامه شريط جديد.

(شكل ١٥ ب) يوضح اتجاه الأسماء عند تخلق الشريط الجديد لابد أن يكون في الاتجاه ٥ → ٣ ← كما يوضح عند دور إنزيم ligase في ربط قطع DNA المخلقة حديثا ليكون الشريطان الجديدان.

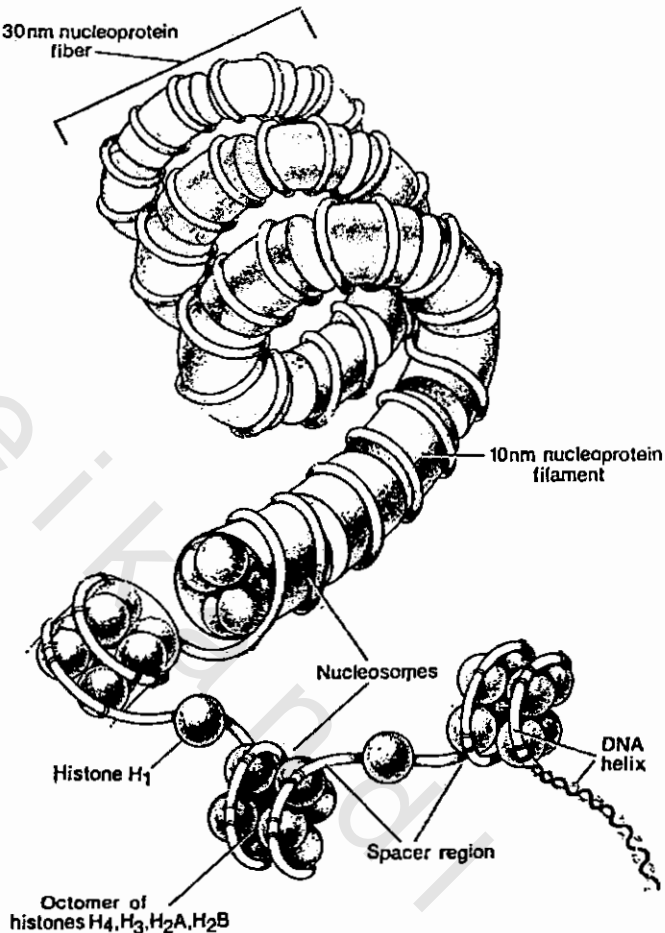


رقم (٣) للسكر، وأن هذا الارتباط مشروط على وجود مجموعة (OH) متصلة بذرة الكربون هذه. وغنى عن البيان أن تتبع القواعد النيتروجينية في الشريط القديم هو الذي يحدد تتبعها على الشريط الجديد – فإذا كانت القاعدة النيتروجينية على الشريط القديم (A) مثلا، جاءت أمامها القاعدة (T) على الشريط الجديد، والعكس بالعكس، كذلك إذا كانت القاعدة (G) على الشريط القديم، جاءت أمامها القاعدة (C) على الشريط الجديد والعكس بالعكس.

ومن المهم أن نذكر أن فصل الشريطان القديمان بعضهما عن بعض يلزمه إنزيم يسمى - DNA helicase وأن إضافة النيوكليوتيدات واحداً تلو الآخر لبناء الشريط الجديد يلزمه إنزيم - Polymerase

ويوضح شكل (١٥ ب) أن تخلق الشريطان الجديدان يتم في الاتجاه ٥ → ٣ ← وذلك على صورة قطع صغيرة Segments يتم ربطها فيما بعد بواسطة إنزيم ligase. والحقيقة هنا أن اتجاه تخلق القطع أيام أحد الشريطين القديمان هو عكس اتجاه تخلق القطع أمام الشريط القديم الآخر، وهذه ضرورة تتطلبها حقيقة أن الشريطين القديمين متوازيان عكسيان. ويحدث تضاعف جزئي حمض DNA في المرحلة البنية، وهو يسبق الانقسام الخلوي الذي يحدث في الخلايا الجسمية، حتى لا يصاحب الانقسام نقص في المادة الوراثية.

وتتجدر الإشارة إلى أن جزيئات حمض DNA يطوى كل منها على نفسه طيباً عظيماً في مستويات متعددة حتى تتسع لها نواة الخلية. فعلى سبيل المثال تحتوى الخلية البشرية الواحدة على ١٧٤ سم من جزيئات DNA وتحتوى بعض خلايا حشرة الدروسوفلا على ٩٧ متراً من هذا الحمض في الخلية الواحدة. ولمزيد من الإيضاح نذكر أن الكروموسوم رقم (١) في خلايا الإنسان يبلغ طوله (١٠) ميكرومتر وتحتوى على ٢٧ سم من حمض DNA. ويبلغ مقدار الطى هنا ٧٢٠٠ مرة. وقد قدر أن وزناً يساوى واحد بيکوجرام من حمض DNA يمتد طولاً إلى حوالي ٣١ سم.



(شكل ١٥ ج): يرتبط جزء حمض DNA بخمسة طرز من الهرستونات لتكوين خيط الكروماتين. يلاحظ أن جزء DNA يلتف حول نفسه كما أن خيط الكروماتين يلتف هو الآخر مما يساعد على استيعاب جزيئات المادة الوراثية في حيز ضئيل

ويلاحظ أن جزيئات DNA في صورتها عالية الطى لا تعمل عليها الإنزيمات اللازمة لضاعفته أو لنسخة إلى جزيئات DNA حيث أن الطى يحول دون ذلك، وعلى هذا فإن مضاعفة جزيئات DNA أو نسخها يستلزم انبساط هذا الطى لتصبح الجزيئات غير ملتفة unwound. ومن المفترض أن يتاسب حجم المادة الوراثية مع درجة تعقد جسم الكائن الحى، إلا أن تلك العلاقة لا تشاهد في الواقع (أنظر الجدول). فعلى سبيل المثال يزيد حجم الجينوم (المادة

الوراثية) في حيوان السلموندر أو نباتات الزنابق lilies عن عشرة أضعاف حجم الجينوم البشري. وتفسir ذلك أن الجينوم لا يتكون كله من جينات فعالة، فهناك أجزاء من الجينوم غير معلومة الوظيفة - وهي تبدو حتى الآن عديمة الوظيفة وهي توجد في جزء حمض DNA على نصفيين (شكل ملون رقم ١٦):

(أ) تتابعات بينية Spacers بين الجينات وهي غير معلومة الوظيفة.

(ب) إنtronات Introns: وهي تتابعات تبدو عديمة الوظيفة تتخلل الجين نفسه، وهي نادراً ما توجد في جينات أوليات النواة Prokaryotes ولا توجد في معظم جينات حقيقيات النواة البسيطة Simple eukaryotes مثل الخميرة Yeast.

الاسم الكائن الحي	حجم الجينوم بالميون من أزواج القواعد	عدد كروموسومات المجموعة التصفية
Yeast	١٤	١٦
(<i>Saccharomyces cerevisiae</i>) الخميرة	٧٠	٧
Slime mold (<i>Dictyostelium</i>) العفن	٧٠	٥
<i>Arabidopsis thaliana</i> نبات أرابيدوبيس	٥٠٠٠	١٠
Corn الذرة	١٥,٠٠٠	٨
Onion البصل	٥٠٠٠٠	١٢
Lily الزنبق	١٠٠	٦
Nematode (<i>Caenorhabditis elegans</i>) دورة أسطوانية	١٦٥	٤
Fruit fly (<i>Drosophila</i>) ذبابة الفاكهة	٣٠٠٠	١٨
Toad (<i>Xenopus laevis</i>) الضفدع	٥٠,٠٠٠	١٧
Lungfish الأسماك الرباعية	١,٢٠٠	٣٩
Chicken الدجاج	٣,٠٠٠	٢٠
Mouse الثمار	٣,٠٠٠	٣٠
Cow البقر	٣,٠٠٠	٣٩
Dog الكلب	٣,٠٠٠	٢٢
Human الإنسان		

ويلاحظ أن الجين يتكون عادة من أجزاء هامة وظيفياً تسمى إكسونات Exons، بالإضافة إلى أجزاء أخرى تبدو عديمة الوظيفة تعرف باسم «إنtronات» Introns. وفي الكائنات العليا نجد أن كمية DNA في الإنtronات تبلغ عشر مرات ضعف كمية هذا الحمض في الإكسونات.

وعند نسخ الجين، فإن النسخ يتم لكل أجزائه إلى حمض m-RNA وهو ما يوصف بأنه «أول» Primary m-RNA. وتعرف جزيئات m-RNA المكونة حديثاً بأنها «حمض ريبوزي نووي مختلط التركيب (hn RNA) heterogeneous nuclear RNA». وفي خطوة ثانية - تتم في النواة - يحدث قص للأجزاء عديمة الوظيفة من هذا الجزء الأول - وهي الأجزاء الناتجة عن نسخ الإنترنوتونات - ليتخرج لدينا في النهاية m-RNA يحتوى على نسخ للاكسونات فقط. وتسمى هذه الخطوة الثانية باسم RNA-Splicing. ويوصف الجزء الناتج بأنه ناضج mature. ويطلق على الإنزيمات التي تقوم بعملية Splicing اسم Spliceosomes. ومن الجدير بالذكر أن عدم انضباط حدوث هذه العملية على وجهها الصحيح يؤدي إلى أمراض وراثية منها ما تصيب الدم مثل thalassaemias ومنها ما تصيب الألياف العصبية بالجهاز العصبي المركزي مثل Jimpy Mutation.

ويوضح الجدول الآتي نسبة تواجد الاكسونات Exons وحجم الجينوم وعدد الجينات في بعض الكائنات ومنها الإنسان:

اسم الكائن	عدد أزواج القواعد	نسبة الاكسونات	عدد الجينات
<i>E. coli</i>	6×10^4	٪ ١٠٠	٣١٠
<i>Caenorhabditis</i>	7×10^9	٪ ٢٥	$3 \times 10^7 - 6$
<i>Drosophila</i>	8×10^8	٪ ٣٣	$4 \times 10^2 - 1$
<i>Protopterus</i>	9×10^{14}	٪ ٠٨	—
<i>Triturus</i> (برمائيات)	9×10^{19}	٪ ٣	—
<i>Homo sapiens</i>	9×10^3	٪ ١٥	$4 \times 10^7 - 6$

وقد احتجار العلماء في تفسير شيع الانترنوتونات أو عدم شيعها وقد ربطت بعض النظريات بينها وبين التاريح التطوري للمخلوقات.

ومن ناحية أخرى هناك قول يعزى الشكل العام الذى يميز الأنواع والأجناس المختلفة من المخلوقات إلى الأنماط المختلفة لتواجد الأجزاء غير معلومة الوظيفة من المادة الوراثية. ولعل هذا يعطى فرصة لتفسير تشابه كثير من جينات الإنسان مع جينات كل من الشمبانزي أو الفار رغم تباعد كثير من الملامح الشكلية. ولا زالت الأجزاء غير معلومة الوظيفة من المادة الوراثية تشكل لغزاً أمام العلماء.

ويرجع الفضل في اكتشاف الإنترنوتونات إلى بحث لثلاثة من العلماء من معهد ماساشوستس للتكنولوجيا (MIT) قاماً بنشره على الصفحات ٣١٧١ - ٣١٧٥ من العدد رقم (٧٤) لعام ١٩٧٧ من مجلة Proc. Natl Acad. Sci.، وبحث آخر نشره أربعة علماء على الصفحات من ١ - ٨ من العدد رقم (١٢) لعام ١٩٧٧ من مجلة Cell.

ويربط البعض بين ظهور النواة - أي ظهور الخلايا حقيقيات النواة Eukaryotes - وظهور أجزاء في تتابعات حمض DNA لا أهمية لها في عملية الترجمة، فالنواة تضمن عدم حدوث الترجمة في السيتوبلازم - حيث تقع الريبوسومات - إلا بعد تمام فصل التتابعات البنينية في الحمض الريبيوزي غير الناضج premature m RNA ليصبح ناضجا mature m-RNA ، وذلك في بيئته تفتقد إلى آلية الترجمة وهي بيئه النواة ثم يخرج الحمض الريبيوزي الناضج إلى السيتوبلازم حيث تبدأ عملية الترجمة .

وتجدر بالذكر أن هناك أجزاء من حمض DNA تحتوى على التتابعات اللازمة لتخليق الطرازين الآخرين من حمض RNA وهما الريبوسومي (rRNA) Ribosomal RNA والناقل Transfer RNA (t-RNA)

ويرتبط حمض DNA مع مركبات بروتينية تعرف باسم هستونات Histones لتكوين الكروماتين Chromatin الذي يشاهد عادة في أنوية الخلايا في الكائنات حقيقيات النواة Eukaryotes . وتوجد هذه الهمستونات على عدة طرز يرمز لها بالحروف والأرقام كما يلى : H1, H3, H4, H2A, H2B (شكل ١٥ ج). ومع بداية الانقسام الخلوي يزداد طى خيوط الكروماتين في عدة مستويات بشدة لتكوين الكروموسومات، وهو ما يسمى (تكثف الكروماتين) Condensation .

ويرجع الفضل في إيضاح طبيعة هذه البروتينات وارتباطها بالمادة الوراثية DNA إلى بحث نشره العالم روجر كورنبرغ Roger Kornberg من جامعة ستانفورد - في العدد (١٨٤) لعام ١٩٧٤ من مجلة Science . ويضمّن هذا الارتباط تحقيق المحافظة على المادة الوراثية والقيام بوظائفها. وفي عدده (٢) ديسمبر ١٩٩٩ من مجلة Nature نشر ستة علماء من الولايات المتحدة بحثاً عن مادة اسموها Replication-Coupling assembly factor (RCAF) تعمل على بناء الكروماتين عقب مضاعفة المادة الوراثية نفسها. وكذلك عند إصلاح حمض DNA إذا ما أصيب بكسر.

وكما هو معروف فإن أنوية خلايا هذه الكائنات يحد كل منها غلاف يتكون من غشاءين، وأن هذا الغلاف به ثقوب تصل ما بين السيتوبلازم والنواة. والثقب النووي Nuclear pore يشتمل على تراكيب بنائية معقدة، ولذا فإنه يشار إليه عادة باسم (مجمع الثقب النووي) Nuclear pore complex . ويعرف ما يربو على ١٠٠ طراز من البروتينات التي تدخل في تركيب مجمع الثقب النووي يشار إليها باسم Nucleoporins .

وقد كان يظن أن الميستونات الداخلية في تركيب الكروماتين هي تراكيب بنائية ساكنة static ليس لها دوراً نشطاً، ولكن الدراسات العلمية أوضحت أن لهذه الميستونات دوراً أساسياً لضمان آلية تضاعف المادة الوراثية ونسخها وإصلاحها وبنائها في هيئة كروموسومات.

وفي ٦ يناير ٢٠١٠ كتب عالمان من فرجنبيا مقالة أشارا فيها لأول مرة إلى أن هناك ما يسمى تحولات الميستونات Histone modifications لتكون ما سمي شفرات الميستونات Histone code التي تلعب دوراً هاماً في نشاط المادة الوراثية.

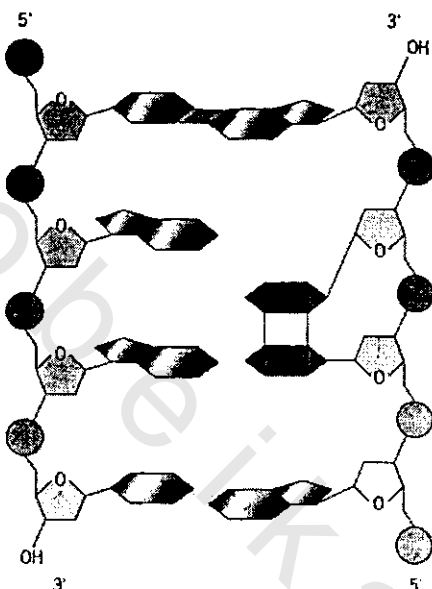
أما في أوليات النواة Prokaryotes وفي الميتوكوندريا والبلاستيدات الموجودة في خلايا حقيقيات النواة Eukaryotes فإن حمض DNA يوجد دون اتحاد مع البروتينات وهو ما يوصف بأنه naked DNA.

وهناك إنزيمات تقوم بإصلاح العيوب في بناء حمض DNA التي تحدث أثناء تضاعفه Replication، وتعرف هذه باسم إنزيمات إصلاح المادة الوراثية "DNA repair enzymes". وقد فازت هذه الإنزيمات بلقب جزء The molecule of the year لعام ١٩٩٤ في رأي مجلة Science. وقد خصص عدد ٢٣ ديسمبر ١٩٩٤ من هذه المجلة لعرض أهمية الدور الذي تقوم به هذه الإنزيمات. ومن المتطرق عليه أن هناك كثير من العوامل مثل الأشعة فوق البنفسجية والطاقة الحرارية وبعض المواد الناتجة عن النشاط الخلوي تسبب تحطيم damage الحمض النووي DNA وارتباك تركيبه. وقد قدر أن إنزيمات إصلاح المادة الوراثية تحمي الخلية أثناء عملية تضاعف الحمض من توسيع هذا الخلل عن طريق تخلیص الخلية منه، ومما يساعد على إصلاح الخلل في الشريط الجديد وجود شريط DNA مقابل مسجل عليه التركيب السليم للجزء، وهو الشريط القديم. وفي أوليات النواة Prokaryotes يمكن لإنزيم الإصلاح التمييز بين الشريط الجديد المطلوب إصلاحه والشريط القديم المرجعي، على أساس ارتباط كثير من قواعد الشريط القديم «مجموعات مثيل» Methyl groups، لا توضع في الشريط الجديد إلا بعد فترة. ولا تعرف على وجه الدقة الآلية المناهضة في مجموعة حقيقيات النواة Eukaryotes وقد قدر العلماء أن حوالي واحد في الألف من مقدار العطب الناشئ في الشريطة الجديدة تخطئها آلية الإصلاح مما قد ينتج عنه مشاكل صحية مثل التحول السرطاني والشيخوخة المبكرة. وإذا أصابت هذه الطفرات الخلايا التناسلية، فإنها تورث إلى الأجيال اللاحقة.

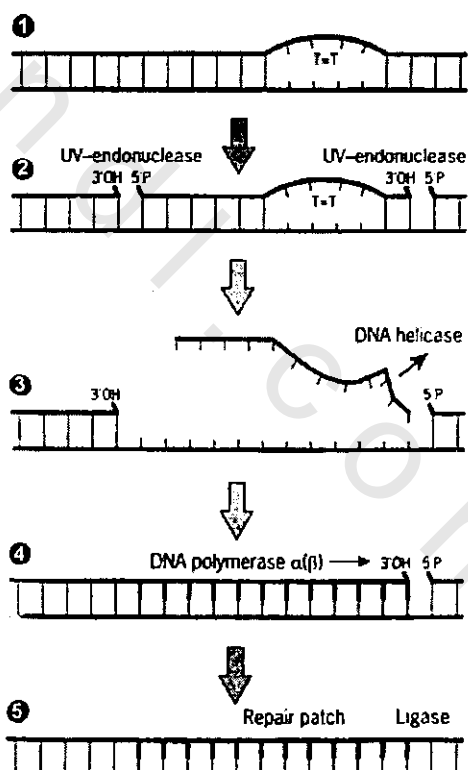
وعلى الجانب الآخر، في مقالة نشرت عام ١٩٩٤ يقول «دانيل كوشلاند» Daniel E. Koshland Jr. رئيس تحرير مجلة Science - حينئذ - «إنه إذا تم توريث الحمض النووي DNA بصورة متماثلة تماماً دون تعديل فلن يكون هناك فرصة لحدوث التطور».

وتم عمليات إصلاح المادة الوراثية على طريقتين: (شكل ١٧)

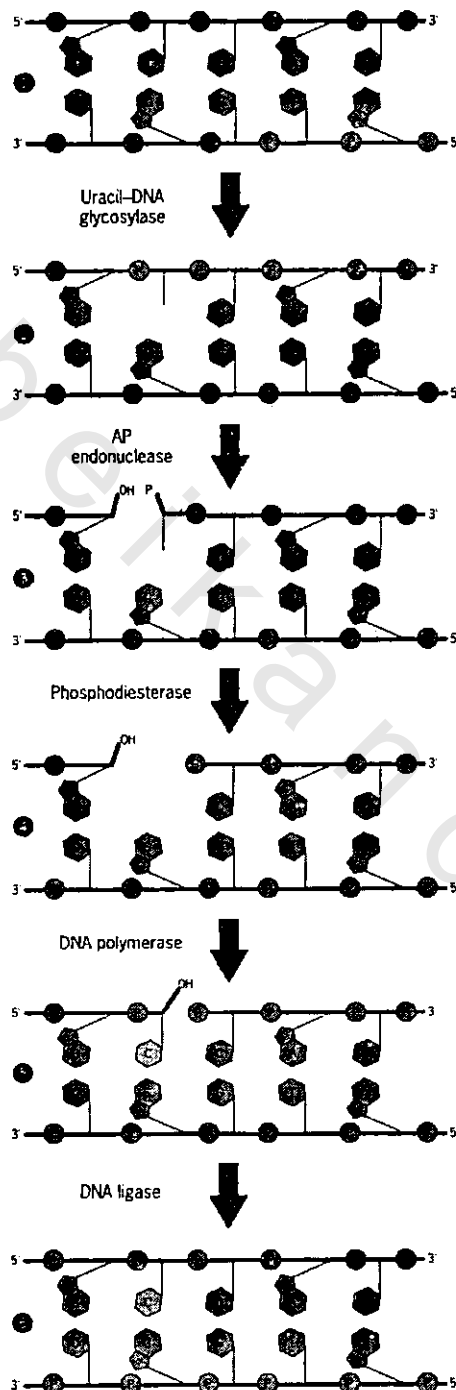
١ - الإصلاح ببتر النيوكليوتيدات



(شكل ١٧ أ) يوضح تكون (إزدواج) بيريميدين Pyrimidine dimer عند تعرض الحمض للأشعة فوق البنفسجية



(شكل ١٧ ب) يوضح طريقة قص واصلاح قطعة من النيوكليوتيدات
Nucleotide excision repair
على شريط حمض DNA



(شكل ١٧ ج) يوضح طريقة
قص وإصلاح قاعدة نيتروجينية
على Base excision repair
شريط حمض
DNA

في هذه الطريقة يتم التخلص من الجزء من شريط DNA الذي يحتوى على أخطاء جسمية. ويبداً الأمر بقص الشريط المطعوب على جانبي موقع العطب بواسطة إنزيم endonuclease الذي يقوم بفك الارتباط بين السكر والغوسفات عند منطقة backbone. ثم يقوم إنزيم DNA helicase بفصل الروابط الهيدروجينية التي تربط القواعد النيتروجينية للجزء المراد فصله مع القواعد النيتروجينية المقابلة على الشريط السليم، وبذلك يتم تماماً فصل الجزء المطعوب من الشريط، ويقوم إنزيم DNA Polymerase ببناء قطعة بديلة سليمة في الموقع الذي أصبح خالياً، وفي النهاية يتم ربط هذه القطعة مع الشريط بواسطة إنزيم DNA ligase.

٢ - الإصلاح ببتر قاعدة Base - Excision Repair

وتتكلف هذه الآلية بإصلاح عطب بسيط ينشأ عن وضع قاعدة نيتروجينية غير مناسبة أثناء بناء الجزيء مثل وضع اليوارسيل مقابل الجوانين بدلاً من وضع السيتوسين. وفي هذا الصدد يقوم إنزيم glycosylase بفصل القاعدة النيتروجينية غير المطلوبة عن جزء السكر المرتبط بها. وهناك طرز من هذا الإنزيم تناسب القواعد النيتروجينية المختلفة. وعقب ذلك يقوم إنزيم Endonuclease بإزالة (السكر والغوسفات) deoxyribose phosphate اللذان كانا يكوتان مع القاعدة النيتروجينية غير المناسبة - نيوكليوتيد. ثم يأتي دور إنزيم DNA Polymerase ليضع نيوكليوتيداً يناسب هذا الموقع. وفي النهاية يتم ربط النيوكليوتيد على الشريط بواسطة إنزيم DNA ligase الذي يعمل على هيكل الجزيء DNA backbone.

وهناك بعض الحالات المرضية في الإنسان تنتج عن نقص آلية «الإصلاح ببتر» Human Nucleotide Excision Repair Deficiency. ومن هذه الحالات مرض يعرف باسم Xeroderma Pigmentosum ينتج عن فشل إصلاح عيوب حمض DNA الناتجة عن تعرض الجلد للأشعة فوق البنفسجية، وينتهي الأمر بظهور سرطان الجلد والتخلف العقلي.

تخليق المادة الوراثية في المعمل:

وتجدر الإشارة إلى أنه يمكن الآن تخليق المادة الوراثية DNA معملياً وفق المواصفات التي يرغبتها الباحث. وتقدم الشركات العالمية المتخصصة الأجهزة والكيماويات التي تتحقق هذا الغرض. ويعتبر العالم «كورانا» Har Gobind Khorana صاحب الفضل في تطوير عمليات تخليق المادة الوراثية معملياً وذلك في الستينيات والسبعينيات، كما ابتكرت طرق أخرى على يد لتسنجر letsinger وزملاؤه، وأوجيليفي Ogilvie وزملاؤه، ونشر ذلك في مجلة الجمعية الكيميائية الأمريكية American Chemical Society J. American Chemical Society في عامي ١٩٧٥، ١٩٧٧ على التوالى.

وفي عدد ١٨ أكتوبر ١٩٨٥ من مجلة Science نشر «كاروثرس» M. H. Caruthers من جامعة كالورادو دراسة عن تخلق الجين صناعيا.

جين P53 والإصلاح

وفي ٢ مارس ٢٠٠٠ نشر ثانية باحثين من اليابان بحث مقاده أن جينا يعرف باسم R₂ – P53 يقوم بتنظيمه الجين المعروف P53 – يحمل شفرات إنزيم يسفر نشاطه عن إنتاج التيوكلوبوتيدات deoxyribonucleotide triphosphates (dNTPs) الالازمة لاصلاح وتخليق حمض DNA. وبعرف هذا الإنزيم باسم (RNR). وهكذا أضافت هذه الدراسة أهمية جديدة للجين P53 المعروف بأن طفوره يؤدي إلى حدوث مرض السرطان.

التوزيع ثلاثي الأبعاد للكروموسومات:

يعتبر التوزيع ثلاثي الأبعاد للكروموسومات داخل النواة في المرحلة البينية Interphase من الموضوعات التي تحتاج إلى مزيد من الدراسات، لما له من أهمية قصوى. فعلى سبيل المثال تشير دراسة أجريت على حشرة الدروسوفيلا ونشرت في عام ١٩٧٩ على الصفحة ١٣٦٨ من مجلة Proc. Natl Acad Sci. أجراءها (Jack و Judd) J.W. Jack & B.H. Judd، أن القرب أو البعد بين الجينان المتناظران alleles داخل النواة في المرحلة البينية يحدد نمط تعبير هذا الجين، كما أوضحت دراسة نشرت في عام ١٩٦٣ في عدد رقم (٢) من مجلة Cytogenetics على الصفحة الأولى وأخرى نشرت في عام ١٩٨١ في العدد رقم (٤٢) من مجلة Cell. Sci. J. على الصفحة رقم ٣٩١ أن الكروموسومات لا تتوزع عشوائياً داخل نواة الخلية البينية. كما أشارت دراسات أخرى إلى أن هناك تأثير تفاعلي نشط بين الكروموسومات وغلاف النواة Nuclear envelope وتحتاج مثل هذه الدراسات إلى تجهيزات معملية خاصة فضلاً على الاستعانة بالحاسوب الآلي والمعادلات الرياضية.

تأثير الموقع Position Effect واسكات الجين Gene Silencing

لاحظ العلماء أن سلوك الجين (أى نشاطه وتأثيره) يتتأثر بموقعه على الكروموسوم، وقد سميت هذه الظاهرة باسم (تأثير الموقع position effect) . وقد لاقت هذه الظاهرة اهتمام العلماء - ومن ذلك دراسة أجرتها مجموعة من الباحثين في أمريكا على الخميرة المسماة *Saccharomyces cerevisiae* ونشرت في العدد رقم ٦٣ لعام ١٩٩٠ في مجلة Cell. كما لوحظ أن بعض الجينات الواقعة بجانب طرف الكروموسوم أو ما يسمى (القطع الانتهائية) Telomeres ينعدم تأثيرها الوظيفي، وقد سميت هذه الظاهرة باسم Telomeric silencing. وقد أوضحت

دراسة قام بها ستة علماء من فرنسا وألمانيا بقيادة العالم (جال) V. Galy ونشرت في ٦ يناير ٢٠٠٠ – لأول مرة – إلى وجود ارتباط بين مجموعات الثقوب النووية Nuclear pore complexes والقطع الانتهائية للكروموسومات Telomeres.

ومن المثير للدهشة أن بعض الدراسات أثبتت أن النباتات تستخدم آلية (إسكات الجين gene silencing) في مقاومة بعض الفيروسات. من ذلك دراسة نشرت في مجلة Nature في عددها رقم (٣٨٥) لعام ١٩٩٧ على صفحة (٧٨١) ودراستان نشرتا في مجلة Science في العدد (٢٧٦) على صفحة (١٥٥٨) لعام ١٩٩٧، وفي العدد ٢٧٩ على صفحة (٢١١٣) لعام ١٩٩٨.

وقد أوضحت دراسة نشرت في عدد ١٧ فبراير ٢٠٠٠ من مجلة Nature وقام بها أربعة من علماء قسم البيولوجيا في معهد ماساشوستس للتكنولوجيا (MIT) في كمبردج بولاية ماساشوستس أن البروتين المسماوي ٢ Sir 2 يقوم بنزع مجموعة الأسيتيل deacetylation من الحمض الأميني lisine lysine الداخل في تركيب الهرسونات ليصبح هذه الهرسونات بذلك سبباً في إسكات الجين gene silencing أو عدم نسخه Transcription. وقد وجد أن هذا البروتين يلزمته المركب المعروف باسم Nicotinamide adenine dinucleotide (NAD) لكي يقوم بهذا الدور. ومن المثير للدهشة أن هذا البحث أوضح أن توفر كل من هذا البروتين (Sir 2) وذلك المركب (NAD) يؤدي فضلاً على ذلك إلى إطالة عمر الخلية. وبما أن مركب NAD يتقصى في الخلايا في حالة استغلاله في العمليات الكيميائية الخاصة بالتحولات الغذائية في الجسم، فقد استنتاج العلماء أن نقص السعرات الغذائية المتوفرة للفرد يمكن أن تساعد على توفير مركب (NAD) وبالتالي يساعد ذلك على إطالة عمر الخلايا longevity. ويتفق ذلك مع دراسات أخرى (انظر تحت العنوان: العلم يطيل أعمار الحيوانات والخلايا).

الشفرة الوراثية وتخليق البروتينات

The Genetic Code & Protein Synthesis

يعتبر تتابع جزيئات الدى أوكسي نيوكلويوتيدات فى جزيئات حمض DNA ذو أهمية قصوى. إذ أن هذا التتابع كما سنرى يتحكم فى طبيعة سلاسل الأحماض الأمينية التى تخلقها الخلية، وبالتالي يتحكم فى طبيعة بناء ووظائف خلايا الجسم وأنسجته، كما أن تتابع النيوكلويوتيدات فى جزيئات حمض DNA يورث إلى الجيل التالى، ومن هنا كانت أهمية الدراسات المتعلقة بحمض DNA.

ولتخليق سلسلة من الأحماض الأمينية، فإن تتابع الأحماض الأمينية داخل هذه السلسلة له أهمية قصوى وكذلك عدد هذه الأحماض المكونة للسلسلة. ذلك أن أي اختلاف فى هذا الشأن يفقد هذه السلسلة خصائصها ويسبب مشاكل صحية للفرد.

ويحتاج الجسم للملائين من سلاسل الأحماض الأمينية مختلفة الخصائص والتى تقوم خلاياه بـ تخليقها، ومن المهم أن ندرك أن ترتيب أن الأحماض فى كل سلسلة يعتمد على ترتيب الدى أوكس نيوكلويوتيدات داخل جزء معين من حمض DNA المنوط به تخليق هذه السلسلة بذاتها.

ولا يقوم حمض DNA بهذا الدور الهام مباشرة، فالذى يحدث هو أن حمض DNA يعمل على تخليق حمض نوى آخر يعرف باسم الحمض الريبوزى النوى الرسول messenger RNA (m-RNA) (شكل ملون + ٢١)، وهذا الأخير يعمل على ترتيب سلسلة من الأحماض الأمينية بنظام معين وفقا لترتيب ما يحمله من نيوكلويوتيدات، وتسمى هذه العملية الأخيرة باسم الترجمة Translation.

وكان الفرنسيان جاكوب ومونود Jacob & Monod هما أول من قال بوجود حمض m-RNA وبالآية دوره فى عملية تخليق البروتينات وكان ذلك فى العدد الثالث من مجلة J. Molecular Biology فى عام ١٩٦١.

ويختلف حمض RNA عن حمض DNA فى عدة اعتبارات، منها أن حمض RNA يتكون من سلسلة واحدة من جزيئات تسمى «نيوكليوتيدات»، وذلك على عكشى جزئ حمض DNA الذى يتكون من سلسلتين من جزيئات تسمى «دى أوكسى نيوكلويوتيدات». والفرق الأساسى بين هذه الوحدات يتحدد فى أن السكر الداخل فى تركيب النيوكلويوتيدات هو الريبوز Ribose، أما فى الدى أوكسى نيوكلويوتيدات فهو ريبوز تقصصه ذرة أوكسجين يسمى دى أوكسى ريبوز Deoxyribose (شكل ٢١). كما أن هناك فرقا آخر فى تركيب هذه الوحدات يتحدد فى القواعد النيتروجينية، حيث أن القواعد النيتروجينية فى حمض RNA هى الأدنين

والجوانين والسيتوسين بالإضافة إلى قاعدة تسمى يوراسيل (U) Uracil (شكل ٢١ بـ). وهذه القاعدة الأخيرة لا توجد في DNA – حيث يوجد بدلاً منها القاعدة «ثايمين» التي لا توجد بدورها في حمض RNA.

ويتم تخليق حمض m-RNA في نواة الخلية – ثم يتوجه إلى السيتوبلازم ليقوم بتحليل سلسل الأحماض الأمينية التي منها يتم بناء البروتينات.

وتفصيل بناء حمض m-RNA هو أن الجزء من حمض DNA المسؤول عن بناء سلسلة معينة من الأحماض الأمينية تكسر الروابط بين شريطيه ليكون أمام أحدهما شريط من حمض m-RNA وتعرف هذه العملية باسم «النسخ Transcription» (شكل ١٨ مليون + شكل ٢١ هـ). ولتحقيق ذلك فإن تتابع الـ أوكسي نيوكلويوتيدات على شريط حمض DNA يحدد تتابع النيوكليوتيدات على شريط m-DNA المزمع بناؤه – فإذا وجدت على شريط حمض DNA القاعدة Guanine، يتم جمع القاعدة Cytosine عند بناء شريط m-RNA. وإذا وجدت على شريط حمض DNA القاعدة Cytosine ، يتم جمع القاعدة Guanine عند بناء شريط m-RNA. وأود أن أذكر هنا أن حمض m-RNA لا يحتوى القاعدة النيتروجينية Thymine، ولكنه يحتوى بدلاً منها القاعدة Uracil، وهذا يعني أنه إذا وجدت على شريط حمض DNA القاعدة Adenine يتم جمع القاعدة Uracil أمامهما، إما إذا وجدت على شريط حمض DNA القاعدة Thymine، فإنه يتم جمع القاعدة Adenine أمامها.

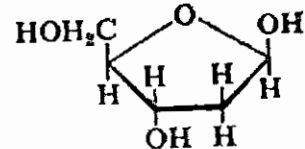
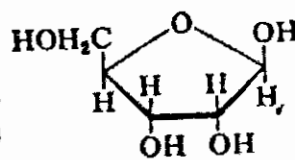
ويعتمد طول جزئي m-RNA بصفة عامة على طول جزئي سلسلة الأحماض الأمينية المطلوب بناؤها.

ويوصف شريط حمض m-RNA الذي سيقوم بتحليل سلسلة عديد الببتيد بأنه Sense Strand، ويوصف شريط حمض DNA الذي خلق هذا الشريط بأنه antisense.

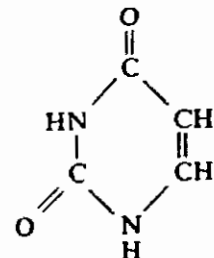
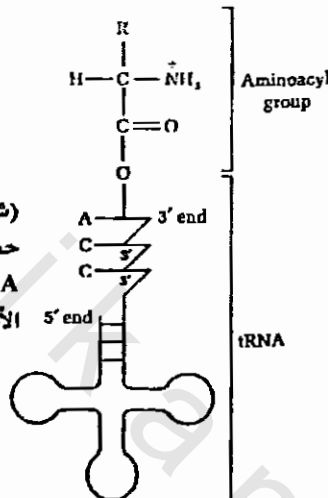
ويتعذر تحديد الشريط من حمض DNA الذي سيقوم بعملية النسخ إلى RNA على إحتواه على تسلسل معين من الـ أوكسي نيوكلويوتيدات يطلق عليه اسم الدافع Promoter قبل موقع الجزء من حمض DNA المراد نسخه.

وقد اتضحت من الدراسات المختلفة أن تتابع النيوكليوتيدات على جزئي حمض m-RNA يكون ما يسمى بالشفرات الوراثية genetic codes – حيث تتكون كل شفرة من ثلاثة نيوكلويوتيدات متتابعة على هذا الجزء – وتدل كل شفرة على حمض أميني معين عند بناء سلسلة الأحماض الأمينية . فتتابع النيوكليوتيدات AUG مثلاً يستحضر الحمض الأميني ميثيونين – Methionine و تتابع النيوكليوتيدات GGG يستحضر الحمض الأميني تryptophan ، وهكذا ويمكن أن يكون للحمض الأميني أكثر من شفرة واحدة. يحد أقصى ست شفرات ، وفي هذه الحالة

(شكل ٢١ أ)
سكر الريبور الداخل في تركيب
حمض RNA إلى اليسار، وسكر دى
أوكسي ريبوز الداخل في تركيب
حمض DNA إلى اليمين



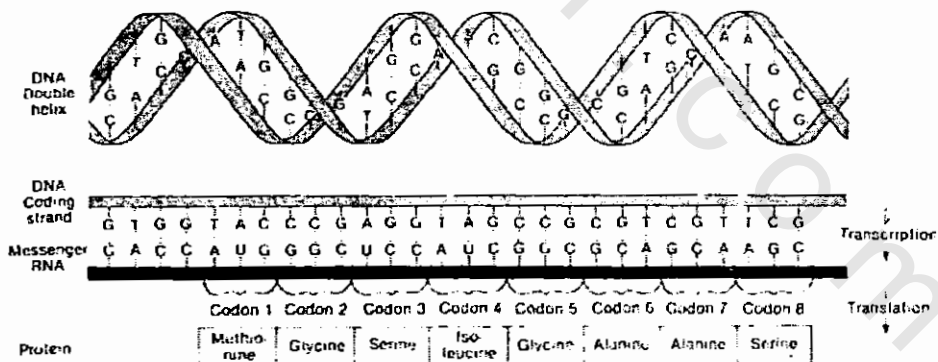
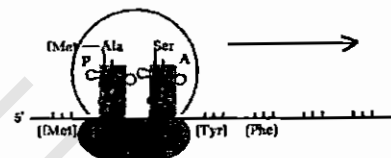
(شكل ٢١ ج) جزء
حمض RNA الناقل
t-RNA مرتبط بأحد
الأحماض الأمينية



Uracil
(2,4-dioxopyrimidine)

(شكل ٢١ ب) جزء البيراسييل وهى
قاعدة نيتروجينية توجد فى حمض
DNA ولا توجد فى حمض RNA

(شكل ٢١ د) الريبوسوم تقع عند شفرتين على حمض
m-RNA الرسول RNA
تحفظ ارتباط جزيئان من
حمض RNA الناقل مع الشفرتين وهما يحملان
أحماض أمينية أثناء عملية تخلق البروتين



(شكل ٢١ ه) تخلق جزء RNA أمام أحد شريطي حمض DNA ثم قيام
شفرات حمض RNA بترتيب الأحماض الأمينية لتخليق سلسلة من عديد البيكيد

(شكل ٢١): حمض RNA وتخلق البروتينات

نجد أن النيوكليوتيدين الأولين من الشفرة ثابتان في معظم الشفرات الدالة على حمض أميني واحد. وفي الواقع فإن هناك ٦١ شفرة مختلفة تدل على العشرين حمض أميني المعروفة. وهناك ثلاث شفرات لا تدل على أي من الأحماض الأمينية - وهذه يطلق عليها اسم شفرات الإيقاف Stop Codons أو شفرات غير دالة Non-Sense codons. وقد نال العلماء الثلاثة كورانا ونيرنبرج H.G. Khorana, M.Nirenberg & R. Holley جائزة نوبل في عام ١٩٦٨ تقديراً لجهودهم في ابتكار طرق لتحديد الشفرات الوراثية الخاصة بكل حمض أميني. وفي حقيقيات النواه يتم نسخ الجزء المطلوب من حمض DNA إلى حمض m-RNA أول (غير تاضج) داخل نواة الخلية. والجزء الناتج عن النسخ يحتوى على أجزاء تسمى إنترنوتات introns وهي مناطق لا يستلزم ترجمتها عند تخلق البروتينات . ويحدث في داخل نواة الخلية تعديلات ثلاثة لجزئ حمض m-RNA المنسوخ حديثاً. نوجزها فيما يلى :

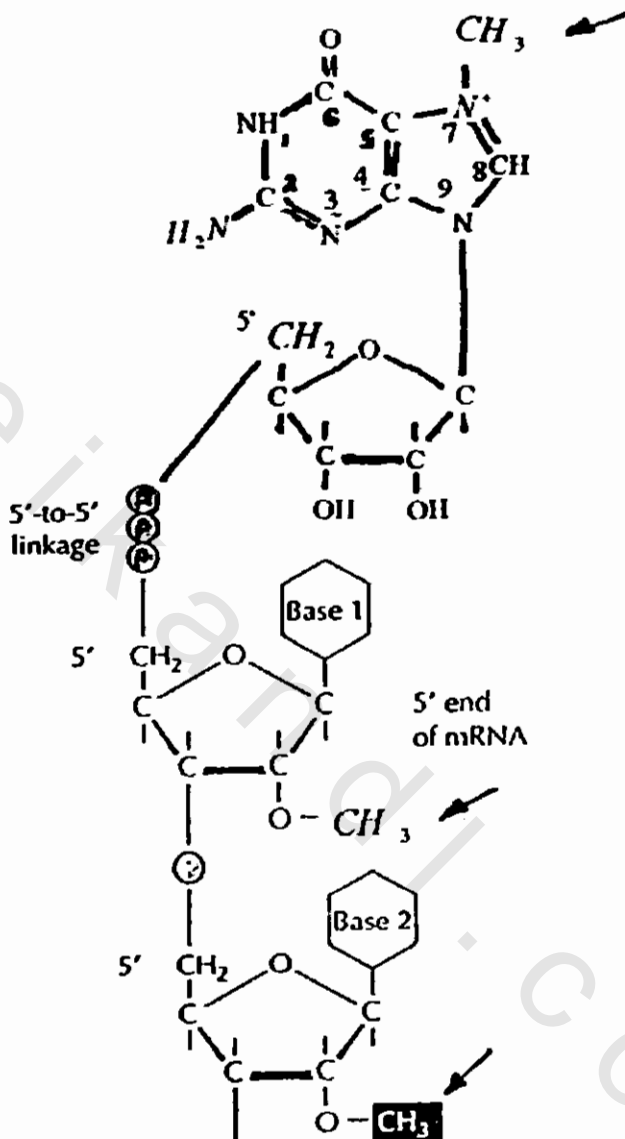
(أ) في كثير من الحالات نجد أن الطرف (٣) لجزئ m-RNA زود بعدد من جزيئات الدي أوكسي نيوكلويتيد المحتوية على القاعدة النيتروجينية Adenine يتراوح عددها بين ٢٠٠-٢٠ فيما يعرف باسم « الذيل عديد الأدينيلين tail Polyadenylic » .
ويعتقد العلماء أن هذا التتابع يحمي جزئ m-RNA من التكسر تحت تأثير إنزيمات معينة في السيتوبلازم .

(ب) كذلك يحدث في داخل نواة الخلية تحور للطرف (٥) لجزئ m-RNA في حقيقيات النواه وذلك بإضافة مركب 7-methylguanosine ، فيما يعرف باسم وضع القلنسوة Capping ، وكذلك بإضافة مجموعة « ميثيل » CH_3 عند ذرة الكربون رقم (٢) في جزئ السكر في الدي أوكسي نيوكلويتيد الأول أو الأول والثاني عند الطرف (٥) لجزئ m-RNA .

(ج) يحدث فصل للإنترنوتات من الجزئ باستخدام إنزيمات spliceosomes ، وهي العملية التي تعرف باسم RNA-Splicing .

ويخرج جزئ m-RNA من النواه إلى السيتوبلازم بعد تحور نهايته وحذف الإنترنوتات . ومن الجدير بالذكر أن كل من ذيل عديد الأدينيلين والقلنسوه عند طرفى الجزئ لا يحدث لهما ترجمة في السيتوبلازم عند تخلق البروتين. وتعتبر القلنسوة (m-RNA cap) هي الوسيلة التي تعرف بها الريبوسومه على جزئ هذا الحمض فترتبط به ثم تنتقل الريبوسومه بعد ذلك إلى الشفرة البادئة لتبدأ عملية الترجمة ويوضح الجدول التالي الشفرات الخاصة بالأحماض الأمينية المختلفة وكذلك شفرات الإيقاف.

7-Methylguanosine



الطرف (5') لجزئ m-RNA بعد تحوره في نواة الخلية فيما يعرف باسم Capping – أي إضافة القلنسوة وهذا يشتمل على إضافة مركب 7-methylguanosine وكذلك إضافة مجموعة مثيل CH_3 عند ذرة الكربون رقم (2) لجزئ السكر في الـ di أوكسي نيوكليوتيد الأول والثاني

الشفرة الوراثية Genetic Codes on m-RNA	اسم الحمض مختصرًا	Amino Acid	الحمض الأميني
GCA GCU GCC GCG	Ala L	Alanine	الAlanine
CGA CGG AGA AGG CGC CGU	Arg R	Arginine	Arginine
AAU AAC	Asn N	Asparagine	Asparagine
GAU GAC	Asp A	Aspartic acid	حمض الأسيترك
UGU UGU	Cys C	Cysteine	Systeine
GAA GAG	Glu G	Glutamic acid	حمض الجلوتاميك
CAA CAG	Gln Q	Glutamine	Glutamine
GGU GGC GGA GGG	Gly Y	Glycine	Glycine
CAU CAC	His H	Histidine	Histidine
AUU AUC AUA	Ile W	Isoleucine	أيزوليوسين
UUA UUG CUU CUC CUA CUG	Leu U	Leucine	Leucine
AAA AAG	Lys I	Lysine	Lysine
AUG	Met M	Methionine	Methionine
UUU UUC	Phe F	Phenylalanine	فينيلalanine
CCU CCC CCA CCG	Pro P	Proline	Proline
UCU UCC UCA UCG AGU AGC	Ser S	Serine	Serine
ACU ACC ACA ACG	Thr E	Threonine	Threonine
UGG	Trp T	Tryptophan	Tryptophan
UAU UAC	Tyr O	Tyrosine	Tyrosine
GUU GUG GUA GUG	Val V	Valine	Valine
(تتبعات ثلاثة يوقف كل منها عملية تخلق البروتين)			Stops

الشفرات الوراثية للأحماض الأمينية

(عادة يرمز لكل حمض أميني بثلاثة حروف أو حرف واحد)

وتجدر الإشارة إلى أن الشفرات الوراثية الناتجة عن نسخ حمض DNA الموجود في الميتوكوندريا في الخلايا البشرية يتترجم بعضها إلى أحماض أمينية بطريقة مختلفة عن هذا النسق العام. وعلى وجه التحديد فإن الشفرة UGA تعنى الحمض الأميني تريبتوفان بدلاً من كونها شفرة إيقاف، كما أن الشفرة AUA تعنى الحمض الأميني ميثيونين بدلاً من الحمض الأميني أيزوليوسين، والشفرتان AGA & AGG يعني كل منهما شفرة إيقاف بدلاً من الحمض الأميني أرجينين.

ومن الجدير بالذكر أن حمض DNA يقوم بتخليق طازجين آخرين من الأحماض النوويية الريبوزية، أى التي يدخل فى تركيبها سكر الريبيوز: الأول منها يسمى الحمض النووي الريبوزي الناقل (t-RNA Transfer RNA) ، وكان العالمان «هوجلاند وزامنك» M.Hoagland & P. Zamecnik من جامعة هارفارد قد اكتشفا هذا الحمض من منتصف الخمسينيات. ويكون هذا الحمض في النواة ثم يخرج إلى السيتوبلازم ليتحدد كل جزئ من جزيئاته مع أحد الأحماض الأمينية - وفق نظام خاص - فيما يعرف باسم تنشيط الأحماض الأمينية Amino acid activation يحمل كل جزئ من جزيئات هذا الحمض تتبع من ثلاثة نيوكليلوتيدات يطلق عليه اسم «مقابل الشفرة» Anticodon «وميرتبط «مقابل الشفرة» مع الشفرة الماظرة التي يحملها حمض m-RNA وذلك عند ترتيب وحدات سلسلة الأحماض الأمينية اللازمة لتخليق بروتين معين. وكان العالم الأمريكي «برج Berg Paul» هو الذى كشف طبيعة تنشيط كل حمض أميني وهي العملية التى تسبق تخليق سلسلة من الأحماض الأمينية. أما الحمض النووي الريبوزي الآخر الذى يخلق حمض DNA فيعرف باسم الحمض النووي الريبوزي الريبوسومي (r-RNA) وهو يتكون في النواة ليستقبل بروتينات معينة تم تخليقها في السيتوبلازم حيث تتحدد جزيئات هذا الحمض مع هذه البروتينات في موقع النوى nucleolus داخل النواة، وبذلك تنشأ حبيبات تعرف باسم ريبوسومات Ribosomes - وهذه تخرج إلى السيتوبلازم، وت تكون كل ريبosome من وحيدة صغيرة ووحيدة كبيرة small subunit and large subunit . والريبوسومات هى موضع تخليق سلاسل الأحماض الأمينية والتى عندها يلتقي حمض m-RNA وكذلك حمض t-RNA المرتبط بأحد الأحماض الأمينية.

وخلاصة القول أن سلسلة ما من الأحماض الأمينية - التي تعتبر أساس تكوين المادة البروتينية - يعتمد بناؤها على ترتيب الشفرات على جزئ حمض m-RNA ، وهذا الترتيب بدوره يعتمد على ترتيب الذى أوكسى نيوكليلوتيدات في الجزء من حمض DNA المسئول عن تكوين هذه السلسلة من الأحماض الأمينية.

ويطلق على عملية بناء سلسلة الأحماض الأمينية اعتمادا على ترتيب الشفرات في جزئ حمض m-RNA اسم «ترجمة» Translation لأنها تبني سلسلة من الأحماض الأمينية اعتمادا على سلسلة من الشفرات التي تتكون من نيوكليلوتيدات ، وبمعنى آخر فإن ترتيب الأحماض الأمينية في سلسلة يعتمد على ترتيب الشفرات الوراثية في حمض m-RNA - وتقع عملية الترجمة عند وصولها إلى أحد الشفرات غير الدالة ، وتم عملية الترجمة هذه في منطقة السيتوبلازم بمشاركة الريبوسومات وحمض t-RNA. وقد تنمو سلسلة الأحماض الأمينية في أرضية السيتوبلازم

Cytosol أو يتم بناؤها إلى داخل أكياس الشبكة الإندوبلازمية. ويحدث داخل الشبكة الإندوبلازمية إضافة بعض المكونات إلى سلسلة الأحماض الأمينية، كما قد يحدث حذف مكونات أخرى. وينتقل المركب الناتج عبر حويصلات تقطع من الشبكة الإندوبلازمية إلى جهاز جولجي حيث تحدث تعديلات أخرى للمركب حتى يصل إلى صورته النهائية.

وقد يحدث اضطرابا في المادة الوراثية - أي في حمض DNA لأسباب مختلفة، بما يؤدي إلى خلل في جزيئات دى أوكسي نيوكلويوتيدات ذلك الحمض يتمثل في نقص أو استبدال أحدها أو بعضها أو إضافة واحد أو أكثر من الدى أوكسي النيوكلويوتيدات فينعكس ذلك بدوره على عملية النسخ والترجمة فيؤدي إلى عدم تكون سلاسل الأحماض الأمينية وفقا للمواصفات المطلوبة، فينتج عن ذلك أمراضا متعددة يصعب علاجها.

ومن العوامل التي تؤدي إلى اضطراب المادة الوراثية التعرض للإشعاع أو بعض المواد الكيميائية أو بعض الفيروسات.

طريقة تفاعل البلمرة المتسلسل (PCR)

لضاعفة المادة الوراثية

كثيراً ما يقتضي الأمر دراسة جزء معين من جزء حمض DNA (المادة الوراثية)، ولكن صعوبة التعامل مع عدد محدود من جزيئات هذا الحمض تحول دون ذلك، لذا يتلزم الأمر مضاعفة هذا الجزء المطلوب دراسته مرات عديدة خارج الجسم حتى يسهل استخدامه بعد ذلك في الدراسة المطلوبة، وتسمى عملية المضاعفة هذه باسم (إكثار حمض DNA) DNA amplification. وإجراء عملية مضاعفة الجزيء يلزم فك شريطي الجزيء عن بعضهما البعض، ثم تكوين شريط جديد أمام كل شريط قديم باستخدام إنزيم البلمرة DNA-polymerase حيث يرتبط كل شريط جديد مع الشريط القديم – وبذلك يصبح لدينا جزيئان من الحمض بدلاً من جزء واحد. وبتكرار هذا الإجراء عدة مرات يتكون لدينا بمتوازية هندسية عدد كبير من جزيئات الحمض – تشبه كلها الجزيء الأصلي الذي بدأنا به.

ويرجع الفضل في هذه التقنية – التي تسمى تفاعل البلمرة المتسلسل Polymerase Chain Reaction "PCR" إلى العالمين (مولس) Kary Mullis وفالونا Fred Falloona في شركة Cetus Corporation في كاليفورنيا – حيث قاما بنشرها في عام ١٩٨٥، وهي تعتمد على استخدام إنزيم بلمرة مأخوذ من بكتيريا (اشيريشيا كولاي) *Escherichia coli* وإجراء عمليات المضاعفة في *in vitro amplification*.

وفي العام نفسه نشر سبعة باحثين منهم (ساكي) Ronald Saiki وفالونا Fred Falloona ومولس Kary Mullis بحثاً عن توظيف هذه الطريقة في تشخيص مرض الأنيميا المتجلية Sickle Cell anaemia. وفي الواقع فإن تقنية PCR استخدمت على مدى السنوات اللاحقة في تشخيص الأمراض الوراثية والأمراض الطفيلية.

وبما أن عملية فك شريطي جزء عن بعضهما تستلزم درجة حرارة تصل إلى ٩٠° م، فإن إنزيم البلمرة المستخدم كان يتعرض للتلف مع كل دورة تضاعف. ولا شك أن ذلك كان يشكل عبئاً على من يقوم بالعمل.

وكان حل هذه المشكلة في عام ١٩٨٨، عندما قام ثمانية من العلماء بقيادة (ساكي) Ronald Saiki، وكان من بينهم (مولس) Kary Mullis باستخدام إنزيم بلمرة من بكتيريا تعرف

باسم *Thermus aquaticus* تعيش في البالونات الحارة، فمن المفترض أن إنزيم البلمرة في هذه البكتيريا على وجه الخصوص يعمل في درجة حرارة عالية. وقد أطلق على هذا الإنزيم اسم Taq polymerase. ومن الواضح أن حروف Taq مأخوذة من الأحرف الأولى لاسم الجنس واسم النوع الخاص بهذه البكتيريا. ومنذ ذلك الحين أمكن للدارسين إكثار حمض DNA في الأنابيب في العمل بإضافة إنزيم Taq polymerase لمرة واحدة دون أن يصاب الإنزيم بالتلف رغم تعرضه إلى درجة حرارة تصل إلى ٩٠°C في كل دورة تضاعف. وتتجدر الإشارة إلى أن بعض المعامل تستخدم في السنوات الأخيرة إنزيم يسمى Pfu polymerase مأخوذ من بكتيريا *Pyrococcus furiosus* ويستطيع أن يعمل في درجة حرارة ١٠٠°C دون أن يتلف.

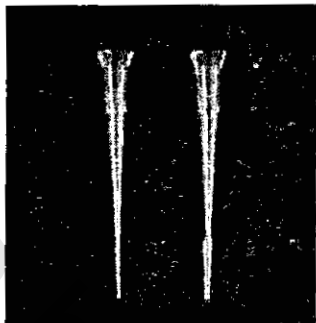
وقد تعاونت شركة Cetus مع شركة Perkin-Elmer في أمريكا لإنتاج جهاز ذاتي التشغيل يقوم بمضاعفة جزيئات حمض DNA ويطلق على الجهاز اسم Automated Thermal Cycler (شكل ملون رقم ٢٢)، وهو يستخدم الآن على نطاق واسع في معامل البحوث. وفي هذا الجهاز ترتفع درجة الحرارة آلياً لإتمام عملية فك الشريط. ثم تنخفض آلياً لإتمام عملية بناء الشريط الجديد مرتبطاً مع الشريط القديم وفقاً له، وهكذا. فإذا بدأنا بجزء جزيء، مثلاً فإن عدد الجزيئات يرتفع إلى ٢٠٠ ثم ٤٠٠ ثم ٨٠٠ ثم ١٦٠٠ ثم ٣٢٠٠ ثم ٦٤٠٠ وهكذا. وقد قدر أنه في مدى ٢٠ دورة يتم التضاعف بمقادير بلليون. وتميز هذه الطريقة بسرعة الإنجاز.

ويوضح شكل (٢٣ د، ه) أن تخليل شريط جديد من حمض DNA أمام شريط قديم في أنبوبة يقتضي أن نزود التفاعل بجزء من الشريط الجديد ليرتبط مع جزء مقابل من الشريط القديم – وعندئذ فقط يبدأ استكمال الشريط الجديد في التكوين عقب الجزء الذي أضفتاه نحن. وسيمر الجزء من شريط حمض DNA الذي نضيفه لهذا الغرض باسم (بادي Primer) – وعلى هذا فعلينا أن نعرف تتابع القواعد النيتروجينية في المنطقة المجاورة للجزء المطلوب مضاعفته حتى نختار له (البادي)، المناسب. كذلك فإن الطرف أو النهاية الأخرى للجزء المراد مضاعفته تحتاج إلى بادي آخر، وبذلك يتركز التضاعف في المنطقة من جزء DNA الواقعة بين (الباديين).

ومن هنا فإن تفاعل PCR - كما ذكرنا سابق - يضاعف جزء من جزء DNA يقع بين منطقتين من الجزيء معروفة فيهما تتابع القواعد النيتروجينية حتى نختار لكل منها (الباديين المناسب).

ومن الجدير بالذكر أن نمو تكوين شريط DNA جديد يتم بالنسبة له من الاتجاه (٣) إلى الاتجاه (٥) - وهو عكس اتجاه الشريط القديم الذي يتكون وفقاً له هذا الشريط الجديد.

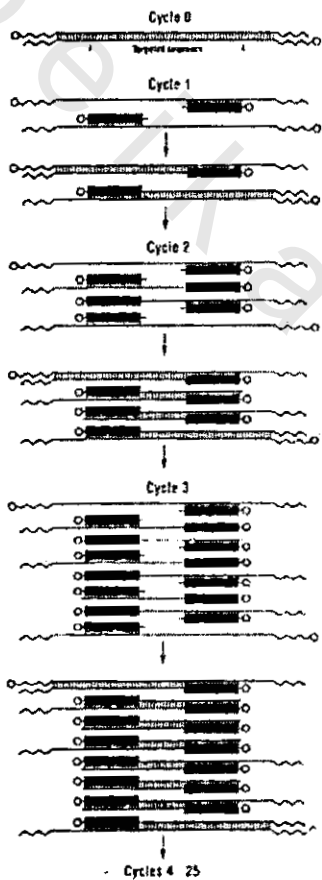
Pipet Tips



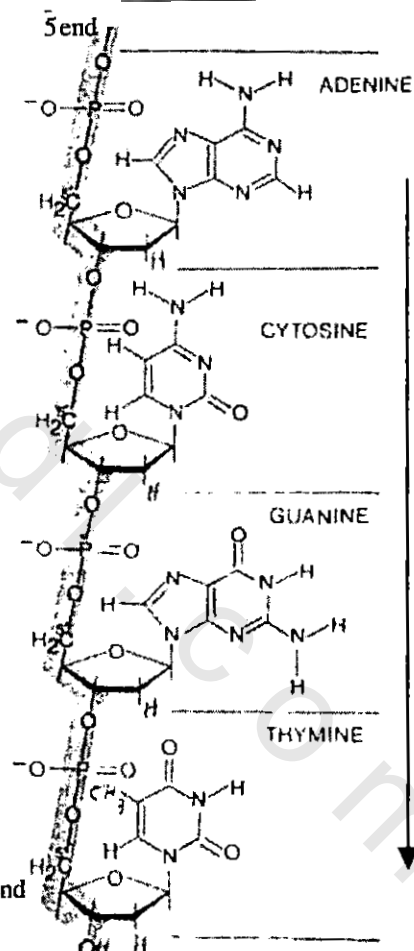
(شكل ٢٢ ب)



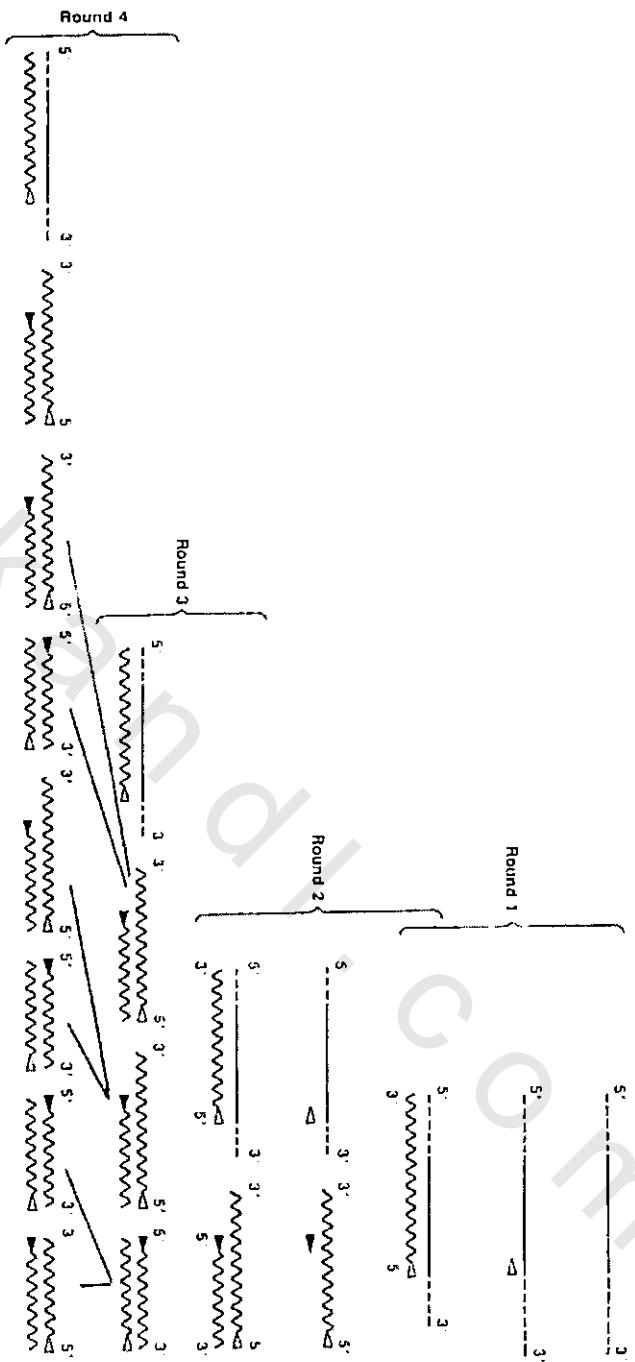
(شكل ٢٢ ج)



(شكل ٢٣ د) تتابع دورات إكثار جزيئات DNA في تقنية PCR. الأجزاء الداكنة في الرسوم تمثل البادئ primer أمام كل شريط DNA من الشرطين اللذان يكونا الجزيء



(شكل ٢٣ ج)



(شكل ٣٣ هـ) تتابع دورات إكثار جزيئات DNA في تقنية PCR، المثلثات الصغيرة تمثل البولارويد.

لاحظ أن الرسم يبدأ بشرير واحد لمحض DNA للتبسيط.

ومن المفترض أننا نوفر في الأنبوة التي تجري فيها عملية التضاعف كل من الدى أوكسى نيو كليوتيدات الأربع التي ستبنى منها الأشرطة الجديدة، وهي :

deoxythymidine triphosphate (dTTP)

deoxycytidine triphosphate (dCTP)

deoxyadenosine triphosphate (dATP)

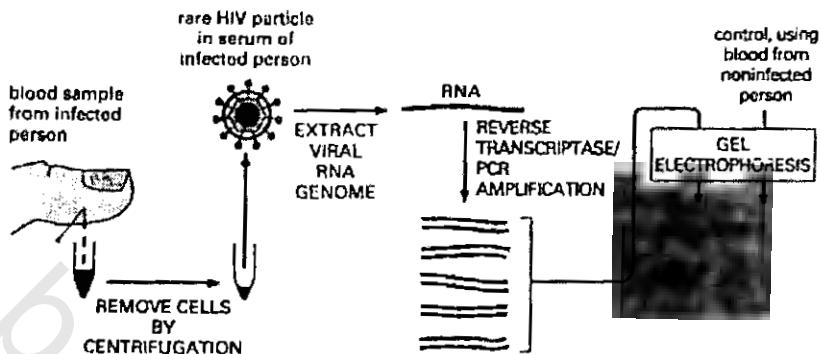
deoxyguanosine triphosphate (dGTP)

ويتم إدخال كل من هذه الدى أوكسى نيوكليلوتيدات في بناء الشريط الجديد النامي لحمض DNA بعد فصل مجموعة فوسفات من كل منها والإبقاء على مجموعة فوسفات واحدة. ومع استمرار تكرار عملية التضاعف سنجد أن الجزء المطلوب مضاعفته قد تضاعف كثيراً وذلك دون باقي أجزاء الحمض.

إن مضاعفة المادة الوراثية بهدف دراستها تتعاظم الحاجة إليه في مواقف عديدة منها التشخيص الطبي عن تواجد ميكروبات معينة - وهنا يجري إكثار للمادة الوراثية للميكروب. وقد تكون المادة الوراثية للميكروب هي حمض RNA وليس حمض DNA - كما في حالة فيروس الإيدز - وعندئذ يجرى في المعمل بناء شريط حمض DNA أمام شريط المادة الوراثية للفيروس - ثم يتم بناء شريط حمض DNA أمام شريط DNA الأول. ثم تجري تقنية PCR لجزيء DNA.

ويحتاج بناء شريط من حمض RNA أمام شريط من حمض DNA إلى إنزيم يسمى (إنزيم النسخ العكسي) Reverse Transcriptase. وكان العلماء الأمريكيين الثلاثة (بالتيمور - دلبيكو - تيمين) قد اكتشفوا هذا الإنزيم في عام ١٩٧٠ وحصلوا على جائزة نobel في عام ١٩٧٠ تقديرًا لذلك.

وكما سبق القول فإن هذه التقنية تستخدم في تشخيص الأمراض الوراثية، حيث أن سبب هذه الأمراض يرجع إلى تغيرات في حمض DNA ، كما في حالة مرض الثالثيما B - thalassemia. كما تستخدم هذه التقنية في مجال الطب الشرعي حيث أنها ضرورية في طرق الكشف عن مركبى الجرائم أو في تحديد البنوة، حيث أنها تسمح بمضاعفة أقل كمية من المادة الوراثية حتى لو كانت مستمددة من خلية واحدة. كما تساعد هذه التقنية في الكشف عن وجود الجينات المسرطنة oncogenes. وقد تم تطبيق هذه التقنية أيضًا في دراسة حمض DNA الخاص بالميتوكوندريا. وتستخدم هذه التقنية على نطاق واسع في تشخيص مرض الإيدز.



١

ب

ج

د

(شكل ٢٤) استخدام تقنية PCR في الكشف عن وجود فيروس معين في الدم مثل فيروس مرض الإيدز، تؤخذ قطرات من الدم (أ) ويجري لها طرد مركزى لفصل الخلايا عن البلازما ويتم الاستغناء عن خلايا الدم. فلو افترضنا أن الشخص مريض يجرى فصل لحمض RNA - من مصل الدم (ب) - الذى يكون المادة الوراثية لفيروس الإيدز ثم يجرى الحصول على حمض DNA من حمض RNA باستخدام إنزيم النسخ العكسي Reverse Transcriptase. يتم اكتثار حمض DNA باستخدام تقنية PCR (ج) ثم يجرى للحمض النووي فصل كهربائى جيلاتيني Gel electrophoresis (د) حيث يتم التعرف على شريط المادة الوراثية في لوح الجيلاتين. لاحظ أن اكتثار المادة الوراثية يستلزم هنا توفر باردي primer مناسب للفيروس المراد البحث عنه

ومن الجدير بالذكر أن الخبرير (بابو Pääbo استخدم هذه التقنية في إحدى الدراسات مع حمض DNA المأخوذ من أمخاج مومياوات قدماء المصريين Egyptian mummies .

ومن المهم أن ندرك أن مضاعفة المادة الوراثية عن طريق تقنية PCR هي وسيلة لها ما بعدها، فهي ليست هدفاً في حد ذاتها.

وفي العدد ٢٥٢ لعام ١٩٩١ من مجلة Science كتب ثلاثة من علماء مؤسسة Cetus Corporation في أمريكا مقالة وافية عن هذه التقنية.

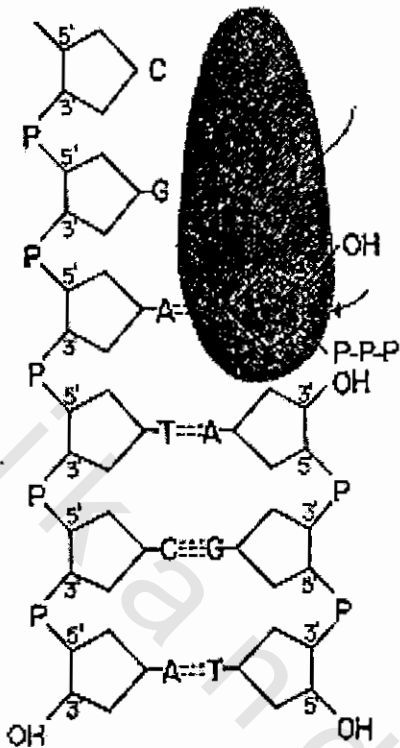
طريقة الكشف عن تتابع الجزيئات المكونة لمادة الوراثة DNA

سبق أن أوضحنا أن حمض DNA هو مادة الوراثة وأن هذا الحمض يتكون الجزيء فيه من سلسلتين من جزيئات النيوكلويوتيدات Nucleotides – وأنه من المفترض أن كل جين عبارة عن عدد معين من تتابعات هذه النيوكلويوتيدات.

وعلى هذا فإن التعرف على تتابع النيوكلويوتيدات في جزيئات حمض DNA لكتائن ما يعني الكشف عن خصوصية المادة الوراثية لهذا الكائن. ويتربّط على هذه المعرفة إمكانية غير مسبوقة في التحكم في الصفات الموروثة للكائنات.

ويعتبر الكشف عن تتابعات النيوكلويوتيدات في المادة الوراثية لكتائن ما عملاً علمياً رفيعاً. وتعزز الآن عدة طرق لكشف تتابع النيوكلويوتيدات في حمض DNA تذكر منها طريقة العالم الشهير (فريدرick سانجر) Frederick Sanger من جامعة كمبردج. وكان (سانجر) قد حصل على جائزة نوبل في الكيمياء مرتين، الأولى في عام ١٩٥٨ عندما استطاع في عام ١٩٥٣ كشف ترتيب الأحماض الأمينية المكونة للإنسولين، والثانية حصل عليها في عام ١٩٨٠ لابتكاره مع زملاء له طريقة لكشف تتابع الجزيئات المكونة لحمض DNA والتي سنشتعرضها هنا. وقد نشر ذلك في سلسلة من البحوث ذكر منها ما ورد في العدد (٩٤) لعام ١٩٧٥ من مجلة Proc. National Acad. Sci. J. Mol. Biol. ، وفي العدد (٧٤) لعام ١٩٧٧ من مجلة Science. وقبل أن نتناول طريقة (سانجر) للكشف عن تتابع النيوكلويوتيدات في حمض DNA أود أن أشير إلى نقطتين. فقد علمنا من قبل في موضوع تفاعل البلمرة المتسلسل (PCR) أن تضاعف حمض DNA يحتاج إلى وجود إنزيم polymerase - وإلى بادىء Primer وإلى طرز (دى أوكسى نيوكلويوتيدات) deoxynucleotides الأربعية لتشتخدم في بناء شريط DNA.

كما أود التذكرة بما سبق أن أوضحته في الفصل السابق عند الحديث عن تكوين شريط جديد أمام الشريط القديم لجزيء DNA من أن إرتباط كل دى أوكسى نيوكلويوتيد جديد مع الذى أوكسى نيوكلويوتيد السابق عليه في السلسلة الجديدة مشروط على وجود مجموعة (OH) متصلة مع ذرة الكربون رقم (٣) في جزء السكر الداخل في تكوين الذى أوكسى نيوكلويوتيد السابق، فوجود مجموعة (OH) في الجزء الساق ضروري لإضافة دى أوكسى نيوكلويوتيد جديد. (شكل ٢٥).

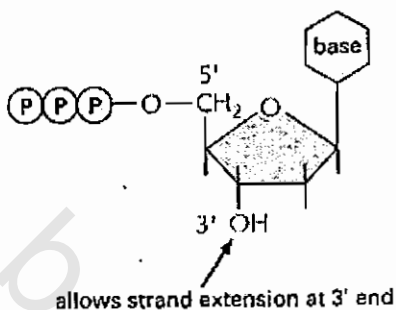


(شكل ٢٥) نمو جزء من خريط حمض DNA جديد أمام شريط آخر قديم يوضح ضرورة وجود مجموعة OH كاملة عند الطرف (٣) للشريط حتى يمكن إضافة دى أوكسي نيو كليو تيد جديد عند هذا الطرف

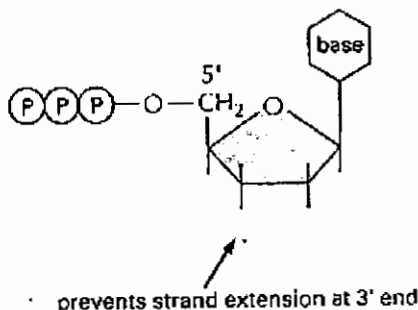
وتعتمد طريقة (سانجن) على إجراء تضاعف للمادة الوراثية بتوفير إنزيم DNA polymerase وبارديء مشع Labelled Primer وطرز الدى أوكسى نيوكليلوتيدات Deoxynucleotide triphosphate المشعة الأربع. ويشرط أن يكون أى من البارديء أو الدى أوكسى نيوكليلوتيدات مشعة حتى يمكن متابعة الجزيئات كما سرى فيما بعد. وحجر الزاوية في هذه التقنية هو أن يضاف قدرًا ضئيلاً من مركبات الداي دى أوكسى نيوكليلوتيدات dideoxynucleotides - ٣, ٢ - وهى:

(شكل ٢٦)

(B) deoxyribonucleoside triphosphate



(A) dideoxyribonucleoside triphosphate



(شكل ٢٦)

dideoxythymidine triphosphate (dd TTP)

dideoxycytidine triphosphate (dd CTP)

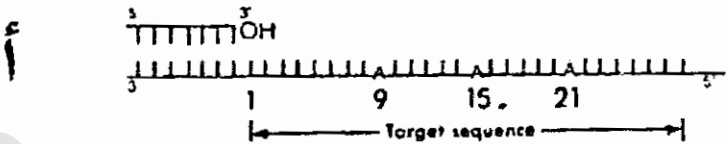
dideoxyadenosine triphosphate (dd ATP)

dideoxyguanosine triphosphate (dd GTP)

وميزة هذه المركبات هي عدم وجود مجموعة (OH) في ذرة الكربون رقم (3) في جزء السكر الخاص بها. فإذا ما ارتبط أي من هذه الجزيئات في شريط DNA فإنه يتعرّض بعد ذلك ارتباط أي deoxynucleotide لاحق، وبذلك توقف عملية نمو الشريط DNA عند هذا الحد. وغنى عن القول أن هذه المركبات الأربع الموضحة أسمائها فيما سبق يتم إدخال أي منها في الشريط الجديد النامي لحمض DNA بعد فصل مجموعتي فوسفات من كل منها كما في الحالة العادية.

وفيمما يلى موجز بالخطوات الأساسية للكشف عن تتابع الجزيئات المكونة للمادة الوراثية بطريقة سانجر : **DNA-Sequencing**

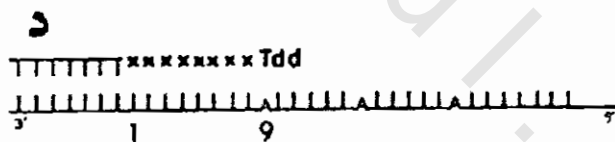
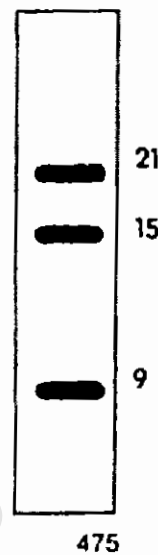
- باستخدام أحد إنزيمات القصر restriction enzyme A يتم تقطيع جزء DNA إلى قطع fragments تتميز بأن طرف واحد لها جميعاً يحمل نفس تتابعات الدى أو كسى نيوكليلوتيدات ولكن هذه القطع غير متساوية الطول بالطبع.
- تفصل هذه القطع بعضها عن بعض حسب طول كل منها عن طريق الفصل الكهربائي باستخدام ألواح الجيلاتين.
- تستخلص قطع حمض DNA من شرائط الجيلاتين .DNA-elution



ب



(3) Gel



(شكل ٢٧) طريقة سانجر لتحديد تتابعات الجزيئات في المادة الوراثية

(أ) شريط DNA وقد ارتبط به البادئ primer الذي يحتوى طرفه (٣) على مجموعة (OH) كاملة حتى يتم ضمان نمو الشريط الجديد. يوضح ضرورة وجود مجموعة OH كاملة عند الطرف (٣) للشريط حتى يمكن إضافة دى أوكسي نيو كليو تيد جديد عند هذا الطرف

(ب) الشريط الجديد ينمو بصورة طبيعية حتى يجيء جزء الداى دى أوكسي نيو كليو تيد فى الواقع (٢١)

(ج) شريط جديد آخر ينمو بصورة طبيعية حتى يجيء جزء الداى دى أوكسي نيو كليو تيد فى الواقع (١٥)

(د) شريط جديد ينمو بصورة طبيعية حتى يجيء جزء الداى دى أوكسي نيو كليو تيد فى الواقع (٩). فى نفس اليمين القطع DNA الثلاث مفصولة على الجيلاتين وبذلك يمكن تحديد موقع القاعدة النيتروجينية (T) التى أخذت هنا كمثال.

- تجرى مضاعفة amplification لكل مجموعة من قطع DNA على حدة باستخدام تقنية تفاعل البلمرة المتسلسل (PCR) وذلك في وجود بادئ primer والدى أوكسى نيوكلويوتيدات الأربعية وكبيه قليلة من أحد الداي دى أوكسى نيوكلويوتيدات (ول يكن dd ATP).
- ومن الجدير بالذكر أن الباري، سيحتوى على مجموعة (OH) عند ذرة الكربون رقم (٣) لجزء السكر مما يساعد على ارتباط أحد جزيئات النيوكلويوتيدات المزود بها التفاعل.

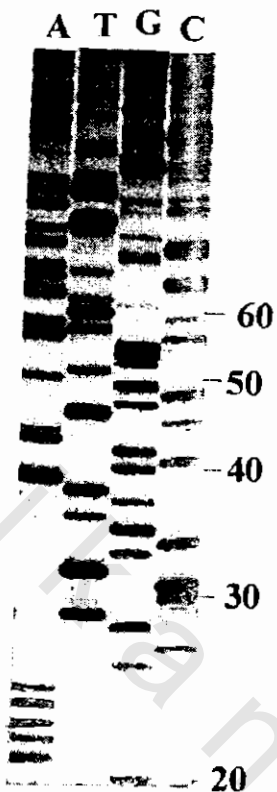
(الشكل ٢٧ ، الشكلين اللذين ٢٨ ، ٢٩).

وبذلك سيبدأ تخليق شريط جديد أمام كل شريط قديم - وسيتوالى ترتيب النيوكلويوتيدات الجديدة في بناء الأشرطة الجديدة - ولكن عملية بناء أي شريط ستتفق إذا أخذ جزء (دai) داي نيوكلويوتيد) في بناء الشريط الجديد. وحدوث هذا الاحتمال الأخير يتم عشوائيا وبؤدي ذلك إلى أن الجزيئات الجديدة ستكون متفاوتة في أطوالها ولكن كل منها ينتهي بالدai دى أوكسى نيوكلويوتيد dd ATP ويبداً عند الموقع نفسه.

- تكرر الخطوة الأخيرة ولكن بوضع كمية قليلة من داي دى أوكسى نيوكلويوتيد آخر (ول يكن dd TTP) وعندئذ فإن الأشرطة الجديدة ستتفاوت أطوالها أيضاً وينتهي كل منها بالدai دى أوكسى نيوكلويوتيد dd TTP.
- تكرر مرة ثالثة ورابعة باستخدام الداي دى أوكسى نيوكلويوتيد CTP ثم الداي دى أوكسى نيوكلويوتيد GTP.

• تؤخذ قطع الـ DNA الناتجة عن عمليات المضاعفة الأربع ويجرى لها فصل كهربائي. باستخدام ألواح الجيلاتين، وهذا يتم بعمل أربع حفر wells متقارنة في لوح الجيلاتين - ليوضع في كل حفرة قطع DNA (الشكل اللذين ٣٠) التي تنتهي شرائطها بأحد الداي دى أوكسى نيوكلويوتيدات.. ويمثل الجيلاتين المقعد أمام كل حفرة ما يسمى حارة Lane. يؤدي الفصل الكهربائي إلى انفصال قطع الحمض النووي في شرائط في كل حارة في الجيلاتين حسب أطوالها. وتغير شرائط كل حارة عن تواجد أحد النيوكلويوتيدات. ويمكن عن طريق تتبع النيوكلويوتيدات في العازلات الأربع للجيلاتين معرفة (قراءة) ترتيب النيوكلويوتيدات. المكونة للقطعة من جزء DNA المستخدمة. (شكل ٣١).

وتجدر الإشارة إلى أن ماكسام وجيلبرت A. Maxam and W. Gilbert من جامعة هارفارد كانا قد ابتكرتا طريقة أخرى للكشف عن تتابع النيوكلويوتيدات في الحمض النووي DNA. ونشرتا بحثهما في العدد ٧٦ لعام ١٩٧٧ من مجلة Proc National Acad Sci.



(شكل ٣١) لوح الجيلاتين بعد تمام إجراء الفصل الكهربائي الجيلاتيني لقطع حمض DNA عقب إجراء طريقة سانجر لمعرفة تتابع الجزيئات في المادة الوراثية. كل حارة من الحارات الأربع تستعمل مع إحدى الداير دى أوكسي نيوكلويوتيدات الأربع. كل شريط يمثل قطعة DNA محددة الطول توقف نموها عند هذا الحد بسبب التقاطها لدى دى أوكسي نيوكلويوتيد. تتم (قراءة) التتابع بالنظر إلى الحارات الأربع. يمكن قراءة التتابع هنا هكذا.

	GAAAAAGGT	CCTGGGTGTA	GCGAACTGCG	ATGGGCATAAC
20	30	40	50	
TGTAACCATA	AGGCCACCGTA	TTTTGCAAGC	TATTTAAC TG	
60	70	80	90	

وبصفة عامة تعتبر الطريقة سالفتا الذكر مجدهتان وتستغرقان وقتا طويلا. وقد استطاعت الشركات العلمية المتخصصة ابتكار أجهزة تقوم آليا Automated بكشف التتابعات في حمض DNA بكفاءة وسرعة. وقد تم استخدام هذا الأسلوب لأول مرة في عام ١٩٨٦.

وقد ابتكر حديثا جهاز يعرف باسم Matrix – Assisted – Laser Desorption / Ionization time – of – flight Mass spectrometry (MALDI – TOF) يقوم بتخمير قطع DNA، وعلى

أساس الوقت الذى تستغرقه مكوناتها إلى موقع كشاف detector ملحق بالجهاز – وهذا يعتمد على كتلة كل منها – يمكن تحديد التتابعات. وتعمل شركة Sequenom Inc فى (سان دييجو) على توظيف هذا الجهاز فى تشخيص الأمراض الوراثية.

وقد حمل لنا عدد ١٦ أكتوبر (١٩٩٨) من مجلة Science استشرافاً للمستقبل فى ابتكار وسيلة لتصغير miniaturization مستلزمات تقنية طريقة الكشف عن تتابع الجزيئات فى المادة الوراثية ليصبح فى الإمكان استخدام رقائق Chips تحوى السوائل اللازمة بقدر ضئيل جداً microfluidics. ولن يزيد حجم الرقاقة – التى تقوم بمقام معمل كامل – عن حجم راحة اليد.

ومن الجدير بالذكر أن العالم البيولوجي (هود) Leroy Hood وزملائه فى معهد كاليفورنيا للتكنولوجيا (Caltech) كانوا قد ابتكرروا تكنولوجيا تعين تتابعات الجزيئات فى حمض DNA آلياً وذلك فى الثمانينيات. وفي هذه الماكينة تعطى كل من الدى أوكسى نيوكلويوتيدات الأربعية لوناً يميزها. وقد قامت مؤسسة PE Corp فيما بعد بصناعة الماكينة وتسويقها. وتعاونت هذه المؤسسة – ورئيسها هنكلابر Michael Hunapiller مع مؤسسة سيليرا Celera – ورئيسها كريج فنتر Craig Venter معاً من أجل كشف تتابعات الجينوم البشري وعدد آخر من الكائنات.

المادة الوراثية وإنزيمات القصر خرائط القصر - مكتبة الجينات

في عددها الصادر في ٢٨ ديسمبر ١٩٩٨ قال (شارون بجلسي) Sharon Begley المحرر بمجلة نيوزويك Newsweek الأمريكية أنه (إذا كان رمز أو تعريف العلم في وقت ما هو السحابة التي على شكل عيش الغراب Mushroom Cloud الناتجة عن انفجار القنبلة الذرية، فإن الحلزون المزدوج لجزء حمض DNA أصبح الآن هو رمز العلوم).

وقد صدقـتـ المـجلـةـ الأمريكيةـ فيـ رـصـدـ هـذـاـ التـحـولـ نـظـراـ لـلـدوـرـ المـتعـاظـمـ الذـيـ تـلـعـبـهـ تـنـائـجـ الـدـرـاسـاتـ الـتـىـ تـجـرـىـ عـلـىـ المـادـةـ الـورـاثـيـةـ لـخـلـفـ الـكـائـنـاتـ وـالـذـيـ مـنـ الـتـوقـعـ أـنـ يـسـتـشـعـرـ كـلـ فـردـ عـلـىـ هـذـاـ الكـوكـبـ).

وقد كان لاكتشاف إنزيمات القصر Restriction enzymes دوراً هاماً في فتح آفاق متعددة أمام العلماء في مجال تفهم آلية نقل الصفات الوراثية وتقدير آليات عمل الجينات، ومن ثم نشأ ما يسمى بالهندسة الوراثية وغير ذلك من تقنيات أحدثت ثورة في مجال العلوم البيولوجية.

ففي عام ١٩٧٠ استطاع العالم الأمريكي سميث Hamilton O. Smith فصل إنزيم من بكتيريا اسمها العلمي هيموفيلاس إنفلونزى *Hemophilus influenzae* من السلالة (d) يمكنه أن يقطع جزء DNA عند تتبع معين من ستة نيوكليلوتيدات، وقد سمي هذا الإنزيم Hind II (المعروف باسم مصدرها الكلمات التي تحدد الجنس ونوع سلالة البكتيريا). وقد نشر (سميث) وزملاء له نتائج الدراسة في مقالين في العدد رقم (٥١) لعام ١٩٧٠ في مجلة Mol. Biol. J. وقد توالى فيما بعد اكتشاف ما يزيد على ٣٠٠ إنزيم في أنواع مختلفة من البكتيريا حيث يقوم كل إنزيم منها بقطع جزء DNA بطريقة معينة وعند تتابعات معينة من النيوكليلوتيدات. وقد عرفت هذه الإنزيمات باسم (إنزيمات القصر) Restriction Enzymes. وقد فتح استخدام إنزيمات القصر آفاقاً واسعة أمام تكنولوجيا توظيف المادة الوراثية. وقد حصل العالم (سميث) على جائزة نوبل في الطب أو الفسيولوجيا في عام ١٩٧٨ تقديراً لذلك.

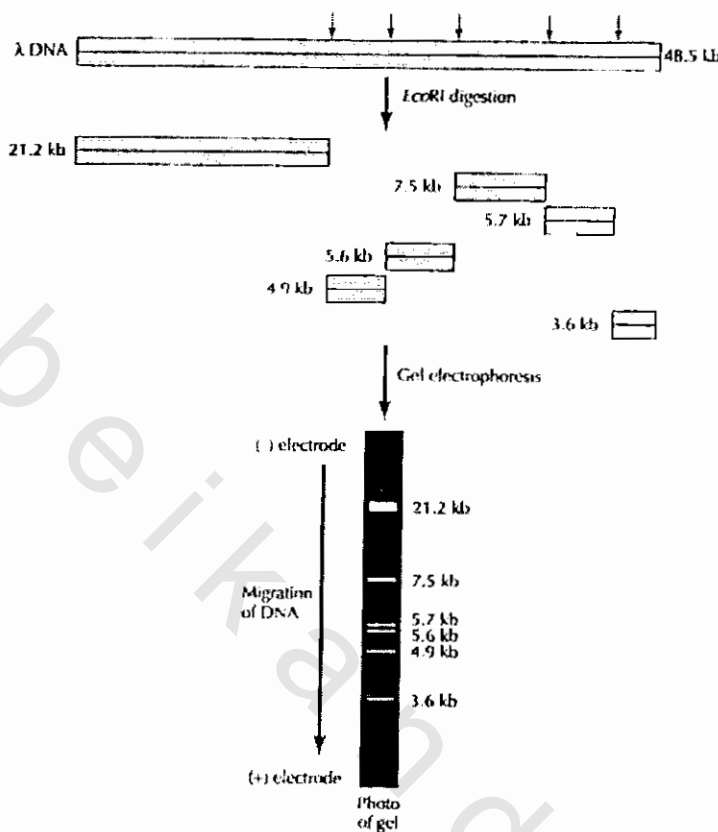
وحقيقة الأمر أن البكتيريا تستخدم إنزيمات القصر لتنقية المادة الوراثية DNA للفيروسات التي تغزوها، وبذلك تحد البكتيريا من قدرة الفيروسات على التزايد داخلها وتقتصر من فعاليتها. ومن ثم سميت هذه الإنزيمات باسم إنزيمات القصر. وقد يتساءل المرء: أليس وارداً أن تؤثر هذه الإنزيمات على المادة الوراثية للبكتيريا ذاتها؟ والرد هو أن ذلك غير وارد حيث أن البكتيريا تغير من طبيعة التركيب الكيميائي للواقع في مادتها الوراثية التي يمكن للإنزيم أن

يؤثر فيها، وذلك بإضافة مجموعة المثيل Methylation إليها، وبذلك يصبح حمض DNA الخاص بالبكتيريا غير قابل للتأثير بهذه الإنزيمات.

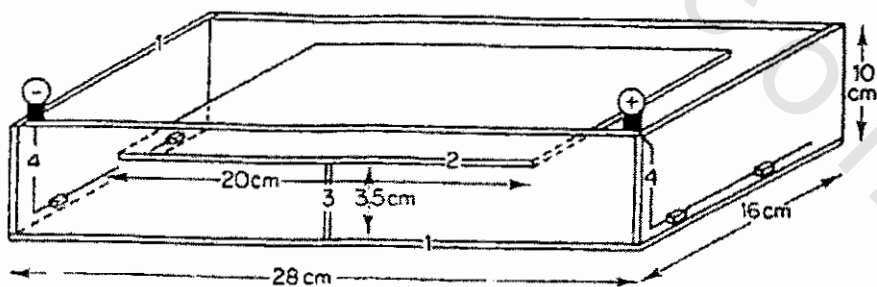
وتحتختلف طريقة قطع إنزيم القصر لجزء حمض DNA، فقد يكون القطع مستقيماً فيكون طرفى القطع كليلان (blunt or flush ends) وقد يكون القطع موروباً staggered حيث يكون طرفى القطع مائلان. وقد لوحظ أن التحام أطراف حمض DNA الموروبة يكون أسهل مما دعى إلى وصف طرفي القطع بأنها (نهايات لاصقة) Sticky ends. وتتجدر الإشارة إلى أن ترتيب النيوكليوتيدات السائبة في أحد الشريطين هو نفسه في الشريط الآخر ولكن في الإتجاه المعاكس، ولذا فإن ترتيب النيوكليوتيدات على جانبي القطع يوضح بأنه (مقرن، الاتجاهين) Palindromic. والجدول المرفق يوضح أسماء أربعة من إنزيمات القصر باسم البكتيريا التي تنتجهما، وتابع النيوكليوتيدات الذي يعمل عنده كل إنزيم. ويلاحظ أن أطراف منطقة القطع في الثلاثة أمثلة الأولى تتميز بأنها موروبة بينما طرفي منطقة القطع في المثال الأخير مستقيمة.

اسم البكتيريا	أطراف الجزء بعد القطع	موقع عمل الإنزيم	اسم الإنزيم
<i>E. coli</i> containing drug-resistance plasmid RI	- G AATT C - - CTTAA G -	- GAATTC - - CTTAAG -	Eco RI
<i>Hemophilus influenzae</i> , serotype D	- A AGCTT - - TTCAA A -	- AAGCTT - - TTCAAA -	Hind III
<i>Bacillus amyloliquefaciens</i>	- G GATCC - - CCTAG G -	- GGATCC - - CCTAGG -	Bam I
<i>Hemophilus aegyptius</i>	- GG CC - - CC GG -	- GGCC - - CCGG -	Hae III

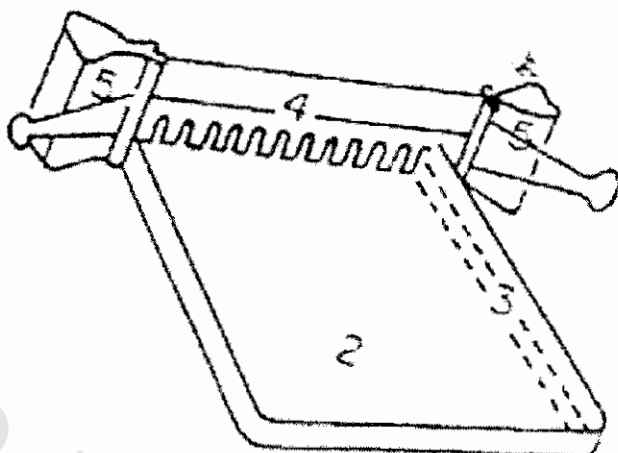
ويوضح تقاطيع المادة الوراثية بإنزيمات القصر بأنه (هضم). Digested (شكل ٣٢) قيام إنزيم القصر EcoRI بتقاطيع جزء DNA في خمسة مواقع لينتاج ست قطع من DNA مختلفة الأحجام. ويمكن فصل هذه القطع بعضها عن بعض باستخدام تقنية تعرف باسم (الفصل الكهربائي في الجيلاتين) Gel electrophoresis. وفي هذا المثال يستخدم لوح رقيق خاص من الجيلاتين يوضع في حوض مسطح يتصل من ناحية بقطب كهربائي موجب، ومن ناحية أخرى بقطب كهربائي سالب. ويغمر لوح الجيلاتين في الحوض المملوء بسائل معين. ويجهز في الجيلاتين عند الطرف السالب للحوض حفرة صغيرة Well or Slot لتوضع فيه المادة الوراثية – المقطعة بالإنزيم – المطلوب فصل قطعها بعضها عن بعض حسب أطوالها. ويمثل الخط المستند في الجيلاتين أمام الحفرة ما يسمى حارة Lane.



(شكل ٣٢) شكل تخطيطي يوضح (هضم) جزئي، حمض DNA باستخدام إنزيم الصر EcoRI ثم فصل القطع الناتجة عن طريق الفصل الكهربائي الجيلاتيني gel electrophoresis فتجرى كل قطعة في الجيلاتين من أعلى (حيث القطب السالب) إلى أسفل (حيث القطب الموجب) وذلك لمسافة قدرها يتناسب عكسياً مع طول قطعة حمض DNA.



(شكل ٣٣) طبق الفصل الكهربائي الجيلاتيني يحتوى على لوح الجيلاتين ومتصل بقطب كهربائى موجب وآخر سالب وهو هنا يستخدم للفصل الأفقي



(شكل ٤٣) قضيب مسنن (مشط) يستخدم لعمل حفر slots في لوح الجيلاتين. توضع العينات في الحفر الناتجة. يوضع لوح الجيلاتين في الطبق (شكل ٣٣) بحيث تكون الحفر ناحية القطب السالب الناتجة.

وإذا كان لدينا منذ البداية عينات عديدة من حمض DNA تم هضم كل منها بإنزيم قصر ويرجي فصل القطع الناتجة عن كل منها عن طريق الفصل الكهربائي في الجيلاتين فإننا نعد في هذه الحالة عدداً من الحفر wells or solts في لوح الجيلاتين باستخدام مشط خاص Comb (شكل ٤٣). وتوضع كل عينة في أحد هذه الحفر.

وكان (شارب Sharp) وزملاؤه قد ابتكرروا في عام ١٩٧٣ تقنية يضاف فيها إلى الجيلاتين صبغ خاص يعرف باسم (بروميد الإثديام Ethidium bromide)، وميزة استخدام هذا الصبغ أنه يشع ضوءاً فلورستنيا Fluorescent Brتقاليا لاما إذا ما ارتبط بجزئيات حمض DNA وفحص في ضوء فوق بنفسجي (شكل ملون ٣٥). ويختلف اختيار نوع مادة لوح الجيلاتين حسب أحجام قطع حمض DNA المطلوب فصلها، فإذا كان حجم القطع صغيراً يفضل استخدام جيلاتين يعرف باسم بولي أكريلاميد polyacrylamide gel، وإذا كان حجم القطع كبيراً ينصح باستخدام جيلاتين يعرف باسم (أجaron Agarose gel).

وتتلخص خطوات العمل في تشغيل الكهرباء المتصلة بالحوض فتحرك قطع حمض DNA - التي كانت وضعت في حفرة الجيلاتين عبر المساحات الدقيقة جداً في مادة لوح الجيلاتين - من القطب السالب إلى القطب الموجب، حيث أن حمض DNA بطبيعته سالب الشحنة (شكل ملون ٣٦). ويعتمد طول المسافة التي تجريها قطع حمض DNA على حجمها. فالقطعة الصغيرة تجري مسافة طويلة داخل لوح الجيلاتين أما القطعة الكبيرة فتجري مسافة قصيرة. وهكذا بعد

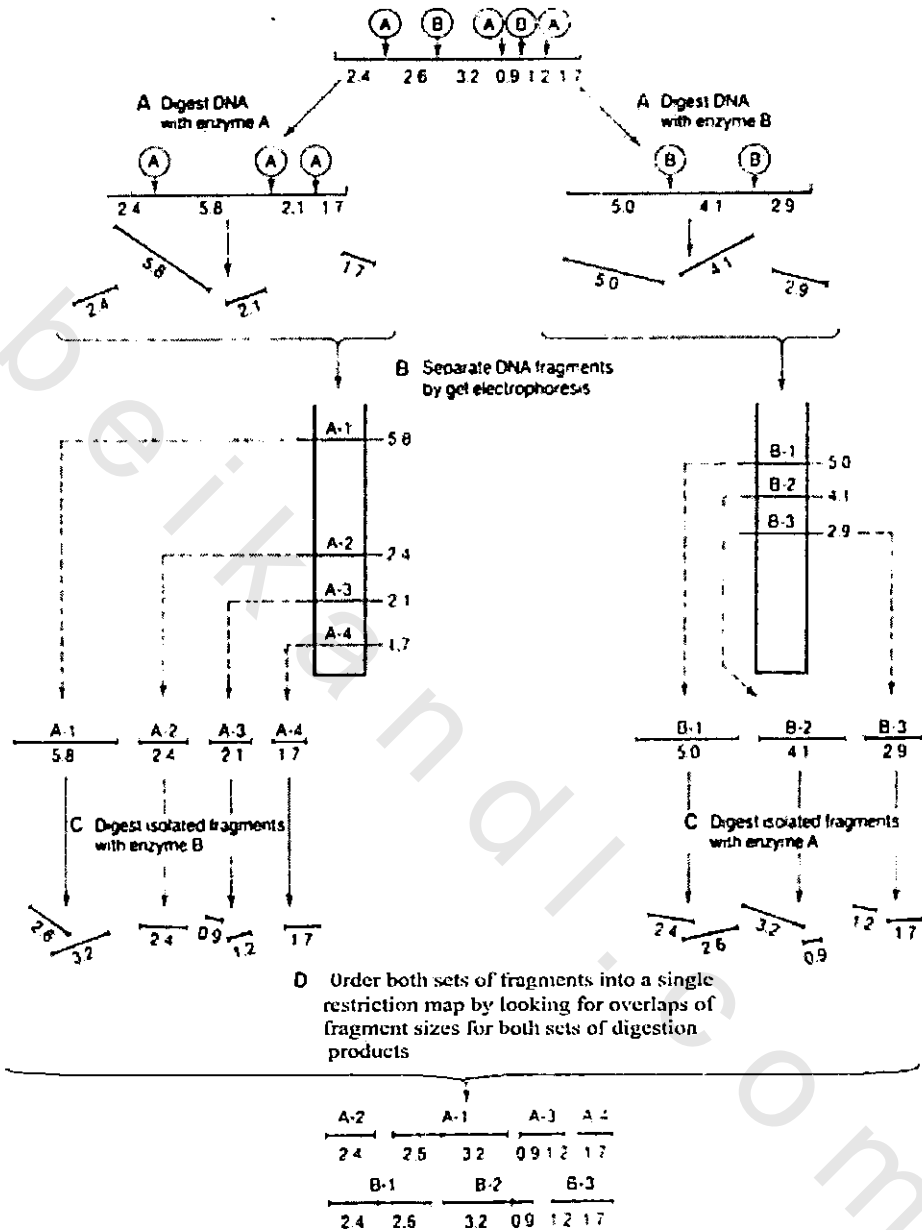
مرور وقت مناسب يتم فصل قطع DNA بعضها عن بعض حسب أحجامها. ويتسلط ضوء فوق بنفسجي على لوح الجيلاتين يمكن مشاهدة قطع DNA وقد احتل كل منها موقعاً معيناً، ويبدو كل منها يشع ضوءاً برتقاليماً يمكن معه تصويرها. ويلاحظ من الشكل الذي سبق الإشارة إليه (شكل ٣٢) وجود ستة شرائط كل منها يخزن قطعة من قطع DNA الذي سبق هضمها بإنزيم القصر RI Eco. ومن الجدير بالذكر أنه يمكن معرفة أحجام قطع DNA (عدد ما تحتويه من نيوكلويوتيدات) بوسائل معينة.

تقتضي كثيرة من الدراسات المتعلقة بالحمض النووي DNA القيام بتقطيع جزئي، الحمض النووي إلى قطع صغيرة نسبياً fragments يتم التعامل معها، إلا أن ذلك يستلزم تجميع هذه القطع مرة أخرى بالترتيب نفسه. ومن هنا يشكل التعرف على الترتيب المسلح للقطع هدفاً ممكناً للعلماء تحقيقه عن طريق خرائط القصر. وقد سميت خرائط القصر بهذا الاسم لأن إعدادها يعتمد أساساً على استخدام إنزيمات القصر Restriction enzymes.

ويوضح (شكل ٣٧) طريقة إجراء خريطة القصر حيث يبدأ العمل بتقطيع الجينوم بإنزيم قسر (B) يقوم بعملية القطع في أماكن محددة خاصة به فينتج لدينا عدد من القطع (عددها ٣ في هذا المثال)، ثم يجرى لها فصل كهربائي Electrophoresis. ثم تستعاد eluted هذه القطع من لوح القطع الكهربائي وتعامل بإنزيم القسر (A) الذي يقوم بالقطع في أماكن محددة خاصة به فينتج ٦ قطع. بعد ذلك نكرر العمل نفسه من بدايته، حيث نعيد قطع جزئي، الحمض النووي ولكن باستخدام إنزيم القسر (A) أولاً فينتج لدينا في هذا المثال أربع قطع، ثم نقطع القطع الناتجة باستخدام إنزيم القسر (B) فينتج لدينا - حسب هذا المثال - سبع قطع. وفي النهاية نقوم بمعاضاة القطع الناتجة من استخدام الإنزيم (B) أولاً بالقطع الناتجة من استخدام الإنزيم (A) أولاً، فنلاحظ وجود تتابعات متراكبة تساعد على معرفة الترتيب الصحيح لهذه القطع.

ولكل نوع من الكائنات خريطة قصر تعيشه عن غيره. وهكذا فإن هذه الخرائط قد أفادت في التمييز بين بعض الكائنات التي يستعصي التمييز بين أنواعها وسلاماتها باستخدام الوسائل التقليدية. وقد أجريت دراسة تم فيها مقارنة خرائط القصر الخاصة بكل من الإنسان والشمبانزي والغوريلا والجليون. وقد تشابهت خريطة القصر الخاصة بالإنسان مع تلك الخاصة بالشمبانزي، بينما تباعد الشبه بينها وبين خريطة القصر الخاصة بالجليون. وهذا يتفق مع كل الدراسات الأخرى المعنية بدرجات القرابة في الرئيسيات Primates.

وقد أمكن باستخدام إنزيمات القصر الحصول على ما يسمى (مكتبة الجينات) gene library - وهي على طرازين هما:



(شكل ٣٧) بناء خريطة قصر DNA في أعلى قطعة DNA. Construction of a restriction map of DNA in the top piece.

الشكل تحتوى على ١٢ ألف من أزواج القواعد ($1.7 + 1.2 + 0.9 + 3.2 + 2.6 + 2.4 + 3.2 + 0.9 + 1.2 + 0.9 + 2.6 + 2.4$).
 تحتوى هذه القطعة على ثلاثة مواقع يقطع عندها إنزيم القصر (A)، وثلاثة مواقع آخر يقطع عندها إنزيم القصر (B) (يرجع إلى المتن لمعرفة التفاصيل).

مكتبة الجينوم Genomic library

يقصد بمكتبة الجينوم تقطيع الجينوم (أى حمض DNA فى الكروموسومات) إلى أجزاء تم تحميلاها على فيروس أو بلازميد أو كروموسوم اصطناعى للخميره حتى يمكن اللجوء إلى أى من هذه القطع عند القيام بالبحوث. ويلاحظ هذا أن المكتبات التى يتم الحصول عليها من الخلايا المختلفة بالجسم تكون متماثلة بالطبع.

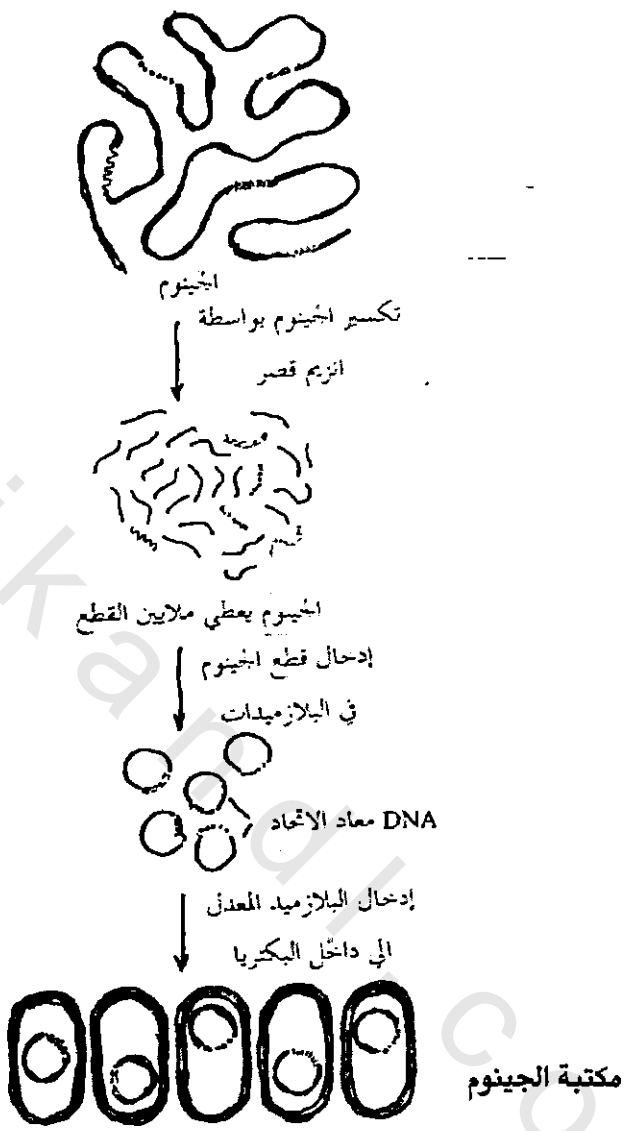
ويتم تقطيع الجينوم باستخدام أحد إنزيمات القسر، وإذا أريد الحصول على قطع صغيرة الحجم استخدم أحد إنزيمات القسر التى تقوم بالقطع عند نيوكلوتيدات أربعة معينة مثل الإنزيم Hae III Tetranucleotide 3GCC أو الإنزيم Sau 3A الذى يقوم بالقص عند التتابع GATC. تفصل بعد ذلك قطع الجينوم بعضها عن بعض باستخدام الفصل الكهربائى الجيلاتينى gel electrophoresis، ثم تحمل القطع على (فيروس لاما) lambda virus (٣ × ١٠^٧ كيلوبير - تقطع إلى حوالي ٢٠٠،٠٠٠ جزء) يستخدم حوالي نصف مليون فيروس لضمان تحميل جميع أجزاء الجينوم. وعند الاحتياج إلى جزء من الجينوم يتم كلونة الجينوم عن طريق إكثار الفيروس ثم استخدام مسح probe للحصول من الجينوم على الجزء المطلوب التعامل معه.

ويلاحظ أن الفيروس أو البلازميد يمكن أن يحمل قطعة من الجينوم طولها يزيد عن ٢٠ كيلوبير، ولذا فإن كروموسوم الخميره الاصطناعى (YAC) Yeast Artificial chromosome يستخدم مع القطع الكبيرة حيث يمكنه حمل قطع يتراوح حجمها من ١٠٠ - ١٠٠٠ مليون من أزواج القواعد). وفي هذه الحالة يستخدم إنزيم قصر يقوم بالقطع عند تتابعات يصل عددها إلى ثمانية مثل إنزيم Not I الذي يقطع عند التتابعات GCGGCCGC.

مكتبة حمض المكمل cDNA library

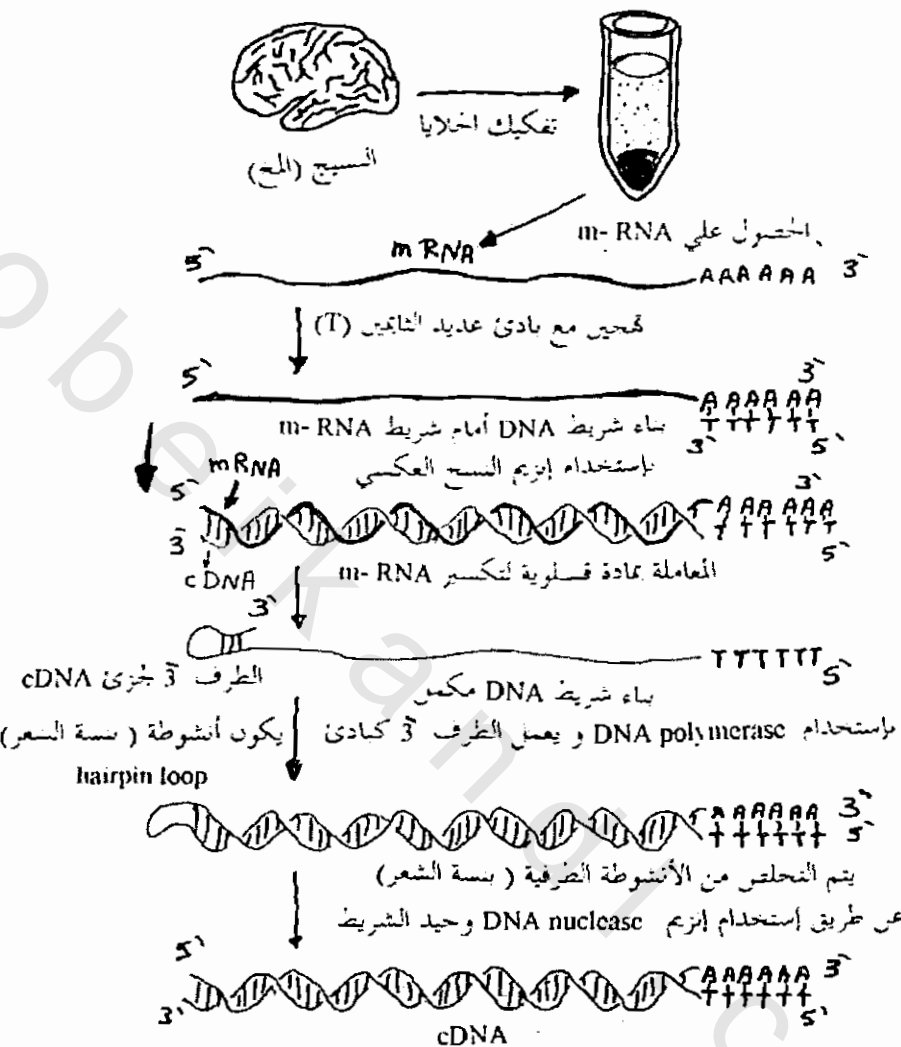
الغرض من تجهيز هذه المكتبة بصفة عامة هو نفس الهدف الذى من أجله تعد مكتبة الجينوم، ولكن مكتبة حمض (c DNA) تجهز بطريقة مختلفة عنها فى اعتبارات معينة.

وتبدأ طريقة العمل هنا باستخلاص حمض m-RNA ناضج (أى بدون إنترونات introns) من خلايا معينة فى النسيج، ثم يتم بناء شريط m-RNA-أمام شريط DNA-Reverse transcriptase وذلك باستخدام بادى primer، يتكون من عدد من القاعدة(T) العكسي ليتقابل مع طرف جزئى m-RNA الذى يتميز باحتواه على ذيل من القواعد(A) وهى المنطقة المعروفة باسم polyadenylic tail، ويلاحظ أن الطرف (3') لجزئى c-DNA المخلق أمام Primer لبناء شريط DNA مقابل، أنشوطه (بنسبة شعر hairpin loop) ويعلم هذا الجزء كبادى Primer لبناء شريط DNA مقابل، ثم يتم التخلص من هذه الأنشوطه باستخدام إنزيم - وبذل يصل بناء c-DNA إلى صورته النهائية ليستخدم فى بناء مكتبة c-DNA عن طريق التحميل والكلونه كما فى حالة مكتبة الجينوم .

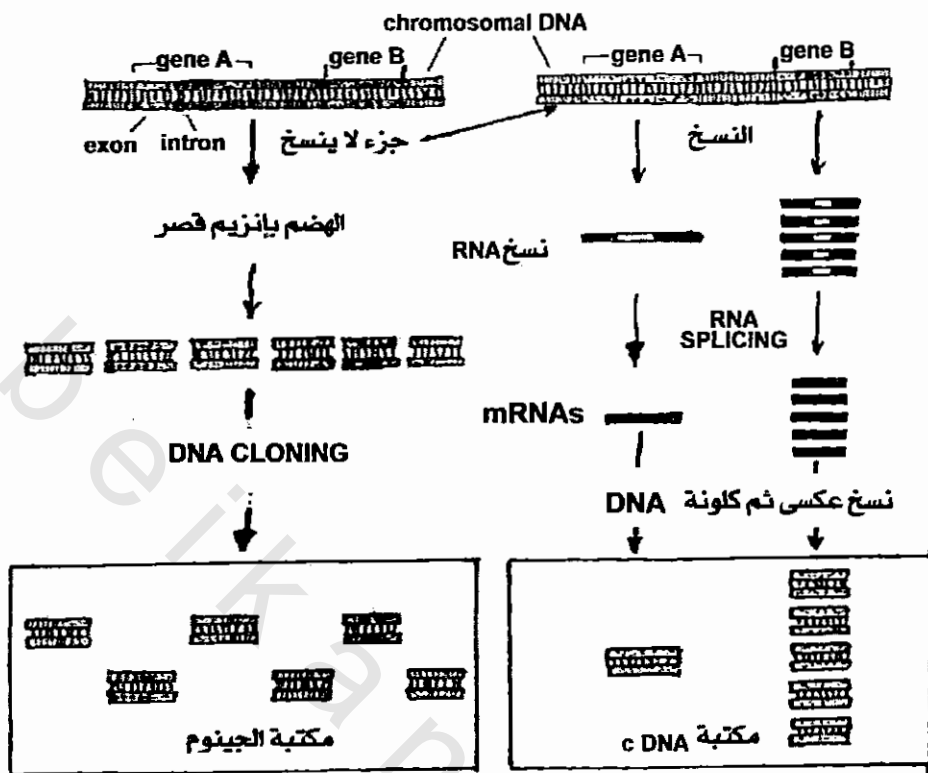


خطوات إعداد مكتبة الجينوم

اقتصر الرسم على إدخال بعض قطع الجينوم إلى البلازميدات للتبييط - وقد رسمت كل قطعة بطريقة مختلفة لغرض الإيصال



خطوات تخليل cDNA (ممثل بخط رفيع) من حمض
 mRNA (ممثل بخط سميك) لاستخدامه في مرحلة لاحقة في بناء مكتبة
 cDNA



جزء من المادة الوراثية من إحدى الخلايا ، استعمل في الناحية اليمنى للحصول على مكتبة cDNA ، وفي الناحية اليسرى للحصول على مكتبة الجينوم .
الجين A لا ينسخ كثيراً في هذا الطراز من الخلايا بينما الجين B ينسخ كثيراً ، وكلا الجينين [****] يحتوا على introns [****] في مكتبة الجينوم (إلى اليسار) كل من المـ introns والأجزاء التي لا تنسخ [|||||] توجد في ناتج الكلونة . أما في مكتبة cDNA (إلى اليمين) فإن m-RNA تستنسخ [] ثم سترزال في خطوة تالية بفضل RNA Splicing لتكوين mRNA ناضج . كذلك فإن الأجزاء التي لا تنسخ لن تمثل في الناتج الذي يجرى نسخه عكسياً إلى cDNA تتم كلونتها . الأجزاء المفاجأة في هذه الحالة ستحتوي على الجينات بصورة متصلة . وأن الجين B يتم نسخه كثيراً في هذا الطراز من الخلايا فإنه سيتمثل كثيراً في مكتبة cDNA على عكس الجين A الذي لا ينسخ كثيراً في هذا الطراز من الخلايا .

وتعتبر هذه المكتبة عن مكتبة الجينوم بما يلى:

- أن المكتبة تحتوى على إكسونات exons فقط، وهى الأجزاء المكونة للجينات، وبالتالي فالجين يوجد بطريقة غير منقطعة، وبالتالي فإن حجم المكتبة هنا يكون أقل ولكن ذو فعالية أكبر.
- أن المكتبة هنا خاصة بنشاط الخلايا التى أخذ منها m-RNA ، فهى لا تحمل الجينوم كله، وذلك يسهل الدراسات الخاصة بهذا الطراز من الخلايا - ويفيد ذلك فى دراسة تعبير الجينات فى الأمراض الوراثية الخاصة بخلايا معينة.
- فى هذه الطريقة تجهز مكتبة لكل طراز من الخلايا.
- أن هذه المكتبة تسع بتباع أنشطة طراز معين من الخلايا عبر مراحل تكيبينة مختلفة والتى تعر بها هذه الخلايا.
- يمكن استخدام أجزاء من مكتبة c-DNA لإنتاج بروتين معين عن طريق نقلها إلى البكتيريا، أما نقل أجزاء من مكتبة الجينوم إلى البكتيريا لهذا الغرض فهو عديم الجدوى حيث أن البكتيريا تفقد إلى آلية فصل الإنترنوات وربط الإكسونات .

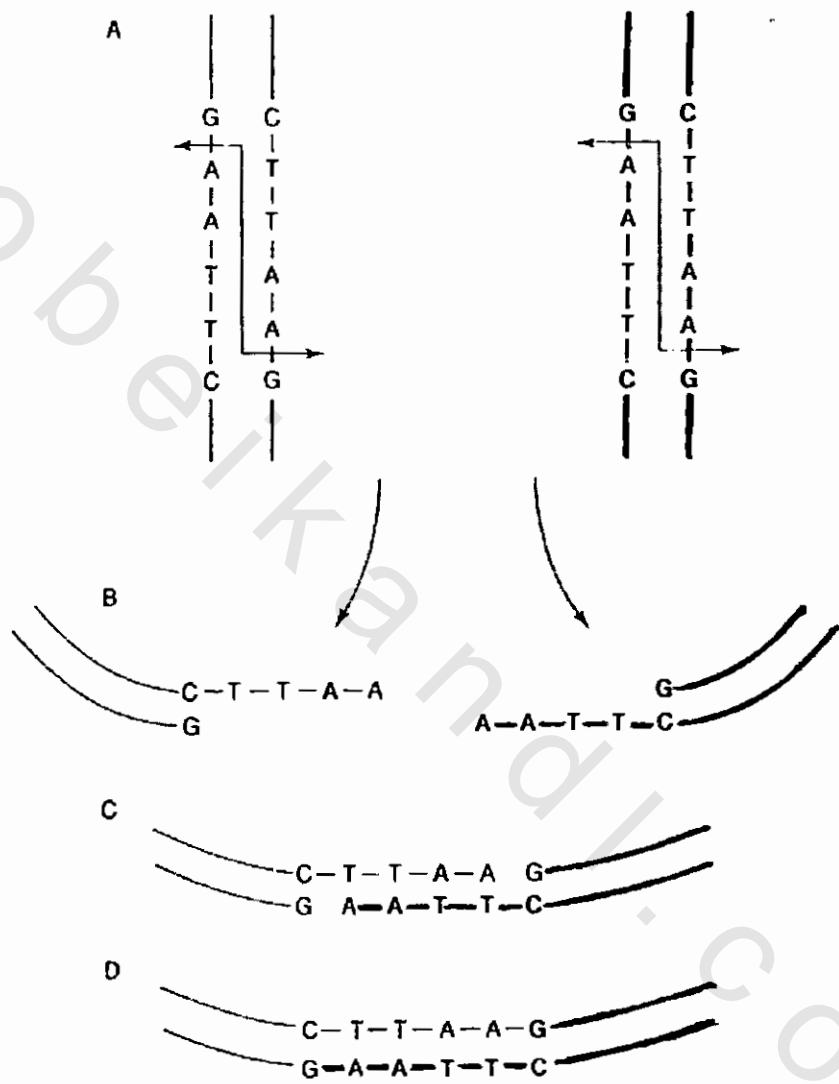
التقنيات الحديثة في التعامل مع المادة الوراثية

على مدى العقود الثلاثة من القرن العشرين تطورت التقنيات المتعلقة بدراسات المادة الوراثية تطويراً كبيراً بما أدى إلى ثورة في المعلومات في مجال الوراثة الجزيئية، وفتح آفاق جديدة في المجالات الزراعية والطبية مثل الحصول على اللقاحات Vaccines والهرمونات Hormones وتشخيص الأمراض الوراثية والأمراض الطفيلية في الإنسان وحيواناته النافعة. وتحتاج المعامل التي تقوم بهذه الدراسات إلى تجهيزات وأجهزة وأدوات عملية خاصة فضلاً على مواد كيميائية وانزيمات على درجة عالية من النقاوة كما أن الجينات ونواقل الجينات Vectors وسلالات البكتيريا المستعملة يتم الحصول عليها من شركات عالمية متخصصة في هذا المجال.

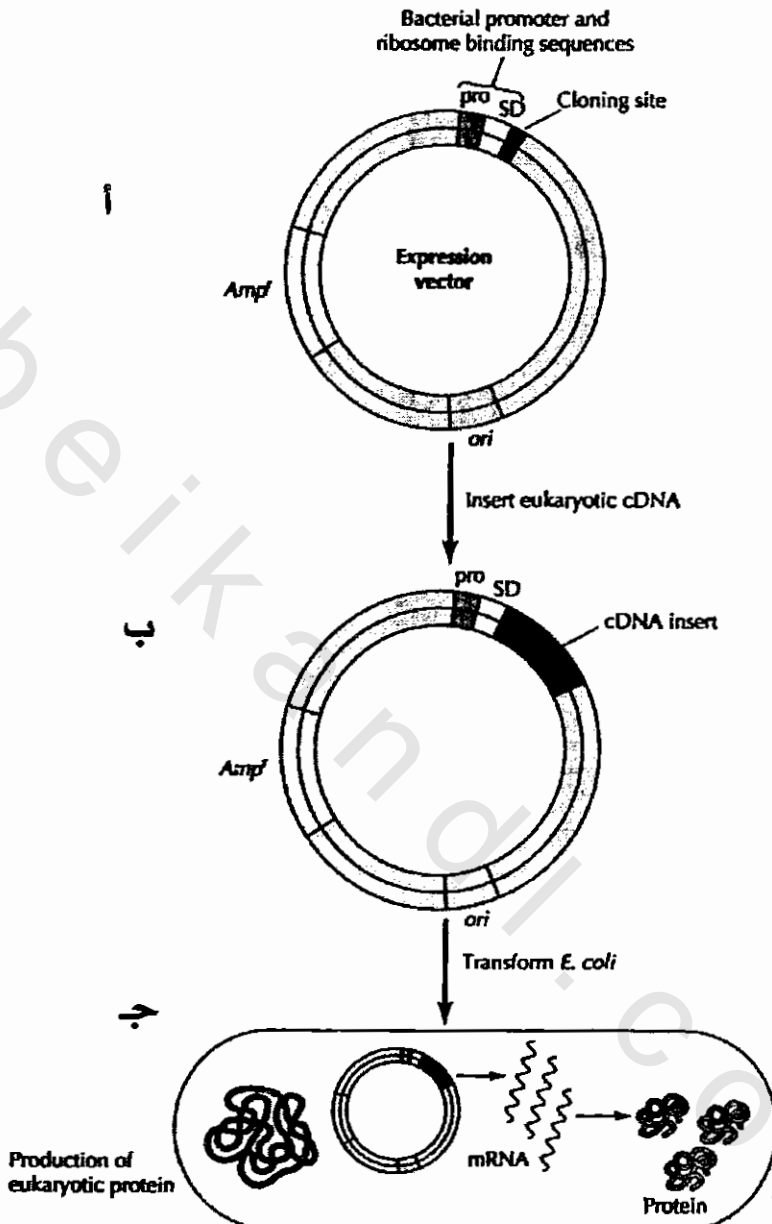
وقد بادرت بمعارضة بعض هذه التقنيات كثير من موقع البحث العلمي في مصر مثل مركز البحوث الزراعية والمركز القومي للبحوث بالدقى ومركز بحوث جامعة الإسكندرية ومعمل ومراكز بحوث البيوتكنولوجيا والبيولوجيا الجزيئية في بعض كليات العلوم والطب والصيدلة والطب البيطري والزراعة بالجامعات المصرية. حيث تم تجهيز هذه المراكز والمعامل باحتياجاتها العملية، كما أرسل عدد من البعثات لهذا الغرض إلى الدول المتقدمة في هذه الدراسات. والحق فإن الرواد من أبناء مصر في هذا المجال يبذلون جهوداً عملاقة من أجل تعلم وتعليم هذه التقنيات الحديثة، إلا أن الأمر يحتاج إلى تجميع الجهود وفق خطة عامة ذات أهداف محددة مرتبطة بطموحاتنا الاقتصادية بعناصرها الصحية والزراعية والصناعية والبيطرية. وقد تم عرض بعض هذه التقنيات في موقع آخر من هذا الكتاب، وفيما يلى نبذة مختصرة عن بعض التقنيات التي لم يشر إليها في هذا المجال.

حمض DNA معاد الاتحاد Recombinant DNA

يقصد بذلك إجراء إلتحام أو ربط اصطناعي لحمض DNA من مصادر مختلفين، ولكي يتم ربط جزيئان من حمض DNA معاً، لابد أن يتم قطع (أو هضم digesting) كل منهما باستخدام إنزيم القسر نفسه حتى تتوافق منطقة قطع أحدهما مع منطقة قطع الجزيء الآخر. ويقصد بالتوافق هنا أن يتواافق ارتباط القواعد النيتروجينية (شكل ٣٨)، ويمكن بهذه الطريقة ربط المادة وراثية لأنواع مختلفة من الكائنات البعيدة عن بعضها من الناحية التصنيفية. ويلزم إنزيم «Ligase» لتحقيق هذا الرابط. وتعرف هذه التقنية بصفة عامة باسم «تقنية القص واللزق» أو تقنية اللحام Welding.



(شكل ٣٨) حمض DNA من مصادرين مختلفين يرجى عمل اتحاد بينهما للحصول على حمض معاد الاتحاد Recombinant DNA . يجري قص الحمضين بإنزيم القسر نفسه (A) ينتج عن ذلك أطراف موروبة لزوائدها التوابعات نفسها (B). ارتباط القواعد المقابلة من المصادر المختلفين (C). وأخيرا يجري الربط النهائي للقطع باستخدام إنزيم ligase (D).



(شكل ٤٠) الحلقة المليأ (أ) تمثل ناقل vector لحمل حمض DNA من مصدر مختلف - وقد يكون هنا الناقل بلازميد. الناقل هنا يحتوى على (الدافع) promoter مما يعني أن اتحاد الجين المنقول مع الناقل (ب) يضمن نسخ الجين المنقول إلى m-RNA ثم ترجمته إلى بروتين إذا ما أدخل الناقل إلى البكتيريا (ج).

ويرجع الفضل في الحصول على حمض DNA معد الاتحاد لأول مرة إلى العالم الأمريكي «بول برج» Paul Berg، وقد حصل «برج» على جائزة نوبل في عام ١٩٨٠ تقديرًا لذلك.

وقد أدت تطبيقات تقنية حمض DNA معد الاتحاد في إتجاهات متعددة إلى نشأة تيار جديد من الدراسات التي عرفت باسم «الهندسة الوراثية Genetic engineering». وقد تمكّن العلماء من خلال ذلك من الحصول على كائنات معدلة جينيا Genetically-modified Creatures فأصبح لدينا بكتيريا معدلة الجينات، ونباتات معدلة الجينات، وحيوانات معدلة الجينات، فاكتسبت هذه الكائنات بذلك خصائص وصفات لم تكن لها، واستطاع الإنسان أن يوظف ذلكصالحه، ويوضح الشكل الملون رقم (٣٩) نقل جين الإنسولين من كروموسوم بشري إلى بلازميد البكتيريا بعد أن تم قص كل منها بإنزيم قصر. وبعد ذلك يتم إدخال هذا البلازميد المعدل إلى البكتيريا بغرض إكثار جين الإنسولين. ويوضح الشكل رقم (٤٠) نموذجا آخر قام فيه البلازميد المعدل بإنتاج m-RNA والمذى ترجمت شفراته - داخل البكتيريا - إلى البروتين المطلوب. وتتجدر الإشارة إلى أن الجين المطلوب نقله لابد أن يوجد في موقع معين في البلازميد حتى تتتوفر له الآلية للعمل.

وقد أنشئت شركات عالمية لاستثمار الهندسة الوراثية وأنفقت بلايين الدولارات في هذا المجال. ومن هذه الشركات :

Dow Chemical, Du Pont, Monsanto, Novartis, Pioneer Hi-Bred, Egr Evo.

ومن التجارب الشهيرة في مجال نقل جين إلى البكتيريا بغرض توطينه فيها لأغراض علمية متعددة ما استخدمت فيه الفيروسات والبلازميدات كنواقل Vectors لهذا الجين حيث يتم ربط الجين المطلوب مع المادة الوراثية للفيروس أو البلازميد. ويمكن تمييز هذه النواقل إلى نواقل استنساخ Cloning Vectors تقوم بمضاعفة الجين Gene replication or gene Cloning ، وطراز آخر يعرف باسم «النواقل المعبرة» Expressive vectors وهذه تكون مجهزة بالآلية الازمة لنسخ Transcription الجين إلى حمض m-RNA وهذا بدوره يتم ترجمته Translation إلى البروتين، وبذلك يكون الجين قد عبر عن نفسه.

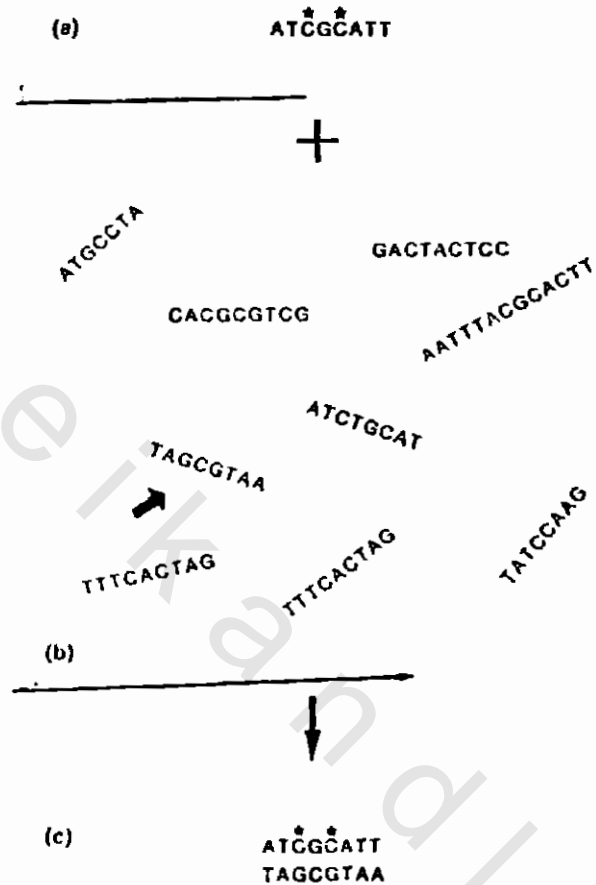
وفي كثير من التجارب يجري إدخال الناقل Vector الحامل للجين المطلوب إلى داخل البكتيريا، وتسمى هذه الخطوة Transformation ويتم ذلك بمعاملة البكتيريا بمحلول كلوريد كالسيوم أو بإخضاعها لتيار كهربائي تحت ظروف خاصة فيما يعرف باسم electroporation ويسمي الجهاز المستعمل electroporator وتوصف البكتيريا المعدة - بهذه العاملات - لدخول الناقل بأنها Competent bacteria (وفي حالة نقل الجين إلى كائن حي من حقيقيات النواة Eukaryotes يطلق لفظ Transfection على إدخال الجين (المنقول) وإكثار البكتيريا يتم إكثار

الجين أى نسخه Cloning. والبلازميدات عبارة عن حلقات صغيرة من حمض DNA توجد في سينتوبلازم بعض طرز البكتيريا بالإضافة إلى الجزء الأساسي من حمض DNA ، وهو الجزء الأكبر حجما. وقد يحتوى البلازميد جينات تحمى البكتيريا من بعض السموم فى البيئة مثل إفرازات بعض الفطريات وقد قام العالم ستانلى كوهين Stanley Cohen بإعداد البلازميد PSC101 بحيث يكون مقاوماً للمضاد الحيوى «تراسيكلين» Tetracyclin ، وقام العالمان بوليفارو Rodriguez Bolivar & Rodriguez بإعداد البلازميد PBR322 بحيث يكون مقاوماً للمضاد الحيوى «أمبسلين» Ampecillin . وتفيد هذه الخاصية فى التحقق من وجود البلازميد – والجين المنقول – إلى داخل البكتيريا، حيث أنه عند تعريض البكتيريا إلى المضاد الحيوى فلن يعيش منها ويتكاثر سوى الأفراد التي دخل إليها البلازميد. ويطلق على التمييز بين البكتيريا التي نقل إليها الجين وتلك التي لم يدخل الجين إليها اسم «الفرز» Screening.

وهناك نواقل Vectors أخرى تستخدم في حمل الجين ونقله غير البلازميدات، كما أن هناك كائنات أخرى غير البكتيريا – مثل الفطريات – استخدمت في استنساخ الجين وترجمته. وقد استطاع العلماء تخليق كروموسوم خميرة إصطناعي Yeast Artificial Chromosome(YAC) بفرض استخدامه كنافل Vector للجين المراد إكثاره (نسخه Cloning) داخل الخميرة ويستطيع هذا الكروموسوم حمل جين كبير الحجم يصل إلى ألف كيلوبيز (مليون من أزواج القواعد). ويكون هذا الكروموسوم من القطع الطرفية Telomeres للكروموسوم والسترومير Centromere وكذلك التتابعات الضرورية لتضاعفه.

مجسات حمض DNA (DNA Probes)

هي قطع من شريط واحد من حمض DNA ، يتكون كل منها من تتابع معين من النيوكليوتيدات تحمل النظير المشع (^{32}P)، وتجهز هذه المجسات للارتباط (أو للتحجيم hybridize) مع شريط حمض DNA ذو تتابعات نيوكلويوتيدات متممة Complementary Sequence يستهدف التتحقق من وجوده. ويوضح شكل (٤١) عند أعلى شريط المحسس محتواه النظير المشع الذي يرمز له بالنجوم. ويوضح الشكل أيضاً قطع من شريط حمض DNA التي يطلب البحث عند أحدها. وفي أسفل الشكل نجد المحسس قد تهجن مع قطعة معينة – دون بقية القطع – وهي القطعة التي تحتوى على تتابع نيوكلويوتيدات متممة لتلك التي يحملها المحسس. ويتم التعرف على القطعة المطلوبة والمحسس المرتبط بها عن طريق تقنية خاصة يتم بها الكشف عن المواد المشعة تعرف باسم «التشعيع الذاتي» Autoradiography. وغنى عن البيان أنه كلما كان المحسس يحتوى على عدد أكبر من التتابعات كلما كانت قدرته أكبر على الارتباط (فقط) بالشريط المطلوب.

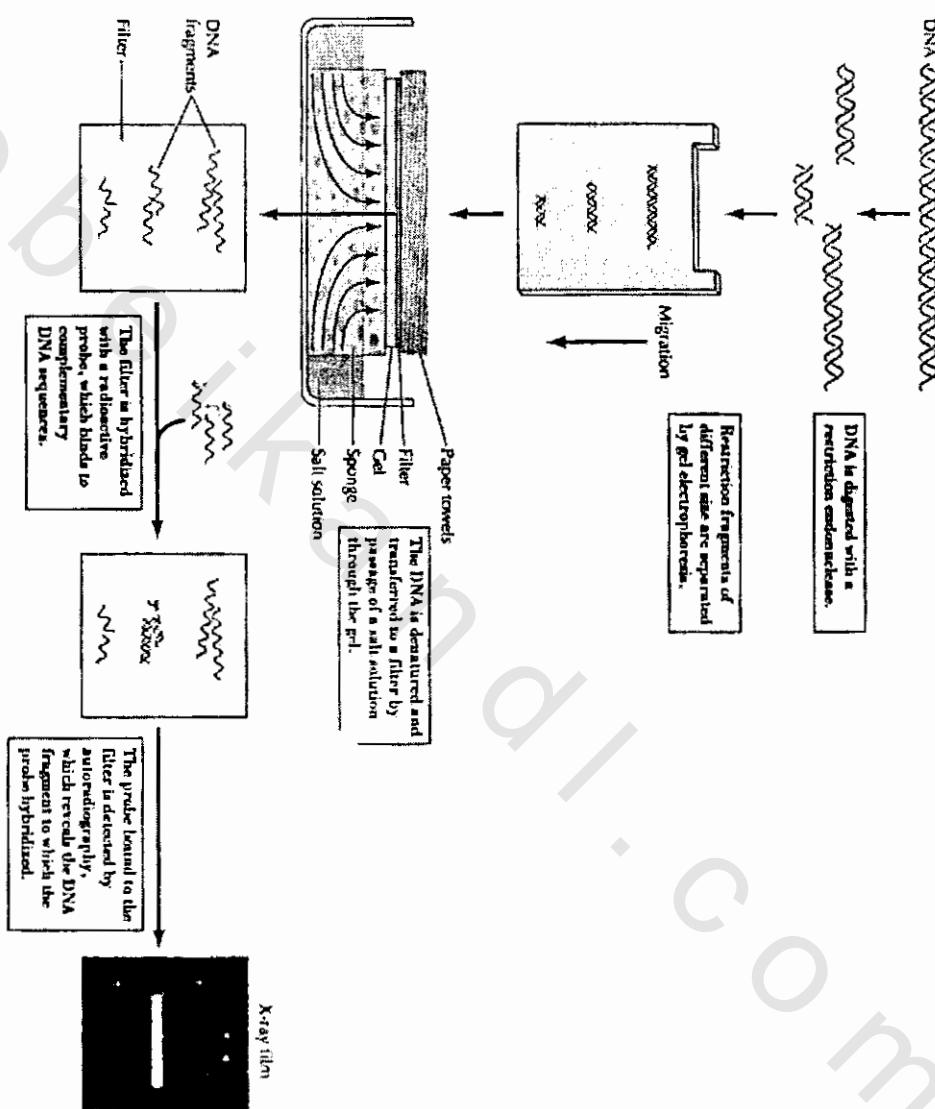


(شكل ٤١) استخدام محسس DNA probe في التعرف على تتابع معين من حمض DNA. المحسس يرى في الجزء (a) من الرسم. السهم في الجزء (b) يشير إلى قطعة DNA التي تتكامل مع المحسس. الجزء (c) يوضح اتحاد المحسس مع قطعة DNA المطلوبة . النجوم في الرسم ترمز إلى أن المحسس مشع.

وتعرف ثلاثة طرز من محسسات حمض DNA :

(١) حمض DNA المتمم : Complementary DNA (cDNA)

وهي تحضر من حمض m-DNA باستخدام إنزيم النسخ العكسي Reverse Transcriptase ولأنها تتكون أمام شريط m-RNA فإنها تتكون من تتابعات حمض DNA الموجودة في المناطق المعروفة باسم إكسونات exons فقط، ويتراوح طول المحسس من بضعة مئات إلى عدة آلاف من النيوكليوتيدات.



(شكل ٤٢) طريقة سازرن (ارجع إلى المتن)

(ب) مسحات جينومية Genomic Probes

وهي قطع من حمض DNA تحوى إكسونات exons أو إنtronات introns وقد لا تحتوى جينات . ويتراوح طول الممسحة من بضعة مئات إلى عدة آلاف من النيوكليوتيدات.

(ج) مسحات قليلة النيوكليوتيدات Oligonucleotide Probes

وهي تتكون من عدد يتراوح بين ٢٠ - ٣٠ نيكليوتيد . ومن الجدير بالذكر أن هناك مسحات تحضر من حمض m-RNA.

طريقة سزرن للتقاط حمض DNA (Southern Blotting)

تهدف هذه الطريقة إلى التعرف على جزء معين من حمض DNA يحمل تتابعات معينة في تحضير دائم . وقد ابتكر هذه الطريقة الباحث إدوارد سزرن Edward Southern من قسم علم الحيوان في جامعة إدنبرة في سكتلند ونشرها في مجلة J. Mol. Biol. عام ١٩٧٥ . وفيما يلى خطوات عمل هذه الطريقة : (شكل ٤٢)

- يجرى هضم المادة الوراثية بواسطة إنزيم قصر Restriction enzyme وبذلك يتم تكسيرها إلى قطع صغيرة منها القطعة المطلوب تحديدها.
- يجرى فصل كهربائي جيلاتيني gel electrophoresis ل بهذه القطع فتكون شرائط على لوح الجيلاتين gel يحتل كل منها موقعه حسب طوله.
- تؤخذ صورة للوح الجيلاتين وعليه شرائط حمض DNA .
- يغمر لوح الجيلاتين في محلول قلوى (أيدروكسيد صوديوم) ويعمل ذلك على فصل الشريطان (المكونان لقطع حمض DNA بعضهما عن بعض ، ويعرف ذلك باسم Denaturation ، حيث تصبح المادة الوراثية على شكل شرائط Strands).
- يتم التقاط شرائط حمض DNA أي نقلها من لوح الجيلاتين إلى لوح من نيترات السليولوز Cellulose nitrate filter فيما يعرف باسم «التقاط سزرن» Southern blotting ، وفي هذه الطريقة تغمس أطراف ورقة ترشيح ماص في صانبه تحتوى على سائل معين ، ثم يوضع فوقه لوح الجيلاتين الذي تقع عليه شرائط حمض DNA ، ويوضع لوح نيترات السليولوز فوق لوح الجيلاتين . ثم يوضع فوق لوح السليولوز رزمة من ورق الترشيح الماص يعلوها ثقلا زنته حوالي كيلوجرام واحد ، فتنتقل بذلك شرائط حمض DNA إلى لوح نيترات السليولوز تحت تأثير الحركة الصاعدة للمحلول من خلال ورق الترشيح.
- تعامل شرائط حمض DNA على لوح نيترات السليولوز بمسحة probe من شريط DNA الموسوم بالفوسفور المشع والذي يحمل التتابعات المكملة لأحد شريطي جزيء DNA المراد

البحث عنه وبذلك يتم تهجينه hybridization أي إتحاده معه إن وجد. يغسل لوح السليولوز لإزالة المجرسات غير المرتبطة. يستطيع الباحث مشاهدة موقع الجزيء المهجن وذلك باستخدام الضوء فوق البنفسجي. كما يمكن تصويره بفيلم أشعة إكس. وفي النهاية تجري معاشرة موقع هذا الجزيء مع شرائط DNA التي سبق التقاط صورة لها وهي على لوح الجيلاتين.

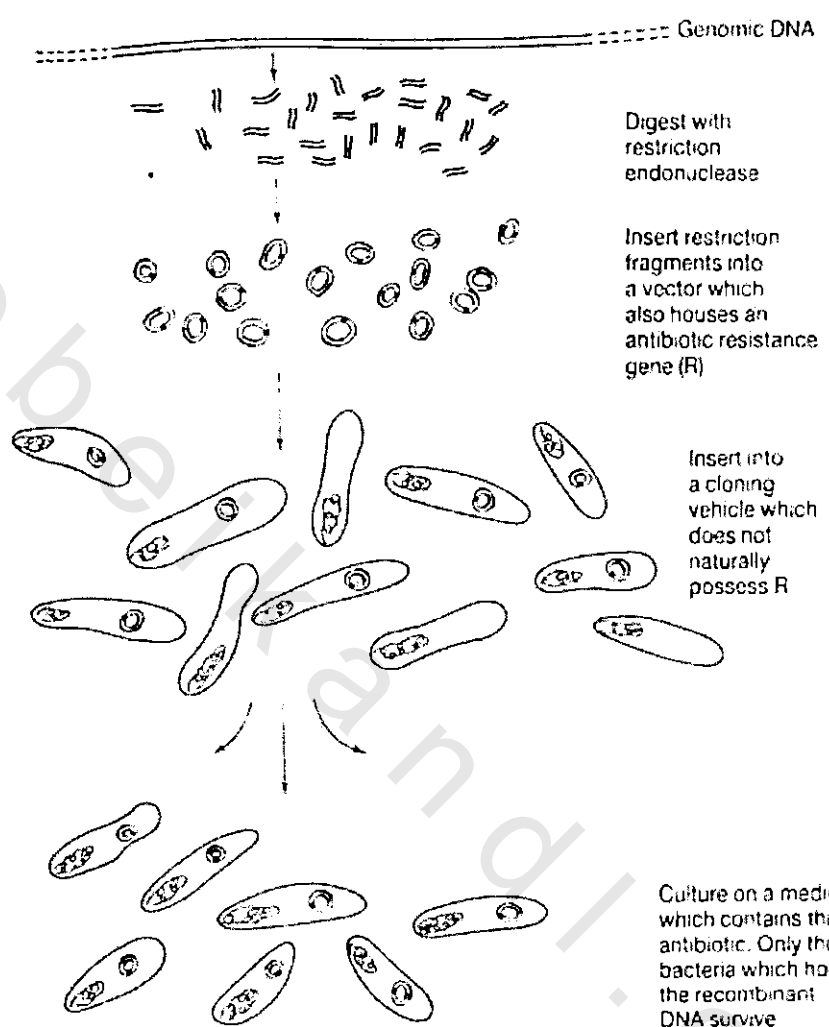
ولعل القارئ يلاحظ أن اسم العالم الذي ابتكر هذه الطريقة Southern يعني «الجنوبى». ومن الطريف أن تسمية بعض التقنيات الأخرى إرتبطت باسم هذه التقنية، فهناك تقنية سميت «اللتقط الشمالي» Northern blotting وهي خاصة بحمض RNA، كما أن هناك تقنية تعرف باسم «اللتقط الغربى» Western blotting وهي خاصة بالبروتينات. وتتجدر الإشارة إلى أن إسم هاتين التقنيتين هما تعابران رمزيان شاعا في المعامل Laboratory Jargon ، وليس هنا ضرورة لشرح تفصيات هاتين التقنيتين .

بناء خريطة جينات عن طريقة تقنية بندقية الرش

Shotgun Construction of a genomic gene library

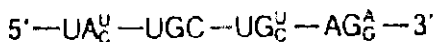
يمكن بهذه الطريقة تحديد أي جين من جينات الجينوم المحملة على البكتيريا - فيما يسمى مكتبة الجينوم genomic DNA library - وذلك بمعلومة البروتين الذي ينتجه هذا الجين. وتفصيل الأمر كما يلى : (شكل ٤٣) .

- يتم تكسير الجينوم بعدد من إنزيمات القسر إلى عشرات الآلاف من القطع Fragments يشمل كل منها جين أو أكثر أو جزء من جين أو إنترون أو جزء من إنترون. (شكل ٤٣ أ).
- يتم تحويل الأجزاء المقطعة من الجينوم على المادة الوراثية لأعداد ضخمة من البكتيريا، ويشبه هذا الأمر - مجازا - وكأننا أطلقنا على مزرعة البكتيريا طلقة من بندقية رش مملوئة بقطع من المادة الوراثية، وبذلك ينتج لدينا ما يسمى «مكتبة الجينوم» Genomic gene library.
- يستهدف بعد ذلك البحث عن الجين في هذه المكتبة، وهو عمل شاق يشبه البحث عن إبرة في كومة من القش needle - in - the - haystack ، أو كالبحث عن معلومة معينة في كومة من الكتب يختلط فيها الحابل بالنابل a higgledy - piggledy heap of books. ويمكن التحايل لتحديد الجين المطلوب بمعلومة تتبع الأحماض الأمينية في البروتين الذي ينتجه هذا الجين، وذلك باستكمال الخطوات كما يلى :



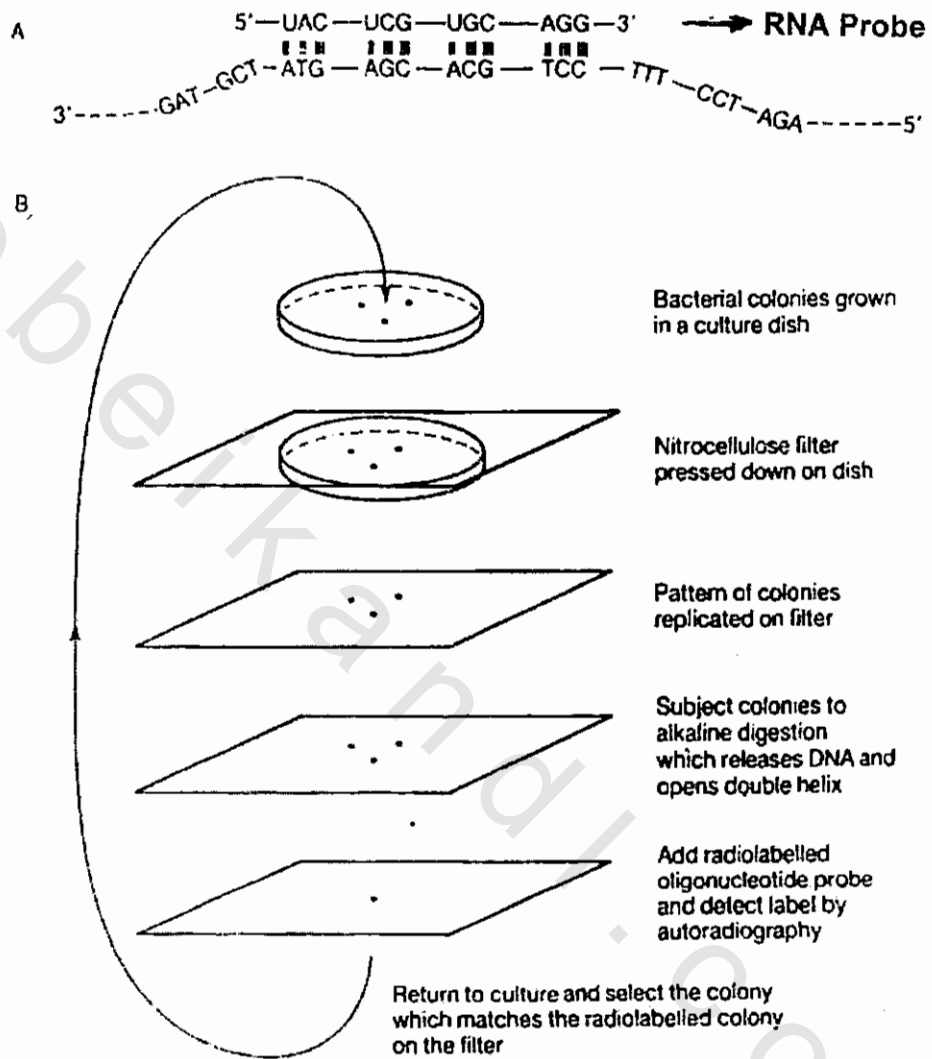
(شكل ٤٢)

تعهيل الجينوم على البكتيريا باستخدام تقنية بندقية الرش



(شكل ٤٢ ب) تخليق محس RNA Probe عن طريق الاستعانة بتتابع الأحماض الأمينية في سلسلة عديد البروتين

mRNA coding sequence incorporating a radioisotope label



شكل (٤٣ →)

استخدام محس RNA probe في البحث عن الجين في مستعمرات البكتيريا التي تحمل الجينوم

محمد الطارق السلوبي

في مطلع القرن الحارى والعشرين

الدكتور منير على الجندوى

أستاذ بكلية العلوم جامعة عين شمس

الجزء الأول



دار المعرف

تقنية «تعدد أطوال قطع القصر»

Restriction Fragment length polymorphism (RFLP)

تعرف هذه التقنية اختصاراً بكلمة «رفلب»، وهي تعتمد على وجود اختلاف بين الأفراد من حيث الواقع التي تعمل عندها إنزيمات القصر في المادة الوراثية مما يتربّط عليه اختلاف أطوال قطع حمض DNA الناتجة عن المعاملة الإنزيمية. وينشأ اختلاف موقع القطع التي يعمل عندها الإنزيم في الأفراد نتيجة حدوث طفرات في طرز النيوكليوتيدات في موقع معينة. بعد ذلك يجري فصل لقطع DNA باستخدام الفصل الكهربائي على ألواح الجيلاتين gel electrophoresis ثم يتم التقاط شرائط حمض DNA من لوح الجيلاتين إلى لوح nitrocellulose filter وهي التقنية المعروفة باسم «التقاط سرزن Southern blotting» ثم يعامل لوح النيتروسليلولوز بواسطة محس probe يناسب المنسق من الجينوم التي تختلف عندها موقع القطع بإنزيم القصر A probe derived from the polymorphic region hybridization وستترتب على ذلك تهجن المحس مع أطوال مختلفة من قطع DNA في العينات المختلفة، ويظهر ذلك في صور لوح النيتروسليلولوز التي تلتقط بأفلام أشعة (X)، وبالطبع يستدل على اختلاف أطوال قطع DNA عن طريق إختلاف موقع الشرائط.

ويوضح (شكل ملون رقم ٤٤) قطعتين متناظرتين من حمض DNA كلاً منها من فرد مختلف وطول كل منها (٩) كيلوبيز (الكيلو بيز من أزواج النيوكليوتيدات)، حيث يقوم إنزيم القصر BamH1 بقطع الجزيء رقم (١) عند ثلاثة مواقع في التتابع GGATCC، فينتج لدينا قطعتين الأولى طولها (٤) كيلوبيز، والثانية طولها (٥) كيلوبيز. أما الجزيء رقم (٢) فقد حدثت به طفرة في الموقع الأوسط غيرت التتابع عنده إلى GGGTCC مما جعل إنزيم القutting لا يعمل عند هذا الموقع، وبالتالي سينتج عندها قطعة واحدة طولها ٩ كيلوبيز.

وعند استخدام المحس على لوح النيتروسليلولوز فإنه في الجزيء رقم (١) سيرتبط مع قطعة من جزيء DNA طولها ٤ كيلوبيز ولكنه في الجزيء رقم (٢) سيرتبط مع قطعة من جزيء DNA طولها ٩ كيلوبيز. وبالطبع فإن كل قطعة سيكون لها موقعاً مختلفاً على لوح النيتروسليلولوز، وبهذا تستخدم هذه التقنية في التمييز بين الفردين. وتجرى هذه التقنية عادة باستخدام عدد من إنزيمات القصر لتزداد فعاليتها.

وقد تنوّع تطبيق هذه التقنية تنوعاً كبيراً، وعلى سبيل المثال نشر في عدد يونيو ١٩٨٠ من مجلة Proc. National Acad Sci بحثاً أجراه W. Brown من جامعة كاليفورنيا عن تطبيق هذه

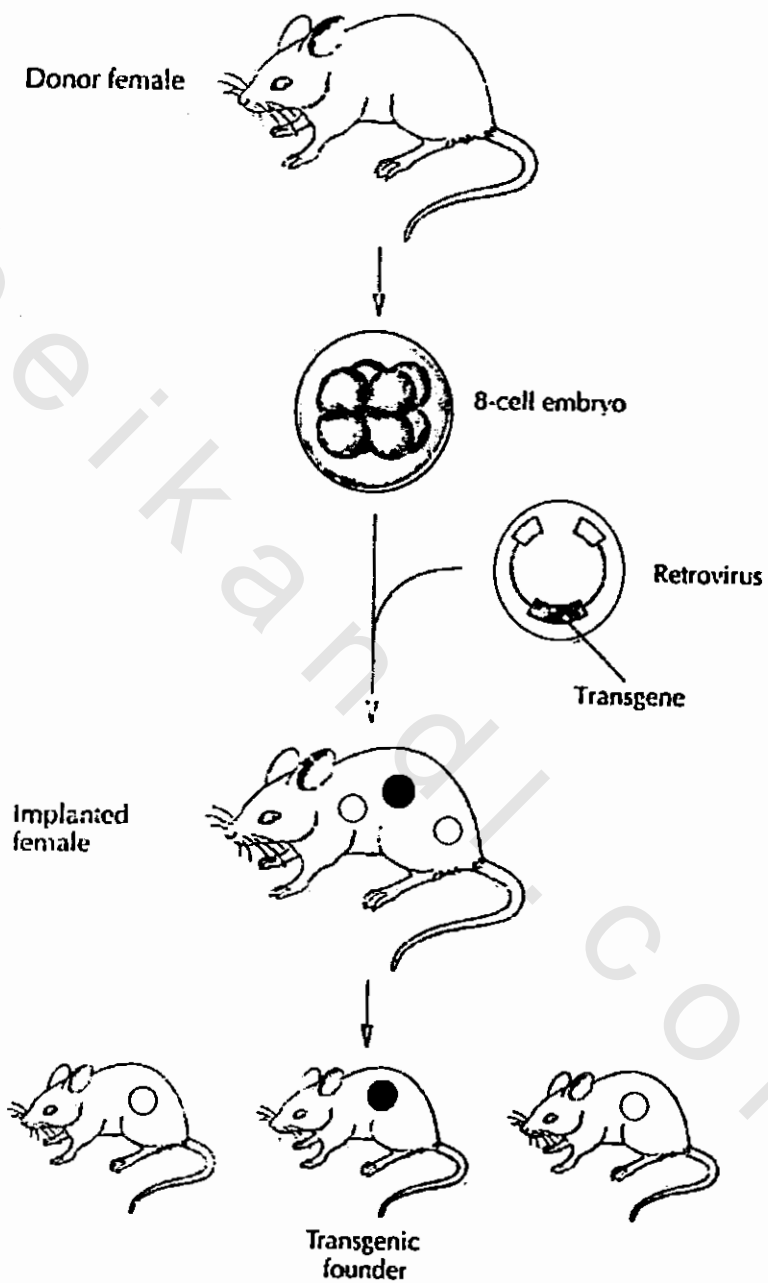
التقنية على حمض DNA مستخرج من ميتوكوندريا أفراد من مناطق جغرافية مختلفة وأعراق متباعدة. وفي عدد فبراير ١٩٨٤ من المجلة نفسها نشر بحثاً أجراه سبعة علماء من الولايات المتحدة للتمييز بين الأنواع والسلالات المختلفة لدودة مرض البليهارسيا من جنس *Schistosoma*. وفي عدد رقم (٩٦) لعام ١٩٨٨ من مجلة *Parasitology* نشر ستة من الباحثين من أمريكا دراسة عن استخدام هذه التقنية للتمييز بين الديدان الاسطوانية المسببة للأمراض. وفي العدد رقم (٥٧) لعام ١٩٩٣ من مجلة *Molecular and Biochemical Parasitology* نشر باحثان من استراليا دراسة عن تطبيق هذه التقنية للتمييز بين أنواع وسلالات الدودة المفلطحة من جنس *Echinococcus*. وفي العدد (٦٨) لعام ١٩٩٤ من مجلة *J. Helminthology* نشر أربعة باحثين من الريويال هولواي كولدج والامبريل كولدج في إنجلترا منهم «جون لويس John Lewis» عن تطبيق هذه التقنية للتمييز بين السلالات المعملية والسلالات البرية للدودة الاسطوانية من نوع *Heligmosomoides polygyrus*. وفي العدد (٨٧) لعام ١٩٩٦ من مجلة *Euphytica* نشر باحثان من إيرلندا دراسة عن تطبيق هذه التقنية على حمض DNA من ميتوكوندريا خلايا نبات الفول *Vicia faba*.

تقنيّة تعديل جينات الحيوانات Transgenic Methodology in Animals

يعتبر نقل الجينات إلى الحيوانات لكتسب صفات جديدة - تحكمها الجينات المنقولة - حلمًا أو عملاً من أعمال الخيال الذي أصبح حقيقة واقعة بفضل عقول العلماء. وقد اتبع العلماء الطرق الثلاث الآتية :

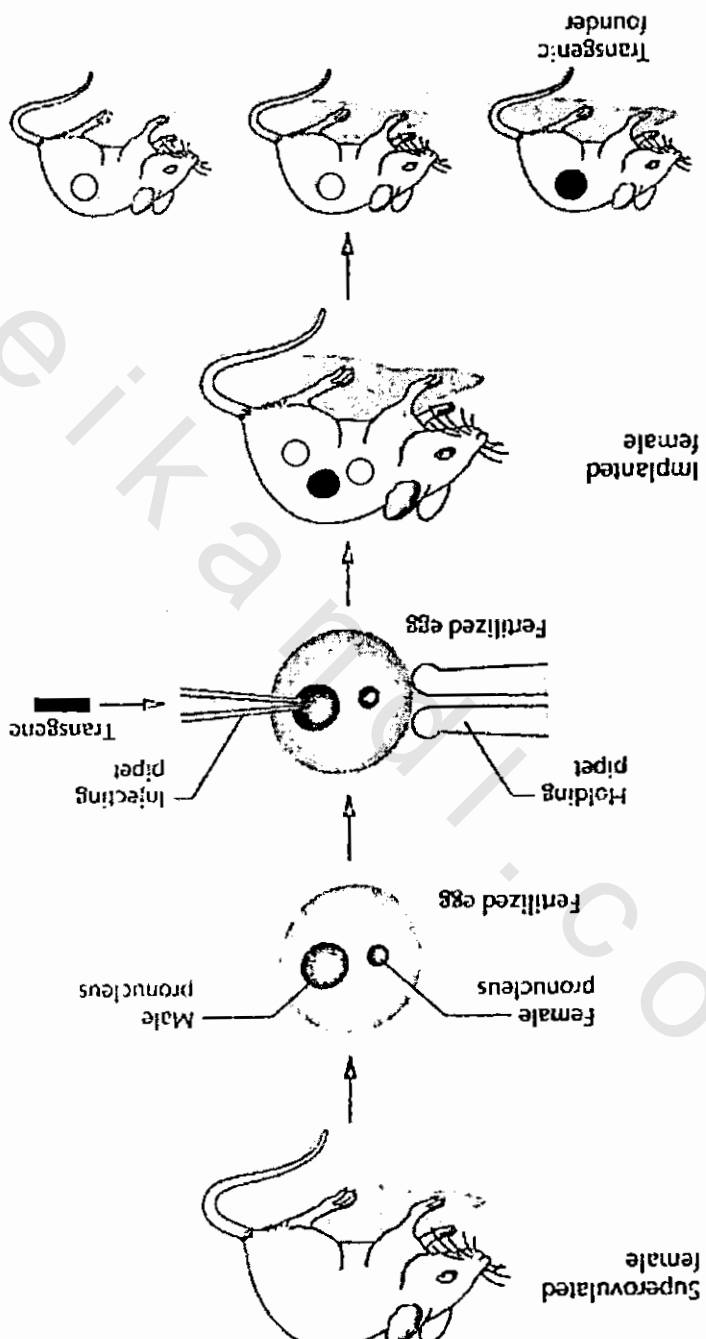
أولاً : طريقة نقل الصفة باستخدام حامل فيروسي Retroviral Vector

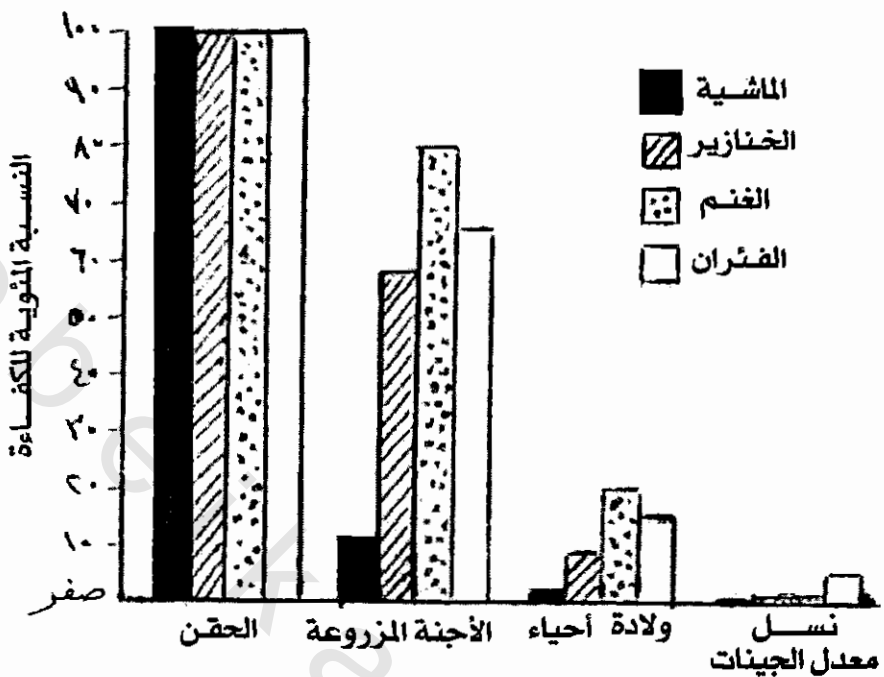
وفيها يدخل الجين محمولاً على الفيروس إلى الجنين المبكر للفار في طور الثمان خلايا ثم يزرع الجنين في جدار رحم أنثى فأر تعرف باسم *Foster mother* (شكل ٤٥). ويمكن الكشف عن الجين في الخلايا الجسمية للمواليد بقطع قطعة من طرف الذيل والبحث فيها عن الجين المنقول وذلك بتقنية التقاط سرزن *Southern blotting* أو تقنية PCR. كما أن الأمر يتطلب تزويد الأفراد الناتجة لتحديد الحيوانات التي تحمل خلاياها التناسلية الجين المنقول ذلك أن الجين قد يكون اقتصر وجوده - على مدى مراحل التكوير الجنيني - على الخلايا الجسمية دون الخلايا التناسلية. ولكن لهذه التقنية بعض السلبيات منها أن الفيروس لا يستطيع أن يحمل جيناً يزيد حجمه على ٨ كيلوبيبز، كما يعترض البعض على تطبيق هذه التقنية على الحيوانات التي تستخدم كغذاء تخوفاً مما قد يحمله الفيروس المستخدم في التقنية من أخطار.



(شكل ٤٥) الحصول على حيوان معدل الجينات عن طريق نقل الجين باستخدام فيروس

گردها را از میان دو گروه مذکور در تجربه (۱) و (۲) برداشت کردند.





تعديل الجينات: نسب كفاءة تقنية حقن DNA

ثانياً : طريقة حقن الحمض النووي DNA microinjection Method

تتلخص هذه الطريقة في حقن ببويضة أنثى الفأر على زيادة التبويض Superovulation وذلك عن طريق الحقن بمصل أنثى مهره Pregnant mare's serum، وبعد ٢٤ ساعة يعاد الحقن بهرمون منشط المناسل الشيمى البشري Human chorionic gonadotrophin مما يدفع المبايض إلى إنتاج حوالي (٣٥) ببويضة بدلاً من (١٠-٥) ببويضات في الحالة العادبة ثم يجري تزاوج لهذه الأنثى ثم تذبح لتوخذ الببويضات المخصبة من قنوات البيض. تفحص الببويضات بمجهز تشريح حيث ترى في البويضة المخصبة نواة الخلية الأنثوية Female pronucleus، ونواة الخلية الذكرية male pronucleus (شكل ٤٦) يجري حقن الجين في نواة الخلية الذكرية - وهي الأكبر حجماً. تعاد الببويضات إلى رحم فارأة يطلق عليها اسم Foster mother تم تهيئتها رحمة لاستقبال الأجنحة، وذلك يجعلها تتزاوج مسبقاً مع ذكر مع مراعاة أن يكون هذا الذكر لا ينتج حيوانات منوية male sterilized حتى لا يخصب الببويضات. يتم الحصول على المواليد بعد حوالي ٣ أسابيع من وضع الببويضات Egg inoculation ثم يجري تحديد الأفراد التي أصبحت معدلة جينيا Transgenic بالأسلوب نفسه الذي ذكر في الطريقة الأولى. ومن سلبيات هذه الطريقة موت الكثير من الببويضات المخصبة نتيجة الحقن، وأن الجين يرتبط عشوائياً بالجينوم، كما أن كل الخطوات اللاحقة تعانى نسبة عالية من الفشل (الرسم البياني).

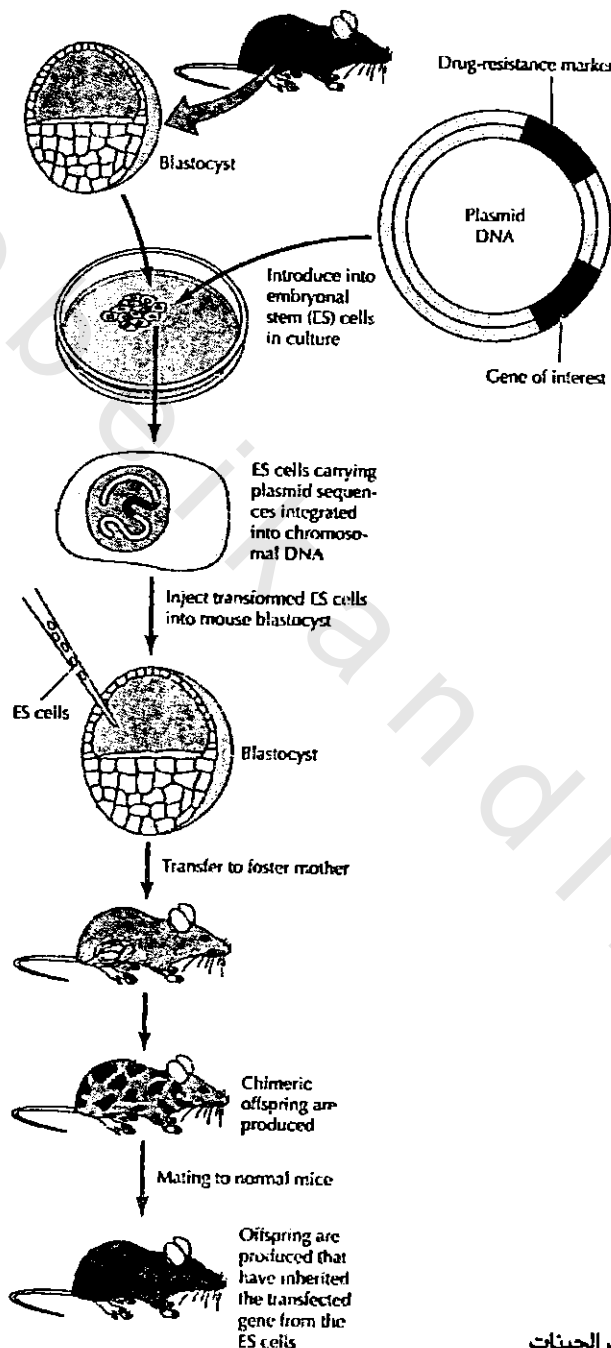
ثالثاً : طريقة خلايا الأساس الجنينية الهندسة وراثياً

Engineered Embryonic Stem Cell method

خلايا الأساس الجنينية في الثدييات هي الخلايا المكونة لكتلة الخلايا الداخلية Inner Cell mass في الطور الجنيني المعنى «كيس البلاستيك أو البلاستوست Blastocyst». وقد وجد أن هذه الخلايا إذا زرعت في أطباق زجاجية فإنها تحفظ بقدرتها على التمييز Differentiation لتعطى كافة طرز خلايا الجسم، ولهذا توصف هذه الخلايا بأنها متعددة القدرة Pluripotent embryonic stem cells . وقد نجحت هذه الطريقة مع الفئران mice ، ومن المأمول أن تطبق على الحيوانات ذات الأهمية الاقتصادية.

وتبدأ هذه الطريقة بأخذ بضعة خلايا من كتلة الخلايا الداخلية للبلاستوست (شكل ٤٧) - وتوصف بأنها «بلاستوست معطيه» Donor blastocyst - وتعامل بالجين المطلوب إدخاله - وهي الخطوة التي تعرف باسم Transfection ، وفي هذه الطريقة تجري تقنية معينة لإختبار الخلايا التي تم فيها ربط الجين في الواقع المحددة من الجينوم مما يعطيها ميزة على الطريقتين السابقتين. ثم يجرى إثمار في الأطباق للخلايا التي دخل الجين فيها في الموقع السليم ليجري حقنها في بلاستوست مستقبله Recipient Blastocyst ثم تزرع هذه في أرحام إناث معدة للحمل Pseudopregnant foster mothers لينتاج لدينا صغار تحمل التعديل الجيني. ويتم بعد ذلك عمليات تزاوج للحصول على نسل يحمل التعديل الجيني في خلاياه التناسلية بصورة ندية.

وفي ختام حديثنا عن التقنيات، تجدر الإشارة إلى أن هناك العشرات من التقنيات الأخرى الحديثة في مجال البيولوجيا الجزيئية والتي تطبقها المعامل في مختلف الدول المهتمة بهذا المجال.. وتسهم هذه التقنيات كل يوم في جنى كثير من الثمار في المجالات الطبية والزراعية والصناعية كما تسهم في تعظيم إدراكنا لحقيقة المادة الوراثية.



(شكل ٧) الحصول على حيوان معدل الجينات عن طريق تتعديل جينات خلايا الأساس

العالم الأمريكي «فنتر» يبحث عن الجينات اللازمة لوجود حياة

نشرت مجلة نيوزويك الأمريكية في عددها الصادر في ٢٢ فبراير ١٩٩٩ موضوعاً مثيراً ببناء معهد أبحاث الجينوم بالولايات المتحدة (TIGR) The Institute of Genomic Research وترأس فريق البحث «كلاير فراسر Claire Fraser» رئيسة المعهد الذي أسسه كريج فنتر Craig Venter صاحب مشروع الجينوم البشري. لقد جعلت فراسر وفريقها البحثي البكتيريا عديمة الجدار المسماه *Mycoplasma genitalium* - التي لها ٤٧٠ جين - مادة لهذه الدراسة - حيث قاموا بتعديل ١٧٠ جيناً فيها - جيناً واحداً في كل مرة - ورغم ذلك استطاعت هذه البكتيريا أن تعيش في كل مرة - ويهدف العلماء من ذلك إلى تحديد ماهية أقل عدد من الجينات يلزم لوجود كائن حي. وقد سبقت الإشارة إلى هذه التجارب في الفصل الأول من هذا الكتاب. ولخطورة هذا التوجه في أبحاث الجينات على مستقبل البشرية لجأ المعهد إلى آرثر كابلان Arthur Caplan عالم الأخلاقيات في مجال البيولوجيا بجامعة بنسلفانيا - الذي قام بدوره بتشكيل فريق بحثي من ٢٠ من خبراء اللاهوت والفلسفة والقانون والأخلاقيات لدراسة تداعيات تجارب كلاير فراسر والتي تقف خلفها فكرة أن سر الحياة يمكن في توليفة معينة من الجينات.

ويقيني أن الحياة ليست مجرد جزيئات مادية تننظم وفق نسق معين، كما أن الروح بالقطع ليست كذلك. ومن المؤكد أن هذا المنحى من التفكير المادي الحالص بعيد عن الفطرة السليمة.

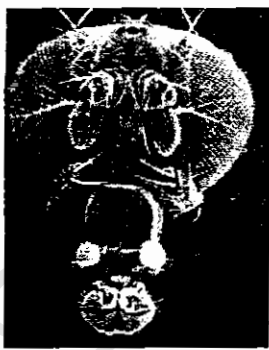
المادة الوراثية تحكم الكائنات الحية

أدت تجارب العلماء على المادة الوراثية على مدى العقود الثلاثة الأخيرة من القرن العشرين إلى إدراك مدى تعاظم دورها في تحديد الصفات التركيبية والوظيفية للكائنات الحية بما فيها الإنسان. ونذكر هنا أمثلة توضح كيف تحكم المادة الوراثية الكائنات الحية.

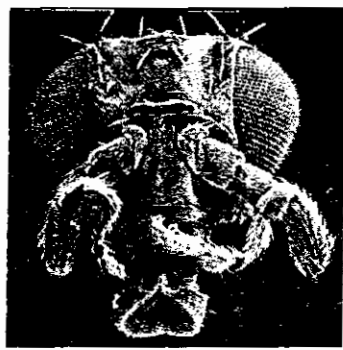
لقد أثارت حركة الخلايا في المراحل المبكرة للتكوين الجنيني وفق نظام خاص فضول العلماء، ذلك أن الخلايا توجه نفسها لتكوين طبقات جنينية محددة تنشأ عنها فيما بعد أنسجة وأعضاء الجنين. فعلى سبيل المثال، ما الذي يوجه الخلايا لكل تنتظم بطريقة خاصة لينتاج عن ذلك التركيب الجنيني المعروف باسم (بلاستيولا) Blastula ؟ وما الذي يوجه خلايا البلاستيولا لتحرّك وفق برنامج خاص لتكون الطور الجنيني المعروف باسم (جاسترولا Gastrula) ؟

لقد أدرك العلماء مؤخرًا أن ذلك كله يخضع للجينيات ! ومن أحدث الدراسات التي صدرت في هذا الصدد بحثين نشرا في عدد ٤ مايو ٢٠٠٠ من مجلة Nature كان أولهما عن سمك الحمار المخطط Zerba fish وقام به تسعه من علماء المملكة المتحدة وألمانيا، وكان الثاني عن أحد أنجذاب البرمائيات المعروف باسم *Xenopus* وقام به ستة علماء من أمريكا. وقد وجد العلماء أن الخلل في هذه الجينات يؤدي إلى حدوث اضطرابات في عمليات التكوين الجنيني وإنتاج مسوخ مشوهة.

وقد لقيت الاختلافات بين الطرفين الأماميين forelimbs والطرفين الخلفيين hindlimbs في الحجم والشكل اهتمام العلماء من ناحية ماهية الجينات التي تؤثر في التكوين الجنيني لهذه الأطراف. وقد استطاع العلماء - في دراسات نشرت على مدى عامي ١٩٩٦ ، ١٩٩٧ - كشف حقيقة أن الطرفين الأماميين أو الأجنحة ينظمان عمليات تكوينها الجنيني الجين Tbx 5، أما الطرفان الخلفيان فينظمان عمليات تكوينها الجنيني الجينان (Tbx 4 ، Pitx 1). وفي فبراير ١٩٩٩ نشر بحث في مجلة Genes and Development أجرى في الولايات المتحدة الأمريكية على الفئران أوضح أن تعديل جيناتها لتتصحب ناقصة في الجين Pitx-1 أدى إلى أن أصبحت أطرافها الخلفية قصيرة ونحيلة العظام لتشبه بذلك الأطراف الأمامية. وفي دراسة أجراها باحثان من مدرسة الطب في هارفارد ونشر في مارس ١٩٩٩ تم تنشيط الجين Pit x-1 - المسؤول عن الطرف الخلفي - في أجذحة الكتكوت (الطرف الأمامي). وأسفر ذلك عما تضخيم الجناح ليصبح أشبه بالطرف الخلفي. ويتبين مما سبق مثلاً لأهمية الدور الذي تلعبه المادة الوراثية في تحديد مسار التكوين الجنيني.



(a)



(b)



(c)

(شكل ٤٨) تديل جينات حشرة الدروسوفلا

(a) رأس الحشرة العادي

(b) ظهور أرجل في موقع قرون الاستشعار بعد تعديل الجينات

(c) ظهور جناحان في موقع دبوسا التوازن بعد تعديل الجينات

وفي السبعينيات قام الألماني نوسلين فولهارد C. Nusslein Volhard والأمريكي إيريك فيشوس Eric F. Wieschaus في التجارب على الآلاف من أجنة ذبابة الفاكهة بقصد إحداث طفرات Mutations في مادتها الوراثية DNA وحصلوا بذلك على أجنه غير طبيعية التكوين تحت تأثير طفور المادة الوراثية. وقد وضعت هذه التجارب أساس العلاقة بين حمض DNA والتكونين الجيني، فحصلوا بذلك على جائزة نوبل في الفسيولوجيا أو الطب في عام ١٩٩٥. ثم انتقلت التجارب بعد ذلك إلى الفقاريات، حيث قام نوسلين فولهارد بالتعاون مع ولجانج دريفر Wolfgang Driever من مستشفى ماسا شوستس العام في بوسطن بإحداث طفرات في المادة الوراثية لأجنة سمك الحمار المخطط Zebrafish وحصلوا على حوالي مليون جنين بها تشوهات متنوعة. وقد احتلت النتائج الأولى لدراستهما جميع صفحات عدد ديسمبر عام ١٩٩٩ من مجلة Development. ويتبين مما تقدم العلاقة الوثيقة بين المادة الوراثية ومسار التكونين الجيني، وأن هناك الكثير من التشوهات الجينية التي يقف خلفها اضطراب المادة الوراثية DNA.

وفي عام ١٩١٥ كان الأمريكي كالفن بردجز Calvin Bridges قد أجرى عدداً من التجارب لإحداث طفرات في ذبابة الفاكهة. ومن المثير للدهشة أنه أمكن الحصول على ذبابة نمی لها رجلان Two legs في موقع قرن الاستشعار، وأخرى نمی لها جناحان على العقلة الثالثة للصدر بدلاً من دبوسا التوازن halters، وبذالاً أصبح لها زوجان من الأجنحة بدلاً من زوج واحد (شكل رقم ٤٨). وتوصف الحشرة التي نمی لها أرجل في موقع قرون الاستشعار

F. Casares and R. Mann بأنها Antennapedia (Antp) mutant fly نشر (كاسارس ومان) mutation فى هذا الطفور وذلك فى مجلة Nature.

وتعنى ظاهرة نمو عضو فى موقع غير موقعه بالجسم باسم homeosis . وقد أوضحت الدراسات التى أجراها العالم والتر جيرننج Gehring Walter من جامعة بازل فى سويسرا ونشرها فى مجلتى Nature, Cell فى عام ١٩٨٤ أن الجينات المسئولة عن ظاهرة homeosis تحمل فى موقع كثيرة منها التتابعات نفسها من النيوكليوتيدات ، وقد أطلق على هذه المواقع اسم homeoboxes – وفي عام ١٩٩٥ نشر جيرننج مع اثنين من زملائه بحثا فى مجلة Science عن تمكّنهم – عن طريق عاملات جينية خاصة – من إنتاج أعداد من حشرة الدروسوفلا لها أعين في (١٤) موقع مختلف من جسمها (شكل مليون رقم ٤٩). وقد نشر هذا الخبر المثير في العديد من الصحف العالمية وقتئذ. وفي أغسطس ١٩٩٩ نشر خمسة باحثين من المملكة المتحدة وأمريكا بحثا في العدد (٩٨) من مجلة Cell أفاد أن زيادة تعبير Overexpression جين معين في الضفدع المعروف باسم *Xenopus laevis* أدى إلى زيادة حجم الأعين بدرجة كبيرة.

ومن ناحية أخرى لاحظ العلماء أن الطفيلي الأول *Plasmodium falciparum* أصبح خلال العقدين الأخيرين يقاوم العقاقير بما فيها عقار كلوروquinine Chloroquine مما شكل تحدياً أمام جهود مقاومة مرض الملاريا الذي يسببه هذا الطفيلي ويقتل حوالي (٢) مليون فرد سنوياً. ولمعرفة سر قدرة هذا الطفيلي على مقاومة العقاقير إتجه العلماء إلى محاولة كشف دقائق بنائه الوراثي. وقد نشرت دراسة عن خصائص المادة الوراثية لهذا الطفيلي في عدد نوفمبر ١٩٩٩ من مجلة Nature Genetics ، ودراسة أخرى في عدد (١٢) نوفمبر ١٩٩٩ في مجلة Science وذلك تمهيداً للكشف التام عن البرنامج الجيني للطفيلي المزعزع إنجازه مع نهاية عام ٢٠٠١ . ومن المعروف أن عدد كروموسومات الطفيلي يبلغ ١٤ كروموسوم. ويعتقد العلماء أن كشف البرنامج الجيني للطفيلي هو خطوه حاسمة نحو ابتكار عقاقير تقضي عليه أو طمع يقى منه.

وفي بحث نشر في عام ١٩٩٨ أجراه ثمانية علماء من جامعة تكساس على الفئران mice يتضح أهمية الدراسات على المادة الوراثية في نفي دور وظيفي معين كان ينسب إلى مركب بروتيني يعرف باسم الجلوبين العضلي Myoglobin . فقد كان الاعتقاد السائد هو أن هذا المركب في عضلات القلب والأنسجة العضلية الحمراء في الفقاريات يأخذ الأوكسجين من كرات الدم الحمراء ويختزنه بغرض توصيله إلى الميتوكوندريا بينما يتعاظم الجهد العضلي وذلك لضمان إنتاج المزيد من جزيئات ATP الغنية بالطاقة اللازمة في حالة زيادة المجهود. وفي البحث المشار إليه تم إنتاج فئران ينقصها الجين المسؤول عن هذا البروتين عن طريق تقنية

تعرف باسم gene knockout technology تم تناولها في موقع آخر من هذا الكتاب. ورغم نقص هذا البروتين فقد وجد الباحثون أن الأداء الوظيفي لعضلة القلب والعضلة الإخصمية Soleus muscle في الساق يتم بصورة طبيعية في حالة زيادة العجمود العضلي مما نفي الاعتقاد الذي ساد طويلاً بأهمية هذا البروتين وما يخترزه من أوكسجين في تزويد العضلات بالطاقة اللازمة حال قيامها بجهد زائد.

ومن المتفق عليه أن هناك علاقة وثيقة بين المادة الوراثية وإصابة الإنسان بالعديد من الأمراض. ويدرك العلماء مدى صعوبة إجراء الدراسات والتجارب العلمية على الرضى من أجل البحث عن علاج خشية إصابتهم بأى مكرورة نتيجة هذه التجارب، كما أن إجراء التجارب على البشر يعد - من ناحية المبدأ - عملاً لا أخلاقياً. من هنا فإن العلماء اتجهوا إلى استخدام الحيوانات في هذه التجارب بعد أن يقوموا بتعديل مادتها الوراثية لتصبح مصابة بالمرض موضوع الدراسة حتى تصبح هذه الحيوانات نموذجاً تجري عليه الدراسات الخاصة بهذا المرض، ويطلق على الحيوان المعدل اسم «نموذج معدل الجينات Transgenic model». ويعتبر الحصول على نموذج حيوان معدل الجينات مصاب بمرض معين خطوه هامة في الطريق لإجراء الدراسات التي تستهدف علاج هذا المرض والقضاء عليه. وقد نجح العلماء في الحصول على نماذج حيوانية معدلة الجينات لبعض الأمراض التي تصيب الإنسان.

ويدرك العلماء أن المادة الوراثية لا توجد فقط في الكروموسومات، فمن المعروف أن الميتوكوندريا Mitochondria والبلاستيدات Plastids تحتوى أيضاً على حمض DNA والميتوكوندريا عبارة عن أكياس دقيقة الحجم جدارها يتكون من غشاءين وتوجد بأعداد كبيرة في سيتوبلازم الخلايا. وهى تحتوى على العديد من الإنزيمات الضرورية للتنفس الخلوي. وقد أوضحت البحوث أن اضطراب المادة الوراثية في الميتوكوندريا نتيجة حدوث طفرات بها يؤدى إلى خلل في المكونات الأساسية للميتوكوندريا بما ينعكس على تأديتها لوظائفها. ومن الجدير بالذكر أن معظم المكون البروتيني للميتوكوندريا ناتج عن نشاط جينات تقع على الكروموسومات بنواة الخلية، وعلى ذلك فإن الخلل الذى يصب هذه الجينات الكروموسومية يؤدى وبالتالي إلى اضطراب في محتوى الميتوكوندريا. وقد تناولت مقالة نشرة في مجلة Trends Neural Sci في عددها رقم (١٤) لعام ١٩٩١ على الصفحة (١٣٢) الأمراض التي تصيب الإنسان نتيجة طفرات جينات الميتوكوندريا. وتتجدر الإشارة إلى أن هذه الطفرات تؤدى إلى أعراض مرضية تصيب الأعين والعضلات.

وفي عدد سبتمبر ١٩٩٩ من مجلة Nature Medicine كتب اثنان من معمل اضطرابات النوم والحالات النفسية Sleep and Mood Disorders laboratory في قسم طب

النفس Dept. of psychiatry في مدينة بورتلاند Portland بولاية أوريغون Oregon الأمريكية مقلاً بعنوان «هل حمضنا النووي الوراثي يحدد موعد نومنا؟ Does our DNA determine when we sleep? وقد قاما بالتعليق على بحث نشره تسعه باحثين في العدد نفسه عن العلاقة بين الوراثة ودورات النوم والاستيقاظ في الإنسان.

وفي عدد ٢٥ مايو ١٩٩٨ من مجلة نيوزويك Newsweek الأمريكية نشر تحقيقاً عما ورد في IGF2R عدد شهر مايو من المجلة Psychological Science J. من أن هناك جينا يعرف بالرمز له علاقة وثيقة بمعدل الذكاء IQ في الإنسان.

ونستعرض الآن مثلاً آخرًا :

من المعروف أن السطح الداخلي للغشاء الداخلى للغلاف النووي Nuclear envelope تقع عليه شبكة من الخيوط Filaments تعرف باسم الرقاقة النووية Nuclear lamina . وت تكون هذه الشبكة من بروتينات ليفية معينة تعرف باسم Lamins ، وهى فى معظم الثدييات على أربعة طرز هى (A, B₁, B₂, C) . ومن المثير للدهشة ما كتبه روبرت هيجلி Robert A. Hegele الذى يعمل فى أحد المراكز البحثية فى مدينة لندن الكندية – فى عدد فبراير ٢٠٠٠ من مجلة Nature Medicine من أن طفرة فى الجين LMNA المسئول عن تكوين Lamins A & C تؤدى إلى ثلاثة أمراض نادرة فى الإنسان تصيب الكوع ووتر أخيليس بالالتقلص كما تصيب العضلات والقلب والخلايا الدهنية وتؤدى إلى الإصابة بمرض السكر وعدم الإستجابة للإنسولين !!

أيهما نشاً أولاً..

المادة الوراثية أم الإنزيمات؟

بعد اتضاح آلية العلاقة بين حمض RNA وحمض DNA والمواد البروتينية، وهي العلاقة التي وضعت أساس علم البيولوجيا الجزيئية Molecular Biology كان من الطبيعي أن يظهر التساؤل: أي الجزيئات الثلاثة - من الناحية التطورية - ظهرت أولاً على ظهر الأرض؟ علينا هنا أن نتذكر أن تطوري حمض DNA يحتاج إلى إنزيمات (بروتينات)، كما أن تطوري الإنزيمات يحتاج إلى مادة وراثية!

وقد تم عرض هذه القضية في كتاب أصدرته دار النشر Cold Spring Harbor في نيوبورك عام 1999 بعنوان The RNA World وكما يتضح من عنوانه فإن العلماء رجحوا أن يكون حمض RNA هو الذي نشاً أولاً، ذلك أن هذاالجزء له القدرة على حمل المعلومات، وأيضاً له القدرة على القيام بدور الإنزيمات أي أنه يساعد على إتمام التفاعلات الكيميائية (ومن هنا تسمى جزيئات RNA التي لها هذه الخاصية باسم Ribozymes).ويرى العلماء أن حمض RNA نشاً من حمض RNA ويؤيد ذلك أن كل الكائنات تقوم بـ تطوري حمض DNA عن طريق Methyllating اختزال الريبيونوكليوتيدات (أي نزع الأوكسجين منها)، وبإضافة مجموعة المثيل للبيوراسييل Uracil ليصبح ثايمين Thymine. وقد رجح هذا القول أيضاً دراسة نشرها الباحث E. Szathmary في العدد (١٥) لعام 1999 في مجلة Trends Genetics.

ويرجع الفضل في كشف الدور الإنزيمي لحمض RNA إلى الدراسات التي أجراها العالم «كتتش» Thomas Cech ومساعدوه من جامعة «كلورادو»، والعالم ألتمان S. Altman ومساعدوه من جامعة «يل». وقد حصل كتش وألتمان على جائزة نوبل عام 1989 تقديراً لإنجازهما.

ويرى البعض أن الاتجاه التطوري بعد تطوري حمض RNA كان يقصد التخلص من البيوراسييل، ومن هنا نشاً حمض DNA، ذلك أن البيوراسييل يسهل أن يتكون من السيتوسين عن طريق الخطأ ويدخل في تكوين جزء المادة الوراثية مما يجعل آلية إصلاح repair system المادة الوراثية - والتي تناولناها من قبل - ترتبك لعدم قدرتها على التمييز بين البيوراسييل الأصيل والبيوراسييل الذي نشاً من السيتوسين بالخطأ.

وقد اختلفت الآراء المعتمدة على التحليل المنطقي والنماذج فيما إذا كانت البروتينات أم حمض DNA هو الذي تلى ذلك في الظهور على سطح الأرض.

البصمة الوراثية وقصص من الشرق والغرب

شُكلت العلاقة بين الآنسة «مونيكا لوينسكي» Miss Monica Lewinsky والرئيس الأمريكي «بيل كلينتون» Bill Clinton الرأى العام ووسائل الإعلام في جميع بقاع الأرض في الفترة ما بين أوائل عام ١٩٩٧ حتى ربيع عام ١٩٩٩. وبينما كان الموضوع في أوج الإشارة أنبأتنا الصحف بأن بقعة السائل المنوي على النستان الأزرق للآنسة مونيكا ستختضع لاختيار البصمة الوراثية للتحقق مما إذا كانت هذه البقعة تخص السيد الرئيس أم لا. وقد اعتمد هذا الاختبار على بصمة المادة الوراثية الموجودة بأنوبيه الحيوانات المنوية. وقد أوضح هذا الاختبار حقيقة ما كان يمارسه السيد الرئيس مع الآنسة مونيكا في مكتبة البيضاوى.

وفي اجتماع عقد كونجرس العلوم الهندى لبحث قضايا الجينوم (المادة الوراثية) والذي عقد في مدينة تشيناي (مدراس) في ٥ يناير ١٩٩٩ وحضره جيمس واطسون - أحد الذين اكتشفوا تركيب الولب المزدوج لجزء DNA والحاائز على جائزة نوبل - تم مناقشة موضوع النباتات معدلة الحينيات. وقد وصف واطسون الهندسة الوراثية بأنها «تقنية آمنة جداً» ثم ألح واطسون إلى قضية «مونيكا لوينسكي» عندما أضاف قائلاً: «دع جماعات الخضر تذهب إلى البحر، إن الشخص الوحيد الذي أضير من تكنولوجيا حمض DNA هو بيل كلينتون!»

وكانت في عام ١٩٩٤ سافرت في مهمة علمية في جامعة لندن لأشارك في بعض التقنيات العلمية الحديثة الجارية في مستشفى سان ميرى. وكنت عودت نفسى الاطلاع على الصحف في مساء كل يوم بعد عودتى إلى الفندق الذى كنت أقيم فيه.

وفي ٢٩ نوفمبر قرأت تحقيقاً نشرته صحيفة «الدىلى تلغراف» The Daily Telegraph بقلم الكاتبة جولي كير كيربريدge Julie Kirkbride عن مشكلة الآباء الذين ينكرون أبوותهم لأطفالهم بعد سنوات من العاشرة الحميمة مع صديقاتهم وقد قدرت الصحيفة أن هناك ما يربو على ٦٠٠٠ حالة يرجى الفصل فيها، وأن الرجال الداعى عليهم سيخضعون لاختبار حمض DNA لتحديد مدى صحة إدعاء فتياتهم. وناقشت الصحيفة سبل تخفيض تكاليف هذا الاختبار الذى كان يتكلف وقتئذ ١٥٠ جنيه إسترلينى.

وفي يوم ١٢ ديسمبر أطلعت في صحيفة «هذه الليلة» Tonight - وهي من صحف التابلويد المحلية - على خبر حادث قتل تعرض له الدكتور ميخائيل ميناجهان Dr. Michael Meenaghan البالغ من العمر ٣٥ عاماً والذي يعمل خبيراً في إجراء اختبارات البصمة الوراثية

الخاصة بحمض DNA. وقد خمنت وأنا أقرأ الخبر أن ربما تكون وظيفته هي وراء حادث مقتله.

وفي ١٠ أبريل ٢٠٠٠ تطالعنا جريدة الأهرام بخبر من أستراليا عن إجراء اختبار البصمة الوراثية على ٦٠٠ رجل في إحدى القرى بحثاً عن شخص قام باغتصاب سيدة مسنة عمرها ٩١ عاماً.

وبعد ذلك بأيام تببث إذاعة لندن خبراً عن استخدام اختبار البصمة الوراثية في بلجيكا وألمانيا للكشف عن حقيقة علاقة القربى لطفل حامت حوله الشكوك في أنه لويس السابع عشر. وقد أثبتت اختبار البصمة الوراثية أن الطفل الذي مات في ٨ يونيو ١٧٩٥ وهو في العاشرة من عمره في سجن Prison du Temple في باريس هو بالفعل لويس السابع عشر، وذلك بعد أن أجرى الإختبار على نواة إحدى الخلايا التي أخذت من قلب الطفل ونواة من خلية من بصيلات شعر (ماري انطوانيت) Marie Antoinette (١٧٥٥ - ١٧٩٣). والمعروف أن الملك لويس السادس عشر Louis XVI (١٧٥٤ - ١٧٩٣) وزوجته الملكة أنطوانيت قد أعدما بالمقصلة إبان الثورة الفرنسية. وكان هناك رواية ترددت تقول بأن الطفل تم تهريبه من السجن إلى ألمانيا - حيث ادعى شخص هناك أنه لويس السابع عشر وظل يعامل هناك طوال فترة حياته بهذه الصفة !! وهكذا أسقط اختبار البصمة الوراثية مقوله هذا الداعي.

وهناك قصة أخرى مشابهة، ولكن بطلها هنا هو قيصر روسيا نيکولاوس الثاني Tsar Nicholas II (١٨٦٨ - ١٩١٨) الذي قُتل في أعقاب الثورة البلشفية، فقد اكتنف حقيقة الرفات الذي حفظ باسمه الكثير من الشكوك. وما يذكر أن نيکولاوس الثاني كان خاضعاً لزوجته الكسندراء Alexandra (١٨٧٢ - ١٩١٨) - حفيدة فيكتوريا ملكة بريطانيا - من جانب وأيضاً كان تحت سيطرة راسبوتين Rasputin من جانب آخر.

وكان الخبراء من المملكة المتحدة والولايات المتحدة قد قاموا بدراسة لعينات من حمض DNA مأخوذة من خلايا عظام هذا الرفات ومضاهاتها بالمادة الوراثية المأخوذة من دماء أفراد من نسل القيصر.

وقد أوضحت هذه الدراسات أن الرفات المحفوظ هو بالفعل يخص نيکولاوس الثاني. ولكن المسؤولين في روسيا لم يعتدوا بهذه الدراسة. وقامت الأكاديمية الروسية للعلوم مثلثة بالدكتور (إفجيني روچيف Evgeni Rogaev) مدير معهد الوراثة الجزيئية بدراسة على المادة الوراثية بالميتوكوندريا. وقد وجد أن نيکولاوس الثاني وأخاه (جورجي رومانوف) Georgij Romanov ورثا عن أميهما طرزاً من حمض DNA في الميتوكوندريا، وهي ظاهرة تعرف باسم

Heteroplasmy (روجيف) القيام بدراسة مستقبلية على التوابع الدقيقة microsatellites ، أي البصمة الوراثية - للكروموسوم (Y) على أساس أن المادة الوراثية لهذا الكروموسوم ذات مصدر واحد أيضاً ولكنها الأب في هذه الحالة، وذلك على عكس المادة الوراثية في الميتوكوندريا والتي يعتقد أن مصدرها الأم فقط.

وهكذا نرى أن مادة حمض DNA شاع صيتها ولم يعد أسمها أسير التداول في المعامل بل تعودها إلى سجلات الدراسات التاريخية.

وقد شهدت إحدى الجزر الكندية وإحدى الولايات الأمريكية فضلاً من قصة أخرى لا تخلي من الإثارة. ففي مدينة رشموند Richmond بجزيرة الأمير إدوارد Prince Edward Island لوحظ اختفاء سيدة عمرها ٣٢ عاماً عن منزلها في ٣ أكتوبر ١٩٩٤ ، وقد عثر بعد ذلك بأيام على سيارتها المفقودة وبها بقع من الدم أثبتت التحاليل أنها من نفس مجموعات دم السيدة المختفية. وبعد ذلك بثلاثة أسابيع تم العثور على بعد ٨ كيلومترات من منزل السيدة على جاكيت رجالي من الجلد به بقع من الدم أثبتت التحاليل أيضاً أنها من نفس مجموعات دم السيدة المختفية. وكان الأهم من ذلك هو العثور في بطانة الجاكيت على ٢٧ شعرة تخص القطة. وفي ٦ مايو ١٩٩٥ عثر على جثة السيدة المختفية مدفونة في حفره. وكان على رجال المباحث حل اللغز والتوصل إلى القاتل. ودللت التحريات بعد ذلك على أن السيدة القتيلة متزوجة عرفياً من شاب هجرته منذ فترة. ودعى ذلك سلطات الأمن إلى القبض عليه وهو في منزله الذي يعيش فيه مع والديه. وقد استرعى انتباه رجال المباحث أن الشاب يقوم بتربية قطة أليفة في منزله. فتفتق ذهن رجال البحث الجنائي عن اتخاذ اللازم لإجراء تحليل البصمة الوراثية لهذه القطة وكذلك لخلايا بصيلات الشعرات التي وجدت في الجاكيت الملوث بدم القتيلة. وقد تم هذا التحليل في ولاية ميرلاند في الولايات المتحدة الأمريكية. وكانت المفاجأة أن التحليل أوضح أن الشعر الذي وجد بالجاكيت هو شعر القطة الأليفة التي يربيها هذا الشاب مما يقطع بملكيته للجاكيت وأنه هو الجاني. وفي ١٩ يوليو ١٩٩٦ وجهت المحكمة العليا في جزيرة الأمير إدوارد تهمة القتل إلى هذا الشاب. وهكذا كانت البصمة الوراثية لشعر قطة هي الدليل القاطع الذي دل على شخصية الجاني !!

وفي عدد ديسمبر ١٩٩٨ من مجلة Annals of the Missouri Botanical Garden نشرت دراسة واسعة عن نتائج تطبيق تقنية بصمة المادة الوراثية على عدد كبير من النباتات - وقد تعاون في هذه الدراسة الباحثون في الحدائق النباتية الملكية البريطانية في «كيو»

Uppsala Royal Botanic Gardens at Kew وجامعة هارفارد الأمريكية وجامعة أوبسالا السويدية. وقد أسفرت النتائج عن حقائق مثيرة فقد قلبت روابط القربي بين بعض النباتات - التي اعتمدت على الشكل الخارجي ودوره الحياة - رأساً على عقب، فكثير من النباتات التي كانت تصنف على أنها بعيدة بعضها عن بعض تصنيفياً أظهرت الدراسة أنها ذات علاقات قربي وثيقة والعكس بالعكس. وقد أشار عدد ٢١ ديسمبر ١٩٩٨ من مجلة Time الأمريكية إلى هذه الدراسة.

ومن المثير للدهشة أن نقرأ مقالاً في عدد ١٩ يونيو ١٩٩٧ من مجلة Nature كتيها اثنان من مركز فكتوريا للعلوم الجنائية Victoria Forensic Science Centre في أستراليا تحت عنوان «بصمات حمض DNA من بصمات الأصبع» DNA Fingerprints From Fingerprints. وتقرر هذه المقالة إمكانية عمل بصمة المادة الوراثية من مسحات تؤخذ من أي شيء لسته الأيدي مثل سماعة التليفون، وكذلك من أي شيء لمسه جلد الشخص مثل عقب السيجارة cigarette butt أو السطح الداخلي للقفاز، أو السطح الداخلي للواقي الذكري Condom حتى ولو لم يتم القذف داخله.

ومن الجدير بالذكر أن تقنية بصمة المادة الوراثية لقيت اهتمام معامل الطب الشرعي في مصر وقد نشرت جريدة الأهرام تحقيقاً حول ذلك في عدد ٢٠ ديسمبر ١٩٩٨. ومن المزمع استخدام هذه التقنية في كثير من القضايا مثل قضايا النسب وانتهال الأسماء. وكانت قد كتبت مقالة في (مجلة أكتوبر) في عددها الصادر في ٢ يناير ٢٠٠٠ للتعریف بهذه التقنية.

وتعتمد تقنية «بصمة المادة الوراثية» DNA Fingerprint على تحليل معين يجري على حمض DNA الموجود بالخلايا. وعادة ما تكفي كمية من حمض DNA مستخرجة من خلايا قطرة واحدة من الدم لإجراء تحليل البصمة الوراثية.

ويرجع الفضل في تقنية البصمة الوراثية إلى العالم جيفريز Alec. J. Jeffreys من قسم الوراثة بجامعة لستر Leicester University البريطانية. وقد نشر مع زملاء له عدة بحوث حول هذا الموضوع في مجلة Nature وذلك في أعداد ٧ مارس ١٩٨٥، ٤ يوليو ١٩٨٥، ٣١ أكتوبر ١٩٨٥، ٢١ نوفمبر ١٩٩١.

وتتجدر الإشارة إلى أن الترجمة الحرفية لمصطلح DNA - Fingerprint هي «بصمة الإصبع لحمض DNA». ومن الطريف أن هناك تقنية تعرف باسم DNA Footprint، أي «بصمة القدم»، وهي تقنية تهدف إلى تحديد المواقع من جزء DNA التي يرتبط عندها بالبروتين.

وتجرى البصمة الوراثية في مواقف كثيرة لتحديد هوية الشخص فيما إذا كان من غير الممكن أو من غير المجدى استخدام بصمة الأصبع التقليدية المعتمدة على تميز سطح جلد الأصبع بأنماط مختلفة تشكيلات الخطوط وهي المعروفة باسم Dermatoglyphic Fingerprints . وقد قدر المكتب الفيدرالى الأمريكى للتحري US Federal Bureau of investigation وكذلك مكتب الداخلية البريطانى British Home Office أنه قد تم الإفراج عن ٢٥٪ من عدد المتهمين فى قضايا جنائية اعتمادا على اختيار البصمة الوراثية . ولكن تجدر الإشارة إلى أن هذه التقنية لا يمكن بها التمييز بين القوائم المتماثلة - أى التي نشأت من زيجوت واحد.

وقبل أن نتناول بالشرح هذه التقنية أود أن أذكر أن مادة DNA تتكون من جزيئات متتابعة تسمى دى أوكسى نيوكلويوتيدات Deoxynucleotides ، ويكون كل جين يحمل صفة وراثية من عدد من هذه الوحدات .

وقد اتضح للعلماء في عام ١٩٧٧ أن الجينات في الكائنات حقيقيات النواة Eukaryotes ليست متصلة في استمرارية، فليست كل المناطق يرمز فيها تتابع الدى أوكسى نيوكلويوتيدات إلى صفات وراثية معينة، وهذه المناطق البنية من جزء DNA غير معلومة الوظيفة .

وما يهمنا هنا أن هناك أجزاء من تلك المناطق غير معلومة الوظيفة تكون تسلسل معين من جزيئات الدى أوكسى نيوكلويوتيدات التي يتراوح عددها عادة بين ٧ - ١٠٠ . وبطريق على هذا التسلسل اسم «التتابع الصغير minisatellite» «شكل مليون رقم ٥٠». ويكرر هذا التسلسل ليكون قطع مختلفة الأطوال تتكرر في المادة الوراثية «الجينوم» للفرد ومن المهم أن أذكر أيضا أن أطوال هذه القطع وعدد مرات تكرارها يختلف من فرد لآخر، ولذلك توصف التوابع الصغيرة minisatellites بأنها تكرارات متتابعة متعددة الأعداد Variable Number of Tandem Repeat (VNTR) . وهذه الخاصية هي التي تعتمد عليها تقنية البصمة الوراثية التي تميز كل فرد . وقد قدر أن الجينوم البشري يحتوى على ١٠٠,٠٠٠ من هذه المواقع وتعتقد أنسن تقنية البصمة الوراثية على إنجازات معينة في مجال البيولوجيا الجزيئية هي :

- أنه يمكن قطع المادة الوراثية إلى أجزاء صغيرة، وأن موقع القطع تعتمد على نوع الإنزيم المستخدم في القطع . فهناك إنزيمات تسمى «إنزيمات قصر» لكل منها موقع معين يقوم عنده بعملية تقطيع المادة الوراثية .

- أن العلماء توصلوا إلى تقنية معملية تسمى اختصاراً PCR يمكن بها مضاعفة المادة الوراثية آلاف المرات حتى يمكن توفير كمية مناسبة من المادة الوراثية لإجراء التجارب

عليها. ويمكن اقتصار عملية التضاعف على أجزاء محددة من المادة الوراثية وفقاً لما يضيّفه الباحث من مادة يطلق عليها البادئ Primer تتجانس مع الأجزاء المراد مضاعفتها (شكل ملون رقم ٥٠).

• أن أجزاء المادة الوراثية إذا ما وضعت على لوح جيلاتيني خاص - متصل بالكهرباء من تناحطيته - وذلك عند القطب السالب، فإن قطع المادة الوراثية ستتحرك داخل اللوح الجيلاتيني من عند القطب السالب في اتجاه القطب الموجب، وتختلف المسافة التي يقطعها كل جزء من المادة الوراثية حسب حجمه. فالقطعة الأكبر حجماً تقطع مسافة أقل، بينما القطعة الأصغر حجماً تجري في الجيلاتين مسافة أطول (شكل ملون رقم ٥٠). والمهم هنا أن قطع المادة الوراثية ستفصل بعضها عن بعض داخل لوح الجيلاتين. وتعرف هذه التقنية باسم الفصل الكهربائي الجيلاتيني Gel electrophoresis.

ويتلخص إجراء عمل البصمة الوراثية في الخطوات الآتية:

- تقطع جزيئات حمض DNA بإنزيم قصر Restriction enzyme.
- تجرى عملية مضاعفة amplification للقطع من جزء DNA المكونة من توابع صغيرة minisatellites بإجراء تقنية PCR باستخدام بواقي تناوب التتابعات التي تحد التوابع الصغيرة من على جانبها Flanking – Sequence Primers، وبهذا يصبح لدينا كمية كبيرة من كل من هذه التوابع المميزة من المادة الوراثية (شكل ملون ٥١).
- يجرى فصل كهربائي جيلاتيني لقطع المادة الوراثية DNA التي تم مضاعفتها في الخطوة السابقة، وهي بالطبع قاصرة على قطع التوابع الصغيرة، والفصل الكهربائي سيعمل على فصل هذه القطع بعضها عن بعض في الجيلاتين على حسب أطوالها. وسيكون نمط توزيعها خاص ومميز للفرد.

ويوضح الجزء (أ) من الشكل الملون رقم (٥١) أن الكروموسومان المتناظران في الفرد الواحد لا يحملان بالضرورة نفس الحجم من كل تابع صغير minisatellite، حيث أن أحدهما مصدره الأب والثاني مصدره الأم. ويوضح الجزء (ب) من هذا الشكل تمثيل لعينات حمض DNA من ثلاثة أفراد (A, B, C) مشكوك في ارتكاب أحدهم لإحدى الجرائم، كذلك يوضح هذا الجزء من الشكل نمط البصمة الوراثية للعينة البيولوجية للشخص المجهول الذي قام بالجريمة، وكان قد تم أخذها من موقع الحادث (الفرد F). وقد أجريت الدراسة هنا على توابع صغيرة تخص ثلاثة أزواج من الكروموسومات (VNTR1 – VNTR2 – VNTR3). ويوضح الجزء (ج) من الشكل

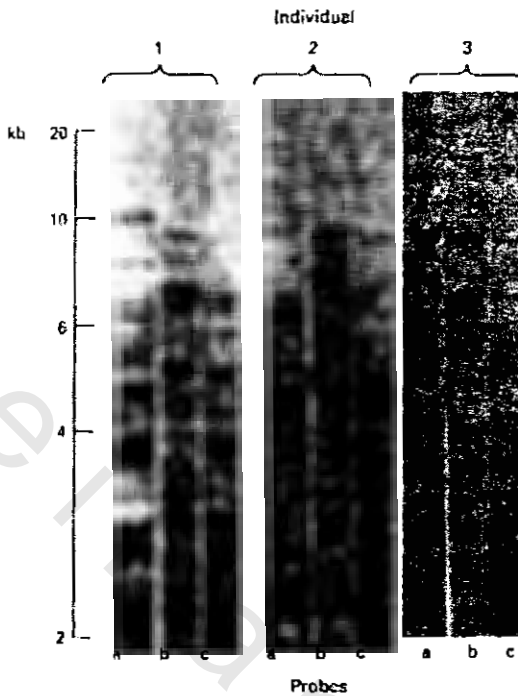
توزيع شرائط التوابع الصغيرة في لوح الجيلاتين للأشخاص الأربع بعد إجراء الفصل الجيلاتيني الكهربائي Gel electrophoresis. ويتبين من الشكل تماثل توزيع الشرائط في الجيلاتين الخاصة بالشخص (B) مع شرائط العينة (F)، مما يوجب توجيه التهمة إلى الشخص (B)، والإفراج عن الشخصين (A) & (C).

ويوضح الشكل الملون رقم (١٥) أنه رغم وجود تماثل في توزيع بعض الشرائط بين بعض الأفراد، إلا أن الصورة الكاملة لتوزيع الشرائط تميز بوضوح بين الأفراد.

ويوضح الشكل نفسه أن المسافة التي تقطعمها قطعة DNA في الجيلاتين تتناسب عكسيًا مع عدد تكرارات الـ minisatellite في هذه القطعة، بمعنى أنه كلما زاد عدد تكرارات الـ minisatellite في القطعة (أى زاد طول القطعة) كلما قطعت هذه القطعة مسافة أقل داخل الجيلاتين والعكس بالعكس.

وتشتمل طريقة «التقطاط سزرن» Southern blotting (شكل ٤٢) في تنفيذ تقنية «البصمة الوراثية». ويمكن تلخيص خطوات العمل كما يلى:

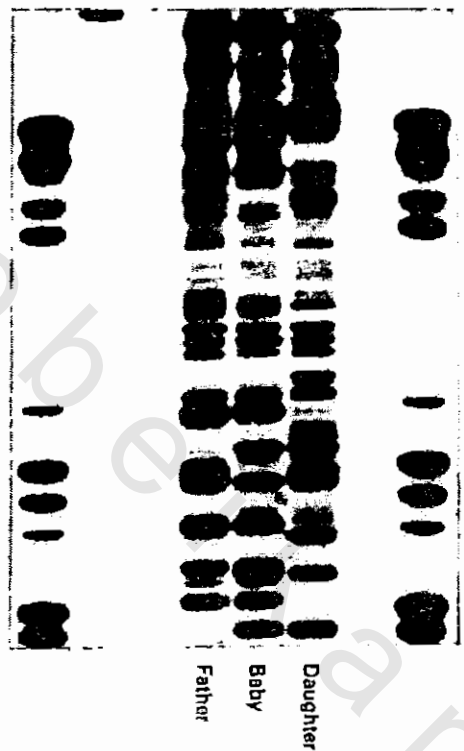
- تقطع جزيئات حمض DNA باستخدام إنزيم قصر. وتجري مضاعفة لقطع DNA الناتجة باستخدام تقنية PCR. وبالطبع فإن minisatellites ستوجد فقط في بعض قطع DNA.
- يجرى فصل كهربائي بالجيلاتين لقطع حمض DNA. فتتوزع هذه القطع في الجيلاتين حسب أطوالها.
- يتم فصل شريطي جزء، حمض DNA عن بعضهما في لوح الجيلاتين وذلك باستخدام مادة قلوية.
- باستخدام لوح من نيترات السليلوز cellulose nitrate filter يتم التقطاط blotting شرائط حمض DNA من على لوح الجيلاتين وذلك بطريقة (سزرن)، وبشبه ذلك بما تلتقطه قطعة ورق النشايف من الحبر من على الورق.
- تعامل شرائط حمض DNA بمجسات DNA labelled DNA probes مشعة تحمل القواعد المكملة لشرائط حمض DNA الخاصة بـ minisatellites الموجودة على لوح نيترات السليلوز. وبالطبع فإن هذه المجسات لن ترتبط بكل قطع حمض DNA - ولكنها سترتبط فقط بشرائط الـ minisatellites. وبذلك تصبح موقع هذه الـ minisatellites مشعة ويمكن تحديد موقعها بأفلام التصوير الحساسة لأنشعة (X).



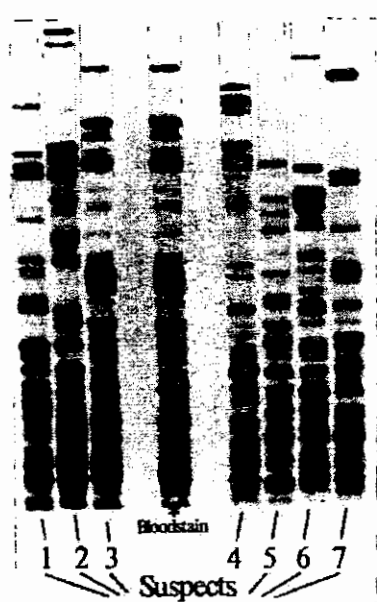
(شكل ٥٢) البصمة الوراثية لثلاثة أفراد (١ ، ٢ ، ٣) - أجريت
ثلاث مرات لكل منهم - كل مرة باستخدام مجس مختلف (a, b, c)

ويوضح الشكل (٥٢) البصمة الوراثية لثلاثة أفراد درس في كل منهم ثلاثة minisatellites باستخدام ثلاثة مجسات مشعة labelled probes مختلفة. لاحظ أن لكل فرد ثلاثة حارات متلاصقة يمثل كل منها الشرائط المشعة لأحد minisatellites. ويستنتج من الشكل أن كل فرد أعطى نظاماً من الشرائط مختلفاً مع كل minisatellite.

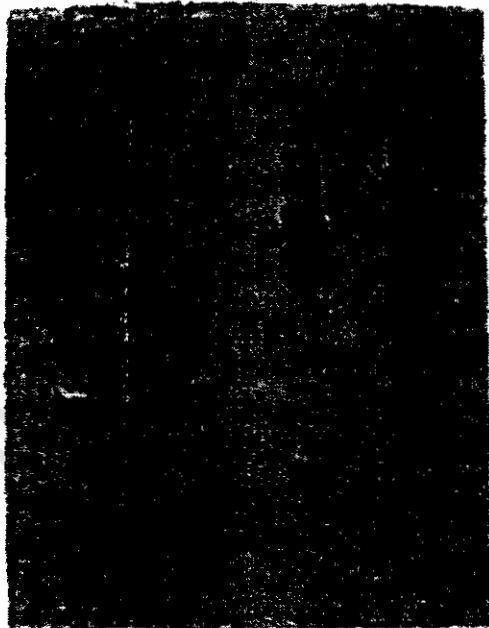
ويوضح الشكل (٥٣) حالة سفاح بين رجلاً وابنته أنجبا طفلًا ومن المفترض تشابه حوالي ٦٢٪ من الشرائط بين الجيل من الأفراد والذى يليه. وهو ما يوجد فعلًا بين الرجل وابنته. والمفترض أن يقل تشابه الشرائط عن ذلك بين الرجل وحفيده - ولكننا نجد التشابه زاد إلى ٧٨٪ مما يؤكد أن هناك صلة وراثية مباشرة بين الرجل والحفيد وهي صلة الأبوة! ونلاحظ هنا أن كل الشرائط الموجودة بعينه الطفل وغير موجودة بأبيه سنجدها موجودة في العينة المأخوذة من الرجل.



(شكل ٥٣) الكشف عن حالة سفاح بين أب وابنته father Daughter نتج عنها طفل وذلك باستخدام البصمة الوراثية Baby (ارجع إلى المتن) الحارة في أقصى اليمين والأخرى في أقصى اليسار لضبط التقنية ولا علاقة لها بالحادثة.



(شكل ٥٤) الكشف عن القاتل في جريمة باستخدام تقنية البصمة الوراثية. بقعة دم من القاتل وجدت في مكان الحادث أجريت لها البصمة الوراثية وهي تقع في الحارة غير المرقمة. كما أجريت البصمة الوراثية لسبعة أفراد يعتقد أن أحدهم هو القاتل (ارجع إلى المتن)



عينة دم المتهم

عينة دم القتيل

عينة الدم الملوث
لقميص المتهم

(شكل ٥٥) جريمة قتل عثر فيها على بقعة دم المتهم. واستهدف من إجراء
تقنيّة البصمة الوراثية تحديد ما إذا كانت بقعة الدم هذه تخصه أم تخصل القتيل

ويوضح الشكل (٥٤) دراسة لجريمة قتل يراد فيها البحث عن الجاني. والشروط في الحرارة غير المرقمة خاصة بخلايا دم الجاني المراد الاستدلال عليه، أما الشروط في الحرارات (٧ - ٤)، (١ - ٣) هي لأفراد يشك في أن أي منهم قد يكون هو صاحب بقعة الدم، وأنه وبالتالي هو مرتكب الجريمة، ويتبين من فحص الحرارات المختلفة أن الشخص صاحب الحرارة رقم (٣) هو صاحب بقعة الدم.

وفي جريمة أخرى (الشكل رقم ٥٥) كان المطلوب إيضاح ما إذا كانت بقعة الدم على قميص المتهم هي فعلا تخص القتيل أم لا. وقد أجرى لهذا الغرض اختيار البصمة الوراثية من خلايا بقع الدم بقميص المتهم، ومن خلايا دم المتهم ذاته، وخلايا دم القتيل.

ويتضح من الشكل عدم تطابق شرائط الجيلاتين الخاصة ببقعه الدم بقicus المتهم مع شرائط التحليل الوراثي الخاصة بالمتهم، وأن شرائط التحليل الوراثي الخاصة ببقعه الدم بقicus المتهم تتطابق الشرائط الخاصة بدم القتيل، مما يدين المتهم بتهمة القتل.

وفي تجربة «إيان ويلموت» الخاصة باستنساخ النعجة «دوللى» ذاتعة الصيت - أحاطت الشكوك بأصل النعجة دوللى من حيث كونها مستنسخة أم لا. ولذا فقد تم إجراء اختبار البصمة الوراثية للنعجة «دوللى» ونشرت نتيجة الدراسة في يوليو ١٩٩٨. وقد شارك في إجراء الاختبار العالم جفريز A. J. Jeffreys. وقد أوضح التحليل الوراثي أن النعجة دوللى مستنسخة فعلاً من النعجة صاحبة نواة الخلية الجسمية.

المحاصيل الزراعية معدلة الجينات

في اليوم الأول من يونيو ١٩٩٩ نشرت صحيفة (ديلى ميل) Daily Mail البريطانية على صفحتيها العاشرة والحادية عشرة مقالا للأمير تشارلز Prince Charles أمير ويلز ولـ عهد بريطانيا HRH Prince of Wales طرح فيه عشرة أسئلة يهاجم من خلالها الأغذية معدلة الجينات ويقول بأن الأمر يحتاج إلى أبحاث علمية محايدة تجرى على مدى سنوات طويلة قبل الاندفاع إلى طرحها في الأسواق، ويقول الأمير أنه يرفض تناول هذه الأغذية ولا يقدمها لضيوفه. وقد أوضحت الصحيفة ١٤٨ موقعا يتم فيها زراعة هذه الأغذية على أرض الجزيرة البريطانية.

وفي تقرير نشرته مجلة NBS's Science and Education Indicators صدر في يونيو ٢٠٠٠ يتضح أن أعداد من لا يرحبون بالهندسة الوراثية بين أفراد في مستويات تعليمية مختلفة من المجتمع الأمريكي في إزدياد كما دلت على ذلك إحصائيات عام ١٩٩٩.

وقد كانت المحاصيل الزراعية معدلة الجينات GM Crops محل اهتمام عدد ١٤ فبراير ٢٠٠٠ من صحيفة (أمريكا اليوم) USA Today، وعدد ٢٥ فبراير ١٩٩٩ من صحيفة هيرالد تريبيون Herald Tribune، وعلى اتساع صفحة كاملة من ملحق جريدة (صنایع تلجراف) Sunday Telegraph في يوم ٢٨ فبراير ١٩٩٩، وعلى غلاف مجلة (تايم) Time الأمريكية في يوم ٢٤ أغسطس ١٩٩٨.

وتعديل جينات بعض المحاصيل الزراعية يهدف في المقام الأول إلى زيادة الإنتاج الزراعي لواجهة احتياجات الأعداد المتزايدة من البشر، ويشمل ذلك نقل جينات معينة إلى نباتات محاصيل بهدف جعلها أقل احتياجاً للماء ومقاومة لظروف الجفاف وبذا يمكن زراعتها في أراضي تتعدى فيها الزراعة التقليدية.

وفي مارس ٢٠٠٠ عقد مؤتمر دولي استضافته المملكة المتحدة في مدينة أدنبرة بمساعدة منظمة التعاون الاقتصادي والتنمية Organization for Economic Co-operation and Development في لمناقشة المشاكل المتعلقة بالأغذية معدلة الجينات. وأشار سر جون كربس Sir John Krebs رئيس الوكالة البريطانية لضوابط الأغذية الجديدة Britain's new Food Standards Agency إلى الحاجة إلى إنشاء هيئة دولية International Panel للأغذية المعدلة أسوة بالهيئة الدولية لتغيرات المناخ International Panel on Climate Change (IPCC).

ولعل تقنية تعديل الجينات والهندسة الوراثية تمثل طفرة في التفكير العلمي ستؤدي ضمن ما تؤدي إلى توفير الغذاء للملايين المتزايدة من البشر. وقد أثبنا كاتبنا العظيم توفيق الحكيم بضرورة تخطي العلم المعروف إلى آفاق جديدة لتحقيق هذا الهدف وذلك في كتابه (الطعام لكل فم) الذي صدر عام ١٩٦٣ ، وقد كتب في هذا الكتاب وفي كتاب آخر تلاه ما معناه :

(إن هيئة الأمم المتحدة تضم منظمة للأغذية والزراعة تبحث في مشكلة الطعام في حدود الأسس العلمية المعروفة والمعمول بها في الحاضر، وهذا شأنه شأن الاكتفاء بحالة العلم في القرن الماضي لتصنع على أساسه سفيحة فضاء! .. إن العلم الجديد الذي أخرج الإنسان من نطاق الجاذبية الأرضية وجعله يسير بقدميه فوق سطح القمر يجب عليه أيضاً أن يخرج الإنسان من نطاق الجاذبية الاقتصادية القائمة بقوانينها المعروفة ليجعله يسير فوق سطح عالم جديد للغذاء فيه مثل الماء والهواء).

وهكذا يثبت العلم مرة تلو المرة أنه نبوءة الأدب! وهكذا أيضاً ثبتت عبقرية توفيق الحكيم في نبوته وفي استحقاقه للعلماء على زيادة الإنتاج الزراعي والحيواني باستخدام تقنيات جديدة.

واتساقاً مع هذا الاتجاه تنوّعت جهود العلماء لتطبيق تقنيات الهندسة الوراثية في مجال المحاصيل الزراعية – ومن هذه الجهود نذكر ما يلى:

• أمكن لأربعة من الباحثين في جامعة تورنتو في كندا باستخدام الهندسة الوراثية الحصول على نبات *Arabidopsis* معدل الجينات بحيث يتحمل ملوحة ماء الرى تصل إلى ٢٠٠ ميللي مولار. وقد نشرت نتائج دراستهم في عدد ٢٠ أغسطس ١٩٩٩ لمجلة Science . وبأداء العلماء استخدام هذه التقنية مع النباتات ذات الأهمية الاقتصادية. وغنى عن البيانات أن ذلك – إن حدث – سيؤدي إلى طفرة في الإنتاج الزراعي حيث أنه يتيح الزراعة بـ الملاحة. وهو الأمر صعب المنال حالياً حيث يقف شح المياه العذبة حائلًا دون زيادة الإنتاج الزراعي في كثير من بلدان العالم.

• يهدف العلماء إلى جعل النباتات تتحمل الانخفاض المفاجئ لدرجة الحرارة – الذي تحدثه العواصف الثلجية – دون أن تتلف. وعن طريق هندسة الجينات أمكن لفريق من علماء جامعة متشجان ستيت الأمريكية – يشتراك فيه العالم الشهير ثوما شو Michael F. Thomashow – من الحصول على نبات *Arabidopsis* يتحمل الصقيع المفاجئ. وقد نشر هذا البحث في مجلة Science في أبريل ١٩٩٨ . وإذا أمكن تطبيق هذه التقنية مع النباتات الاقتصادية فإن ذلك يعني النجاح في المحافظة على محاصيل زراعية تقدر قيمتها بملايين الدولارات كل عام.

- إنتاج نباتات تبقى على أرتفع محلات البيع لأطول مدة ممكنة دون تلف. ومثال ذلك الطماطم التي أنتجتها شركة زينيكا Zeneca البريطانية وشركة كالجين Calgene الأمريكية (Flavr – Savr tomato). فقد استطاع الباحثون الحصول على طماطم مقاومة (للفعص) عن طريق تثبيط إنزيم polygalacturonase بها والذي يسبب تكسر جدر الخلايا. وقد اعتمدت طرق تثبيط الإنزيم على منع الحافض النووي m-RNA من أن يخلق هذا الإنزيم بتخليق شريط حمض m-RNA يحمل القواعد النيتروجينية المقابلة لشريط حمض m-RNA المسؤول عن تخليق الإنزيم. ويوضح شريط antisense المراد تخليقه بأنه أما شريط m-RNA antisense عن تخليق الإنزيم فيوصف بأنه Sense. وخلاصة القول أن الشريط المخليق يلتحم مع الشريط المسؤول عن تخليق الإنزيم Sense – لأن قواعدهما النيتروجينية متقابلة – مما يحبط عمل الشريط الآخر وبالتالي لا يتخلق الإنزيم. وقد طبقت هذه الطريقة مع بعض النباتات الأخرى عندما يراد إحباط أحد جيناتها الضارة. وتوصف هذه التقنية باسم Antisense Technology. ولا يصلح استخدام هذه التقنية إذا ما أردت إصلاح عيب ناتج عن عدم تعبير Expression جين عن نفسه.
- إنتاج نباتات ذات مذاق أكثر قبولا لدى المستهلك.
- إنتاج طماطم لا يتجمد عصيرها بالبرودة: فلا تنفجر وتتلف وذلك بنقل جين معين من سمكة مفلطحة Flounder تعيش في البحار المتجمدة في شمال القارة الأمريكية دون أن تتجمد.
- زيادة القيمة الغذائية لبعض المحاصيل الغذائية، ومثال ذلك ما نجح فيه العلماء من نقل البروتينات الحاوية على الحمض الأميني ميثيونين methionine من البندق البرازيلي Brazil nut إلى بذور فول الصويا Soybeans الفقير في هذا الحمض الأميني الضروري لجسم الإنسان. وفي نوفمبر ١٩٩٩ قالت (مانجو شارما) Manju Sharma وزيرة شئون البيوتكنولوجى فى الهند إن سياستنا تعتمد على تقوية آلية العمل فى معاملنا فى مجال المحاصيل معدلة الجينات حتى نتمكن من تقييم مدى سلامتها. إننى أهدف إلى إنتاج نباتات غنية بالحديد وفيتامين (أ) اللذان يمثلان وجه النقص فى الوجبة الغذائية فى الهند.

وفي أغسطس ١٩٩٩ أعلن مجموعة من الباحثين في المعهد الاتحادي السويسري للتكنولوجيا في زيورخ The Swiss Federal Institute of Technology استطاعتهم إنتاج الأرز ذهبي اللون Golden *Oryza sativa* عن طريق الهندسة الوراثية والذي تتتوفر فيه مادة بيتا كاروتين B-carotene وكذلك عنصر الحديد. ومن المعروف أن مادة بيتا كاروتين يحولها الجسم إلى فيتامين (أ). وهكذا فإن الأرز المعدل جينيا يضمن وجبة غذائية جيدة العناصر تحمى من أمراض سوء التغذية حيث أن فيتامين (أ) ضروري للإبصار الجيد، والحديد ضروري لتجنب فقر الدم. وقد قام بيتر بورخاردت Peter Burkhardt وطالب البحث (زودونج يي) Xudong Ye

بنقل أربعة جينات لازمة لإنتاج مادة بيتا كاروتين في الأرز، وقام إنجو بوتريكوس Ingo Potrykus وطالب البحث بولو لوكا Paolo Lucca بنقل ثلاثة جينات لازمة لإنتاج الحديد. ويعتبر ذلك إنجازاً للهندسة الوراثية يصعب توجيه النقد إليه خاصة وأن دول شرق آسيا تعتبر الأرز وجبة رئيسية. وقد نشرت هذه الدراسة في ١٤ يناير ٢٠٠٠.

وتعمل في مجال أبحاث المحاصيل الزراعية معدلة الجينات شركات عالمية متخصصة توظف المئات من العلماء وتستثمر الملايين من الدولارات.

ونظراً لتعاظم الدراسات في هذا الصدد فقد خصصت مجلة علمية للدراسات الخاصة بالنباتات المعدلة جينياً باسم Transgenic Research.

كما تنامت مساحة الأراضي المزروعة بالنباتات معدلة الجينات، حتى قدرت في عام ١٩٩٨ في مختلف مناطق العالم بحوالي ٣٠ مليون هكتار تمتد في الولايات المتحدة والأرجنتين وكندا وأستراليا والمكسيك وأسبانيا وفرنسا وجنوب أفريقيا. ووفقاً لذلك فقد قدر أن أكثر نصف المحصول العالمي من فول الصويا، وحوالى ثلث المحصول العالمي من الذرة يتم الحصول عليه وفقاً لتقنية تعديل الجينات.

في عام ١٩٩٩ قدر أن مساحة الأراضي المزروعة بالنباتات معدلة الجينات في الولايات المتحدة الأمريكية تصل إلى ٦٠ مليون فدان وهو ما يعادل مساحة بريطانيا (صحيفة هيرالدريبيون في ٣٠ أغسطس ١٩٩٩).

إلا أن البعض يرى أن هذه المحاصيل معدلة الجينات تحمل الشر لصحة الإنسان والتنوع البيولوجي Biodiversity مما دعاهم إلى وصفها بأنها (غذاء فرانكشتين) Frankenstein Food. ومن هنا كان اهتمام الصحافة في الغرب بمناقشة هذه القضية من جوانبها المختلفة. وفي عام ١٩٩٨ صدر في بريطانيا كتاب بعنوان ساخر هو (هلا تأكل جيناتك Eat your genes) لمؤلفه ستيفن نونتجهام Stephen Nottingham.

ومن الاتجاهات التي اتبعت لإنتاج محاصيل معدلة الجينات إنتاج نبات ذرة يحمل سما للحشرات التي تقتات عليه. وعلى هذا يحمي النبات نفسه بنفسه مما يؤدي إلى زيادة الإنتاج وعدم الحاجة إلى رش المبيدات.

والفكرة تعتمد على نقل جين من بكتيريا *Bacillus thuringiensis* (Bt) المسئول عن إنتاج بروتين معين ذو سمية عالية للآفات. وفي الولايات المتحدة أدى ذلك إلى زيادة محصول بما يوازي ٧٪ وانعكس ذلك على دخل المزارعين فأضاف لهم دخلاً صافياً مقداره ١٦,٨٨ دولار عن كل فدان.

إلا أنه في عام ١٩٩٧ أقام إنلاف المستهلكين a coalition of consumers في الولايات المتحدة دعوى قضائية ضد الوكالة الأمريكية لحماية البيئة US Environmental Protection Agency (EPA) يطالبونها بوقف منح تراخيص إنتاج محاصيل معدلة الجينات إلى الشركات المعنية. ويتخوف المستهلكون هنا من أن تؤدي هذه التقنية إلى الإضرار بصحة الإنسان. كما أن هناك احتمالات بأن تصبح كائنات أخرى بالبيئة - مثل الحشرات التي تساعده على تلقيح النباتات ومثل الطيور - ضحية للنباتات المعدلة حاملة السموم. وفي مقالة الأمير تشارلس في صحيفة (ديلي ميل) Daily Mail التي سبق الحديث عنها وأشار إلى الها لا الذي أهان بيروت الفراشات في أمريكا بسبب حبوب لقاح نبات الذرة معدل الجينات. وفي ٢٠ مايو ١٩٩٩ نشر ثلاثة من العلماء في أمريكا نتائج بحثهم في هذا الصدد وقالوا بأن بيرقات الحشرة المعروفة باسم monarch butterfly, *Danaus plexippus* التي تناولت حبوب لقاح نبات الذرة معدل الجينات انتابتها أعراض مرضية مثل قلة الشهية للطعام والنحو بطيء، فضلاً عن ارتفاع معدلات الوفيات بينها.

ومن ناحية أخرى ساوت المخاوف العلماء من أن تنشأ لدى الحشرات مقاومة ضد سم هذا النوع من البكتيريا (Bt)، ولهذا أجريت دراسة في معمل فرنش كونستانت بجامعة ويسكونسن ماديسون Constant's lab – University of Wisconsin – Madison بهدف استخدام جينات سموم طراز آخر من البكتيريا اسمه *Photorhabdus luminescens*. وقد أوضحت الأبحاث أن هذه السموم تتكون من أربعة مركبات يرمز لها بالحروف A, B, C, D. ومن الجدير بالذكر أن هذه البكتيريا تعيش داخل أجسام دودة أسطوانية. وهذه الدودة تفرز جسم الحشرة وتتجه إلى جهازها الدورى لتطلق هذه البكتيريا التي تفرز سمومها المهلكة للحشرة. ومن العجب أن هذه البكتيريا تحوى إنزيميا يجعل جسم الحشرة المتهاوى يتوجه بلون أزرق. والمهم هنا أن سموم هذه البكتيريا تمثل سلاحاً إضافياً سيعتمد عليه في مقاومة الآفات باستخدام الهندسة الوراثية.

وقد لقي إتجاه إنتاج مواد سامة للآفات داخل النبات شكوكاً لدى المستهلكين خوفاً من أن يكتونون هم - لا الآفات - ضحايا هذه السموم. وقد أشعل هذه المخاوف حديثاً أدى به (أرياد بوزتيا) Arpad Pusztai. - الباحث في معهد أبحاث روويت في أباردين باسكتلندا Rowett Research Institute in Aberdeen, Scotland - إلى التليفزيون البريطاني يوم ١٠ أغسطس ١٩٩٨ في برنامج (World in Action). وكان قد تم في هذا المعهد نقل جين من نبات Jack beans يعرف باسم Concanavalin A (Con A) إلى نباتات أخرى منها البطاطس - حيث أن هذا الجين مسؤول عن إنتاج مادة lectin المقاومة للآفات. والذى أثار الرأى العام هو قول (بوزتيا)

بأنه عندما أعطى البطاطس المعدلة جينيا للجرذان، وجد أن نسو الجرذان قد توقفت، كما تعطل جهازها المناعي. وقد كان لهذا القول صدى كبير في بريطانيا مما حدى ب مدير المعهد فيليب جيمس Philip James إلى إيقاف (بوزتيما) عن العمل ١٢ يوماً تم خلالها إجراء تحقيق داخلي ومراجعة تجارب (بوزتيما)، وانتهى الأمر بوصف التجارب بأنها (مشوشة تماما total muddle) كما لم يجدد عقد العمل بين المعهد وبوزتيما عقباً له وقد تم عرض تجارب (بوزتيما) ونتائجها على الإنترنت. وقد أسفر ذلك عن إعلان ٢٠ عام من ١٣ دولة تأييدهم للنتائج التي توصل إليها (بوزتيما) بعد أن قاموا بمراجعةتها. وفي عدد أول يونيو ١٩٩٩ أشارت صحيفة ديلي ميل Daily Mail إلى أن الأمير تشارلس سيسعى إلى مقابلة دكتور (بوزتيما) تأييدها له. وهو الإجراء الذي وصف بأنه سيزعج الحكومة البريطانية.

وقد قامت مجلة The Lancet بنشر البحث الذي قام به (أرباد بوزتيما) في عدد (٦) أكتوبر ١٩٩٩. وقد قوبل هذا النشر باحتجاج الكثيرين لدى المجلة الرفيعة الشأن على أساس أن ذلك النشر يعطي الدراسة توبيعاً لا تستحقه Undeserved Authenticity.

وقد رد رئيس تحرير المجلة ريتشارد هورتون Richard Horton قائلاً أنه عرض البحث على ستة من المحكمين بدلاً من ثلاثة كما هي العادة، وأنه لو لم ينشر البحث لصح اتهامه بأنه يفرض رقابة على النشر Censorship، وهو ما لا يرضاه. وتعطى قضية (أرباد بوزتيما) مثالاً لما تحظى به قضية المحاصيل معدلة الجينات من اهتمام وتدقيق.

ومن ناحية أخرى قام ثلاثة باحثين من جامعة نيويورك بدراسة نشروها في عدد (٢) ديسمبر ١٩٩٩ في مجلة Nature. وقد أفادت هذه الدراسة بأن جذور نبات الذرة معدل الجينات والمعروف باسم Corn - Bt تطلق مواداً سامة تعرف باسم Bt - toxins إلى التربة، وأن هذه السموم تبقى على حالتها لمدة طويلة ولا تتحلل حيث أنها تتحد ببعض الأحماض والمواد المكونة للطمي مما يعطل تحللها. ولا يدرى أحد على وجه الدقة - حتى الآن - طبيعة التأثير البيئي لترابك هذه السموم المفرزة في التربة الزراعية.

ورغم كل هذه المحاذير ففي فبراير ٢٠٠٠ أعلنت شركة مونсанتو عن توصلها إلى هندسة نبات ذرة يحمل جين بكتيري ينتج سماً يقتل دودة الجذر rootworm التي تسبب خسارة فادحة في المحصول.

وفي مثال آخر لتطبيقات الهندسة الوراثية في مجال حماية النباتات من الآفات تم إنتاج نبات ذرة لديه مقاومة ضد المبيدات المستخدمة للقضاء على الحشائش الضارة بالنباتات - مثل مبيد جليسوفونيت glyphosate، جلوفوسنيت glufosinate - مما يؤدي إلى إبادة الحشائش والإبقاء على نبات الذرة معافياً. ويقول المعارضون بأن نبات الذرة الذي يحمل حماية ضد

مبيدات الحشائش سيجعل الإنسان يستخدم المبيدات بكثرة دون تحرز - كما أن هناك خوفا من أن جينات الحماية التي أدخلت على نباتات الذرة تنتقل بواسطة حبوب اللقاح Cross Pollination إلى الحشائش فتصبح بدورها مقاومة للمبيدات مما يضر بالبيئة وبنباتات المحاصيل.

ويؤيد هذا الاحتمال بحثا نشر في مجلة Euphytica في عام ١٩٧٥ وبحثا آخر نشر في المجلة نفسها في عام ١٩٩٧ عن إمكانية إنتقال حبوب اللقاح الحاملة للجينات المعدلة من نباتات اللفت rape من النوع *Brassica napus* إلى النباتات الأخرى في المنطقة المحيطة.

كما تتصاعد الآن اعترافات القائمين على زراعة المحاصيل العضوية Organic Crops – التي لا تستخدم فيها المبيدات أو الأسمدة - خوفا من إنتقال الجينات المعدلة إليها من خلال انتقال حبوب اللقاح Cross Pollination عن طريق الحشرات أو الهواء. وقد أجريت دراسات في المملكة المتحدة لتحديد المسافة الواجب أن تفصل بين حقول النباتات العضوية ومزارع النباتات معدلة الجينات - ووجد أن هذه المسافة تعتمد على نوع النبات وعلى الموسم الزراعي. وعلى سبيل المثال ففي حالة الذرة يجب ألا تقل المسافة الفاصلة عن ١٨٠ مترا - وفي حالة البنجر يجب ألا تقل المسافة الفاصلة عن ٣٢٠٠ متر.

وفي فرنسا نجد حكومة (الآن جوبير) Alan Juppe تسمح بتناول الذرة المعدلة جينيا والمستوردة من أمريكا وكذا كندا لكنها لا تسمح بزراعتها في فرنسا، مما دفع العالم كاهن رئيس اللجنة القومية للهندسة الجزيئية الحيوية The nation's Biomolecular Engineering Commission إلى الاستقالة من رئاسة اللجنة احتجاجا على عدم السماح بزراعة الذرة المعدلة.

وفي عام ١٩٩٨ نشرت مجلة Nature Biotechnology بحثا أجراه (دانيل) Daniell et al يهدف إلى تحطى عقبة انتقال الجينات من النباتات المعدلة إلى نباتات أخرى من خلال حبوب اللقاح. وخلاصة البحث أن يوضع الجين المراد نقله ضمن مادة DNA الموجودة في البلاستيدات. وحيث أن البلاستيدات في الزيجوت الناتج عن الإخصاب تكون مصدره البوبيضة وليس حبوب اللقاح، فإن ذلك يضمن عدم انتقال الجين من النبات المعدل إلى أية نباتات أخرى عن طريق حبوب اللقاح.

ومن الاعتراضات التي وجهت أيضا ضد إنتاج الأغذية الجديدة Novel Foods معدلة الجينات أنها قد تؤدي إلى تولد حساسية allergy لدى الذين يتناولونها. وقد نشرت المجلة العلمية The New England Journal of Medicine في عددها رقم ٣٣٤ الصادر عام ١٩٩٦ بحثا عن الحساسية التي يحدثها فول الصويا (Glycine max) معدلة جيناته باستخدام

البندق البرازيلي Brazil nut (*Bertholletia excelsa*) المعروف بإحداثه الحساسية - فقد أثبتت البحوث انتقال هذه الخاصية إلى بذور نبات فول الصويا. وكان قد سبق الإشارة إلى فول الصويا المعدل في بداية هذا الحديث.

ومما يذكر هنا أيضاً المخاوف التي أبدتها اللجنة الإستشارية البريطانية للأغذية الجديدة والعمليات فيما يخص احتمالات انتقال جين مقاومة المضادات الحيوية من نبات الذرة المعدلة جيناته. والذي ابتكرته شركة سيبا الأمريكية Ciba - Bt Corn إلى الكائنات الدقيقة التي قد توجد بأمعاء الحيوانات التي تتغذى على هذه الذرة المعدلة. وقد قام عدداً من خبراء شركة سيبا في كارولينا بأمريكا وفي بازل في سويسرا بنفي هذا الاحتمال.

وكان لإستخدام الفيروسات والبكتيريا في عمليات الهندسة الوراثية ونقل الجينات أثراً كبيراً في تدعيم الرأي الذي يعارض إنتاج نباتات معدلة الجينات.

ويرد العلماء المؤيدون للأطعمة معدلة الجينات بأن استخدام فيروس برقة القنبيط *Agrobacterium* كناقل vector في هندسة نبات *Cauliflower mosaic virus* (CMV) *tumefaciens* مثلاً هو أكثر أمّناً من استخدام الفيروسات المضيفة في عمليات العلاج بالجينات .Gene Therapy

وفي موقع آخر يقول المعارضون للمحاصيل المعدلة الجينات بأن الجين المنقول يستقر عشوائياً في موقعه الجديد مما قد يؤدي إلى خلل في أنشطة الجينات الأخرى الأصلية في النبات. إلا أن هذا الاعتراض الأخير لم يستمر طويلاً، فقد تعلم العلماء كيف يضعون الجين المنقول في الموقع الذي يريدوه.

ويقول المعارضون لإنتاج نباتات معدلة الجينات (أن عدم مشاهدتنا لضحايا هذا الاتجاه بعد لا يعني عدم وجود أضرار لها، لقد احتجنا إلى ٦٠ عاماً من قبل حتى أدرك الجميع أن مبيد (ددت) الذي كان يعتبر معجزة عصره ما هو إلا أداة مدمرة للبيئة وللإنسان).

وتوضح مجلة نيوزويك Newsweek الأمريكية في عددها الصادر في ١٣ يوليو ١٩٩٨ كيف أن دول أوروبا منقسمة على نفسها في هذا الشأن، في بينما نجد سويسرا وهولندا وبولندا وبلجيكا تفسح الطريق بحذر أمام هذه الأغذية، نجد الحذر الكامل في ألمانيا. بل أننا في البلد الواحد نجد الناس بين معارض ومؤيد، ففي بريطانيا مثلاً نجد الأمير تشارلس يعارض نقل الجينات إلى المحاصيل لما له من تأثيرات سيئة على البيئة والإنسان - أما رئيس الوزراء (توني بلير Tony Blair) فيقول أنه يسعد هو وعائلته بتناول الأغذية معدلة الجينات.

وفي مقال جريدة (صنداي تلجراف) المشار إليه في بداية هذا الموضوع نوقشت قضية عدم رغبة البعض في استئجار أموالهم لدى شركات أو بنوك تدعم إنتاج المحاصيل معدلة الجينات. وفي تحقيق عدد مجلة (تايم) الذي سبق ذكره في بداية حديثنا استعراض لحفظ البعض في دول أوروبا ضد هذه الأطعمة - فهناك مقاطعة لها في النمسا ولوكمسبيرج ومظاهرات غاضبة في اليونان - كما تذكر لنا المجلة كيف أن ١٣٠٠ من طلبة المدارس في بريطانيا قاطعوا الأطعمة المعدلة جينيا والمقدمة لهم في الوجبات الغذائية.

وفي يوم ١٩ مايو ١٩٩٩ تحدثنا صحفة هيرالد تريبيون Herald Tribune عن مطالبة اتحاد الأطباء البريطانيين British Medical Association الذي يضم ١١٩,٠٠٠ طبيب ويمثل ٨٠٪ من أطباء بريطانيا - بضرورة وضع البيانات الازمة labels على عبوات الأطعمة معدلة الجينات. وأن من حق المستهلك أن يختار ما يأكله.

وتقوم جماعة (السلام الأخضر) Greenpeace - التي تناذى بيئية سليمة - بدور كبير في أوروبا لمناهضة إنتاج هذه النباتات ذات الجينات المعدلة. وفي بريطانيا قامت هذه الجماعة بأخذ أربعة أطنان من الصويا المعدلة وألقوا بها مع النفايات في فبراير ١٩٩٩ وذلك أمام مقر رئيس الوزراء في (١٠ داوننج ستريت) تعبيرا عن رفضهم لتسويق هذه المحاصيل. وفي نوفمبر ١٩٩٨ قامت إحدى الجمعيات في الهند باقتلاع شجيرات القطن المعدل جيناته Bt Cotton - بعرض إكمابه قدرة على مقاومة دودة القطن - والتي تشرف على تجاريها شركة مونсанتو الأمريكية، ثم قاموا بإحراق هذه الشجيرات. إلا أن (مانجو شارما Manju Sharma) وزيرة شئون التكنولوجيا الحيوية في الهند حلت على هذه الأحداث فقالت (إن الهند لا يمكن أن تقبع خلف الآخر في هذه التكنولوجيا).

وكان الشغب الذي قام به مجموعة من الفرنسيين ضد محلات (ماكدونالد) الأمريكية في فرنسا بسبب عرضها أغذية معدلة الجينات هو موضوع الغلاف لمجلة نيوزويك Newsweek في عدد ١٣ سبتمبر ١٩٩٩ تحت عنوان « حرب الغذاء Food Fight ».

وعلى الجانب الآخر فإن إنتاج المحاصيل معدلة الجينات تدافع عنه الشركات المنتجة بضراوة ويفق خلفها عدد من العلماء.

وفي الولايات المتحدة الأمريكية نجد أن الاتجاه العام هو تشجيع إنتاج المحاصيل معدلة الجينات والدفاع عنها والعمل على زيادة المصدر منها إلى الخارج، وذلك على عكس التحفظ الذي يغلب على الدول الأوروبية. وقد تناولت مجلة Science في عدد ١٦ يوليو ١٩٩٩ عرض جوانب هذا الانشقاق بين أوروبا والولايات المتحدة في هذه القضية. وتطلب الدول الأوروبية من المصرين في أمريكا وضع بيان label على كل مادة غذائية استخدم في أي من مراحل إنتاجها

تقنية الهندسة الوراثية بما يحقق للمستهلك حرية الاختيار بينها وبين الأغذية التقليدية Conventional . وعلى العكس من ذلك لا ترى أمريكا ضرورة لذلك. إلا إذا احتوى الغذاء على مكون معدل جينيا، وتويد أمريكا في هذا النهج كل من كندا والمكسيك وبيراو والبرازيل. وقد هاجم ايزنستات Stuart Eizenstst نائب وزير الدولة للشئون الاقتصادية والأعمال والزراعة الأمريكي دول الاتحاد الأوروبي في أبريل ١٩٩٩ على صفحات صحيفة القايانتشيال تايمز Financial Times قائلاً: (إن مطالب الاتحاد لا تتسم بالشفافية، وغير متوقعة، كما أنها ليست على أساس علمي – وأن مطالب الاتحاد الأوروبي بمزيد من الدراسة لضمان سلامة المنتجات المعدلة جينيا هو مجرد سحابة من الدخان لتبرير القيد إلى يضعها على الواردات). ولكننا في الواقع الأمر نجد معارضين للأغذية معدلة الجينات في أمريكا ذاتها. ففي ٣٠ أغسطس ١٩٩٩ تحدثنا صحيفة هيرالد تريبيون Herald Tribune الأمريكية عن رفض شركة الصناعات الغذائية المعروفة باسم Gerber and H.J. Heinz استخدام المحاصيل المعدلة.

وفي مؤتمر دولي عقد في فبراير ١٩٩٩ بمدينة قرطاجنة على البحر الكاريبي في كولومبيا فشلت محاولات الإتفاق على معايدة دولية تنظم تجارة المنتجات معدلة الجينات. وقد علقت صحيفة هيرالد تريبيون Herald Tribune في ٢٥ فبراير ١٩٩٩ على ذلك الأمر متسائلة: (لماذا تزوي الآمال لعقد المعايدة دولية للتكنولوجيا الحيوية؟ إن ذلك يعني آلاماً متعاظمة) ! ويقول العلماء المؤيدون للمحاصيل المعدلة أيضاً أن عمليات التهجين التقليدية بين النباتات قد ينتج عنها مواداً سامة مثل مادة (سورالين) Psoralen في الكرفس celery ، كما أن نبات البطاطس قد ينتج مادة (سولاتين) Solanine التي تحدث تشوهها في الحبل الشوكي للمواليد يعرف باسم Spina bifida . كما أن نبات المنيهوت Cassava يحتوى على جليوسيدات مطلقة للسيانيد Cyanogenic glycosides مما يلزم معه تخمير النبات قبل تناوله – كذلك فإن هناك أنواعاً من نباتات الفول kidney beans يلزم نقعها لإزالة اللكتينات lectins السامة منها قبل أكلها.

وبتلخيص الأمر الآن في أن دول الاتحاد الأوروبي تسمح بإنتاج ثلاثة فقط من المحاصيل المعدلة الجينات وهي: الذرة المقاومة للآفات التي تحصل تراخيصها شركة مونсанتو Monsanto ، والذرة المقاومة لمبيدات الحشائش التي تحصل تراخيصها شركة أجرييفو AgrEvo ، والذرة المقاومة لكل من الآفات ومبيدات الحشائش معاً وتحصل تراخيصه شركة (نوفارتس) Novartis .

ومما يذكر أن شركة أمريكية تدعى [Delta & Pine Land (D & PL)] مع قسم الزراعة الأمريكي US Department of agriculture (USDA) ابتكرت تقنية لجعل النباتات الناتجة عن إستنبات بذور معدلة الجينات تعطى بذوراً عقيمة. والهدف من ذلك هو ألا يستفيد المزارعون

من البذور الناتجة عن زراعاتهم في زراعة دورة جديدة من المحصول - بل يظل هؤلاء المزارعون في حاجة مستمرة للبذور معدلة الجينات التي تنتجها الشركات المحتكرة. ويطلق المدافعون عن هذه التقنية اسم (نظام حماية التكنولوجيا) Technology Protection System، بينما يطلق عليها منتقديها اسم تكنولوجيا البتر "Terminator technology". وتدافع الشركات المحتكرة عن هذه التقنية بدعوى تعويض ملايين الدورات التي أنفقت على الأبحاث في مجال تقنيات تعديل الجينات.

وفي مارس ١٩٩٨ حصل كل من (USDA)، (D & PL) في أمريكا على الترخيص رقم ٥٧٢٣٧٦٥ لتطبيق هذه التقنية. وفي شهر مايو ١٩٩٨ تقدمت شركة مونсанتو العملاقة لشراء شركة (D & PL). وفي عدد أول مارس ١٩٩٩ من مجلة Time الأمريكية نقرأ مقالة عن هذه التقنية الجديدة، وكان عنوان المقالة خير وصف لهذه البذور التي أسمتها (بذور الانتحار) .The Suicide Seeds

ومن المثير للدهشة أن كاتبنا العظيم توفيق الحكيم تنبأ بهذا الأمر وعالج هذه القضية مبكرا - ففي كتابه (رحلة إلى الغد) الذي صدر عام ١٩٥٧ - وفي كتاب آخر صدر له لاحقا قال ما نصه: (إذا تمكن العلم الحديث بالكشف والتكنولوجيا من توفير الطعام لكل فم فإن الاقتصاد الحديث أيضا ليس نائما ولا غافلا، إن الاحتكارات العالمية الرأسمالية سرعان ما تحتوى هذا الطعام الرخيص وتضعه تحت سيطرتها وتبيع فيه وتشترى، وعندئذ يكون أمامها سلاحان، الأول أن تجهض بسطوطها المشروع كله وهذا في رأيي سلاح مغلول، والآخر وهو الأذكي والأمكر هو أن تتولى هي بنفسها إنتاج هذا الطعام الرخيص الذي يمسك الرمق ويسكت أفواه الجائعين، ولكن بطريقة تمكناها من الربح).

وقد قامت المجموعة الاستشارية للأبحاث الزراعية الدولية Consultative Group on International Agricultural Research (CGIAR) بانتقاد هذه التقنية على أساس أن العقم قد ينتشر إلى الزراعات المحيطة عن طريق انتقال حبوب اللقاح مما سيدمّر الإنتاج الزراعي.

ويلاحظ أيضا أن سياسة الاعتماد على المحاصيل معدلة الجينات تحمل في طياتها أخطاراً أخرى متعددة، منها ما يخل بالتنوع البيولوجي، إذ أن الفلاحين سيعتمدون على هذه النباتات المعدلة مما سيجعل التنوع الأصلي غير محل اهتمام، وبالتالي ستختفي مع الوقت. ثم ماذما سيفعل الفلاحون في حالة ما لو أصيب الطراز العامل جيناته بمرض ما وأصبح وبالتالي غير مرغوبا فيه؟

ويذكرني هذا أيضا بالكاتب العالمي الأمريكي (جرمي رفkin) Jermy Rifkin الذي لم يدخل وسعا في سبيل معارضة المحاصيل معدلة الجينات - ومنح تراخيص الجينات للشركات والأفراد، كذلك معارضته للاستنساخ والأسلحة البيولوجية. لقد خصمت مجلة Scientific American في عدد أغسطس ١٩٩٧ صفحتين للحديث عن سيرة هذا الرجل الذي يقف دفاعا عن مستقل الإنسان والبيئة على سطح هذا الكوكب.

ويعتقد الأمير تشارلز Prince Charles أنه ليس من حق الإنسان أن يعدل من جينات المخلوقات. وكان الأمير قد تحدث إلى صحيفة ديلي تلغراف Daily Telegraph في يونيو ١٩٩٨ قائلا: (إن سمكة الجينات من أجل إنتاج الطعام ينزلق بالبشرية إلى آفاق تخص الله.. الله وحده)

Tinkering with genes for food production takes mankind into realms that belong to God.. and God alone.

وعلى الجانب الآخر فمن النقاط الإيجابية لتطبيقات الهندسة الوراثية في مجال النباتات - إكساب النباتات القدرة على الاستغناء عن الأسمدة. فالواقع أن معظم النباتات تحتاج إلى أسمدة نيتروجينية، حيث أنها لا تستطيع أخذ النيتروجين من الجو. وقد تمكّن العلماء من تخليق بلازميد بكتيري يحمل ١٧ جين لتثبيت النيتروجين مأخوذة من بكتيريا Klebsiella pneumoniae . ومن المأمول نقل صفة القدرة على تثبيت النيتروجين إلى النباتات غير القادرة على ذلك مما يعني عن استعمال الأسمدة النيتروجينية. ومن المعروف أن النباتات البقولية leguminous plants تتكافل عند جذورها بكتيريا خاصة مثل Rhizobium تدعى بالنيتروجين.

وتحسباً للجوانب السلبية للمحاصيل معدلة الجينات أعلنت وزارة الزراعة والغابات والثروة السمكية اليابانية في يونيو ١٩٩٩ تعليق موافقتها على زراعة ما يعرف باسم BT-Crops حتى تبت لجنة الكائنات المعدلة وراثيا برأي نهائى حول سلامة هذه المحاصيل.

ولعل الاستعراض السابق يوضح تداعيات استخدام محاصيل معدلة الجينات، كما يوضح إلى أي مدى تختلف وجهات النظر، ولا زال هذا الخلاف مستمرا حتى الآن ولم يحسم بعد.

والخلاصة، أنه رغم كل الآمال التي تتعلق بإنتاج نباتات معدلة الجينات عن طريق تقنية الهندسة الوراثية، فإن الكثيرين يهاجمون الفكرة من أساسها غير مبالين بإغراقها.

ويقول البعض بأن دول العالم الثالث لا تملك رفاهية الإنقاذ وراء بعض الاعتراضات المردود عليها - فما أحوج هذه الدول إلى تحسين محاصيلها نوعاً وكما. إن الذين يقولون (لا) لـNaysayers لتكنولوجيا تعديل جينات المحاصيل - دون تبرير مقنع - لا يدركون حجم آثار التدهور البيئي

على الزراعة في هذه الدول، ولا يدركون فداحة ما يشعر به البعض من جوع وسوء تغذية كذلك لا يدركون الآثار الاقتصادية والسياسية المصاحبة لاستيراد الغذاء.

ونحن في مصر ما أحوجنا إلى بحث توطين هذه التكنولوجيا في مصر لتحسين غلة الفدان كما ونوعاً ولتنبع مساحة الأرض الخضراء ليس على جانبي نهر النيل وفروعه فقط، ولكن أيضاً على امتداد الصحراء.

وعلينا في مصر توفير القاعدة العلمية الخبرة في هذا الموضوع وتوفير ما تحتاجه من عامل وأجهزة حتى يمكننا تكوين رأي فيه وكذلك حتى يمكننا الحكم على آية تكنولوجيات متعلقة به أو إتخاذ القرار المناسب تجاه إستيراد محاصيل معدلة الجينات.

وفي ١٢ سبتمبر ٢٠٠٠ كنت ضيف البرنامج التليفزيوني «مساء الخير يا مصر» وتحدثت فيه عن إنجاز الجينوم البشري وعن المحاصيل معدلة الجينات.

إنسولين بشرى لمرضى السكر تنتجه البكتيريا بالهندسة الوراثية

يؤدى نقص هرمون الإنسولين Insulin – الذى تفرزه بعض خلايا جزر لاتجرهايز بالبنكرياس – إلى اضطراب فى التحولات الكيميائية بخلايا الجسم وزيادة السكر فى الدم وظهوره فى البول وهو ما يعرف بالبول السكري Diabetes mellitus.

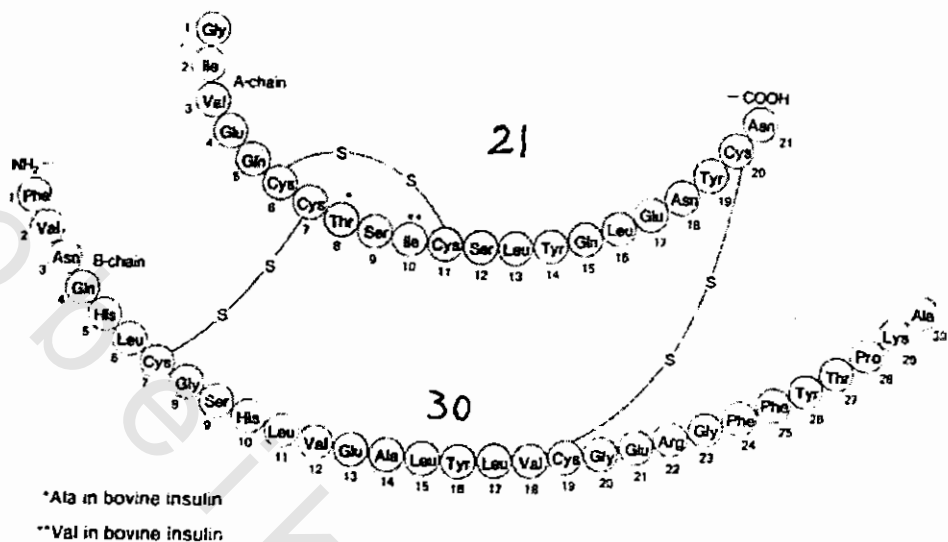
ويعتبر اكتشاف الكنديان بانتنجه Frederick G. Banting وبست Charles H. Best للإنسولين وأهمية إعطائه لمريض السكر فى عام ١٩٢١ من أهم الاكتشافات فى عالم الطب والتى أنقذت الملايين من مرضى السكر. وقد حصل بانتنجه وبست على جائزة نوبل فى الطب والفيسيولوجيا فى عام ١٩٢٣ تقديرًا لذلك.

ويتكون جزئى الإنسولين من سلسلتين من الأحماض الأمينية: دها السلسلة (A) وتتكون من ٢١ حمض أمينيا، والسلسلة (B) وتتكون من ٣٠ حمض أميني. وترتبط السلسلتان مما يذرات من عنصر الكبريت. (شكل رقم ٥٧).

ويتم الحصول على الإنسولين اللازم تجهيزه لمرضى السكر من بنكرياس الأبقار التى تذبح فى العجازر. إلا أن تركيب الإنسولين البقرى bovine insulin لا يماثل تماماً تركيب الإنسولين الذى يفرزه بنكرياس الإنسان، حيث نجد أن الحمض الأميني رقم (٨) فى السلسلة القصيرة هو Threonine (Thr) فى حالة الإنسولين البشري، ولكنه الآلانين (Ala) فى إنسولين Isoleucine (Ile) كما أن الحامض الأميني رقم (١٠) فى هذه السلسلة القصيرة هو أيزوليوسين Valine (Val) فى حالة الإنسولين البشري ولكنه الحمض الأميني فالين (Ala) فى حالة إنسولين الأبقار.

وبسبب هذين الاختلافين فى تركيب الإنسولين البقرى عن الإنسولين البشري تحدث حساسية مناعية عند بعض مرضى السكر الذين يعالجون بالإنسولين البقرى. وتخل أمل معالجة المرضى بإنسولين بشرى حلما بعيد المنال.

وفي عام ١٩٦١ نشر العالمان الفرنسيان «جاكوب» Jacob F. ومونوود Monod J. بحثا على الصفحة رقم ٣١٨ فى العدد الثالث من مجلة البيولوجيا الجزيئية Molecular Biology J. Tawaola فيه آليه عمل الجينات فيما عرف باسم فرضية الأوبيرون Operon hypothesis وهذه الفرضية كانت حجر الزاوية الذى قامت عليه تكنولوجيا الهندسة الوراثية Genetic Engineering. وقد أمكن الحصول على إنسولين بشرى من البكتيريا اعتماداً على هذه الفرضية. وما يذكر أن جاكوب ومونوود منحا جائزة نوبل فى عام ١٩٦٥ تقديرًا لفرضية، التي قدماها.



(شكل ٥٧) يوضح الرسم أن جزء الإنسولين البشري يتكون من سلسلتين من الأحماض الأمينية، السلسلة (A) تتكون من ٢١ حمض أميني، أما السلسلة (B) فهي تتكون من ٣٠ حمض أميني. ترتبط السلسلتان معاً بذرات من الكبريت. في الأبقار يستبدل الألانين موضع التريوبونين (رقم ٨ في السلسلة A)، ويستبدل الفالين موضع أيزوليوسين رقم ١٠ في السلسلة A.

وسوف نستعرض الآن فرضية الأوبيرون، ثم نتناول الكيفية التي تم بها تخليق الإنسولين البشري عن طريق الاستعانته بالبكتيريا.
استخدم جاكوب ومنود بكتيريا اشيريشيا كولاي *Escherichia coli*. ويستخدم هذا النوع من البكتيريا الطاقة اللازمة له عن طريق هضم سكر اللاكتوز Lactose وذلك بالاستعانته بثلاثة إنزيمات هي:

(B-galactosidase) - (permease) - (Transacetylase)

ولا تنتج هذه البكتيريا تلك الإنزيمات إلاً في وجود سكر اللاكتوز. وقد قال جاكوب ومنود أن إنتاج هذه الإنزيمات الثلاثة يتحكم فيه وحدة تركيبية ووظيفية من جزئ حمض DNA في هذه البكتيريا تسمى (الأوبيرون) (شكل رقم ٥٩). ويتكون الأوبيرون من ثلاثة جينات تركيبية متجلورة تسمى (Z-Y-A) (تقرأ من اليسار إلى اليمين)، حيث يحوي كل جين الشفرات الوراثية الدالة على الأحماض الأمينية لواحد من الإنزيمات الثلاثة. ويقع قبل الجين (Z) مباشرة جيتان تنظيميان هما جين الأوبيريتور (O) Operator ثم جين الدافع أو البروموتار (P) Promoter.

ويصبح ترتيب الجينات من اليسار إلى اليمين هو البروموتار ثم الأوبيريتور تم الجينات المدورة بـ الثلاثة (ZYA) (تقرأ من اليسار إلى اليمين). ويلاحظ أن الإنزيم الذي يساعد على ذلك هو m-RNA حمض DNA والمسمى RNA-Polymerase يقع على إنبروموتار ويساعد الإنزيم أن يمر على موقع الأوبيريتور قبل أن يصل إلى الجينات التي تنسخ لتعطى حمرى وحيث من حمض m-RNA الذي تم ترجمته بعد ذلك إلى الإنزيمات الثلاثة المنسنة كل منب عن الآخر والتي سبق ذكرها والتي بها تتمكن البكتيريا من هضم اللاكتوز.

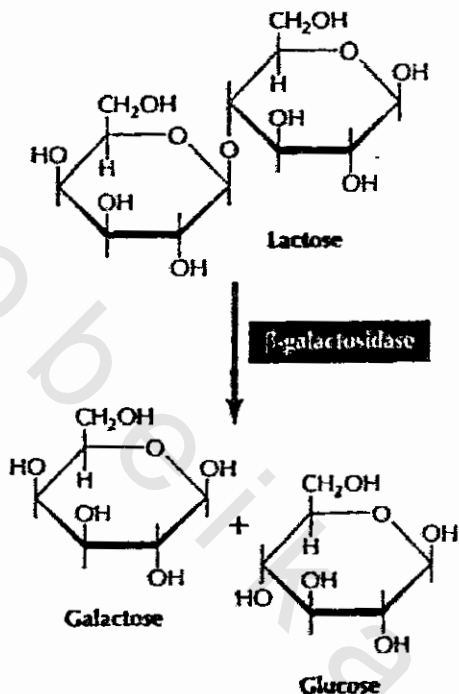
وعلى بعد مسافة معينة من الأوبيرون يقع جين منظم Regulator gene يطلق عليه الرمز (I)، ولا يعتبر هذا الجين جزءاً من الأوبيرون، ويتم نسخ هذا الجين إلى حمض m-RNA تتم ترجمته إلى أربع سلاسل من عديد البيبيتيد تنضم معاً لتكون بروتين يطلق عليه اسم «الكافاج» Repressor. ويتحدد البروتين الكافاج مع الأوبيريتور بطريقة تعطل حركة إنزيم RNA-Polymerase الواقع عند البروموتار وبذلك فإن عملية النسخ تصبح معطلة inhibited. وهذا ما يحدث معظم الوقت طالما أنه لا يوجد لاكتوز في الوسط المحيط بالبكتيريا وبالتالي لا توجد حاجة إلى تخليق إنزيمات الهضم.

فإذا ما وجد لاكتوز في الوسط المحيط بالبكتيريا، فإنه ينفذ إلى داخلها عبر القناء الخلوي ليغير من طبيعة البروتين الكافاج بما يجعله يترك موقعه وبذلك فإن الأوبيريتور يتحرر، وهذا يتيح الفرصة لإنزيم RNA-Polymerase لأن يتوجه إلى الجينات الثلاثة إنزيمات المطلوبة.

وعلى ذلك يمكن القول أن وجود سكر اللاكتوز يحث على عملية النسخ والترجمة وتخليق الإنزيمات، التي تهضم اللاكتوز. و يؤدي إتمام هضم سكر اللاكتوز إلى تحرير البروتين الكافاج الذي يعود مرة أخرى للاتحاد مع الأوبيريتور مما يؤدي إلى وقف عملية نسخ حمض m-RNA وبالتالي توقف تخليق الإنزيمات. وتتشكل العملية كلها مرة أخرى عند دخول لاكتوز جديد إلى البكتيريا وبذلك يمكن القول بوجود تنظيم سلبي رجعى Negative feedback control يتحكم فى نشاط الأوبيرون.

وقد بدأ اختبار فرض الأوبيرون فى تخليق بعض المواد، وكان هرمون البنكرياس المسمى سوماتوستاتين Somatostatin هو أول بروتين بشري يحصل عليه صناعياً عن طريق هذه التكنولوجيا الجديدة. وكان ذلك فى عام ١٩٧٧. وفي عام ١٩٧٨ أمكن الحصول على هرمون الانسولين البشري اعتماداً على فرضية الأوبيرون وذلك من البكتيريا.

وكانت أول خطوة فى طريق تخليق انسولين اصطناعى هي معرفة ترتيب الأحماض الأمينية داخل سلسلة عديد البيبيتيد فى الإنسولين البشري، وبمعرفة ذلك تمكن العلماء من تخليق حمض DNA اصطناعى يحمل شفرات السلسلة (A) وآخر يحمل شفرات السلسلة (B).

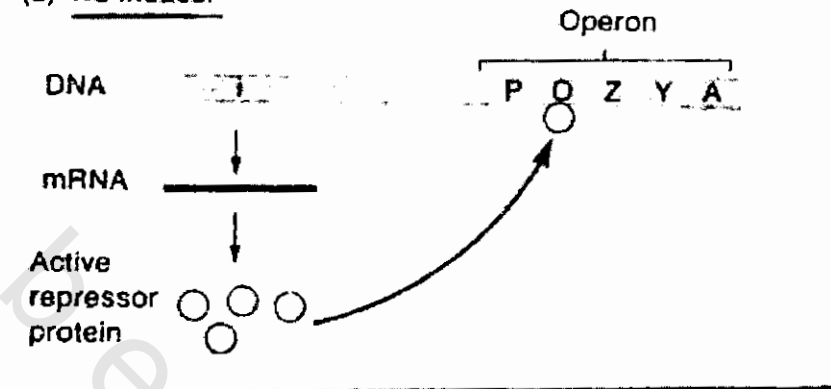


(شكل ٥٨) هضم سكر اللاكتوز
باستخدام إنزيم β -galactosidase
إلى جزئي جالاكتوز وجزئي جلوكوز

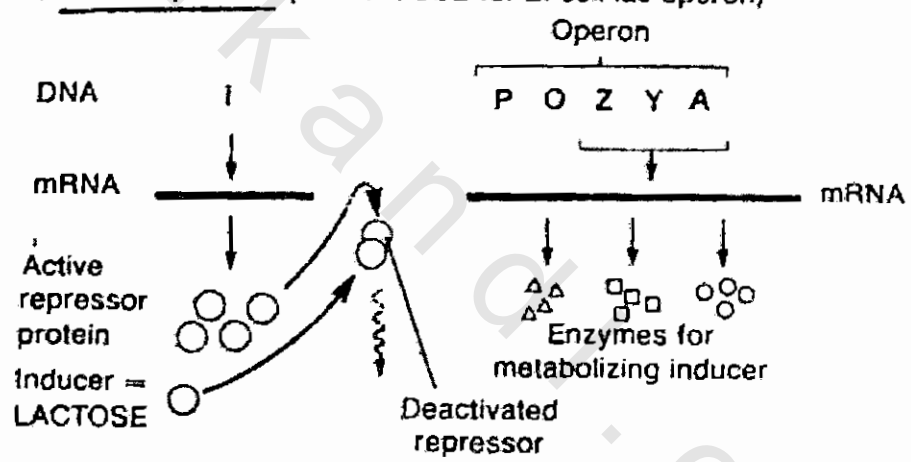
ومن المعروف أن سيتوبلازم بعض أنواع البكتيريا - مثل إيشيريشيا كولاي - يحمل حلقات صغيرة من حمض DNA يطلق عليها اسم بلازميدات Plasmids، يحمل كل منها جين أو أكثر، وذلك بالإضافة إلى وجود الشريط الأساسي لحمض DNA البكتيري. وقد استقل العلماء هذه البلازميدات كوسيلة لإدخال جينات الإنسولين الاصطناعية إلى داخل البكتيريا وكذلك باستقلال البلازميدات التي ترتبط عادة بحمض DNA البكتيري عند الجين (Z) في لاك أوبيرن. وقد قام العلماء بوضع حمض DNA الاصطناعي للسلسلة (A) في بكتيريا تختلف عن تلك التي وضع فيها حمض DNA الاصطناعي للسلسلة (B) (شكل رقم ٦٠) ولتحقيق البكتيريا على تشغيل حمض DNA الاصطناعي يضاف سكر لاكتوز إلى المزرعة وبذلك تبدأ عملية تنسخ حمض m-RNA أمام حمض DNA الاصطناعي تم تحدث عملية ترجمة شفرات حمض RNA إلى أحدى سلسلتي عديد البيتيد الخاصة بالإنسولين الشري. وقد قدر أن بكتيريا واحدة يمكن أن ينتج مائة ألف نسخة من أحد سلسلتي عديد البيتيد. وفي النهاية تتم تنقية المنتج، وتجري عملية ربط السلسلتين معا. وبذلك أمكن الحصول على الإنسولين البشري ليستخدمه مرضى السكر دون إحداث استثاره مناعية عندهم فضلاً عن رخص ثمنه. وفي عام ١٩٨٢ نعمت موافقة الإدارة الفيدرالية للعقاقير Federal Drug Administration (FDA) بالولايات المتحدة الأمريكية على تسويق الإنسولين البشري الذي تنتجه البكتيريا.

Operon model

(a) No inducer



(b) Inducer present (= LACTOSE for *E. coli* lac operon)



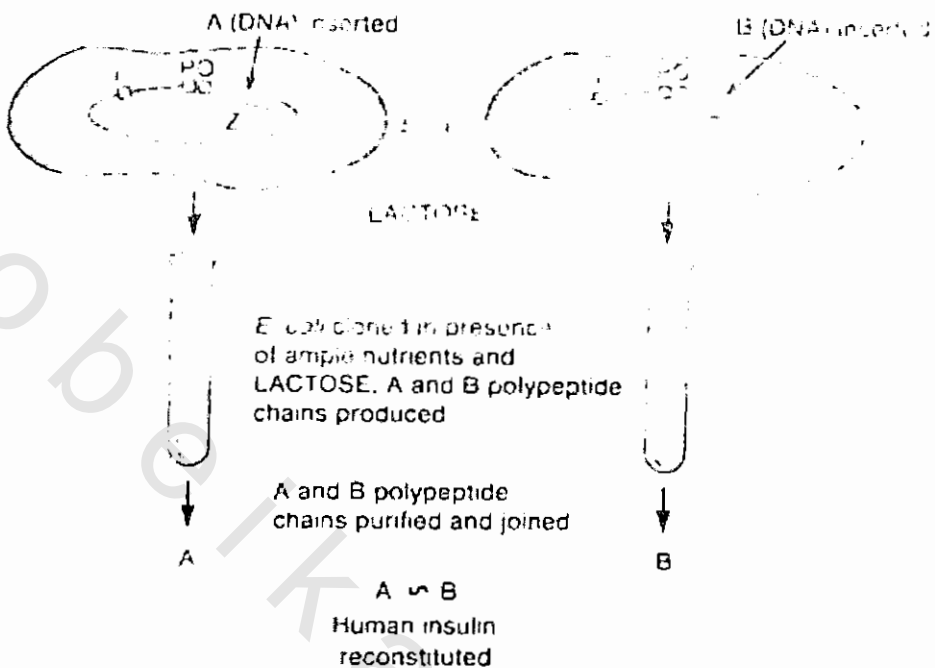
i = Regulator
P = Promotor
O = Operator

Z, Y, A = Genes for 3 enzymes needed for metabolizing lactose
Z = β -galactosidase (cleaves lactose)
Y = Permease (transports lactose into cell)
A = Thiogalactoside transacetylase

(شكل ٥٩) آلية فرضية الأوبيرون

الجزء (a) في غياب سكر اللاكتوز وبالتالي الجين لا يعمل.

الجزء (b) في وجود سكر اللاكتوز وبالتالي ينتج الجين الإنزيمات اللازمة لهضم سكر اللاكتوز



(شكل ٦٠) إنتاج الإنسولين البشري عن طريق نقل الجين الخاص بكل سلسلة منه إلى مجموعة من بكتيريا أشيرييشيا كولاي. إمداد البكتيريا بسكر اللاكتوز يحفز الجين على العمل وانتاج السلسلة المطلوبة. يتم في المعمل ربط السلاسلتان معا.

ومن الجدير بالذكر أن جين الإنسولين البشري يقع على الزراع القصير للكروموسوم رقم (١١). وقد أمكن من البكتيريا وباستخدام DNA المولف (معاد الاتحاد) recombinant DNA إنتاج هرمون النمو البشري، والعامل رقم VII لتجليط الدم (الناقص لدى المصابون بالهيماوفيليا طراز A)، والعامل رقم IX لتجليط الدم (الناقص لدى المصابون بالهيماوفيليا طراز B)، ومسادة إنترفيرون interferon التي لها خصائص ضد السرطان والفيروسات.

نباتات تنتج لقاحات ومواد أخرى ذات أهمية طبية باستخدام تقنية الهندسة الوراثية

تتجه جهود العلماء في مجال الهندسة الوراثية إلى نقل جينات - مسؤولة عن إنتاج بروتينات معينة توجد في طفيلييات مثل الفيروسات والبكتيريا والديدان - إلى النباتات بغرض أن يحصل الإنسان على هذه البروتينات في غذائه فتقوم مقام اللقاحات Vaccines ضد هذه الطفيلييات، وبذلك يتم الاستغناء عن اللقاحات التي تستخدم عن طريق الحقن. ويرجى من إعطاء اللقاحات عن طريق الطعام ساعدة دول العالم الثالث عن طريق تحاشي تكاليف نقل هذه اللقاحات والاستغناء عن الثلاجات الضرورية لحفظها، وكذلك تجنب استخدام الحقن والإبر التي غالباً ما تكون ملوثة أو سبق استعمالها.

وفيها يلى نماذج للبحوث العلمية التي أجريت في هذا الصدد:

- قام العالم الإنجليزي J.K.-C. Ma مع فريق من العلماء الإنجليز والأمريكان بنشر بحث في عام ١٩٩٨ في مجلة Nature Medicine عن توظيف نباتات الطلاق Tobacco - عن طريق الهندسة الوراثية - لإنتاج أجسام مضادة وحيدة النشأة Monoclonal antibodies ضد عدوى الفم ببكتيريا من النوع Streptococcus mutans. وقد تم بنجاح تجربة هذه الأجسام المضادة على متطوعين، حيث عملت على وقايتهم من العدوى لمدة أربعة شهور.
- قامت مجموعة من الباحثين في أمريكا بنشر بحث في عام ١٩٩٨ باسم الباحث «تاكت» Tachet وقيادة العالم تشارلز أرنتنز Charles Arntzen وذلك في مجلة Nature Medicine عن نجاحهم في نقل جين من بكتيريا إشيرييشيا كولاي Escherichia coli إلى نبات البطاطس الذي أنتج بدوره أنتيجن يسبب إستثاره مناعية لمن يتناول هذا النبات، وبذلك يتم تحسينه ضد العدوى بهذه البكتيريا التي تسبب الإسهال للأطفال في دول العالم الثالث وتؤدي بحياة الكثير منهم. وقد لوحظ في هذه الدراسة أن اللقاح الذي تنتجه النباتات يتميز بكونه أكثر ثباتاً أثناء مروره في القناة الهضمية إذا ما قورن باللقاح النقي غير المحمول بالخلايا النباتية حيث توفر الخلايا النباتية حماية طبيعية ضد الوسط الحامضي للمعدة. إلا أن استخدام البطاطس في إنتاج اللقاحات يستلزم أكلها نيئة - حيث أن تعريض البطاطس لمدة طويلة للحرارة أثناء الطهي ينقص من فعاليتها في هذا الصدد. وقد دعى ذلك العالم «تشارلز أرنتنز» Charles Arntzen إلى استخدام الموز banana بدلاً من البطاطس، حيث أن الموز يؤكل دون طهي، كما أنه يمثل المحصول الرابع في العالم.

فقد نشرت مجلة نيوزويك Newsweek الأمريكية في عددها السادس في 27 يوليو 1998 مقالة تحت عنوان ثورة اللقاحات Vaccine Revolution. وتتحدث المجلة في هذه المقالة عن «اللقاحات على الشجر» Vaccines on trees وعن «مناعة مأكولة» Edible immunity! ومن ناحية أخرى - استطاع العلماء تقويف النباتات - عن طريق الهندسة الوراثية - في إنتاج مواد ذات أهمية طبية، ومثال ذلك ما يأتي:

- * تحدثنا مجلة Nature Biotechnology في عددها الصادر في أكتوبر 1998 عن استخدام البطاطس معدلة الجينات في إنتاج هرمون الإنسولين.
- * إنتاج نباتات ذات معدلات عالية من مركبات غذائية معينة - أو تحتوى على مواد تساعده على علاج أمراض معينة. مثال ذلك بحثا أجراه «شتناني ودلابينا» Shatnai & Dellapenna من جامعة تيفادا الأمريكية ونشر في مجلة Science في ديسمبر 1998 عن إنتاج نبات يخلق وفرة من فيتامين E اللازム تلويقية من كثير من الأعراض المرضية.
- * أضاف براكاش C.S. Prakash من جامعة توسيكيجي Tuskegee University بولاية ألاباما الأمريكية - إلى نبات البطاطا Sweet Potato حينما مختلطًا يعمل على احتواء البطاطا على كييات كبيرة من الأحماض الأمينية الضرورية essential amino acids.
- * في بحث أجراه ثانية من العلماء في فرنسا منهم ميخائيل ماردين Michael Marden تم الحصول على بروتينات الهيموجلوبين وهما طرازي alpha and beta globins من بذور نبات الطباق (الدخان) من نوع اسمه العلمي Nicotiana tabacum بعد تعديل جيناته. وهدف هذا البحث الحصول على الهيموجلوبين من مصدر نباتي آمن تجنبًا لاستخدام دم بشري في عمليات نقل الدم، فقد ينقل هذا الدم أمراضًا فتاكة مثل الإيدز والالتهاب الكبدي الوبائي. وقد نشر هذا البحث في عام 1997.

نباتات تصنع البلاستيك وبكتيريا تزيل بقع البترول

يسعى العلماء إلى توظيف النباتات في العمليات الصناعية فيما يُعرف باسم «المصانع الخضراء» green factories. ومثال ذلك السعي لجعل النبات ينتج مادة البلاستيك. ولعل الدافع إلى هذا سببين، أولهما أن البلاستيك الآن يتم تصنيعه من مصدر غير متتجدد nonrenewable source وهو البترول، والثاني أن الأدوات المصنوعة من البلاستيك تشكل في النهاية عبئاً على البيئة إذ من الصعب التخلص منها دون إحداث ضرر جسيم بالبيئة، وعلى العكس من ذلك فإن البلاستيك المزمع الحصول عليه من النباتات يتحلل بيولوجيا biodegradable دون أن يشكل خطراً على سلامة البيئة.

ومن أشهر من سعوا إلى هذه التقنية العالم Chris Somerville من معهد كاليفورنيا في ستانفورد بأمريكا وذلك يجعل نبات *Arabidopsis* متوجهاً لمادة 3-Poly hydroxybutyrate (PHB)، إلا أن النبات أصابته العلل تارة أو كان البلاستيك الناتج هشا brittle سهل الكسر تارة أخرى. وفي شركة مونسانتو Monsanto تمكن «كن جرويز» Ken Gruys من دفع النبات إلى إنتاج مادة ثانية بالإضافة إلى المادة الأولى سالفه الذكر – وهذه المادة الثانية تعرف باسم (PHBV) Poly-3-hydroxyvalerate وكان البلاستيك الناتج عن المادتينينا طيباً – ولكن عملية استخلاصه اتسمت بالصعوبة. ولازال موضوع استغلال النبات في صناعة البلاستيك عن طريق الهندسة الوراثية هدفاً يسعى العلماء إلى إكمال تحقيقه. ولعل هذا مثلاً يوضح لنا دور الهندسة الوراثية في المحافظة على مصادر الثروة في البيئة وكذا دورها في تجنب تراكم المخلفات في البيئة.

ومن ناحية أخرى يسعى العلماء لتوظيف النباتات لإنتاج مركبات كيميائية يتم الحصول عليها حالياً باستخدام الطرق الكيميائية التقليدية بتكليف باهظة، وهم يعتمدون في محاولاتهم هذه على استخدام تقنية الهندسة الوراثية، ومثال ذلك ما قام به جوزيف هيرشبروج Joseph Hirschberg من الجامعة العبرية Hebrew University بإسرائيل، حيث استخدم نبات الدخان Tobacco في إنتاج مادة أستاكسانثين Astaxanthin التي تستخدم في أغراض متعددة ويبلغ ثمن الكيلو جرام الواحد منها ٢٦٠٠ دولار. وقد حصل هيرشبروج على الجين اللازم من طحلب يسمى *Huematoxoccus phuviulus*. وهذا الجين خاص بإنزيم Ketolase الذي يقوم بتحويل مادة

إلى مادة betacarotene canthaxanthin التي يحولها النبات تلقائياً إلى المادة المطلوبة. وقد حصل هيرشبرج على ترخيص بهذه المادة من الدول الأوروبية.

ومن ناحية أخرى هناك آملاً على استخدام البكتيريا معدلة الجينات في إزالة البقع البترولية التي تلوث البحار نتيجة إلقاء مخلفات السفن وأيضاً نتيجة الحوادث التي قد تتعرض لها هذه السفن. وتفصيل الأمر أن كل من سلالات بكتيريا *Pseudomonas pulida* تحتوى على بلازميد ينتج إنزيمات يمكنها تحليل مجموعة من المكونات الكيميائية للبترول. وقد أطلق على كل بلازميد إسماً مشتقاً من المكونات التي يحللها. فمثلاً البلازميد OCT يمكنه تكسير المركبات - octane, hexane, decane, *camphor* & *xylene*, toluene، والبلازميد CAM يمكنه تحليل مركب Naphthalene - والبلازميد NAH يقوم بتكسير مركب Camphor. وقد أمكن الحصول على سلالة من هذه البكتيريا تحتوى على البلازميدات XYL, NAH, CAM وكذلك بلازميد خليط يحتوى على OCT. وعلى ذلك يمكن لهذه السلاله - بما تقوم بتحليقه من إنزيمات - تكسير مكونات البترول الخام، وبذال يمكن استخدامها في التخلص من البقع البترولية التي تلوث البحار. ولكن يخشى في الوقت نفسه من وصول هذه السلالة إلى خزانات البترول فتسبّب خسارة فادحة.

البكتيريا معدلة الجينات تعالج كل من النبات والإنسان

في صباح أحد أيام عام ١٩٨٧ شوهد عالم النبات «ستروبل» Gray Strobel الذي يعمل في مونتانا ستيت يونيفيرستي Montana State University واقفاً في حديقته وعلى وجهه علامات الحزن وهو يقطع بمنشاراً في يده أشجاراً كان قد قضى من أجل رعايتها وحمايتها من فطر يصيبها - أوقاتاً طويلة من قبل.

لقد كان «ستروبل» يجري بحثاً عن استخدام بكتيريا معدلة الجينات تنتج مواداً تقتل الفطريات التي تصيب هذه الأشجار. ولكنه فشل في الحصول على موافقة وكالة حماية البيئة Environmental Protection Agency (EPA) على إجراء تجاربه، كما أنه وقع تحت ضغوط الجماعات المتعصبة ضد البيوتكنولوجى Antibiotech Zealots، مما دعاه أخيراً إلى الإذعان فأزال أشجاره.

أما البكتيريا المستخدمة فاسمها *Pseudomonas syringae* وهي تطلق مواداً اسمها Pseudomycins قاتلة للفطريات التي تصيب النباتات.

ولم يفت ما حدث من عزيمة العالم «ستروبل» فقد عكف بعد هذا الحادث على دراسة التركيب الكيميائي لإفرازات البكتيريا المعدلة وعرف الكثير من أسراره.

ثم طرأت فكرة جريئة في عقل «ستروبل» عندما تساءل: إن هناك بعض الفطريات التي تصيب النباتات عرف أنها أيضاً يمكن أن تصيب الإنسان، فلماذا لا يمكن شفاء الإنسان من هذه الفطريات باستخدام إفرازات البكتيريا نفسها التي تشفي النباتات؟ إن ذلك - لو حدث - فإنه يفتح باب الأمل في علاج ما يمكن أن يسمى «الأمراض المشتركة بين النبات والإنسان»!

لجا عالم النبات «ستروبل» - وفي ذهنه هذه الفكرة إلى «رينالدى» Michael Rinaldi المتخصص في الفطريات الطبية في جامعة تكساس الذي أيده في توجهاته العلمية.

إن فطر *Bipolaris spicifera* التي تشيع إصابة النباتات به، يودي بحياة الكثير من الناس في جنوب غرب الولايات المتحدة من ضعف جهازهم المناعي.

كما أن فطر التربة *Coccidioides immitis* يسبب ما يشبه التهاباً رئوياً للإنسان قد يؤدي بحياته.

بدأ «رينالدى» تجاربه التى أوضحت أن مركبات Pseudomycins التى تفرزها البكتيريا المعدلة يمكنها القضاء فى تجارب المعمل على ستة فطريات تصيب الإنسان تشمل كل من

Candida albicans - Cryptococcus neoformans - Aspergillus fumigatus

وعدد آخر من الفطريات الإنتهازية التى تصيب الشخص عندما يضعف جهاز المناعة لديه كما فى حالة الإصابة بمرض الإيدز أو عند تناول العقاقير المعالجة لمرض السرطان أو عند نقل الأعضاء أو فى حالة الشيخوخة.

وقد استقبلت هذه النتائج بالترحيب فى الأوساط العلمية المختصة خاصة عندما دلت الأبحاث الأولية على عدم وجود أعراض جانبية لدى المعالجين بالعقار الجديد على عكس العقاقير الأخرى.

وهكذا فإن عدم استسلام «ستروبيل» للإحباط أدى إلى النجاح.

الهندسة الوراثية في عالم الحيوان

لم يلق تعديل الجينات في عالم الحيوان مالقيه تعديل الجينات في عالم نباتات المحاصيل من اعتراضات صاحبة في الكثير من دول العالم المتقدم. وأغلب الظن أن ذلك يرجع إلى أن الهدف من الحصول على حيوانات معدلة جيناتها كان في معظم الحالات الحصول من ألبانها على عقاقير ومواد ذات فوائد طبية *Pharming*، ولم يكن الحصول على مزيد من اللحم والشحم كغذاء.

ويطلق على الحيوان أنه معدل الجينات *Transgenic* إذا ما أدخل إليه جين لا يخصه أو تم تعديل أحد جيناته. ويوصف الحيوان بأنه «معطل» *Knock-out* إذا ما تم تعطيل أو نزع جين مالديه. وكثيراً ما مستخدم «الفئران المعطلة» *Knock-out mice* لاستكشاف تأثير فقد جين ما على الأداء الوظيفي للجسم.

ومن أجل التجارب العلمية كثيرة ما يتم تعديل جينات بعض الحيوانات مثل الفئران لتناسب إجراء دراسات معينة.

كما تم في قليل من الحالات تعديل جينات الحيوانات من أجل توظيفها لإنتاج لقاحات معينة وأيضاً من أجل تحقيق معدل نمو عام في الحيوانات التي تستخدم كغذاء.

وفي هذا الصدد مرت تجارب العلماء بطريق طويل من المحاولات تعلم من خلالها العلماء آلية عمل الجينات وكذلك كيفية نقل الجين لتحقيق هدف ما بنجاح.

وقد شهدت الستينيات تجارب العالم الإنجليزي هاريس *Harris* وغيره من العلماء حول نقل نواة خلية إلى خلية أخرى من طراز مغاير لها. وكانت هذه التجارب تمهدياً طبيعياً لثورة نقل الجينات بين الكائنات.

وقد كان لتجارب العالم الإنجليزي جردون *B. J. Gurdon* في السبعينيات والتي اشتغلت على حقن بويضات الضفدع بحمض DNA ولتجارب العالم الأمريكي جوردون *J. W. Gordon* في أوائل الثمانينيات والتي اشتغلت على حقن بويضات الفئران بحمض DNA دور كبير في تفهم آليات عمل الجين المنقول في موقعه الجديد.

وفي عام ١٩٨٩ قام العالم الأمريكي فاجنر *Wagner* ومساعدوه بنشر بحث في مجلة *Proceedings of National Academy of Sciences* عن حقن جين مادة *B-globin* - الخاص بالأربطة في زيجوت الفئران - وكانت النتيجة أن الفئران ونسليها ظهرت فيه مادة *B-globin* الخاصة بالأرنبي. ويوضح الشكل رقم ٦١ طريقة الحقن، حيث ثبتت البويضة باستخدام ماصة

شفط A من جانب وتحقق بباصة حقن An injection pipette في الجانب المقابل. وعلى الصفحة ٦١١ (٣٠٠) للعدد ٦١١ من مجلة Nature لعام ١٩٨٢ أعلن بالتر Palmiter ومساعدوه الحصول على فأر عملاق معدل جينيا Transgenic عن طريق حقن جين هرمون النمو الخاص بالجرذ Rat. وقد بلغ وزن الفأر المعدل ٤٤ جراما بينما وزن الفأر العادي يبلغ ٢٩ جراما فقط (شكل ٦٢).

وفي عام ١٩٨٥ نشر العالم الأمريكي برنستر Ralph Brinster بحثا في العجلة العلمية نفسها عن تحديد العوامل المؤثرة على نجاح حقن المادة الوراثية DNA في بويضات الفئران.

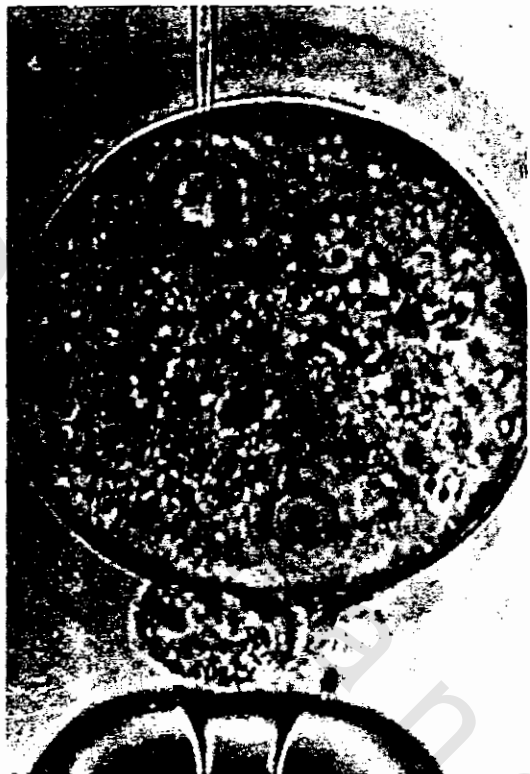
وفي عام ١٩٨٩ تمكّن بيرنجر وريلى وباليتير وبرينستر Behringer, Reilly, Palmiter, Brinster وأخرون من عدد من الجامعات الأمريكية من حقن جين الهيموجلوبين البشري في زيجوت الفئران مما جعل الفئران الناتجة تقوم بتحليل الهيموجلوبين البشري.

وفي العام نفسه فاجأت مجموعة من الباحثين من إيطاليا بقيادة سبادافورا Corrado Spadafora الأوساط العلمية ببحث نشر في مجلة Cell عن تعديل جينات الفئران عن طريق خلط الجين المراد نقله مع الحيوانات المنوية ثم خلط الحيوانات المنوية المعدلة مع البويضات بغرض إخصابها. وتتميز الطريقة الجديدة بمعدل نجاح عال وبأنها غير مكلفة على عكس طريقة حقن البويضات التي تحتاج إلى أجهزة مكلفة وتدريب طويل.

وفي هذه الفترة بدأ التوظيف الحقيقي للحيوانات معدلة الجينات من أجل تحقيق فوائد طبية واقتصادية للإنسان. ولكن علينا أن تأخذ في الاعتبار التكلفة المالية العالية لهذه التقنية، فعلى سبيل المثال نقل جين واحد إلى بقرة واحدة يكلف ما يزيد على ٣٠٠ ألف دولار أمريكي. وهناك اتجاه لفضيل تسخير الخنازير معدلة الجينات في الحصول على مواد ذات فوائد طبية من أليانها حيث تتميز الخنازير بقصر مدة الحمل (٤ شهور) - وسرعة بلوغها الجنسي (١٢ شهراً)، وبأنها تعطي أعداد كبيرة من المواليد (١٠ - ١٢ فرداً)، كما أن الأنثى تعطي في السنة حوالي ٣٠٠ لترا من اللبن.

وفيما يلي ذكر نتائج لنجاحات تمت في هذا المجال:

- في عام ١٩٨٨ نجح علماء معهد روزلين في أدنبوره باسكوتلندي - ومنهم العالم إيان ويلموت الذي ذاع صيته بعد ذلك عندما حصل على النعجة دوللي - في الحصول على شيء معدلة الجينات تحتوى أليانها على مادة alpha - one - antitrypsin لعلاج مرض التليف الحوالي Cystic Fibrosis الذي يدمر الرئتين والبنكرياس في الإنسان. وكانت هذه المرة الأولى التي يمكن فيها للعلماء نقل جين بشري إلى الشياه، وقد سميت الشاة باسم «تريسى Tracy».



(شكل ٦١) حقن جين داخل بويضة عقب إخابها. تحجز البويضة بواسطة ماصة (ترى أسفل البويضة) ثم تحقن التواة النكرية وهى داخل البويضة بالجين عن طريق ماصة حقن



(شكل ٦٢) فأر معدل الجينات (إلى اليسار) عن طريق حقن البويضة بجين هرمون النمو الخاص بالجرذان. لاحظ كبير حجم الفأر معدل الجينات بالمقارنة بال فأر العادي (إلى اليمين)

- تم إنتاج أنثى خنزير - أعطى لها الاسم «جني» Genie - معدلة جينيا لتدبر لبنا يحتوى على مركب بروتينى بشري يسمى human protein C الضرورى لتجدد الدم.
- نجحت مؤسسة Genzyme Transgenics Corporation فى بوسطن بولاية ماساشوستس الأمريكية فى الحصول على ثلاثة من الماعز المستنسخة والمعدلة جينيا بهدف الحصول على مادة III antithrombin البشرية المضادة للتجلط والتى يحتاج إليها المرضى عند إجراء عمليات المرالبديل فى القلب Coronary bypass. وقد نشر البحث فى مايو ١٩٩٩. فى مجلة Nature Biotechnology ، وكان قد تم ولادة الماعز فى أكتوبر ١٩٩٨.
- تعمل شركة Nexia Biotechnologies فى مونتريال على استنساخ ماعز goats معدل الجينات لينتاج خيوطاً حريرية تتميز بالقوة وبأنها تتحلل تلقائياً، وهى الخيوط التى يتتجها نوع معين من العنكبوت. وسيتم إفراز بروتين هذه الخيوط مع لبن الماعز. وسيستخدم المنتج الجديد كخيوط جراحية وفي أغراض أخرى متعددة. وقد فضلت الشركة استخدام الماعز عن الأبقار نظر لأبلاتها الوفيرة ولأنها تصل إلى سن البلوغ في فترة وجiza.
- في تجربة لتوظيف الحيوانات المعدلة جينيا لإنتاج لقاحات ضد الأمراض نشر روبرت بريمel Robert Bremel - عندئذ من جامعة ويسكونسين Wisconsin University الأمريكية - مع مجموعة من العلماء بحثاً في عدد نوفمبر ١٩٩٨ من مجلة Proceeding of the National Academy of Sciences. والبحث يقدم تقنية جديدة لنقل الجينات. وكانت التقنية القديمة تعتمد على إدخال الجين عبر حامل carrier - مثل الفيروس - إلى مادة DNA للبوصية المخصبة - وكثيراً ما كان يحدث أن تنقسم البوصية المخصبة عدة مرات قبل دخول الجين - مما يعني أن خلية واحدة من عدة خلايا للجينين هي التي ستأخذ الجين الجديد - وهذا يؤدي إلى أن بعض خلايا الجنين فقط هي التي تحتوى على الجين المراد. أما التقنية الجديدة التي قدمها «بريم» فقد اعتمدت على إعطاء الجين الجديد لبوصية غير مخصبة وهي لا زالت في مرحلة الطور الاستوائي metaphase حيث تكون المادة الوراثية غير محاطة بعلاف النواة مما يسهل ارتباط الجين الجديد بها. وقد ضمنت التقنية الجديدة أن تحوى كل خلية الجنين - الناتج عن هذه البوصية بعد إدخابها بالحيوان المنوى - على الجين الجديد. وقد كان الجين المنقول في هذه التجارب خاصاً بـأنتيجهن فيروس مرض الكبد الوبائى من الطراز B (Hepatitis B). وقد تم الحصول بالفعل على بقرتين يحتوى لبنهما على لقاح ضد مرض الكبد الوبائى B وسميت البقرتان باسم كرسى، بوتونز Cressy & Buttons.
- عن طريق تقنية الهندسة الوراثية وتعديل الجينات تم الحصول على ماعز goats وفئران mice تحتوى أبلاتها على بروتين يرمز له بالحرف I MSP - I، وهذا البروتين يوجد على سطح جسم طفيلي الملاريا، وبذلك فإن تناول أبلان هذه الحيوانات يعمل على الاستئثار المناعى مما يحمى من الإصابة بهذا الطفيلي الذى يصيب ٥٠٠ مليون من البشر كل عام

ويودى بحياة ثلاثة ملايين. وتجرى الآن تجربة هذا اللين على القردة توطنة لتجريته على البشر. وقد أجرى هذه الدراسة علماء مؤسسة Genzyme Transgenics والمعهد القومي للحساسية والأمراض المعدية National Institute of Allergy and Infectious Diseases في الولايات المتحدة.

- في ٢١ يناير ٢٠٠٠ نشر سبعة باحثون من أمريكا وكندا بحثاً يعلن عن نجاحهم في استنباط فثran معدلة الجينات تصلح كنموذج model لأمراض الشرايين التاجية Coronary arteries. ويعتبر ذلك خطوة في سبيل إجراء البحوث اللازمة حول هذا الخلل الذي يصيب القلب.
- في محاولة لتوظيف تقنية تعديل الجينات من أجل زيادة معدل نمو الأسماك قام ثلاثة باحثين من تايوان وهم Tsai, Tseng & Liao بإدخال جين هرمون النمو من سمك السالمون إلى الحيوانات المنوية لجنس آخر من الأسماك اسمه العلمي *Misgurnus anguillicaudatus* وذلك عن طريق نبضات كهربائية بتقنية تسمى Electroporation (شكل مليون ٦٣) استخدم فيها جهاز خاص يعرف باسم (Baekon 2000, Calif)، ثم يتم اخضاب البويليات بعد ذلك بهذه الحيوانات المنوية معدلة الجينات. وكانت النتيجة هي زيادة وزن الأسماك الناتجة بمعدل ٢,٥ مرة. وقد نشر هذا البحث في عام ١٩٩٥ في مجلة علمية تعرف باسم (Can. J. Fish. Aquat. Sci).
- تم بالهندسة الوراثية إضاءة أجسام الفثran باستخدام قنديل البحر. وتفصيل الأمر أن كائنات مثل بعض أنواع البكتيريا والقططيات والجو فموعيات والحيوانات والأسماك تنتج ضوءاً بارداً Cold light، وتسمى هذه الظاهرة الإضاءة الحيوية Bioluminescence. وينتج الضوء من تأثير إنزيم ليوسيفيريز Luciferase على مادة ليوسفيرين Luciferin. وتعتمد كمية الضوء الناتج على كمية الطاقة المختزنة في جزيئات مادة ATP.
- وفي عام ١٩٩٧ قام العالم «أوكاب» Masaru Okabe وزملائه من جامعة «أوساكا» Osaka بالبيان بنقل الجين الخاص ببروتين يبث ضوء أخضر اللون Green Fluorescent Protein (GFP) من قنديل البحر *Aequorea victoria* Jelly Fish المسمى علمياً إلى الفثran. وكانت النتيجة أن أعطت هذه الفثran وميضاً أخضرًا عندما تعرض إلى ضوء أزرق، ويزيد الوسيط الناتج عن أكثر الصبغات المعروفة وبيضاً مثل صبغ روdamine Rhodamine.
- وكان تم من قبل نقل الجين إلى ذبابة الفاكهة Fruit fly والسمكة الخططة Zebrafish. ويبعد العلماء توظيف هذه التقنية لصالح الأبحاث العلمية، فمثلاً حقن خلايا سرطانية ممزوجة بهذا الجين داخل أجسام الفثran يمكن العلماء من تتبع مصير الخلايا السرطانية. كذلك يمكن من تتبع سار خلايا نخاع العظم المزروعة وسلوك الجهاز المناعي معها.

ويعتبر «روجر تسين» Roger Tsien من جامعة كاليفورنيا، هو أول من استخدم الجين (GFP)، كما يعتبر «دoug برasher» Doug Prasher من معهد علوم البحار فى ماشوسستس هو أول من قام باستنساخ هذا الجين. وتم الآن محاولات لتعديل الجين ليعطى إضافة أكثر ومتقدمة. وفي تطور آخر استطاع المهندس الطبيب «بيتارون» David Benaron وزملائه من جامعة ستانفورد الأمريكية Stanford University نقل جين إنزيم Luciferase من الذباب التارية Firefly إلى بكتيريا السلمونيلا Salmonella. وعندما قاموا بعذوى الفئران بهذه البكتيريا ظهرت منطقة البطن في هذه الفئران متوجهة بالضوء. ومن المثير للدهشة أن معالجة هذه الفئران بالمضادات الحيوية أدت إلى انحسار المنطقة المضيئة تدريجيا حتى اختفت مما يدل على تمام شفاء الفئران من الإصابة بهذه البكتيريا.

وفي تجربة أخرى قام بها هؤلاء العلماء تم نقل جين إنزيم luciferase إلى الفئران - بحيث لا يظهر تأثيره في استحثاث الإضاءة إلا تحت مؤثر معين، فإذا توفر هذا المؤثر أضاء جسم الفأر. وبهدف هؤلاء العلماء في المستقبل اختيار نموذج حيواني آخر يمكن إصابته بفيروس الإيدز - حيث أن الفأر لا يصاب بهذا الفيروس - بحيث يجعلون تكاثر الفيروس هو العامل المؤثر والمنشط لجين إنزيم luciferase وبذا يمكن تتبع نشاط فيروس الإيدز وتتابع تأثير العقاقير التجريبية عليه.

وفي هونولولو Honolulu عاصمة جزر هاواي Hawaii قام مجموعة من العلماء من جنسيات مختلفة - تشمل بعض من قاموا باستنساخ الفارة كميكولينا - في مايو 1999 بتقديم أسلوب جديد لنقل جين ما في الثدييات، حيث كان يتم إزالة ذيول الحيوانات المنوية للفئران ثم تعرض رؤوس الحيوانات المنوية إلى التجمد أو إلى مادة منظفة detergent مثل مادة Triton X100 لإزالة غشاء البلازما المحيط برأس الحيوان المنوي. ثم تخلط رؤوس الحيوانات المنوية مع الجين المراد نقله. ثم تعد بويضات في مرحلة الطور الاستوائي الثاني Metaphase II - ولحقن الخليط إلى سيتوبلازم البويضات يستخدم آلة تعرف باسم Piezoelectric device لها ماصة حقن دقيقة. وتعرف هذه الطريقة باسم «حقن الحيوان المنوي إلى داخل السيتوبلازم Intracytoplasmic Sperm Injection (ICSI)». ومن الجدير بالذكر أن آلة الحقن الذكورة ثمنها حوالي عشرة آلاف دولار أمريكي. وقد نقل هؤلاء الباحثون جين بروتين الاستشعار الأخضر green fluorescent protein (GFP) وجين إنزيم بيتابالاكتوزيديز galactosidase B كل على حدة بهذا الأسلوب. ولعل المثير للدهشة هو أن عملية الإخصاب هنا تمت بما يعتبر حيوانات منوية (ميقة) بعد أن نزع من الحيوان المنوي ذيله وأيضاً غشاء البلازما الذي يحيط بمحتويات رأس الحيوان المنوي !

وفي عدد ٢ سبتمبر ١٩٩٩ من صحيفة هيرالد تريبيون Herald Tribune الأمريكية، وعلى صفحتها الأولى تطالعنا بخبر عن فيران معدلة الجينات تعرف باسم "Doogie mice" تتميز بأنها أكثر قدرة على التعلم وأقوى ذاكرة وذلك عن طريق تعزيز الجين NR2B في أجنة الفئران. وكان هذا الموضوع أيضا محل اهتمام عدد ١٣ سبتمبر ١٩٩٩ من مجلة تايم Time الأمريكية.

وقد سعت مؤسسات احتكارية دولية للاستحواذ على تراخيص إنتاج الحيوانات معدلة الجينات. وفي عام ١٩٨٨ صدر أول ترخيص من الولايات المتحدة US Patent Office وكان بخصوص «الفأر السرطاني» Transgenic oncomouse وهو مهيأ لإجراء التجارب العلمية في مجال أبحاث السرطان وأنتجه العالمان Philip Leder & Timothy Stewart من جامعة هارفارد.

وفي أوروبا تأخر إصدار التراخيص بهذا الشأن حتى عام ١٩٩١ - وقد تعرض مكتب إصدار التراخيص في أوروبا (EPO) European Patent Office - الذي يضم ١٤ دولة - لضغوط من طالبي التراخيص من ناحية ومن بعض الجمعيات المناهضة لاستغلال الحيوان من ناحية أخرى. وتضع هذه الجمعيات الآلام التي يعاني منها «الفأر السرطاني» - على سبيل المثال - محل اعتبار، ووصفت هذا العمل بأنه لا أخلاقي. وفي مثال آخر تسعى شركة Merck and Co. للحصول على ترخيص لدجاج يحمل جين هرمون النمو الخاص بالأبقار مما دفع بيتر ستيفنسون Peter Stevenson المدير القانوني للجمعية العالمية للشفقة بحيوانات المزارع in Compassion World Farming للاعتراض على أساس أن أرجل وأقدام هذا الدجاج لن تتحمل ثقل أيدانها الذي سيزيد كثيرا تحت تأثير هذا الهرمون البقرى.

وفي الولايات المتحدة وضعت خطة لإنشاء شبكة من أربعة مراكز علمية تتبع الجامعات القيام بأبحاث حول الحيوانات معدلة الجينات - وقد أفتتح أول مركز تابع لجامعة كاليفورنيا في ديفيز Davis في يوليو ١٩٩٩ .

وفي عدد مارس ٢٠٠٠ من مجلة Nature Medicine نشرت دراسة أمريكية عن إمكانية الكشف عن التعديل الجيني في الحيوانات عن طريق تقنية التصوير بالرنين المغناطيسي *in vivo magnetic resonance imaging* .

ويتبين من الأمثلة السابقة التنوع الكبير لأهداف استخدام الهندسة الوراثية من أجل استنباط حيوانات معدلة الجينات، كما يتضح تنوع التقنيات المستخدمة، ولا شك أن ذلك كلّه سيخلق واقعاً جديداً يتعامل به إنسان القرن الحادى والعشرين مع عالم الحيوان.

وفي النهاية يأتي الطرح الأكثر حرجاً، وهو هل سيتطور الأمر إلى قيام العلماء بتعديل جينات الإنسان ليكتسب قدرات لم يخلق بها؟ إن البعض يرى أن الكون في حاجة إلى إنسان جديد يستطيع احتواء هذا العالم الواسع ليخضعه لسيطرته. فهل سنرى الإنسان معدل الجينات في القرن الجديد؟

الكشف عن تتابع الجزيئات المكونة للمادة الوراثية للإنسان

في اجتماع عقد في عام ١٩٨٦ في لونج آيلاند Long Island في نيويورك وحضره علماء متخصصون من عدد من الدول المتقدمة نشأت فكرة القيام بمشروع علمي ضخم يستهدف تحديد دقائق بنية المادة الوراثية في كروموسومات الإنسان. وقد تعاظمت أهمية تحقيق هذه الفكرة حتى اتفق على تنفيذها على أرض الواقع. ففي أكتوبر عام ١٩٩٠ بدأ مشروع الجينوم (المجين) البشري The Human Genome Project (HGP) ، وهو مشروع عالمي يهدف إلى تحديد تتابع القواعد النيتروجينية في المادة الوراثية للإنسان. ويقدر عدد أزواج القواعد النيتروجينية المطلوب الكشف عن تتابعها في ٤٤ كروموسوم بشري (٢٢ كروموسوم جسمى + الكروموسومين XY) بحوالى ٣ بليون تكون حوالى ١٠٠،٠٠٠ جين. وقد تم التخطيط للمشروع على أساس أن يستغرق ١٥ عاماً لينتهي بذلك في عام ٢٠٠٥ وبتكلفة تبلغ حوالى ٣ بليون دولار أمريكي.

وكما نعلم فإن كل جزء من القواعد النيتروجينية الأربع في الجينوم يعبر عنه بحرف واحد Adenine=A و Thymine=T و Cytosine=C و Guanine=G ولكن ندرك ضخامة حجم الجينوم البشري نقول أنه لو رصت الأحرف الدالة على هذه التتابعات في كتاب وحاولنا قراءة كل حرف منها في زمن يقدر بثانية واحدة فإننا نحتاج إلى قرن كامل من الزمان لإتمام قراءة هذه الأحرف . كما أنه لو مثل كل زوج من القواعد في حمض DNA بحرف من حروف الكتابة لاحتاجنا إلى مجلد ضخم يبلغ عدد صفحاته مليون صفحة !!

وتشغل الأطراف الدولية الأساسية التي تقوم بالمشروع والتي تسمى أيضا (G5) كلا من:

١ - الحكومة الأمريكية ممثلة في المعاهد القومية للصحة National Institutes of Health (NIH) .
وزارة الطاقة (DOE)

٢ - المملكة المتحدة ممثلة في Wellcome Trust Charity ويدرجه «ميخائيل مورجان» Michael Morgan التي تدعم مركز سانجر Sanger Centre في كمبرidge الذي يديره جون سلستون John Sulston .

٣ - فرنسا وتمثلها شركة France's Genoscope .

٤ - ألمانيا: وقد اتحدت فيها خمس شركات متخصصة للمشاركة في هذا المشروع وهي: Qiagen في دوسلدورف، Agowa في برلين، Biomax Informatics في ميونخ، GATC في كونستانز، Medi Genomix في ميونخ.

٥ - اليابان.

ولضمان متابعة العمل تم الاتفاق على عقد اجتماع تليفوني بين أعضاء المجموعات الخمس كل أسبوع، وعلى أن يعقد اجتماع للمشاركين بكامل هيئتهم كل ثلاثة شهور.

وفي أمريكا علق فرانسيس كولنز Francis Collins مدير معهد الأبحاث القومى للجينوم البشري National Human Genome Research Institute (NHGRI) على هذا المشروع قائلاً: «يعتبر كثير من الناس أن هذا المشروع أهم عمل علمي في وقتنا الحاضر بل ربما في كل الأزمان». وقال أيضاً «إن هذا المشروع سيكون أهم من إنشطار الذرة أو الذهاب إلى القمر».

وقد نشرت المجلات العلمية على مدى السنوات الأخيرة إنجازات قيمة حول المادة الوراثية للإنسان. وعلى سبيل المثال قدم (٦٥) باحث من أمريكا والمملكة المتحدة وفرنسا واليابان وكندا دراسة في أكتوبر ١٩٩٨ شملت ٣٠٠٧٥ جين بشري فيما يعرف باسم Physical map نشرت مجلة Cell دراسة قام بها (٣٣) عالماً أمريكيًا في عدد (٢٣) أكتوبر ١٩٨٧ عن الإرتباط الجيني Genetic linkage في الإنسان. ونشرت مجلة Science في عددها رقم (٢٦٥) لعام ١٩٩٤ ومجلة Nature في عددها رقم (٣٧٧) لعام ١٩٩٥، ومجلة Nature Genetics في عددها رقم (٩) لعام ١٩٩٥ معلومات أساسية عن المادة الوراثية البشرية.

ولاشك أن مشروع الجينوم البشري سيكن له آثاراً متعددة الجوانب، وقد نشرت مجلة Science مقالة مرجعية عن هذا الموضوع في عدد (١٥) أكتوبر عام ١٩٩٩. وسيعطي هذا المشروع للعلماء معلومات وافية عن التركيب الدقيق للجينات البشرية بما فيها تلك غير معلومة الوظيفة، كما أنه سيوفر للعلماء الأساس المادي الذي يتحكم في عمل الجينات. ومن المأمول أن تساعد المعلومات في هذا الصدد على وضع استراتيجيات لتجنب الإصابة بالأمراض، وكذلك على تحقيق العلاج الشافي لأمراض تصيب الإنسان مثل السرطان والسكر والزهايمير. وفي هذا الصدد قال العالم «كريج فنتر» في مجلة Time في عددها الصادر في ٥ فبراير ١٩٩٩ «إن المعلومات التي سيوفرها هذا المشروع ستمكننا من تفصيل علاج يناسب كل مريض على حده، فلو كان لدينا - مثلاً - إثنان من مرضى سرطان القولون فإننا سنعطي كل مريض دواء يناسبه هو ويختلف عن العقار الذي سنعطيه للمريض الآخر». ومن هنا يبشر العلماء بولادة ما يسمى Genomic medicine أو العلاج Personalized medicine على الجينوم. كما سيؤدي الكشف إلى قيام شركات جديدة لإنتاج العقاقير المعتمدة على طبيعة الجينوم في كل حالة مرضية.

كما سيساعد كشف البرنامج الجيني للإنسان على معرفة آلية تفاعل العوامل البيئية مع المادة الوراثية، كما سيوفر فرص أفضل لنجاح طوحات العلماء في العلاج بالجينات. وستتوفر

العلومات المناظره في المخلوقات الأخرى الوقوف على حقيقة آلية التطور العضوي Organic Evolution على سطح الأرض على أساس جزيئي. كما قد يحمل الكشف عن الجينوم إجابة على عدة أسئلة مثل: لماذا يصيب فيروس الإيدز البشر ولا يصيب الغوريلا؟

كما أن الكشف عن دقائق تركيب المادة الوراثية للإنسان في المناطق الجغرافية المختلفة سيلقى الضوء على اتجاهات هجرات الجماعات البشرية على مدى التاريخ الإنساني.

ثم يأتي التساؤل: ما هي التتابعات في الجينوم البشري التي تجعل الإنسان إنساناً؟

ولم يسلم مشروع كشف البرنامج الجيني للإنسان من الإنقاذه، ومعاً قيل في هذا الصدد أن الأموال التي رصدت له قد تم اقتطاعها من التمويل اللازم لكثير من المشروعات البحثية في المجالات الأخرى. كما وصفت طبيعة العمل ذاتها بأنها مرهقة tedious وغير خلاقه noncreative وغير جذابه، مما حدى بالعالم الإنجليزي سدني بربنر Sydney Brenner بأن يصف المشروع بأنه «مناسب لمشروع عقابي يعمل به الذنبون»! كما نسب إلى المشروع أنه «غزو لخصوصية الفرد ويشتمل على معرفة أدق خصائصه».

ومن ناحية أخرى فلاشك أن المشروع أفاد الدراسات البيولوجية في اتجاهات مختلفة وعلى سبيل المثال فإن خطة الكشف عن تتبع الجزيئات في المادة الوراثية للإنسان ودراسة الخريطة الجينية له إستلزمت أن تتحوى في طياتها القيام بالعمل نفسه في مجموعة من الكائنات الحية

هي :

= <i>Escherichia coli</i>	بكتيريا
= <i>Saccharomyces cerevisiae</i>	خميرة
= <i>Caenorhabditis elegans</i>	دوده
= <i>Drosophila melanogaster</i>	ذبابه
= Mouse	الفأر

ذلك أن كل الكائنات الحية لها علاقة ببعضها البعض من حيث أنه يجمعها شجرة تطورية واحدة، وعلى ذلك فإن دراسة كائن حتى معين يمكن أن تعطي معلومات قيمة عن الكائنات الأخرى، وينطبق هذا المفهوم على دراسات البيولوجيا الجزيئية بوجه خاص. وقد أفادت مثل هذه الدراسات نظرة العلماء إلى مسار التطور العضوي.

وتعتمد طريقة كشف البرنامج الجيني البشري على تقطيع المادة الوراثية إلى قطع صغيرة يبلغ عددها حوالي ٢٢,٠٠٠ قطعة يتم وضع خريطة لها ثم يجري تضاعف لكل قطعة منها قبل أن يجري الكشف عن تتبع القواعد فيها. وفي النهاية ترتتب القطع فينتتج لدينا التتابع في الجينوم بكامله.

وقد تقدمت الطرق العلمية المستخدمة لكشف تتبع النيوكليوتيدات باضطراد منذ بدأ المشروع، وعلى سبيل المثال فإن عدد ٥٠،٠٠٠ قاعدة نيتروجينية التي كشفت عن تتبعها الباحثة ستيفاني تشيو Stephanie Chissoe في أحد الفيروسات في رسالتها للدكتوراه في عام ١٩٩٠ أصبح يمكن إنجاز ضعفها في عام ١٩٩٨ في يوم واحد !! ، فقد تطور الأمر إلى استخدام الكمبيوترات وأجهزة الإنسان الآلي بقدر كبير. وكان الإتجاه الآخر الذي سعى إليه الخبراء هو محاولة تخفيض التكلفة، فبعد أن كانت القاعدة الواحدة يتكلف الكشف عن ترتيبها من ٣ - ٥ دولار أصبح يتكلف ما بين ٣٠ - ٥٠ سنتاً. وقد فاجأ روبرت ووترسون Robert Waterson مدير مركز الجينوم بجامعة واشنطن في سانت لويس St. Louis بادعائه تقليل تكلفة الكشف عن ترتيب القاعدة الواحدة إلى عشر سنوات ! ورغم العمل على تقليل التكلفة فقد كان الباحثون يلزمون أنفسهم بدقة الأداء. ولاشك أن مثل هذه التحديات تدفع بالعلم والتكنولوجيا إلى المزيد من الابتكارات وتعطى فرصة لمزيد من الخبرات.

وفي ٩ مايو ١٩٩٨ أعلن العالم «كريج فنتر» Craig Venter مؤسس ومدير معهد أبحاث الجينوم TIGR في روكييل Rockville Institute for Genomic Research في ولاية ميريلاند Maryland أنه أنشأ مع «مؤسسة برلن إلر» Perkin – Elmer Corp في نورويك Norwalk بولاية كنكتكت Connecticut شركة جديدة ستتحمل على عاتقها برنامج سريع للكشف عن الجينوم البشري في مدى ثلاث سنوات تنتهي في عام ٢٠٠١ بتكلفة قدرها ٣٠٠ مليون دولار فقط. وأعطيت الشركة الجديدة اسم «سيليرا» Celera Genomics of Rockville . وقد كان هذا الإعلان صدمة للبرنامج الدولي وللقائين عليه والذين كانوا خططوا لإنجازه في عام ٢٠٠٥ بتكلفة قدرها عشرة أمثال ما قال به «فنتر».

وكان «فنتر» اعتمد في طموحه على استخدام مجموعة جديدة من أجهزة الكشف عن تتبع القواعد النيتروجينية Automated Sequencing machines تقوم بابتكارها شركة برلن إلر. ومن هذه الأجهزة جهاز يعرف باسم ABI PRISM 3700 Capillary device .

وكان «فنتر» قد أعلن أنه سيتبع في كشف تتبع القواعد النيتروجينية طريقة تعرف باسم Shotgun تحقق قدرًا من الكفاءة يساوى ٩٩.٩٪ مما هو مطلوب وليس ١٠٠٪ وذلك نظير سرعة الأداء. ومن الجدير بالذكر أن «فنتر» كان له فضل السبق في تحديد تتبع القواعد النيتروجينية في المادة الوراثية لنوعين من البكتيريا هما *Haemophilus influenzae* and *Mycoplasma genitalium*.

وإذاء التحدى الذي قام به «فنتر» في مشروعه الخاص والذي لن يكلف دافعو الفرائب سنتاً واحداً، أعلن المسؤولون عن المشروع الدولي في أكتوبر ١٩٩٨ عن عزمهم على التعجيل

بالمشروع لينتهى في نهاية عام ٢٠٠١، ثم كانت المفاجأة الثانية عندما أعلنوا في ١٥ مارس ١٩٩٩ أنهم سوف يقدمون صورة شبه كاملة Working draft للجينوم البشري في عام ٢٠٠٠ ولتحقيق هذا الإنجاز زاد معهد الأبحاث القومي للجينوم البشري (NHGRI) دعمه المالي لثلاثة من مراكز البحوث التي تعمل في المشروع، على أن يكون هذا العمل تمهيداً لتحقيق المشروع على وجهه الأكمل full and highly accurate في عام ٢٠٠٣. وفي ١٧ نوفمبر عام ١٩٩٩ أتم العلماء على جانبي الأطلسي رصد تتابع النيوكلويوتيدات في الجينوم البشري حتى رقم البليون، وكانت القاعدة رقم بليون هي الجوانين (G). وقد أقيم احتفال بهذه المناسبة في ٢٣ نوفمبر في كل من الأكاديمية القومية الأمريكية للعلوم في واشنطن ومركز سانجر في إنجلترا.

وفي ديسمبر ١٩٩٩ أُعلن (٢٢٦) باحثاً - يتبعون تسعه معامل بحثية بقيادة إيان دن Ian Dunham الذي يعمل في مركز سانجر - أعلنا الكشف عن تتابع النيوكلويوتيدات في الكروموسوم رقم (٢٢) للإنسان، وعن الجينات الواقعة عليه وبذلك يكون هذا الكروموسوم هو الأول الذي تم الكشف عن تتابع جزيئاته التي يبلغ عددها ٣٣,٤ مليون قاعدة وكذلك عن جيناته. ورغم قصر طول هذا الكروموسوم فإنه يحمل العديد من الجينات (حوالى ٥٤٥ جين، ١٣٤ جين كاذب) - ويرجع إليه العديد من الأمراض الوراثية في الإنسان.

وفي المقابل ذكر عدد (٢٤) يناير عام ٢٠٠٠ من مجلة Time في مقاله تحت عنوان The gene machine أن «كريج فنتر» قد أجز من الجينوم البشري حتى الآن ما يفوق ما كان مخططاً له، وأنه يستخدم في مؤسسة Celera من أجهزة الكمبيوتر وأنظمتها ما لا يتوفّر إلاً في وزارة الدفاع الأمريكية «البنتاجون».

وقد صرّح فرنسيس كولنر بأن كشف البليون الأولى من التتابعات استغرق ٤ سنوات، بينما كشف البليون الثانية استغرق ٤ أشهر. وبذلك يتضح لنا مدى التقدم التقني وسرعته في دول العالم المتقدم.

وفي ١٨ مايو ٢٠٠٠ تم نشر تتابع النيوكلويوتيدات والجينات في الكروموسوم رقم (٢١) في الإنسان. وقد قام بهذا الإنجاز (٦٣) باحثاً من اليابان وألمانيا وفرنسا وأمريكا وسويسرا والمملكة المتحدة. ويأمل العلماء كشف سر (عرض داون) Down Syndrome الذي ينتج عن حالة شاذة تتمثل في وجود ثلاثة من هذا الكروموسوم في خلايا الشخص بدلاً من اثنين في الحالة السوية. ومن المعروف أن ذلك العرض يصاحبه تخلف عقلي. ومن ناحية أخرى يعرف المختصون أن هذا الكروموسوم رقم (٢١) مسؤل عن حوالى (٢٠) مرضًا تصيب الإنسان.

وقد جد العلماء أن هذا الكروموسوم يحتوى على ٢٢٥ جيناً فقط، وهو بذلك يعتبر فقيراً في محتواه الجيني. ومن ناحية أخرى فقد لاحظ العلماء أن الكروموسومين (٢١، ٢٢) يحملان معاً

(٧٧٠) جين ويقدر العلماء أن هذين الكروموسومين يحملان ما يساوى (٦٪) من الجينوم البشري؛ وعلى ذلك فإن تقدير عدد الجينات فى هذين الكروموسومين يقترب عليه أن الجينوم البشري يحتوى على حوالى ٤٠ ألف جين فقط. وهذا يقل كثيراً عن الرقم المقدر سلفاً بحوالى ١٠٠،٠٠٠ جين. ويأمل العلماء أن يكشف تتبع الجينات فى الكروموسوم رقم (٢١) عن سر عرض داون والأمراض الأخرى المرتبطة به. ومن الأسئلة التى بلا جواب حتى الآن لماذا يعيش الفرد وبه ثلاثة من الكروموسوم (٢١) بينما يموت وهو جنين أو وهو طفل إذا احتوت خلاياه على ثلاثة من أي الكروموسومات الأخرى!

وقد انفجر مؤخراً بركان من الخلافات كان مكتوباً بين المشرفين على المشروع القومى بقيادة فرنسيس كولنз رئيس المعهد القومى لأبحاث الجينوم البشري (NHGRI)، والمشرفين على المشروع الخاص بقيادة (كريج فتن) رئيس مذيسنة سيليرا. ويتركز الخلاف فى رغبة المشرفين على المشروع القومى فى نشر نتائج المشروع على الملايين ليكونون فى متناول جميع الباحثين بينما يرى المشرفون على المشروع الخاص نشر هذه النتائج على الشبكة الخاصة بهم على الإنترنت أو وضعها على أقراص DVD تحت شرط تعهد من المستخدم بعدم نشرها بين آخرين وبالطبع لن تتحل المعلومات فى هذه الحالة إلاً لمن يدفع.

وفي ١٤ مارس ٢٠٠٠ أعلن الرئيس (كلينتون) ورئيس الوزراء البريطانى (تونى بلير) مما أنهم يؤيدان ما يذهب إليه المشروع القومى للجينوم من جعل النتائج متاحة فوراً للجمعىع.

وقد كان الجينوم البشري هو موضوع غلاف عدد ١٠ أبريل ٢٠٠٠ لمجلة *نيوزويك Newsweek* الأمريكية. وقد قالت المجلة بأن هذا المشروع سيمكنا من إطاله الأعمار وكذلك تفصيل صفات أبنائنا حسب رغباتنا.

وفي أوائل مايو ٢٠٠٠ ألمح المسؤولون عن المشروع الدولى للجينوم البشري إلى الإنتهاء من إعداد (بروفة غير كاملة) rough draft للجينوم البشري، وأن التغيرات الحالية التى تعيبه سوف تستكمل في عام ٢٠٠٣.

وفي ديسمبر ١٩٩٩ كونت بعض المؤسسات المعنية في المملكة المتحدة وألمانيا وفرنسا اتحاد باسم Human Epigenome Consortium (HEC) للكشف عن طريقة ارتباط مجموعات المثيل methylation مع القاعدة النيتروجينية سيتوسين Cytosine في الجينوم البشري للأنسجة المختلفة في حالات الصحة والمرض. ويعتقد العلماء أن بعض الأمراض تنشأ عن اضطراب في خريطة هذا الارتباط

ويخشى البعض من تداعيات الكشف عن البيان الوراثي للأفراد وما يستتبع ذلك من التنبؤ بالمستقبل الصحي، من ذلك ما سيتعري الفرد من قلق قد يهدد حياته إذا علم مقدماً أنه حتماً سيصاب بمرض معين أو أكثر. ويثار هنا سؤال عن مدى قانونية أن يكشف أحد فردي توأم عن برنامجه الجيني وما يحمله ذلك من المساس بأسرار توامه. كذلك مدى أحقيـة الوالدين في الكشف عن جينات الأبناء. ومن ناحية أخرى فإن الكشف عن المستقبل الصحي للفرد سيعطـي فرصة للتميـز بين أفراد المجتمع في نواحـي معينة تضرـ بالبعض منهم، وهي نواحـي يستمـعون بها الآن دون تميـز، من ذلك أن شركـات التوظيف وشرـكات التأمين ستفضلـ الأفراد الذين تقلـ لديـهم مخـاطـر الإصـابة بالأـمـراض. وقد حدـثـ بالـفعـلـ أن شـركةـ في ولاـيةـ (نورـثـ كـارـولـيناـ) North Carolina الأمريكية قد فـصلـتـ إـحدـىـ المـديـراتـ لـديـهاـ وـتـدعـىـ (ترـىـ سـيرـجـتـ) Terri Sargent وـعـمرـهاـ ٤٣ـ عـاماـ لـشـيءـ سـوىـ أنـ الشـرـكـةـ اـكـتـشـفـتـ أنـ (ترـىـ) تحـملـ جـينـاـ تـسـبـبـ فـيـ موـتـ أـخـاهـاـ !!

وفي ٨ فبراير ٢٠٠٠ ألقى الرئيس الأمريكي كلينتون خطابـاـ أمامـ (الجمعـيةـ الأمريكيةـ لـتقـدمـ العـلـومـ AAAS) وأـعـلنـ أنهـ وـقـعـ أمرـ تنـفيـذـيـ رـئـاسـيـ يـعنـيـ التـميـزـ بـيـنـ المـوـظـفـينـ الـاتـحادـيـينـ federal employees اـعـتمـادـاـ عـلـىـ نـتـائـجـ الإـختـبارـاتـ الـورـاثـيـةـ.

ويقول البعض - متـدرـينـ - بأنـ «ـبيـانـ حـالـةـ الجـينـوـمـ»ـ سـيـكونـ ضـمـنـ الأـورـاقـ الرـسـمـيـةـ التـىـ عـلـىـ لـاعـبـيـ كـرـةـ الـقـدـمـ تـقـدـيمـهـاـ لـلـحـصـولـ عـلـىـ عـقـودـ الـاحـتـرافـ التـىـ يـكـسـبـونـ مـنـ وـرـائـهـاـ الـمـلاـيـنـ !ـ كماـ يـقـولـونـ بـأـنـ «ـبيـانـ حـالـةـ الجـينـوـمـ»ـ قدـ يـكـوـنـ مـنـ ضـمـنـ وـثـائقـ عـقـودـ الزـوـاجـ ليـكـوـنـ كـلـ طـرفـ عـلـىـ عـلـمـ كـاـمـلـ بـالـمـسـتـقـبـلـ الصـحـيـ لـشـرـيكـ العـمـرـ !!

ويؤـكـدـ الـبعـضـ أـنـ الـكـشـفـ الـجـدـيدـ سـيـوـقـعـناـ فـيـ عـدـدـ مـنـ السـقطـاتـ الـدـينـيـةـ وـالـاخـلـاقـيـةـ،ـ منـ ذـكـ زـيـادـةـ مـعـدـلاتـ الإـجـهـاضـ المـتـعـمـدـ المـتـرـتبـ عـلـىـ مـعـرـفـةـ الـآـبـاءـ مـقـدـماـ بـسـوـءـ الـمـسـتـقـبـلـ الصـحـيـ لـلـجـنـينـ.

كـماـ يـخـشـيـ الـبعـضـ أـنـ تـؤـدـيـ نـتـائـجـ هـذـاـ المـشـرـوـعـ إـلـىـ تـأـكـيدـ الفـروـقـ الـعـرـقـيـةـ بـيـنـ الجـمـاعـاتـ الـبـشـرـيـةـ مـاـ يـؤـجـجـ الـأـفـكـارـ الـعـنـصـرـيـةـ ،ـ أـوـ اـبـتكـارـ مـوـادـ كـيـمـيـائـيـةـ تـضـرـ بـسـلـالـاتـ بـشـرـيـةـ مـعـيـنةـ.

ويتسـاءـلـ الـبعـضـ قـائـلـينـ:ـ إـذـاـ كـنـاـ فـيـ يـوـمـ مـاـ سـنـفـكـ جـمـيعـ الشـفـراتـ الـوـرـاثـيـةـ لـلـإـنـسـانـ،ـ فـهـلـ لـنـاـ بـعـدـ ذـكـ أـنـ نـقـوـمـ بـهـنـسـةـ وـرـاثـيـةـ لـإـنـتـاجـ إـنـسـانـ جـدـيدـ Human re-engineering وـفـقـ ماـ نـرـاهـ مـنـاسـباـ؟ـ

وـقـدـ شـهـدـ يـوـمـ الـاثـنـيـنـ ٢٦ـ يـوـنـيوـ ٢٠٠٠ـ حدـثـاـ تـارـيخـياـ،ـ فـفـيـ هـذـاـ يـوـمـ قـامـ الرـئـيسـ الـأـمـريـكـيـ «ـبـيلـ كـلـينـتوـنـ»ـ مـنـ مـقـرـهـ فـيـ الـبـيـتـ الـأـبـيـضـ،ـ وـرـئـيسـ الـوزـراءـ الـبـرـيطـانـيـ «ـتـونـيـ بلـيرـ»ـ مـنـ مـقـرـهـ فـيـ (١٠ـ)ـ دـاـونـجـ سـتـرـيتـ بـالـاعـلـانـ عـلـىـ كـشـفـ الـجـينـوـمـ الـبـشـرـيـ وـذـلـكـ فـيـ اـتـصـالـ بـيـنـهـمـاـ

بالأقمار الصناعية عبر المحيط الأطلسي. وقد أذاعت جميع وسائل الاعلام في العالم النبا
المثير. ففي اليوم التالي لهذا الاحتفال كان مانشيت صحيفة The Times البريطانية يقول: «فتح
مغاليق كتاب الحياة Opening the book of life»، وظهر ما نشيت صحيفة التايلودي البريطانية
«ديلى إكسبريس» Daily Express يقول: «بلير وكلينتون يكتشفان عن إختراق علمي يمكن أن
يطيل عمر الإنسان بمقدار ٢٥ عاماً»!

وقد أعلن في هذا اليوم أنه قد تم كشف تتابع جزيئات القواعد النيتروجينية الأربع
Adenine, Thymine, Cytosine, Guanine في ٨٥٪ من الجينوم البشري، بينما تم وضع خرائط
لهذا الجينوم تغطي ٩٧٪ منه. وقد أعلن أن هذا الإنجاز يشكل الانتهاء من مرحلة، وأن
الكشف الكامل عن الجينوم البشري سيتم في عام ٢٠٠٣. وستصل الدقة في هذا الإنجاز إلى
٩٩,٩٪، أي بمعدل خطأ واحد لكل ١٠,٠٠٠.

وكان الأسبوع الثاني من شهر يونيو ٢٠٠٠ قد شهد - خلال مؤتمر للسرطان عقد في المعاهد
القومية للصحة (NIH) في ميرلاند - إنتهاء الخصومة بين القائمين على المشروع الدولي للجينوم
البشري The Human Genome Project (HGP) بقيادة فرنسيس كولنز Francis Collins من
ناحية مؤسسة سيليرا للجينوم في روكيفيل Celera Genomics of Rockville بقيادة كريج فنتر
Craig Venter من ناحية أخرى.

وقد اشار الرئيس الأمريكي كلنتون في احتفال يوم ٢٦ يونيو ٢٠٠٠ التاريخي إلى إنفراج هذا
الصراع وقال بأن حقبة جديدة من التعاون بين الطرفين سوف تبدأ عقب نشر الجينوم في
المجلات العلمية، وذلك لتحديد الجينات التي يحملها هذا الجينوم. وقد أعلن في بريطانيا
عن إعداد برنامج كمبيوتر يعرف باسم ENSEMBL يهدف إلى الكشف عن الجينات في
الجينوم.

وقد أثار هذا الاكتشاف قضية التراخيص Patents التي ستحتكرها الشركات في النواحي
التطبيقية المرتبطة على معرفة الجينات الحاكمة للبشر في الصحة والمرض في مراحل قبل
الولادة وما بعدها.

ومما يذكر أنه قبل أسبوع من الإعلان عن كشف الجينوم البشري نشر في ملحق الاثنين
لصحيفة «إنديpendant» The Independent البريطانية في ١٩ يونيو ٢٠٠٠ رسالة من أستاذ
فيزياء زائر في الإمبريال كولدج في لندن تتناول الجينوم البشري. وقد أعلى كاتب الرسالة من
دور الصدفة والقوى الطبيعية والإنتقاء الطبيعي في تكوين الجينوم. ولاشك أن هذا التصور إنما
يرجع إلى خياله لا علاقة له بالعلم.

وفي إحتفال ٢٦ يونيو التاريخي وصف كلنتون كشف الجينوم البشري بأنه «أهم خريطة أنتجها العقل البشري» كما قال «لقد تعلمنا اليوم اللغة التي خلق بها الله الحياة».

وفي إشارة إلى مردود هذا الاكتشاف على علاج الأمراض أضاف كلنتون مداعبًا «إن أولاد أولادنا لن يعلمون عن كلمة «سرطان» سوى أنها مجموعة من النجوم الساطعة بسحر السرطان»! أما توني بلير فقال بأن «تداعيات هذا الكشف تفوق الكشف عن المضادات الحيوية» واستطرد «بلير» مداعبًا «سيذكر الجميع أنه في العام الذي ولد فيه إبني «ليو» Leo حدث هذا الكشف العلمي الكبير الذي سيزيد عمره بمقدار ٢٥ عاماً! وفي إشارة إلى الفوائد الإيجابية والمحاذير المتعلقة بهذا الكشف قال بلير «إن علينا أن نطور مكاسبنا من هذا الكشف وأن نعمل على تقليل مخاطره». كما دعى الرئيس الأمريكي كلنتون إلى تعاون دولي لوضع إطار قانوني وأخلاقي للإستفادة من كشف الجينوم البشري.

وتتجدر الإشارة إلى أن الكشف عن تتبع الـDNA أوকسى نيوكليروتيدات فى المادة الوراثية ستستتبعه جهود أخرى للكشف عن مغزى هذه التتابعات وكيف تكون الجينات، وهو ما يعرف باسم Annotation.

وكما سبق القول فإنه حتى الآن لم يتم توقيع الجينات البشرية سوى على الكروموسرين ٢١، ٢٢. فلا زال أمام العلماء -بعد كشف التتابع- جهداً كبيراً للكشف عن موقع جميع الجينات البشرية وأليات عملها. وقد عرضت مجلة Nature هذا المفهوم في مقالة بعنوان «بروفة تتابعات الجينوم تضع أمام علماء الوراثة جبالاً عليهم أن يتسلقوه!».

Draft data leave geneticists with a mountain still to climb!

ولائك أن الدول التي ساهمت في هذا الإنجاز كانت لديها منذ البداية القاعدة العلمية والمعملية التي أهلتها للمشاركة، كما أنها اكتسبت خبرات عظيمة من خلال الممارسات الفعلية ومن خلال تعاونها مع غيرها من الدول خلال هذه السنوات، فضلاً على أن هذه الدول هي المؤهلة خلال السنوات القادمة لتقديم آلية وأسرار التحكم في الجينات البشرية، وما سينتاج عن ذلك من فوائد. وبالطبع فإن مجرد الإطلاع على ما يتاح نشره من الجينوم البشري لن يمدنا بحصاد، فليس كل من يقرأ آلية الإن mestar النمو - على سبيل المثال - قادر على صنع قبلة ذرية!

وفي النهاية هناك سؤالاً يفرض نفسه: هل سيؤكد لنا البرنامج الجيني أن أفراد المجتمع البشري يولدون وكل منهم قد تحدد سلفاً تصبّه من الصحة والمرض، والجمال والقبح، وطول العمر وقصره؟ وأن الأفكار المثالية حول قيمة «المساواة» هي محض خيال؟!

الكشف عن تتابع الجزيئات المكونة للمادة الوراثية لبعض الكائنات

Genome Sequencing of Some Creatures

إن الكشف عن تتابع جزيئات القواعد النيتروجينية داخل المادة الوراثية Genome Sequencing للكائنات يعتبر عمل فذ بكل المقاييس، وقد قدم الباحثون ذهنيهم من أجل ابتكار وتطوير طرق عملية للكشف عن هذا التتابعات. وقد كان كل نجاح في هذا الصدد يؤدي إلى أفكار جديدة تؤدي بدورها إلى نجاح جديد، وهكذا. وقد تضافرت جهود الباحثين في هذا المجال ليس في بلد ما فحسب فكثيراً ما نجد معايير بحثية في دول متعددة تشارك في تحقيق مشروع علمي مشترك يقتضي تبادل الخبرات العلمية.

وبما أن الأحصاء النوبية هي مادة الوراثة في كافة المخلوقات، فلم يكن غريباً أن نجد الكشف عن تتابع القواعد النيتروجينية في أحد الكائنات يساعد في عملية الكشف عن تتابع هذه القواعد في كائن آخر، كما أن مجموع هذه الاكتشافات يساعد على تفهم العلماء آلية عمل الجينات وكيفية التحكم فيها، فالكشف عن تتابع الجزيئات داخل المادة الوراثية ليس هدفاً في حد ذاته - بل الهدف هو تحليل معزى هذا التتابع والاستفادة منه.

وبما أن حياة الإنسان يهددها دائماً المرض والموت كما أنها تتأثر بوجود الكائنات الأخرى سواء منها ما يستمد منها غذاؤه وكسانه أو تلك التي تهدده بالمرض والبقاء، فقد كان من الطبيعي أن يوظف الإنسان المعلومات في مجال التحكم في الجينات - وما يستتبعه من تحكم في النشاط البيولوجي - لصالحه، بأن تساعد هذه المعلومات مثلاً في تعسين الإنتاج النباتي والحيواني كما ونوعاً أو في علاج الأمراض أو الوقاية منها. أو في استخدام إنتاج مواد جديدة تلبي احتياجات الكمية والنوعية المتزايدة. إن العلماء سيعكفون على تسخير المعلومات التي تتيحها معرفة تتابع الجزيئات في المادة الوراثية من أجل الحصول على معلومات وظيفية بما يؤدي إلى تسخير جينات هذه الكائنات لمصلحة الإنسان.

إن كل كشف لتتابع القواعد في المادة الوراثية لأحد المخلوقات يعتبر إنجازاً علمياً عظيم القدر، وسوف يستمر هذا الاتجاه البحثي بكل عزم في القرن الحادى والعشرين ويتناول المزيد من الكائنات مما يوفر للإنسان قدرة أكبر على ضمان سيطرته على كافة الفعاليات البيولوجية على هذا الكوكب. ومن هنا نفهم مقوله العالمة «البيزابيث بنسي» Elizabeth Pennisi عقب الكشف عن تتابع القواعد في المادة الوراثية للدوذه الخيطية *Caenorhabditis elegans* عندما قالت «إن كشف التتابع ليس غروراً اليوم ونهايته، وإنما هو الشروق»! في إشارة واضحة إلى العمل الضخم الذي لا زال على العلماء أن يقوموا به لفهم معزى هذا التتابع واستثماره.

وفيما يلى موجز لنجاحات العلماء فى مجال الكشف عن تتبع القواعد النيتروجينية للمادة الوراثية لبعض الكائنات مع ملاحظة أن كل منها مسجلا فى شبكة الإنترنيت.

□ قيام العالم бритانى «فريديريك سانجر» مع عدد من العلماء من بريطانيا وأستراليا وأمريكا وألمانيا وكندا بالتوصل إلى تتبع الجزيئات المكونة لجزئ حمض DNA الخاص بالفيروس X174 φ وكان ذلك فى عام ١٩٧٧.

□ فى عام ١٩٧٨ أعلن تسعه علماء من بلجيكا بقيادة العالم «فييرز» Fiers W. كشفهم عن ترتيب القواعد داخل حمض DNA للفيروس SV40 (Semian Virus 40) - وت تكون المادة الوراثية لهذا الفيروس من ٥٢٤ زوج من تلك القواعد.

□ قام عدد من العلماء فى ألمانيا الغربية (وقتنى) بالتوصل إلى تتبع الجزيئات المكونة للمادة الوراثية فى شبيه الفيروس المرض لنبات البطاطس والسمى Potato Spindle Tuber Viroid (PSNA) ، وكان ذلك فى عام ١٩٧٨.

□ نشر ستة علماء من جامعة كالورادو الأمريكية تتبع الجزيئات فى حمض DNA الخاص بالبيتكوكوندريا فى الحيوان الأولى المعروفة باسم «برامسيوم» Paramecium aurelia ، وقد نشروا هذا التتابع فى مجلة Nucleic Acids Research فى عام ١٩٩٠.

□ قام أربعون باحثا من الولايات المتحدة الأمريكية بالتعاون معًا للتوصل إلى تتبع الجزيئات فى حمض DNA الخاص بالبكتيريا المسماة Haemophilus influenzae ، وت تكون المادة الوراثية من ١٨٣٠ ١٣٧ زوجا من القواعد، وقد أعلن عن هذا الكشف فى عام ١٩٩٥.

□ فى عام ١٩٩٦ ، أعلن عشرات من الباحثين فى الولايات المتحدة الأمريكية أنهم تعاونوا معًا حتى توصلوا إلى تتبع الجزيئات فى حمض DNA الخاص بالبكتيريا القديمة المسماة *Methanococcus jannaschii*.

□ فى عام ١٩٩٦ تم نشر تتابع القواعد النيتروجينية للمادة الوراثية فى بكتيريا بدون جدار خلوى تعرف باسم *Mycoplasma pneumoniae*.

□ فى عام ١٩٩٦ أعلن العلماء عن كشفهم لتتابع القواعد النيتروجينية للمادة الوراثية فى بكتيريا *Synechocystis sp*.

□ أعلن ٦٣٣ عالم ينتمون إلى أكثر من ١٠٠ معمل أبحاث فى أوروبا وأمريكا وكندا واليابان أنهم تعاونوا معا ونجحوا فى التوصل إلى تتبع الجزيئات فى حمض DNA الخاص بالخميرة Yeast *Saccharomyces cerevisiae* وتحتوى حمض DNA فى هذه الخميرة على ١٢ مليون جزئ تكون ٦٠٠٠ جين تقع على ١٦ كروموسوم. وقد اعتبر هذا نصرا علميا عظيما، حيث تمثل هذه الخميرة أول كائن حى من حقيقيات النواة يتم كشف تتابع القواعد فى مادته الوراثية وقد تم ذلك فى عام ١٩٩٧.

□ استطاعت مجموعة من العلماء في أمريكا واليابان - كل على حدة - التوصل إلى تتابع الجزيئات في حمض DNA الخاص بالبكتيريا الشهيرة المسماة *Escherichia coli*. وقد استغرق ذلك العمل سبع سنوات من الجهد المتواصلة التي بذلها هؤلاء العلماء، وتم الإعلان عن التتابع الكامل في عام ١٩٩٧. ويكون جينوم هذه البكتيريا من ٤,٦٣٩,٢٢١ قاعدة.

□ استطاعت مجموعة من عشرات الباحثين في معاهد بحثية مختلفة في الولايات المتحدة الأمريكية التوصل إلى تتابع الجزيئات في حمض DNA بكتيريا تسمى *Borrelia burgdorferi* التي تسبب مرضًا معيناً يصيب الإنسان يسمى lyme disease. وقد تم كشف التابع في عام ١٩٩٧، ومن الجدير بالذكر أن هذا المرض ينقله القراد (ticks) للغزلان والإنسان والفئران في أوروبا وأسيا وأمريكا.

□ أُعلن ٤٦ عالم من بينهم استطاعوا معاً التوصل إلى تتابع الجزيئات في حمض DNA الخاص بالبكتيريا المسماة *Bacillus subtilis*، وينتسب هؤلاء العلماء إلى فرنسا - اليابان - إيطاليا - ألمانيا - بلجيكا - هولندا - الولايات المتحدة - جمهورية أيرلندا - سويسرا - إسبانيا - كوريا - بريطانيا. ويكون جينوم هذه البكتيريا من ٤,٢١٤,٨١٠ قاعدة. وقد تم الكشف عن التابع في عام ١٩٩٧.

□ استطاع عشرات من الباحثين من الولايات المتحدة الأمريكية والسويد التوصل إلى تتابع الجزيئات في حمض DNA الخاص بالبكتيريا المسماة *Helicobacter pylori*. وكان يعتقد من قبل أن قرحة المعدة تنتج أساساً تحت تأثير الضغوط العصبية التي يتعرض لها الفرد، ولكن اتضح عدم صحة ذلك الاعتقاد. ويكون جينوم هذه البكتيريا من ١,٦٦٧,٨٦٧ قاعدة وتم الكشف عن التابع في عام ١٩٩٧. وفي يناير ١٩٩٩ نشر مجموعة كبيرة من الباحثين من الولايات المتحدة وكندا بحثاً أعلنا فيه عن وجود اختلاف في تتابع الجزيئات في سلالتين من هذه البكتيريا.

□ تم التوصل إلى تتابع الجزيئات في حمض DNA الخاص بنوع من البكتيريا القديمة يسمى *Archaeoglobus fulgidus* ويرجع الفضل في ذلك إلى تضافر جهود العشرات من العلماء من معاهد علمية مختلفة في الولايات المتحدة الأمريكية. ويكون جينوم هذه البكتيريا من ٢,١٧٨,٤٠٠ قاعدة. وتم الكشف عن التابع في عام ١٩٩٧.

وشهد عام ١٩٩٨ الكشف عن تتابع القواعد النيتروجينية في عدد من الكائنات تحددها فيما يلى:

□ أُعلن ١٥ عالم من الولايات المتحدة الأمريكية وألمانيا في شهر مارس عن كشفهم عن ترتيب الجزيئات داخل المادة الوراثية للبكتيريا *Aqifex aeolicus* وهو نوع معروف بتحمله لدرجات حرارة عالية تصل إلى ٩٥°C هو تكون المادة الوراثية في هذه البكتيريا من ١,٣٣٥ زوج من القواعد.

□ نجح ٤٢ عالم من الملكة المتحدة - فرنسا والولايات المتحدة الأمريكية والدانمرك بقيادة الفرنسي «ستيوارت كول Stewart T. Cole» في الكشف عن تتابع الجزيئات في حمض DNA

لبكتيريا السل المعروفة باسم *Mycobacterium tuberculosis* وأعلنوا عن ذلك في شهر يونيو. وتحتوي المادة الوراثية لهذه البكتيريا على حوالي ٤,٤ مليون زوج من القواعد. ومن المعروف أن ضحايا هذه البكتيريا من البشر يبلغ حوالي ٣ مليون سنويًا.

□ أعلن عشرات من العلماء في الولايات المتحدة الأمريكية في شهر يوليو كشفهم عن ترتيب الجزيئات داخل حمض DNA لبكتيريا مرض السفلس المعروفة باسم *Syphilis spirochete*. وتكون المادة الوراثية في هذه البكتيريا من ١,١٣٨,٠٠٦ زوجاً من القواعد.

□ في شهر أكتوبر أعلن آثني عشر عالماً أمريكياً كشفهم عن ترتيب الجزيئات داخل حمض DNA في البكتيريا المسماة *Chlamydia trachomatis* التي تسبب العديد من الأمراض بالعين والجهاز التناسلي للإنسان. ومن الجدير بالذكر أن هذه البكتيريا تعيش داخل الخلايا في فجوة خاصة بها دون أن تتعدد مع الليزوسومات مما يقيها التأثير يانزيماتها التحللية، ويحتوى كروموسوم هذا النوع من البكتيريا على ١,٠٤٢,٥١٩ زوج من القواعد، كما يحتوى البلازميد بها على ٧٤٩٣ من هذه القواعد.

□ في شهر ديسمبر ١٩٩٨ أعلن العلماء ما اعتبر في الدوائر العلمية علامة مميزة ^٥ landmark في تاريخ البيولوجية، أو كثراً نفيساً a treasure trove ويتمثل ذلك في كشف تتابع القواعد في حمض DNA الخاص بالدوودة الخيطية المسماة *Caenorhabditis elegans*، وهي أول حيوان عديد الخلايا يتم كشف تتابع هذه القواعد فيه. وقد جعلت المجلة الأمريكية «Science» من صورة هذه الدوودة موضوعاً للغلاف، كما أفردت ٣٩ صفحة داخل عددها لمناقشة الجوانب العلمية لهذا الإنجاز الذي قام به ٩٦ باحث عملوا على شكل مجموعتين، إحداهما في مركز تتابع الجينوم في جامعة واشنطن الأمريكية في سان لويس Washington University و الأخرى في «مركز سانجر» في كمبردج بالملكة Sanger Centre in Cambridge, UK المتقدمة.

ومن الجدير بالذكر أن المادة الوراثية لهذه الدوودة تحتوى على ٩٧ مليون قاعدة نيتروجينية تختص ١٩,٠٠٩ جين، ويأمل العلماء من خلال هذه الدراسة التعرف على الجينات اللازمة لتحويل نمط أشكال الحياة من كائنات وحيدة الخلية إلى كائنات عديدة الخلايا. وقد وصفت مجلة Science هذا الإنجاز بأنه «نجم ذهب».

□ في نوفمبر ١٩٩٨ أعلن ٢٧ عالماً أمريكي - منهم العالم الشهير كريج فتر Graig Venter عن نجاحهم في تحديد تتابع القواعد في الكروموسوم رقم (٢) للطفيلي المصى «بلازموديوم فالسيبارم» *Plasmodium falciparum* الذي يسبب مرض الملاريا ويبلغ عدد هذه القواعد ٩٤٧١٠٣ تكون ٢١٠ جين. وفي أغسطس ١٩٩٩ أعلنت مجموعة من العلماء البريطانيين من مركز سانجر ومن معهد الطب الجزيئي بجامعة أكسفورد عن نجاحهم في تحديد تتابع القواعد في الكروموسوم رقم (٣) لهذا الطفيلي ومن المعروف أن مرض الملاريا يسببه أي من أربعة أنواع

من طفيلي البلازموديوم إلا أن النوع المستخدم في هذه الدراسة هو الذي يسبب أعلى معدل للوفيات بين المصابين به. ويعتقد العلماء أن التعرف بدقة على التركيب الجيني لهذا الطفيلي يساعد على إعداد اللقاح أو العقار المناسب له.

□ في إجتماع علمي عقد في فرجينيا بالولايات المتحدة في شهر فبراير ١٩٩٩ أعلن أن تتابع القواعد النيتروجينية في البكتيريا المسماه *Campylobacter jejuni* قد كشف عنها وذلك على يد فريق يحثى في مركز سانجر Sanger Centre في كمبرidge بالمملكة المتحدة. ويبلغ عدد القواعد النيتروجينية في المادة الوراثية لهذه البكتيريا ١،٦٤ مليون قاعدة. ومن المعروف أن هذه البكتيريا تعيش أصلاً في أجسام الطيور ويصاب الإنسان بها عن طريق أكل طيور غير جيدة الطهى، وكذلك عن طريق الماء الملوث. وتسبب هذه البكتيريا للإنسان إسهالاً وأخراجاً للجهاز المناعي والعضلات والجهاز العصبي.

□ في ٢٧ مايو ١٩٩٩ نشرت مجلة Nature تتابع القواعد النيتروجينية لأمادة الوراثية في البكتيريا المعروفة باسم *Thermotoga maritima*. ويبلغ عدد أزواج تلك القواعد بها ١,٨٦٠,٧٣٥ وقد قام بهذا العمل (٢٩) عالماً من معهد أبحاث الجينوم في ولاية ميرلاند الأمريكية منهم العالم الشهير «كريج فنر».

□ وفي سبتمبر ١٩٩٩ أقامت شركة سليرا Celera التي رأسها كريج فنر Craig Venter الكشف عن تتابع النيوكليوتيدات في المادة الوراثية لحشرة الدروسوفلا *Drosophila melanogaster*. وقد أنجز المشروع ١٩٥ عالم من أمريكا وفرنسا وكندا وأستراليا والمملكة المتحدة وأسبانيا واليونان وألمانيا. وقد أعلن عن التتابع في ٢٤ مارس ٢٠٠٠ ، وهو يتكون من ١٢٠ مليون من القواعد تكون حوالي ١٣,٦٠٠ جين. وقد اتبعت الطريقة المسماه Shotgun في كشف التتابع، وهي الطريقة التي كان قد اقترحها كريج فنر، ولكنها لاقت شيئاً قبل الكثير من النقد. ولا زال هناك ١٠٠٠ ثغرة في التتابع يرجح التعامل معها والكشف عنها من خلال المزيد من الدراسات. وقد لفت نظر العلماء أن عدد الجينات في هذه الحشرة يفضل عن عدد جينات دودة *Caenorhabditis elegans* رغم أن حشرة الدروسوفلا أكثر تطوراً. وعدد خلايا جسمها يبلغ حوالي عشرة أضعاف عدد خلايا جسم هذه الدودة.

□ وفي ١٩ نوفمبر ١٩٩٩ نشر (٣٢) باحثاً أمريكياً منهم كريج فنر Craig Venter وكلير فراسر Claire Fraser بحثاً في مجلة Science عن إعتمادهم لرصد تتابع الجزيئات في المادة الوراثية لبكتيريا *Deinococcus radiodurans R1* والتي تتكون من ٣٢٨٤١٥٦ من أزواج الواحد النيتروجينية. وتتميز هذه البكتيريا بأنها مقاومة للإشعاع وللأشعة فوق البنفسجية.

□ وفي ٣٠ مارس عام ٢٠٠٠ أعلن عن التتابع الكامل للجزيئات في جينوم سلالتين من البكتيريا المعروفة باسم *Neisseria meningitidis* ومن المعروف أن هذه البكتيريا تسبب الالتهاب السحائي meningitis القاتل والتسمم septicemia الدموي خاصة في الأطفال. وقد قام

بهذا الإنجاز مجموعتين من العلماء (٤٢، ٢٨) من أمريكا وألمانيا والمملكة المتحدة وإيطاليا. وقد ساعد هذا الكشف على ابتكار لقاح Vaccine ضد هذه الطرز من نوع البكتيريا. ومن المثير للدهشة أن هذه البكتيريا تصيب الإنسان فقط.

□ وبالنسبة للكشف عن تتبع القواعد في المادة الوراثية للفأر Mouse فقد رصدت الولايات المتحدة الأمريكية مبلغ يزيد على ١٣٠ مليون جنيه لقطعى النفقات الازمة حتى عام ٢٠٠٢ ومن المثير للدهشة أن عدد هذه القواعد يبلغ ٣ بليون قاعدة، وهو يساوى رقم القواعد النيتروجينية الموجودة في الجينوم البشري.

وتحظى حاليا بعض الكائنات باهتمام خاص من الدوائر العلمية بهدف اكتشاف تتبع القواعد في الجينوم الخاص بكل منها. ولاشك أن الاختيار هنا له أسبابه ودواعيه في كل حالة. ففي فبراير ١٩٩٧ تم اجتماع في بوسطن حضره ٦٠ من علماء الوراثة المهتمين بالسمك المخطط Zebrafish المعروف علميا باسم *Danio rerio* وطلبوا دعم المعهد القومي للصحة The National Institute of Health (NIH) في تكاليف الكشف عن تتبع الجزيئات في مادته الوراثية الذي قدرت تكاليفه بمبلغ ٣٥٠ ألف دولار. والاهتمام بهذا النوع من الأسماك يرجع إلى عدة أسباب منها سهولة متابعة ما تحدثه الطفرات في تكوينه الجيني من تغيرات حيث أن جسم الأجنحة شفاف مما يتيح مشاهدة المخ والقلب وكافة الأجزاء الداخلية للجسم بسهولة. وكانت العالمة «نوسلين فولهارد» Nusslein Volhard وكانت الباحثة لديها نجاحاً في التأثير على جينات هذه السمكة وانتجوا سلالات تحمل الآلاف من الطفرات بعضها يشابه تلك التي تصيب الإنسان، ومثال ذلك أن طفرة الجين المسمى gridlock في هذه السمكة تسبب عيوب في الأوعية الدموية بها تشابه تماماً الضيق الذي يحدث في الشريان الأورطي في الإنسان والمعروفة بـ Coarctation.

كما تبذل الآن جهود كبيرة لاستكشاف جينات القط فيما يسمى «مشروع المحتوى الجيني للقطط» Feline Genome Project، حيث يعتقد كثير من العلماء – ومنهم «دون باترسون» Don Patterson مدير مركز الوراثة الطبية المقارنة في جامعة بنسلفانيا – أن الجينات المسئولة عن بعض الأمراض الوراثية في القطط قريبة الشبه بجينات الأمراض الوراثية في الإنسان، حيث يتعرض كل من البشر والقطط لحوالي ٦٠ مرضًا وراثيًا لها نفس الوصفات ومنها مرض التحوصل المتعدد للكلوي Polycystic kidney disease، مرض السكري Diabetes، الخلل في العضلات القلبية Heart muscle disorders، سرطانات الخلايا المناعية Immune cell cancers وكان للدراسة التي نشرها ستيفن أوبريان Stephen J. Obrien، وليام ناش William G. Nash من المعهد القومي للسرطان (NCI) National Cancer Institute في مجلة Science في أبريل عام ١٩٨٢ عن الخريطة الوراثية genetic mapping للقطط أثر كبير في لفت الأنظار إلى أهمية المحتوى الجيني للقطط، وهو المشروع الذي سيتكلف ٣ مليون دولار على الأقل.

وقد قام بعض العلماء بتوظيف المعلومات المثبتة عن دراسات تتبع الجزيئات في الاحياء النووية في وضع تصورات جديدة خاصة بالعلاقات التطورية بين الكائنات. وكذلك من اجر وضع تصنیف للكائنات يتصرف بالزائد من الموضوعية.

وقد كتب راسل دولتل Russell F. Doolittle من مركز الوراثة الجزيئية في سان ديجو في كاليفورنيا مقالة في مارس ١٩٩٨ حاول فيها الكشف عن العلاقات التطورية بين الكائنات الحية في ضوء ما تم كشفه من طبيعة ترتيب الجزيئات داخل حمض DNA الريبوسومي لثلاثة عشر من الكائنات الحية. وقد دعمت دراسته بحثاً سبق أن نشره الباحثان «وز، فوكس» C.R.Woese & G.E. Fox في عام ١٩٧٧ في المجلة العلمية الأمريكية المعروفة باسم Proc Natl Acad Sci وقسم فيها الكائنات عديمة النواة Prokaryotes إلى مجموعة تسمى البكتيريا الحقيقة Acad Sci Bacteria or Eubacteria وهي تشمل كل طرز البكتيريا الشائعة، ومجموعة «البكتيريا القديمة» methanogenic bacteria. وهي تشمل مجموعة توصف بأنها Archaeabacteria or Archaea.

ويتفق العلماء على إتخاذ نبات «أرابيدوبسис ثaliana» *Arabidopsis thaliana* نموذجاً لتجري عليه الابحاث العلمية الخاصة بالبيولوجية النباتية . وهذا النبات ثنائي الفلقتين Dicotyledonous من عائلة الخردليات Mustard Family ، وهو ينتشر في أوروبا وأسيا وأمريكا الشمالية ، ويكمel دورة حياته في ستة اسابيع ، ويبلغ ارتفاعه ١٥ - ٢٠ سم. وأوضحت الدراسات أن للنبات خمسة كروموسومات تحوى حوالي ٢٠،٠٠٠ جين - وأن المادة الوراثية فيه تتكون من ١٢٠ مليون قاعدة. وفي عام ١٩٩٦ أعلنتمبادرة استكشاف ترتيب الجزيئات في المادة الوراثية لهذا النبات وهي المبادرة المعروفة باسم Arabidopsis Genome Initiative (AGI) ، وهي تعتبر مثلاً يحتذى في التعاون الدولي في مجال دراسة تتبع الجزيئات في المادة الوراثية ، وحتى أكتوبر ١٩٩٨ كان قد تم الكشف عن تتبع ٣٠ مليون قاعدة ، ومن المأمول استكمال الكشف عن باقي التتابع مع نهاية عام ٢٠٠٠.

وقد عقد في صيف عام ١٩٩٨ مؤتمراً في مدينة ماديسون Madison في ولاية ويسكونسن Wisconsin الأمريكية حول هذا النبات حضره ما يزيد على ٩٠٠ عالم من جميع أنحاء العالم . وفي ١٦ ديسمبر ١٩٩٩ نشرت تتابعات الجزيئات في الكروموسومين رقم (٢)، رقم (٤) في هذا النبات *Arabidopsis thaliana* وقد شارك (٢٤٠) عالم من دول الاتحاد الأوروبي ومن الولايات المتحدة في الكشف عن التتابعات في الكروموسوم رقم (٤)، كما كشف (٣٧) عالم عن التتابعات في الكروموسوم رقم (٢) .

ويرى المختصون أن دراسة هذا النبات ستجيب على كثير من الأسئلة في مجال الكيمياء الحيوية والفيسيولوجيا في عالم النبات ، وكذلك فإنها ستعطى مفاتيح لكثير من المشكلات في البيولوجية الجزيئية وعلم الوراثة.

وبالنسبة للأرز فهناك مشروع تشتراك فيه (١٠) دول بقيادة اليابان للكشف عن كامل تتابعات القواعد في برنامجه الوراثي. ومن المعروف أن للأرز أهمية خاصة في دول شرق آسيا - وللأرز ١٢ كروموسوم ويكون الجينوم فيه من (٤٣٠) مليون قاعدة نيتروجينية، أي أكثر من ضعف حجم جينوم حشرة الدروسوفلا. وفي ٣ أبريل ٢٠٠٠ فوجيء ساساكي Takuji Sasaki مدير برنامج أبحاث جينوم الأرض في اليابان وجميع العاملين في المشروع بإعلان شركة (مونсанتو) Monsanto (وهي الآن جزء من شركة "Pharmacia Corp") عن إنتهائهما من إنجاز (بروفة) draft لجينوم الأرض.

وفي جميع الحالات فإن الأهم هو تحليل النتائج Annotation عقب إتمام معرفة تتبع الجزيئات في المادة الوراثية لاستفادتها من هذه المعرفة !!

ويتبين من رصد البحث في هذا المجال ضرورة تعاون عدد كبير من العلماء في البحث الواحد - وأن للقطاع الخاص دورا هاما في دفع حركة العلم. كما يتضح ضرورة وضع خطة للبحث العلمي - مع ضمان دقة التنفيذ وذلك كله من أجل صحة الإنسان ورفاهيته. ومن المأمول أن تساعد دراسات الكشف عن الجينوم في الكائنات المختلفة على تحقيق فوائد عديدة ذكر منها ما يلى :

- وضع أسس جديدة لتصنيف الكائنات الحية تعتمد على طبيعة الجينوم.
- تفسير هذا التنوع في المخلوقات على أساس تنوعات التركيب الجزيئي للمادة الوراثية، فعلى سبيل المثال: ما الذي يجعل الحشرة حشرة، أو الفأر فأر أو الشجرة شجرة؟.
- يمكن أن تفيد هذه المعلومات في توجيهه دورة حياة الطفيلييات التي تصيب الإنسان وكائناته النافعة بحيث يتوقف سلوكها الطفيلي وتصبح غير مؤذية مما يحمي الإنسان من كثير من الأمراض ويزيد من ثروته النباتية والحيوانية.
- يمكن أن تفيد هذه المعلومات في التسخير الكفؤ لبعض الكائنات الحية لصلحة الإنسان بحيث تمد الإنسان باحتياجات معينة توفر له الغذاء والدواء والكساء.
- تؤدي هذه الكشف إلى التوصل إلى النظم التي تحكم في آليات عمل الجينات في الكائنات المختلفة مما يوفر (معلومات مقارنة) ذات أهمية علمية من ناحية، ومن ناحية أخرى يمكن أن توفر فرص التحكم في كيمياء هذه المخلوقات، وبؤدي ذلك إلى ظهور عالم غير الذي نعرفه اليوم.

مشروع البروتوم البشري

في عام ١٩٩٤ ظهر مصطلح بروتوم Proteome لأول مرة في أمريكا - وحتى الآن لم يتعدد في قاعات محاضراتنا. وقد تم صك هذا المصطلح بالوازاة لكلمة «جينوم» Genome التي تعنى مجلل التركيب الجيني بالخلية الحية. أما المصطلح الجديد - بروتوم - فهو يعني مجلل خصائص وأنشطة جميع المركبات البروتينية في مختلف خلايا أنسجة الجسم التي يطلقها الكائن الحي خلال حياته.

ويرى العلماء أن الكشف عن البروتوم في الخلايا الحية يساعد على تفهم آليات شبكة العلاقات بين البروتينات المختلفة وآليات استثارتها عن طريق الإشارات الخلوية Cell Signals. ويترتب على الكشف عن البروتوم في الإنسان وبعض الكائنات المرضة له التوصل إلى عقاقير تستهدف تماماً المركبات البروتينية ذات العلاقة بكل مرض من الأمراض مما يحقق ضمان الشفاء، وفي الوقت نفسه يساعد على تجنب الأعراض الجانبية الناشئة عن تناول العقاقير التقليدية. ويساعد الكشف عن البروتوم في تخليل لقاحات Vaccines ضد الأمراض المختلفة. كما يساعد في الكشف عن البروتينات التي لها علاقة بالأمراض. ومن هنا فإن شركات الأدوية العالمية العملاقة تهتم بصورة متزايدة بهذا الاتجاه العلمي الجديد، ويررون أن إعلان مشروع البروتوم البشري Human Proteome Project يستحق أن يبدأ خاصة بعد تحقق إنجازات طيبة في مجال مشروع الجينوم. ولا شك أن مشروع البروتوم سيساعد بشكل أفضل على تفهم آلية عمل الجينات. ويدرك العلماء أن الكشف عن البروتوم أكثر مشقة من الكشف عن الجينوم لأنسباب نذكر منها:

□ أن عدد المركبات البروتينية يفوق عدد الجينات، حيث أن جزيء واحد من حمض m-RNA يمكنه أن يخلق أكثر من مركب بروتيني واحد - ذلك أن سلسلة الأحماض الأمينية المخلقة يمكنها أن تتحول بطرق مختلفة لإنتاج بروتينات متنوعة. فعلى سبيل المثال نجد الكائن الرقيق المعروف باسم *Mycoplasma genitalium* يحوي تنوعات بروتينية تزيد بعدهار ٢٤٪ عن عدد الجينات به. كما أن تنوعات المركبات البروتينية في الإنسان تزيد بأكثر من ثلاثة أضعاف عدد الجينات.

□ أن البروتينات تختلف بطبيعتها في الأنسجة المختلفة بالجسم على عكس البرنامج الجيني.
□ أن البروتينات تختلف طبيعتها في الحالات المرضية.
□ أن البروتينات دائمة التغير في الخلايا وتنقسم في أنماط شكلية متعددة تختلف تبعاً لها وظائفها.

لـ ان الطرق التكنولوجية المتوفرة تُكشف عن البروتينات أقل كفاءة من التكنولوجيا المستخدمة في الكشف عن الجينوم. فلا زالت هذه الطرق قاصرة عن الكشف عن الكثير من طرز البروتينات خاصة تلك الكارهة للماء hydrophobic المرتبطة بالأغشية الخلوية. كما أنها لا تستطيع الكشف عن البروتينات الموجودة إذا كان قدرها أقل من واحد نانو جرام، وليس هناك تقنية تماثل تقنية PCR – المستخدمة مع المادة الوراثية – تعمل على مضاعفة كمية البروتينات الضئيلة للتمكن من التعامل التقني معها بعد إكثارها.

ويبدو في الأفق أن هناك تعاون مزمع بين شركة ابتكار وصناعة الأجهزة المعروفة باسم PE Corp – ورئيسها هنكلابر Michael Hunkapiller، ومؤسسة سيليرا Celera ورئيسها فنتر Craig Venter في مشروع جديد للبروتينوم عقب إنتهاء مشروع الجينوم البشري.

ومن المأمول عند الإعلان عن بداية تنفيذ مشروع البروتينوم أن يتم الإعتماد بدرجة كبيرة على تقنيات تستخدم فيها أشعة الليزر والإنسان الآلي. وتعتمد إحدى التقنيات على استخدام الفصل الجيلاتيني في الإتجاهين Two Dimensional Gel Electrophoresis. حيث توضع المادة البروتينية عند طرف لوح جيلاتيني خاص يغمس في محلول موضوع في صانية متصلة بالتيار الكهربائي، وعند مرور التيار تجري المركبات البروتينية خلال اللوح الجيلاتيني منفصلة بعضها عن بعض، ثم يتم تدوير لوح الجيلاتين في إتجاه عمودي على الإتجاه الأول – وعند مرور التيار تجري المركبات البروتينية مرة أخرى خلال لوح الجيلاتين بما يؤدي إلى مزيد من الفصل بين المركبات البروتينية. والجيلاتين المثالى هو الذى يمكنه فصل ألفين مركب بروتينى، إلا أن هناك طرز من الجيلاتين المتميز يمكنها فصل إحدى عشر ألف مركب بروتينى مختلف. ويعتمد الفصل في الاتجاه الأول على شحنات الجزيئات، ويعتمد الفصل في الاتجاه العمودي الثاني على كتلة الجزيئ. وبعد إتمام الفصل يجرى تحديد هوية كل بروتين باستخدام تقنية تعرف باسم Mass Spectrometry. ويعتبر العالم سيليس Julio Celis مدير المعهد الدنمركي للأبحاث الجينوم البشري هو رائد بحوث البروتينوم حيث أنه أول من إبتكر طرق لفصل البروتينات وذلك في أوائل الثمانينيات.

وقد بادرت جهات علمية في أمريكا وأوروبا واستراليا بالإهتمام بالبروتينوم، اذكر منها:

□ قيام جامعة سدني في استراليا بالتعرف على جزء كبير من بروتينوم الكائن الدقيق المعروف باسم *Mycoplasma genitalium*.

□ إنشاء مركز للبروتينوم في المعهد الملكي للتكنولوجيا في ستوكهلم بالسويد.

□ قيام كل من الشركة الأمريكية المعروفة باسم Large Scale Biology Corp والشركة البريطانية المعروفة باسم Oxford Glyco Science (OGS) بتطوير تكنيات متقدمة للكشف عن البروتينات.

□ قيام شركة فايزر Pfizer بالتعاون مع شركة (OGS) في الكشف عن بروتينات السائل المخى الشوكى لدى مرضى الزهايمر فى مراحله المختلفة.

□ قيام مركز للبروتينوم فى «جامعة أودنسي» Odense University فى الدنمارك.

□ تعاون معهد السرطان القومى (NCI) The National Cancer Institute فى الولايات المتحدة مع كل من مدرسة الطب بجامعة متشجان وإدارة العقاقير والغذاء Food and Drug Administration فى مجال البروتينات المتعلقة بمرض السرطان.

ويرى «كرييج فنتر» Craig Venter مثل كثير من العلماء ومنهم العالم إيان همفري سميث Ian Hampshey Smith الذى عمل فى أبحاث البروتينوم ما بين استراليا وهولندا - أن الإعلان عن برنامج لكشف البروتينوم يجب أن يبدأ، وأن ذلك فى حد ذاته سيساعد على تطوير تكنيات جديدة أكثر كفاءة فى الكشف عن طرز البروتينات.

على أن دراسة البروتينوم لن تقتصر على الأنسجة والخلايا البشرية، ومن أمثلة الدراسات الحديثة والرائدة فى هذا المجال ما نشر فى العدد (١٤٨) لعام ٢٠٠٠ فى مجلة J. Cell Biol. بقيادة العالم روت Rout, M.P. حيث استخدمو المجهر الإلكتروني المناعي Immunoelectron microscopy وميكروسكوب التبريد الإلكتروني Electron Cryomicroscopy فى الكشف عن النظام البنائى للبروتينات الواقع عند الثقوب التى تتخلل النلاف النسوى بخلايا (الخميرة) Yeast والتى اتضح أنها تتكون من (٣٠) طرازاً مختلفاً من البروتينات. وقد كشفت هذه الدراسة عن نتائج مسيوقة.

ويعتقد العلماء، أن تضافر المعلومات الناتجة عن مشروع الجينوم ومشروع البروتينوم سيمكن الإنسان من السيطرة على كثير من المشاكل البيولوجية وسيغير من طبيعة حياة الإنسان على هذا الكوكب.

حمض DNA من الحيوانات المنقرضة

يكشف عن معلومات قيمة

من المثير للدهشة أن الدراسات على حمض DNA بالخلايا الموجودة في النفايات البرازية للحيوانات المنقرضة تكشف عن نوع الحيوان وكذلك غذائه المفضل، كما أنها تحدد للعلماء طرز الطفيلييات التي كانت تستعمر أممائه!

في عام ١٩٧٤ أجرى العالمان «لونج ومارتين» A. Long & P.S. Martin من الولايات المتحدة الأمريكية دراسة باستخدام الكربون المشع على نفايات برازية قديمة عثر عليها في كهف Gypsum Cave يقع على بعد ٣٠ كيلومتر شرق لاس فيجاس في نيفادا تخص حيوان الكسلان Sloth الذي أسسه العلمي *Northrotherops shastensis*. وأثبتت هذه الدراسة أن هذا الحيوان انقرض منذ حوالي ١١ ألف سنة. ويعتقد أن الظروف البيئية داخل هذا الكهف - مثل الرطوبة المنخفضة والحرارة الثابتة - حالت دون تعرض هذه النفايات للتأثير التحللي للفطريات والبكتيريا والاحشرات، مما حدى ببعض الدارسين إلى الظن بأن هذه النفايات طازجة وأن حيوان الكسلان لم يتعرض بعد.

وفي يوليو ١٩٩٨ تشرت دراسة عن النفايات البرازية القديمة لهذا الحيوان؛ وذلك باستخدام تقنيات البيولوجية الجزيئية على حمض DNA الموجود في هذه النفايات القديمة. وقد قام بهذه الدراسة الباحث الألماني الشهير «بابو» Svante Pääbo ضمن مجموعة من العلماء من ألمانيا والولايات المتحدة الأمريكية والمملكة المتحدة والسويد. وقد حمال دون مواصلة هذه الدراسة - في البداية - ارتباط هذا الحمض النووي كيميائياً بمواد أخرى. وقد تم التغلب على هذه الصعوبة عن طريق معاملة الحمض النووي بالمادة الكيميائية N-phenacylthiazolium bromide (PTB) التي كسرت هذا الارتباط. وقد كشفت دراسة الحمض النووي DNA عن وجود سبع مجموعات من النباتات في هذه النفايات البرازية كان يتغذى عليها هذا الحيوان قبل انقراضه، وأن بعض هذه النباتات يوجد إلى اليوم، ولكنها تنتشر على ارتفاع ٨٠٠ متر من مستوى عوقي الكهف، وبذلك فقد أعطت لنا هذه النفايات فكرة عن التوزيع البيئي لهذه النباتات في فترة زمنية خلت.

وفي مثال آخر أعلن في ندوة Symposium عقدت في فلوريدا في أبريل ٢٠٠٠ عن تطور الديناصورات أن فريقاً من خبراء وكالة NASA الأمريكية للفضاء وأكاديمية العلوم الروسية

استطاع الحصول على المادة الوراثية DNA من ميتوكوندريا ديناصور كان يعيش في ولاية North Dakota الأمريكية منذ ٦٥ مليون سنة ويعرف باسم العلمي *Triceratops*، وقد أخذت المادة الوراثية من خلايا من فقرتين عظميتين وأحد الضلوع، وبلغ حجمها ١٣٠ من أزواج القواعد. وقد قام العلماء بعضاها هذه المادة الوراثية مع المادة الوراثية المأخوذة من ٢٨ نوعاً من الحيوانات تشمل بعض الطيور، وذلك بهدف الكشف عن التاريخ التطوري للديناصورات.

وقد أوضحت خبرة العلماء أن الحفظ الجيد للمادة الوراثية القديمة يتطلب عدم تعرض العينة للناء والأوكسجين مع انخفاض درجة حرارة الموقع الذي تدفن فيه العينة.

العلاج بالجينات Gene Therapy

في ١٣ أغسطس ١٩٩٠ بشرتنا مجلة Time الأمريكية باتجاه جديد في علاج الأمراض عرف باسم العلاج بالجينات gene therapy. وقد أشارت المجلة إلى موافقة اللجنة الاستشارية لحمض DNA Recombinant DNA Advisory Committee على القيام بأول تجربتين على البشر في العلاج بالجينات بعد العديد من التجارب على الحيوانات في هذا الصدد. وكانت التجربتان مقدمة إحداها من العالم فرنش أندرسون W. French Anderson والأخرى مقدمة من العالم ستيفن روزنبرج Steven Rosenberg. وفي عدد ١٤ فبراير عام ٢٠٠٠ نشرت مجلة Time الأمريكية مقالاً تحت عنوان في قائمة محتوياتها يقول:

«يقدم العلاج بالجينات الأمل إلى الذين يعانون من الأمراض المزمنة، ولكنه يحمل المخاطر أيضاً».

Gene therapy offers hope for sufferers from chronic diseases, but it carries perils as well.

والحق أن المجلة قد لخصت القضية كلها في هذه الجملة الواحدة! يقصد بالعلاج بالجينات نقل حمض نووي إلى خلايا الإنسان بقصد علاج أو منع حالة مرضية. وقد تكون الخلايا المعالجة خلايا جسمية Somatic cells أو خلايا تنسائية germline أو خلايا الجنين المبكر داخل الرحم in utero.

وقد أشاع الإعلان عن هذا الإسلوب العلاجي الأمل في التخلص من أكثر من ألفين من الأمراض الوراثية التي لا شفاء منها والتي يعاني منها الملايين من البشر. وكان العالم الأمريكي فرنش أندرسون French Anderson أستاذ الكيمياء الحيوية وطب الأطفال في جامعة جنوب كاليفورنيا من أوائل من بشروا بعلاج الأمراض الوراثية في البشر عن طريق هندسة الجينات، وأنذر هنا مقالته مع زميل له في عدد رقم ٢٤٥ لعام ١٩٨١ من مجلة Scientific American، كما ذكر مقاله مرجعيه كتبها «فريديجاج» Fred Gage من معهد سولك Salk institute في كاليفورنيا في ملحق عدد ٣٠ أبريل عام ١٩٩٨ من مجلة Nature.

وقد أجريت التجارب التمهيدية على العلاج بالجينات على الفئران mice والجرذان rats والأرانب والأغنام وقردة ريسوس.

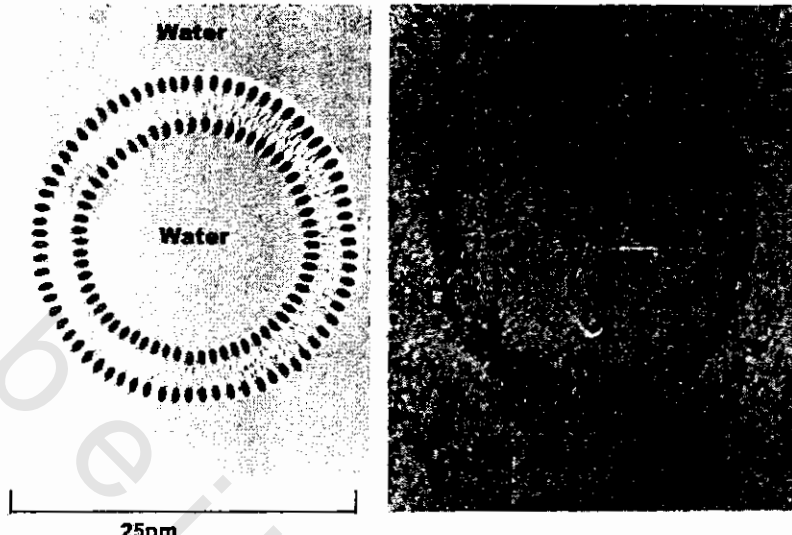
وتقنية العلاج بالجينات لم تبدأ تجريتها في الإنسان سوى منذ عشر سنوات فقط، وحتى الآن لم يسيطر العلماء عليها بعد، وقد يحتاج الأمر إلى ثلاثة سنة في القرن الحادى والعشرين حتى يمكن شيع استخدامها وتجنب البشر مأسى الأمراض الوراثية.

وقد أنشئت في أمريكا شركات قطاع خاص للعلاج الجيني، ففي ولاية ميرلاند أنشأ فرنش أندرسون شركة باسم Gene therapy Inc of Gaithersburg، وأنشاً رولاند كرستال شركة باسم Genvec of Gaithersburg.

وقد حرص الإعلام في الدول المتقدمة على نوعية العامة بالآثار الإيجابية والسلبية لهذه التقنية، وبالردي الذي وصلت إليه التجارب العلمية في هذا الصدد، ذكر من ذلك مقالتان في عددي ٩ نوفمبر ١٩٩٨، ٢٧ ديسمبر ١٩٩٩ من مجلة نيوزويك Newsweek، كما تناوله مجلة Scientific American في عددي مارس ويוניو عام ١٩٩٧.

ومن المتفق عليه أن يتم اللجوء إلى هذه التقنية وفق ضوابط معينة منها أن يكون المرض موضوع العلاج مهدداً لحياة الشخص المصاب به، وأن تكون المعالجات الروتينية غير فعالة، وأن يكون قد تم للعلماء القيام بعزل الجين الذي تعزى إليه الحالة المرضية وإثارة معليا Cloning، وألا يكون تنظيم عمل الجين يخضع لآلية معقدة لم يتم السيطرة عليها بعد، وألا تكون إدخال الجين إلى موقعه بالجينوم الخلوي أو تعبير Expression الجين عن نشاطه يكتنفها مصاعب تقنية. وهناك مخاوف من أن إدخال الجين عشوائيا إلى الجينوم في موقع غير موقعه يمكن أن ينشط بعض الجينات المسرطنة. ويتضح مما نقدم أن هذه التقنية لا زالت في المهد وتحتاج إلى مزيد من الدراسات العلمية.

ويطلق على عملية إدخال المادة الوراثية (DNA) المطلوبة إلى الخلية لفظ Transfection. ويستعمل لهذا الغرض بطرق متعددة مثل نبضات من التيار الكهربائي أو باستخدام نواقل Vectors مثل الفيروسات. وقد يكون الفيروس المستخدم من طراز Retrovirus ومادته الوراثية RNA، أو من طراز Adenovirus ومادته الوراثية DNA. ومن النوائق الفيروسية المستخدمة في العلاج الجيني ما يعرف باسم (AAV)، Adeno-associated virus، lentivirus. وفي تطور آخر لجأ العلماء إلى إعداد تراكيب كرية الشكل يصل قطرها إلى أقل من ١٠٠ نانوميتر ويكون جدار كل منها من طبقتين من جزيئات الدهون بينما يمتلئ داخلها بسائل. ويطلق على هذه التراكيب الكرية اسم «ليبوسومات» Liposomes (شكل ٦٤)، وهي تعد وفق تقنية معينة. ويستخدم العلماء هذه الليبوسومات في حمل الجينات التي يراد إدخالها إلى الخلايا، حيث يتحد جدار الليبوسومة مع الغشاء الخلوي بينما يجد الجين طريقه إلى السيتوبلازم. والليبوسومات وإن كانت أقل كفاءة من الفيروسات في هذا الصدد إلا أنها أكثر أماناً. وقد تم استخدامها بنجاح في حالة العلاج بالجينات لمرض التليف المossal Cystic Fibrosis – الذي استخدمت معه أيضاً الفيروسات من طراز Adenovirus التي سبق الإشارة إليها. وقد تناولت مقالة في مجلة Scientific American في يونيو ١٩٩٧ ومقالة أخرى في مجلق عدد ٣٠ أبريل عام ١٩٩٨ من مجلة Nature النوائق غير الفيروسية التي تستعمل في نقل الجينات بغرض علاج الأمراض الوراثية.



(شكل ٦٤) إلى اليمين صورة بالمجهر الإلكتروني توضح الليبوسوم وإلى اليسار رسم له يوضح ترتيب جزيئاته يتراكب جدار الليبوسوم من طبقة واحدة ثانية الجزيئات من الدهون. يتم تحضير الليبوسوم بإعداد معلق من الدهون الفوسفورية في وسط مائي ثم تعریضه لوجات صوتية مما يدفع الدهون للانتظام على شكل حويصلات مقلوبة.

وفي العدد رقم (١٥) لعام ١٩٩٧ من مجلة Nature Genetics أعلن خمسة باحثين منهم هارنجلتون، ولارد J. Harrington and Hunt Willard. أنهم استطاعوا تخليل كروموسوم بشري اصطناعي Human Artificial Chromosome يحتوى على القطع الطرفية Telomeres للكروموسوم، والستروميرا Centromere وعلى التتابعات الالزامية لتضاعفه، وذلك لإستخدامه فى نقل الجين المراد فى حالات العلاج الجيني. وتعتبر هذه أول مرة يمكن فيها الحصول على كروموسوم اصطناعي للثدييات Mammalian Artificial Chromosome (MAC). ومن المأمول أن يستخدم هذا الكروموسوم كناقل Vector تجنبى للمشاكل التى تصاحب اللجوء إلى التوأقى الأخرى.

وبعيد استخدام فيروسات Adenovirus كناقل فى علاج الجينات أنها تسبب إلتهابات Inflammations للمريض، كما أن التعبير الجيني يفقد مع مرور الوقت. وقد ابتكرت شركة Merck للعقاقير طريقة لحذف بعض المكونات الجينية لهذه النوائق مما أدى إلى أن تصبح هذه الفيروسات أكثر أمناً. وقد سميت فى شكلها الجديد باسم gutless adenovirus vectors. وقد استخدمتها كلية طب فى هيوستن بنجاح مع الحيوانات.

وقد يتم إدخال المادة الوراثية المطلوبة إلى بعض خلايا الفرد وذلك خارج جسمه أى في الأطباق العلمية فيما يعرف باسم *ex vivo* ثم تحقن الخلايا المعاملة إلى جسم الفرد - وقد يتم ذلك بحقن المادة الوراثية مباشرة إلى داخل جسم الفرد - فيما يعرف باسم *in vivo*.

ويغيب طريقة إضافة Addition جين إلى جينوم الكائن الحي أن مكان ارتباطه بهذا الجينوم يحدث عشوائياً مما يؤدي إلى إرباك المجموع الجيني ويسفر عن مشاكل عند تعبير Expression الجينات عن وظائفها - ولذا يفضل العلماء ما يسمى العلاج الجيني بالإحلال أو الاستبدال Replacement gene therapy حيث يستبدل جين سليم بالجين المعطوب في الموقع نفسه.

وقد انقل تطبيق العلاج بالجينات من التجارب العملية إلى التطبيق الإكلينيكي على الإنسان The most ardent supporters from bench to bedside بأسرع مما كان يتوقع أكثر غلاة المؤيدون للعلاج الجيني للبشر.

وكان من الطبيعي أن يحاول العلماء في البداية معالجة الأمراض التي يتحكم في حدوثها جيناً واحداً مثل مرض «نقص المناعة المركب الشديد» Severe Combined Immunodeficiency SCID ومرض التليف الحوصلي Cystic fibrosis والمرض العائلي لزيادة الكوليسترول familial hypercholesterolemia. ومن المأمول أن يمتد العلاج بالجينات إلى الأمراض التي يسببها عدد من الجينات مثل السرطان وأمراض القلب والأوعية الدموية.

وقد شهد عام ١٩٩٠ أول حالة للعلاج بالجينات حيث وافقت معاهد الصحة القومية National Institutes of Health بالولايات المتحدة الأمريكية على تطبيق هذه الطريقة على فتاة عمرها أربع سنوات اسمها Ashanti de Silva تعاني من مرض «نقص المناعة المركب الشديد» (SCID). وهذا المرض نادر فهو يحدث بنسبة حالة واحدة لكل مليون فرد وينتج عن فقدان حمض DNA بالخلايا الليمفية لقدرتها على التضاعف مما يؤدي إلى خلل بالجهاز المناعي للفرد و يجعله عرضه للإصابة السهلة بالفيروسات والبكتيريا والفطريات وطفيليات الحيوانات الأولية. وتفضيل الأمر أن الشخص المصاب بهذا المرض يكون لديه خلل في الجين المسؤول عن إنتاج إنزيم يعرف باسم أدينوزين دى أمينيز (ADA) Adenosine deaminase، ويقوم هذا الإنزيم في الأحوال العادية بالتفاعل الآتي :



أما في حالة نقص هذا الإنزيم فإن مادة Deoxyadenosine تتخذ مساراً آخر لتحول في النهاية إلى مادة تعرف باسم (dATP) deoxyadenosine triphosphate التي يؤدي تراكمها في الخلايا إلى تشويط إنزيم ribonucleotide reductase الضروري لتخليق الوحدات البنيوية للمادة

الوراثية DNA. وهذا يعني أن غياب الإنزيم أدينوزين دي أمينيز Adenosine deaminase في الخلايا اللمفية يؤدي إلى زيادة مركب (dATP) وبالتالي فقدان قدرة المادة الوراثية DNA على مضاعفة نفسها. أما خلايا الجسم الأخرى فمهى تحتوى على إنزيمات تقوم بتكسير مركب (dATP) مما يؤدي إلى حماية هذه الخلايا.

وإذا عدنا إلى ما حدث لفتاة المريضة التي أشرنا إليها، فقد بدأ علاجها بالجينات في سبتمبر ١٩٩٠. وقد نشرت المحاولة الناجحة لهذا العلاج التي قام بها العالم «بيليسي» R. M. Blaese ومعه ١٨ باحثاً في العدد رقم ٢٧٠ من مجلة Science لعام ١٩٩٥ على الصفحتين ٤٧٥ - ٤٨٠.

وتفصيل العلاج أنه بدأ بسحب كمية من دم الفتاة، وتم فصل الخلايا اللمفية lymphocytes ثم زرعت في أطباق زجاجية. ثم أجرى تحويل جين الإنزيم الناقص - «أدينوزين دي أمينيز retrovirus» - على ناقل vector Adenosine deaminase وعرضت الخلايا اللمفية له - ثم أعيدت الخلايا اللمفية المحملة بجين الإنزيم الناقص إلى الأوعية الدموية للطفلة المريضة. وقد تكررت هذه العملية (١١) مرة على مدى عامين. وقد أدى هذا إلى زيادة أعداد الكرات اللمفية بدم الطفلة وكذلك إلى تحسن أداء الجهاز المناعي بها وتحسين صحة الطفلة بوجه عام. وقد أجريت الطريقة نفسها على طفلة أخرى مصابة بالمرض نفسه وأدى العلاج إلى النتائج نفسها. ولما كانت الكريات اللمفية ذات أعمار قصيرة نسبياً فإن الأمر كان يقتضي تكرار العلاج على فترات محددة.

ومن الأمور التي تحبط شيوخ استخدام الفيروس من طراز retrovirus كنقل للجين المطلوب في العلاج بالجينات أنه لا يؤدي عمله إلا في الخلايا التي تقوم بالإقسام الخلوي وذلك يحد من استخدامه في حالات الخلايا العصبية والخلايا العضلية، كما أن هذا الطراز من الفيروس يرتبط عشوائياً في أي موقع في جينوم الخلية مما قد ينشط جينات سرطانية كما سبق القول. ولهذا يستخدم العلماء الطراز الفيروسي Adenovirus في نقل الجينات حيث يتميز بأنه لا يرتبط بجينوم الخلية وبالتالي ينعدم احتمال تسببه في تنشيط الجينات السرطانية، كما أن هذا الطراز من الفيروسات يدخل بنجاح في الخلايا التي لم تعد تنقسم. ولكن يعيّب هذا الطراز الفيروسي أنه أحياناً يفقد من الخلية التي يدخل إليها.

وتختلف الخلايا الهدف Target cells التي تحتاج إلى العلاج الجيني حسب طبيعة المرض، ففي مرض الفاثالسميا alpha-Thalassemia يكون الهدف هو خلايا الدم في الجنين، وفي مرض Tyrosinemia type I يكون الهدف هو الخلايا الكبدية وفي مرض الضمور العضلي

Ornithine transamylase deficiency يكون الهدف هو الخلايا العضلية ، وفي المرض المسمى Muscular dystrophy تكون الخلايا الكبدية هي الهدف.

وفي عدد يونيو ١٩٩٧ من مجلة Scientific American مقالة تشرح لنا تقنية إزدجاج الاستنساخ مع العلاج بالجينات. حيث يمكن زراعة الخلايا المصابة بالمرض الوراثي للجنين المبكر وعلاجها بالجينات ثم دمج نواة إحدى هذه الخلايا في بويضة متزوجة النواة وإعادة الجنين إلى رحم الأم ليستكمل تكوينه حتى الولادة. والمولود هنا يكون خالياً من المرض الوراثي ويعتبر مستنسخاً للمولود الذي كان يمكن أن يتكون من خلايا الجنين المبكر التي لم تعالج بالجينات. وتتجدر الإشارة أننا بهذه التقنية نضحي بجنين بشري مريض من أجل الحصول على جنين سليم.

وقد اقترح العلماء خطط متباعدة لاستغلال تقنية العلاج بالجينات في القضاء على الأورام. ومن هذه الخطط استخدام جين لإنزيم معين يسمى TK- HSV ومركب يطلق عليه اسم ganciclovir or acyclovir للفحص على سرطان المخ. ويستعمل الفيروس من طراز retrovirus في نقل الجين ويجرى حقن الفيروس المعدل جينياً في موقع الورم فتأخذه بعض خلاياه المسببة للورم وهي المعروفة باسم خلايا الغراء العصبي glia cells (الخلايا العصبية لن تأخذ الفيروس المعدل لأنها لا تجرى انقسامات خلوية). ثم يحقن مركب ganciclovir فيعمل الإنزيم الناتج عن الجين في الخلايا التي أخذت الجين على إضافة مجموعة فوسفورية إلى هذا المركب – ويعمل المركب في صورته القوسفورية على إحباط تخلق الحمض النووي في هذه الخلايا مما يؤدي إلى موتها وبهذا ينحسر الورم. ومن هنا فإنه يطلق على الجين HSV-TK اسم «جين الانتحار Suicide gene». وهذا الجين يوجد بصورة طبيعية في الفيروس المسمى Herpes والذي يتم القضاء على العدوى به باستخدام مركب ganciclovir.

وفي إتجاه آخر يأمل العلماء استخدام تقنية تعرف باسم Antisense Technology في إحباط تأثير الجينات الضاره وذلك عن طريق منع الحامض النووي الريبوزي m-RNA – الذي تخلقه هذه الجينات – من تأدبة عمله وهو تخلق البروتين والتعبير عن ذلك الجين، وتنتمي عملية الإحباط هذه عن طريق استخدام حامض نووي ريبوزي m-RNA يحمل قواعد نيتروجينيه تقابل الحامض النووي المراد إحباطه، ويوصف الحمض المستخدم بأنه antisense – وهو يرتبط بالحامض النووي الريبوزي m-RNA الناتج عن الجين الضار، وبذلك يمنعه من القيام بعمله والتعبير Expression.

وفي عدد يوليو ١٩٩٧ من مجلة Nature Medicine ينشر تايلور وولف R. Taylor & J. Wolfe بحثاً على الفئران عن علاج اختزان المواد عديدة التسكل المخاطية

Mucopolysaccharides في الليزوسومات وعدم هضمها بسبب نقص إنزيمات الهضم hydrolases بداخل الليزوسومات. وقد قام الباحثان بعملية هندسة وراثية للخلايا الليفية fibroblasts بحيث تنتج كميات وفيرة من إنزيم B-glucuronidase ثم زرعوا هذه الخلايا في أحشاء الفئران. وقد أدى ذلك إلى هضم المخترن من هذه المواد السكرية داخل الليزوسومات وتحسن صحة الحيوانات نتيجة لذلك. ويعرف التخصصون أن الحالة المرضية موضوع الدراسة هنا تسمى Mucopolysaccharidosis وهي تؤدي إلى تحريف عقلي وتشوهات في ملامح الوجه والعظام والمفاصل وصمامات القلب وقرنية العين. وأن الليزوسومات هي أكياس دقيقة توجد في سيتوبلازم الخلايا وتحتوي على العديد من الإنزيمات الهضمية التي تقوم بهضم ما يصل إليها من مواد – ونقص أي من إنزيماتها يؤدي إلى عدم هضم بعض هذه المواد مما يشكل أضراراً معينة حسب الأحوال.

وفي عدد أكتوبر ١٩٩٨ من مجلة Nature Medicine نشر مجموعة من العلماء من نيوزيلندا والولايات المتحدة الأمريكية بقيادة «ديورنج» M.J. During بحثاً حول التغلب على معاناة البعض من عدم توفر إنزيم اللاكتيز Lactase في أماكنهم الرفيعة مما يتربّط عليه عدم استطاعتهم هضم لبن اللاكتوز Lactose، ويسبب ذلك لهم إسهال شديد وانتفاخ في البطن. وقد أمكنهم التغلب على هذه الحالة بإعطاء المصاب تناقل فيروس يحمل جين الإنزيم بيتا جالاكتوزيديز Beta-galactosidase عن طريق الفم. وقد استخدمت الجرذان rats كنموذج في هذا البحث.

وفي بحث نشر في عدد ١٨ سبتمبر ١٩٩٨ من مجلة Science وجد ثلاثة باحثون بقيادة الباحثة جنفر براسي Jennifer Bracy حلاً لرفض الجسم زراعة الأجسام الغريبة Xenograft وإفرازه لأجسام مضادة antibodies، وذلك عن طريق نقل جين معين إلى نخاع العظم باستخدام فيروس من الطراز retrovirus. وقد استخدمت الفئران mice كنموذج في هذا البحث.

وفي بحث نشر في عدد ٢٥ نوفمبر ١٩٩٨ من مجلة Cell استطاعت مجموعة من الباحثين من جامعة شيكاغو بقيادة الباحثة فوكس "Elaine Fuchs" إيجاد حلاً مشكلة الصلع عن طريق العلاج بالجينات. وقد استخدمت الفئران mice كنموذج في الدراسة. وقد اعتمدت هذه الطريقة على تزويد الحيوان بجين يجعل خلايا الجلد تكون يوفره مادة تعرف باسم بيتا كاتينين B-Catenin. وهذه المادة تساعد على تكوين بصيلات شعر جديدة!

وقد امتدت تجارب العلاج بالجينات لعلاج أمراض القلب، ففي عدد فبراير ١٩٩٩ من مجلة Nature Medicine بحث أجراه مجموعة من الباحثين من كندا واليابان بقيادة ماسون C.A.Mason واعتمد على العلاج بالجينات لخلل في قلب الجنين. ويتمثل العيب في أن قناة تتصل بقلب الجنين تسمى Ductus arteriosus تنتهي بسبب تكاثر العضلات اللاإرادية

وتجمعها بصورة تؤدى إلى إنسداد هذه القناة. وقد أدركت هذه المجموعة البحثية أن تكاثر العضلات الالإرادية يحدث تحت تأثير مادة تعرف باسم «فيبرونكتن». Fibronectin. واعتمدت الطريقة التي اتبعت في البحث على استخدام جين يعمل على إحباط تأثير مادة «الفيبرونكتن» وحقن هذا الجين موضعيا Local في هذه القناة في عملية جراحية اقتضت إخراج الجنين - البالغ من العمر ٩٠ يوما - من الرحم ثم إعادةه بعد إجراء العملية ليستكمل نموه حتى تتم ولادته تلقائيا بعد ١٤٥ يوما من الحمل. وقد أجريت هذه التجربة على الشياب.

ومن ناحية أخرى يعاني البعض من ضعف دقات القلب مما يؤثر على الدورة الدموية بالسلب، ويعزى هذا أحيانا إلى قلة المستقبلات receptors الموجودة على سطح الخلايا العضلية القلبية الخاصة بمركب epinephrine والمسمى B-adrenergic receptors. ويأمل العلماء أن يستطيعوا يوما ما نقل الجين الخاص بهذه المستقبلات إلى عضلات القلب ليقوم بتوفير هذه المستقبلات مما يجعل القلب يستجيب بدرجة كافية.

وفي عام ١٩٩٩ نشر بحثان أحدهما في مجلة Human gene Ther. والأخر في مجلة Proc Natl. Acad. Sci عن استخدام الجينات في إنتاج مواد تقتل الألم الذي يشعر به الفرد عقب الإصابات. وتتميز هذه الطريقة بأنها - على عكس العقاقير المهدئة - ليس لها آثار جانبية كما أن تأثيرها موضعيا local وليس (على عموم أجزاء الجسم Systemic).

وفي إسرائيل قام (١١) باحثا بدراسة مثيرة استخدمت فيها الفئران ونشرت في عدد مايو ٢٠٠٠ من مجلة Nature Medicine . وخلاصة هذه الدراسة أنهم جعلوا الخلايا الكبدية قادرة على إفراز هرمون الإنسولين الذي تفرزه عادة خلايا جزر لانجرهائز في البنكرياس. وقد تحقق لهم ما أرادوا عن طريق نقل جينات باستخدام فيروس adenovirus . وقد قام الإنسولين الذي أفرزه الكبد بضبط مستوى السكر في الدم. وترجع أهمية هذه الدراسة إلى أنها تشكل أملاً أمام مرضي السكر وتتجنب الرفض المناعي الذي تحدثه عمليات نقل البنكرياس ، كما أنها تريح المريض من عبء الحقن بالإنسولين يوميا.

وقد اتجهت بعض البحوث إلى استخدام المادة الوراثية DNA لقاح Vaccine ضد الجراثيم مسببة الأمراض، مثل ذلك ما نشرته مجموعة من الباحثين في عدد أغسطس ١٩٩٨ من مجلة Nature Medicine حول نجاح هذا الأسلوب في دراسة أجريت على قردة الماكاكا Macaca ضد فيروس السعار rabies، وما نشرته مجموعة من الباحثين من المملكة المتحدة والبرازيل في عدد ١٥ يوليو ١٩٩٩ من مجلة Nature حول استخدام هذه الطريقة مع الفئران ضد بكتيريا الدرن (السل). وفي تجربة نشرت في العدد ٩١ لسنة ١٩٩٧ من مجلة Cell قام «دارجي» Darji وزملاؤه في المانيا باستخدام الجينات لعمل لقاح ضد الجرثومة Listeria monocytogenes في

الفئران وقد اعتمدت التجربة على نقل جين اللقاح إلى طراز طافر mutant من بكتيريا *Salmonella typhimurium* ثم أطعموا الفئران بهذه البكتيريا التي انتقلت عبر جدار الأمعاء إلى العقد اللمفيه حيث تصيب الخلايا الاكوله macrophages – ولكن البكتيريا تموت بعد ذلك بسبب كونها طافره فتخرج منها المادة الوراثية للقاح، وفي النهاية تقوم الخلايا الاكوله باطلاق اللقاح إلى خارجها مما يسبب استثاره مناعية تحد من الإصابة بالجرثومة المذكورة.

وفي اتجاه آخر فقد أجريت حديثا دراسة عن علاج التليف التدميري للكبد المعروف باسم Cirrhosis عن طريق نقل جين له علاقة ببناء إنزيم Telomerase الذي يحافظ على أطراف الكروموسومات والمسماة "Telomeres" من النقصان مع توالي الانقسامات الخلوية.

وتفصيل الأمر أن أربعة من العلماء في اليابان نشروا في عام ١٩٩٥ بحثا في العدد ٢١١ من المجلة العلمية Biochem Biophys Res Commun يقولون فيه أنهم اكتشفوا أن الخلايا الكبدية في الكبد المصابة بالتليف التدميري Cirrhosis تصبح أطراف كروموسوماتها أقصر مما هي الحال في خلايا الكبد السليم. وقد التقط الخيط مجموعة من العلماء في أمريكا بقيادة الباحث (ديبنهو) Ronald A. Depinho وقاموا بدراسة على أكباد الفئران mice نشروها في فبراير ٢٠٠٠. وخلاصة التجربة أن العلماء استخدموا فئران ينقصها أحد الجينات الفضورية لبناء إنزيم Telomerase وعرضوها لمؤثرات تسبب حدوث التليف التدميري Cirrhosis فكانت النتيجة أن الانقسامات الخلوية للخلايا أدت سريعا إلى أن أصبحت كروموسوماتها ذات نهايات Telomeres قصيرة بسبب فقدان إنزيم Telomerase. وعندما حقن العلماء الفئران بالناقل الفيروسي طراز adenovirus الذي يحمل الجين الناقص الذي أشير إليه سابقا والضروري لبناء إنزيم Telomerase فإن التليف التدميري بالكبد تحسن كما تحسنت وظائف الكبد.

وقد أكدت هذه الدراسة التجريبية ما توصل إليه علماء اليابان من العلاقة الوثيقة بين التليف التدميري للكبد Cirrhosis ونقص أطوال أطراف الكروموسومات Telomeres في الخلايا الكبدية، وبذلك نشأت فكرة علاج التليف التدميري للكبد في البشر عن طريق جينات إنزيم Telomerase. ولكن هذا الاتجاه يتعارض مع الحقيقة المعروفة بأن زيادة هذا الإنزيم في خلايا البشر يسبب السرطان! ولذا فقد عقب أحد العلماء على هذه الدراسة قائلا: إن هناك كثيرا من التحفظات عليها There is a lot of ifs here. وقال آخر: إن هناك دائما فجوة كبيرة بين الدراسات العملية والتطبيقات السريرية!

There is a huge gap between bench and bedside!

وقد لقى استخدام لقاحات من المادة الوراثية DNA التأييد من الكثير من الجهات ذات العلاقة نظراً لرخص ثمن إعدادها ولأنها ثابتة Stable ولا تحتاج إلى استخدام التلقيحات للتبريد على عكس اللقاحات التقليدية - وهي صفات تلائم ظروف الدول النامية. إلا أن هناك من يعترض عليها ويراها تقنية محفوفة بالمخاطر. وأذكر هنا مقالة كتبها اثنان من الباحثين من المملكة المتحدة في عدد فبراير ١٩٩٩ من مجلة Nature Medicine استعرضوا فيها بعضًا من هذه الأخطار.

وفي ضوء ما سبق يمكن تعريف العلاج الجيني بأنه استخدام الأحماض النووية في علاج أو تجنب الإصابة بأمراض معينة، ويتم ذلك عن طريق إضافة جين أو استبدال جين أو إحباط آلية تعبير الجين أو باستخدام لقاحات DNA.

وكما ذكرنا من قبل فإن العلاج بالجينات تقنية لم يسيطر العلماء على مختلف جوانبها. وقد حدث في خريف (١٩٩٩) أن توفي شاب من أريزونا يدعى Jesse Gelsinger بعد أربعة أيام من معالجته بهذه التقنية من مرض يعرف باسم نقص إنزيم Ornithine transcarbamylase deficiency (OTC) في معهد العلاج الجيني البشري Institute for Human gene therapy في جامعة بنسلفانيا، مما دعى معارضو هذه التقنية للتنديد بها. وقد أحيل «جيمس ولسون» James Wilson مدير معهد بنسلفانيا إلى التحقيق بسبب هذه الحادثة. فاعترف بوجود أخطاء في تطبيق التقنية ولكنه أنكر أن تكون هذه الأخطاء هي سبب وفاة الشاب. وقد اعتير البعض أن الفيروس المستخدم في نقل الجين السليم - وهو من طراز Adenovirus - هو السبب وراء وفاة الشاب.

وقد أشار «فيرما» Inder Verma أستاذ الوراثة في «معهد سولك» في كاليفورنيا بأن «نواقل الجين» gene vectors هي نقطة الضعف «أو كعب أخيلس» Achilles heel^(٥) في تقنية العلاج بالجينات.

وقد أثارت القضية التي أعقبت وفاة هذا الشاب متأثراً بالعلاج الجيني موضوعاً آخر في الولايات المتحدة، حيث تبين أن هناك ٦٥٢ ملاحظة سلبية من مجمل ٦٩١ صاحبت العلاج الجيني ولم تبلغ في حينه إلى معاهد الصحة القومية (NIH) مما دعى عضو الكونجرس هنرى

(٥) تقول ملحمة الإلياذة The Iliad ل荷马 (Homer) أن أخيلس Achilles هو ابن الملك «بيلوس» Peleus وحورية البحر «ثيتيس» Thetis ، وأن الأم سعت بكل السبل لحماية إبنتها من الأعداء، وعزمت في سبيل ذلك على إكسابه مناعة أبدية ضد الموت وذلك بغمز جسمه في ماء نهر ستيكس Styx ، فأسكت بالعصبي من عقبي قدميه وغمزت جسمه في ماء النهر. وعاشت الأم قلقة من مخاطر حرب طروادة Trojan war على إبنتها الذي ظل تحت حماية المياه المباركة إلى أن جاء يوم وجه فيه «باريس Paris » سهمه المسموم إلى كعب أخيلس الذي لم تلمسه مياه النهر المبارك فقتله. وكان كعب أخيلس هو نقطة الضعف !

واكسمان Henry Waxman إلى الكتابة في ١٠ يناير ٢٠٠٠ إلى (روث كريشتاين Ruth Kirschstein المديرة بالنيابة لهذه المعاهد يعبر عن استيائه ويطلب نقل صلاحيات مراقبة اعتبارات السلامة في العلاج الجيني إلى مكتب وزير الصحة والخدمات الإنسانية

Office of the Secretary of Health and Human Services (HHS)

وفي ديسمبر ١٩٩٩ عقدت معاهد الصحة القومية (NIH) هناك جلسات استماع لمناقشة قضية العلاج الجيني. وفي فبراير ٢٠٠٠ عقد الكونجرس جلسات استماع حول القضية ذاتها وطالب الأعضاء بفرض قيود على ممارسة العلاج الجيني. وقد كتب (فردمان) Theodore Friedman مدير برنامج العلاج الجيني في جامعة كاليفورنيا مقالة في مارس ٢٠٠٠ طالب فيها بضرورةأخذ موافقة صريحة من المريض قبل العلاج وذلك بعد إحاطته تماماً بخطوات العلاج وبما يحمله من مخاطر وفوائد محتملة.

وعلق العالم الشهير فرنسيس كولنر رئيس المعهد القومي لأبحاث الجينوم البشري (NHGRI) على حادث وفاة الشاب (جيسي جلسنج) قائلاً: (إن هذه المأساة قد هزت الأوساط العلمية حتى إخصاص القدم).

This tragedy has rocked the field down to its toes.

إلا أن الآمال سرعان ما تصاعدت مرة أخرى، ففي أبريل ٢٠٠٠ أُعلن في فرنسا نجاح بالعلاج الجيني لطفلين عمريهما (٨)، (١١) شهراً بطراز من مرض نقص المناعة المركب الشديد (SCID) مرتبط بالكريموسوم (X) ويعرف بالرموز (X1 – SCID). وقد قاد هذه التجربة كافازانا Calvo Cavazzana يابدي مستشفى باريس. وينشأ المرض عن طفرات في الجين الخاص بأحد مكونات بعض المستقبلات الضرورية لتمييز بعض خلايا الجهاز المناعي وهي الخلايا المعروفة باسم الخلايا الملقحة طراز T (T-lymphocytes) والخلايا القاتلة الطبيعية Natural Killer cells (NK) وبالتالي فإن المريض تعوزه هذه الخلايا. وقد اعتمد العلاج علىأخذ خلايا أساس من نخاع العظم من تلك المنوط بها إنتاج خلايا الدم hematopoietic stem cells ومعاملتها خارج جسم المريض بناقل فيروسي من الطراز retroviral vector يحمل الجين السليم المطلوب. وفي النهاية تعاد الخلايا إلى جسم المريض. وقد قام هذا الفريق بقيادة الطفلين على مدى عشرة شهور وكانت النتائج مبشرة للغاية.

وقد عبر فرنش أندرسون French Anderson رائد العلاج الجيني عن سعادته بهذا النجاح وقال أنه متتأكد في النهاية بنجاح تقنية العلاج الجيني، ولكن المسألة تحتاج للوقت وإعادة المحاولات، ونظرية واحدة إلى الخلف لتأمل نجاحات التوصل إلى المضادات الحيوية والأجسام

المضادة وحيدة النشأة وزراعة الأعضاء تؤكد لنا هذا المعنى. وأضاف فرنش أندرسون قائلاً: من المهم أن تنجح تقنية العلاج بالجينات حيث أنه لا يوجد أى إتجاه طبى آخر يحمل آمالاً للشفاء من الكثير من الأمراض المدمرة التى تهدى البشرية الآن).

وفي العدد (٢٤) لعام ٢٠٠٠ على صفحة (٢٥٧) من مجلة Nature Genetics، والعدد (١٠٣) لعام ١٩٩٩ على صفحة (١٢٣١) من مجلة J. Clin Invest نشرت محاولة ناجحةتان أخرىتان للعلاج الجيني.

وفي عدد فبراير ٢٠٠٠ لمجلة Nature Medicine نشرت دراسة عن علاج أمراض مرض الأنيميا المنجلية Sickle Cell Anaemia وذلك عن طريق ضمان وجود نسبة من هيموجلوبين الأطفال HbF في الدم. وترجع الأنيميا المنجلية إلى جين معين يتسبب في بلمرة الهيموجلوبين داخل كريات الدم الحمراء مما يؤدي إلى تغيير شكل هذه الكريات وتكسرها. وتتجدر الإشارة إلى أن هيموجلوبين الأطفال يميز الفترة الجنينية وله خصائص تختلف عن الهيموجلوبين العيّن لما بعد الولادة وطوال العمر. وقد أجريت هذه الدراسة على الفئران، حيث عدلت جينات بعض الفئران لتحمل جين مرض الأنيميا المنجلية، وعدلت جينات البعض الآخر لتحمل صفة إنتاج هيموجلوبين الأطفال بنسبة متعددة. وقد تم تزويج الأفراد بين المجموعتين، فكان النسل الناتج يحمل جين المرض وجين هيموجلوبين الأطفال معاً. وقد توصلت الدراسة إلى أن وجود جين هيموجلوبين الأطفال ينتج هذا الهيموجلوبين بنسبة ١٦-٩٪ يعمل على منع بلمرة الهيموجلوبين ويحفّف كثيراً من أمراض ومتاعب المرض ويطيل أعمار الفئران المصابة.

وفي ١٢ مايو ٢٠٠٠ أعلن عن توصل العالم (دستي ميلر Dusty Miller) إلى ناقل Vector جديد كان قد استخدم بنجاح في العلاج الجيني في الفئران في أحد مراكز أبحاث السرطان في مدينة سياتل Seattle بولاية واشنطن الأمريكية. ولكن (ميلر) عزف عن تجربته في الإنسان نظراً للجو العام الذي يحيط بالعلاج الجيني بعد حادث موت «جيسي جلسنجر» والذي وصفه بأنه Chilly Climate.

ويثير العلاج بالجينات بعض القضايا في مجال الأخلاقيات. وقد كتب «لي رو وولتر» Le Roy Walter من جامعة جورجتاون في واشنطن مقالاً في ٢٠ مارس ١٩٨٦ تحت عنوان «أخلاقيات علاج البشر بالجينات The ethics of human gene therapy» يناقش فيه الجوانب المختلفة لهذه القضية. وقد تسأله البعض هل يمكن أن تستغل هذه التقنية بهدف التجميل Cosmetic؟ وإذا كانت هذه التقنية ستستخدم يوماً في علاج الصلع، فهل تستخدم أيضاً في تحديد لون الشعر. وهل تستخدم في تحديد لون البشرة؟ وهل يمكن لهذه التقنية أن تستخدم في جعل فتاة زنجية تتكتسب شعرًا ناعماً وعيوناً ملونة وأنفًا دقيقاً؟ فالسؤال الذي يطرح نفسه

هو أين نضع الحدود الفاصلة؟ وقد هاجم البعض هذه التقنية على أساس أنها ستوجه عملية التطور البشري Human Evolution في إتجاه غير محسوب. ورداً على هذا النمط من التخوف كتب جون جوردون Jon w. Gordon أستاذ علم الشيخوخة Geriatrics في نيويورك مقالة في ٢٦ مارس ١٩٩٩ يفتقد فيها هذا القول.

ويلقي العلاج بالجينات في الخلايا الجسمية قبولاً أكثر من تطبيق هذه التقنية على الجنين في الرحم *in utero* أو على الخلايا التناسلية germline. وفي هذا الشأن قال «متتشل جلوبس» Mitchell Globus أستاذ أمراض النساء والولادة بجامعة كاليفورنيا «إنني لا أدرى كيف نتحدث عن تسويق هذه التقنية للجنين بينما ليس لدينا حتى الآن ما نقدمه له في هذا الشأن بعد ولادته؟» مشيراً بذلك إلى عدم تمكن العلماء بعد من تطبيق هذه التقنية على الخلايا الجسمية بعد الولادة.

وفي مقالة كتبها «شنيدر وكوتيل» H. Schneider & Ch. Coutelle من الإمبريال كولدج في لندن نشرها في مجلة Nature Medicine في مارس ١٩٩٩ حذر من العدوى infection التي يمكن أن تصيب الأم والجنين عند تطبيق هذه التقنية، وأن الجين المنقول قد يتسرّب إلى بعض الأنسجة سريعة الانقسام مثل نخاع عظم الطفل أو الغدد الثديية للأم مما قد يحمل أضراراً لهذه الأعضاء نتيجة دخول الجين الغريب. وقد عقد في يناير ١٩٩٩ مؤتمراً في معاهد الصحة القومية (NIH) في الولايات المتحدة الأمريكية هاجم فيه النشطون Activists تقنية العلاج الجيني ووصفها أحدهم بأنها «هستيريا جينية» genetic hysteria. وقد اعترض البعض على تطبيق هذه التقنية على الخلايا التناسلية أو خلايا الجنين من منطلق أن الجين المنقول يتم توريثه إلى الأجيال اللاحقة، مما يعني تغيير «المجموع الجيني gene pool لبني البشر، ويحمل معه مخاطر غير معروفة وغير متوقعة أشبه بما يحمله صندوق باندورا Pandora box في الأسطورة الإغريقية، بينما العلاج الجيني للخلايا الجسمية ينحصر تأثيره على الشخص نفسه فقط. وقد أعلن النشطون في المؤتمر المشار إليه تخوفهم من استغلال هذه التقنية لتهيئة ظروف غير متكافئة لتمييز سلالات بشرية فيما يعرف باسم «اليوجينيا Eugenics». فهناك مخاوف من التمييز discrimination بين البشر على أساس تفضيل الأفراد المعالجين جينياً. وقد أشار عدد ٢٧ ديسمبر ١٩٩٩ من مجلة نيوزويك Newsweek إلى فيلم سينمائي عرض في عام ١٩٩٧ بعنوان GATTACA أعتمد على عرض تداعيات التمييز بين البشر على أساس الصفات التي اكتسبها البعض بفضل هذه التقنية. وعلى الجانب الآخر أعلن فرنش أندرسون French Anderson رائد العلاج الجيني البشري، أعلن في المؤتمر الذي أشير إليه عزمه على علاج الأجنة البشرية بالجينات من مرض نقص المناعة المركب الشديد (SCID) ومرض ألفا ثالسيما

alpha-thalassaemia. كما أشارت «جانيت لارسون» Janet Larson العاملة في إحدى المؤسسات الطبية في لوبيزيانا إلى نجاح علاج الفثran المعطوبه Knockout وهي لازالت في الرحم من مرض التليف الحوصلى Cystic fibrosis. وفي مقالة نشرها «أندرسون» مع الباحث إسماعيل زانجاني Ismail Zanjani من جامعة نيفادا ونشرت في مجلة Science في عدد ٢٤ سبتمبر ١٩٩٩ أوضحت الأسباب التي من أجلها تبدو ممارسة تقنية العلاج بالجينات في الأجنة على درجة كبيرة من الأهمية. ومن هذه الأسباب أن علاج الجنين يتجنب ظهور الأعراض المرضية وما يصاحبها من متاعب بعد الولادة، وأن نقل الجين إلى الجنين يتم بكفاءة أكبر مما لو نقل إلى شخص يافع، فضلاً على أن إدخال الناقل الفيروسي إلى جسم الجنين لا يلقي رفضاً مناعياً كبيراً ولا يحتاج إلى إعطاء عقاقير مثبطة للرفض المناعي على عكس ما يحدث عند إدخال الناقل الفيروسي إلى شخص يافع. وفي مقالة «لي رو وولتر» التي سبق الإشارة إليها لفت النظر إلى جانب هام في قضية العلاج الجيني للأجنة. ذلك أن العلاج بعد الولادة للخلايا الجسمية سيسمح بامتداد أعمار المرضى بعد علاجهم - مما يعطى لهم فرصة التزاوج وإنجاب أطفال مصابون بالمرض نفسه، وهكذا يكون من المطلوب علاج خلوياتهم جينياً مرة أخرى - وهكذا يزداد العبء على المجتمع لأن علاج الخلايا الجسمية لا يستتبعه علاج للخلايا التناسلية، أما العلاج الجيني للخلايا التناسلية germline فإنه يعطى أفراداً لا تحمل خلوياتهم التناسلية جينات المرض مما يعني الحصول على أجيال سليمة. ومن ناحية أخرى أشار الكاتب إلى ضرورة أخرى لاستخدام العلاج الجيني مع الأجنة، وذلك في حالة ما إذا كان الخلل موجوداً في الخلايا العصبية بالمخ، فهناك ما يسمى «الحاجز الدمى - المخ» Blood-brain barrier الذي يمنع مرور الأجسام من الدم إلى الخلايا العصبية بالمخ - مما يعني عدم إمكانية مرور الأجسام العلاجية المحقونة بالدم إلى هذه الخلايا. وبالتالي يعتبر إصلاح الخلايا التناسلية هو الحل البديل.

ورغم إغراءات العلاج بالجينات فقد حذر عدد ٩ نوفمبر ١٩٩٨ من مجلة نيوزويك Newsweek الأمريكية من خطورة استطاعتنا الحصول على أطفال بالتفصيل Designing babies واختيار الجينات حسب الطلب made-to-order genes وهو ما وصفته بأنه !Playing God

ثم يأتي السؤال : هل سيكرس العلاج بالجينات الفروق بين الأغنياء والفقراً حين يقتصر العلاج بالجينات على الأغنياء ويصبح المرض قصراً على الفقراء؟

كائن دقيق يغير خريطة نشأة الحياة

في عام ١٩٨٢ التقطت الغواصة «ألفين» Alvin - المخصصة للأغراض العلمية - بذراعها المعدني من قاع البحر كائن حي دقيق عديم النواة ينتج غاز الميثان methane ويعيش عند درجة حرارة (٨٥°م) ذو جسم كري تخرج منه أسواطاً عديدة أعطى الاسم العلمي *Methanococcus jannaschii*

وفي عام ١٩٩٦ أعلنت مجموعة كبيرة من العلماء إتمامهم الكشف عن تتبع الجزيئات في المادة الوراثية لهذا الكائن الدقيق. ويعتبر هذا إنجازاً علمياً رفيعاً.

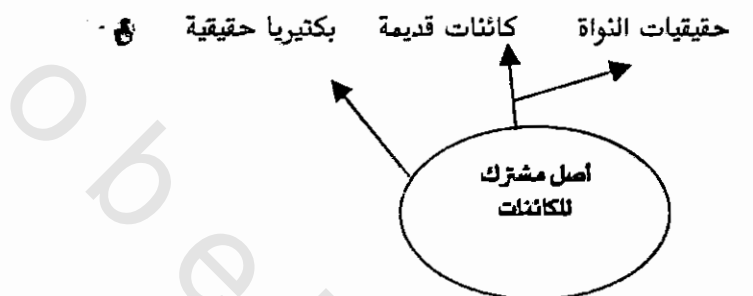
وكان علماء البيولوجيا قد دأبوا على تصنيف المخلوقات إلى قسم يسمى حقائق النواة Eukaryotes يشمل الكائنات الحية التي توجد المادة الوراثية في كل خلية منها على شكل نواة Nucleus. ومن هذه المجموعة السوطيات Flagellates والامebias Amoebae والهديبيات Ciliates والفطريات Fungi والنباتات والحيوانات. وقسم ثان يسمى أوليات النواة prokaryotes يشمل الكائنات التي لا تحتوي على أنوبيه في خلاياها، ولكن المادة الوراثية موجود بها على أية حال.

ولأسباب متعددة حيث بعض العلماء تقسيم أوليات النواة إلى قسمين هما الكائنات القديمة Archaea والبكتيريا الحقيقة Eubacteria. ومن هؤلاء العلماء ذكر «كارل ووز» Carl R. woese وزملائه من جامعة الينوس Illinois الأمريكية الذين وضعوا في عام ١٩٧٨ أساس تقسيم الأحياء إلى ثلاثة أقسام هي البكتيريا الحقيقة Eubacteria والكائنات القديمة Archaea وحقائق النواة Eukaryotes ونشروا ذلك في العدد رقم (١١) من مجلة J. Mol. Evol.

وقد أدت دراسة تتبع الجزيئات للكائن الدقيق *Methanococcus jannaschii* الذي أشير إليه من قبل والذي تم في عام ١٩٩٦ إلى حسم هذه المسألة لصالح وجود تقسيم أوليات النواة إلى القسمين اللذين سبق ذكرهما. فقد أوضح تتبع الجزيئات في هذا الكائن الدقيق أن ٤٤٪ من جيناته تعايش في طبيعتها تلك الموجودة في حقائق النواة أو في البكتيريا أو في كليهما، بينما ٦٦٪ من جيناته تختلف تماماً عن تلك الموجودة في هذه الكائنات. مما يدل على الطبيعة المختلفة لهذا الكائن الدقيق وأقربائه عن الكائنات التي تتبع حقائق النواة أو البكتيريا. وتأكد بذلك مفهوم تقسيم الكائنات الحية إلى أقسام ثلاثة: (بكتيريا حقيقة - كائنات قديمة - حقائق النواة) وليس إلى قسمين فقط (أوليات نواة - حقائق النواة). وقد تم وضع الكائن الدقيق *Methanococcus jannaschii* في مجموعة الكائنات القديمة Archaea.

وال فكرة السائدة الآن في التقسيم أن هناك أصلاً مشتركاً لجميع الكائنات نشأت منه الكائنات القديمة Archaea والبكتيريا الحقيقة Eubacteria في ظروف من قلة أو إنعدام

الأوكسيجين والحرارة العالية ثم نشأت بعد ذلك حقيقيات النواة – عن الكائنات القديمة عند توفر الظروف المواتية على الأرض.



وقد اعتمدت دراسة علاقات القربي في مجموعة أوليات النواة Prokaryotes على دراسة حمض RNA الخاص بالريبوسات وهو ما يعرف باسم 16S ribosomal RNA. وقد قدم لنا العالم كارل ووز Carl R. Woese وزملاؤه في عدد ٢٥ يوليو ١٩٨٠ من مجلة Science مسحا شامل للعلاقات التطورية في هذه المجموعة من الكائنات الحية.

النانو بكتيريا .. هل هي حقيقة؟

منذ إحدى عشر عاماً أعلن الباحث الفنلندي «كاجاندor Olavi Kajander» كشفاً مثيراً عن وجود مخلوقات دقيقة بدائية التكوين كرية الشكل تشبه البكتيريا يتراوح قطر كل منها بين ٥٠ - ٥٠٠ نانومتر - وقد أطلق عليها اسم «نانوبكتيريا»، ومن المعروف أن المقطع القبلي «نانو» في اللغة يعني «الصغر الشديد». وقال «كاجاندر» أن هذه الكائنات الدقيقة وجدها في حضارات الكلي وبعض السوائل البيولوجية مما يعني أنه يمكن أن يكون لها أهمية طبية، كما افترض أن هذه الكائنات ربما تكون قدمنت من القضاء حيث أن لها غالباً مكون من مادة «هيدروكسى أباتايت» hydroxyapatite، كما أنها تشبه ما عثر عليه في بعض النيازك المتساقطة من كوكب المريخ ويعتقد أنها كائنات بدائية.

وقد استقبل ما قاله به «كاجاندر» باستنكار شديد من جانب الكثير من الباحثين - أذكر منهم «إساكيانين» Jouni Issakainen الباحث في مجال الفطريات في المستشفى المركزي بجامعة توركو Turku University في جنوب فنلندا الذي وصف الدراسة ونتائجها بأنها غير مبررة وملفقة.

وفي عام ١٩٩٨ نشر كاجاندر في العدد (٩٥) من المجلة الأمريكية Proc. Natl Acad Sci بحثاً يدعم به اكتشافه حيث أثبت أن هذه الكائنات تحتوي على المادة الوراثية DNA.

وقد أثار ذلك حفيظه الوسط العلمي في فنلندا وكتب «إساكيانين» إلى رئيس جامعة كيوپيو Kuopio University التي يعمل فيها «كاجاندر» يطلب إليه التحقيق مع «كاجاندر»، وقد وصف أبحاثه بأنها إما تتسم بالإهمال الشديد أو سوء القصد. وقد أيد «إساكيانين» الكثير من العلماء.

ولكن يبدو أن الحظ حتى الآن لا زال يحالف «كاجاندر» - فقد حملت لنا الأخبار أنه التحق مؤخراً بمعهد البيولوجيا الفلكية في وكالة الفضاء الأمريكية NASA's Institute of Astrobiology كما أن الأكاديمية الفنلندية وافقت على إعطائه منحة قدرها ما يوازي مائة وعشرون ألف دولار أمريكي لمتابعة دراساته على النانوبكتيريا. وذلك من «الميزانية المرصودة للأبحاث غير مضمونة النتائج» Risk fund . ولا زلنا في انتظار الكشف عن الحقيقة !

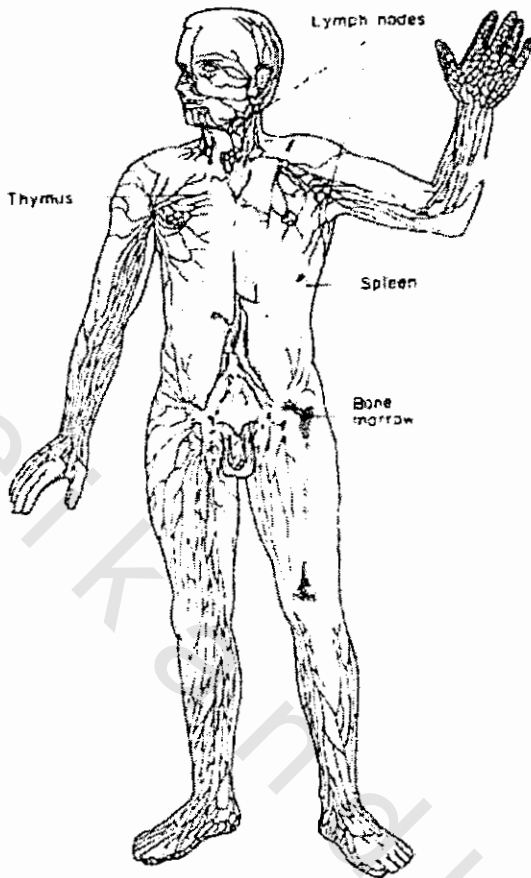
المناعة وقصة الطفل «ديفيد»

في عام ١٩٧١ ، وفي ولاية تكساس الأمريكية ، ولد الطفل «ديفيد» ، ولم يكن ديفيد ككل الأطفال ، لقد كان مصاباً بفقد القدرة المناعية ، أي أن جسمه ليس لديه أية قدرة على مقاومة الميكروبات والجراثيم - وهي تحيط بنا من كل صوب - مما يجعله فريسة سهلة للأمراض - وهي حالة تعرف علمياً باسم «مرض نقص المناعة المركب الشديد» Severe Combined Immune Deficiency (SCID) وكان على الطفل «ديفيد» أن يعيش في ظروف غاية في الغرابة حيث حفظه الأطباء داخل عباءة خاصة من البلاستيك تحيط بجسمه إحاطة كاملة وتتوفر له هواء معقماً على الدوام - وقد مرت الشهور والسنوات ظل فيها «ديفيد» تحت الرعاية الطبية والنفسية - كما كان يتم تغيير العباءة مع اضطراد نمو جسمه . ولم يكن «ديفيد» راضياً عن حياة العزلة التي يعيشها ، فألح هو وأسرته على إجراء عملية زرع نخاع عظم له لعلها تبني فيه جهازاً مناعياً يحميه ليصبح شخصاً طبيعياً مثل كل البشر ، وإذاء ذلك أجرى الأطباء عملية زرع نخاع عظم له نقل إليه من أخيه - وللأسف توفى «ديفيد» عقب العملية بأسابيع قليلة ، وكان ذلك في عام ١٩٨٤ .

ومما يذكر أن هذا المرض المناعي يحدده جين متعدد مرتبط بالجنس - وهو لا يصيب الإناث .

والسؤال الذي يفرض نفسه - ما هي المناعة؟ وما هو هذا الجهاز المناعي الذي أودعه الله في جسم كل منا ليقوم بحمايتنا؟

يتكون جهاز المناعة Immune System من خلايا وأنسجة وأعضاء معينة تقوم بحماية الكائن الحي ضد غزو الأجسام الغريبة التي قد يتعرض لها ، ويكون مصدرها البيئة المحيطة . وتعتبر دراسات علم المناعة على درجة عظيمة من الأهمية لارتباطها بصحة الإنسان وحيواناته النافعة ، فهذه الدراسات لا غنى عنها لفهم طبيعةإصابة الجسم بالطفيليات ومقاومتها لها ، ويعتمد نجاح أو فشل عمليات زراعة الأنسجة والأعضاء إلى حد كبير على أمور تحسن المناعة ، كما أن الدراسات المتعلقة بالحساسية وأمراض المناعة الذاتية Autoimmune diseases مثل الروماتويد Rheumatoid Lupus Erythematosus والذئبة الحمراء SLE هي في الواقع الأمر تقع في صلب دراسات علم المناعة . أما مرض الإيدز AIDS ذاته الصيغ فهو ينبع عن فيروس يصيب جهاز المناعة مما يهدد حياة الشخص المصاب .



(شكل ٦٥) رسم لجسم الإنسان يوضح أهم مواقع الأنسجة اللمفية (مثل العقد اللمفية تحت اللسان وتحت الإبط وأعلا الفخذ وكذلك الغدة التيموسية والطحال) – وكذا الأوعية اللمفية

تشكل كريات الدم البيضاء Leucocytes والخلايا الأكولة Macrophage أهم خلايا الجهاز المناعي. أما أنسجة وأعضاء هذا الجهاز فهي تشمل الغدة التيموسية Thymus gland (تقع قرب القلب). والطحال Spleen والعقد اللمفية lymph nodes (التي يقع بعضها تحت الإبط وعلى الجهة الداخلية من أعلى الفخذ)، واللوز Tonsils – بقع باير Peyer's patches – وهي تقع في جدار الأمعاء – الزائدة الدودية appendix – نخاع العظم Bone marrow. ويعتمد الجهاز المناعي في عمله على التمييز بين خلايا الجسم نفسه من جانب، والخلايا والأجسام الغريبة عنه Self – non self discrimination وذلك حتى يمكنه

التعامل مع هذه الخلايا والأجسام الغريبة للقضاء عليها. ويطلق على الجسم الغريب الذي يستحق الجهاز المناعي اسم أنتيجين Antigen. وغالباً ما يكون الجسم الغريب من مسببات الأمراض مثل الفيروسات والبكتيريا والحيوانات الأولية والديدان الطفيلية.

وللأنتيجين خصائص تركيبية خاصة هي التي تستثير الجهاز المناعي. ويطلق على الجزء من جزئي الأنتيجين المسؤول عن هذه الاستثارة اسم المحدد الأنتيجيني Antigen determinant.

ويعتبر إنتاج الجسم لما يسمى بـ «مضادات الأجسام antibodies» أحد الوسائل التي يعتمد عليها الجسم في القضاء على الخلايا والأجسام الغريبة عنه والتي تغزو جسم الفرد. وما يذكر أن جنين الإنسان يعتمد على «مضادات الأجسام» التي ترد إليه من دم أمه غير المشيمة Placenta، كما أن الطفل حديث الولادة لا يستطيع جسمه إنتاج ما يتزمه من مضادات الأجسام، وذلك حتى عمر ستة أشهر، وتصل إليه مضادات الأجسام هذه عبر اللبأ (لبن السرسب) Colostrum، وكذلك لبنة الرضاعة – ولذا فإن الرضاعة الطبيعية ذات أهمية قصوى لضمان قدرة المولود على مقاومة ما قد يصل إلى جسمه من جراثيم وطفيليات.

وقد ابتكرت طريقة إعطاء اللقاحات Vaccines للشخص المعرض للإصابة كوسيلة لتجنب المرض إذا ما تعرض لغزو الطفيلي. وقد تكون اللقاحات أي مما يلى :

١ - فيروسات مضعفة Viruses، ومثال ذلك ما يستخدم في حالة الحصبة measles، وكذلك لقاح «سولك - سابين» Salk-Sabin الذي اقترح عام ١٩٦١ ضد مرض شلل الأطفال ويعطى عن طريق الفم.

٢ - فيروسات ميتة، ومثال ذلك لقاح سولك Vaccine Salk الذي ابتكره العالم «سولك» في عام ١٩٥٥ ضد مرض شلل الأطفال، ويمكن إعطاؤه عن طريق الأنف. ومن الجدير بالذكر أن مجلة Time الأمريكية في عددها الصادر في ٢٩ مارس ١٩٩٩ اعتبرت العالم الأمريكي جوناس سولك Jonas Salk (١٩١٤-١٩٩٥) ضمن العلماء المائة الذين صنعوا القرن العشرين.

٣ - بكتيريا مضعفة Attenuated bacteria، كما في حالة لقاح BCG(Bacille-Calmette-Guerin) الذي يستخدم في حالة مرض التدern (السل) Tuberculosis الذي تسببه بكتيريا *Mycobacterium tuberculosis*.

٤ - بكتيريا ميتة، كما في حالة مرض السعال الديكي Whooping cough الذي تسببه البكتيريا *Hemophilus pertussis*.

٥ - الماد التي تنتجها البكتيريا المضعة - كما في حالة مرض التيتانوس الذي تسببه بكتيريا *Tetanus bacilli*.

وتعتمد فكرة إعطاء هذه اللقاحات على أنها لا تسبب حالة مرضية ولكنها تحفز الجهاز المناعي وتنشطه لإنتاج ما يلزم من مكونات مضادة متخصصة تناسب هذا الطفيلي بالذات. حتى

إذا ما حدث وغزا فيما بعد جسم العائل وجد مضادات له مجهزة للقضاء عليه. ومن أشهر اللقاحات ما يعطى للأطفال في السنة الأولى من عمرهم تحت اسم الطعم الثلاثي Triple Vaccine وهو ضد الدفتيريا والتيتانوس والسعال الديكي.

ويطلق على الفرد الذي تعرض لأنتител معين واستجاب مناعيا ضد هذا الأنثيل مع أنه أصبح محمينا Immunized.

وما يذكر أن «بيل جيتس» Bill Gates صاحب مؤسسة ميكروسوفت أعلن في ديسمبر عام ١٩٩٨ تبرعه بمبلغ ١٠٠ مليون دولار لتطوير برنامج لقاحات يهدف إلى وقاية الأطفال من الأمراض المعدية.

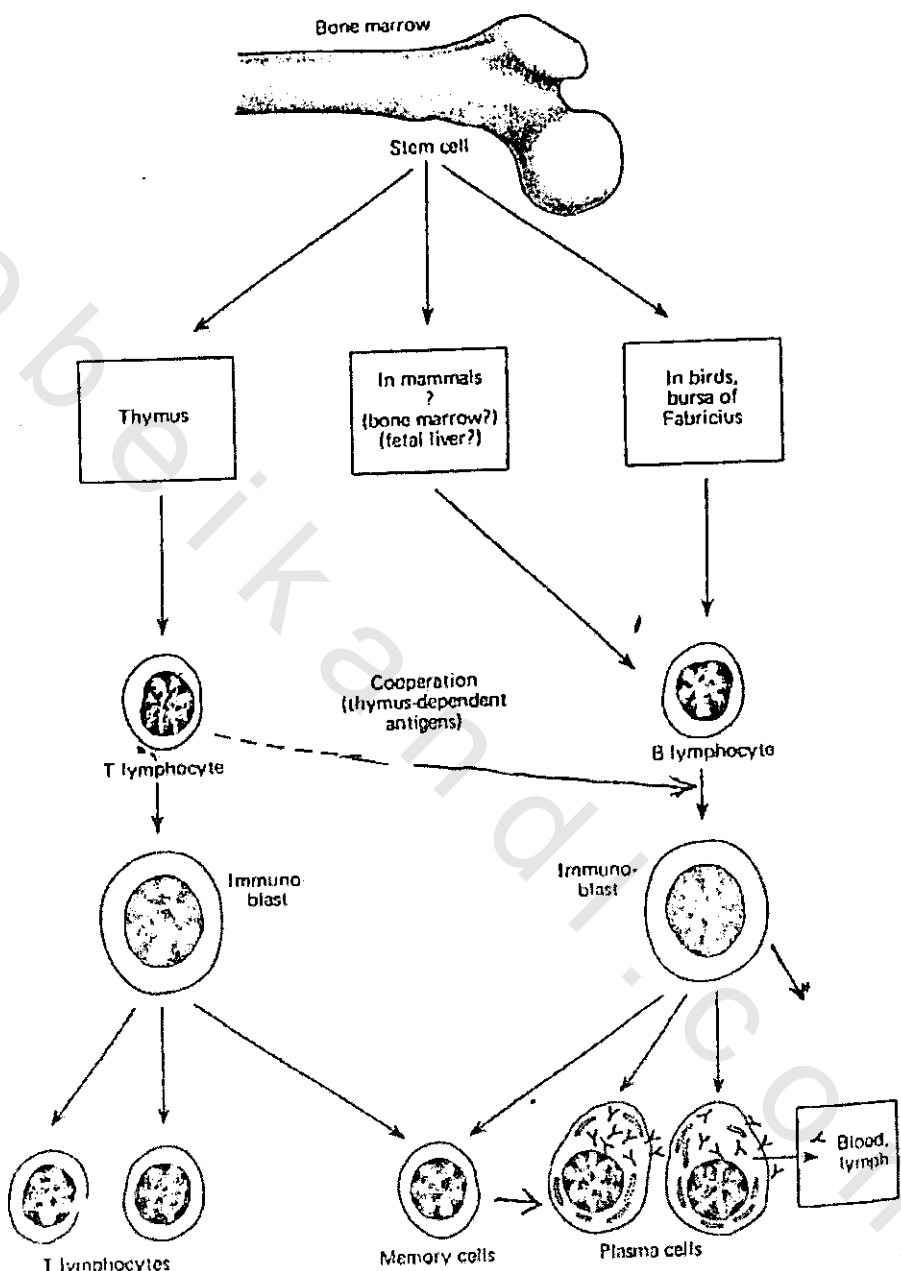
ومن ناحية أخرى يلجأ العلم إلى وسيلة أخرى لضمان مقاومة الجسم للطفيليات المرضية وذلك بإعطاء الأمصال - وهي تحتوى على الأجسام المضادة ضد مرض معين يخشى إصابة الفرد به. وتحضر الأمصال المحتوية على الأجسام المضادة عن طريق إعطاء اللقاح لحيوان معين كالحصان، ويستجيب الحيوان هنا بإنتاج الأجسام المضادة للقاح، وعندئذ يؤخذ دم الحيوان ويستخلص منه المصل المحتوى على الأجسام المضادة لاستعماله في الحماية من التأثير المرضي لأنثيل ما. وتتجدر الإشارة إلى أن إعطاء المصل المحتوى على الأجسام المضادة يعتبر وسيلة سريعة لمواجهة الجراثيم والطفيليات إذا ما قورنت بطريقة إعطاء اللقاح. إلا أن جدوى الأمصال لا تستقر في الجسم طويلا.

ويعرف العلماء بأن الطريق لا زال طويلا أمام التوصل إلى لقاحات أو أمصال تقي الإنسان من كل ما يتعرض له من طفيلييات وميكروبات تتسبب في مرضه بل وأيضا في فقده لحياته في بعض الأحيان.

ويمكن تمييز المناعة في الجسم وفقا لما يلى:

(١) المناعة الفطرية

يقصد بالمناعة الفطرية قدرة الجسم على حماية نفسه من الجراثيم الضارة عن طريق آليات مزود بها منذ الولادة، ولا تعتمد على خبرة سابقة في التعامل مع الجراثيم. وتنتمي المناعة الفطرية بقدرتها الفورية على التعامل مع مدى واسع من الكائنات المرضية ولها فهى توصف بأنها غير متخصصة non-specific. فعلى سبيل المثال، يعمل الجلد كعائق يمنع غزو مسببات الأمراض. كما تقوم إفرازات الأنف والمدمع واللعاب والعرق والإفرازات المهبلية بقتل بعض الميكروبات. وبالإضافة إلى ذلك تلعب الخلايا الأكولة Phagocytic cells دورا هاما في المناعة الفطرية. ومن أمثلة الخلايا الأكولة ذكر كريات الدم البيضاء مشكلة النواة Polymorphonuclear leukocytes، والخلايا الكبيرة Macrophages التي تنشأ من كريات دم بيضاء تعرف باسم Monocytes، أو من خلايا معينة في النسيج الضام. وتقوم الخلايا الأكولة بابتلاع الجراثيم وهضمها.



(شكل ٦٦) آلية تكوين طرازى الخلايا اللمفية (B and T)
وخلايا البلازما وذلك من خلايا معينة بفتح العظام الأحمر

(ب) المناعة المكتسبة The acquired immunity

ويطلق عليها أيضاً اسم المناعة التوافمة Adaptive immunity حيث تعتمد على تدبير وسيلة مقاومة مناسبة تماماً لطبيعة الكائن الغازى. وتوجد المناعة المكتسبة على طرازين.

١- مناعة مكتسبة إيجابية Actively - acquired immunity

تنشأ هذه المناعة في الجسم نتيجة الإصابة بأنتيجرن معين عن طريق العدو أو عن طريق التطعيم. فعلى سبيل المثال فإن العدو بالدفتيريا والسعال الديكى والجدري smallpox والنكاف mumps تكسب الجسم مناعة طوال العمر.

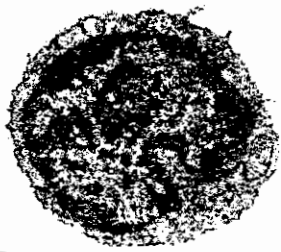
٢- مناعة مكتسبة سلبية Passively - acquired immunity

وفيها لا تنشأ الأجسام المضادة من داخل جسم الفرد ذاته، فمثلاً تنشأ هذه المناعة عند إعطاء الإنسان مصل يحتوى على «مضادات أجسام» معينة، تم إنتاجها في حيوان كالحصان - ويعطى المصل مثلاً في حالات الدفتيريا أو عند تجنب تلوث الجروح بجراثيم التيتانرس.

الخلايا والمركبات التي تلعب دوراً هاماً في المناعة المكتسبة: (أشكال ٦٦، ٦٧، ٦٨، ٦٩)

«الخلايا اللمفية من طراز «T» T - Lymphocytes

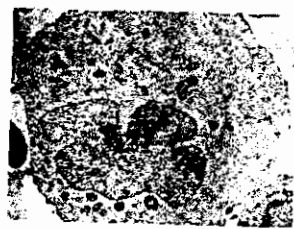
هي خلايا كرية الشكل ذات نواة داكنة، وتعتبر أحد أنواع كريات الدم البيضاء، وتنشأ هذه الخلايا - مثل باقى طرز الخلايا الدموية - في النخاع الأحمر للعظم من خلايا خاصة تسمى خلايا الأساس Stem cells. تتجه هذه الخلايا إلى الغدة التيموسية لتتكاثر وتعطى خلايا لمفية من الطراز T تتكاثر هذه الخلايا بعد ذلك فيما يوصف بأنه تكاثر غير معتمد على الأنتيجرن antigen - independent proliferation كما يصبح لهذه الخلايا القدرة على التمييز بين خلايا الجسم ذاته والأجسام والخلايا الغريبة التي قد تغزوه. وفضلاً على ذلك تصبح كل خلية مبرمجة وراثياً ضد أنتيجرن معين. وتترك هذه الخلايا الغدة التيموسية إلى مجرى الدم والملف والأعضاء اللمفية والتنفس الضام. فإذا ما تعرضت هذه الخلايا لأنتيجرن معين فإن مستقبلات خاصة على سطح الخلية من طراز T تتعامل معه ليحدث لها ما يسمى بالتحول Transformation حيث تنتج خلايا تسمى «لفوبيلاست» من طراز T - lymphoblasts، كما تسمى أيضاً أميونوبلاست Immunoblasts. وتتكاثر هذه الخلايا وتتميز لتعطى نسخاً من كريات لمفية جديدة من طراز T - lymphocytes مبرمجة ضد هذا الأنتيجرن بالذات. وتوصف عملية التكاثر الأخيرة بأنها تكاثر معتمد على الأنتيجرن antigen - dependent proliferation.



(A)



(B)



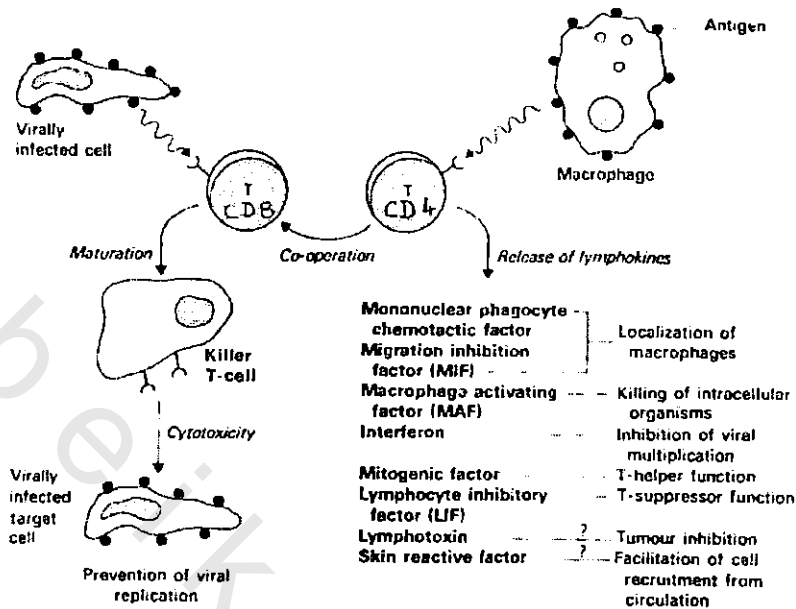
(C)

(شكل ٦٧) صور بالمجهر الالكتروني لكل من:

- (A) لمفوسايت تائية T lymphocyte
- (B) خلية بلازما plasma cell
- (C) لغوبلاست lymphoblast

ويعرف نوعين من الخلايا الامفيية طراز T - T lymphocytes - أحدهما يسمى Helper T or TH - وهذه يوجد على سطحها بروتين مميز يعرف باسم CD4 ، ولذا فإن هذا الطراز من الخلايا يعرف أيضا باسم T₄ . وتفرز هذه الخلايا مواد معينة تعرف باسم الليمفوكتينات lymphokines ، وهي تقوم بأدوار عدة تهدف إلى القضاء على الجسم الغريب، ومثال ذلك ما يلى :

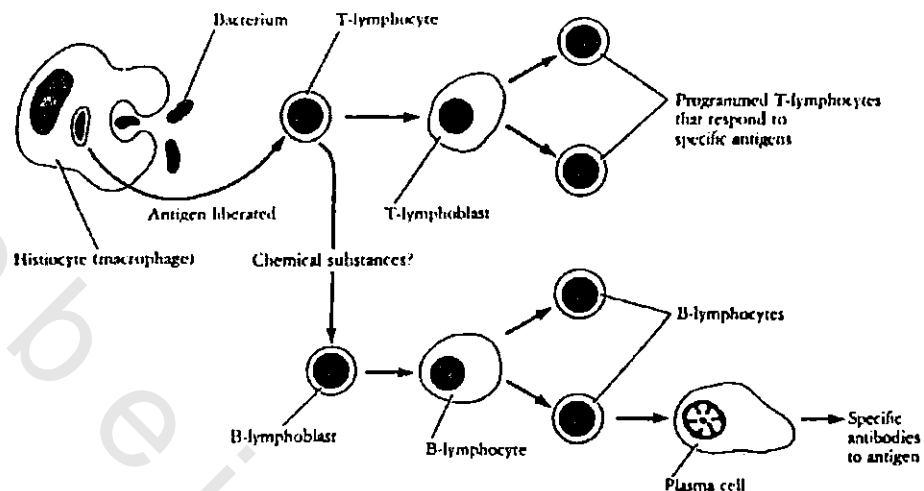
- يقوم أحد طرز الليمفوكتينات بتنبيط هجرة الخلايا الأكولة الكبيرة macrophages حتى لا تبتعد عن موقع الأنтиجين الغريب، وذلك حتى تقوم بدورها فى هذا الموقع وهو ابتلاع الماد الغريب. ويسمى هذا الطراز من الليمفوكتينات «عامل إعاقة هجرة الخلايا الأكولة الكبيرة» Macrophage migration Inhibitory Factor (MIF).
- يقوم أحد طرز الليمفوكتينات بتنشيط الخلايا الأكولة وتحفيزها على القيام بابتلاع الأنтиجين الغريب، ويسمى هذا الطراز من الليمفوكتينات «عامل التنشيط للخلايا الأكولة الكبيرة» Macrophage Activating Factor (MAF).
- يقوم طراز آخر من الليمفوكتينات بجذب الخلايا الأكولة الكبيرة وأيضا كريات الدم البيضاء للتواجد في منطقة الماد الغريبة الغازية، ويسمى هذا الطراز من الليمفوكتينات «عامل الجذب الكيميائي للخلايا الأكولة الكبيرة» Macrophage Chemotactic Factor (MCF).
- وتعتبر عمليات الابتلاع التي تقوم بها الخلايا الأكولة الكبيرة هنا استجابة غير متخصصة.



(شكل ٦٨) رسم يوضح دور الخلايا الأكولة **Macrophages** – التي تعاملت مع الأنتيigen الغريب – في تحفيز الخلايا اللمفية من الطراز (T). كما يوضح الشكل آلية إفراز الليمفوكينات وتكوين الخلايا القاتلة **Killer T-cell**

أما الطراز الثاني من الخلايا اللمفية من طراز T فيوجد على أسطحها بروتينين يعرف باسم CD8، ولذا تعرف هذه الخلايا باسم Killer T Cells أو T_g ، وأيضاً يعطى لها الاسم Cytotoxic T – lymphocytes (CTL) . وتتعرف هذه الخلايا اللمفية على الخلايا التي تحمل أنتيigen غريب، وينتج عنها – بمساعدة الخلايا اللمفية من طراز T₄ – جيل من خلايا T_g ينتج مواد كيميائية تعرف باسم المثقبات Perforins التي تسبب تلفاً وتمزقاً بالغشاء الخلوي للخلية التي تحمل أنتيigen غريب فيما يعرف باسم قبلة الموت **Kiss of Death**.

ومن الجدير بالذكر أن النشاط المناعي للخلايا اللمفية من الطراز T يستحث عادة ضد الميكروبات التي تعيش وتتكاثر داخل خلايا الجسم Intracellular Organisms مثل الفيروسات. وكما سبق القول فإن نشاط هذه الخلايا مرتبط بالغدة التيموسية، وعلى ذلك فإن الأطفال المصابون بعدم كفاءة الغدة التيموسية يواجهون مشاكل أكيدة إذا ما أصابتهم طفيليات أمراض السل أو الجدرى Smallpox أو الجذام Leprosy. كذلك فإن هذا الطراز من المناعة يستحث في حالة السرطان وكذلك ضد الأنسجة المزروعة غير المتفقة.



(شكل ٦٩) رسم يوضح دور الخلايا الأكولة النسجية histiocyte – التي تعاملت مع الأنتيжен الغريب – في تحفيز طرازي الخلايا المتفقة T and B

ويتبين من الاستعراض السابق أن النشاط المناعي للخلايا المتفقة من طراز T يعتمد إما على ارتباط الخلايا السامة Cytotoxic cells بالخلايا المحتوية على الأنتيجين، أو على حد الخلايا الأكولة على التهام الخلايا المحتوية على الأنتيجين، ومن هنا سمي النشاط المناعي للخلايا المتفقة الطراز T بأنه «مناعة خلوية Cell - mediated immunity».

وتتجدر الإشارة إلى أن خلايا الإيميونوبلاست Immunoblasts تعطى أيضا طراز من الخلايا يعرف باسم «خلايا ذكراء مناعية» Memory cells من طراز T. وهذه الخلايا لها القدرة على إحداث استجابة مناعية سريعة وقوية عند تكرار التعرض للأنتيجين نفسه.

الخلايا الأكولة الطبيعية Natural Killer Cells

تمثل هذه الخلايا من ٥ - ١٥٪ من عدد الخلايا المتفقة التي تدور في الدم، وهي تهاجم الخلايا الغريبة دون سابق خبرة بها، ودون الاعتماد على المستحثات أو المستقبلات المناعية، وإنما تعتمد على وسائل أخرى مثل صدور شحنات كهربائية غريبة عن هذه الخلايا غير الطبيعية مثل الخلايا المصابة بالفيروس أو خلايا الأورام.

«الخلايا المتفقة من طراز B» B - Lymphocytes

تلعب الخلايا المتفقة من الطراز B دوراً أساسياً في إنتاج مضادات الأجسام Antibodies (وتشمل أيضاً إيمونوجلوبولينات Immunoglobulins)، وهذه المضادات تكون متوافقة (Specific) مع المضاد.

مع الأنتيжен الذى استحدث تكوينها. وتتجدد مضادات الأجسام طريقها إلى مجرى الدم حيث تصل إلى الأنتيжен وتلتتصق مع جزيئاته وتعمل على معادلة سميتها neutralization وتبطل مفعوله الضار. ويتبين مما سبق أن النشاط المناعى للخلايا المتفاية من طراز B يعتمد على وصول مضادات الأجسام إلى الأنتيжен عن طريق مجرى الدم. ومن هنا سعى هذا الطراز من المناعة باسم «المناعة السائلية Humoral immunity».

وتنشأ الخلايا المتفاية من طراز B من خلايا معينة في نخاع العظم الأحمر تسمى خلايا Stem cells التي تتکاثر وتتميز لتعطى في النهاية خلايا لفية من طراز B. وتتکاثر هذه الخلايا وتكتسب بعض الصفات المناعية. تتجه الخلايا إلى مجرى الدم فإذا ما واجهت أنتيжен معين يحدث لها ما يسمى تحول "Transformation" حيث تنتج خلايا تسمى ليمفوبلاست طراز B - lymphoblasts أو إميونوبلاست Immunoblasts. وهذه تتکاثر لتعطى كريات لفية تفرز مضادات الأجسام، كما تتحول الكريات المتفاية من هذا الطراز إلى خلايا بلازما Plasma cells لها قدرات عظيمة على تكوين وإفراز مضادات الأجسام. ومن ناحية أخرى فإن خلايا الإميونوبلاست تعطى أيضاً خلايا ذاكرة مناعية تتشكل بسرعة إذا ما عاود هذا الأنتيжен غزو الجسم.

ومن الصعب التمييز بين طراز T & B للخلايا المتفاية باستخدام المجهر الضوئي والأصباغ التقليدية. وتبدو الفروق الشكلية بينهما محدودة حتى إذا ما استخدم المجهر الإلكتروني في الفحص. وللهذا فإن الطرق المناعية هي الحاسمة في هذا الصدد، حيث أن أسطح الخلايا طراز T - lymphocytes تحتوى على مضادات أجسام، بينما تخلو أسطح خلايا Thy - 1 - lymphocytes من هذه الأجسام. كذلك فإن الأنتيжен المسمى IgM يوجد في الغشاء الخلوي للطراز T - lymphocytes فقط.

ومن الجدير بالذكر أن مضادات الأجسام الموجودة على أسطح الخلايا المتفاية من طراز B - lymphocytes هي التي تعرف بها هذا الخلايا على الأنتيжен.

مضادات الأجسام (الأميونوجلوبينات)

The Antibodies (Immunoglobulins)

تشكل مضادات الأجسام (وتسمى أيضاً الجلوبولينات المناعية) جزءاً من بروتينات بلازما الدم التي يطلق عليها اسم (جاما جلوبولينات). وتطلق خلايا البلازما والخلايا المتفاية من طراز B هذه الجلوبولينات المناعية استجابة لوجود الأنتيجينات Antigens والتي هي مواد كيميائية ذات خصائص معينة. ويرجع الفضل إلى العالمة فاجروس Astrid Fagraeus في اكتشاف دور خلايا البلازما في تكوين مضادات الأجسام.

وقد توجد الأنتيجرنات في الأجسام المسببة للأمراض أو أن يتم إفرازها بواسطة الكائنات الغريبة عن الجسم مثل الأغشية البكتيرية أو أغلفة الفيروسات. وتسمى هذه الاستجابة باسم «الاستجابة الماعية Immune response». وعادة ما تكون الأنتيجرنات مواد بروتينية أو مواد عديدة التسكل أو أحماض نوية.

وجدير بالذكر أنه بعد غزو الأنتيجرن للجسم لأول مرة، تمر فترة ١٥-١٠ يوماً قبل أن تظهر مضادات الأجسام في الدم، وخلال هذه الفترة يحدث تنشيط للأنسجة المكونة لمضادات الأجسام، ويطلق على الاستجابة الماعية بإفراز مضادات الأجسام في هذه الحالة اسم «الاستجابة الماعية الأولية Primary Immune Response». ويلاحظ أن كميات مضادات الأجسام المفرزة في هذه الحالة لا تصل إلى مستوى عال، كما أنها لا تبقى بالدم لفترة طويلة. فإذا ما دخل الأنتيجرن نفسه إلى الجسم مرة ثانية، يتعامل ما تبقى من مضادات الأجسام مع الأنتيجرن، ثم في خلال يوم أو يومين فقط يبدأ إفراز مضادات الأجسام بصورة نشطة تؤدي إلى ارتفاع مستواها في الدم بشكل يفوق ٥٠-١٠ ضعفاً قدر مستوى ما حدث عند الاستجابة الماعية الأولية. ويطلق على هذه الاستجابة اسم «الاستجابة الماعية الثانية Secondary Immune Response» وتميز هذه الاستجابة كذلك بأن مستوى كميات مضادات الأجسام بالدم يبقى عالياً لفترة طويلة، ويمكن باستخدام جرعات أخرى من الأنتيجرن الحصول على مستويات أكبر من كميات «مضادات الأجسام» حتى يصل إلى حد لا يمكن فيه زيادتها بعد ذلك.

ومن المهم أن ندرك أن الخلية اللمفية الواحدة تستطيع أن تفرز مضادات أجسام ضد أنتيجرن واحد فقط.

وقد أوضحت الدراسات أن تكوين مضادات أجسام لبعض الأنتيجرنات يحتاج استشارة معينة تصدر من الخلايا اللمفية من طراز (T) إلى الخلايا اللمفية من طراز (B) حتى يمكن لهذه الأخيرة أن تتعزز وتعطى خلايا بلازما تفرز المضاد المطلوب.

ويلاحظ أنه مadam الإنسان قد تعرض للأنتيجرن ولو لمرة واحدة فإنه يحتفظ بذاكره memory عن طبيعة هذا الأنتيجرن لمدة طويلة تصل لشهور أو سنوات. فإذا ما تعرّض الإنسان إلى الأنتيجرن نفسه بعد ذلك يقوم الجسم بالرد باستجابة ماعية ثانوية اعتماداً على الذاكرة التي احتفظ بها عن هذا الأنتيجرن. وهذا ما يحدث عند التطعيم Vaccination ضد الجدري وشلل الأطفال مثلاً،

حيث يؤدي التطعيم إلى استجابة مناعية أولية، وتؤدي العدوى - إن حدثت - إلى استجابة مناعية ثانوية.

وتصنف مضادات الأجسام حسب تركيبها إلى خمس مجموعات هي:

IgG, IgA, IgM, IgD, IgE

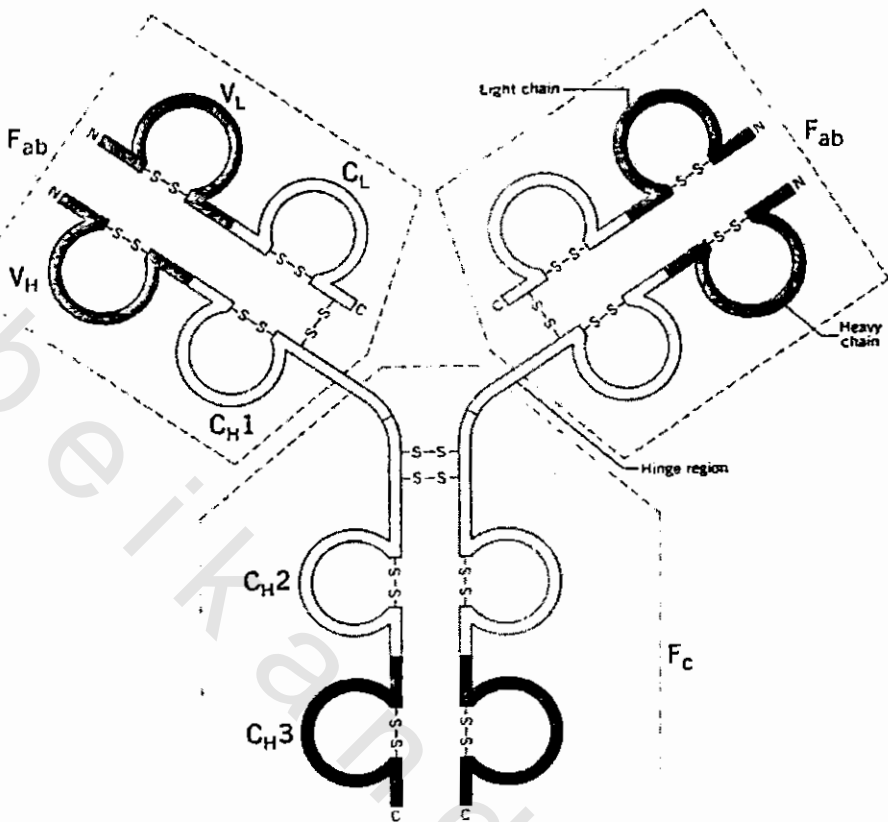
ويعتبر الطراز IgG هو أكثر هذه الطرز وفرة (حوالى ٧٥٪) في الإنسان، كما أنه حظي بقدر كبير من الدراسة، وهذا الطراز هو الوحيد الذي يستطيع عبور المشيمة من الأم إلى الدورة الدموية للجنين فيوفر له حماية ضد العدوى تستمر بعد الولادة.

ودون الدخول في التفاصيل، فإن جزء مضاد الأجسام يتكون من أربع سلاسل من عديد الببتيد ترتبط معاً لتشكل على صورة الحرف Y، وعلى هذا يوصف كل مضاد للأجسام بأن له زراعين ورجل Two arms and a leg (شكل ٧٠). وقد وجد أن الجزءين المكونين لزراعي الشكل (Y) هما المنوط بهما التعرف على الأنتigen والارتباط معه، ويرمز لكل منهما بالرمز Fab أما الجزء الثالث المكون لرجل الشكل Y فيرمز له بالرمز Fc. وقد أمكن للعالمين «فالنتين وجين» Valentine R and Geen N في عام ١٩٦٧ تصوير مضادات الأجسام باستخدام المجهر الإلكتروني بتكبير قدره مليون مرة. وما يذكر أن الكثير من معلوماتنا عن تركيب وتكوين جزيئات مضادات الأجسام ترجع إلى العالمين جيرالد إديلمان Gerald Edelman من جامعة روكلفر، وبورتر R.R.Porter من جامعة أكسفورد والتي قدماها في عام ١٩٥٩ ونالا عنها جائزة نوبل في عام ١٩٧٢.

ويعتبر إنتاج الجلوبولينات المناعية صفة تطورية اكتسبتها الكائنات الحية في مراحل متاخرة من تطور الحياة على سطح الأرض، حيث أن الاستجابة المناعية عن طريقها لا توجد إلا في الفقاريات.

الخلايا الأكولة الكبيرة The macrophages

تحديثنا فيما سبق عن دور الخلايا الأكولة الكبيرة في المناعة غير المتخصصة. وقد أوضحت الدراسات أن لهذه الخلايا أيضاً دوراً في تحفيز الخلايا المتفقة من الطراز B - lymphocytes لإنتاج مضادات الأجسام. وهناك من الشواهد ما يدل على أن الخلايا الأكولة الكبيرة عندما تقوم بابتلاع الجسم الغريب فإنها تهضم معظمها ولكنها تبقى على جزء منه ليتوارد على غشائها الخلوي، وأن الخلايا المتفقة تتجمع حول هذه الخلايا الأكولة الكبيرة وتلامسها وأن ذلك يحفز بطريقة ما الخلايا المتفقة من الطراز B على إنتاج مضادات الأجسام.



(شكل ٧٠) رسم يوضح تركيب جسم مضاد **Antibody** (أو إيمونوجلوبولين **Immunoglobulin**). الجسم يتكون من أربع سلاسل من عديد الببتيد، إثنتان خفيفتان **light** واثنتان ثقيلتان **heavy**. جزء الجسم المضاد على شكل حرف **Y**. هضم الجزء بالإنزيمات يؤدي إلى تكسره إلى ثلاثة أجزاء **Fab**, **Fab**, **Fc** في منطقة الفصلة الواقعة بينهم.

ومن الجدير بالذكر أن كفاءة الجهاز المناعي تقل في حالات الشيخوخة وسوء التغذية وحدوث الاضطرابات النفسية.

وفي نهاية هذه الإطالة على الجهاز المناعي في الجسم لنا أن نتساءل: إذا كان لجهاز المناعة هذه القدرات والفعاليات في التعرف على الطفيليات والجراثيم التي تغزو الجسم والقضاء عليها، فلماذا إذن يظل العائل يعاني سنوات من جراء الإصابة بالعدوى؟

والرد ببساطة هو أنه كما يقوم جسم العائل بمحاولات الدفاع عن نفسه، فإن الطفيلي هو الآخر يتخذ من الوسائل ما تجعله يحمي نفسه وما تضمن له البقاء مستفيداً من عائلة.. ومن هذه الوسائل ما يلى:

أولاً: أن يصبح الطفيلي خارجاً من الناحية المناعية Immunologically inert، أو أن يتميز بفقد القدرة على استثارة الجهاز المناعي للعائـل. والسبيل إلى ذلك أن يصبح للطفيلي والعائـل المحددات الـأنـتـيـجـنـيـةـ الأساسية نفسها، وبالطبع يحدث ذلك عبر أجيـال طـوـيلة من المـاعـشـرة بين الطـفـيلـيـ وـعـائـلـهـ، أوـ أنـ تـكـوـنـ آـنـتـيـجـنـاتـ الطـفـيلـيـ مـنـ تـلـكـ التـىـ لـاـ يـسـتـشـعـرـهاـ العـائـلـ ولاـ يـسـتـجـيبـ لـوـجـودـهـ وـبـالـتـالـىـ لـاـ يـقاـومـهـ.

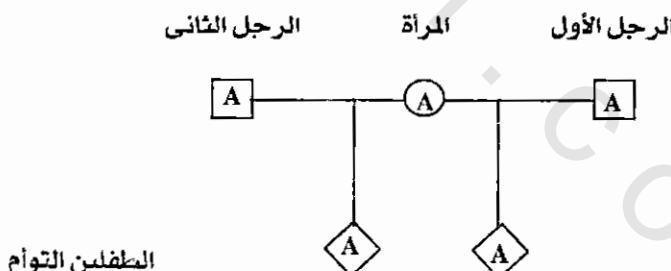
ثانياً: أن يخفـيـ الطـفـيلـيـ نـفـسـهـ بـطـبـقـةـ منـ مضـادـاتـ أجـسـامـ مـفـرـزـةـ بـوـاسـطـةـ العـائـلـ وـلـكـنـهـ لـيـسـ بـالـضـرـورةـ خـدـ آـنـتـيـجـنـاتـ الطـفـيلـيـ، وـبـذـلـكـ تـصـبـحـ آـنـتـيـجـنـاتـ الطـفـيلـيـ غـيـرـ مـكـشـفـةـ لـرـدـ فعلـ العـائـلـ، أوـ أنـهـ لـاـ تـسـبـبـ اـسـتـثـارـتـهـ. وـفـيـ آـسـلـوـبـ آـخـرـ (يـمـتـصـ)ـ الطـفـيلـيـ آـنـتـيـجـنـاتـ منـ العـائـلـ لـيـغـطـيـ بـهـ جـسـمـهـ، وـبـذـلـكـ (يـظـلـ)ـ الجـهـازـ المـنـاعـيـ لـلـعـائـلـ أـنـ الطـفـيلـيـ هـوـ جـزـءـ مـنـ جـسـمـ العـائـلـ فـلـاـ يـسـتـثـارـ ضـدهـ، وـهـذـاـ آـسـلـوـبـ الـأـخـيـرـ هـوـ مـاـ (تـقـوـمـ بـهـ)ـ دـيـدانـ مـرـضـ الـبـلـهـارـسـيـاـ لـحـيـاةـ نـفـسـيـاـ خـدـ الـجـهـازـ المـنـاعـيـ لـلـمـصـابـيـنـ بـهـ.

أبوان لتوأم .. وامرأة من كاليفورنيا !

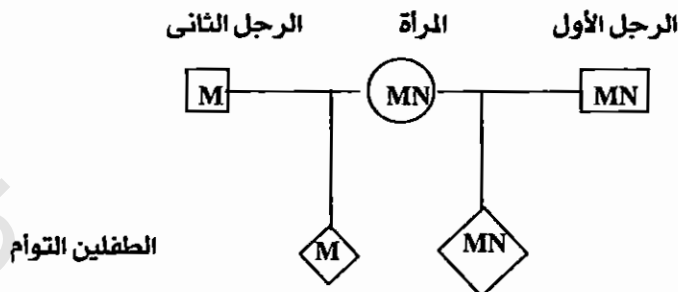
حدث في كاليفورنيا أن ادعت امرأة شابة على رجل أنه أباً لطفلين توأم عقب ولادتها لپهما!

وكان الطفلين غير متشابهين non-identical - مما يعني أن كلاً منهما تكون من بويضة مستقلة صدرت عن الأم. وبفضل تحاليل مناعية معينة ثبت أن هذا الرجل هو أباً لأحد الطفلين فقط. ولا تم مواجهة المرأة بذلك - لم تجد أمامها سوى أن تكشف أنها كانت على علاقة جنسية مع رجل ثان في الوقت نفسه. ولا أجريت مضاهاة مناعية للرجل الثاني مع الطفل الآخر ثبت أنه أباً بالفعل. وتفسير الأمر أن ميسيبي هذه السيدة أفرزا بويضتين في مدي بضع ساعات وأنها أقامت علاقة جنسية مع الرجلين في غضون هذه الفترة القصيرة، مما أدى إلى إخضاب كل بويضة من رجل مختلف. وتعرف هذه الحالة باسم «فانقة الخصوبة Superfecundation».

والحق أن هذه الحالة تعتبر مشكلة ، فكما هو معلوم أن مجموعات الدم تصلح لنفي الأبوة ولكنها لا تصلح لإثباتها. وفي حالتنا هذه فإن مجموعات الدم ABO لم تنف احتمال أن يكون أي من الرجلين أبواً للطفلين وفقاً للخريطة الآتية حيث كل الأفراد كانوا يتبعون المجموعة (A) :



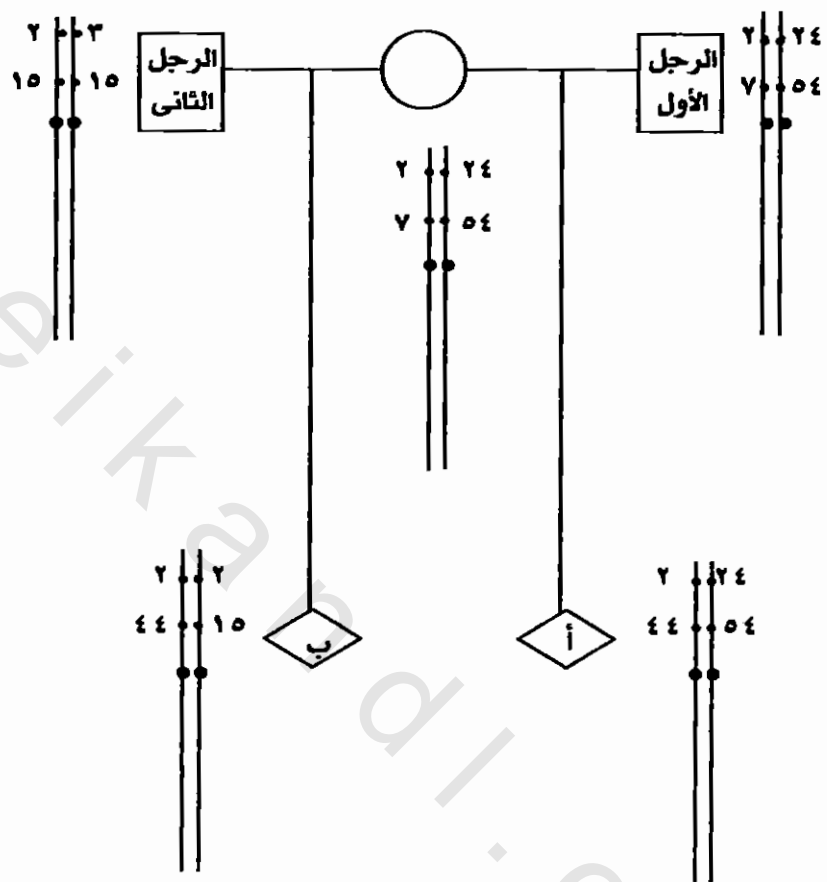
وبهذا لم تساعد مجموعات الدم ABO على نفي الأبوة في هذه الحالة كما أن مجموعات الدم MN لم تنف أن يكون أي من الرجلين أبواً للطفلين، وذلك وفقاً للتوضيح الآتي .



وهكذا كانت مجموعات الدم بنوعيها قاصرة عن حل جوانب المشكلة. ولم يحل اللغز سوى اللجوء إلى دراسة الأنتجينات المعروفة باسم أنتجينات كريات الدم البيضاء البشرية human leucocyte antigens (HLA) ، وبالطبع فإن الجينات تتحكم في طراز هذه الانتجينات.

وتقع هذه الجينات في خمسة مواقع توجد على الزراعة القصيرة للكروموسوم رقم (٦). المهم هنا أن كل موقع يمكن أن يحتل بديل جيني كثيرة، وكل فرد يحتوى على أحد هذه البديلات على كل من الكروموسومين رقم (٦). ومن هنا فإن هناك فرصة كبيرة لتنوعات الجينات الواقعة على كل كروموسوم بحيث تعطى لكل فرد خصوصية.

وإذا رجعنا لقصة المرأة وطفليها التوأم وأخذنا موقعين فقط - لغرض التبسيط - من الواقع الخمسة سالفة الذكر وأعطيينا لكل بديل جيني رقمًا خاصا به، فإن موقف الرجلين والمرأة والطفلين يمكن تمثيله كما يلى :



ويتبين أن الرجل الأول هو أ ب للطفل (أ) فقط وأن الرجل الثاني هو أ ب للطفل (ب) فقط.

وهكذا فإن الأنتجينات HLA عملت على استبعاد كل رجل من أن يكون أبا لطفل من التوأم، بينما أكدت ابنته للطفل الآخر.

إنتاج أجسام مضادة وحيدة النشأة

على الصفحتين ٦٦ - ٧٤ في عددها رقم ٢٤٣ لعام ١٩٨٠ طالعتنا مجلة American Scientific من كتبه العالم ملستاين Cesar Milstein من جامعة كمبرidge عن تقنية ابتكرها مع زميله «كوهлер» George Köhler في عام ١٩٧٥. وكان هدف التقنية إنتاج مضادات أجسام antibodies من خلايا لفية من الطراز B مستنسخة من خلية لفية واحدة، أي أن مضادات الأجسام الناتجة لها نشأة واحدة، ويعتبر الحصول على مضادات أجسام من نوع واحد مقواة مع антиجين معين ذو أهمية قصوى في بعض الدراسات العلمية وكذلك في تشخيص وعلاج بعض الأمراض.

ومن المعروف أن антиجين الواحد يستحدث كريات لفية متعددة وينتج عنها أنواعاً مختلفة من الجسم المضاد، لجزيئاتها موقع مختلف للاتحاد بالأنتيجين وتختلف كفاءة قابليتها للاتحاد بهذا антиجين، وتتجدر الإشارة إلى أن الخلية اللمفية الواحدة ينتج عنها نوعاً واحداً من الأجسام المضادة.

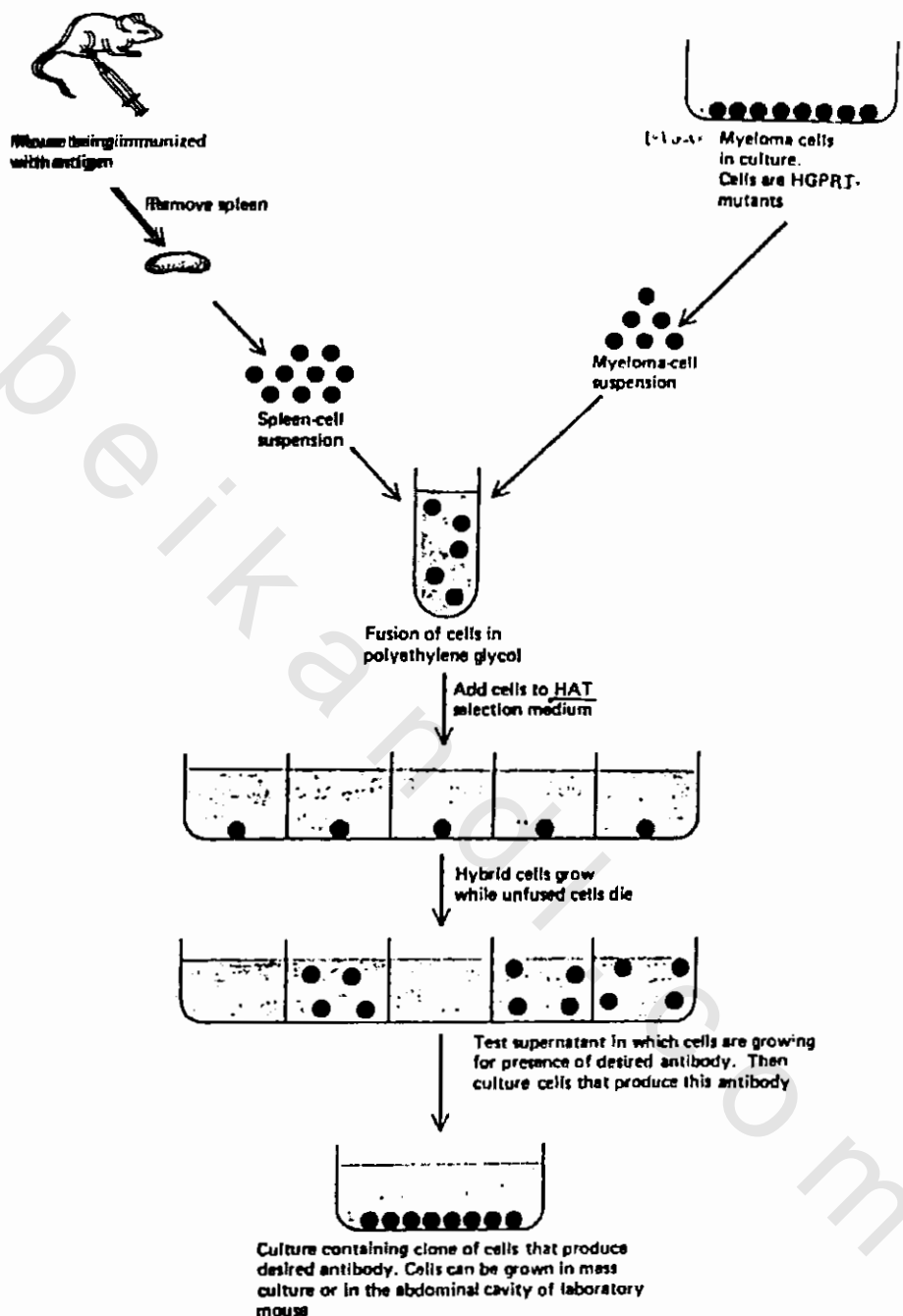
وكان يحول دون الحصول على أجسام مضادة وحيدة النشأة عدة اعتبارات منها مثلاً أثنا إثنا فقمنا بحقن حيوان كالارنب أو الماعز أو الحصان بـأنتيجين معين عدة مرات ثم سحبنا منه كمية من الدم بعد عدة أسابيع وقمنا بالخلص من خلاياه وعوامل التجلط به فإن المصل البالغى سيحتوى على أجسام مضادة، ولكن هذه الأجسام المضادة الناتجة لن تكون من الطراز نفسه، حيث سيختلف تتابع الأحماض الأمينية في زراعى الشكل (٢) في جزيئات الأجسام المضادة الناتجة. ويرجع هذا الاختلاف إلى أن антиجين مهما كان نقى فإنه يستثير خلايا لها مسارات مختلفة الأصل different cell lines أي ذات أصول استنساخية متعددة. ومن المؤسف أنه من غير الممكن فصل الأنواع المختلفة من الأجسام المضادة بعضها عن بعض. ومن جانب آخر فإننا لو استأصلنا الطحال مثلاً بعد الحقن بـأنتيجين وقمنا بعزل الخلايا اللمفية التي تنتج الجسم المضاد المرغوب - تمهدداً للحصول على أجسام مضادة وحيدة النشأة - فإننا لن نستطيع أن نحصل على كميات كبيرة من هذا الجسم المضاد حيث أن هذه الخلايا لا يمكنها النمو والاقتسام في مزارع الأطباق الزجاجية Cultures ولمهذه المصاعب فإن الطريقة التي ابتكرها ملستاين وكوهлер والتي سعرضها الآن لقيت التقدير في الأوساط العلمية المعنية.

وقد استخدمت في هذه التقنية خلايا تعرف باسم ميلوما Myeloma وهي خلايا لغفية محولة إلى خلايا سرطانية، و تستطيع هذه الخلايا النمو والتكاثر في المزارع العادمة في الأطباق الزجاجية، ولكن هذه الخلايا المستخدمة تحمل طفرة عدم وجود إنزيم (HPRT) hypoxanthine guanine phosphoribosyltransferase وهو إنزيم لازم لتكاثر هذه الخلايا إذا ما زرعت في وسط كيميائي معين يرمز له بالأحرف (HAT) وهو يتكون من ثلاثة مواد كيميائية هي hypoxanthine و aminopterin and thymine.

وتعتمد التقنية التي أتبعها مليستين وكوهلر على إدماج خلية لغفية طبيعية محفزة بواسطة أنثيجين معين مع خلية ميلوما باستخدام مادة بولي إثيلين جليكول Polyethylene glycol وبذلك يتم الحصول على خلية هجين Hybrid cell يطلق عليها اسم hybridoma تستطيع أن تتكاثر باستمرار في الزجاج in vitro وأن تنتج كميات كبيرة من جسم مضاد من نوع واحد لأنه ناتج من خلايا من نسخ واحد one clone.

وتتلخص تقنية إنتاج الأجسام المضادة وحيدة النشأة في الخطوات الآتية:

- يحقن الفأر Mouse بالأنثيجين مما يحفز الخلايا المناعية على إفراز الجسم المضاد. يستأصل الطحال وتؤخذ الخلايا اللغفية في صورة معلق.
- تزرع خلايا ميلوما الفأر ذات طفرة نقص الإنزيم (HPRT) في وسط 8-azaguanine ويتم الحصول على معلق من هذه الخلايا.
- يتم دمج الخلايا اللغفية الطبيعية (من الطحال) مع خلايا الميلوما المزروعة وذلك باستخدام مادة Polyethylene glycol ويتم بذلك الحصول على خلايا هجينه hybridomas.
- يستبقى فقط على الخلايا الناتجة من الاندماج hybridomas عن طريق وضع الخلايا في مزرعة تحتوى على (HAT) ، حيث أن الخلايا غير المندمجة ستموت (خلايا الميلوما تموت بسبب نقص إنزيم HPRT ، وخلايا الطحال تموت لعدم قدرتها على الحياة في الأطباق الزجاجية).
- تخبر الخلايا (كل على حده) بالنسبة للقدرة على إنتاج الجسم المضاد و تستزرع فقط الخلايا التي تنتج الجسم المضاد.
- ويتم استنساخ الخلايا التي تنتج الجسم المضاد (أى الجسم المضاد الناتج عن خلايا هجينه مستنسخه من خلية هجينه واحدة لها القدرة على إنتاج الجسم المضاد).



(شكل ٧١) طريقة الحصول على أجسام مضادة وحيدة النشأة (أنثربالوبت)
Monoclonal antibodies

ويتلاع^ل يتم الحصول على كميات كبيرة من جسم مضاد من نوع واحد وذلك من خلايا هجينه مستنسخة من خالية هجينه واحدة. والخلايا المنتجة للجسم المضاد هنا لها القدرة على التكاثر في التوازع ^{أو} ^{الّي} يصل^ل تجويف جسم الفئران.

الاستخدامات للأجسام المضادة وحيدة النشأة :

ستُستخدم الأَجسَامُ المَضَادَةُ وحِيدَةُ النَّشَاءِ لِأَغْرَاضٍ مُتَعَدِّدةٍ ذُكْرُ مِنْهَا مَا يَلى:

- ستُستخدم في تشخيص بروتين معين وفصله عن أية مكونات أخرى على فرض أن لدينا أجسام مقلالية لهذان البروتينين. وقد استخدمت هذه الطريقة للحصول على انترفيرون عالي النقاوة.
- يعًا أن كل جيل من الخلايا اللمفية أثناء تميزها يختص بوجود طراز معين من البروتينين في أتشيتته، فيمكن استخدام الأجسام المضادة فصل وتمييز المجموعات المختلفة من الخلايا اللعنة.
- يعًا أن الخلايا السرطانية تتميز أغشيتها بطرز معينة من البروتينات، فإنه يمكن استخدام الأجسام المقلالية في تشخيص وجود الخلايا السرطانية. كذلك يمكن قتل هذه الخلايا السرطانية بتحميم الأجسام المضادة بمواد معالجة.
- كمثال يعنى استخدام الأجسام المضادة في تشخيص العدوى الفيروسية (كما في حالة الإيدز والعدوى البكتيرية ، والعدوى بالطفيليات الحيوانية الأولية). وقد قدر أن حملة مبيعات الأجسام المضادة وحيدة النشأة بلغت بليون دولار في عام ١٩٩٠ . وتقوضت الدراسات اللعنة أن تبلغ مبيعاتها ٦ بليون دولار في نهاية القرن العشرين.

نقل الأنسجة والأعضاء

في بريد القراء لصحيفة The Times البريطانية يومي ٨ ، ١٠ يوليو ١٩٩٩ دار حوار حول نقل الأعضاء، وعدم جواز السماح لواهب العضو أن يضع شروطا تحمل معنى العنصرية Racism مثل «للبيض فقط» ، وما إذا كان من حق الواهب أن يحدد سلفاً إسم أحد أقربائه أو أصدقائه الذي يهب له أعضاء.

ويتضح من ذلك أن قضية أخلاقيات نقل الأعضاء لم تتحسم بعد مع نهاية القرن العشرين، وأنها ستنتقل برمتها إلى القرن الحادى والعشرين.

وتشكل حاجة بعض الأفراد إلى نقل أعضاء إليهم بدلاً من أعضائه التالفة مشكلة حقيقة لدى مرضى الكلى والكبد والقلب والقرنية وغير ذلك - خاصة أن عدد المتربيعين بأعصابهم من المتوفين في الحوادث أو من هم على وشك الموت في المستشفيات يشكل تحدياً قانونياً ودينياً. وكان تشارلز كروثامر Charles Krauthammer المحرر العلمي لمجلة «تايم Time» الأمريكية قد ناقش هذه القضية في عدد ١٧ مايو ١٩٩٩ ، ويبدو من طبيعة الأسئلة المثارة في هذا الصدد أن المشكلة عالمية. وعلى سبيل المثال هل من حق الشخص أن يتبرع بعضو من جسمه؟ وهل تكفى موافقة أهل الميت لأخذ أحد أعضائه؟ وهل يجوز أخذ العضو - كالكلية مثلاً - مقابل مبلغ من المال، وهو ما يحمل شبهة الإتجار وبيعأعضاء أجسام الفقراء للأغنياء؟ وما هو تعريف الموت الذي يسمح بنزع أعضاء الشخص؟ وما هو دور جذع المخ في تحديد معنى الوفاة؟ (يشمل جذع المخ Brain Stem كل من النخاع المستطيل medulla oblongata والقنطرة pons المخ الأوسط mid brain المهد thalamus وتحت المهد hypothalamus). وقد سببت مثل هذه الموضوعات مشاكل في كثير من دول العالم. ففي اليابان اتهم الجراح «وادا Wada Juro» بنقل قلب من شخص قبل وفاته، وذلك في عام ١٩٦٨ - وقد أدت هذه الحادثة إلى حظر نقل الأعضاء في اليابان لمدة ثلاثة عاماً - حتى تم إقرار تشريع بهذا الشأن في عام ١٩٩٧ - وفي ظله تم استئناف عمليات نقل الأعضاء في اليابان في مارس ١٩٩٩ - مما سيقلل من سعي اليابانيون لإجراء نقل أعضاء لهم في دول أخرى مثل الفلبين. إلا أن في اليابان بعض الأفكار المناهضة تأسيساً على أن الجسم والروح لا ينفصلان وعلى أن العقيدة الكونفوشية Confucian Concept تؤمن بأن البدن هبة من الوالدين ولا يمكن التفريط في هذه الهبة، وبطريق على نقل الأعضاء بين أفراد النوع الواحد اسم Homograft or allograft . وبالطبع فإن نقل الأعضاء بين الأفراد عمل تكتنفه صعوبات رفض الجهاز المناعي للمريض للعضو المنقول. والأمر يستدعي العديد من

الدراسات قبل نقل العضو في كل حالة لكشف مدى تواؤم العضو المنقول مع جسم الشخص المستقبل – وهو ما يطلق عليه اسم «التواؤم النسيجي» Histocompatibility. ولذا فإن اختبار الشخص المناسب لأخذ العضو منه يحتاج إلى وقت ودراسات مسبقة. ومثل هذه المشكلة لا تواجه حالات أخذ عضو أو نسيج – كالجلد مثلاً – من فرد وزرعه في مكان آخر من جسم الفرد نفسه – وهو ما يسمى زرع ذاتي Autograft ، حيث إن الجهاز المناعي لا يستثار في هذه الحالة. كما أن نقل الأعضاء بين التوائم التوأم المتماثلة لا يسبب مشاكل أيضاً. وعما يذكر أن إسرائيل اتجهت في عام ١٩٩٨ إلى فكرة خلق سوق لتبادل المنفعة لنقل الكلية تحت اسم «تبادل الأعضاء Organ Swap» وفيه يتبرع أحد أقارب المريض بكليته حتى ولم تتواءم مع المريض وذلك لمصلحة مريض آخر. وهكذا.

وقد أدى نقص المخازن من الأعضاء للنقل إلى من هم في حاجة إلى هذه الأعضاء إلى التفكير في نقل أعضاء الحيوانات إلى الإنسان. ويطلق على نقل الأعضاء بين الأنواع المختلفة اسم Xenoplantation ومن مزايا هذا الاتجاه:

- ضمان وفرة الأعضاء.
- أن الأعضاء ستكون متوفرة قبيل وقت الاحتياج لها.
- أن الأعضاء عند النقل ستكون طازجة وسلية .
- طالما أن بعض مسببات الأمراض للإنسان لا تصيب بعض الحيوانات، فمن المأمول استغلال ذلك في نقل أكباد قردة البابون للمرضى بالالتهاب الكبدي B ضعافاً لعدم اصابتهم بالمرض مرة أخرى – كذلك في نقل نخاع عظم قردة البابون للمرضى بالإيدز.
- قد يكون هناك عدم تواؤم وظيفي أو وراثي بين العضو المنقول والشخص المحتاج – ويعطى نقل الأعضاء الحيوانية فرصة تعديل جينات الحيوان بالهندسة الوراثية بما يضمن تجانس أعضائه مع الجسم البشري. ويمكن استغلال نسل الحيوان المعدل الجينات كمصدر مستمر في معالجة العديد من المرضى.

وقد سجل لنا عدد ٩ يناير ١٩٩٣ من مجلة The Lancet أن الإنسان استطاع أن يعيش (٧٠) يوماً بkidney القردة البابون، كما سجلت المراجع أنه عاش تسعة أشهر بكلّ الشمبانزي. إلا أن استخدام أعضاء هذه القردة لا يمكن الاعتماد عليه لعدة أسباب منها صغر أحجام أعضاء البابون وقلة أعداد الشمبانزي فضلاً على أن الكائنات المرضية بأعضاء القردة العليا مثل فيروسات الإيدز والإيبولا Ebola وماربوري Marburg كانت تمثل خطراً كبيراً على الإنسان، على عكس ما تسببه الكائنات المرضية الموجودة بأعضاء الحيوانات الأقل قرباً للإنسان.

ومن المثير أن يجد العلماء أن الخنزير Swine or Pig هو أكثر الحيوانات موالعة للقتل أعضائه إلى جسم الإنسان فهو متوفّر ويتم إثاره بسهولة كما أن وزن جسمه وقيمة لوجيسيته أقرب إلى الإنسان.

ويذكر لنا عدد ١٩ نояمبر ١٩٩٤ من مجلة The Lancet أنه تم في السويد حالياً تقليل بنكرياس أجنة الخنازير إلى تسعه نساء ورجل.

ويقص علينا عدد ٢٧ ديسمبر ١٩٩٩ من مجلة نيوزويك Newsweek الأمريكية قصة طفل مق تكساس بأمريكا اسمه روبرت بتنجتون Robert Pennington أصيب بالفشل الكيسي وحده (١٧) عاماً. وفي لحظة ما كان مهدداً بالموت، فلم يكن هناك كبد بشري متوفراً لكتلته الكبيرة. ولم ينقذ روبرت من الموت سوى توصيل أوعيته الدموية بكبد خنزير معدل الجينات - أخطى الأسم «سويتى بي Sweetie Pie»، وقالت جدته التي شاهدت العملية الجراحية التقليدية «لقد كان الدم الخارج من جسم «روبرت رمادي، ولكنه أصبح طبيعياً عند خروجه من كبد الخنزير». وقد استمر ذلك الأمر ست ساعات ونصف الساعة حتى تم تدبير كبد بشري أجريت عملية تقليله إلى جسم «روبرت» الذي وصل عمره الآن عشرون عاماً، ويأمل في العمل في مجال الإسبرتيست !!

وقد شهد عام ١٩٩٨ أول حالة زرع يد وذلك في مستشفى Edouard Herriot في ليون بفرنسا لشاب يدعى (كلنت هلام) Clint Hallam وذلك على يد الطبيب (دوبرتالون) Jean Michel Dubernard.

وفي عدد ٨ فبراير ١٩٩٩ من مجلة Newsweek الأمريكية نشر تحقيق عن زرع يد لأول أمريكي ولثالث حالة في العالم وذلك لشاب يدعى (سكوت) Matthew Scott يسلا من تلك التي كان قد فقدها منذ (١٣) عاماً مضت. وكان سكوت يستخدم يد تعويضية prosthetic hand طوال هذه الفترة. وقد أجرى العملية (١٧) جراحاً واستغرقت (١٥) ساعة. والطبع استلزم الآخر بعد ذلك معالجة (سكوت) يومياً بعدد من العقاقير تعمل على تثبيط جهاز المناعي حتى لا يرفض الجسم اليد المزروعة.

ويتعرض العضو المنقول إلى الهجوم والرفض من جانب جسم الشخص المستقبل على مدار مراحل معينة ذكر منها:

□ الرفض الحاد الزائد (HAR) : وهو يتم في مدى اللحظات أو الساعات الأولى عقب نقل العضو.

□ الرفض الوعائي الحاد (AVR) : وهو يتم في مدى الأيام أو الأسابيع الأولى عقب نقل العضو.

الرفض من خلال التناعمة الخلوي Cell-mediated rejection : وهو يتم من خلال «الخلايا المغافية

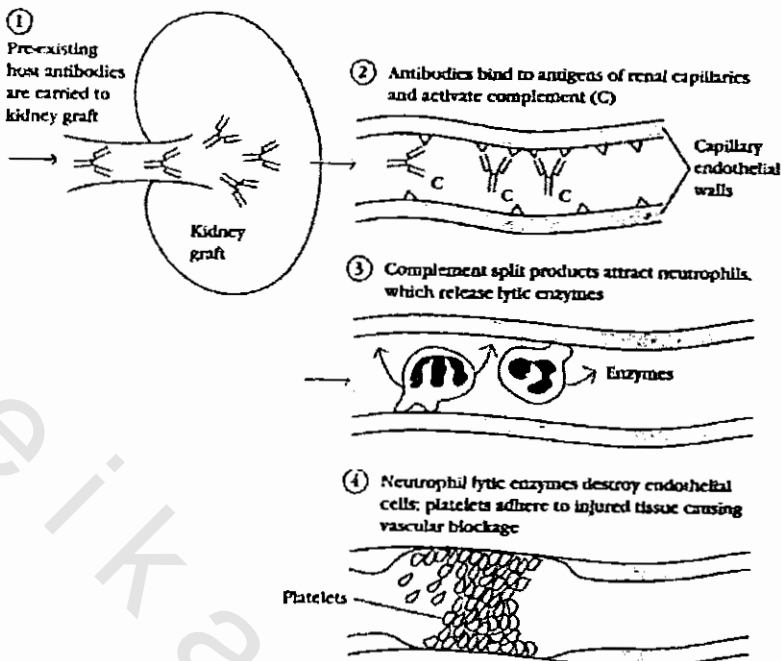
T-lymphocytes ومن خلال الخلايا القاتلة الطبيعية (NK Cells) Natural Killer cells .

الرفض المزمن Chronic rejection : وهو يحدث بعد شهور أو سنوات من نقل العضو .

ويعد الرفض الحاد الزائد (HAR) (شكل ٧٢) على وجود مسبق لأجسام مضادة في دم الإنسان تتصدق مع مادة سكرية توجد على سطح الخلايا التي تبطن الأوعية الدموية *Endothelial lining* بالعضو المنقول من الخنزير (وكذلك باقي الثدييات الدنيا) - وتعرف هذه اللادة السكرية باسم Gal α 1-3 Gal ، ويؤدي ذلك - دون الدخول في التفاصيل - إلى تجمع كريات الدم البيضاء من الطراز Neutrophil التي تقوم بإفراز إنزيمات تعمل على إنهيار بناء الخلايا التي تسقط الوعاء الدموي مما يجعل الدم يتلامس مباشرة مع الخلايا الواقعه خلف هذه البلاطة اللثالية ويؤدي ذلك إلى تجمع صفيحات الدم وتلاصقها عند هذا الموقع، وبذا ينسد الوعاء الدموي ويقف جريان الدم به .

وقد حاولوا اليائشون التغلب على الرفض الحاد الزائد(HAR) للعضو المنقول من الخنازير عن طريق القيلم بيهندسة وراثية للخنازير قبل النقل. وقد قامت شركة إميوتران بنقل قلوب الخنازير العذبة جينيا إلى القردة، وقد نجحت هذه الطريقة في تجنب حدوث الرفض الحاد الزائد(HAR) للعضو المنقول. وقد عقب «ديفيد هوايت» David White المدير الطبي للشركة قائلاً: إلى التنشيط جاهزة الآن ونحن على استعداد لتجربتها على البشر وقد اتبعت الطريقة نفسها ثلاثة شركات أمريكية. هي Nextran, Alexion, Protein Pharmaceuticals . وإحدى طرق الهندسة الوراثية في هذا الشأن هي تعديل جينات الخنزير بحيث لا تنتج في بطانة أوعيته اللامووية اللادة السكرية Gal α 1-3 Gal . ومن الطرق المطروحة لتجنب الرفض الحاد الزائد (HAR) إلى إزالة الأجسام المضادة ذات العلاقة من دم الشخص الذي سيُنقل إليه العضو المطلوب .

ومن قلليه أخرى - لجأ العلماء إلى إعطاء من نقل إليه أحد الأعضاء عقاقير معينة طوال العصر لتشتيت الجهاز التنااعي لديه حتى لا يهاجم العضو المنقول. ومن أمثلة هذه العقاقير عقار سيلكوسبيورين Cyclosporine . وفضلًا على أن مثل هذه العقاقير تجعل الفرد عرضه أكثر للإصابة بالطحالبيات والميكروبات، فإن هذا العقار ثبت أن يسبب السرطان. وقد قام بعض اليائشين بدراسة الآلية التي يسبب بها هذا العقار مرض السرطان، ومن ذلك دراسة قدّمتها هوجو هيرتز Hertz ونشرت في مجلة Nature في فبراير ١٩٩٩ . ومن ناحية أخرى نشرت مجلة Scientific American في عدد أبريل ١٩٩٨ أن الباحثة Kimberly M. Olthoff وزملائها من جامعة ييشللتليا استطاعوا تتعديل جينات الكبد المنقول في إحدى التجارب ليتخرج بعد عملية التسلق مادة بروتينية تسمى CTLA41g ، وهذه المادة تعمل على عدم استئثار الجهاز اللثالي فلا يهاجم الكبد المنقول .



(شكل ٧٢) آلية حدوث رفض مفاجئ للحدة hyperacute rejection عقب زرع الكلى. تقوم الأجسام المضادة بمحاكمة أنتي جنات الشعيرات الدموية بالكلى وينتهي الأمر بجذب كريات الدم البيضاء المتعادلة إلى المنطقة، وتقوم هذه الكريات بافراز إنزيمات تحليلية تهدم بطانة الشعيرات الدموية، وفي النهاية تلتتص صفائح الدم عند موقع تحطم بطانة الشعيرات الدموية وتتراكم هذه الصفائح بشكل يؤدي إلى انسداد الشعيرات الدموية

وقد حد من تفاؤل العلماء في الاستعانت بالخنزير وجود فيروس في كرومومسومات الخنزير يعرف باسم Porcine endogenous retrovirus (POERV). وفي مارس ١٩٩٧ وجد كل من روبين وايز Robin Weiss وزملاؤه من معهد أبحاث السرطان Institute of Cancer Research في لندن، وديفيد أونيونز David Onions من جامعة جلاسجوـ كل على حدهـ أن هذا الفيروسـ في التجارب العملية يمكن أن يصيب الخلايا البشرية، وقد أثار ذلك المخاوف ليس فقط على من سينقل إليهم أعضاء من جسم الخنزير ولكن على المجتمع الإنساني ككل خوفاً من انتشار الفيروس معن نقلت إليهم الأعضاء إلى أناس آخرين.

وفي هذا الشأن عقب الجراح «عبد الله دار Abdullah Daar» من جامعة السلطان قابوس في سلطنة عمان ورئيس اللجنة الإستشارية لنقل الأعضاء من الحيوانات Xenotransplantation advisory committee التابعة لمنظمة الصحة العالميةـ قائلاً: «إن علينا أن نقيم حبراً صحياً

على من نقلت إلى أجسامهم أنسجة وأعضاء من الخنازير تماماً مثلاً حدث مع رواد الفضاء عقب عودتهم من القمر - وذلك لمدة شهور خوفاً مما قد يكونوا قد حملوه من عوامل ممضة». وقد دعى ذلك التخوف في نهاية ١٩٩٨ شركة إميوتران Imutran - وهي فرع من شركة توقاربليس - إلى القيام بمتابعة حالة ٦٠ فرداً في أنحاء العالم كان قد تم نقل أنسجة من الخنزير إليهم - مثل صمامات الأوعية الدموية والكبد وكذلك خلايا عصبية لمرضى باركنسون وخلايا جزر لأنجراهانز لمرضى السكر وذلك على مدى ١٢ عاماً مضت. وقد أجرى هذه الدراسة بالتعاون من المملكة المتحدة والولايات المتحدة والسويد ونيوزلندا وفرنسا وإسرائيل وكندا وسويسرا. وكانت عينات كل فرد تحلل مرة في معامل بريطانيا وأخرى في معامل بالولايات المتحدة الأمريكية. وقد صرخ ديفيد أونيونز David Onions مستشار شركة إميوتران بأن النتائج متشجعة. ومن جانب آخر فإن ما حدث في ماليزيا في مارس ١٩٩٩ سبب بعض القلق حيث انتقل فيروس Hendra من الخنزير إلى الإنسان هناك وأودى بحياة ٧٠ فرداً مما حدى بالسلطات هناك إلى ذبح ١,٣ مليون خنزير لإحتواء الوباء.

وبالإضافة إلى الأخطار سالفة الذكر الناتجة عن نقل أنسجة الحيوان وأعضائه إلى الإنسان، فإن العلماء يتحسبون لأخطار محتملة أخرى ذكر منها:

- أن العمل على تثبيط الجهاز المناعي لدى الشخص المنقول إليه العضو قد يؤدي إلى تنشيط عوامل ممضة لدى الشخص كانت في حالة كمون.
- أن كائنات دقيقة غير ممضة في الحيوان قد تصبح ممضة إذا انتقلت مع العضو المنقول إلى الإنسان.
- أن أعراض المرض لدى الإنسان الذي تعرض لسببات أمراض جديدة قد لا يتفهمها الطبع مما يساعد على تفاقم المشكلة - فضلاً على عدم وجود أساليب تقنية للتعامل معها.

وفي ٢٩ يناير ١٩٩٩ اجتمع المجلس الأوروبي الذي يضم ٤٠ دولة وتمت مناقشة الجوانب المختلفة لنقل أعضاء الحيوان إلى الإنسان في ظل كل الإيجابيات والسلبيات المطروحة - واصدر تقريراً في فبراير يتضمن طلب تأجيل عمليات نقل أعضاء الحيوان إلى الإنسان واقتراح مهلة moratorium حتى تتضح كافة جوانب الموضوع بصورة أكبر. إلا أن هذا الاتجاه لم يصمد طويلاً ففي بريطانيا قالت جانين دودنی Janet Dewdney عضو هيئة التنظيم الداخلي لنقل أعضاء الحيوان بالمملكة المتحدة (UKXIRA) Xenotransplantation Interim Regulatory Authority «علينا أن نجهز أنفسنا ضد الالتزام بالمهلة لأننا في حاجة إلى التقدم». وفي خارج القارة الأوروبية تضاعفت الجهود في الولايات المتحدة وكندا نحو تطبيق نقل أنسجة الحيوان إلى الإنسان. كذلك نجد من الدول الأوروبية الرافضة للأخذ بالمهلة إسبانيا مما حدى بالتحدث

باسم لجنة الأخلاقيات الأوروبية «بلاتنر» Gian-Retto Plattner إلى اتهام الباحثين في إسبانيا بإعلاء قيمة الأنماط Egoism ، والعمل على منافسة الولايات المتحدة بدلاً من الالتزام بالمبادئ. وكان زهو Y.Zhao وزملاؤه من الولايات المتحدة الأمريكية نشروا بحثاً في مجلة Nature Medicine في 11 نوفمبر 1996 أعلنا فيه نجاحهم في نقل جلد الخنزير إلى الفئران وذلك باتباع تقنية خاصة ودون الحاجة إلى عقاقير مثبتة للجهاز المناعي. ويعتبر ذلك انجازاً علمياً مثيراً حيث أن هذين الجنسين من الحيوانات متنافرين discordant من الناحية المناعية، وقد دعى ذلك لورانس ستيفنمان Lawrence Steinman الباحث في جامعة ستانفورد إلى تشبيه هذا الإنجاز بما فعله تشوك ييجر Chuck Yeager في عام 1947 عندما حطم حاجز الصوت بطائرته لأول مرة في تاريخ البشرية على اعتبار أن ما قام به «زهو» وزملائه يعتبر تحطيمياً للحاجز المانع في عمليات نقل الأعضاء بين حيوانات غير متوفقة مناعياً.

وفي تطور آخر ، أشير إلى بحث نشر في شهر سبتمبر 1988 في مجلة Science وفي هذا البحث قام ثلاثة علماء بقيادة إيفان بالابان Evan Balaban في فرنسا بجعل الدجاج يصبح بصوت طائر السمان ، وبهز رأسه أثناء ذلك بالطريقة نفسها المميزة التي يقوم بها طائر السمان ، وقد تم ذلك إجراء جراحة دقيقة في أجنة هذين الطائرين وهي داخل البيض ، وتفصيل ذلك أن هؤلاء العلماء قاموا بثقب قشرة البيض موضوع التجربة ، ثم اقتطع جزءاً صغيراً من النسيج الذي سيكون مخ جنين الدجاج ووضع بدلاً منه جزءاً مناظراً من جنين السمان . وبعد اتمام هذه الجراحة قام العلماء بسد الثقب في قشرة بيض الدجاج الذي من خلاله تم إجراء الجراحة ثم حفظ ذلك البيض المحتوى على الأجنة حتى تم الفقس ، وعندما كبرت أفراخ الدجاج ظهرت عليها الصفات سالفة الذكر والتي تنتهي إلى السمان وليس إلى الدجاج !

والآن أود أن أثير معك أيها القارئ العزيز ما يمكن أن يحدث لو نقلنا – في تجربة مشابهة – أجزاء من مخ جنين الإنسان الخاصة بالكلام والذكاء إلى مخ جنين الشمبانزي !! .. هل سيتكلم الشمبانزي ويتحاور معنا ويعلن عن اكتسابه قدرات مخ الإنسان؟ إن الاستعراض السابق يعني أن العلم يتقدم ويفرض نفسه ، ومن المؤكد أن أطر الظروف الحياتية للمجتمعات البشرية تتغير معه – مما يبني بأن إنسان القرن الحادى والعشرين سيكون مختلفاً.

زراعة الأنسجة وهندسة الأنسجة

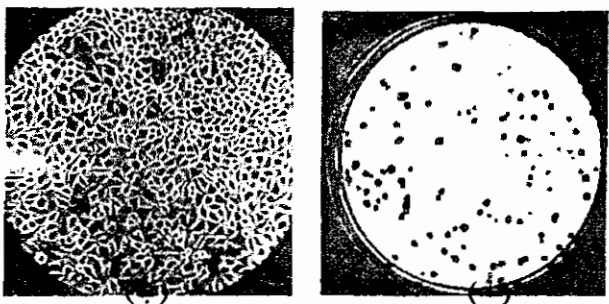
يقصد بزراعة الأنسجة **Tissue Culture** فصل الخلايا من الكائن الحي وإعانتها خارج جسمه في وسط يحتوى على مواد كيميائية معينة. وكان روس هاريسون Ross Harrison هو أول من قام بهذا الأمر، حيث أمكنه في عام ١٩٠٧ فصل جزء من نسيج عصبي من جنين حيوان برمائي (مثل الضفدع) وجعل خلاياه تنمو بصورة طبيعية بوضعها في قطرة من سائل مغذي. ويعزى إلى العالم «الكسز كاريل» Alexis Carrel إجراء تجارب في المدة من ١٩١٢ - ١٩٢٣ على عدد من المحاليل ذات المكونات المختلفة والتي يمكن أن تستخدم في زراعة الأنسجة. وظل العلماء لسنوات طويلة يستخدمون محلولاً ملحياناً يحتوى على بلازما الدم Blood Serum واستخلص من أجنة الأبقار bovine embryo extract كوسط غذائى للخلايا المزروعة.

وقد شغلت قضية تركيب المحاليل المناسبة لزراعة الطرز المختلفة من الخلايا في أطباق زجاجية عدد كبير من الباحثين على مدى سنوات طويلة. وفي عام ١٩٥٥ قدم هاري إيجل Harry Eagle من معاهد الصحة القومية في بيتسدا Bethesda بحثاً نشره على الصحفات ٥٠١ - ٥٠٤ من مجلة العلوم Science في عددها رقم ١٢٢ قدم فيه قائمة بالمركبات الازمة لزراعة الخلايا الثديية وهي تشمل عدداً من الأحماض الأمينية والفيتامينات والأملاح ويعتبر هذا البحث حجر الزاوية في هذا الموضوع.

ومن ضمن المركبات التي تستخدم في المحاليل زراعة الأنسجة والخلايا عامل نمو الخلايا الليفية Fibroblast growth factor (FGF) من المخ - عامل نمو البشرة epidermal growth factor (EGF) من الغدة تحت الفك - وكذلك المركبات المسماة بروستاجلاندينات Prostaglandins التي هي عبارة عن أحماض دهنية ذات خصائص معينة.

ولزراعة الخلايا - على سبيل المثال - تؤخذ قطعة صغيرة من النسيج وتعامل عادة بإنتزيم التريبيسين الذي يعمل على تفck الخلايا بعضها عن بعض ، تنقل الخلايا بعد ذلك إلى طبق زجاجي مقلطح (طبق بترى Petri dish) محقم يحتوى على الوسط الكيميائى المناسب. وإذا وضع في الطبق عدد كبير من الخلايا وتکاثرت لعدة أيام إلى أن غطت تماماً كامل أرضية الطبق يتكون بذلك ما يعرف باسم مزرعة إجمالية mass culture أما إذا وضع عدد محدود من الخلايا على قاع الطبق بحيث تستقر كل منها بعيدة عن الأخرى وتکاثرت كل خلية لنتج عندنا مجموعة خلوية فيها تكون خلايا كل مجموعة نشأت من خلية واحدة وبذلك يتكون ما يعرف باسم «مزرعة النسخ Clonal Culture .»

(شكل ٧٣) زراعة الخلايا في أطباق زجاجية. في الطبق الأيسر (أ) الخلايا تكون مجموعات متباينة فيما يوصف بأنه مستعمرات Colonies، وكل مستعمرة تنشأ في الأصل من تكاثر خلية واحدة. في الطبق الأيسر (ب) الخلايا تكون طبقة واحدة monolayer



وتحتفظ العامل العلمية المتخصصة في العالم بسلالات خاصة من خلايا مزروعة وتحتفظ بها من أشهر هذه الخلايا: Established cell lines

□ خلايا هيلا HeLa Cells وهي خلايا أخذت في عام ١٩٥٢ من ورم بعنق الرحم لسيدة اسمها Henrietta Lacks أو Helen Lane . وانتقل اسم الخلية من أول حرفين لكلمتين المكونتين لإسمها أي أنه « إسم الحروف الإستهلالية » Acronym . (وهذه الحالة إستثناء من القاعدة وهيأخذ الحرف الأول فقط من كل كلمة).

□ خلايا BHK Cells وهي خلايا من كلية حيوان هامستر Hamster صغير.

□ خلايا CHO Cells وهي خلايا من مبيض حيوان الهايمستر الصيني.

وتشتمل الخلايا المزروعة في كثير من الدراسات التجريبية مثل التعرف على تأثير بعض العوامل على النظام البيولوجي مع ضمان عدم تدخل عوامل أخرى قد توجد في جسم الكائن الحي.

وقد تطور الأمر في الخمس عشرة سنة الأخيرة إلى تقنية متطرفة هي «هندسة الأنسجة» Tissue engineering وقد دعى إلى هذه التقنية احتياج بعض المرضى - الذين تلفت بعض أنسجة أجسامهم - إلى أنسجة بديلة ، وتهدف هذه التقنية إلى أخذ خلايا سليمة من الشخص المريض والعمل على إكثارها في أطباق وتحوي محلائل معينة . وبذلك نحصل على نسيج سليم يتم زراعته في جسم الشخص المريض عوضاً عما هو تالف من أنسجته.

ولتنمية الخلايا كان الباحثون يستخدمون سقالات مصنوعة من بوليمرات (تحلل بيولوجي biodegradable) لدعم الأنسجة النامية وكانوا يحصلون بذلك على رقائق نسيجية ولكنهم كانوا يفشلون إذا ما أرادوا الحصول على أنسجة سميكية مثل الكبد والكلى والقلب.

ومما يذكر في هذا الصدد أن «جوزيف فاكانتي» Joseph Vacanti الجراح في مدرسة طب هارفارد في بوسطن بينما كان يجلس على شاطئ البحر في عام ١٩٨٦ يراقب أولاده الأربع وهو يلهون استرعى انتباذه الأعشاب البحرية . وكيف أنها تتخذ أشكالاً متفرعة دقيقة مما

يسهل حصولها على المواد الغذائية من الماء المحيط بها. وقادت هذه الملاحظة «فاكانتى» إلى فكرة استخدام دعامتين متفرعة ومثبتة للخلايا النامية. وسرعان ما ترک Robert Langer «فاكانتى» الشاطئ ليحصل بزميله «روبرت لانجر» Robert Langer على patent على التخصص فى الهندسة الطبية الحيوية Biomedical engineering فى معهد ماساشوستس للتكنولوجيا الذى أبدى استعداده لعمل هذه السقالات، وقد صنع «لانجر» هذه السقالات من مادة Polyglycolic acid(PGA) (شكل ملون ٧٤) وقد توفر فيها شرط أن تكون مرنة elastic ومثبتة Porous وتحلل تلقائياً بعد تمام نمو التصريح، وكان ذلك اختراقاً علمياً جديداً في هندسة الأنسجة إذ أصبح ذلك هو الأسلوب الذي اتبعه الباحثون بعد ذلك في جميع أنحاء العالم، وكانت أول محاولة ناجحة لهندسة الأنسجة تلك التي نشرت في فبراير ١٩٩٩ في مجلة Nature Biotechnology عن نجاح فريق من الباحثين في مدرسة طب هارفارد بقيادة الجراح أنتوني أتala Anthony Atala في الحصول على مثابة بولية للكلاب عن طريق هندسة الأنسجة. وقد دفع هذا النجاح الفريق البحثي إلى تخليق مثابة بولية بشرية، وهو يتذمرون الآن الإجراءات الالزمة لتجريتها، ومن ناحية أخرى قام سبعة من الباحثين في أمريكا منهم «روبرت لانجر» - بنشر بحث في أبريل ١٩٩٩ عن نجاحهم في الحصول على شرايين للأبقار عن طريق هندسة الأنسجة (شكل ملون ٧٥)، ومن أجل ذلك كانت توضع الخلايا العضلية التي تم زراعتها في الأطباق حول أنبوب دعامي من مادة (PGA) يعامل سطحها بمادة أيدروكسيد الصوديوم وتغطى الخلايا العضلية بخلايا التقليف الخارجي. وقد وجد أن الخلايا العضلية تتماسك مع بعضها لتكون طبقة كاملة أنبوية الشكل. وبتقنية خاصة يتم جعل هذه الطبقة نابضة Pulsating ثم يزال الأنبوب الدعامي وتحقن خلايا داخل الشريان لتقوم بتطبينه، وبذلك يستكمل تكوين جدار الشريان الذي يتميز أيضاً بتحمله لضغط أكبر كثيراً مما يتحمله الشريان العادي. ويعتبر نجاح هذه التقنية بشري طيبة لمن يعانون من متابع في شرايين القلب أو الأوعية الدموية الطرفية خاصة إذا علمنا أن استخدام الشرايين المعدة من مواد صناعية يتربّط عليه مشاكل إذا كان قطر الشريان يقل عن ٦ ملليمتر.

وفي تجربة أخرى نجح العلماء في جامعة ماساشوستس في استخدام هيكل المراجين كسقالة توضع على سطحها الخلايا العظمية المزروعة التي سرعان ما تتتكاثر وتعمل على تنمية عظم يتخذ شكل السقالة المستخدمة.

ومن الجدير بالذكر أن هندسة الأنسجة حققت نجاحاً في حالات أخرى مثل الجلد والغضروف وصمامات القلب والأمعاء.

وفي عدد ١٤ مايو ١٩٩٣ لمجلة Science عرض «لانجر فاكانتى» R. Langer & J. Vacanti «لانجر فاكانتى» الجوانب المختلفة لتقنية هندسة الأنسجة، وقدر النجاحات المتوقعة للأنسجة الناشئة عن

الطبقات الجنينية الثلاث المعروفة باسم اكتودرم ectoderm اندودرم endoderm ميزودرم .mesoderm

وغمى عن البيان أن هندسة الأنسجة لازالت في مهدها ولكن تطويرها ونجاحها مع مختلف أعضاء الجسم سيغنى عن نقل الأعضاء بين الأفراد أو نقل أعضاء الحيوان إلى الإنسان حيث أن هذه الأساليب يعترضها رفض الجهاز المناعي للشخص المقول له العضو - فضلا على مشاكلها الطبية الأخرى والتحفظات الدينية والاجتماعية حولها.

وإذا كان الاستنساخ-كما يقول البعض-سيتمكن الفرد من أن يربى بنفسه نسخة من نفسه ، فإن هندسة الأنسجة ستتمكن الفرد من أن يتمي بنفسه أجزاء من بدنـه! To grow his own organs!

خلايا الأساس لتخليق قطع غيار لأنسجة وأعضاء الجسم

سألت زميلاً غير متخصص، ماذا ستفعل لو أن طالباً كتب لك في كراسة إجابته إجابات عن أسئلتك في الامتحان تضمنت المعلومات السنت الآتية:

المعلومة الأولى: أن خلايا مأخوذة من مخ الفأر (اليافع) يمكن أن (تتكاثر) في الأطباق الزجاجية لتعطي خلايا عصبية وكذا طرأت من الخلايا الداعمة بالنسيج العصبي المعروفة باسم الخلايا النجمية *Astrocytes*.

أجاب زميلى: ساعطيه صفرًا لأن خلايا مخ الحيوان الثديي يافع فقدت القدرة على الانقسام والتكاثر!

قلت لزمىلى: إن هذه المقوله أثبتتها العالمان رينولدز ووايز R. Reynolds and S. Weiss من جامعة كالجاري University of Calgary فى كندا، وكان قد تم استحداث الخلايا - التي أخذت من منطقة تسمى Striatum بالمخ - على الانقسام باستخدام مادة تعرف باسم «عامل نمو البشرة Epidermal growth factor». وقد نشر العالمان بحثهما فى مارس ١٩٩٢.

ثم طرحت على زمىلى المعلومة الثانية: إن كبد الإنسان (اليافع) بها خلايا أساس Stem cells يمكنها تكوين خلايا الدم.

أجاب زمىلى: ساعطيه صفرًا - فالكبد يمكن أن تقوم بهذا الدور فقط في مرحلة متاخرة من النمو الجنيني - ولا يمكن أن تقوم الكبد في الإنسان يافع بهذا الدور.

قلت لزمىلى: لا.. لقد أثبتت ذلك علماء اليابان ونشروا ذلك في مجلة Nature Medicine في عدد فبراير ١٩٩٦.

ثم ذكرت لزمىلى المعلومة الثالثة: هناك خلايا في نخاع العظم يمكنها أن تتميز في الأطباق الزجاجية إلى خلايا ميزودرمية مثل الخلايا العضلية myoblasts والخلايا الدهنية adipocytes والخلايا الغضروفية Chondrocytes والخلايا العظمية Osteocytes أجاب زمىلى بسرعة: لم أسمع بهذا من قبل - وسوف أعطى هذا الطالب صفرًا - فخلايا نخاع العظم تعطي خلايا الدم فقط ولا دخل لها بالخلايا العضلية أو غيرها مما ذكرت.

قلت لزمىلى: ما قلته لك أثبتته دراسة قام بها «بروكوب» Darwin J. Prockop الذي يعمل في مركز العلاج بالجينات Center for gene therapy في فلايدلفيا ونشرها في ٤ أبريل ١٩٩٧.

ثم انتقلت إلى المعلومة الرابعة: إن منطقتي hippocampus ، Dentate gyrus في مخ الإنسان - وهما منطقتان متجاورتان - تنتج فيما خلايا عصبية جديدة في الإنسان البالغ ! أجاب لزميلي: مستحيل، إن مخ الإنسان البالغ لا تنشأ فيه خلايا جديدة قلت لزميلي: لقد ثبتت هذه المقوله على يد علماء من السويد والولايات المتحدة - ونشر البحث الذي يقول بذلك في نوفمبر ١٩٩٨ .

ثم طرحت على زميلي المعلومة الخامسة : إن خلايا بالمخ يمكن أن تتميز إلى خلايا دم ! هنا صرخ زميلي: هذا مستحيل ! - فخلايا المخ لها منشأ جنيني يختلف تماماً عن خلايا الدم، وأنا لن أكتفي بإعطاء تلميذك هذا صفراً بل سأفصله !!

قلت لزميلي.. مهلاً.. مهلاً.. لقد فعلها مجموعة من الباحثين من كندا وإيطاليا، حيث أنهم أوضحوا أن خلايا الأساس Stem cells المأخوذة من المخ عندما حققت في القيران - التي دمرت نخاع عظمها - أعطت الطرز المختلفة من كريات الدم. وقد نشرت دراستهم في ٢٢ يناير ١٩٩٩ .

ثم انتقلت إلى المعلومة الأخيرة فقلت لزميلي: هناك خلايا في نخاع العظم يمكنها أن تتميز إلى خلايا طلائية مثل الخلايا الكبدية.

ارتسمت علامات الاستنكار على وجه زميلي وقال: وهذا أيضاً مستحيل فخلايا نخاع العظم تختلف في النشأة عن الخلايا الكبدية !

قلت لزميلي: لا عليك: لقد فعلها مجموعة من الباحثين في أمريكا وكندا بقيادة الأمريكي «بترسين» B. E. Petersen ونشروا هذه الدراسة في ١٤ مايو ١٩٩٩ . وقالوا أن «خلايا الأساس» بالعظم تميزت أيضاً إلى خلايا القنوات الصفراوية وإلى الخلايا البيضاوية التي يمكنها أن تعطي خلايا كبدية تحت ظروف خاصة.

والحق أن كل هذه الخوارق العلمية التي تكسر ما هو متعارف عليه يرجع الفضل فيه إلى خلايا تم التعرف عليها مؤخراً في بعض أنسجة الجسم وعرفت باسم خلايا الأساس Stem cells . وقد لقيت هذه الخلايا اهتماماً علمياً كبيراً، حيث يعتقد البعض أنها يمكن أن تكون مصدراً لخلايا جديدة تعيش الخلايا التالفة في كل نسيج في حالات الأمراض. مثل ذلك أن تزرع خلايا أساس منتجة لمادة الدوبامين في أمماغ المصابين بمرض باركنسون، أو تزرع خلايا أساس لتعطى خلايا عضلية قلبية تعويضاً عن عضلات القلب المخطوبة في مرض القلب؛ أو الحصول على خلايا أساس منتجة لهرمون الأنسولين عوضاً عن نقص إفراز البنكرياس لهذا الهرمون في مرضي السكر.

وقد خصت مجلة عالمية علمية دورية لتناول بحوث خلايا الأساس تحت اسم “Stem Cells”. وفي ٧ فبراير ١٩٩٧ نشرت مجلة Cell مقالة مرجعية عن هذه الخلايا. ويوضح مثل هذا الاهتمام الدور الحيوي الذي ستبقي هذه الخلايا في مستقبل العلوم البيولوجية. وكانت قد كتبت مقالة في مجلة (أكتوبر) في عددها الصادر في ٢٧ فبراير ٢٠٠٠ عن هذه الخلايا والآفاق الواسعة من الاستخدامات الطبية المتضرر توظيف هذه الخلايا فيها. وفي عدد ٨ مايو ٢٠٠٠ نشرت مجلة Time الأمريكية تحقيقاً عن هذه الخلايا لقرائها.

وكان وايزمان Irving L. Weissman قد اكتشف خلايا الأساس الخاصة بنخاع العظم عام ١٩٩١. ويعتمد علاج سرطان الدم في أحد جوانبه على الحصول على هذه الخلايا ومعاملتها كيميائياً لتحفيزها ولتصبح قادرة على إنتاج جميع طرز خلايا الدم ثم زرع هذه الخلايا في المريض. أما خلايا الأساس في بطانة الأمعاء فهي توجد عند قواعد الخفقات المعاوية وتترعرع الخلايا الناتجة عن انقسامها في اتجاه قمة أو طرف الخفلة المعاوية لتعوض الخلايا التالفة والميتة عند هذا الموقع وفي الجلد تجد خلايا الأساس عند قاعدة بشرة الجلد، وتترعرع الخلايا الناتجة عن انقساماتها في اتجاه الخارج لتعويض الخلايا التالفة والميتة عند سطح الجلد.

وفي ١٧ مارس ٢٠٠٠ نشر سبعة باحثون من كندا دراسة هامة قد تحمل في طياتها أملاً عظيماً لدى مرضى شبكيّة العين فقد اكتشفوا وجود خلايا أساس بجانب الجسم الهلبيّ بعين الشخص البالغ. وقد قام هؤلاء العلماء بتنمية هذه الخلايا خارج الجسم في أطباق زجاجية فتميزت differentiated هذه الخلايا إلى الخلايا التي تكون شبكيّة العين ومنها مستقبلات الضوء العمودية Rod photoreceptors والخلايا العصبية ثنائية الأقطاب Bipolar nerve cells وخلايا الغراء العصبي المعروفة باسم (خلايا مول) Müller glia.

ويمكن أن البرنامج الجيني لخلايا الأساس موجه بطريقة خاصة تختلف من موقع لآخر بحيث يضمن للخلايا الناتجة عن انقسامها في كل موقع أن يكون لها عندما تتميز خصائص خلايا هذا الموقع، بمعنى أن الخلايا المتميزة عن خلايا الأساس في الأمعاء هي خلايا لها خصائص بطانة الأمعاء، أما الخلايا المتميزة عن خلايا ناتجة عن انقسام خلايا أساس في الجلد فهي خلايا ذات خصائص أخرى تميز الجلد، وكذلك فإن خلايا الأساس في نخاع العظم تعطي خلايا تميّز إلى خلايا دموية لها صفات خاصة بها.

وبصفة عامة فإن خلية الأساس عندما تنقسم فهي تعطي خليتين، إحداهما تكون خلية أساس جديدة، أما الأخرى فهي تجري تميّزاً نهائياً Terminal differentiation، بمعنى أنها تصبح غير قادرة على الانقسام كما أنها تؤدي وظائف متخصصة محددة.

ويمكن تصنيف خلايا الأنسان إلى طرازين هما:

• خلايا أنسان وحيدة التناслед Unipotent Stem Cells

وهي التي يانقسامها تعطى خلايا تتميز إلى طراز واحد من الخلايا كما هي الحال في خلايا الأنسان في بشرة الجلد.

• خلايا أنسان عديدة التناслед Pluripotent Stem cells

وهي التي يانقسامها تعطى خلايا تتميز في اتجاهات متعددة لتعطى العديد من الطرز المختلفة من الخلايا. ومثال ذلك في الأمعاء حيث يتوجه لدينا خلايا المتخصصة وخلايا تتوجه المخاط، وكذلك فإن خلايا الأنسان في نخاع العظم تعطى خلايا تتميز إلى كريات الدم الحمراء وإلى عدة طرز من كريات الدم البيضاء.

وقد أوضحت الدراسات العلمية أن عدد خلايا الأنسان في تسييج ما قد لا يتجاوز خلية واحدة من كل بضعة آلاف من خلايا التسييج. ويمكن فصل خلايا الأنسان والتعرف عليها عن طريق وجود جزيئات خاصة على سطحها.

وفي ٢٣ سبتمبر ١٩٩٩ نشر شاتية باحثون في بوسطن يأمريكا يحثا حلاماً أشلرواً فيه إلى إمكانية أن تكون خلايا الأنسان في مختلف أعضاء الجسم قد تشأت في الأصل من خلايا أنسان في نخاع العظم ثم اتجهت إلى أعضاء الجسم المختلفة حيثاكتسبت كل مجموعة منها في موقعها الجديد - خصائص هذا العضو. أو أن تكون خلايا الأنسان في كل عضو تشأت مستقلة تحمل خصائص هذا العضو ولكن مع وجود خصائص عامة تتوفر في كل خلايا الأنسان بالجسم.

وتحتاج خلايا الأنسان من الأتجة المختلفة إلى تحفيز بطرق خاصة لكي تكاثر وتعطى الخلايا المطلوبة ، فعلى سبيل المثال قام العالم أندروزون David Anderson من معهد كاليفورنيا للتكنولوجيا (Cal Tech) باستخدام مادة neuregulin وعالة bone morphogenic protein – 2 (BMP2) لتحفيز خلايا الأنسان العصبية لتعطى خلايا عصبية وكذا خلايا الدعاية العصبية وأيضاً تعطى خلايا عصبية لا إيرانية.

ومن الواضح أن السر وراء دفع خلايا الأنسان هذه لتعطى الخلايا المطلوبة يمكنه في تقوير العوامل التي تدفعها إلى هذا السلوك. وهناك الآن سباقاً محموماً بين العلماء للتعرف على طرق توجيه خلايا الأنسان المختلفة بحيث تعطي الخلايا المطلوبة في كل تسييج. وفي كثير من الحالات أدرك العلماء أن الأمر قد يحتاج إلى عدة مواد كيميائية حتى يمكن توظيف الكبير عدد

من خلايا الأسس يكملن طلقها لتحقيق الهدف. ولا يقف الأمر عند استخدام المواد الكيميائية، فعلى دراسة العالم سيلوجيبيا الخالية مارشاك Daniel Marshak وزملائه بشركة أوزوريس للسيروكتولوجيا في بالتيمور، أمكن توجيهه خلايا الأسس الميزتكينية mesenchymal stem cells إلى أ虺اق متعددة وفقاً لـ العوامل ميكانيكية وليس اعتماداً على محفزات كيميائية. فهذه الخلايا إنما ما تعرّفت للانضغاط Compression فإنها تتجه نحو تكوين العظام، وإنما ما تعرّفت اللادة بين المحلول للشد tensile force شجع تلك الخلايا على العمل في اتجاد تكوين ألياف، وإنما ما تم توفير دعّالات للخلايا في الاتجاهات الثلاثة، فإن الخلايا تعمل في التهيئة على تكوين القشرة.

وفي اتجاه آخر أعمم العلماء بمحولة الحصول على خلايا أساس جينية Embryonic Stem (ES) cells - وتنصيتها في أطياق زجاجية يهدف محلولة توجيهها نحوها بعد ذلك لتكوين (أى نوع) من خلايا الجسم حسب الاحتياج لتحول محل الأنسجة الرقيقة. وقد حقق العلماء بعض التجارب عن طريق استخدام «خلايا الكتلة الداخلية» inner cell mass للجنين في مرحلة كيس البلاستيك BlastoCyst في بعض الحيوانات الثديية. ومن أشهر هذه التجارب ما نشره طومسون James Thomson وزملاؤه في عام ١٩٩٥ في العجلة العلمية Proc. Natl. Acad. Sci حول استطاعتهم فصل وتنمية خلايا الأسس الجينية في قرية ريموس. ومن ناحية أخرى فقد تم بالفعل رزاعة خلايا عقلية قلبية وخلايا التسيح العصبي وخلايا متعددة لكرات الدم في الحيوانات، وكل هذه الطرز الخلوية سُجِّلت عن خلايا أساس جينية (ES). وفضلاً على ذلك ساعد استخدام خلايا الأسس الجينية في العروض المتعلقة بالتعرف على وظائف الجينات. والتحقيق الثالث تم السيطرة سلالات من القرآن يتحقق كل منها جين معين لعرفة تأثير ذلك على القرآن، فيما يعرف باسم حالة «تعفن وظيفة» loss-of-function ويطبق على القرآن هنا وصف «القرآن المطلقة» Knockout mice وعلى سبيل المثال فإن القرآن التي تم حذف الجين (PrP) منها لا تصاب بمرض الحكة Scrapie، والقرآن التي حذف الجين P53 منها ستصاب بالسرطان. وللحصول على قار من هذا الطراز (شكل ملون رقم ٧٥) تؤخذ خلايا الكتلة الداخلية inner Cell mass من حوصلة البلاستيك BlastoCyst وتزرع في أطياق زجاجية في طرق سلاعدة على تكاثرها ثم تطلى فرصة لهند الخلايا لاكتساب قطعة من المادة الوراثية DNA تحتوى على تغيير الجين المطلوب وجوده في القرآن بديلًا عن الجين الفعال وسمى هذه الخطوة DNA transfection، كما موسّم labelled DNA transfaction نقله إلى خلايا الكتلة الداخلية بطريقة ما حتى يمكن التعرف على الخلايا التي أخذت هذا الجين لاختيارها والعمل على إكثارها.

... and why they're controversial



شكل يوضح كيفية توظيف خلايا الأساس الجنينية من أجل الحصول على طرز مختلفة من الخلايا المتميزة

بعد ذلك تحقن الخلايا الحاملة للجين الطافر داخل تجويف كيس البلاستيك، فتتجمع مع خلايا الكتلة الداخلية بها - وينقل الجنين إلى داخل رحم فأره تم إعدادها للحمل. فينمو جسم الجنين اعتماداً على خليط خلايا الكتلة الداخلية حتى تتم ولادته فينتج لدينا في النهاية فأر يجمع بين الصفة الأصلية والصفة المنقوله ويوصف بأنه Chimeric، فإذا تم تزويج ذكر وأنثى نتجوا بهذه الطريقة لحصاننا على نسل نقى في الصفة الطافرة أى لا يحتوى على الجين موضوع الدراسة في صورته الفعالة - أى نحصل على فأر معطل Knockout mouse. وعلى العكس من

ذلك يمكن إضافة جينات أخرى إلى خلايا الأساس الجينية فيما يعرف باسم «اكتساب وظيفة gain-of-function» وهذا أيضاً يعطي فرصة للعلماء لدراسة تأثير زيادة التعبير الجيني في الكائنات دراسة ما إذا كان يمكن توظيف ذلك لصالح الإنسان.

وفي ٢ يونيو عام ٢٠٠٠ نشر ثمانية باحثين من السويد دراسة في مجلة Science عن زرع خلايا أساس من مخ فثاران بالغة في تجويف الأمهات لجينن الكتكوت. وقد أوضحت هذه الدراسة المثيرة - باستخدام تقنيات متقدمة - أن خلايا الأساس في مخ الفثاران البالغة قد تكاثرت وأن الخلايا الناتجة وجدت في طبقات الأكتودرم والأندودرم والميزودرم، وبذلك أصبح الجنين يجمع بين الثدييات والطيور!

ولم تجب هذه الدراسة عن السؤال فيما إذا كان من الممكن لهذا الجنين أن يستكمل مراحل التكبير، وهل يمكن أن يصل هذا الكائن إلى مرحلة البلوغ؟ وإذا كان الأمر كذلك فماذا سنعطي جاميطة عندما تقوم بالإخصاب؟

وفي السويد استطاع العالم جوركلند Anders Björklund وزملاؤه في جامعة (لوند) Lund university زرع خلايا عصبية مأخوذة من جنين متقدم *aborted fetus* في أمخاج أشخاص مصابين بمرض باركنسون، وكانت النتيجة أن شفي العديد من الأعراض التي كانوا يعانون منها مثل بطء الحركة وتصلب الجسم. مما دعى العلماء إلى التفكير في توجيه خلايا أساس لتعطى الخلايا الجينية التي استخدمت في هذه الدراسة، وبالتالي يكون الاعتماد على خلايا الأساس بدلاً من خلايا الأجنة المجهضة.

وقد حاول العلماء، فصل وتنمية خلايا الكتلة الداخلية في حوصلة البلاستيك لجينين الإنسان، إلا أن القتل كان حلifهم حتى جاء شهر نوفمبر ١٩٩٨.

ففي ٦ نوفمبر ١٩٩٨ نشر سبعة من الباحثين بقيادة الأمريكي طومسون James A. Thomson بحثاً عن نجاحهم في تنمية خلايا أساس جينية بشرية Human Embryonic stem cells في أطباق زجاجية من خلايا الكتلة الداخلية Inner Cell mass من طور جنيني مو حوصلة البلاستيك Blastocyst. وهذه هي المرة الأولى التي يستطيع فيها العلماء ذلك. وما يذكر أن أحد العلماء السبعة الذين قاموا بالبحث هو الإسرائيلي Joseph Itskovitz-Eldor . وكان قد تم الحصول على الأجنة بموافقة أصحابها من أمريكا وإسرائيل، كما أن الإخصاب تم في الأطباق الزجاجية (IVF) ، وقد تم تحويل البحث من القطاع الخاص واعتمد أساساً على مؤسسة Geron Corp of Menlo Park في كاليفورنيا. وعندما حققت هذه الخلايا في تثاثن ناقصي المناعة، تكونت نسيجاً ورمياً teratoma اشتمل على طلائة الأمعاء والغضاريف والعظام والهُنَّلات غير الإرادية والعضلات الإرادية وبشرة الجلد وطلائية عصبية، مما يعني أن خلايا الأساس البشرية التي تم تربيتها في أطباق زجاجية أمكنها أن تتعطى تنوعاً كبيراً من

الخلايا. وقد أعتبر ذلك بشري كبيرة وخطوة في الطريق إلى استخدام هذه الخلايا في علاج طرز مختلفة من الأنسجة البشرية المطبوخة والتي يتحقق عندها حالات مرئية متعددة. ويخشى بعض العلماء من تحول خلايا الأساس الجينية - بعد اللعامة - في الكائن الذي ستترعرع فيه من جسم الإنسان يوماً ما إلى خلايا ورمية. ويقول هؤلاء أن التجارب على الفيروس لا تتحقق في الجسم على هذه العواقب، ذلك أن عمر الإنسان الطويل سياماً قد يعطي القرصنة لتكوين أورام Suicide في الخلايا المزروعة ناتجة عن زراعة هذه الخلايا. وقد حدث ذلك بالبعض إلى اقتراح زرع جين التسحالاري gene في الخلايا المزروعة يعلم على تغيير الورم إنما حدث، وتعرف هذه التقنية باسم «آلية التأمين عن طريق القتل» Fail-Safe mechanism.

وقد تحفظ «طومسون» رائد التجربة على الإنجاز الذي قام به فقال: «تحت لا تعرف كيف توجه خلايا الأساس الجينية لتعطينا النتيجة من الخلايا التي تريده»، ثم أضاف قائلاً: «ولكن ذلك لم يهدى بعد في عالم الخيال العلمي، فلتنقى أنت حقيقة في أنه خلال حيلتي سوق أشاهد علاج الأمراض عن هذا الطريق».

وفي الشهر نفسه أعلن «جيرهارت» John Gearhart الأستاذ بجامعة جورج هوبكينز الأمريكية أنه استدم خلايا تقاسيمية أولية germ cells لأجنه بشري مجهضة عمرها ٥ - ٩ أسابيع من أجل الحصول على خلايا أساس بشري وقام بتنميتها في أطريق زجاجية وأطلق على هذه الخلايا اسم Embryonic germ cell line وقد تشر «جيرهارت» بحثه في عدد ١٠ توفيق عام ١٩٩٨ من مجلة Proc. National Academy of Science. وتنصيذ الطريقة البحثية التي اتباعها «جيرهارت» بأنها لا تصادم مع الحظر الذي وضعه الكونغرس الأمريكي بعد تسيير الأجنحة البشرية للبحوث حيث أنه استخدم أجنه مجهضة. ورغم ذلك قيل أن «جيرهارت» تضامن مع المطالبة برفع الحظر الذي وضعه الكونغرس وقد تم طلب معاذد الصحة القومية (NIH) هناك يطلب دعم الميزانية الفيدرالية في البحوث الخالدة بخلايا الأساس الجينية البشرية.

وكان ثلاثة من العلماء بقيادة Matsui Matsui مشاروا في العدد رقم (٧٠) لعام ١٩٩٢ من مجلة Cell بحثاً بقاده أن خلايا الأساس الناشئة عن الخلايا التقاسيمية الأولية للأجنة (EG) لها نفس قدرات خلايا الأساس الجينية (ES).

ومن الجدير بالذكر أنه كان لهذهين الباحثين اللذان نشرا في ٦، ١٠ توفيق عام ١٩٩٨ أصوات واسعة، وكانوا موضوع تحقيق صحفي نشر في عدد ١٦ توفيق من مجلة نيوزويك Newsweek الأمريكية تحت عنوان «الأمل في الحصول على قطع غير عيار عن طريق أجنه بشريه»! كما علق العالم الشهير فارموس Harold Varmus مدير معاهد الصحة القومية (NIH) في أمريكا على

هذين البحوث قائلة «إن أبحاث خلايا الأنسان الجينية لها آفاق وأهمية تستحق معها أن تلقي الحكومة التقديرية دوراً مهما في تشريعها». ولاشك أن هذا التعاطف الذي أبعاد «كارموس» يتعارض مع قرار الكوتوجرس بحظر التجارب على الأجنة البشرية والتي صدر في عام ١٩٩٥.

وقد علق «جيسي ريفك» Jeremy Rifkin الكاتب العالمي الشهير ورئيس مؤسسة الاتجاهات الاقتصادية التي مركزتها مدينة واشنطن - based Foundation on Economic Trends على قائلة: «إن هنا الإيجاز ربما يكون أعظم تطور علمي منذ أن أمكننا الحصول على حمض DNA Recombinant DNA». وفي عدد تهالية الأسبوع الأول من نوفمبر ١٩٩٨ علقت إيتالجية صحيفة نيويورك تايمز The New York Times على هذا الاختراع العلمي بـ«ليس فقط إنجازاً مذهلاً، بل أنه أيضاً إجراء للكوتوجرس الذي يحظر استخدام الأموال التقديرالية في هذا المجال البحثي الشيق». وفي ١٥ فبراير ١٩٩٩ ناقشت صحيفة هيرالد تريبيون Herald Tribune الجوانب الحساسة التي تتعلق بالحصول على خلايا الأنسان من الأجنة البشرية وتوظيفها. وفي مارس ١٩٩٩ كتب ٣٣ عالماً من العائزين على جوائز نوبل إلى الكوتوجرس يطلبون دعم التبراسية التقديرالية لأبحاث خلايا الأنسان الجينية البشرية. وفي ١٩٩٩ تكثفت في أمريكا «تحالف الرؤى من أجل البحوث الفرورية Patient's Coalition for Urgent Research (Patients' CURe)».

وعلى الجانب الآخر - في يونيو ١٩٩٩ - تجد السناتور الجمهوري عن كنتاس سام برونتراك Sam Brownback يصف الأبحاث العلمية على خلايا الأنسان الجينية البشرية بـ«الأخلاقية وغير شرعية وغير ضرورية». وقال عدد من رجال الكوتوجرس - معظمهم من الجمهوريين - في «أى ميلادرة تقوم بها ملحد الصحة القومية لدعم هذه البحوث مالياً سيعمل على تقويض القانون التقديرالي تماماً وروحه». Any NIH action to initiate funding of such research would violate both the letter and spirit of the federal law».

وفي ٢٥ فبراير ٢٠٠٠ كتب أحد رجال الدين في أمريكا يقول: (هل يجوز أن الكاسب المحتفلة هي فقط التي تضع إطار مجالات البحث العلمي؟) ثم استطرد متسائلاً: ومن ذا الذي عتقدت يملك قرار وضع الخطاوط الفاحشة؟

ولا يمكّن القائلون في أمريكا في إجراء البحوث على الأجنة البشرية المجهضة تلقائياً - بينما يعتبر الإيجهاض الإختياري elective abortion عملاً لا أخلاقياً - ومن الواضح أن رفض الكوتوجرس دعم التراسلات التي تجري على الأجنة البشرية إنما سببه هو أن الحصول على خلايا الكتلة الداخلية للجنين رسمي «حوالة البلاستيك» Blastocyst يزدّى إلى قتل الجنين

البشري النامي. كما يقول الرافضون لهذا الأمر بأنه لا ضرورة لاستخدام خلايا أساس جينية في بحوث العلاج من بعض الأمراض طالما أنه يمكن استخدام خلايا أساس من أنسجة الشخص البالغ لتعطى الأنسجة المطلوبة.

إلا أن العالم «جيبرهارت» الذى سبق الإشارة إليه رد على ذلك قائلاً «أنه لم يثبت بعد أن خلايا الأساس من الأنسجة يمكنها أن تزودنا بكل ما نريد من أنسجة الجسم».

وفي ١٣ سبتمبر ١٩٩٩ قامت اللجنة الاستشارية القومية لأخلاقيات الممارسات البيولوجية National Bioethics Advisory Commission (NBAS) فى أمريكا - والتي يرأسها هارولد شابيرو Harold T. Shapiro - بتقديم مذكرة إلى الرئيس الأمريكي كلنتون تقترح جواز استخدام الميزانية الفيدرالية فى أبحاث خلايا الأساس الناشئة عن الخلايا التناسلية الأولية للأجنحة (EG) المجهضة - كما فعل العالم جيبرهارت فى تجربته التى سبق الإشارة إليها - ، وكذلك استخدام هذه الميزانية فى أبحاث الأجنة المخصبة فى الزجاج والزائدة عن حاجة الأبوين. كما قالت اللجنة بتحريم البيع والشراء سواء فى الأجنة المجهضة أو الأجنة المخصبة فى الزجاج الزائدة عن الحاجة.

وفي ديسمبر ١٩٩٩ أصدر مكتب التراخيص الأوروبي European Patent Office (EPO) ترخيصاً لمركز جامعة أدنبرة لأبحاث الجينوم (لإنتاج حيوانات معدلة جينياً باستخدام خلايا الأساس). وقد اعترضت الوزيرة الفيدرالية للشئون القانونية فى ألمانيا (هيرتا دوبيرجلن) Herta Däubler-Gmelin وقالت بأن هذا الترخيص لم يتناسبى بوضوح تطبيق هذه التقنية على الإنسان وأن التراخيص يجب أن تتنهى العاشرة للأخلاقيات والسلوك السوية

Patents must not violate common standards of ethics and morality

وفي ٢٢ فبراير ٢٠٠٠ قامت مظاهرات فى ميونيخ أمام مقر مكتب التراخيص الأوروبي وسدت مداخل المقر بالأحجار، كما نشرت صحيفة Financial Times Germany مقالاً ضد هذا الترخيص. وقد دفع كل ذلك مكتب التراخيص الأوروبي إلى إصدار تصريح يعترف فيه بالخطأ وعدم استثناء خلايا الأساس البشرية.

ولكن الموقف اختلف فى أمريكا واليابان. ففي أول فبراير ٢٠٠٠ أعلنت جامعة (وسكونسين) Wisconsin بولاية ماديسون Madison عزمها على إقامة معهد تحت اسم WiCell Research Institute لتزويد الباحثين بخلايا الأساس البشرية. وفي اليابان أصدرت الحكومة فى أوائل فبراير ٢٠٠٠ موافقتها على استخدام الباحثين لخلايا الأساس البشرية، وأعلنت أنها سوف تقوم بتمويل تقنيات الحصول على هذه الخلايا وأيضاً تقنيات استخدامها.

ومن الواضح أن هذه التسهيلات تهدف إلى الحصول على أعضاء بديلة مع تجريم الاستنساخ البشري عن طريق هذه الخلايا.

وفي ألمانيا عقدت حلقة نقاش Seminar في أوائل أبريل ٢٠٠٠ اعترض فيها بعض الباحثين على سياسة المعايير المزدوجة double standard فيما يخص بحوث خلايا الأساس، فيبينما هي غير مشروعة داخل ألمانيا، إلا أن هناك استعداداً للاستفادة القصوى من أية نتائج قد تسفر عنها الدراسات العلمية التي تجري في البلدان الأخرى!

وفي اليابان يبدو أن الاتجاه الذي يدعو إلى إجراء البحوث على خلايا الأساس الجنينية البشرية هو المرجح الآن مع بداية القرن الجديد، وذلك بشرطين مما لا يتجاوز عمر الجنين البشري ١٤ يوماً، وألا تتم المتابعة في هذه الأجنة.

وإذا تطرقنا إلى بعض المشاكل التقنية التي تواجه الاختراق العلمي الجديد، فإننا نقول أن برمجة خلايا الأساس الجنينية البشرية وزراعتها في جسم المريض لتعطى نوعاً من الخلايا يعوضه عن خلاياه التالفة سيكتنفها مشكلة قيام الجهاز المناعي للمريض بمحاربة الخلايا المزروعة، وهذا يقتضي من الباحثين ابتكار معاملات معنية لخلايا الأساس الجنينية عديدة التنااسل pluripotent أي يمكنها أن تعطى (العديد) من طرز الخلايا المتميزة، فإن هناك سؤالاً هاماً يطرح نفسه وهو: هل هي كاملة التنااسل totipotent؟ أي هل يمكنها أن تعطى (جميع) طرز خلايا الجسم؟ ومن ناحية أخرى فإن إزدواج تقنية الاستنساخ cloning مع تقنية زراعة خلايا الأساس الجنينية يمكن أن تجنب مقاومة الجهاز المناعي، وذلك بعمل استنساخ للمربيض - باستخدام نواة خلية من جسمه ونقلها إلى بويضة منزوعة النواة - حتى يصل الجنين إلى مرحلة حوصلة البلاستيولا Blastocyst، ثم تستخدم خلايا الكتلة الداخلية لها - بعد إجراء المعاملات المطلوبة - في عمليات الزرع إلى جسم المريض، وبهذا ستكون الخلايا المزروعة بها نفس الخصائص المناعية لجسم المريض مما يحول دون محاربتها. وقد كان هذا الاتجاه العلمي محل تعليق في عدد ١٥ يونيو ١٩٩٩ من صحيفة ديلي ميل Daily Mail، كما ناقشة ثلاثة من العلماء الأميركيان في عدد سبتمبر ١٩٩٩ من مجلة Nature Medicine. وفي عام ١٩٩٩ تم دمج شركة Roslin Bio-Med - التابعة لمعهد روزلين في سكوتلند والذى أنتج النعجة دوللى - مع شركة Geron في كاليفورنيا والتي تعمل في مجال خلايا الأساس البشرية، وبذلك نشأت شركة جديدة تحت اسم Geron Bio-Med. ولا شك أن فى ذلك إعلاناً بالغزى على الاستفادة من التقنيتين معاً.

والسؤال الآن هل سنرى في القرن الحادى والعشرين قطع غيار لأجزاء من جسم البشر يتم تجهيزها في المعمل؟

وفي مقالة كتبها ثلاثة من العلماء هم: لاتزوسبيلاي ووست R. Lanz, J. Cibelli & M. West في عدد سبتمبر ١٩٩٩ من مجلة Nature Medicine أشاروا إلى أنه سبق لهم أن تمكنوا من نقل نواة خلية جسمانية بشرية إلى بويضة منزوعة النواة لبقرة - وقد انقسم الزيجوت وكون جنيناً وصل عدد خلاياه إلى ٤٠٠ خلية تم تضاعفتها في أطياق زجاجية وتخرج عنها خلايا تشبه خلايا الأسنان. والمتثير هنا أن خلايا الأساس الناتجة تحمل ميتوكوندريا أبقاراً أتت إليها من ستيوكلازيم بويضة البقرة. وكما هو معلوم فإن الميتوكوندريا تحمل مادة وراثية DNA - فإذا ما استخدمت خلايا الأساس هنا لتكون أنسجة تنقل إلى الإنسان فإن ذلك قد يعني نقل صفات - وإن كانت ضئيلة جداً - من البقرة إلى الإنسان.

وفي ألمانيا يحظر إجراء البحوث على خلايا الأساس الجنينية (ES)، وكبديل عنها تجري البحوث على الخلايا الجرثومية الجنينية (EG)، وهي الخلايا الجنينية التي تعطي الخصيات والمليان، ولكن أعلن أحد الباحثين في بريطانيا - ويدعى آزم Surani Azim - أن الخلايا الجرثومية الجنينية تعطي أجنة مشوهة وأنها لا تصلح كبديل لخلايا الأساس الجنينية. وقد أشير إلى ذلك في عدد أول أكتوبر ١٩٩٩ من مجلة Science.

وعلى ذلك فإن خلايا الأساس الجنينية تبقى هي الهدف من أجل الحصول على قطع غيار لأنسجة وأعضاء الجسم.

وقد شهد شهر ديسمبر ١٩٩٩ دراسة نشرتها مجلة Nature Medicine أجراها ثمانية باحثين من جامعة واشنطن عن استخدام خلايا أساس جنينيه (للفران) mice تم تعييدها في الأطياق إلى خلايا جنينية للجهاز العصبي ثم حققتها في الحبل الشوكي لحيوان من جنس آخر وهو (الجرذان) Rats التي كانت أطرافها عاجزة عن الحركة نتيجة عطب أحدث في الحبل الشوكي منذ تسعه أيام سابقة. ومن المتثير أن الخلايا المزروعة ظلت حية وانتشرت في الحبل الشوكي وتميزت إلى خلايا عصبية ناضجة وأيضاً إلى خلايا دعامية عصبية Neuroglia، كما أن الأطراف العاجزة للجرذان استعادت قدرتها على رفع الجسم. وقد لقى نجاح هذه التجربة صدى كبير في الأوساط العلمية فهي تفتح الأمل نحو زراعة خلايا أساس جنينيه حيوانية إلى جسم الإنسان بدلاً عن خلاياه المريضة. ولعل السؤال الأكثر إثارة والذي يطرح نفسه هنا هو: هل سنشهد يوماً ما زرع خلايا عصبية من مخ حيوان إلى مخ الإنسان؟

وتعطى بحوث خلايا الأساس نموذجاً آلية التعامل مع البحث العلمي في الغرب. فرغم أن القضية كلها لا زالت في المهد، إلاً أننا نجد العديد من الشركات وقد تبنت هذه البحوث وبدأت تمولها بالأموال وتعد العدة لإصدار التراخيص الاحتكارية. وعلى سبيل المثال نجد في الجدول المرفق أسماء بالشركات الأمريكية التي تبنت كل واحدة منها أحد الجوانب في قضية

بحوث خلايا الأساس وذلك في منظومة متكاملة. ويساعد ذلك على القيام ب المزيد من البحوث والوصول إلى مزيد من النجاحات. مثل ذلك ما أعلنه (أوكارما) Thomas Okarma رئيس شركة Geron Corp مع مطلع القرن الجديد من أن علماء شركته استطاعوا توظيف خلايا الأساس في إنتاج خلايا العضلات القلبية وكذلك ثلاثة طرز من الخلايا العصبية. كما أنهم حققوا بعض النجاح في إدخال جينات معينة إلى خلايا الأساس لتوجيه تعزيزها Differentiation إلى النوع المطلوب من الخلايا المتخصصة Specialized cells.

اسم الشركة	مكانها	طراز الخلايا الذي تتعامل معه
Aastrom Biosciences	Ann Arbor, MI	خلايا الأساس المنتجة لخلايا الدم
Geron Corp.	Menlo Park, CA	خلايا الأساس في الجنين المبكر والمتقدم
Layton BioScience	Atherton, CA	خلايا أساس عصبية من جنين متقدم
NeuralSTEM Biopharmaceuticals	Bethesda, MD	خلايا أساس عصبية من جنين متقدم
Neuronyx Inc.	Malvern, PA	خلايا أساس عصبية
Nexell Therapeutics Inc.	Irvine, CA	خلايا الأساس المنتجة لخلايا الدم
Osiris Therapeutics	Baltimore, MD	خلايا أساس ميزيتنيكيمية
ReNeuron	London	خلايا أساس عصبية
Stem Cell Sciences	Melbourne, Australia	خلايا أساس جنين مبكر
StemCells Inc.	Sunnyvale, CA	خلايا أساس عصبية من كائن يافع

ولا شك أن القرن الحادى والعشرين سيحمل فى طياته الكثير من الإنجازات العلمية فى مجال خلايا الأساس وتطبيقاتها بما سيعود على صحة الإنسان بالخير، وقد كانت مجلة Science على حق عندما جعلت من أبحاث خلايا الأساس هى نجم عام 1999 وجعلت من خلايا الأساس صورة لغلاف أحد أعدادها فى نهاية القرن العشرين.

بيولوجيا الإيدز

في أوائل يناير ٢٠٠٠ كانت مشكلة «مرض الإيدز» على جدول أعمال مجلس الأمن - وكانت هذه هي المرة الأولى في تاريخ المجلس منذ إنشائه التي يتعرض فيها لمسألة صحية.

يعتبر صراع العلماء مع فيروس الإيدز من أبرز الموضوعات التي استولت على اهتمام الدراسات الطبية على مدى العقدين الأخيرين من القرن العشرين نظراً لأنه مرض قاتل يتعذر علاجه أو التحسن ضده، ونظراً لزيادة أعداد المصابين به بدرجة كبيرة وبصورة مخطوطة، ولتأثيره الدمر على صحة المصابين به مما يؤدي إلى تدهور البنية الاقتصادية والاجتماعية والصحية في البلدان التي يشيع فيها المرض. وقد قدمت لنا مجلة تايم Time الأمريكية في عدد ١٣ ديسمبر ١٩٩٩ تحقيقاً بعنوان «يتامي الإيدز» Orphans of AIDS يستعرض الأحوال المعيشية الصعبة التي يعانيها الأطفال بعد وفاة والديهم بمرض الإيدز.

ولنبدأ القصة من أولها . . .

في مايو عام ١٩٨١ سجلت مراكز مقاومة الأمراض Centers for Disease Control (CDC) في منطقة لوس أنجلوس Los Angeles في الولايات المتحدة الأمريكية - بقيادة ميخائيل جوتليب Michael Gottlieb - حالة مرضية لخمسة من الشبان - من ممارسي الشذوذ الجنسي - يعانون فيها من التهاب رئوي نتيجة الإصابة بنوع من الحيوانات الأولية الطفيلية اسمه Pneumocytic carinii pneumonia، وكذلك إصابتهم بنوع من السرطان يعرف باسم «سرطان كابوسى» Kaposi's sarcoma، بالإضافة إلى العديد من المشاكل الصحية الأخرى. وقد لاحظ الأخصائيون في هذه المراكز الطبية أن الشبان الخمسة يعانون جميعاً من نقص في الماعنة الخلوية Cell-mediated immunity.

وسرعان ما تواللت الدراسات العلمية حول هذه الحالة المرضية. وفي عام ١٩٨٣ استطاع «الوك مونتاجنية» Luc Montagnier وزملائه في معهد باستير في باريس فصل فيروس عزيزت إليه هذه الحالة المرضية. وفي عام ١٩٨٤ تمكن «روبرت غالو» Robert Gallo وزملائه من معهد السرطان القومي في مدينة بولاية ميرلاند Maryland الأمريكية من فصل الفيروس. كما قدموا دراسة ثانية في عام ١٩٨٥ نشرت في مجلة Medicine internal Annals of . وقد قدم كل فريق في بحثه المنشور صورة للفيروس بالمجهر الإلكتروني وهو يتبرعم من سطح خلية لقمة شخص مصاب. ومن الباحثين الذين نجحوا في هذا الصدد أيضاً «جاي لييف» Jay Levy وزملائه من جامعة كاليفورنيا، وكذلك «ديفيد هو» David Ho وزملائه في عام ١٩٨٤. وكان

«هو» يعمل عندئذ في مدرسة هارفارد الطبية في بوسطون. ويلاحظ في هذه السنوات الأولى أن بعض الباحثين الذين قاموا بدراسة الفيروس أعطوا له أسماء مختلفة.

وفي عام ١٩٨٦ تم الاتفاق على تسمية الفيروس باسم «فيروس نقص المناعة البشرية» Human Immunodeficiency Virus (HIV) ، حيث أنه ثبت أن هذا المرض ينتج عن فيروس يسبب اضطراباً ونقصاً في الجهاز المناعي للشخص المصابة. وقد سمى المرض باسم «عرض نقص المناعة المكتسب» Acquired Immunodeficiency Syndrome ، واختصاراً عرف باسم «إيدز AIDS» .

إلاً أن نزاعاً نشأ بين كل من «مونتا جنبيه» ومجموعته البحثية من ناحية، و«جالو» ومجموعته البحثية من ناحية أخرى حول حقوق نسبة اكتشاف فيروس الإيدز، وفي عام ١٩٨٧ تم تسوية الأمر بين فرنسا والولايات المتحدة على اقتسام هذه الحقوق بينهما.

وفي عام ١٩٨٦ اكتشف طرزاً آخر من هذا الفيروس، مما حدى بالعلماء إلى الاتفاق على تسمية الطراز الأصلي باسم (1 - HIV)، والطراز المكتشف في ذلك العام باسم (2 - HIV)، وهو أقل انتشاراً وضرراً من الطراز الأصلي، ومن الناحية الجينية فإن فيروس ١ - HIV يحتوي على جين يرمز له بالحروف vpx بدلاً من الجين المقابل في الطراز ١ - HIV والذي يرمز له بالحروف vpu . (شكل مليون رقم ٧٧).

ومن المدهش والمؤسف معاً أن المرض الذي بدأ في الثمانينات بخمس حالات، قد انتشر في مختلف بقاع الأرض بسرعة فائقة. وقد أودى المرض بحياة الملايين من البشر. وفي المؤتمر العالمي للإيدز الذي عقد في جنيف في عام ١٩٩٨ قدر عدد المصابين في العالم بأنه ٣٣,٥٣٥,٧٨٠. كما قدر أن عدد من توفوا بمرض الإيدز في هذا العام وحده بحوالي ٢,٢٨ مليون فرد. وقد قدر عدد المتوفين بسبب المرض منذ ظهوره بحوالي ١٦ مليون فرد، وأن ثلثي عدد المصابين بالإيدز يعيشون في أفريقيا. وتعتبر الأمهات المصابات في جميع أنحاء العالم منبعاً لا ينضب لولادةأطفال مصابين بالمرض. وقد اهتمت الكثير من الدراسات بالعلاقة بين الشذوذ الجنسي والإصابة بمرض الإيدز، أذكر منها الدراسة الشاملة التي قدمها ميخائيل لدرمان Michael Lederman من يونيفرستي هوسبيتال University Hospital في كليفلاند بولاية أوهايو الأمريكية ونشرت في يناير عام ١٩٨٦ في مجلة Annals of Internal Medicine الكاسحة للمرض حرصت بعض المجلات العلمية على تقديم مراجعة Review في مجال الإيدز لاحاطة المتخصصين أولاً بأول بتطور الأبحاث العلمية في هذا الصدد، من ذلك ما كتبه Mads Melbye من معهد أبحاث السرطان في الدنمارك في العدد (٢٩٢) لعام ١٩٨٦ في مجلة British Medical Journal

وفي الولايات المتحدة الأمريكية أصاب المرض العديد من المشاهير أذكر منهم الممثل «روك Hudson»، والفنان «ليبراس» Liberace، والفنان كيث هارنج Keith Haring، ولاعب كرة السلة «ماجك جونسون» Magic Johnson، وراقص البالية «رودولف نورييف Rudolf Nureyev»، وبطل التزلج «جون كورى» John Currey، وبطل الغطس جرج لوغانيس «Greg Louganis». وقد كان لوفاة الشاب «ريان هوايت» Ryan White نتيجة نقل دم ملوث بفيروس الإيدز إليه أصداء واسعة.

وقد سيطر مرض الإيدز على كثير من الأنشطة البشرية من مختلف الجوانب. ففي الولايات المتحدة والدول الأوروبية رصدت الكثير من الأموال من أجل إجراء البحوث العلمية الهادفة إلى معرفة طرق الإصابة بمرض الإيدز وخواص هذا الفيروس، والتعرف على الآلية التي يدمّر بها الجهاز المناعي للشخص المصاب. كما حاول العلماء البحث عن عقاقير لعلاج المرض أو لقاح يقي منه. وعلى سبيل المثال فقد بلغ ما صرف على أبحاث مرض الإيدز في عام ١٩٧٧ في فرنسا ٣٩ مليون دولار، وفي المملكة المتحدة ٢٠ مليون دولار، وفي ألمانيا ١٧ مليون دولار، وفي إيطاليا ١٤ مليون دولار، وفي الولايات المتحدة الأمريكية ١٧٣٠ مليون دولار. وتعتبر مراكز مقاومة الأمراض بالولايات المتحدة US. Centers for Disease Control (CDC) من أكثر المراكز العالمية التي ساهمت في التعريف بتطورات الصراع بين العلم وهذا المرض الخطير. وقد خصصت مجلة علمية أمريكية باسم AIDS لنشر البحوث التي تتناول هذا المرض، كما أصدرت دور النشر العالمية العديد من الكتب والمراجع الضخمة حوله. وأنشئت جمعية علمية عالمية للمهتمين بمرض الإيدز تحت اسم International AIDS Society ويرأسها الآن «مارك وينبرغ» Mark Wainberg. ومن ناحية أخرى كان مرض الإيدز هو موضوع غلاف مجلتي نيوزويك Newsweek وتايم Time الأميركيتين في ١٢ أغسطس ١٩٨٥. وفي أبريل ١٩٨٥ عقد أول مؤتمر عالمي للإيدز في مدينة أطلانتا بولاية جورجيا الأمريكية. وفي ٩ يوليو عام ٢٠٠٠ عقد المؤتمر العالمي الثالث عشر للإيدز International AIDS Conference في مدينة Durban في جنوب أفريقيا. وقد أعلنت وفود دول العالم الثالث التي تعاني من شيع الإيدز بين أبنائها إستياءها من ارتفاع أثمان العقاقير التي تختلف من حدة المرض مما يحول دون إستفادة الفقراء منها. وكان المؤتمر الثاني عشر قد عقد في مدينة جنيف في يوليو ١٩٩٨ واشترك فيه ١٤,٠٠٠ فرد من أكثر من ٧٠ دولة، وعرض فيه ٥٠٠ بحث ملخص اختيرت من ٧١٠٠، وتحدث في المؤتمر ٤٠٠ باحث على مدى ٩ جلسات عقدت في ستة أيام. ومن ناحية أخرى فقد أعلنت الأمم المتحدة أنه منذ عام ١٩٩٦ سيكون يوم الأول من ديسمبر هو اليوم العالمي للإيدز. وفي مايو ١٩٩٧ أعلن الرئيس الأمريكي «بيل كلينتون» إنشاء مركز لأبحاث

اللناح (VRC) لمرض الإيدز ليصبح أحد المعاهد القومية للصحة National Institutes of Health (NIH) ، وقد تكلّف البناء ٢٦ مليون دولار. وفي مارس ١٩٩٩ أُعلن اسم العالم «جارى نابل» Gary Nabel رئيساً للمعهد الجديد.

وقد وصل عدد المصابين بالإيدز ٣٤,٣ مليون شخص طبقاً لإحصائية صدرت عن الأمم المتحدة في يونيو ٢٠٠٠ منهم حوالى ٢٣ مليون في أفريقيا وحدها . ومن أكثر الدول الأفريقية التي تعاني من الإيدز كينيا، بوتسوانا، زيمبابوى، وتنزانيا وجمهورية أفريقيا الوسطى. وقد ذكر عدد ١٧ يوليوليو ٢٠٠٠ من مجلة Time الأمريكية أن دولاً مثل أوغندا والسنغال قد حققت مؤخراً نجاحات في خفض معدلات الإصابة بالمرض، وذلك بفضل التوعية الإعلامية الصريحة في أوغندا، وإلغاء الضرائب على الواقي الذكري في السنغال.

وكما سبقت الإشارة فإن مرض الإيدز أضحى مشكلة سياسية فضلاً على كونه مشكلة صحية. ومن هنا فقد أدرج موضوع الإيدز على جدول أعمال مؤتمر القمة الأفريقية السادسة والثلاثين الذي إنعقد في يوليوليو ٢٠٠٠ في توجو. وفي الشهر نفسه وافق مجلس الأمن الدولي بالإجماع على مشروع يقضي بإجراه اختبار كشف الإصابة بهذا الفيروس بين قوات حفظ السلام الدولية.

وقد اتجهت الكثير من الدراسات العلمية نحو دراسة الكيفية التي نشأ بها فيروس الإيدز والكيفية التي بدأ بها إصابته للجنس البشري. وقد لاحظ العلماء التشابه بين تركيب المادة الوراثية لفيروس مرض الإيدز، وتركيب المادة الوراثية لفيروسات أخرى تعرف باسم فيروسات نقص المناعة القردية (من القرود) Simian immunodeficiency Viruses (SIVs) ، وهي تصيب القردة العليا في أفريقيا مثل القردة الخضراء الأفريقية African green monkeys وقردة المندриل Mandrills، وقردة ريسوس أو الماكا Chimpanzee or Macaque والشمبانزي.

ويكاد يجمع العلماء على أن فيروس نقص المناعة الذي يصيب هذه القردة قد انتقل إلى الإنسان بطريقه ما، ثم حدثت له طفرة ليصبح فيروس الإيدز المعروف والذي أصبح يتکاثر داخل جسم الإنسان ويدمر له جهاز المناعة. وهذا الرأي يعني أن فيروس يصيب نوع معين من الكائنات يمكن أن ينتقل إلى نوع آخر من الكائنات ليتطور ويستوطن في بيئته الجديدة - ويعرف ذلك باسم «الانتقال عبر الأنواع Cross – Species transfer .»

ومن الافتراضات التي وضعها العلماء لكيفية انتقال فيروس نقص المناعة للقردة (SIV) للإنسان، أذكر الافتراضين الآتيين:

• لوحظ في إحدى القبائل في شرق الكونغو الديمقراطية (زائير سابقاً) أن طقوسهم في بعض المناسبات تقتضي طلاء منطقة العانة بدم القردة، مما يعطى فرصة لغزو الفيروس لجسم الإنسان من خلال أية خدوش أو جروح.

• أن اللقاح المضاد لشلل الأطفال الذي كان في الخمسينيات يستخدم في أفريقيا كان في البداية ينمي في مزارع خلوية من كل القرد الأخضر الأفريقي، مما أعطى الفرصة لانتقال الفيروس من أنسجة القردة إلى دم الإنسان، كما أن عدم وفرة الحقن في هذه البلدان الأفريقية كان يحتم استعمال الحقنة الواحدة أكثر من مرة مع عدة أشخاص مما يعطى فرصة كبيرة لانتشار الفيروس.

ولتقدير مدى صحة هذا الإفتراض قام (كليتون باك) Clayton Buck مدير معهد وستر Institute في فيلاديلفيا بحفظ عينة من طعم الشلل تمثل آخر ما تبقى مما كان يعطى للأبيين الأفارقة في الخمسينيات وذلك في ثلاجة مغلقة حفظت هي الأخرى في ثلاجة مغلقة !! وقد حفظت المفاتيح لدى مدير المعهد فقط. وفي مارس ٢٠٠٠ أعلن أن (كليتون باك) سيفتح الثلاجة لإرسال عينات من الطعم إلى ثلاثة معامل لتقرير ما إذا كان يحتوى على أي أثر لعدوى بفيروس قد يكون هو الذي طفر mutated وأصبح فيروس الإيدز.

وفي إتجاه آخر كان في حوزة الباحث (ناهمياس) Nahmias عينة من دم أخذت في عام ١٩٥٩ من رجل من ليوبولدفيل بالكونجو البلجيكي وقتل - وهي الآن (كنساساً) عاصمة جمهورية الكونغو الديمقراطية - وقد احتفظ (ناهمياس) بعينة الدم طوال هذه العقود متظراً أن تتحسن التقنيات العملية. وفي عام ١٩٩٧ أعطى (ناهمياس) جزء من هذه العينة من الدم إلى الباحث (هو). وفي عدد ٦ فبراير ١٩٩٨ من مجلة Science نشرت نتائج الدراسة، حيث وجدت في هذا الدم أجزاء من المادة الوراثية لفيروس على صلة وثيقة بفيروس الإيدز، وأعطيت هذا الفيروس الرمز ZR59 ويعتقد أن فيروس ZR59 يمثل الحالة التي كان عليها فيروس الإيدز عند بدء انتقاله من القردة العليا إلى الإنسان وذلك في الخمسينيات من القرن العشرين.

وفي إتجاه معاكس، يعتقد البعض أن فيروس الإيدز نشأ بعمل بشري وذلك من خلال تجارب لتهجين فيروسات مع بعضها البعض في أحد معامل البحوث الأمريكية.

ومن الجدير بالذكر أن الخلايا التي يصيبها فيروس الإيدز هي نوعاً معيناً من الخلايا الملفية - وهي أحد طرز كريات الدم البيضاء - وتعتبر من أهم دفاعات الجهاز المناعي الذي يحمي الجسم من الجراثيم المرضية. ويعرف هذا الطرز من الخلايا الملفية باسم T₄ lymphocytes ، كما يعرف أيضاً باسم Helper T cells. ويمكن لهذه الخلايا أن تتسلب من الدم لتخرج مع إفرازات الجسم مثل اللعاب أو لين الشد أو السائل المنوي أو البول أو إفرازات

بطانة الجهاز التناسلي للمرأة. ويلاحظ أن العدوى يمكن أن تنتقل من الشخص المصاب بالفيروس إلى شخص آخر حتى وإن لم تظهر على المصاب أعراض المرض بعد، وكذلك وإن لم تظهر بدمه الأجسام المضادة – الدالة على مقاومة الجسم للفيروس – بعد. وتحدث العدوى بأى من الطرق الآتية:

الممارسة الجنسية العادمة، وفيها ينتقل الفيروس من السائل المنوى للرجل إلى جسم المرأة، أو من إفرازات بطانة الجهاز التناسلي للمرأة إلى جسم الرجل.

- الممارسة الجنسية الفمية بين النساء، بعضهن البعض، أو بين الرجال والنساء.
- ممارسة الرجال للشذوذ الجنسي، وهذا يعمل على استقبال الفيروس عبر أية جروح فى بطانة القناة الشرجية.
- نقل دم أو منتجات دم من شخص مصاب بالفيروس إلى شخص سليم يحتاج إلى دم عقب الحوادث أو العمليات الجراحية، ولهذا يجب التأكيد من سلامة الدم المنقول.
- استخدام حقن وإبر حقن سبق أن استخدمها شخص مصاب بالفيروس، ولهذا يجب استخدام الحقن والإبر مرة واحدة فقط لشخص واحد.
- انتقال الفيروس من الأم المصابة إلى الجنين أثناء فترة الحمل.
- انتقال الفيروس عبر لبن الرضاعة من الأم إلى ولدتها.

ويتضخ مما سبق أن الفئات الأكثر عرضه للإصابة بالإيدز هم من يمارسون الجنس مع شركاء متعددين، ومن ينقل إليهم دم، ومن يستخدمون حقن وإبر استخدمها الغير – ومن ولدوا لأمهات حاملات للفيروس.

ومن الحوادث الطريفة التي ارتبطت بفيروس الإيدز وقائع إحدى القضايا التي كان مسرحها أحد مستشفيات ولاية لويزيانا Louisiana الأمريكية، حيث اتهمت ممرضة بالمستشفى تدعى جانيت Janet Trahan Allen عشيقيها – وهو طبيب يدعى ريتشارد شmidt Richard Schmidt – أنه حقنها بدم ملوث بفيروس الإيدز بدلاً من أحد الفيتامينات الذي كانت تحقن به بصورة منتظمة، وأن أحد مرضاه بالمستشفى كان هو مصدر الدم الملوث بالفيروس. وقالت الممرضة أن عشيقيها فعل ذلك بهدف الانتقام منها عندما هددته بقطع علاقتها معه، واعتمد دفاع المرضعة على سندرين، أولئكما أن تحليل سلالات الفيروس الذي أصيبت به إنما يشبه تحليل سلالات الفيروس الذي لدى المريض الذي استعان عشيقيها بدمه، وثانية هذه الأسانيد يأتي من كونها كانت غير مصابة بالفيروس في التاريخ السابق على فلعة عشيقيها، وكان دليلاً لها الذي قدمته للمحكمة على صدق هذا القول هو خلو دم عشيقيها من الفيروس وكذا عدم وجود الفيروس في دم

سبعة رجال آخرين كانت مارست معهم الجنس في الفترة بين عامي ١٩٨٤ ، ١٩٩٥ . وقد حكمت المحكمة في أكتوبر ١٩٩٨ - بعد هذه الأدلة المؤقة - بأن الطبيب ريتشارد شمدت مذنب !!!

ويجدر بنا أن نعرض لراحل المرض ، وهذه يمكن تمييزها إلى ثلات :

المرحلة الأولى: عقب غزو الفيروس للجسم ببضعة أيام تبدو على المصاب أعراض معينة منها زيادة العرق واضطراب التنفس وظهور بقع حمراء على الجلد ورعشة ، ويمكن للمصاب في هذه المرحلة المبكرة أن ينقل العدوى إلى الآخرين ، بينما لم يفرز جهاز المناعي بعد الأجسام المضادة للفيروس ، ويطلق على هذه الفترة اسم Window period . ولا تستمر هذه الأعراض سوى بضعة أيام ، يستعيد بعدها المصاب حالته الطبيعية.

المرحلة الثانية: تمتد هذه المرحلة لفترة طويلة تمتد من ٢ - ١٢ سنة وفيها لا تظهر أعراض مرضية على المصاب ، والواقع هو أن الفيروس في هذه الفترة يترك مجرى الدم ، ويعيش في العقد اللمفية حيث يستمر في تكاثره بسرعة فائقة ، ويدمر أثناء ذلك العديد من الخلايا المناعية T₄ lymphocytes ، وتقوم الخلايا اللمفية من الطراز B (B) بإطلاق أجسام مضادة من الطراز IgG إلى مجرى الدم حيث تقوم بالقضاء على الفيروسات التي قد تكون تسررت إليه ، كذلك فإن الخلايا المناعية من الطراز Killer T cells تهاجم وتحطم الأنسجة المصابة . وينتهي الأمر في هذا الصراع بهزيمة الجهاز المناعي للشخص المصاب . وتتجدد الإشارة إلى أنه بفضل وجود الأجسام المضادة في دم المصاب في هذه المرحلة فإنه يمكن الكشف عن الإصابة المرضية . وقد أجرى أول كشف عن الأجسام المضادة لفيروس الإيدز في الدم في مارس ١٩٨٥ وذلك في الولايات المتحدة الأمريكية .

المرحلة الثالثة: تبدأ هذه المرحلة مع انهيار أعداد الخلايا المناعية من الطراز T₄ lymphocytes حيث تقل أعدادها من ١٠٠٠ - ١٢٠٠ خلية في المليметр المكعب من الدم في الشخص السليم إلى حوالي ٢٠٠ خلية فقط ، ومع هذه المرحلة تبدأ معاناة المريض من أعراض المرض ، ومن الطفيليات الانتهازية .. وينتهي الأمر بالوفاة .

وقد طرحت عدة تفسيرات للأالية التي يدمر بها الفيروس الخلايا اللمفية T₄ . من ذلك أن الفيروس يسبب موتاً مبرمجاً Apoptosis لهذه الخلايا ، أو أنه يسبب لها توقف عمليات الانقسام anergy . كذلك هناك نظرية تقول باتحاد الخلايا اللمفية T₄ السليمة مع الخلايا اللمفية المصابة بالفيروس ، لتكون مدمجاً خلويًّا Syncytium وهو ما يوصف بأنه bystander

effect، كذلك فإن عملية تبرعم الفيروسات من الخلايا المتفاية T_4 تؤدي إلى انفجار هذه الخلايا وموتها.

وقد لقيت دراسة أعداد الفيروس في جسم المصاب وأعداد الخلايا المناعية وعلاقة بعض العقاقير بهذه المحددات اهتمام بعض الدراسات، أذكر منها بحثا قام به اثنان من العلماء بقسم علم الحيوان بجامعة اكسفورد بالملكة المتحدة مع عدد من العلماء بأمريكا ونشر في مجلة Nature في ١٢ يناير ١٩٩٥، وكذلك بحثا قام به الباحث «هو» David Ho مع عدد من العلماء بأمريكا ونشر بالعدد نفسه من هذه المجلة العلمية.

وكما سبقت الإشارة، فإن خطورة فيروس مرض الإيدز ترجع إلى أنه يدمر الخلايا T_4 lymphocytes، مما يضعف الجهاز المناعي ويجعل الجسم نهباً للكثير من الميكروبات والطفيليات، وعرضه لورم بالمخ Brain lymphoma، وأيضاً لأنواع معينة من السرطان، وبذلك تتلاحم الأمراض المختلفة على جسم الشخص المصاب مما يضاعف من معاناة المريض. وتتجدر الإشارة إلى أن الفيروس يصيب خلايا أخرى بجسم الإنسان مثل الخلايا المتفاية من الطراز «ب» lymphocytes – B، والخلايا القاتلة الطبيعية Natural Killer cells والخلايا الأكولة macrophages والخلايا المتفاية من الطراز T وخلايا الميكروجيلا والخلايا الطلائية وخلايا لانجرهانز.

وتتنوع الميكروبات والطفيليات التي تصيب الشخص الذي دمر فيروس مرض الإيدز جهازه المناعي، ومن هذه الطفيليات العديد من الحيوانات الأولية والديدان التي تسبب أضراراً بالجهاز التنفسى والجهاز العصبى، وبالغطريات التي تضر بالمرئ والجهاز العصبى وكذلك بالعديد من الفيروسات التي تسبب العديد من الأضرار بالجسم منها فيروس Cytomegalovirus الذى يسبب أضراراً بشبكية العين والرئة والأمعاء والجهاز العصبى وكذلك الإصابة بالعدوى البكتيرية ومنها بكتيريا مرض السل *Mycobacterium tuberculosis*، ويطلق على الإصابة بالعدوى نتيجة ضعف مقاومة الجسم اسم العدوى الانتهازية Opportunistic infections.

ويأتي السؤال عن أهمية دور الخلايا المتفاية T_4 lymphocytes التي يدمرها فيروس الإيدز.

في الغدة التيموسية Thymus gland يتم تميز خلايا لفية، ومن ثم يطلق عليها اسم T -lymphocytes، وت تكون على أسطح بعض هذه الخلايا مستقبلات غشائية كما يرتبط بها بروتين مميز يعرف باسم Cluster of differentiation 4 (CD4) ومن هنا عرفت هذه الخلايا باسم T_4 lymphocytes. وتقوم هذه الخلايا بالوظائف الآتية:

- عندما تهضم الخلايا الأكولة الميكروبات فإن جزءاً من البروتين المميز لهذه الميكروبات يظهر على أغشية هذه الخلايا الأكولة – ولذا تعرف هذه الخلايا باسم «الخلايا مقدمة الانتجين»

Antigen – Presenting cells، عندئذ تقوم الخلايا T4 بالارتباط بالخلايا الأكولة. ويؤدي ذلك إلى تنشيط الخلايا T4 فتقوم بإطلاق مادة «جاما انترفيرون Gamma Interferon» – وهي من الليمفوكينات – وتعمل هذه المادة على جذب المزيد من الخلايا الأكولة إلى المنطقة التي بها الميكروبات لتعمل على تهامتها.

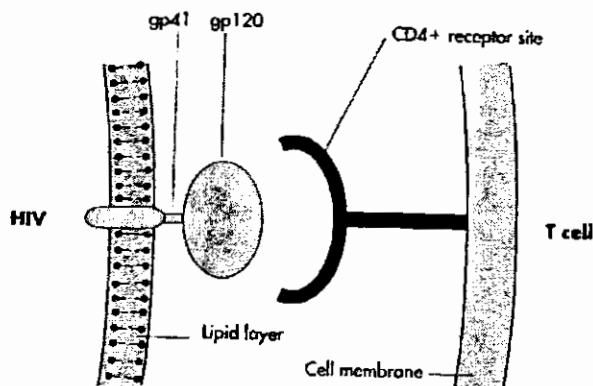
يؤدي هذا الارتباط أيضاً إلى أن تطلق الخلايا T4 ليمفوكينات أخرى تعرف باسم «انترليوكينز من الطراز 2، 4، 5» (IL2- IL4 – IL5) Interleukins 2, 4 and 5، وهي تقوم ببحث الخلايا المتفية من الطراز (B- lymphocytes) على الانقسام والتکاثر – ومن المعروف أن هذه الخلايا هي المسئولة عن إنتاج الأجسام المضادة antibodies ضد الميكروبات. وهكذا فإن الخلايا T4 تعمل بصورة غير مباشرة على إكثار الخلايا المتفية من الطراز B وكذلك على إكثار الأجسام المضادة. ومن الجدير بالذكر أن طبيعة الانترليوكين الذي تتعرض له الخلايا المتفية من الطراز B هي التي تتحكم في برمحجة جيناتها لتفرز الأجسام المضادة المناسبة. كما يعمل Interleukin 2 على تفريح المزيد من خلايا CD4 & CD8. وتتجدر الإشارة إلى أن الخلايا CD8 تنتح مواد كيميائية تعرف باسم «مثقبات» porforins تسبب تلفاً وتمزقاً بالغشاء الخلوي للخلية التي تحمل أنتجين غريب ولذا فإن تلامس الخلية CD8 مع الخلية الهدف يسبب القضاء على الخلية المستهدفة فيما يعرف باسم «قبلة الموت» Kiss of Death.

ويساعد الإعلام في الغرب على جعل الشخصيات العلمية نجوماً في المجتمع حتى لو كانوا لا زالوا في مرحلة الشباب، ففي عدد ٣٠ ديسمبر عام ١٩٩٦ اختارت مجلة Time الأمريكية شاب عمره ٤٤ عاماً يدعى «ديفيد هو» David Ho لتجعل منه «رجل العام» Man of the year. إن Ho هاجر من وطنه الأصلي «تايوان» إلى أمريكا مع أسرته وكان عمره ١٢ عاماً. وبعد سنوات من المثابرة والتعليم الجيد استطاع «هو» ب بصيرته الفذة أن يكون مع أوائل العلماء الباحثين في مجال أبحاث الإيدز، فقد كان عام ١٩٨١ قرب الشبان الخمسة المصابين بالإيدز في لوس أنجلوس – والذين أشير إليهم في بداية حديثنا – مما أعطاهم فرصة تفحصهم واستطاع بحدهه أن يدرك أن فيروس ما يقف خلف هذه الحالة المرضية. وكان «هو» هو رابع من استطاع في العالم فصل فيروس الإيدز. وكان «هو» قال بأن الفيروس ليس له فترة كمون – كما كان يعتقد – منذ بداية الإصابة حتى النهاية.

وكان «هو» من ضمن المجموعة التي عملت مع روبرت سيليكيانو Robert Siliciano حيث أشاروا إلى نجاح استخدام مجموعة من العقاقير معاً «كوكتيل» إذا ما استخدمت منذ بداية الإصابة بالفيروس مما دعى إلى التساؤل وتساءل البعض «هل نستطيع إذن أن ننفذ بعيداً بالواقي الذكري؟»

Could we throw away our condoms?

(شكل ٧٨) طريقة ارتباط HIV على سطح فيروس الإيدز مع المستقبل البروتيني على سطح خلية لمفية تانية من الطراز CD4+.



وكان «ديفيد هو» هو أول من قال بأن الفيروس يوجد أيضاً داخل الخلايا البلعمية macrophages ، وكان من ضمن أول من استطاعوا فصل الفيروس من الجهاز العصبي والسائل المخوي ، وكان هو من قال بأن القبلات لا تنقل الفيروس لعدم تواجده في اللعاب بصورة نشطة كافية. وعندما كان عمر «هو» ٣٧ عاماً عمل مديرًا لمركز بحثي لأبحاث الإيدز أنشأته في نيويورك سيدة محبة لعمل الخير تدعى إيرين Irene "Aaron" Diamond ، وكان «هو» هو نجم المؤتمر العالمي الحادى عشر للإيدز والذي عقد في عام ١٩٩٦ في مدينة Vancouver في جنوب غرب كندا.

والآن نأتى إلى السؤال عن شكل وتركيب فيروس الإيدز. (شكل ملون رقم ٧٧). يتخذ فيروس الإيدز شكلًا كريًا، ويكون غلافه من طبقتين من جزيئات الدهون، ويتأخل هذا الغلاف نتوءات Spikes بروتئينية يتكون كل منها من ساق ورأس. ومن الجدير بالذكر أن ساق كل نتوء تتكون من الجليكوبروتين gp41، بينما يتكون رأس النتوء من الجليكوبروتين gp120. وتغير الأرقام هنا عن وزن البروتين مقداراً بالألف دالتون. ويبطن غلاف الفيروس بطبقة من جزيئات البروتين Capsid تعرف باسم P17 ، وللفيروس لب Core يحاط بسياج RNA مخروطى الشكل من مادة بروتئينية تعرف باسم P24 ، ويقع في داخل هذا السياج شريطين متماثلين من حمض RNA وعلى هذا فالمادة الوراثية للفيروس هي حمض RNA ويعرف الفيروس بناء على ذلك بأنه retrovirus . ويكون الجينوم الخاص بفيروس الإيدز من ٩٠٠٠ نوكليوتيد. وفيروس الإيدز تسعه جينات يرمز لها بالحروف (vpu or vpx) gag - pol - env - vif - vpr - rev - tat - nef - reverse transcriptase يقوم بنسخ حمض RNA للفيروس إلى حمض DNA بمجرد دخول الفيروس في الخلية المغيبة، كذلك يحتوى الفيروس إنزيمان آخران هما إنزيم الدمج Integrase، وإنزيم شطر البروتين Protease

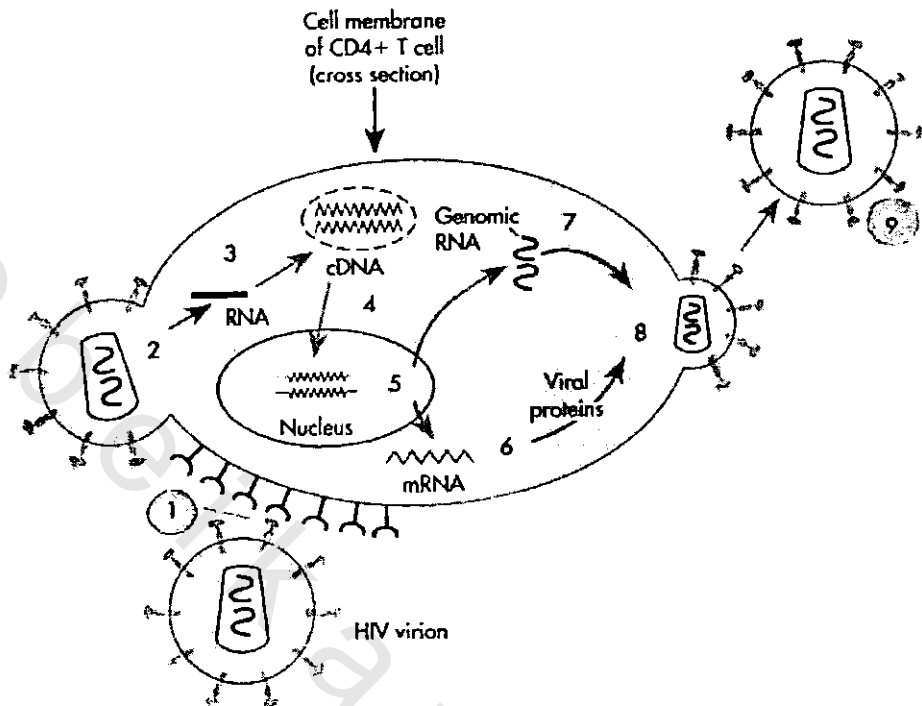
والآن كيف يصيب الفيروس الخلية اللمفية T_4 ? يمسك الفيروس بالخلية T_4 وذلك عن طريق ارتباط رؤوس التقويمات المكونة من الجليکو بروتين gp120 مع المستقبلات العشائنة CD4 الخاصة بالخلية اللمفية. (شكل ٧٨، ٧٩) ويتم إتحاد Fusion الفيروس مع الخلية T_4 ، ويقوم إنزيم النسخ العكسي بتخليق حمض DNA ثانئ الشريط وفقا لحمض RNA الفيروسي، وذلك بعد زوال السياج capsid المحيط. ويقوم إنزيم الدمج Integrase بربط حمض DNA مع حمض DNA الخاص بكرومومسومات الخلية اللمفية. ويطلق على المادة الوراثية الفيروسي مع حمض DNA اسم المدعم الفيروسي Provirus. يقوم حمض DNA الفيروسي بتخليق حمض m RNA - الذي يترك نواة الخلية اللمفية إلى السيتوبلازم حيث يقوم بتخليق بروتينات الفيروس، كما يكون حمض DNA الفيروسي المادة الوراثية للفيروس وهي حمض RNA الذي يترك نواة الخلية إلى السيتوبلازم. يتم بناء فيروسات جديدة باستخدام جزيئات حمض RNA الخلقة، كما يقوم إنزيم Protease بشطر البروتينات الفيروسية الخلقة إلى أجزاء، تساهم في تخليق الفيروسات الجديدة، وفي النهاية تنفصل الفيروسات الخلقة وذلك عن طريق تبرعمها budding من سطح الخلية اللمفية.

تشخيص الإصابة بفيروس الإيدز:

- يمكن الكشف عن الإصابة بتقنية تسمى Enzyme – Linked Immunosorbent Assay (ELISA) وهى تكشف عن وجود أجسام مضادة. وكما سبق القول فإن الأجسام المضادة لا تفرز إلاً بعد فترة من الإصابة، ولذا فإن هذا الكشف يستخدم بعد مرور فترة من الشك في الإصابة بالفيروس.
- يمكن الكشف معمليا عن وجود بروتينات وجليکو بروتينات الفيروسات عن طريق تقنية تعرف باسم «الالتقاط الغربي» Western blot assay .
- يمكن الكشف عن وجود المادة الوراثية للفيروس وذلك بتطبيق تقنية تفاعل البلمرة المتسلسل Polymerase Chain Reaction . وميزة هذه التقنية أنه يمكن تطبيقها مبكراً عقب الإصابة المحتملة وذلك حتى قبل تكوين الأجسام المضادة.

علاج المرض:

حتى الآن فإن مرض الإيدز يستعصى على الشفاء Cure ، ولكن قامت شركات الأدوية بإنتاج عدد من العقاقير التي حققت نجاحات معملية ولكنها فشلت على أرض الواقع. إلا أن بعض العقاقير ساعدت إلى حد ما. على تقليل معاناة المرضى وعدم التعجيل بوفاتهم، ومن هذه العقاقير.



(شكل ٧٩) دخول وتكاثر فيروس الإيدز داخل الخلية المصفية الثانية من الطراز $CD4^+$:

(١) ارتباط الفيروس بالخلية. (٢) دخول الفيروس داخل الخلية. (٣) تخلص الفيروس من غلافة ونسخ عكسي لحمض RNA الخاص به إلى DNA. (٤) جزء DNA بشريطيه يدخل إلى نواة الخلية. (٥) يندمج DNA ذو الأصل الفيروسي مع DNA الخاص بالخلية ثم يعمل DNA الفيروسي على شنخ m-RNA الذي يحمل شفرات تكوين اللب البروتيني للفيروس. (٦) يقوم m-RNA الفيروسي بترجمة البروتينات التي تلزم لتكوين اللب البروتيني للفيروس. (٧) يتم نسخ جينوم RNA الفيروسي ويخرج إلى السيتوبلازم. (٨) يتحدد RNA الفيروسي مع اللب البروتيني للفيروس ويتم تبرعم للفيروس عبر الغشاء الخلوي للخلية (٩) فيروس جديد تخرج عن التبرعم من خلية $CD4^+$ المصابة.

- فى مارس ١٩٨٧ اعتمد أول عقار للإيدز تحت اسم AZT (zidovudine) ثم اعتمد عقار آخر باسم 3TC (lamivudine) وكل من العقارين يعمل على تثبيط تخلق RNA الفيروسى للمادة الوراثية DNA عقب غزو الفيروس للخلية المصفية.

- عقار Integrase inhibitor وهو يثبط عملية دمج DNA الفيروسى مع DNA الخاص بالخلية المصابة.

- عقاقير مثبطة لإنزيمات Proteases تقوم بإعداد بروتينات الفيروسات الجديدة قبل انطلاقها من الخلية المصابة، وقد صرخ فى ديسمبر ١٩٩٥ باستخدام عقار Sequinavir (Invirase) الذى تنتجه شركة Hoffmann – La Roche، وفي فبراير ١٩٩٦ صرخ بعقار

Indinavir (Crixivan) الذى تنتجه شركة Merck ، وعقار Ritonavir الذى تنتجه شركة Abott ، وكلها تعمل وفقا لنفس الهدف.

وكانت قدرة فيروس الإيدز على أن يطفر مغيرة صفاته من أهم العوامل التى أدت إلى فشل بعض العقاقير. مما حدى بالعلماء إلى تجربة استخدام (مجموعة) من العقاقير - فيما يسمى كوكتيل Cocktail - (معا) - وقد أعطى ذلك بالفعل نتائج أفضل. وقد أعلن نجاح هذا الأسلوب فريقان للبحث أولهما بقيادة روبرت سيليكيانو Robert Siliciano من Johns Hopkins من San Diego Douglas Richman من University School of Medicine School of Medicine (Highly – active anti retroviral therapy - HAART) ، إلا أن الآمال سرعان ما تضاءلت، إذ أن كثيرا من المرضى أصبحوا يعانون من قسوة التأثيرات الجانبية لهذه العقاقير، فضلا على ذلك فإن التكلفة العالية للعقاقير المستخدمة حالت دون استخدام هذا الأسلوب في الدول غير الغنية، ذلك أن علاج الفرد سنويا يتكلف ٢٠،٠٠٠ دولار في السنة. ومن المفارقات أن ٩٠٪ من المبالغ التي تصرف لعلاج المرضى في العالم تذهب إلى ١٠٪ فقط من المرضى، وهو فقط مواطنو الدول المتقدمة.

والأهم من ذلك أن هذا الأسلوب العلاجي إذا كان قد نجح في الحد من وجود الفيروس في الدم، فإنه فشل في القضاء على الفيروسات المختبئة في الخلايا اللمفية CD₄ الموجودة داخل العقد اللمفية. وفي مؤتمر دولي للمناعة عقد في نيويورك في أكتوبر ١٩٩٨ أعلن فوكى Antony Fauci مدير المعهد القومي للحساسية والأمراض المعدية في Bethesda أن إعطاء المصابين مادة Interleukin - 2 (IL - 2) يعمل على إخراج الفيروسات من مخابئها وبالتالي يجعلها عرضة للتأثير بمجموعة العقاقير المستخدمة (الكوكتيل).

وكان Ho وبالتعاون مع روبرت سكول Robert Schooley من المركز الطبي في دنفر Denver بجامعة كولورادو قد نجحا في تجارب معملية قدموا فيها للفيروس مادة بروتينية هي CD4 ليتعلق بها كطعم بدلا من تعلقه بالبروتين نفسه الموجود على سطح الخلايا اللمفية من طراز CD₄ ، إلا أنهما عندما قاموا بتطبيق ذلك على المرضى كان الفشل حليفهما.

وقد عرضت مجلة Nature في عددها الصادر في ١٨ مايو ٢٠٠٠ مشكلة عدم قدرة العقاقير المستخدمة على تخلص الجسم من الفيروس كلية، حيث أنه يظل مخزننا في خلايا CD₄ وخلايا أخرى. وبينما أعلن سيليكيانو Robert Siliciano وبعض علماء آخرون أنه لا أمل للعلم في القضاء على هذه المخازن Reservoirs ، وأن الفيروس سيظل بالجسم مدى الحياة، فإن العالم الشاب (هو Ho) كان متلقلا بإمكانية ذلك مستقبلا. وقد علق (جالو Gallo) على الأمر بطريقة أخرى فقال: (إننا إذا تمكنا من إيجاد علاج بسيط ورخيص وغير سام وليس له أعراض

جانبية، ذو تأثير يمتد مدى الحياة ولكن من جانب آخر ليس لديه القدرة على استئصال الفيروس من جسم المصاب، فإن الأمر يكون مقبولاً ولا بأس به).

وأمام المشاكل المختلفة التي اعترضت نجاح العقاقير في علاج مرض الإيدز وأيضاً بسبب الخطورة المحدقة بكل من يتعرض للعدوى به كان الاتجاه الثاني للدراسات العلمية هو التوصل إلى لقاح Vaccine يقى من الإصابة بالفيروس. وكان الرئيس الأمريكي «بيل كلينتون» طالب فى مايو ١٩٩٧ بأن يتم التوصل إلى لقاح ضد الإيدز في مدى عقد واحد. وفكرة اللقاحات تعتمد على إعطاء الأفراد الميكروب في صورة ضعيفة أو صورة غير معرضة مما يؤدي إلى تحفيز الجسم على إنتاج أجسام مضادة تقي الشخص من أي غزو محتمل لهذا الميكروب. ويتافق ذلك مع القول المؤثر للfilosopher الألماني Nietzsche's dictum «ما لا يقتلنى يجعلنى أقوى What does not kill me makes me stronger . إلا أن الأمر لا شك يختلف مع فيروس الإيدز، وصدق العالم الشهير رولاند دسروسيرز Roland Desrosiers من مدرسة طب هارفارد Harvard Medical School عندما تساءل عام ١٩٩٨ «من ذا الذي لديه استعداد لأن يحقن بفيروس إيدز حتى لو كان مضعفاً؟» .

وللحصول من هذا المأذق نشأت فكرة الاعتماد على حقن البروتين المميز للفيروس في الجسم مما ينشأ عنه توليد الأجسام المضادة، ولتحقيق ذلك تم تخليق الجين المسؤول عن البروتين المعروف باسم gp120 الموجود في رؤوس النتواءات التي تغطي سطح الفيروس والتي بها يرتبط مع الخلايا الملقحة (شكل ٧٨) . وبالفعل حققت خلايا بهذا الجين المخلق واستخدم البروتين الناتج كلقالج. وكان هذا أول لقاح ضد مرض الإيدز وعرف باسم Aidsvax، وقد وافقت إدارة الغذاء والعقاقير الأمريكية FDA (U.S. Food and Drug Administration) على تجربة هذا اللقاح على ٥٠٠٠ متتطوع أمريكي، ٢٥٠٠ متتطوع من تاييلاند فيما اعتبر نجاحاً حققه Donald Francis مدير الشركة المنتجة للقاح. وما يؤسف له أن الأجسام المضادة التي نتجت في الأفراد الذين عمّلوا باللقاح لم تكن متوافقة ضد بروتينات الفيروس، ذلك أن بروتينات gp120 للفيروس سريعة التطور. ومن ناحية أخرى فقد فشلت أيضاً محاولات استخدام بروتينات سياج اللب الداخلي للفيروس كلقاح. ومن ضمن المحاولات المستمية للعلماء بهدف الحصول على لقاح واقى ما قام به عام ١٩٩٢ رولاند ديسروسيرس Ronald Desrosiers وزملاؤه حيث قاموا باستئصال الجين nef من فيروس إيدز القردة (SIV)، وعندما قاموا بحقن هذا الفيروس في قردة «ماكا» macaques لم تظهر أعراض المرض على القردة، فقاموا بحقن القردة بعد ذلك بالفيروس (SIV) العادي، فلاحظوا أن القردة ظلت في حالة صحية جيدة، وهكذا نجح «ديسروديسيرس» وزملاؤه في الحصول على لقاح ناجح للقردة - كما ثبتوا أن الفيروس الذي ينقصه الجين nef لا يستطيع أن يطفر ويحيي العلماء.

(١) يتكاثر الفيروس الأيدز من شريط من حمض RNA

أحادي الشريطة ومضمض الماء، وكيف يحوله حمض

(٤) ينتَ ذات فم فم فيوي Integrase يسمى DNA الفيروس

الذي تم عينته مع DNA ملخص الملحمة الجديدة

(١) الفيروس



(٢) عذق حفظ إنzyme لوق المطرفة (٤)

فيروس DNA

(٥) يسمى الفيروس حمض مورونه بليغية

من أعلى غسل RNA

(٦) غير ابتداء Protases يفتح الفيروس

الفيروس الكثيرة ليتم إدخاله حمض نوكليك

ساده حمض نوكليك جديد

(٧) ترمي عذق حفظ الإنزيمات

بروتين (٦)

(٨) ترمي عذق حفظ الإنزيمات

بروتين (٦)

(٩) يدخل الفيروس إلى الخلية، ويقوم بفتح الفيروس

(١٠) يدخل الفيروس إلى الخلية، ويقوم بفتح الفيروس

(١١) يدخل الفيروس إلى الخلية، ويتم التخلص من حمض RNA

(١٢) يدخل الفيروس إلى الخلية، ويتم التخلص من حمض RNA

(١٣) يدخل الفيروس إلى الخلية، ويتم التخلص من حمض RNA

(١٤) يدخل الفيروس إلى الخلية، ويتم التخلص من حمض RNA

(١٥) يدخل الفيروس إلى الخلية، ويتم التخلص من حمض RNA

(١٦) يدخل الفيروس إلى الخلية، ويتم التخلص من حمض RNA

(١٧) يدخل الفيروس إلى الخلية، ويتم التخلص من حمض RNA

(١٨) يدخل الفيروس إلى الخلية، ويتم التخلص من حمض RNA

(١٩) يدخل الفيروس إلى الخلية، ويتم التخلص من حمض RNA

(٢٠) يدخل الفيروس إلى الخلية، ويتم التخلص من حمض RNA

(٢١) يدخل الفيروس إلى الخلية، ويتم التخلص من حمض RNA

(٢٢) يدخل الفيروس إلى الخلية، ويتم التخلص من حمض RNA

(٢٣) يدخل الفيروس إلى الخلية، ويتم التخلص من حمض RNA

(٢٤) يدخل الفيروس إلى الخلية، ويتم التخلص من حمض RNA

(٢٥) يدخل الفيروس إلى الخلية، ويتم التخلص من حمض RNA

(٢٦) يدخل الفيروس إلى الخلية، ويتم التخلص من حمض RNA

(٢٧) يدخل الفيروس إلى الخلية، ويتم التخلص من حمض RNA

(٢٨) يدخل الفيروس إلى الخلية، ويتم التخلص من حمض RNA

(٢٩) يدخل الفيروس إلى الخلية، ويتم التخلص من حمض RNA

(٣٠) يدخل الفيروس إلى الخلية، ويتم التخلص من حمض RNA

(٣١) يدخل الفيروس إلى الخلية، ويتم التخلص من حمض RNA

(٣٢) يدخل الفيروس إلى الخلية، ويتم التخلص من حمض RNA

(٣٣) يدخل الفيروس إلى الخلية، ويتم التخلص من حمض RNA

(٣٤) يدخل الفيروس إلى الخلية، ويتم التخلص من حمض RNA

(٣٥) يدخل الفيروس إلى الخلية، ويتم التخلص من حمض RNA

(٣٦) يدخل الفيروس إلى الخلية، ويتم التخلص من حمض RNA

(٣٧) يدخل الفيروس إلى الخلية، ويتم التخلص من حمض RNA

(٣٨) يدخل الفيروس إلى الخلية، ويتم التخلص من حمض RNA

(٣٩) يدخل الفيروس إلى الخلية، ويتم التخلص من حمض RNA

(٤٠) يدخل الفيروس إلى الخلية، ويتم التخلص من حمض RNA

(٤١) يدخل الفيروس إلى الخلية، ويتم التخلص من حمض RNA

(٤٢) يدخل الفيروس إلى الخلية، ويتم التخلص من حمض RNA

(٤٣) يدخل الفيروس إلى الخلية، ويتم التخلص من حمض RNA

(٤٤) يدخل الفيروس إلى الخلية، ويتم التخلص من حمض RNA

(٤٥) يدخل الفيروس إلى الخلية، ويتم التخلص من حمض RNA

(٤٦) يدخل الفيروس إلى الخلية، ويتم التخلص من حمض RNA

(٤٧) يدخل الفيروس إلى الخلية، ويتم التخلص من حمض RNA

(٤٨) يدخل الفيروس إلى الخلية، ويتم التخلص من حمض RNA

(٤٩) يدخل الفيروس إلى الخلية، ويتم التخلص من حمض RNA

(٥٠) يدخل الفيروس إلى الخلية، ويتم التخلص من حمض RNA

شكل (٨٠) : دورة الفيروس الأيدز ويفيد يمكن إيقافها

ولكن لازال الإنسان عاجزا عن إنتاج لقاح ليحمى نفسه من فيروس الإيدز. كما أنه لازال عاجزاً عن إنتاج عقار يشفى Cure من هذا المرض.

ويوضح شكل (٨٠) كيفية القضاء على الفيروس في مراحل دورته منذ غزوته للخلية. ومن ناحية أخرى فقد أجريت دراسات على كيفية حماية الموليد من المرض إذا ما كانت أمهاتهن مصابات بالفيروس، وقد حققت هذه الدراسات نجاحات جزئية.

وفي ٢٢ مايو ١٩٩٩ نشر «رودни هوف»، «جيمس ماكنمارا» Rodney Hoff and James McNamara – من المعهد القومي للحساسية والأمراض المعدية في الولايات المتحدة الأمريكية – مقالاً في مجلة The Lancet يقترحان فيها استخدام مجموعة العاقاقير المضادة للفيروس المعروفة باسم (HAART) ثم معاملة المريض باللقاء مع الاستغناء عن العاقاقير عقب ذلك تجنباً لأسعارها المرتفعة وما تسببه من أعراض جانبية.

وحتى الآن لا يوجد وسائل للحد من انتشار المرض سوى التأكد من أن الدم الذي ينقل إلى محتاجيه خالٍ من الفيروس، وكذلك الالتزام بالسوى من السلوك فيما يختص بالمارسة الجنسية.

بيولوجيا الأورام

تنشأ الأورام Tumours or Neoplasia من تكاثر خلوي لا يخضع لضوابط، وغير مطلوب تركيبياً أو وظيفياً، وخلايا الورم لا تتجانس مع الأنسجة الطبيعية حولها، ولا يتلاشى الورم عند زوال المسبب له. وقد يكون الورم حميداً Benign أو سرطانياً Cancerous or malignant. وإذا كان الورم سرطانياً فإنه يسبب تدميراً للأنسجة المحيطة به كما يسبب نزفاً وفقر دم وتقرحات تؤدي إلى سهولة الإصابة بالعدوى الميكروبية. وقد يؤدي الورم السرطاني إلى انسداد في بعض المرات الحيوية لبعض أعضاء الجسم مثل الأمعاء والكلية والرئتين. وإذا ما أصاب الورم السرطاني اللسان أو البلعوم أو المرئ، تتعذر تناول الطعام، وإذا أصاب المعدة أو الأمعاء أو الكبد أو البنكرياس تتعذر هضم الطعام، ويؤدي أي من ذلك إلى سوء تغذية قد تؤدي بالمربيض لأن يصبح هزيلًا وهي حالة تعرف باسم Cachexia. كما يؤدي سرطان الغدد الصماء إلى اضطراب في التوازن الهرموني، وفي الحالات المتقدمة يمكن أن يُؤدي سرطان المريض من ارتفاع درجة حرارة الجسم Pyrexia كما يستشعر الكثير من الألم. وما يُسترعى الانتباه أن ورماً سرطانياً يصيب عضواً غير حيوياً مثل القدم أو اليد يمكن أن يؤدي أيضاً إلى الوفاة.

وفي إحصائيات عام ١٩٩٨ قدر أن ٦٠٦ مليون فرد يموتون سنوياً في العالم مرضى بالسرطان، منهم ٥٦٠,٠٠٠ في الولايات المتحدة وحدها، حيث يتم تشخيص ١,٤ مليون حالة جديدة كل عام. ويمثل السرطان السبب الثاني لحالات الوفاة بعد أمراض القلب في الولايات المتحدة - ويعتقد أنه سيكون السبب الأول بقدوم عام ٢٠٢٠. وكان الرئيس الأمريكي الأسبق ريتشارد نيكسون قد أطلق في السبعينيات شعار «الحرب ضد السرطان».. ورغم بلايين الدولارات التي صرفت ومئات الأبحاث التي أجريت فلازال مرض السرطان يهدد البشرية.
(شكل ملون رقم ٨١).

وفي سبتمبر عام ١٩٩٨ قامت مظاهرة سلمية في واشنطن العاصمة تطالب بالمزيد من الأبحاث العلمية حول السرطان - وفي العام نفسه طالب المعهد القومي للسرطان في الولايات المتحدة بتعاون مشترك بين الكيميائيين والمهندسين والفيزيائيين وعلماء المواد من (غير) المعنيين بالأبحاث في المجال الطبي أن يشاركون في الحرب ضد السرطان.

وقد عززت الإصابة بالسرطان إلى مسببات شديدة التنوع منها الملوثات البيئية الناتجة عن الصناعة واستخدام المبيدات ومنها التدخين والتعرض للإشعاع أو الإصابة بالفيروسات. كذلك

عزيزت بعض السرطانات إلى الإصابة ببعض الطفيلييات غير الفيروسية وإلى المواد الكيميائية المضافة للأغذية - بل أن بعض الأغذية عزيز إليها أنها مسرطنة. وينتصح من ذلك أننا خلال حياتنا نسبح في بحر من المسببات السرطانية، وأنه فقط بحسن الحظ - وليس بحسن التدبير - يمكن لبعضنا أن ينجح في أن يفارق الحياة لأسباب أخرى غير السرطان !

ومن المعروف أن هناك نوعين من الأورام هما :

Benign or innocent tumors (non-invasive)

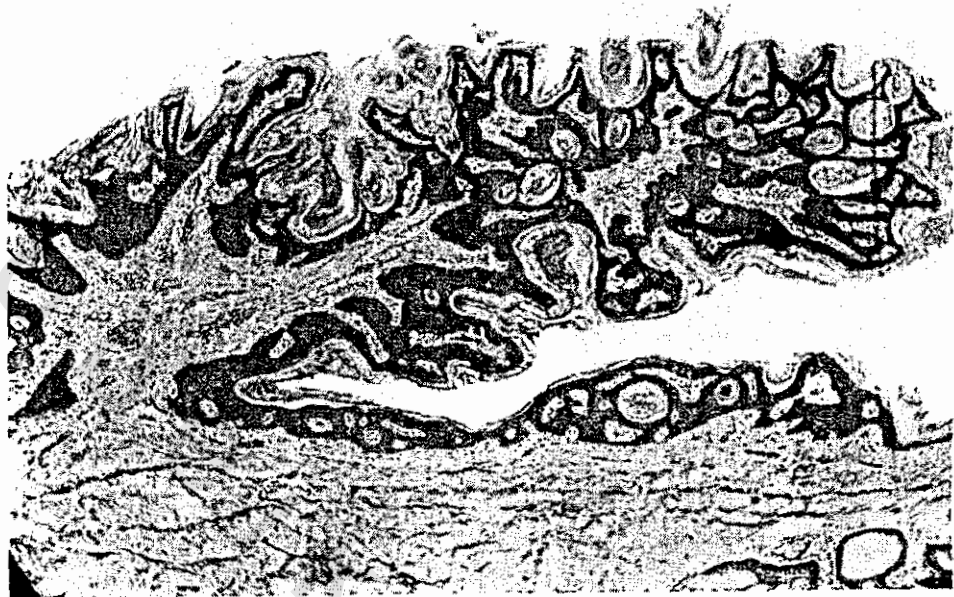
أورام حميدة (غير انتشارية)

لا تؤدي الأورام الحميدة عادة بحياة المصاب إلا إذا سببت ضغطاً على عضو مرتبط بالوظائف الحيوية بالجسم كالقصبة الهوائية أو المخ. وتتميز الأورام الحميدة بعدم انتشارها إلى موقع آخر بالجسم non-invasive ، ويأن خلايا الورم تشبه خلايا النسيج الذي نشأ منه الورم. وتتشكل الأورام الحميدة داخل النسيج على هيئة جسم كري أو بيضاوي تفصله حدود واضحة عن النسيج المحيط Capsulated . أما الأورام الحميدة السطحية فهي تكون حلمات Papillae . ولتسمية الورم الحميد عادة ما تضاف الحروف "oma" لنهاية اسم النسيج المصاب. ومن أمثلة الأورام الحميدة: ورم الأوعية الدموية الحميد haemangioma ، ورم الأوعية المغوية الحميد Angeioma lymphangioma . ويجتمع النوعين معا تحت اسم ورم الجهاز الوعائي الحميد adenoma ، الورم الحلمي الحميد للنسيج الطلائى Papilloma ، الورم الغدي الحميد Osteoma ، ورم العظام الحميد myoma ، ورم العظم الحميد lipoma ، ورم النسيج الدهني الحميد fibroma . ورم النسيج الليفي الحميد . وقد تتحول الأورام الحميدة إلى أورام سرطانية.

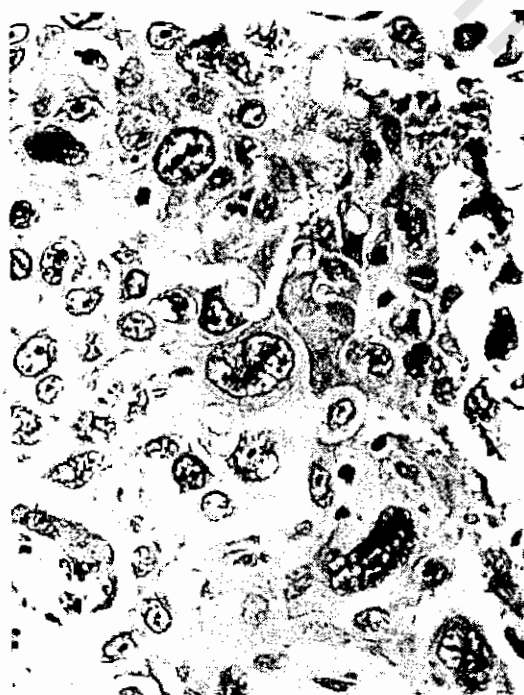
Malignant tumours (Cancer)

أورام سرطانية

تؤدي الأورام السرطانية عادة إلى وفاة المصاب. وتتميز الأورام السرطانية بأنها تنتقل من موقع الورم الأولى primary tumour إلى أماكن أخرى بالجسم - عن طريق الدم أو اللعف مثلا - لتتكاثر هناك وتنشأ بذلك أورام ثانوية Secondary tumours . ويوصف هذا النشاط للورم السرطاني باسم «التفشى السرطاني» Metastasis ، فكثيراً ما نجد الكبد والرئتين وقد انتقل إليهما سرطان من أعضاء أخرى بالجسم، كما نجد أن سرطانات الثدي والرئتين وغدة البروستاتا والكلى والغدة الدرقية وقد انتقلت إلى العظم، أو أن سرطانات الرئتين والثدي قد انتقلت إلى الغدد جار كلوية. وتوصف الأورام السرطانية لهذا السبب بأنها غازية Invasive .



(شكل ٨٢) ورم حلمي في الجلد
skin papillome



شكل ٨٣) ورم سرطاني من طراز
. squamous-celled carcinoma
لاحظ تفاوت أحجام الخلايا - وكبير غير عادى
لحجم الأنوية . وكذلك وجود خلايا متعددة
الأنوية.

ومن الجدير بالذكر أن خلايا الورم السرطاني لا تشبه خلايا النسيج الذى نشأ منه الورم. وهى تتميز بعدم تجانس أشكالها وأحجامها (Pleomorphism، شكلٍ ٨٢، ٨٣)، كما تتميز هذه الخلايا بكبر أحجام أنويتها وذكانتها وكبر أحجام النويات بها. ويلاحظ عند فحص الورم السرطاني وجود الكثير من الخلايا فى حالة انقسام mitotic activity. ويتميز نسيج الورم السرطاني بعدم انتظام خلاياه فى بناء محدد له توكون وظيفي مميز، بمعنى أن الخلايا تتتجاوز عشوائيا.

وتوصف الخصائص الخلوية والنسيجية للورم السرطاني السالفة الذكر بأنها «انعدام التمييز الخلوي» Anaplasia، وذلك تشبيها لها بالخلايا الجنينية.

وكثيراً ما نجد اضطراب في أعداد الكروموسومات في الخلايا السرطانية. وفي حالة سرطان الدم المعروف باسم Chronic myeloid leukaemia نجد بتر أو فقد لجزء من الكروموسوم رقم 21). وبصفة عامة هناك خصائص معينة للخلايا السرطانية تفرقها عن الخلايا الطبيعية.

وللورم السرطاني شكل غير منتظم، حيث تبرز منه امتدادات تتدخل النسيج المحيط، وتوصف طريقة نمو السرطان هذه بأنها نمو عن طريق التدخل growth by permeation or infiltration . ولعل وصف الورم بأنه سرطاني نشأ من تشبيهه بحيوان السرطان crab الذي تبرز من بدنـه العديد من الأرجل. ولا يفصل الورم السرطاني حدود واضحة عن النسيج المحيط capsulated -. ويتميز الورم السرطاني بصفة «الرجوع recurrence» ، حيث أن علاج الورم بالإشعاع أو الجراحة لا يعني استئصال شافة المرض، ذلك أن بعض الخلايا السرطانية تكون قد انتقلت إلى مكان آخر فيما يعرف باسم Metastasis ويمكن لهذه الخلايا السرطانية الكمون بالجسم لسنوات قد تزيد عن العشرين عاما - ثم بعد ذلك تعاود النشاط من جديد وتتكاثر لتكون ورما سرطانيا.

ويطلق على الورم السرطاني الناشئ من نسيج طلائى اسم كارسينوما Carcinoma – وهو يشكل حوالى ٩٠٪ من السرطانات التي تصيب الإنسان، كما يطلق لفظ «ساركوما» Sarcoma على الورم السرطاني الناشئ من نسيج ضام مثل العظام والغضاريف والأربطة وكذلك ذلك الحادث في العضلات - وهذا الطراز نادر الحدوث في الإنسان - أما لفظ «ليوكيميا» Leukemia فيقصد به السرطان الحادث في الخلايا المكونة لخلايا الدم - كما يعني لفظ «ليمفوما» Lymphoma سرطان خلايا الجهاز المناعي. والطرازين الآخرين يمثلوا حوالى ٨٪ من السرطانات التي تصيب الإنسان.

اختلاف احتمالات الإصابة بالمرض:

تناولت دراسة نشرت في نوفمبر ١٩٩٧ في مجلة Science إتجاهها جديداً في التعامل مع الأمراض السرطانية، وذلك عن طريق الحماية من الإصابة لدى الفئات الأكثر تعرضاً عن طريق العاقير Chemoprevention.

وفي عام ١٩٩٧ نشر «فريديريكا بيريرا» Frederica P. Perera من مدرسة الصحة العامة بجامعة كولومبيا بحثاً أوضح فيه أن الإصابة بالسرطان فضلاً على علاقتها بالجينات والظروف البيئية، فإن لها علاقة أيضاً بالعمر والجنس وكذلك بالتوأمي العرقية Ethnicity.

فنالمعروف الآن أن الأطفال أكثر عرضه للسرطان بسبب سهولة تأثرهم بالمؤثرات البيئية المسرطنة نظراً لعدم التوظيف الكامل لجهازهم المناعي، وعلو نسبة ما يدخل أجسامهم من ملوثات عن طريق الهواء أو الغذاء بالنسبة لأوزانهم، وأيضاً بسبب المعدل العالى للانقسامات الخلوية اللازمة لنمو أجسامهم، وقد أوضحت الدراسات العلمية أن الأطفال الرضع يدخل إلى أجسامهم نسبة عالية من مركبات الديوكسين Dioxin المسرطنة عن طريق لبن الأم. ومن ناحية أخرى فإن الشيخوخة تزيد فيها معدلات الإصابة بالسرطان نتيجة ضعف الجهاز المناعي والاضطرابات الهرمونية والخلوية التي تصاحب الشيخوخة ولضعف آلية التخلص من السموم لديهم.

كما أن هناك علاقة بين التعرض للمؤثرات البيئية وعمر الفرد عند التعرض، فعلى سبيل المثال فإن التدخين المبكر للسجائر يزيد من فرص الإصابة بسرطان الرئة والمثانة وكذلك لسرطان الثدي لدى الإناث، كما أن تعاطي الإناث صغيرات السن لحبوب منع الحمل يزيد من فرصة إصابتهم بسرطان الثدي.

وقد أثبتت الإحصائيات أن الإصابة بالسرطان بصفة إجمالية عامة يشيع في الذكور بنسبة أكبر من نسبة وجوده لدى الإناث، ولكن إذا ما تعرض الذكور والإناث لسببيات مرضية بيئية معينة بنفس القدر، فإن معدل الإصابة تكون أعلى في الإناث. ومن ناحية أخرى يشيع سرطان الرئة لدى الإناث بعد انقطاع الطمث تحت تأثير التدخين الذي يتفاعل مع العاقير البديلة لهرمون الاستروجينين التي تتعاطاها بعض السيدات لعلاج هشاشة العظام لديهن.

وقد أوضحت دراسة نشرت في ملحق العدد (١٠٣) لعام ١٩٩٥ من مجلة Environ Health Prospects أن معدلات الإصابة بسرطان الغدة الدرقية والحوصلة المزارية أعلى في النساء عنها في الرجال، كما أنه لو تعرض الرجال والنساء لقدر متساو من دخان السجائر فإن أعداد النساء المصابات بسرطان الرئة ستزيد عن أعداد الرجال المصابون بنسبة تتراوح بين ١,٣ - ٣ مرات، كما دلت على ذلك دراسة نشرت في العدد (١٦) لعام ١٩٩٥ من مجلة Carcinogenesis وأخرى نشرت في العدد (٨٨) لعام ١٩٩٦ من مجلة J. Nat Cancer Inst.

ذلك أثبتت الإحصائيات في الولايات المتحدة الأمريكية أن المصابين بسرطان الرئتين تبلغ نسبتهم في الأمريكيان السود ثلاثة أضعاف نسبة المصابين به من الأمريكيان البيض، وأن المصابين بسرطان الكبد والمعدة تبلغ نسبة المصابين به في الأمريكيان السود ضعف المصابين به من الأمريكيان البيض، كما تبلغ نسبة الزيادة لدى السود ٥٠٪ في حالات سرطان البلعوم والحنجرة والرئة والبروستاتا والبنكرياس، وعلى العكس من ذلك تزيد نسبة السرطان لدى البيض عن السود في حالات سرطان الجلد والدم والرحم والغدة الدرقية والمبيض والخصي والمخ. كما أثبتت الدراسات أن الأمريكيين من أصول أسبانية أقل إصابة بالسرطانات من الأمريكيين البيض أو السود.

ونحن لو تتبعنا العوامل التي تؤدي إلى حدوث الأورام السرطانية. لوجدناها متنوعة إلى حد كبير. وفيما يلى استعراضًا لبعض هذه العوامل:

١- التعرض لمواد كيميائية معينة:

يرجع الفضل في الإشارة إلى بعض المواد الكيميائية كسبب يرجع إليه نمو الأورام السرطانية إلى ما لاحظه العالم الإنجليزي «بوت» pott في القرن الثامن عشر من ارتباط تراكم السنаж في تغضبات كيس الصفن (المحيط بالخصميات) لدى العاملين في تنظيف المداخن وارتفاع إصابة هؤلاء العمال بأورام سرطانية في هذا المكان من الجسم، وكذلك ارتباط تعود وضع صيادي السمك للدوبار المعالج بالقاربين شفاههم أثناء قيامهم بإصلاح شباك الصيد وارتفاع إصابة هؤلاء الصياديين بأورام سرطانية في شفاههم. وفي عام ١٩١٥ قام العالم الياباني ياماكيوا Yamagiwa (بأحداث) سرطان لأول مرة في التاريخ وذلك عن طريق طلاء آذان الأرانب بمادة القار يوميا لمدة ستة شهور. وفي عام ١٩٣٢ تمكّن كيناواي وزميله كوك Kennaway and Cook من فصل مادة «بنزبيرين» benzpyrene من القار وأثبتا أنه ذو نشاط سرطاني عال. وتستخدم الآن مادة تشبهها تسمى «دايبنزاتثراسين» dibenzanthracene ٦ : ٤ : ٢ : ١ لإحداث السرطان في التجارب المعملية.

وقد أثبتت الدراسات العلمية الطبيعة المسرطنة لكل من مركبات Polycyclic aromatic hydrocarbons (PAH) الناتجة عن حرق الوقود الحفري (الفحم والتربول) وكذلك مركبات aromatic amines الموجودة بدخان السجائر.

ومن ناحية أخرى ينصح بعدم ملامسة اللحم للفحم عند إجراء الشواء، حيث أن ذلك يؤدي إلى تواجد مادة benzopyrene في اللحم - وهذه المادة تحولها إنزيمات aryl hydrolases الموجودة بالكبد إلى مادة epoxide ٦ - ٥ المسرطنة.

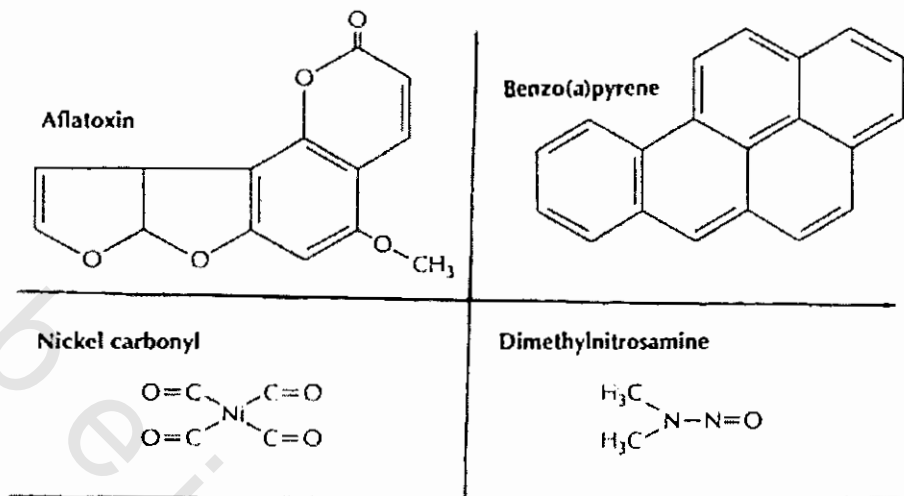
وتعرف الآن قوائم طويلة من الكيماويات المسرطنة. والتي يستخدم بعضها في الكثير من الصناعات - ومنها أيضا بعض مبيدات الآفات التي تستخدم لحماية المحاصيل الزراعية -

ومنها كذلك المواد المضافة للأطعمة Food additives مثل المواد الحافظة ومكبات اللون والطعم والرائحة. وكثيراً ما يلاحظ أن تغييراً طفيفاً في التركيب الكيميائي لمادة غير مسرطنة يمكن أن يحولها إلى مادة مسرطنة.

كما أن هناك عناصر أو مجاميع كيميائية - تنتج عن بعض التفاعلات الكيميائية العادلة بالجسم - يطلق عليها اسم الشوارد الحرية Free Radicles وجد أنها تسبب السرطان، ويتميز كل منها باحتواه على إلكترون واحد في المدار الخارجي من مدارات الإلكترونات. ومن أمثلة ذلك (H^+) ، (OH^-) الناتجان عن تحلل الماء، وكذلك (O_2^-) الناتج عن اختزال الأوكسجيني، ومجموعة (OH^-) الناتجة عن تفاعل الحديدوز مع فوق أكسيد الهيدروجين، وقد يتعرض الجسم لمواد معينة في البيئة فيحولها الجسم إلى أحد الشوارد الحرية، مثل ذلك تحول رابع كلوريد الكربون (CCl_4) إلى الشارد الحر (CCl_3^-).

ومن الجدير بالذكر أن العاملين في مجال إنتاج القار والسنаж Soot والبترول معرضين لسرطان الجلد - ويسهب كل من غاز الخردل Mustard gas والكروم والنikel سرطان الرئة والحنجرة، ويسهب الأسبستوس asbestos أوراما في الرئة وغشاء البلاورا المحيط بالرئة. وتسبب مادة Thorotrast سرطان الكبد، وتسبب مركبات الزرنيخ سرطان الجلد والرئة، ويسهب البنزين سرطان الدم، وتسبب أملاح الكadmium سرطان البروستاتا والرئة، ويسهب رابع كلوريد الكربون سرطان الكبد، ويسهب الرصاص سرطان الكلى وتسبب مادة كلوريد الفنيل Vinyl chloride في سرطان الكبد والرئة والمخ. كما أن العاملين في مجال أصباغ الأنيلين معرضين لسرطان المثانة لاحتواء هذه الأصباغ على مادة Naphthylamine. ويلاحظ أن هذه المادة لا تسبب هذا الضرر في الفئران أو الجرذان mice. ويتبين من ذلك أن حيوانات التجارب ليست مماثلة للإنسان دائمًا في الحكم على التجارب العملية في مجال السرطان. وقد اكتشف «دانيل نيربرت» Daniel Nebert وزملائه من المركز الطبي بجامعة سنتياتي University of Cincinnati الأمريكية أن هناك جينا على الكروموسوم رقم 15 يحول مادة معينة بدخان السجائر إلى مادة مسرطنة تسبب سرطان الرئة. وبالطبع فإن سينؤ الحظ من المدخنين هم الذين يحملون هذا الجين. وفضلاً على ذلك فإن من يدخنون البابي يعرضون شفاههم وألسنتهم إلى حرارة المرتفعة مما يسبب السرطان لهذه الأعضاء أيضاً. ومن الطريف أن ختان الذكور يقى من سرطان القضيب حيث أنه يعمل على تجنب تراكم مادة اللحن Smegma المسرطنة داخل القلفة التي تزال عند إجراء الختان.

ومن ناحية أخرى فإن مادة أفلاتوكسين ب₁ Aflatoxin B₁ (شكل ٨٤) - وهي إفرازات فطر «أسيргيلس فلافس» Aspergillus flavus - تسبب سرطان الكبد - وهذا الفطر ينمو على الحبوب النباتية مثل البقول إذا ما تم تخزينها في مخازن رطبة مما يسبب أخطاراً للذين يتغذون عليها. وكانت العلائق الملوثة بهذا الفطر هي السرورة نفوق الآلاف من الطيور الداجنة في بريطانيا في عام ١٩٦٠.



(شكل ٨٤) التركيب الكيميائي لبعض المواد الكيميائية المسرطنة

وفي سبتمبر عام ١٩٨٣ نشر «بروس أميس» Bruce N. Ames من قسم الكيمياء الحيوية بجامعة كاليفورنيا بحثاً في مجلة Science عن الأطعمة المسبية للسرطان، وتلك التي تحمى من الإصابة بهذا المرض، ومن هذه المركبات الأخيرة فيتامين E، ومادة بيتا كاروتين - B Carotene، والسيلينيوم Selenium والجلوتاثيون glutathione وحمض الأسكوربيك Ascorbic Acid. وفي أبريل ١٩٨٧ نشر «بروس أميس» وزملائه مقالة مرجعية في مجلة Science عن العوامل المختلفة التي توجد بالبيئة المحيطة ويمكن أن تسبب السرطان ومنها الملوثات بالهواء والعاقير والأطعمة وغير ذلك. وفي الغرب نجد الصحافة تقدم العلوم بصورة جذابة ودقيقة ليستفيد منها العامة. ففي عدد ٣٠ نوفمبر ١٩٩٨ من مجلة نيوزويك Newsweek كانت العلاقة بين السرطان والغذاء هي موضوع الغلاف. وذكرت المجلة بعض النباتات التي تحمى من السرطان تحت عنوان Eat to Beat - مثل الثوم ونبات يشبه القرنبيط يسمى Broccoli والخضروات والعنب الأحمر والفاكه بصفة عامة والأسماك مثل التونة والسلمون والمكرويل - وحضرت المجلة من الأطعمة الغنية بالدهون ومن اللحم المشوى على الفحم.

وأحياناً يرتبط تكون الورم السرطاني بسوء التغذية ومثال ذلك عندما تعطى مركب Paradimethylaminoazobenzene لأفراد تنقصهم مادة الريبوفلافين riboflavin - حيث أنها ضرورية حتى يستطيع الكبد التخلص من تأثير هذا المركب المسرطן.

وتشير بعض الدلائل على أن هناك هرمونات تحفز على ظهور السرطان في أعضاء معينة. ومن المعروف أن هرمون التستيرون الذي تفرزه الخصية يعمل على تفاقم سرطان البروستات، وأن بتر خصيتى المريض Castration يعمل على تحسن حالته. وتعطى الآن هرمونات مضادة لهرمون الخصيات مثل Stilboestrol بدلًا من عملية الخصى مما يعمل على إخماد النشاط السرطاني.

٢- التعرض للإشعاع المؤين:

أثبتت الدراسات أن التعرض لجرعة كبيرة من الإشعاع أو لجرعات صغيرة متكررة يسبب أوراما سرطانية. وهذا يستلزم الحذر عند التعرض لهذه الإشعاع سواء للأغراض الشخصية أو العلاجية. كما أن العاملين في مجال النظائر المشعة معرضون للمخاطر نفسها.

كما أن الذين ورثوا المرض الجلدي المسمى Xeroderma Pigmentosum يكون لديهم استعداد لسرطان الجلد تحت تحفيز التعرض لضوء الشمس.

٣- التعرض للطفيليات:

وفي عام ١٩٩٩ أصدرت مطبعة جامعة أكسفورد في نيويورك كتاباً بعنوان «الميكروبات والإصابة بالسرطان» Microbes and Malignancy وهو يسلط الضوء على السرطانات الناشئة عن الإصابة بالطفيليات خاصة تلك غير الفيروسية. ومن أمثلة ذلك الإصابة ببكتيريا *Helicobacter pylori* التي تسبب المرض المعروف باسم Lyme disease - نسبة إلى مدينة تقع في ولاية Connecticut الأمريكية - وهذا المرض ينتهي بالتهاب المفاصل Arthritis ، ويصاحب ذلك ورم بالمعدة gastric lymphoma. كذلك فمن المعروف شيعون سرطان المثانة في مصر بين المصابين بمرض بلهارسيا المجاري البولية الذي تسببه بودة شستوسوما هيماتوبسام Schistosoma hematobium. وقد حيرت العلماء العلاقة بين هذه الطفيليات وحدوث الأورام - حيث أن هذه الطفيليات لا تغزو الخلايا ولا تحمل جينات مسرطنة. وفي حالة البلهارسيا قام بعض الدارسين بتحديد بعض الأنتجينات التي يكونها الجنين الموجود داخل بويضات الدودة والتي تستقر في جدار المثانة البولية - وكذلك أمكنهم تحديد بعض الإفرازات التي تطلقها هذه البوopies - وقد يكون أحد أو بعض هذه المواد الكيميائية هو السبب وراء شيعون سرطان المثانة بين المصابين ببودة مرض بلهارسيا المجاري البولية.

وقد دلت الأبحاث العلمية على أن الورم السرطاني يحدث على مرحلتين، في المرحلة الأولى تسبب العوامل المسرطنة Carcinogens -- مثل الإشعاع والعديد من المواد الكيميائية - طفرات في حمض DNA الذي يكون الجينات، وهذا ما يطلق عليه «البدء» Initiation - وفي المرحلة

الثانية تسبب بعض المواد - التي يطلق عليها اسم «تعزيز الورم» tumor promotion - تكاثر الخلايا، ومن هذه المواد بعض الهرمونات و«استرات الفوربول» phorbol esters.

٤- التعرض للفيروسات:

كان لتجارب Ellermann and Bang (١٩٠٨) والعالم P. Rous (١٩١٠، ١٩١١) الفضل الأول في إيضاح دور (الفيروسات) في إحداث الأورام في الدجاج. وأوضح الأمر نفسه العالم Shope عام ١٩٣٢ في الأرانب - والعالم Lucke عام ١٩٣٤ في الضفادع.

وفي عام ١٩٣٦ نشر العالم J. J. Bittner بحثاً في مجلة Science أوضح فيه أن سرطان الثدي في الفئران يمكن أن ينشأ عن فيروسات تتصل إلى الرضيع مع لين الأم المصابة. إلا أن الورم السرطاني للثدي لن يحدث إلا عند البلوغ تحت تأثير الهرمونات الأنثوية.

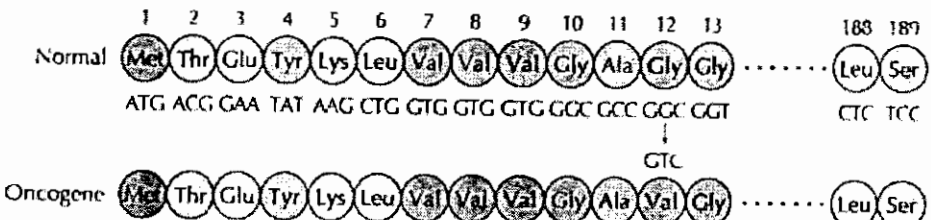
ومن ناحية أخرى فإن فيروس Psittacosis لا يسبب مظاهر الأورام في الحمام إلا عند نقص الصيامين thiamine في الغذاء.

وفي عام ١٩٦٠ نشر «فوجت ودولبيكو» Vogt and Dulbecco بحثاً في مجلة Microbiology أعلنا فيه لأول مرة تحويل خلايا ثدييه طبيعية مزروعة في أطباق زجاجية إلى خلايا سرطانية. ويمكن الآن تحويل خلايا بشرية في أطباق زجاجية إلى خلايا سرطانية باستخدام فيروس Polyoma وفيروس SV40. ويطلق على تحول الخلايا الطبيعية - المزروعة في أطباق زجاجية - إلى خلايا سرطانية اسم «تحول خلوي» Cell Transformation.

وقد ينشأ السرطان في الإنسان عن الإصابة بفيروسات مادتها الوراثية هي "DNA" "DNA tumor Viruses"، ومن أمثلة هذه الفيروسات فيروس الالتهاب الكبدي «ب» Hepatitis virus - B، وفيروس الورم الحلى Papilloma Virus الذي يسبب سرطان عنق الرحم، وفيروس Herpes virus الذي يسبب سرطان الأنف والبلعوم وكذلك «بركت لثوما» Burkitt lymphoma - كما قد ينشأ السرطان عن فيروسات مادتها الوراثية هي "RNA" "RNA tumor viruses" وهي من المجموعة التي يطلق عليها اسم Retroviruses، ومن أمثلتها human T - cell lymphotropic virus type I (HTLV-I) الذي يسبب سرطان الدم من الطراز adult T-cell leukemia، بالإضافة إلى ما يزيد على الأربعين من الفيروسات الأخرى التي تسبب سرطاناً مختلفة في الحيوانات.

للسرطان جينات في المادة الوراثية

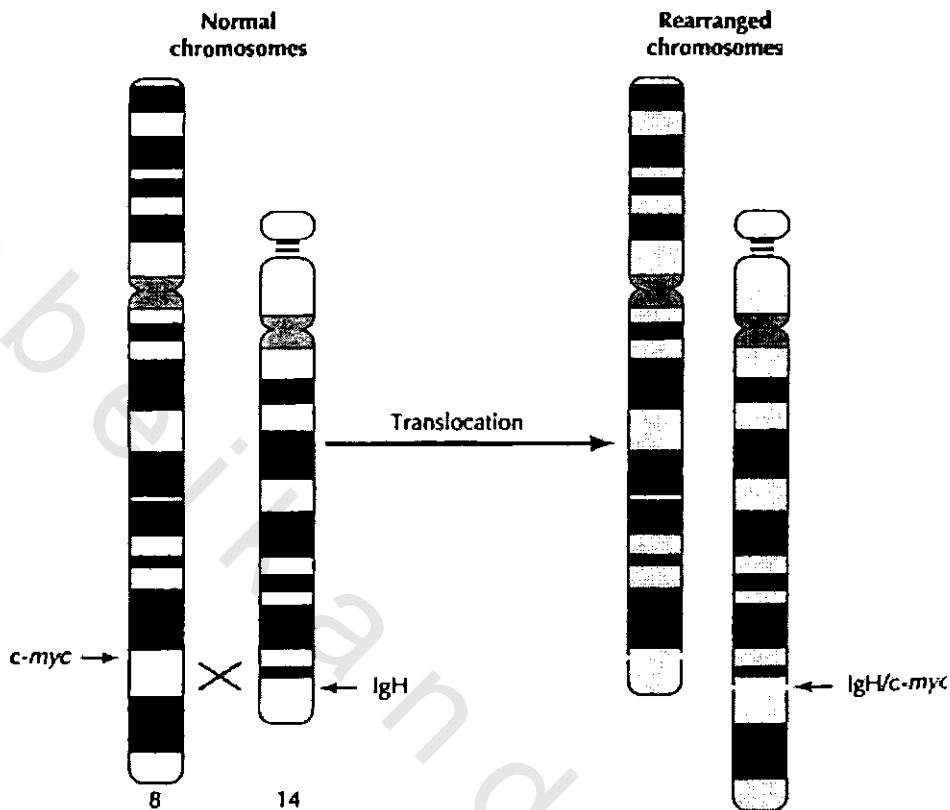
أوضحت الدراسات العلمية أن الفيروسات تحمل جينات سرطانية Viral Oncogenes، وكان أول جين فيروسي مسرطن اكتشف في الفيروس المسمى «روس ساركوما» Rous sarcoma virus. وفي عام ١٩٧٦ نشر أربعة من العلماء من جامعة كاليفورنيا، منهم العالم Harold Varmus وميخائيل بيشوب Michael Bishop بحثاً نالا عليه هذا العمالان جائزة نوبل في عام ١٩٨٩. وقد أوضح البحث وجود جينات مسرطنة أولية Pro-oncogenes من



(شكل ٨٥) طفرة نقطية point mutation تسبب تنشيط الجين السرطاني **ras oncogene** أعلا الشكل يوضح ترتيب بعض الشفرات الوراثية وترتيب الأحماض الأمينية تبعاً له. الطفرة النقطية تحدث في الشفرة رقم (١٢) فتحول الشفرة (GGC) إلى (GTC) وبالتالي يوضع الفالين بدلاً من الجليسين في هذا الموقع كما هو أسفل الشكل ويحدث ذلك في أحد طرز سرطان المثانة.

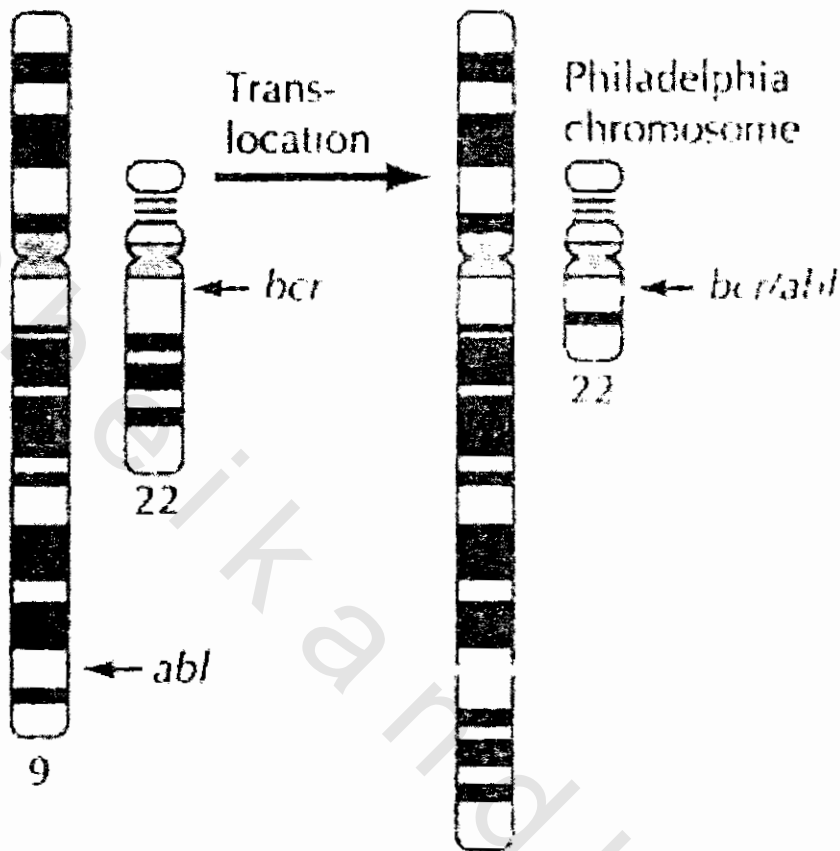
ضمن المادة الوراثية في الطيور السليمة. وكان هذا كشفاً مثيراً كما كان أيضاً كشفاً أساسياً وجه الكثير من البحوث المتعلقة بالسرطان بعد ذلك سواء في الإنسان أو الحيوان. وقد ترتب على أهمية هذا الاكتشاف المثير أن خصصت مجلة عالمية للجينات المسرطنة عنوانها "Oncogene". ومن الجدير بالذكر أن العالم «فارموس» تولى إدارة معاهد الصحة القومية (NIH) في أمريكا عام ١٩٩٣ واستمر في هذا المنصب لمدة ٦ سنوات. وتجدر الإشارة أيضاً إلى أنه وفي أول أكتوبر عام ٢٠٠٠ تصل ميزانية هذه المعاهد إلى ١٧,٩ بليون دولار في السنة. وفي حوار أجري مع «فارموس» ذكر أنه يقطع المسافة بين منزله ومكتبه - وهي تبلغ ١٢ أميلاً - راكباً دراجة في الذهاب والعودة! وقد قدم «فارموس» استقالته إلى الرئيس كلينتون ليعمل مع بداية عام ٢٠٠٠ رئيساً لمركز سرطان «سلون كترنج» التذكاري Memorial Sloan – Kettering Cancer Center في مدينة نيويورك.

وقد أدرك العلماء أن الجينات المسرطنة الأولية هي جينات منظمة تقوم بتنظيم عمليات الانقسام الخلوي، ولكنها يمكن أن تطرأ mutation لأسباب مختلفة لتحول بذلك إلى جينات مسرطنة Oncogenes مما يؤدي إلى انقسامات خلوية شاذة تنتهي بتكوين الورم. وقد اكتشف «فوجلستاين» Bert Vogelstein من جامعة جون هوبكنز John Hopkins University الأمريكية أن طفرة تصيب جين معين على الكروموسوم رقم (٢) تؤدي إلى ظهور سرطان القولون. وتتنوع طرز الطفرات المنتجة للجينات المسرطنة - فعلى سبيل المثال نجد أن جين مسرطن أولى - Proto-oncogene معين يتحول إلى جين مسرطن يعرف باسم ras oncogene نتيجة طفرة الشفرة رقم ١٢ من الشفرات التي تكون مادة الجين المسرطن الأولي وهي GGC التي تدل على الحمض الأميني جليسين glycine إلى GTC التي تدل على الحمض الأميني فالين Valine، لينتج لدينا الجين المسرطن oncogene (الشكل رقم ٨٥)، أي أن الطفرة شملت قاعدة نيتروجينية واحدة،



(شكل ٨٦) يوضح الكروموسومات رقمي ٨، ١٤ الطبيعيان إلى اليسار وموقع الجين *c-myc* على الكروموسوم رقم (٨) وموقع الجين *IgH* على الكروموسوم رقم (١٤). ويوضح الشكل حدوث انتقال Translocation للجزء الطرفي من الزراع الطويل للكروموسوم رقم (٨) والحاصل للجين *c-myc* إلى الكروموسوم رقم (١٤) في موقع الجين *IgH* (يمين الشكل) ويفيد هذا إلى اضطراب تعبير الجينات، ويلاحظ ذلك في حالة سرطان بركت لفوما Burkitt lymphoma

فبدلاً من أن تكون جوانين (G) guanine أصبتت ثايمين (T)، ويسمى هذا النوع من الطفرات باسم «طفرة نقطية» Point mutation، كما يمكن أن تحدث طفرة نقطية أخرى في موقع آخر بالجين نفسه. والمهم هنا أنه يتربّط على هذه الطفرة أن تختلف طبيعة البروتين الناتج عن هذا الجين رغم ضآلّة التغيير الذي حدث. وقد تحدث هذه الطفرة في الإنسان وتسبّب سرطان القولون أو سرطان الرئة. ومن المفترض أن الطفرة هنا قد يكون سببها أحد الملوثات الكيميائية المسرطنة. وقد تحدث الطفرة المسببة للسرطان نتيجة نقل جزء من كروموسوم والتلاقيه بـكروموسوم آخر، وهو ما يعرف باسم النقل Translocation، ومثال ذلك تبادل



(شكل ٨٧) يوضح الكروموسومان رقمي ٩ ، ٢٢ الطبيعيين إلى اليسار وموقع الجين (abl) على الكروموسوم رقم ٩ ، وموقع الجين (ber) على الكروموسوم رقم ٢٢. في الحالة المرضية يحدث انتقال الجزء الظري من الزراع الطويل للكروموسوم رقم (٩) والذي يحمل abl إلى الكروموسوم رقم (٢٢)، كما يحدث انتقال لجزء كبير من الزراع الطويل للكروموسوم رقم (٢٢) – بعيداً عن الجين (ber) – إلى الكروموسوم رقم (٩). وبالتالي يقصر الكروموسوم رقم (٢٢) كثيراً في الطول بينما يزداد الكروموسوم رقم (٩) طولاً مع مراعاة أن الجينان (ber/abl) يقعان معاً على الكروموسوم (٢٢) في هذه الحالة.

الكروموسومين رقم ٨ ، ١٤ للقطع الواقع عند نهاية الزراع الطويل لكل منهما بما يؤدي إلى نقل الجين c - myc بالكروموسوم رقم (٨) ليقع بجانب الجين IgH بالكروموسوم رقم (١٤). ويؤدي هذا إلى سرطان في الخلايا اللمفية طراز Burkitt lymphocytes – B في الإنسان والذي يعرف باسم «بركت لفوما» «بركت لفوما». وفي مثال آخر نجد أن سرطان الدم المعروف باسم Myelogenous leukemia يحدث نتيجة «انتقال translocation» بين الكروموسومين رقم (٩)، رقم (٢٢) يترب على تجاور الجينان bcr/abl على الكروموسوم رقم (٢٢). (الشكل رقم ٨٧).

ولعل المعنى المثير وراء كشف العالمين «فارموس، بايشوب» هو أن السرطان موجوًدا بصورة كاملة داخل خلايا كل منا ولا ينقصه للظهور سوى أحد الظروف المواتية والتي تحيط بنا من كل جانب. وقد ارتبط هذا الاكتشاف أيضاً بإيضاح الآلية التي تقف خلف وراثة الاستعداد للإصابة بمرض السرطان عن طريق وراثة الجينات المسرطنة.

وكانالأمريكي واينبرج R. Weinberg وزملاؤه أوضحوا في عام ١٩٧٩ أن العوامل البيئية المسرطنة مثل الكيماويات إنما ترجع خطورتها إلى تنشيطها للجينات المسرطنة. وقد لقى الجين البشري المسرطن المعروف باسم (ras) دراسات عدّة في هذا الصدد حيث أنه يقف خلف سرطانات القولون والمثانة والبنكرياس. ومن جانب آخر عرف العلماء أن الفيروسات المسرطنة تحمل جينات مسرطنة، وعندما تصيب هذه الفيروسات الخلايا فإن هذه الجينات المسرطنة تندمج مع المادة الوراثية للخلية وتتصبح جزءاً من بنائها الوراثي. ويتطور الأمر بعد ذلك إلى حدوث السرطان. أما إذا كانت المادة الوراثية للفيروس هي RNA، فإنها تنسخ داخل الخلية عكسياً إلى حمض DNA – وكان العالم «تمن» Howard Temin أوضح هذه الآلية عام ١٩٦٤ في بحث نشره في مونوجراف المعهد القومي للسرطان بأمريكا – بمساعدة إنزيم النسخ العكسي Reverse Transcriptase – وكان «تمن ومزيوتاني» Temin & Mizutani وكذلك «بالتيمور» Baltimore David أوضحوا ذلك في عام ١٩٧٠ في العدد ٢٢٦ من مجلة Nature – ثم يندمج DNA الناتج مع المادة الوراثية للخلية ويعُرَف عِندها باسم Virogene or Provirus . وقد افترض العلماء شيئاً مثيراً، وهو أن الجينات الفيروسية المسرطنة إنما هي في الأصل جينات مصدرها خلايا الإنسان والحيوانات، وما دعم هذا الافتراض أن الجين الفيروسي المسرطن ليس ضروريًا لتكاثر الفيروس، وخلاصة هذا الافتراض هي أن بعض الفيروسات قد أخذت هذه الجينات المسرطنة الأولية من الخلايا التي تصيبها لتتصبح جزءاً من بنائها الوراثي لتحول بذلك إلى فيروسات مسرطنة.

ويرتبط ظهور السرطان أيضاً بمجموعة أخرى من الجينات التي يطلق عليها اسم «الجينات المحمدة للأورام» Tumor Suppressor genes . وهي عادة ما تقوم بإحباط التكاثر الخلوي وبالتالي تحبط ظهور الأورام. وعلى ذلك فإن فعل هذه الجينات معاكس لفعل الجينات المسرطنة Oncogenes . وهناك بعض السرطانات التي تنشأ إذا ما فقدت هذه «الجينات المحمدة للأورام» أو أصبحت غير نشطة. وفي تجربة شهيرة عن الدمج الخلوي cell fusion قام العالم هنري هاريس Henry Harris بدمج خلية طبيعية مع خلية سرطانية وكانت الخلية المهجينة الناتجة غير سرطانية. وتفسير ذلك أن الجينات المحمدة للأورام بالخلية الطبيعية – والتي تعوزها الخلية السرطانية – عمل تواجدها بالخلية المهجينة على تثبيط عمليات التكاثر الخلوي التي يؤدي إلى الورم. وقد تم التعرف على أول جين من هذه المجموعة في حالة مرض ورم الشبكية Retinoblastoma (Rb) . وفي عام ١٩٨٩ عُرِفَ أن الجين المعروف بالرمز P53 ينتهي أيضاً إلى

الجينات المختصة للأورام. وقد عزى إليه حوالي ٥٠٪ من حالات السرطان في الإنسان نتيجة الطفرات المتنوعة والحادية فيه تحت مؤثرات مختلفة. ويقع هذا الجين قرب طرف الزارع القصير للكروموسوم رقم (١٧)، وهو يتكون من ٢٣٦٢ قاعدة نيتروجينية. وقد كان هذا الجين هو موضوع الغلاف في عدد ١٣ يناير ١٩٩٧ من مجلة Newsweek الأمريكية. وقد قام كيرتس وهاريس Curtis C. Harris من معهد السرطان القومي بأمريكا مع زملاء له بكتابية مقالة مرجعية عن الطفرات المسرطنة التي تصيب هذا الجين وذلك في مجلة Science في عام ١٩٩١. وفي العدد رقم (٥) لعام ١٩٩٠ من مجلة Oncogene نشر ثلاثة علماء بحثاً عن تتابع الجزيئات في هذا الجين في كل من الثدييات والطيور والبرمائيات والأسمك. وفي بحث نشر في مجلة Science في عام ١٩٩٦ وجد أ. مركب pyrene - (a) benzo - (a) benzo diol epoxide (BPDE) بيکوجرام في كل سيجارة - يتحول في الجسم إلى مادة سرطانية تعرف باسم (a) P53 رقم ٤٠ - ٢٠ ٤٠، ٢٤٨، ٢٧٣. وهذه الطفرات تؤدي إلى سرطان الرئة وأن الطفرة الحادثة في الشفرة رقم ١٥٧ لهذا الجين يقصر وجودها على سرطان الرئة، بينما توجد الطفرتان الأخريتان في طرز أخرى من السرطان. وفي دراسة قام بها تسعه باحثين ونشرت في مجلة New England J. Medicine في مارس ١٩٩٥ وجد أن طفرات الجين P53 تؤدي إلى سرطان بالرأس والعنق يعرف باسم Squamous cell Carcinoma وأن هذا يمكن أن ينشأ عن تدخين السجائر.

وفي دراسة مثيرة قام بها أربعة علماء من جامعة فيرمونت University of Vermont الأمريكية بقيادة العالم فينيت B.A. Finette ونشرت في العدد الرابع لعام ١٩٩٨ من مجلة Nature Medecine اتضحت لأول مرة أن التدخين السلبي للأم الحامل يؤدى إلى حدوث طفرة في جين يعرف باسم (HPRT) في الخلايا اللمفية التائية T-lymphocyte للأجنحة داخل الرحم مما يسفر عن إصابة المواليد خلال فترة طفولتهم بالسرطان. ومن المعروف أن هذا الجين يقع على الكروموسوم (X). وفي حالة سرطان القولون نجد أن الطفرات تصيب مجموعة الجينات المسرطنة الأولى المعروفة باسم rask لتصبح جينات مسرطنة، كما تصيب الطفرات مجموعة من الجينات المختصة للأورام المعروفة باسم APC, DCC, P53. وهكذا فإن سرطان القولون يعتبر مثالاً للاضطرابات المتنوعة التي تصيب المادة الوراثية DNA والتي تؤدي إلى حدوث السرطان.

ويشكل سرطان الثدي ثاني أكثر حالات السرطان التي تكتشف كل عام في الولايات المتحدة الأمريكية (١٨٦,٠٠٠) حالة وفقاً لإحصائيات عام ١٩٩٦)، كما يصل عدد الوفيات بسبب الإصابة به كل عام إلى ٤٥,٠٠٠. وكان سرطان الثدي هو موضوع الغلاف في عدم ٦ ديسمبر لمجلة نيوزويك Newsweek الأمريكية. ويرجع العلماء معظم حالات سرطان الثدي إلى طفرات تصيب الجين BRCA1 الذي يقع على الزراع الطويل للكروموسوم رقم ١٧ (17q21)، وكذا

الجين BRCA2 الذى يقع على الزراع الطويل للكروموسوم رقم (13) (q12-q13). ويعتبر هذين الجينين من الجينات الخدمة للأورام Tumor Suppressor genes والتى تؤدى الطفرات بها إلى حدوث الأورام. وقد تكون هذه الطفرات موروثة، أو قد تحدث أثناء حياة الفرد. ومن الجدير بالذكر أن الجين BRCA1 له علاقة أيضاً بسرطان المبيض. وفي عدد ١٣ يوليو ١٩٩١ من مجلة Lancet أوضح مجموعة من الباحثين أن الجين BRCA2 له علاقة بسرطان البروستاتا أيضاً - وقد قام ٤ باحثاً من أمريكا وكندا بقيادة «سكونلنك» M.H. Skolnick بتحديد وفصل الجين BRCA1 ونشر بحثهم في عدد ٧ أكتوبر ١٩٩٤ من مجلة Science. كما قام ٤ عالم من المملكة المتحدة وكندا وفرنسا وهولندا وأمريكا بقيادة «ووستر» R. Wooster بتحديد وفصل الجين BRCA2 ونشر بحثهم في ديسمبر عام ١٩٩٥ في العدد ٣٧٨ من مجلة Nature. وكان هذا تتويجاً للسباق المحموم بين العلماء لفصل هذين الجينين فيما يعرف باسم صيد الجينات gene hunting. ويصف الباحثون البحث عن جين معين وفصله بأنه مثل البحث في كتاب ضخم عن خطأ مطبعي في حرف واحد! وقد توصلت الأبحاث العلمية إلى طرق للكشف عن جين سرطان الثدي، بهدف التنبيه بإمكانية ظهور المرض. إلا أن ذلك كان هدفاً لهجوم جمعيات «أخلاقيات البحث العلمي» في أمريكا وأوروبا لما قد يسببه ذلك من هدم لصالح الفرد لدى شركات التأمين والتوظيف وغير ذلك. ويؤدي الكشف المبكر عن احتفال الإصابة بسرطان الثدي في السيدات إلى إجراء جراحة بتر الثدي mastectomy. ومن أشهر العقاقير التي حققت نجاحاً في علاج سرطان الثدي «عقار تاموكسيفين» Tamoxifen الذي كان موضوع مقالة في عدد ٢٠ أبريل عام ١٩٩٨ لمجلة نيوزويك Newsweek الأمريكية.

ويعتبر العالم واينبرج Robert A – Weinberg من معهد أبحاث Whitehead Institute for Biomedical Research في مدينة كمبروج بولاية ماساشوستس الأمريكية من أشهر المشغلين بالعلاقة بين السرطان والجينات، وقد نجح في عام ١٩٨٣ مع فريق معه في تحويل خلايا جنين الفأر إلى خلايا سرطانية عن طريق تنشيط اثنين من الجينات. وقد حاول واينبرج تطبيق الطريقة نفسها مع الخلايا البشرية ولكنه فشل.

وقد نشأ التفكير بأن هناك علاقة بين وفرة إنزيم Telomerase وحدوث السرطان، ذلك أن القطع الطرافية من الكروموسومات Telomeres وجد أنها تتناقص مع توالى الإنقسامات الخلوية حتى إذا ما بلغت حدًا معيناً من القصر توقفت الخلايا عن الإنقسام، كما أن هذه القطع يلزمها إنزيم Telomerase حتى تتجدد. ومن هنا بدأ الارتباط بين وفرة هذا الإنزيم وتوالى الإنقسامات الخلوية في النسيج السرطاني يسيطر على تفكير العلماء. وفي عدد ٣ أكتوبر ١٩٩٧ من مجلة Cell نشر سبعة باحثين من أمريكا وأسبانيا وكندا دراسة أجروها على الفئران أوضحاوا فيها

إمكانية حدوث الأورام رغم إحباط تكون إنزيم Telomerase ورغم قصر القطع الطرفي في الكروموسومات. وقالوا بأن هذا الإنزيم في الفئران ضروري فقط للحفاظ على طول القطع الطرفي. وفي عدد ٩ أبريل ١٩٩٨ من مجلة Nature نشر ستة بحثين - معظمهم من المجموعة السابقة - دراسة أجروها على الفئران أيضاً أوضحوا فيها أن إنزيم Telomerase يلعب دوراً رئيسيًا في خلايا الأعضاء، التي ينشط فيها الإنقسام الخلوي مثل الخصية ونخاع العظم والطحال. وفي ٢٩ يوليو ١٩٩٩ نشر واينبرج وفريق معه بحثاً في مجلة Nature عن نجاحهم في الحصول على خلايا بشرية سرطانية في أطباق زجاجية باستخدام ثلاثة جينات، أحدهم يوفر كمية كبيرة من إنزيم Telomerase الذي يساعد على استمرار الخلايا في الدورات الانقسامية مما يعمل على تكوين الورم (شكل ملون ٨٨) ولم يكن إدخال هذا الجين ضروريًا في حالة الفأر حيث أن الإنزيم المذكور متوفّر بكثرة في خلاياه. وقد كان هذا البحث موضوع تحقيق صحفي في مجلتي Time ونيوزويك Newsweek في عددهما الصادران في ٩ أغسطس ١٩٩٩.

وفي بحث نشر في عدد أكتوبر ١٩٩٩ من مجلة Nature Medicine نجح العلماء في إيقاف نمو الخلايا السرطانية في الإنسان وذلك عن طريق الإستعانة بطفرة في الجين المسؤول عن إنزيم Telomerase تحبط من نشاط هذا الإنزيم. وقد أدى ذلك إلى قصر مناطق Telomeres عند أطراف الكروموسومات، وبالتالي إلى وقف النشاط الانقسامي للخلايا. وتوحى هذه التجربة بأن استمرار استطالة أجزاء Telomeres للكروموسومات هي السر وراء النمو السرطاني. وقد علق عالمان على هذه التجربة متسائلين: هل كعب أخيلس لمرض السرطان.. قد تم الكشف عنه؟

Has cancers Achilles heel been exposed?

ويرى البعض أن الكشف عن التغيرات - الطفرات - التي قد تصيب الجينات المسرطنة الأولية والجينات الخادمة للأورام عن طريق استخدام طرق البيولوجيا الجزيئية مدخلًا مأمولًا للتنبؤ المبكر باحتمالات الإصابة بالسرطان، وهذا يساعد على العمل على تجنب حدوث المرض وذلك بعدم التعرض للعوامل البيئية المسرطنة Environmental Carcinogens أو العمل على التدخل الجراحي أو العلاج بالإشعاع في وقت مبكر قبل انتشار المرض.

ومن جانب آخر ظهرت مقالة في يناير ١٩٩٩ في مجلة Nature Medicime كتبها توغلنسون وبودمر Tomlinson & Bodmer أنكروا فيها أن تكون الطفرات هي المسببة للسرطان أو لنمو السرور قائلين «أن الذيل لا يهز الكلب! !». The tail does not wag the dog ! !

تشخيص المرض:

يعتمد تشخيص السرطان على طرق إكلينيكية ومعملية متنوعة يقوم بها الأطباء المختصون، ولكن تتجدر الإشارة هنا إلى بحث أجراه خمسة بحثين من أستراليا والولايات المتحدة واليابان

ونشر في مارس ١٩٩٩ . وقد أوضح هذا البحث أن صورة الشعرة المأخوذة من رأس أو عانة المرأة باستخدام أشعة إكس الانحرافية X - ray diffraction بجهاز السنكروترون Synchrotron تختلف في المرأة السليمة عن المرأة المصابة بسرطان الثدي ، كما وجد أن هذه الصورة تختلف أيضاً في الفتاة الحاملة لجين سرطان الثدي BRCA1 الطافر عن الفتاة غير الحاملة للجين الطافر . ويعتبر هذا الاكتشاف ذو شأن كبير حيث يمكن استخدامه في التشخيص diagnosis والتنبؤ Prognosis بالنسبة لهذا المرض .

علاج السرطان:

في عدد مايو ١٩٩٠ من مجلة Scientific American يقص علينا ستيفين روزنبرج Steven Rosenberg من معهد السرطان القومي بأمريكا عن حالة نادرة لرجل كان مصاباً بسرطان المعدة امتد إلى الكبد ثم شفي تلقائياً بعد ذلك فيما يعرف باسم «التراجع التلقائي للسرطان» Spontaneous regression of cancer ، وقد عزى ذلك إلى قدرة ذاتية لدى جهاز المناعة . وهناك ما يشير إلى أن الخلايا الملمفية من الطراز T lymphocytes تلعب دوراً في مقاومة الأورام السرطانية ومن هنا فإن بعض الطرق العلاجية تتجه إلى استثارة الجهاز المناعي ضد الخلايا السرطانية فيما عرف باسم «العلاج المناعي Immunotherapy». وقد قصت لنا هذه المقالة عن نجاح علاج مريضة من سرطان الجلد melanoma عن طريق المعاملة بمادة 2 - Interleukin هنفرداً أو بمحاصبة خلايا يطلق عليها اسم Lymphokine – activated killer cells (LAK) . وكان قد تم علاج حالات أخرى بالأسلوب نفسه ، ونشرت في عام ١٩٨٥ في مجلة New England Journal of Medicine ، إلا أن الأعراض الجانبية الناشئة عن هذا العلاج لا زالت تشكل مشكلة . وبصفة عامة فإن الأضرار الجانبية الناشئة عن العلاج بالإشعاع أو باستخدام العقاقير ظلت عقبة تؤود يعاني منها المرضى بقدر مزاج . وفي مواجهة ذلك نشرت مجموعة من الباحثين في عدد ١٠ سبتمبر ١٩٩٩ لمجلة Science بحثاً عن استخدام عقار يعرف باسم (PFTα) للحماية من الأعراض الجانبية المصاحبة للعلاج من السرطان (في الفئران) . ومن المأمول تجربة ذلك العقار في فترة لاحقة على الإنسان .

ومن المعروف أن عقار Taxol يستعمله المرضى بعد استئصال الورم للمساعدة على عدم انتشاره metastasis في حالات سرطان الثدي والمبايض . ويتم الحصول على المادة الفعالة لهذا العقار من الأوراق الإبرية لشجرة صنوبرية تنمو على الساحل الشمالي الغربي للولايات المتحدة وتعرف باسم Pacific yew . ومما يؤسف له أن هذه الشجرة مهددة بالانقراض . وفي المؤتمر نصف السنوي للجمعية الأمريكية للكيمياء والذي عقد في أبريل ٢٠٠٠ أعلنت الكيميائية الأمريكية (أنجيلا هوفمان) Angela Hoffman أنها اكتشفت بالصدفة مصدراً آخر لهذا العقار يتمثل في أوراق وثمار أشجار البندق hazelnut وكذلك في أحد الفطريات التي تعيش على هذه الأشجار .

وفي نوفمبر ١٩٩٧ قدم هونج وسبورن W. Hong & M. Sporn من الولايات المتحدة بحثاً في مجلة Science عن استخدام العقاقير في تجنب مرض السرطان. وأشار البحث إلى استخدام بعض العقاقير لمنع تكوين السرطان الثانوي بعد جراحات إزالة السرطان الأولى، من ذلك عقار Tamoxifen لمنع سرطان الثدي لدى السيدات، وكذلك استخدام عقار فيناسترید Finasteride لمنع سرطان البروستاتا في الرجال. وقد أشار البحث إلى أن استخدام عدة عقاقير معًا يمكن أن يكون أكثر فعالية في تجنب السرطان مثل استخدام عقاري tamoxifen & Fenretinide لمنع سرطان الثدي عند السيدات الأكثر تعرضاً للإصابة به. كما يستخدم عقار «سنس بلاتين» Cisplatin في علاج سرطان الخصية.

وفي عدد ٢٧ نوفمبر ١٩٩٧ من مجلة Nature نشر مجموعة من الباحثين في أمريكا بقيادة العالم فولكمان Judah Folkman بحثاً عن القضاء على الورم السرطاني (في الفئران) عن طريق مواد كيميائية تهاجم بطانة الأوعية الدموية التي تغذى الورم السرطاني مما يعمل على تلفها وبالتالي ينحرس الورم. ويطلق على هذه العقاقير المضادة للأوعية الدموية اسم «مثبطات الأوعية الدموية» Angiogenesis inhibitors . والذى يحدث هو أن السرطان فى بدايته يكون محدود الحجم وغير مزود بأوعية دموية خاصة (شكل ملون ٨٩) وتنتج الخلايا السرطانية بروتينات معينة إلى الوسط المحيط تحفز على تكوين شبكة من الأوعية الدموية تغذى النسيج السرطاني مما يؤدي إلى نموه وكبير حجمه. وكثيراً ما تنفصل أجزاء من النسيج السرطاني وتنتقل إلى أماكن أخرى لتكون سرطان ثانوي، وهي الظاهرة التي يطلق عليها اسم metastasis كما ذكرنا من قبل. وترسل خلايا السرطان الأولى مثبطات تمنع نمو السرطان الثانوي، ولذا فإن السرطان الثانوي لا ينمو إلا عند الاستئصال الجراحي للسرطان الأولى. ويعتمد العلاج الذي اقترحه فولكمان على استخدام عقاقير مضادة لنمو الأوعية الدموية Angiogenic therapy مما يحد من نمو البدايات السرطانية و يجعلها كامنة. ومن العقاقير التي تستخدم لهذا الغرض TNP - 470 – وهو يستخرج من أحد الفطريات، وكذلك Angiostatin & Endostatin اللذان يستخرجان من بول الفئران. وقد كان هذا الاتجاه في الحرب ضد السرطان هو موضوع غلاف عدد ١٨ مايو عام ١٩٩٨ من مجلة Time ، كما نشر عنه تحقيقاً في عدد اليوم نفسه من مجلة Newsweek . وفي عدد ديسمبر ١٩٩٩ من مجلة Nature Medicine نشر مجموعة من الباحثين من أمريكا وألمانيا بحثاً عن إمكانية استخدام العقاقير غير الاستيرويدية المضادة للالتهابات – Non-steroidal anti-inflammatory drugs (NSAIDs) مثل الأسبرين Aspirin والاندوميثاسين Indomethacin والابupro芬 Ibuprofen في كبح السرطان حيث أنه وجد أن هذه العقاقير تحد من تخليق أوعية دموية جديدة.

إلا أن هذه الآمال أحاطت بها الشكوك بسبب ما نشره ثلاثة باحثين هم هندركس ومانيوتس وفولبرج M. Hendrix, A. Maniotis and R. Folberg بحثاً في عدد سبتمبر ١٩٩٩ لمجلة American J. Pathology عن استطاعة الورم السرطاني أن يكون - اعتماداً على خلاياه - تكوين بطانة للأوعية الدموية وبذلك يضمن تكثيف أوعية دموية تمدّه بما يلزمها من مواد لازمة لبقاءه ونموه. وقالت هذه الدراسة بأن تحول الخلايا السرطانية إلى خلايا بطانية Endothelial cells يتم من خلال تنشيط الجينات اللازمة لذلك. والمهم هنا أن لهذه الأوعية الدموية خصائص خاصة تجعلها لا تتأثر بالعاقير التي تدمر الأوعية الدموية الطبيعية !

وقد دعى اكتشاف دور الجينات المسرطنة الأولية والجينات المخمدة للأورام إلى محاولة التوصل إلى عقاقير لعلاج الخلايا السرطانية تعمل على مستوى علاج طفور هذه الجينات وإزالة الخلل الناشئ عن هذا الطفور، وذلك دون المساس بالمادة الوراثية في الخلايا السليمة والخالية من هذا الطفور. وقد انعكس التنوع الشديد للأسباب الجينية التي تؤدي إلى السرطان على تنوع طرق العلاج على المستوى الجزيئي. وكان هذا المفهوم الجديد حول علاج السرطان هو موضوع مقالة نشرت في صحيفة هيرالد تريبيون Herold Tribune في ١٩ أبريل ١٩٩٩ بدأت بالقول بأن السرطان ليس مريضاً واحداً، ومن ثم فإن أسلوب علاجه مختلف من مريض إلى آخر.

ويأمل العلماء استخدام تقنية Antisense Technology - التي أشير إليها في موضوع «المحاصيل الزراعية معدلة الجينات» وكذلك في الحديث عن «العلاج بالجينات» في هذا الكتاب - بهدف إبطاء الجينات المسرطنة Oncogenes.

وفي مايو ١٩٩١ نشر مجموعة من الباحثين في أمريكا بحثان في مجلة Science عن انحسار الخلايا السرطانية المخية gliomas المزروعة في الفئران أو في أطباق زجاجية عن طريق استخدام فيروس معدل الجينات. وقد اتجهت البحوث إلى استخدام فيروسات تعرف باسم therapeutic genes Reoviruses لا تسبب أضراراً للإنسان حيث يتم تحميل جينات علاجية عليها.

وقد حققت التجارب التمهيدية التي أجريت في العقد الأخير من القرن العشرين نجاحاً ملحوظاً في قتل الخلايا السرطانية بهذه الأسلوب أذكر منها بحوث العالم «لي» P. Lee وزملائه في جامعة «كالجاري» University of Calgary في كندا. وقد أطلق على هذه الفيروسات اسم «فيروسات محللة للسرطان» Oncolytic Viruses . ويمكن نقل جينات إلى الخلايا السرطانية لجعلها أكثر تأثراً وأكثر استجابة للعلاج بالإشعاع أو العاقير.

لقد أدى تفهم العلماء لآلية حدوث الانقسامات الخلوية غير المنضبطة التي تنتهي بالورم السرطانى إلى إحداث ثورة فى إنتاج العقاقير التي تعمل على إيقاف هذه الانقسامات الخلوية، وذلك بإحباط العوامل المحفزة والحاكمة لها. ولتبسيط وتوضيح ذلك نحدد الأحداث وفقاً لما يلى: (شكل ملون ٩٠).

(أ) أن هناك جينا سرطانياً يعمل على زيادة تكوين بروتين يسمى «العامل السطحي للنمو» Epidermal growth Factor receptor، وهذا البروتين يعمل كمستقبل غشائى receptor لعامل النمو growth factor الذى تطلقه الخلية إلى الوسط المحيط. وينتهى الأمر بحدوث ارتباط بين عامل النمو والمستقبل الغشائى.

(ب) يحفز ذلك المستقبل الغشائى على تنشيط بروتين يتوجه إلى بروتين معين ينتجه أحد الجينات السرطانية يسمى (RAS). وهذه الحروف مختصرة عن كلمتى Rat Sarcome ١٩٧٨ Edward Scolnick لهذا الجين عام كان في الفئران.

(ج) يتربّب على ذلك أن يطلق البروتين RAS رسائل كيميائية معينة إلى نواة الخلية.

(د) يؤدى ذلك إلى قيام بروتينات خاصة في نواة الخلية بدفع المادة الوراثية في النواة إلى التضاعف والقيام بالانقسام الخلوي.

وقد اتجهت جهود العلماء إلى العمل على إيقاف كل من هذه الخطوات منعاً للانقسام الخلوي غير المنضبط وذلك باستخدام أجسام مضادة antibodies متوفقة مع البروتينات التي تلعب دوراً في هذا التسلسل لتوقف فعالية هذه البروتينات، ومن هذه الجهود.

(أ) العمل على إيجاد جسم مضاد يتحدد مع المستقبلات الغشائية الخاصة بعامل النمو بما يمنع ارتباط هذه المستقبلات مع عامل النمو - وهذا هو ما يحاوله علماء مركز السرطان في هيوستن M.D. Anderson Cancer Center.

(ب) ابتكار عقاقير تمنع تحفيز المستقبلات الغشائية مثل مواد Tyrosine Kinase inhibitors مما يؤدى إلى عدم استثارة البروتين RAS. ويعمل إدوارد سكولنك في هذا الاتجاه.

(ج) إنتاج عقاقير تمنع بروتين RAS من إصدار رسائله الكيميائية إلى نواة الخلية، كذلك إنتاج عقاقير تمسك بهذه الرسائل، وتحول دون وصولها إلى نواة الخلية.

(د) إنتاج عقاقير تتخلل إلى داخل أنوية الخلايا وترتبط بالبروتينات التي تدفع المادة الوراثية بالخلية إلى التضاعف وبذلك تحول دون أن تقوم هذه البروتينات بدورها.

وواقع الأمر أن الخلايا السرطانية تتخذ أنماطاً مختلفة من النشاط الجيني، وهذا يقتضي استخدام علاج جيني خاص بكل حالة، فيما يسمى «العلاج التفصيلي» Tailored therapy. وقد يقتضي ذلك استخدام عدداً من العقاقير معاً - يقوم كلاً منهم بدور معين.

ومن أجل تفهم أكبر للأساس الجيني للسرطان يعكف العلماء الآن على كشف البرنامج الجيني المرتبط بالسرطان فيما يعرف باسم (C - GAP) Cancer Genome Anatomy Project .
ولا شك أن البحوث العلمية المتصلة بعلاج السرطان باتجاهها نحو التعامل مع الجينات قد فتحت عصراً جديداً في الحرب ضد السرطان.
ورغم نجاح بعض التجارب المعملية في القضاء على الخلايا السرطانية، إلا أن التوصل إلى الشفاء من مرض السرطان الذي يصيب الملايين من الأفراد قد يحتاج إلى جهود العلماء على مدى العقدين الأولين من القرن الحادى والعشرين.

في الطريق إلى فهر أمراض القرن العشرين

إن التقدم في علم البيولوجيا الجزيئية Molecular Biology وبيولوجيا المناعة Immunobiology حمل في طياته آمالاً عريضة للشفاء من أمراض طالما وقف الإنسان أمامها عاجزاً. ومن المأمول أن تشهد بدايات القرن الحادى والعشرين شفاء من هذه الأمراض المستعصية عن طريق التعامل مع الآلية التى يحدث بها على المستوى الجزيئي، بعد أن كان العلاج يعتمد فى معظمها على محاولة التخلص من الأعراض المصاحبة لهذه الأمراض. وسوف نتناول هنا أمراض الزهايمر، التليف الحويضى، جنون البقر، باركتسون، الربو، إيبولا، لaim.

ومرض الزهايمر Alzheimer's disease هو الذى أصيب به (رونالد ريجان) الرئيس الأمريكى الأسبق (شكل ملون ٩١أ) و يجعله الآن فقد للذاكرة - بعد أن كان صاحب (حرب النجوم) وبعد أن قضى على إمبراطورية الاتحاد السوفيتى بلا حرب، كما كانت قد أصيبت به (ريتا هيوارت) Rita Hayworth (شكل ملون ٩١ب) الممثلة الجميلة مما أدى إلى إيداعها دار للرعاية حتى توفيت فى عام ١٩٨٧. ويصيب هذا المرض حوالى ٤ مليون شخص فى أمريكا وحدها فيجعلهم ينسون أحداث الماضى ويفقدون مع ماضيهم حاضرهم ومستقبلهم أيضاً. وعادة فإن مرض الزهايمر يصيب المتقدمين فى السن. وقد قدر عدد الأبحاث التى تناولت هذا المرض حتى عام ١٩٩٨ بما يزيد عن إثنى عشر ألفاً.

وكان الطبيب الألماني Alois Alzheimer هو أول من اكتشف المرض وذلك عند فحص مخ مريضة تدعى D.Auguste وكان ذلك فى عام ١٩٠٦ .

وقد لاحظ العلماء ظهور أعراض غير سوية فى أدمة (أمخاخ) هؤلاء المرضى منها فقد عدد من الخلايا العصبية، وقد بعض الاتصالات العصبية Synapses وإزدياد أعداد أحد طرز الخلايا الداعمية بالجهاز العصبى astrocytes والمسماة neuroglia وكبار أحجامها فيما يعرف باسم gliosis، وفضلاً على ذلك يتراكم بروتين فوسفورى غير سوى على هيئة ليفات داخل الخلايا العصبية ليكون ما يعرف باسم (جديلة الليفات العصبية) Neurofibrillary tangle، ففضلاً على ترسيب مادة أميلويدية سامة للخلايا العصبية تعرف باسم (أميلويد بيتا بيتيد)(AP) amyloid-B – peptide خارج الخلايا العصبية تنتج عن تكسير مركب أولى يعرف باسم (APP) B – amyloid precursor protein.

وقد استهدفت الكثير من الدراسات العلمية التعرف على آلية تكسير هذا المركب الأولى والتي ينتج عنها هذا المركب الضار. وقد اتضح أن المركب الأولى ينكسر عند موقعين يرمز لهما Y & B. وفي عام ١٩٩٣ نشر (هاس وسلكو) Haass & Selkoe بحثاً في مجلة Cell أوضحوا فيه دور إنزيم γ-secretase في تكسير المركب الأولى عند الموقع Y. وظلت آلية ما يحدث عند الموقع B لغزاً مستعصياً حتى نهاية عام ١٩٩٩ حين نشرت مجلة Science في العدد (٢٨٦) على صفحة (٧٣٥) دراسة قام بها ٢٤ باحث بقيادة العالم (فاسار) R. Vassar تناولت الإنزيم العامل عند هذا الموقع المعروف باسم APP – Cleaving enzyme (BACE) or Asp-2 Site B – Peptide (AB). وقد أشار عدد أول نوفمبر عام ١٩٩٩ من مجلة نيوزويك Newsweek إلى هذا الإنجاز الكبير. ومن المأمول أن يعمل تثبيط هذين الإنزيمين على الحد من إنتاج الخلايا لهذا المركب الضار المعروف باسم Amyloid – B – Peptide (AB).

ويعتقد بعض العلماء أن مرض الزهايمر يرجع إلى ظاهرة الموت الخلوي المبرمج Apoptosis للخلايا العصبية الواقعة في منطقة (المادة السوداء) Substantia nigra، وذلك تحت تأثير ثلاثة بروتينات هي: (أميloid بيتا بيتيد) amyloid B – Peptide ، (بريزينيلين ١) Presenilin ١ ، (بريزينيلين ٢) Presenilin ٢.

وفي عام ١٩٩١ اكتشف علماء مستشفى سان ميري St. Mary's hospital بجامعة لندن – وهي المستشفى الذي اكتشف فيه ألكسندر فلمنج دور البنسلين في القضاء على البكتيريا – أن الجين الطافر المسؤول عن إنتاج البروتين APP يقع على الكروموسوم رقم (٢١)، وهو جين سائد. وسرعان ما كشف العلماء عن أن الجين السائد Presenilin-1(PS₁) والجين السائد Presenilin-2(PS₂) خلف الإصابة المبكرة بالمرض، وأن الجين الأول يقع على الكروموسوم رقم (١٤)، والجين الثاني يقع على الكروموسوم رقم (١).

وقد أوضحت الدراسات العلمية أن الجين الخاص بنسبة كبيرة من حالات هذا المرض هو الجين Apolipoprotein E gene (APOE) الذي يقع على الكروموسوم رقم (١٩). وقد اكتشفه علماء البيولوجيا في (جامعة ديو克) Duke University بقيادة العالم (آل روز) Allen Roses. وفي عام ١٩٩٥ نجح ٣٤ عالماً من جامعات أمريكية مختلفة في الحصول على فئران معدلة الجينات بحيث تصاب بمرض الزهايمر لتكون نموذجاً حيوانياً Animal model تجري عليه الأبحاث العلمية، وتجرب عليه العقاقير العلاجية أسوة بالنماذج الحيوانية التي أنتجها العلماء لحالات مرضية أخرى مثل أمراض القلب والسرطان والسكبة الدماغية.

وفي يوليو ١٩٩٩ نشر ٢٥ باحثاً بقيادة العالم شينك D. Schenk بحثاً عن علاج مرض الزهايمر لدى الفئران بمعاملتها بأنتيجن Amyloid – B – peptide (AB)، مما استحدث الفئران

على تكوين أجسام مضادة antibodies تحول دون تكون المادة الأميلوئية خارج الخلايا العصبية والتي هي أحد معالم الإصابة بالمرض. ولكن يبقى السؤال هو عن مدى نجاح مثل هذا الأسلوب في القضاء على الظواهر الأخرى المصاحبة للمرض، وأيضاً عن مدى نجاح هذا الأسلوب الوقائي إذا ما استخدم مع البشر.

وتقول بعض الدراسات أن بروتينا يعرف باسم tau يعزى إليه اضطراب الأنبيبات الدقيقة microtubules في محاور الخلايا العصبية فيما يعرف باسم Tangle وأن ذلك يؤدي إلى المشاكل العصبية المتعلقة بالمرض.

ومن هنا نشأت نظريتان متعارضتان الأولى تجرم مادة beta-amyloid protein ويعرف أنصارها باسم Bapists ، والأخرى تجرم مادة Tau ويعرف أنصارها باسم Tauists .

وقد نشرت مجلة Nature في ملحق عدد ٢٤ يوليو ١٩٩٩ مقالة مرجعية عن مرض الزهايمير، وقد تناولت المقالة الاتجاهات العلمية الحديثة المعتمدة على البيولوجيسيا الجزيئية والتي من المؤمل أن تؤدي إلى السيطرة على هذا المرض. كما أن هذا المرض كان موضوع تحقيق صحفي في عدد ٢٠ مارس ٢٠٠٠ من مجلة نيوزويك Newsweek الأمريكية، وكان موضوع الغلاف لعدد ٢٤ يوليو ٢٠٠٠ من مجلة تايم Time الأمريكية . وكان قد عقد في واشنطن في النصف الثاني من يوليو ٢٠٠٠ الكونгрس العالمي لمرض الزهايمير. وقد عرضت بعض الدراسات التي أدانت زيادة المواد الدهنية في الطعام كأحد الأسباب وراء الإصابة بهذا المرض.

أما مرض التليف الحويصلي Cystic fibrosis فهو مرض ووراثي له جين متتحى ينتشر في شمال أوروبا بنسبة (١) لكل (٢٥) فرد، وهؤلاء لا تظهر عليهم أعراضًا مرضية - ويوجد الجين بصورة مزدوجة بنسبة (١) لكل (٢٥٠٠) فرد، وهو عندئذ يسبب مشاكل صحية قد تكون قاتلة في النهاية. ويصيب المرض عدة أعضاء بالجسم مثل الأمعاء والغدد العرقية والقنوات التناسلية، إلا أن أشد الأخطار تمثل في كل من الرئتين والبنكرياس حيث يعاني المصاب من تراكم مخاط غليظ القوام في الرئتين مما يعيق التنفس ويضعف الرئتين، كذلك يتراكم المخاط في البنكرياس مما يؤدي إلى مشاكل في هضم الغذاء. وبحضوري هنا نداء أب في بريد الأهرام في يوم ٢٧ سبتمبر ١٩٩٩ يطلب فيه توفير دواء لابنته التي أصيبت بهذا المرض. وكان العلاج في الثمانينيات يتلخص في العمل على طرد المخاط من الرئتين وعلاج سوء الهضم وتناول مضادات حيوية. وفي هذا الاتجاه اقتضى الأمر استخدام عقاقير مثل Amiloride تتخلل من احتجاج خلايا الرئة للأملاح.

وفي عام ١٩٨٩ رأى المصابون بالمرض ما يمكن اعتباره وميضاً من الضوء في نهاية نفق طويل مظلم a glimmer of light at the end of a long dark tunnel حيث استطاع العلماء فصل

الجين المسؤول عن المرض ومعرفة ترتيب جزيئاته وبالتالي معرفة سلسلة الأحماض الأمينية التي يقوم بتخليقها.

وأدرك العلماء أن هذه السلسلة تكون بروتينا منظما regulator يقع على الغشاء الخلوي ويتحكم في مرور أيونات الكلور إلى خارج الخلية. وقد أوضحت الدراسات العلمية أن هذه السلسلة من الأحماض الأمينية تتعرض لحوالي ٢٠٠ نوعا من الطفرات التي تؤدي إلى إفساد الدور الوظيفي لهذا البروتين الذي يتلخص في تحرير أيونات الكلور chloride channel إلى خارج الخلية وفق آلية معينة وذلك في الحالة السوية. أما في حالات اضطراب هذا البروتين، فإن احتجاز الكلور يؤدي إلى تكوين المخاط غليظ القوم. وقد كتبت فرنسيس كولنз Francis Collins من جامعة متشجان مقالة في العدد ٢٥٦ لعام ١٩٩٢ من مجلة Science حول هذا الموضوع.

وفي إتجاه حديث يسعى (رونالد كرستال) Ronald Crystal من المعهد القومي للقلب والرئة في أمريكا إلى استخدام العلاج بالجينات، حيث يتم تحويل الجين السليم على فيروس Adenovirus أو في ليبوسومات Liposomes وتمطي للبروتين عن طريق بخاخة للجهاز التنفس Aerosol gene therapy وبذلك يصل الجين إلى الخلايا المريضة ويعمل على إنتاج البروتين الناقص. وقد نجحت هذه التجربة في الجرذان. وفي إتجاه آخر يمكن تخليق البروتين الناقص معملياً باستخدام الجين الخاص به. وفي إتجاه أكثر إثارة أمكن للعلماء توظيف بعض الحيوانات لتحمل كمصانع لإنتاج البروتين المطلوب في ألبانها وذلك عن طريق نقل الجين السليم الخاص بهذه الحالة إلى أجنة الشعاء أو الماعز. فتقوم الأنثى عند بلوغها بإنتاج هذا البروتين في ألبانها ثم يتم استخلاصه هذا البروتين وإعطاؤه للمرضى عن طريق بخاخة ليجد البروتين طريقه إلى الرئتين.

وننتقل الآن إلى مرض (جنون البقر) Mad - cow - disease وأسهـ العـلـفـ (ـمـرـضـ الدـمـاغـ الأـسـفـجـيـ الـبـقـرـيـ) Bovine spongiform encephalopathy، وهو يسبب تلف في أدمغة (أمخاج) الأبقار حيث تظهر بها فجوات متعددة مما يعطي الدماغ (المخ) شكلـاـ أـسـفـجـيـاـ وت فقدـ الأـبـقـارـ إـتـزـانـهـ الـعـرـكـيـ وتصـابـ رـأـسـ الـبـقـرـ بـأـرـتـعـاشـاتـ وـأـرـجـافـاتـ ..ـ وـيـعـتـقـدـ الـبعـضـ أـنـ الـأـبـقـارـ تصـابـ بـهـذـاـ المـرـضـ بـسـبـبـ تـقـدـيمـ بـقـاـيـاـ ذـبـائـحـ أـغـنـامـ مـصـابـ بـمـرـضـ فـيـرـوـسـيـ يـسـمـيـ (ـالـحـكـةـ) Scrapieـ بـعـذـاءـ لـهـاـ ضـعـفـ الـعـلـيـقـةـ وـكـذـلـكـ بـتـقـدـيمـ غـذـاءـ لـهـاـ يـحـوـيـ نـقـائـاتـ مـنـ بـقـاـيـاـ ذـبـائـحـ الـأـبـقـارـ المصـابـ بـعـرضـ جـنـونـ الـبـقـرـ.

وفي نوفمبر ١٩٨٦ صدر أول تقرير رسمي عنإصابة الأبقار هناك بهذا المرض. وفي يوليو ١٩٨٨ تم حظر تقديم بقايا الذبائح ضمن العلائق التي تقدم للأبقار. ويعصاب الإنسان بمرض مشابه إذا ما تناول لحوم أبقار مصابة أدمغتها بهذا الداء.

ويختلف العلماء حول السبب الكامن وراء هذا المرض، ويعتقد البعض أنه فيروس. ويرى بروسنر Stanley Prusiner الباحث بجامعة كاليفورنيا أن بروتينا غريبا يسمى «بروين» prion هو سبب المرض.

وقد شاع المرض في الأبقار في بريطانيا في عام 1996 في صورة وباء، وكانت الحالة الأولى قد اكتشفها الطبيب البيطري كولن وايتاكر Colin Whitaker في أبريل 1995 ، حيث لاحظ إن إحدى البقرات تتصرف بطريقة غير طبيعية وكأن قد مسها الجنون. وقد دعى هذا الوباء المفوضية الأوروبية European Commission في 8 مارس 1996 إلى دعوة دول العالم مقاطعة استيراد الأبقار البريطانية وكذلك أية منتجات أو صناعات غذائية تدخل فيها أية أجزاء من أجسام هذه الأبقار. وقد ركز الحظر أيضا على العقد العصبية الظهرية التي تتواجد على جانبي الحبل الشوكي ، وكذلك على نخاع العظم وعلى الأنسجة الجيلاتينية التي تدخل في كثير من الصناعات الغذائية. كذلك اتخذت الولايات المتحدة الأمريكية إجراءات صارمة لتحول دون وصول الأبقار البريطانية أو أى من منتجاتها إلى الأراضي الأمريكية. وفي مارس 1996 أعلنت مطعم ماكدونالدز Mc Donalds ومطعم برج رنج Burger King مقاطعتها للحوم الأبقار البريطانية. وقد سبب ذلك كله خسارة فادحة للمملكة المتحدة التي كانت تصدر ما قيمته 1 بليون جنيه إسترليني من الأبقار والصناعات المرتبطة بها، وقد اضطررت إلى إغلاق عشرات الآلاف من الأبقار حتى تستعيد سمعتها وتبرأ من تهمة كونها مصدر لهذا الخطر.

وفي 8 مارس 1996 أعلن الدكتور (روبرت ول) Robert Will أن المرض الذي يصيب البشر المعروف باسم Creutzfeldt – Jakob Disease (CJD) يقابل مرض جنون البقر الذي يصيب الأبقار. وقد أشار عدد (٤) أكتوبر 1997 من مجلة British Medical Journal إلى بحثين أثبتتا ارتباط إصابة البشر بمرض (CJD) بتناول لحوم أو منتجات غذائية مصنعة من أبقار مصابة بمرض جنون البقر (BSE).

ولكشف طبيعة هذا المرض أجريت بعض تجارب على حيوانات الرئيسيات. وفي عدد ٧ يونيو 1996 نشر ثمانية علماء من فرنسا وعالم بريطاني دراسة تجريبية على قردة الماكا Macaque في مجلة Nature ، كما نشرت المجلة العلمية الأمريكية Proc. National Academy of Science of Science في ٣٠ مارس 1999 بحثا تناول دراسة هذا المرض في حيوان الليمور *Microcebus murinus* بحديائق الحيوان في فرنسا. وتحدثنا صحيفة هيرالد تريبيون Herlad Tribune في اليوم التالي عن هذا البحث وعن كيف كانت هذه الحيوانات المصابة تتغذى على لحوم الأبقار البريطانية.

وفي نوفمبر 1998 وافق أغلبية وزراء الزراعة في دول الاتحاد الأوروبي على رفع الحظر عن تصدير لحوم الأبقار البريطانية وذلك بشرط منها إخلاؤها من العظم. وفي أغسطس 1999 رفع

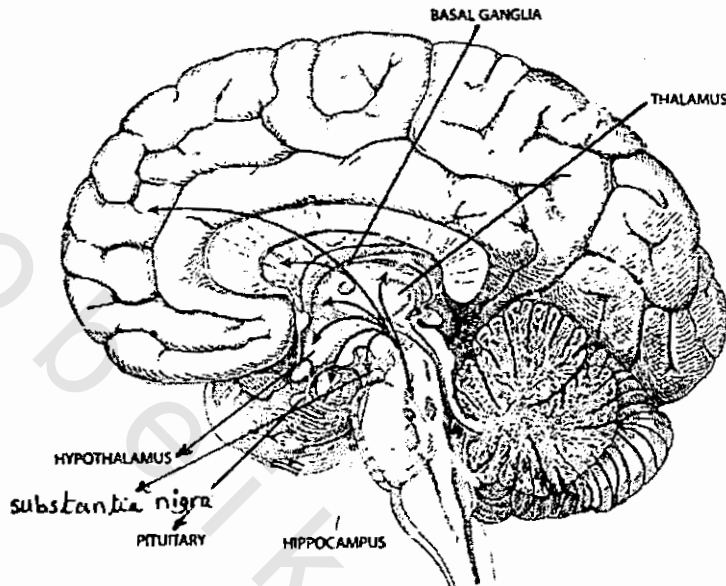
الاتحاد الأوروبي الحظر تماماً، إلا أن الهيئات العلمية الفرنسية أصرت على أن خطر انتقال عدوى جنون البقر إلى الإنسان ما زال قائماً مما أدى إلى أزمة بين فرنسا والاتحاد الأوروبي امتدت على مدى شهري أكتوبر ونوفمبر ١٩٩٩.

ومن العجيب أن تطالعنا صحفة (الديلي تلغراف) The Daily Telegraph يوم ١٧ مايو ١٩٩٩ بخبر يفيد بأن وزارة الزراعة البريطانية كافأت اثنين من العلماء بمبلغ ربع مليون جنيه استرليني - والعلماني هما: آلان إبرنجر Alan Ebringer أستاذ المناعة في كنجز كولج Kings College بجامعة لندن، جون برت John Pirt خبير البكتيريا، وذلك نظير تقرير- بعد دراسة علمية - يقول أن مرض CJD & BSE سببهما تلوث المياه والتربة بنوع من البكتيريا، وأنه لا دخل للحوم الأبقار في نشر هذين المرضين !!

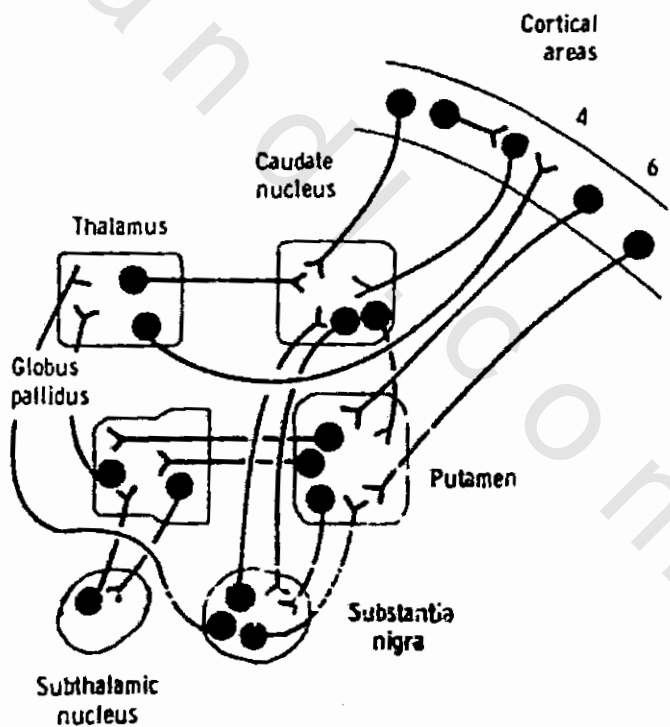
وإذا انتقلنا إلى مرض (باركنسون) Parkinson's disease ، واسترجعنا صورة (محمد على كلاي) (شكل ملون ٩٢) على شاشات التليفزيون وهو يوقد شعلة دورة أطلانتا الأولمبية الصيفية في عام ١٩٩٦ وهو جامد الوجه متناقل الحركة لا نصدق أنه هو الحائز على بطولة العالم في الملاكمة عام ١٩٦٠ ، وأنه البطل الأشهر في عالم الملاكمة والذي كان يفاخر بأنه (يحوم كالفراشة ويلدغ كالنحلة) float like a butterfly, sting like a bee ولكن مرض الشلل الرعاش أو مرض باركنسون، هذا المرض الذي تتسلل أعراضه ببطء بعد سن الستين عادة ثم تتفاقم أعراضه حتى تصل إلى حد الإعاقة على مدى سنوات قليلة. والمرض يعاني منه حوالى نصف مليون شخص في الولايات المتحدة. ومن أعراض الإصابة بهذا المرض بطيء الأداء الحركي الإرادى وانحناء القامة إلى الأمام أو إلى الخلف، وقد القدرة على التعبير بالوجه، والصعوبة في القيام من وضع الجلوس، وكذلك المشي بخطوات قصيرة متسرعة، بالإضافة إلى إصابة المريض برعشة في اليدين، وقد ينتهي الأمر بالاكتئاب وفقد الذاكرة.

ويرجع المرض إلى تلف الخلايا العصبية في منطقة من المخ تسمى (المادة السوداء) Substantia nigra (شكل ٩٣، ٩٤) ، وفيها تنتج الخلايا العصبية مادة دوبامين "Dopamine" التي تعمل كنقل عصبي neurotransmitter. كما تظهر أجسام غريبة في سيتوبلازم الخلايا العصبية تسمى أجسام لوي "Lewy bodies". ويعتقد البعض أن هناك حالات مرضية سببها مؤثرات بيئية. ويستطرد هؤلاء بأن من هذه المؤثرات ما يجعل خلايا الغراء العصبي من الطراز microglia تنتج في شوارد حرفة free radicles تضر بالخلايا العصبية في منطقة (المادة السوداء) سالفة الذكر.

وقد نشرت دراسة بريطانية في عدد ٣١٣ الصادر في ٢٣ نوفمبر ١٩٩٩ من مجلة British Medical Journal ذكرت أن جين هذا المرض من المرجح أن يكون على الذراع الطويل للクロموسوم رقم (٤).



(شكل ٩٣)
قطاع جانبي في مخ
الإنسان يوضح موقع
(المادة السوداء)
substantia nigra
التي لها علاقة بمرض
باركنسون



(شكل ٩٤)
رسم تخطيطي يوضح
الاتصالات العصبية
للمادة السوداء
substantia nigra
مع المجموعات
العصبية الأخرى بالمخ
والقشرة المخية

وقد اقترحت عدة عقاقير علاجية لهذا المرض إلا أن أي منها لم يحد من تقدم الحالة المرضية، كما أنه كان لبعضها آثاراً جانبية.

وفي المؤتمر الدولي التاسع عن مرض باركينسون الذي عقد في يونيو ١٩٩٨ أُعلن عن عدم الارتياح للنتائج محاولة علاج امرأتين من السويد عن طريق زرع خلايا من أدمة أجنة بشرية في مخ المريضة. وفي عدد مارس ١٩٩٧ من مجلة Nature Medicine نشر بحث أجراه ١١ عالماً أمريكياً عن نجاح نقل خلايا عصبية من أجنة الخنزير إلى أممأخ الرضي! وكانت هذه الحالة الأولى في هذا الصدد.

وفي مايو ١٩٩٨ نشرت مجلة Nature Medicine بحثاً أجراه ١٣ عالماً من الولايات المتحدة الأمريكية بقيادة العالم زواداً W.M. Zawade اتخذ نمطاً جديداً لعلاج مرض باركينسون اعتماداً على ثلاثة تكنولوجيات مختلفة شملت الاستنساخ وتعديل الجينات وزراعة الأنسجة. وقد تعلّمت الدراسة على الوجه التالي:

- تعديل جينات خلايا ليفية Fibroblasts جنينية للأبقار مزروعة في أطباق.
- استخدام أنوية هذه الخلايا لنقلها إلى بويضات متزوجة النسوة للأبقار بفرض الحصول على أجنة بالاستنساخ.
- زرع أجزاء معينة من أدمة (أممأخ) الأجنة المستنسخة عمرها ٥٠ يوماً تحتوى على خلايا عصبية مقتحة لادة الدوبامين Dopamine إلى أدمة (أممأخ) جرذان rats مصابة بمرض باركينسون بعد تثبيط جهازها المناعي.

وقد أدت هذه المعالجة إلى تحسن الأداء الحركي لدى الجرذان، والسؤال هنا هل تصلح هذه التقنية مع الإنسان؟

ولا يخفى هنا بالطبع أن هذه التجربة استخدمت الأجنة لإعطاء (قطع غيار)! وهذا ما ترفضه الفطرة.

وفي ٢٣ مارس ٢٠٠٠ نشر إثنان من الباحثين من مدرسة طب هارفارد في بوسطن هما: «فيني وبيندر» M. B. Feany & W. W. Bender يفيد أنهما استطاعا الحصول على حشرة دروسوفلا طافرة تصلح نموذجاً Model لهذا المرض يمكن منه تفهم آلية حدوث المرض عند الإنسان.

وإذا تركنا هذا المرض وانتقلنا إلى **الحساسية الرئوية Asthma** الناتجة عن انسداد المرات التنفسية بالمخاط الذي تفرزه بوفرة الخلايا بها مما يدفع المريض إلى السعال بشدة بصورة

متلاحقة في محاولة للتخلص من المخاط وسعياً وراء الحصول على التدر اللازم من هواء التنفس ويصحب ذلك معاناة يشعر بها المريض.

وتعتمد الحالة المرضية على طراز معين من مركبات السيتوكينات Cytokines اسمه Interleukin 4 (IL-4) يقوم باستحثاث الخلايا اللمفية من طراز "T" T-lymphocytes غير الناضجة لتحول إلى طراز من الخلايا يعرف باسم T-helper-2 (TH2) يقوم بافراز مركب سيتوكين آخر يعرف باسم Interleukin-13 (IL-13) بكميات كبيرة، فضلاً على إفرازها لمركب IL-4 الذي يعاد تأثيره على الخلايا اللمفية طراز "T" غير ناضجة من جديد. والمهم هنا أن الأغشية الخلوية لخلايا الرئة تحتوى على مستقبلات غشائية للسيتوكين (IL-13) وبدرجة أقل للسيتوكين (IL-4)، فإذا ما ارتبطت هذه السيتوكينات بالمستقبلات الغشائية على أسطح خلايا الرئة كان في ذلك استحثاثاً لهذه الخلايا على إفراز المخاط الذي يؤدي تراكمه إلى سد المرات الهوائية.

وعلى الصفحة 2261 من عدد 18 ديسمبر 1998 لمجلة Science نشر علماء جامعة كاليفورنيا بحثاً على الفئران أوضحوا فيه أن الفئران المعدلة وراثياً بحيث لا تحوي خلايا رئتها على المستقبلات الغشائية لا تصاب بنبوات الربو حتى ولو أعطيت السيتوكينات المحفزة لإنتاج المخاط. وفي تجربة أخرى قام بها هؤلاء العلماء أعطيت الفئران رشات في الأنف من عقار يحتوى على مستقبلات غشائية صناعية تتحدد مع السيتوكينات بما يحول من اتحاد هذه السيتوكينات مع المستقبلات الغشائية الطبيعية، وبذلك ظلت المستقبلات الغشائية الطبيعية غير مستثارة وبالتالي لا ينتج مخاط بالرئة رغم إعطاء مادة IL-13 لهذه الفئران، ويسمى المركب الذي يحول دون ارتباط IL-13 بالمستقبلات الغشائية الطبيعية اسم (عائق انترليوكين 13) "IL-13 blocker".

وفي جامعة (جونز هو بكنز) قامت مجموعة من الباحثين بقيادة الباحثة (مارشا ولز كارب Marsha Wills-Karp) بإجراء تجارب علمية حول الموضوع نفسه باستخدام الفئران وتوصلوا إلى النتائج نفسها، وقد نشرت دراستهم على الصفحة 2258 من العدد نفسه لمجلة Science. فعندما أعطيت الفئران مادة IL-13 أدى ذلك إلى ظهور أعراض مرض الربو عليهم. وعندما أعطيت الفئران (عائق ليوكيين 13) مع السيتوكين IL-13 blocker ظلت الرئتان سليمة.

ومن الجدير بالذكر أن (عائق انترليوكين 13) IL-13 blocker - الذي هو عبارة عن مستقبل غشائي صناعي - قامت بابتکاره عالمة المناعة (دبرا دونالدسون Debra Donaldson) من معهد الوراثة في كمبردج بولاية ماساشوستس الأمريكية.

ويأمل العلماء أن يتحققوا النجاح نفسه عند استخدام (عائق انترليوكين ١٣) (IL13 blocker) مع المرضى بالربو من البشر.

ونترك الآن الحساسية الربوية ونتكلم عن مرض اكتشف فى عام ١٩٧٦ أصاب بعض الأفراد فى منطقة قرب (مدينة لايما) Lyme في ولاية كونكتكت الأمريكية وقد سمي هذا المرض باسم (مرض لايما).Lyme disease

وتتم أعراض المرض بمراحل ثلاث ، فى المرحلة الأولى تظهر أعراض مرضية بالجلد، وبعد عدة أسابيع أو عدة شهور تبدأ المرحلة الثانية فى بعض المرضى وفيها تظهر متاعب القلب والجهاز العصبى. وفى المرحلة الثالثة التى يمر بها بعض المرضى يحدث التهاب فى المفاصل خاصة فى مفصل الركبة. Arthritis

وفي عام ١٩٦٦ قدر أن ١٦٤٦١أمريكيا مصابين بهذا المرض. وقد أوضحت الدراسات العلمية أن المرض سببه نوع من البكتيريا اسمه *Borrelia burgdorferi* ينقله إلى البشر نوع من القراد يسمى *Ixodes scapularis*. وقد تم فصل البكتيريا من القراد عام ١٩٨٢ ، وتم نشر ذلك في مجلة Science ، كما تم في عام ١٩٨٣ فصل هذا النوع من البكتيريا من أفراد مصابين، وتم نشر ذلك في المجلة الأمريكية North England Journal of Medicine . ويعطى مدى انتشار هذه البكتيريا نقصاً وزيادة صورة عن مدى ترابط العلاقات بين هذه الأحياء في البيئة. فمن الجدير بالذكر أن الغزال والفأر من نوع *Peromyscus leucopus* هي التي تنقل البكتيريا إلى يرقان القراد، وأن الفثran في هذه المنطقة تعمل على تنامي أشجار البلوط Oak باعتمادها على عذاري حشرة العنة *Lymantria dispar* والتي تسبب خسارة فادحة في هذه الأشجار، وعلى ذلك فإن كثرة هذه الأشجار تدعو إلى جذب الأشجار. وهذه بدورها تحمل القراد الذي تنتقل إليه البكتيريا التي يحملها القراد بدوره إلى الإنسان. وقد أجرى مجموعة من الباحثين بأمريكا دراسة تجريبية عن هذه العلاقة ونشروها في مجلة Nature في عدد ١٣ فبراير ١٩٩٨ كنموذج لارتباط الكائنات الحية في البيئة بعضها البعض.

وفي ١٧ فبراير ٢٠٠٠ شر أربعة باحثين من النمسا بحثاً مفاده أن هذا الجنس من البكتيريا يصيب طائر السمان المسمى *Turdus iliacus*، وأن هجرة الطائر ينجم عنها إجهاده وزيادة إفراز هرمونات معينة وضعف في الجهاز المناعي مما يسبب تنشيط الطفيل البكتيري. ومن ثم فإن اعتداء القراد على دم الطائر أثناء قيامه بالهجرة تنقل طفلياً نشطاً إلى القراد الذي ينقل الطفال إلى كائنات أخرى مما يعمل على انتشار الطفال.

ويعالج المرض باستخدام المضادات الحيوية مثل البنسلين حيث تقضي هذه المضادات على البكتيريا، إلا أنه لوحظ أن نسبة من المرضى لا يستجيبون لهذا العلاج ويتطور الأمر عندهم إلى

التهاب المفاصل رغم القضاء على البكتيريا. ويعتبر عالم علم المناعة الأمريكي (ستين) Allen C. Steere من قسم علم الأمراض الروماتزية بالمركز الطبي في نيو إنجلاند بمدينة بوسطن من أشهر من عملوا في مجال تفهم طبيعة هذا المرض ومحاولة علاجه. وقد كتب في عدد ٣١ أغسطس ١٩٨٩ من المجلة الأمريكية The New England J. Medicine مقالة جامعية عن هذا المرض. وكان قد استطاع في هذا العام مع فريقه البحثي معرفة التنوع variant من أنتителات HLA الذي يميز المرضى الذين لا يستجيبون للعلاج، وأنطوى الرمز ١٠٤٠١ DRB، وبالتالي فهو لا يظهر الأمر لديهم إلى التهاب المفاصل. وفي عام ١٩٩٤ استطاع (ستين) فهم المرضى هم الذين يتطور الأمر لديهم إلى التهاب المفاصل. وأن ما يعتري المرض هو أن الأجسام المضادة لديهم لا تهاجم فقط البروتين الغريب الخاص بالبكتيريا، ولكنها تهاجم أيضاً بروتين بالجسم يشبه بروتين البكتيريا، ولذا فإن الحالة تعتبر ضمن ما يعرف باسم أمراض المناعة الذاتية Autoimmune diseases. وفي عام ١٩٩٨ نجح (ستين) بالتعاون مع (هوبن) Brigitte T. Huber من (جامعة تفتس) Tufts University في بوسطن ومجموعة أخرى من الباحثين في الكشف عن البروتين الموجود في أجسام الذين لا يستجيبون للعلاج ويشبه بروتين (OspA) وأنطوى الرمز LFA-1، ونشر ذلك في مجلة Science في عددها بتاريخ ٣١ يوليو.

وفي ٢٣ يوليو ١٩٩٨ نشرت المجلة الأمريكية The New England J. Medicine بحثين أحدهما للعالم (ستين) عن نجاح ابتكار لقاح Vaccine ضد (مرض ليم). وهكذا أسفرت جهود العلماء في مجال المناعة عن نجاحهم في صراعهم ضد هذه البكتيريا المرة.

وتنتقل الآن إلى آخر هذه المجموعة المختارة من الأمراض وهو مرض إيبولا Ebola disease الذيقرأنا عنه كثيراً في الصحف في عام ١٩٩٦ عندما انتشر كوبا، تفاقم في شمال الجابون وأودى بحياة الآلاف من البشر. وتبدأ أعراض الإصابة بما يشبه ما تحدثه نزلة البرد ثم يتطور الأمر إلى ارتفاع درجة الحرارة ثم يحدث نزف في معظم أعضاء الجسم. وقد أمكن فصل فيروس الإيبولا المسبب للمرض من كبد وكلى وطحال المرضى بعد عدة أيام من العدوى، وينتهي الأمر بالوفاة بعد فترة قصيرة من الإصابة. ولا يُعرف على وجه التحديد طريقة العدوى أو الكائن الحي الذي يعتبر مخزن reservoir يعيش فيه الفيروس.

والمادة الوراثية للفيروس هي حمض RNA ، وهي تتكون من سبعة جينات. ومن البروتينات التي تكون جسم الفيروس نيوكلويبروتين NP – جليكيوبروتين Glycoprotein (GP)، كما أنه يفرز مواد جليكيوبروتينية Secreted glycoproteins (sGp).

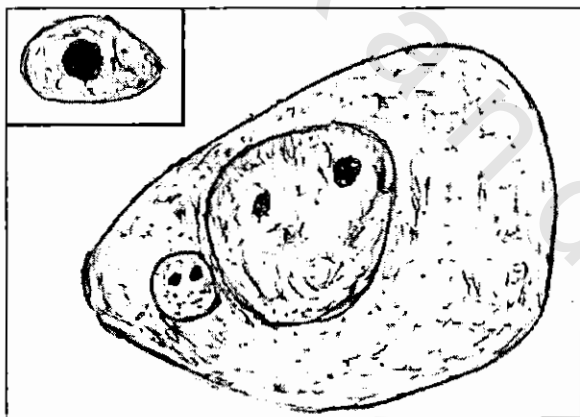
وقد عرف العلماء أن حيوان خنزير غينيا guinea pig سهل العدوى بهذا الفيروس، وتنظره عليه أعراضًا مرضية شبيهة بتلك التي تحدث للإنسان. ولذا فإن البعض يرى استخدامه كنموذج لإجراء التجارب عليه.

وفي يناير ١٩٩٨ نشرت مجلة Nature Medicine بحثاً للعالم (زو) Ling Zu وزملائه عن استخدام الهندسة الوراثية في ابتكار لقاحات من البروتينات الثلاثة سالفه الذكر (sGp)، (GP)، (NP) واستخدامها مع حيوان خنزير غينيا. وقد أوضحت التجارب فعالية لقاح NP لمدة شهرین فقط، بينما استمرت فعالية لقاحي (sGp)، (GP) لمدة ٤ شهور. ويعتبر هذا البحث انصاراً مؤقتاً في الصراع ضد هذا الفيروس. ومن المأمول أن تساعد هذه النتائج على تحقيق نجاحاً في صراع العلم مع هذا الفيروس القاتل.

ومن المأمول أن ينجح العلماء في القرن الجديد في القضاء على الكثير من الأمراض التي سببت الآلام لملايين البشر عبر قرون مضت. فهل يتحقق الرجاء؟

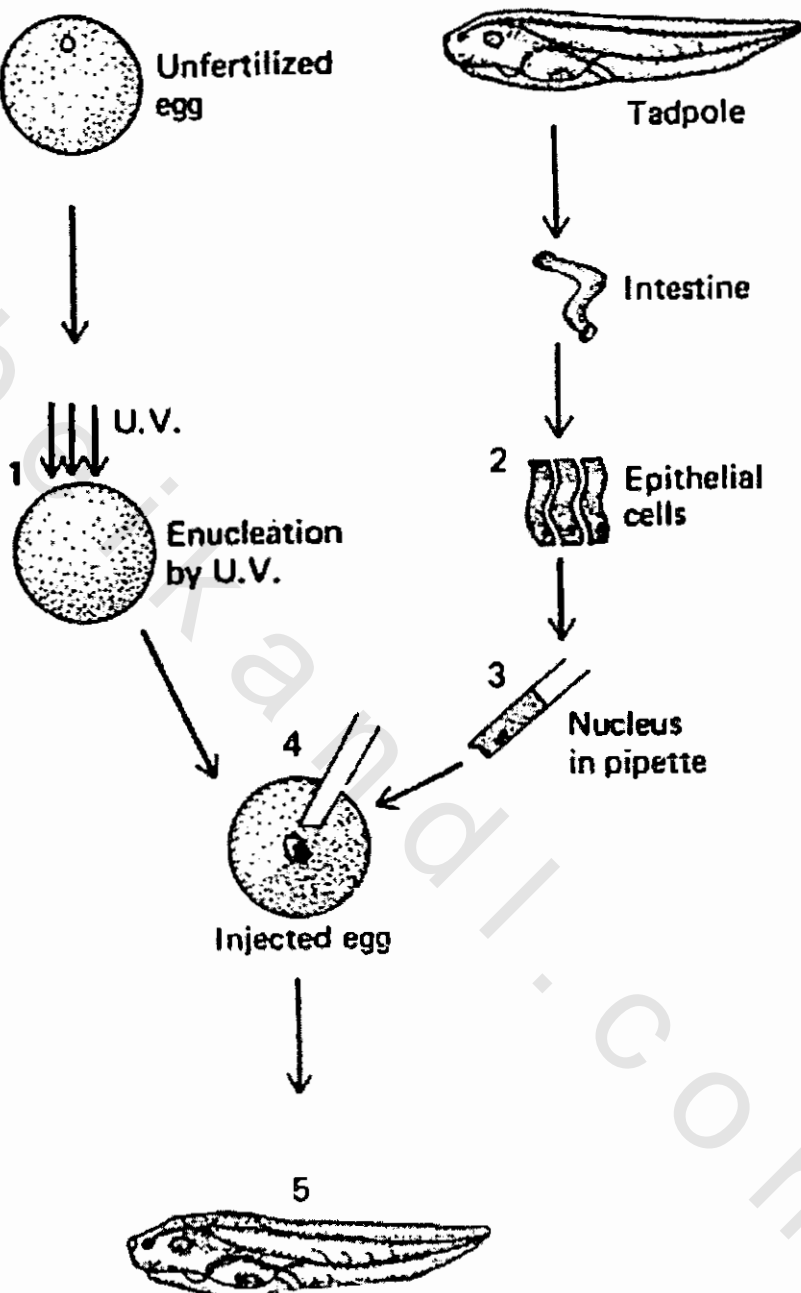
تجارب نقل النواة وأجنحة بشرية من بويضات الأبقار

لقد شغل تحديد الدور الذي يلعبه كل من السيتوبلازم والنواة في الخلية العلماء منذ سنوات طويلة. ومن أجل ذلك صممت التجارب لنقل نواة خلية ما إلى خلية أخرى Nuclear Transfer ودراسة نتيجة ذلك. وقد تم معظم هذه التجارب على اللافقاريات والحيوانات الأولية، ذكر من ذلك ما قام به هارفي E. B. Harvey في عام ١٩٣٦ مستخدماً بويضات القنافذ، وما قام به كوماندون وفونبرون Commandon and Fonbrune في عام ١٩٣٩، وكذلك لورتش ودانيللي Lorch and Danielli في عام ١٩٥٠ على الأميبا، والتجارب التي أجرتها تارتار Tartar V. Stentor في عام ١٩٥٣ على الحيوان الأولى ستنتور.

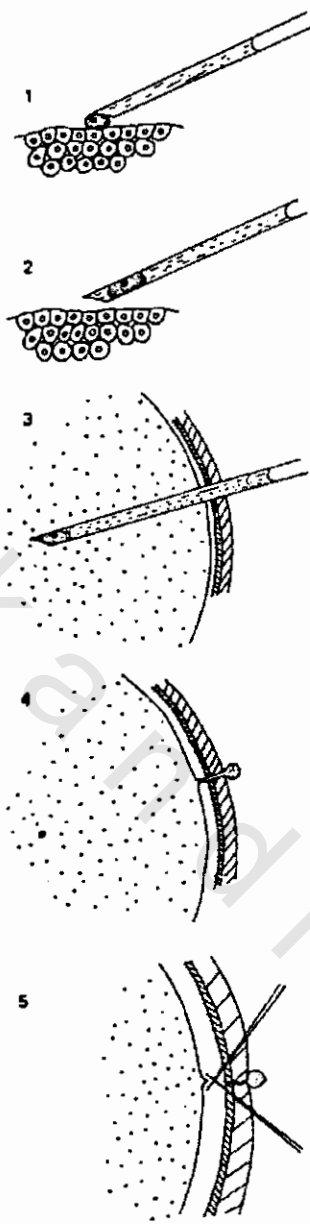


(شكل ٩٥) الرسم يوضح في الركن العلوي الأيسير كريمة دم حمراء لدجاجة. الخلية الكبيرة تمثل خلية هيلا البشرية وقد نقل إليها نواة كرة الدم الحمراء المشار إليها. لاحظ أن نواة كرة الدم الحمراء فاقت دقتها وكبرت في الحجم. تحت تأثير سيتوبلازم خلية هيلا

وفي عام ١٩٦٥ درس العالم هاريس Harris من جامعة أكسفورد نتائج إدخال نواة كريمة دم حمراء لدجاجة مع خلية هيلا البشرية HeLa Cell (شكل رقم ٩٥). ومن المعروف أن نواة كريمة الدم الحمراء تكون غير نشطة. لذا تبدو داكنة وصغيرة الحجم، ولكن (هاريس) لاحظ أنه عندما أدمجت هذه النواة داخل سيتوبلازم خلية هيلا، فإنها أصبحت أكبر حجماً وغير كثيفة مما يدل على استعادتها للنشاط تحت تأثير مواد معينة تدفقت إليها من سيتوبلازم خلية هيلا البشرية. ويطلق على الخلية الهجين ذات النواتان اسم (ذات الأنوية المخالفة) Heterokaryon. وقد أوضحت هذه التجربة أن هناك تأثيراً من السيتوبلازم على النواة.



(شكل ٩٦) نقل نواة من خلايا أمعاء أبو ذئبة إلى بويضة أتلتقت نواتها باستخدام الأشعة فوق البنفسجية. البويضة المحقونة بنواة خلية الأمعاء كونت جنيناً أعطى طوراً يرقى هو أبو ذئبة



(شكل ٩٧) خطوات أخذ خلية بنواتها وحقنها في بويضة - ونزع نواة البويضة

وتعتبر تجربة (برجز وكنج) Briggs and Kings - من فيلاديلفيا - في عام ١٩٥٣ ، هي أول محاولة لإجراء نقل النواة في الفقاريات ، فقد قام هذان العالمان بأخذ نواة خلية من جفينة يشبه

الضفدع هو الرانا *Rana pipiens* وقاما بحقنها في البويضة المنزوعة النواة.. بهدف معرفة ما إذا كانت البويضة بالنواة المنقوله إليها يمكنها أن تقوم بالخطوات العاديه للتكوين الجنيني أم لا. والذى حدث أن هذه البويضات تفلجت وأعطت أطواراً جنينية وصلت حتى الطور اليرقى المسمى أبو ذئب *Tadpole*، وهذا يعني أنه من أنوية خلايا جنين تمكنت (برجز وكنج) من استنساخ عدد من يرقات أبي ذئب. وقد حاكي كثير من الباحثين التقنية التي اتبعتها (برجز وكنج) فيأخذ نواة خلية الجنين وإدخالها إلى البويضة. وتعتمد هذه التقنية على استخدام ماصة دقيقة يقل قطر الداخلى لقناتها قليلاً عن قطر الخلية المسحوبة بما يؤدي إلى تحطم الخلية داخل الماصة، ثم تتحقق هذه الخلية المتحطمـة داخل البويضة. أما نزع نواة البويضة فيتم عن طريق سحبها باستخدام إبرتين زجاجيتين.

وقد ظلت أبحاث نقل النواة بعيدة عن التطبيق على الثدييات ومنها الإنسان. ولعل أحد الأسباب الرئيسية لذلك هو صغر حجم بويضاتها، مما يصعب عمليات نزع النواة منها أو إدخال نواة الخلية الجسمية فيها، فعلى سبيل المثال يبلغ قطر بويضة الأرنب ١٠٠ ميكرومتر، وهي بذلك أصغر ألف مرة من بويضة الضفدعـة، وتبلغ بويضة الفأر ثلث حجم بويضة الأرنب. وتتجدر الإشارة إلى أن قطر بويضة الإنسان يبلغ حوالى ١٥٠ ميكرومتر، وقطر بويضة الضفدعـة يبلغ حوالى مليمتر واحد.

وفي عام ١٩٦٦ إبتكر تيه بنج لن The Ping Lin من جامعة كاليفورنيا طريقة لحقن بويضات الثدييات وقام بتجربتها مع الفأر مستخدماً آلة للمعالجة اليدوية الدقيقة ماركة ليتز Leitz micromanipulator وقد بلغ من دقة ماصة الحقن أن القطر الخارجي لظرفها لا يزيد عن رأس الحيوان المنوى لل فأر. وقد ساعدت هذه الآلة على تطوير عملية حقن بويضات الثدييات ونقل الأنوية إليها.

وفي تجربة أكثر إثارة تم دراسة نتائج نقل نواة كريهه بمبيضاء بشرية مع خلية كبدية سرطانية للفأر. والذى حدث أن نواتا الخلويتين إندمجتا معاً، ف تكونت بذلك خلية يشار إليها باسم (مندمجة الأنوية) Synkaryon. وكما هو معروف فإن خلايا الكبد تقوم بتخليق بروتين الألبومين، بينما كريات الدم البيضاء لا تقوم بهذه الوظيفة، ولكن بعد نقل نواة كريهه الدم البيضاء إلى داخل سيلوبلازم الخلية الكبدية وتحليل تركيب الألبومين الناتج عن هذه الخلية المهجين، وجد أن جزءاً منه عبارة عن البيومين فأر، بينما الجزء الآخر البيومين بشري، وهذا يعني أن كريهه الدم البيضاء البشرية أنتجت البيومين بشري. وتفسير الأمر هو أن هناك إشارات خاصة إنطلقت من سيلوبلازم الخلية الكبدية إلى نواة كريهه الدم البيضاء فجعلتها تقوم بتنشيط ما كان خامداً داخلها من جينات خاصة بآلية إنتاج الألبومين. وقد أكدت هذه التجربة الاعتقاد القائل بأن الجينات المتحكمة في كافة الأنشطة البيولوجية، موجودة في كل

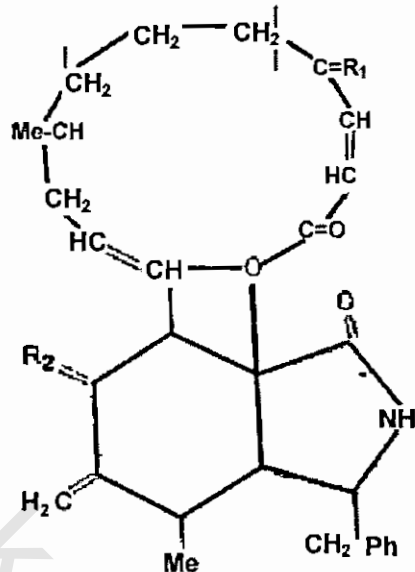
خلية من خلايا الجسم حتى المتخصص منها، ولكن بعضها يكون في حالة نشاط يناسب الوظيفة المطلوبة من هذه الخلية بذاتها، والبعض الآخر يكون في حالة كمون، ولكن يمكن إعادة تنشيطه.

وفي كثير من التجارب، كان الأمر يتضمن التخلص من النواة الأصلية للخلية. وفي تجارب الاستنساخ مثلاً كان يتم التخلص من النواة الأصلية لليبويسة باستخدام الأشعة فوق البنفسجية ultraviolet light. وكان (كارتر S.B. Carter) في عام ١٩٦٧ هو أول من أشار إلى أن مادة (سيتو كالاسين ب) التي يكونها الفطر المسمى *Helminthosporium dematioideum* يمكنها أن تساعد في استئصال النواة من الخلية - مما يمكن من إجراء العاملات التجريبية المختلفة على السيتوبلازم بعد نزع النواة. ويتم هذا في مزارع خلوية وحيدة الطبقة Monolayer culture تتم في أطباق من البلاستيك أو الزجاج يتم تعريضها بعد ذلك للطرد المركزي centrifugation ويطلق على النواة المنزوعة وما حولها من طبقة سيتوبلازمية دقيقة اسم (كاريو بلاست) Karyoblast، ويسمى السيتوبلازم المتبقى - والذي يلتتصق عادة بسطح الطبق المستخدم - سيتوبلاست Cytoplasm.

وقد اتضح أن مادة (سيتو كالاسين ب) تؤثر على التراكيب البروتينية الدقيقة التي تدعم جسم الخلية وتعتبر هيكلًا لها. وقد ساعدت أبحاث لادا واستنسين R.L.Ladda & R.D.Estensen من واشنطن العاصمة في عام ١٩٧٠، وبيرسون وزملاهه Prescott et al من جامعة كلورادو في عام ١٩٧٧ على تدعيم هذه التقنية وشيوع استخدام هذه المادة.

وقد تطورت الأمور في الربع الأخير من القرن العشرين عندما انفجر الاهتمام المتزايد بالأحاسن النوويه بغرض تفهم طبيعة أدائها داخل الخلايا. وبدأت تجارب أخرى لحقن البوopiesات ليس بنواة غريبة عنها، ولكن بجزء معين من حمض DNA غريب لمعرفة ما إذا كانت البويسة ستقوم بنسخ هذا الحمض إلى حمض RNA كما هي العادة أم ستتعامله كمادة غريبة عنها ولا تتعامل معه. ومن التجارب في هذا الصدد ما قام به معاً في إنجلترا العالم الأمريكي (ميرتن) والعالم البريطاني (جردون) J.E. Mertz & J.B. Gurdon ونشراه في عام ١٩٧٧ في مجلة Proceedings of the National Academy of Science حيث قاما بمحقق من مصادر متعددة داخل بويضات ضفدع *Xenopus Laevis*، ووجدوا أن البوopiesات قامت بالفعل بنسخ حمض DNA الغريب إلى حمض RNA.

وكانت معظم البحوث التي تناولت نقل النواة تغفل الوصف التفصيلي للأجهزة والأدوات والطرق المستعملة، إلى أن قام ولف وكراemer B.A. Wolfe and D.C. Kraemer من أمريكا بنشر بحث في يناير ١٩٩٢ في مجلة Theriogenology استعرضًا فيه هذه الجوانب بالتفصيل.



التركيب الكيميائي لمادة سيتوكالاسين بـ

وفي عدد سبتمبر ١٩٩٩ من مجلة Nature Medicine نشرت مقالة كتبها لانز وسبيلى ووست R. Lanz, J. Cibelli & M. West من ولاية ماساشوستس الأمريكية ذكروا فيها أنه سبق لهم أن تمكنا من نقل أنوية خلايا جسمية بشرية إلى بويضات متزوجة الأنوية مأخوذة من الأبقار. وأن الخلايا الناتجة تفلجت، ثم توقف تفلجها في مراحل مختلفة، وقد وصل عدد الخلايا الناتجة في الجنين الواحد إلى ٤٠٠ خلية كحد أقصى. وقد تم تنمية خلايا الجنين في أطباقي زجاجية ونتج عن ذلك خلايا تشبه خلايا الأساس Stem cells. والمثير هنا أن خلايا الأساس الناتجة تحمل ميتوكوندريا أبقار أنت إليها من سيتوبلازم البوية، وبالطبع فإن هذه الميتوكوندريا تحمل مادة وراثية DNA. فإذا ما استخدمت خلايا الأساس هذه لتكوين أنسجة بهدف نقلها إلى الإنسان بعد ذلك فإن ذلك قد يعني نقل صفات - وإن كانت ضئيلة جداً - من البقرة إلى الإنسان. وقد حدى ذلك المعنى الخطير بالرئيس الأمريكي بيل كلينتون إلى إرسال خطاب في نوفمبر ١٩٩٨ إلى هارولد شابир Harold Shapiro رئيس اللجنة القومية الاستشارية للأخلاقيات (NBAC) National Bioethics Advisory Commission يقول فيه: (إن خلق خلايا أساس جينية جزء منها بشري وجزء آخر بقري يثير أخطر درجات الاهتمام سواء من النواحي الطبيعية أو التشريعية، إنني منزع للغاية من هذه الأخبار حول تجارب الخلط بين البشر

والأنواع غير البشرية). وكان قد نشر خبر هذه التجارب في جريدة نيويورك تايمز The New York Times في ١٢ نوفمبر ١٩٩٨.

ولعل عدم استكمال الأجنة في التجربة السابقة لإنقساماتها مرحلة إلى عدم تجانس المادة الوراثية incompatibility بـالميتوكوندريا البقرية مع المادة الوراثية البشرية في بناء بـالميتوكوندريا الجديدة وذلك لتبعاعد علاقات القربي بين الإنسان والأبقار. ومن المعروف أن بناء بـالميتوكوندريا يعتمد على تآزر المادة الوراثية لها مع المادة الوراثية بالنواة.

الدمج الخلوي Cell Fusion

يقصد بالدمج الخلوي التحام غشاء البلازما الخلية مع غشاء البلازما لخلية أخرى ليتخرج عن ذلك اندماج الخليتان معاً. ويحدث الاندماج الخلوي التلقائي في أمثلة محدودة أهمها ما يحدث عند الإخصاب عندما يندمج الحيوان المنوى مع البويضة لتكوين الزيجوت وما يحدث عند تكوين الألياف العضلية في الجنين حيث يتعدد عدد من خلايا - يسمى كل منها ميوبلاست Myoblast - معاً لتكون في النهاية ليف عضلية، كذلك فهناك خلايا عضلية نجمية Muscle Satellite Cells تندمج مع الألياف العضلية الإرادية لتزيد أحجامها تحت تأثير التمارينات العضلية المستمرة، وقد تندمج هذه الخلايا معاً لتساعد في عملية تجدد الألياف العضلية التالفة.

وحتى عام ١٩٥٥ لم يكن معروفاً قط أنه من الممكن تجريبياً دمج خلويتان معاً، وكانت الصدفة وقوية الملاحظة هي التي حققت هذا الإنجاز العلمي. ففي ذلك العام لاحظ فوكيا وزملاؤه Fukia et al - من اليابان - في إحدى تجاربهم أن أحد الفيروسات سبب تلاصق خلايا ورم إيرلش Ehrlich tumor. وفي عامي ١٩٥٧، ١٩٦٢ أعلن أوكيادا وزملائه Okada et al - من اليابان - أن فيروس SV40 يسبب إندماج خلايا هذا النوع من الأورام. وشهد يوم ١٣ فبراير عام ١٩٦٥ حدثاً علمياً مثيراً، إذ أعلن العالمان هاريس، واتكنز Harris and Watkins من جامعة أكسفورد إنتاج خلية هجين تكونت من إندماج خلية إنسان مع خلية فأر، حيث استخدما فيروس سنداي Sendai virus في دمج خلايا (هيلا) HeLa cells البشرية مع خلايا من الفأر لورم إيرلش. وقد أحدث خبر اتحاد خلايا من أجذان مختلفة ذوبانا علمياً كبيراً. والمعروف أن خلايا (هيلا) هي سلالة خلايا غير متميزة من سرطان رحم مريضة تسمى (هنريتا لاكس) Henrietta Lacks، وهذه السلالة الخلوية تصنى في أنطابق زجاجية لأغراض الأبحاث العلمية. وكلمة HeLa مأخوذ كل حرفين منها من الكلمتين المكونتين لاسم المريضة. وفي تجارب أخرى لاحقة كان العلماء يقومون باضعاف الفيروس المستخدم في عملية الإنداجم الخلوي باستخدام الأشعة فوق البنفسجية أو باستخدام مادة بتيابوروبيو لاكتون - Beta Propiolactone حيث تعمل هذه العمليات على تشبيط مادة حمض الريبونيوكليك Ribonucleic acid (RNA) التي تكون له هذا الفيروس. وقد وجد أن هذا التشبيط لا يؤثر على قدرة الفيروس على إحداث الدمج الخلوي، وذلك على عكس ما يحدث في أربيلت الدهون من الفلاف.

البروتيني الدهني للفيروس باستخدام الأثير حيث يؤدي ذلك إلى فقدان الفيروس لقدرته على إحداث الدمج الخلوي.

وقد وجد أنه يمكن إحداث الدمج الخلوي أيضاً باستخدام مواد خاصة مثل مادة (بولي إثيلين جليكول) Polyethylene glycol ومادة (ليزوليسيسين) Lyssolecithin.

ويطلق على الخلية الهرجين الناتجة عن الدمج الخلوي لفظ (غير متشابهة الأنوية a Heterokaryon)، إشارة إلى احتوائهما على نوأتين مختلفتين.

وفي عام ١٩٧٠ أوضح إثنان من العلماء هما (فراي)، ميخائيل إديدين L.D. Frye and Michael Edidin أنه بعد إتمام الدمج الخلوي فإن البروتينات الموجودة بالأغشية الخلوية يمكنها التحرك داخل الغشاء ذاته، مما يؤدي بعد حوالي ٤٠ دقيقة إلى اختلاط بروتينات كل غشاء مع بروتينات الغشاء الآخر، فتتصبح موزعة في تجانس عبر كل الغشاء الخلوي للخلية الناتجة عن الاندماج، وهذا يؤكد معنى الاندماج الكامل بين الخليتين المندمجتين.

وقد كان لنجاح تجارب الدمج الخلوي أثراً كبيراً على البيولوجيا. فقد استخدم فى البداية لتفهم آلية العلاقة بين النواة والسيتوبلازم، وكيف يؤثر كل منها فى الآخر. ثم وظف العالمان ميلستاين وكوهлер Cesar Milstein and George Kohler إمكانية الدمج الخلوي فى إنتاج الأجسام المضادة وحيدة المنشأ Monoclonal antibodies فأدى ذلك إلى ثورة فى علم المناعة أفادت الطب إلى حد بعيد، وقد أعطى ذلك مثالاً حياً على كيف أن بعض الإنجازات العلمية ذات الطابع الأكاديمى يمكن أن تتطور إلى جوانب تطبيقية ذات فوائد محققة. وقد كتب ميلستاين عن هذا الإنجاز الفذ فى عام ١٩٨٠ فى المجلة الأمريكية العلمية American

وفى عام ١٩٨١ ابتكر أورلش تزمرمان Rrlich Zimmermann وآخرون من ألمانيا الغربية طريقة جديدة لإجراء الاندماج الخلوي، وقد اعتمدت هذه الطريقة على تعريض الخلايا لتيار كهربى وفقاً لنظام معين مما يؤدي إلى اندماجها. وقد جرب تزمرمان وزملائه هذا الأسلوب على طرز متنوعة من الخلايا النباتية والحيوانية، وذلك فى سلسلة من التجارب نشرها فى عامى ١٩٨١ ، ١٩٨٢ .

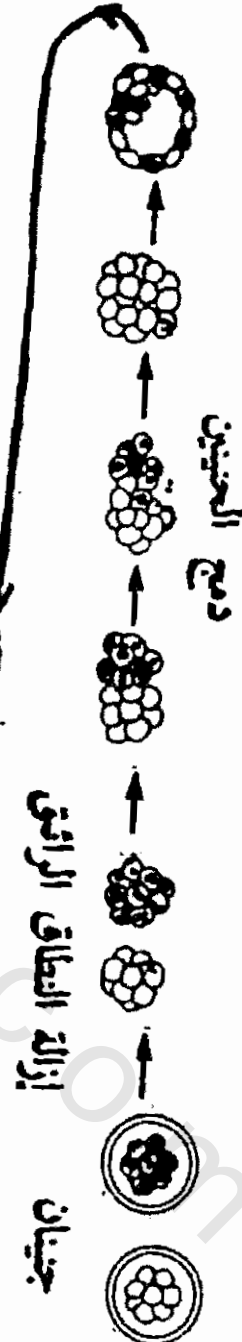
وقد استخدم الدمج الخلوي بطريقة الاستعانة بالفيروسات أو بطريقة التيار الكهربى فى تنفيذ تجارب نقل نواة خلية جسمية إلى بويضة بغرض الاستنساخ cloning. وقد طبقت هذه التجارب لسنوات طويلة على الحيوانات البرمائية مثل الضفادع لكبر حجم بويضاتها ثم أجريت فيما بعد على الثدييات. وفي عدد ١٧ فبراير ٢٠٠٠ من مجلة Nature نشر ١٢ باحث

يعملون في معهد الوراثة في مدينة كمبردج بولاية ماساشوستس بحثاً يفيد بوجود «فيروس مدمج» endogenous provirus في خلايا الإنسان يقوم في خلايا التروفوبلاست - Trophoblast التي تنشأ في بداية النمو الجنيني - بالعمل على إفراز بروتين الغلاف الفيروسي أطلق عليه اسم Syncytin، وأن هذا البروتين يعمل على دمج خلايا التروفوبلاست معاً لتكون ما يسمى Syncytiotrophoblast أو «مدمج التروفوبلاست» الذي تنشأ منه حملات تتخلل جدار الرحم لتنبيط الجنين وبذلك تنشأ ما يعرف باسم المشيمة Placenta. ويعتبر هذا أحد الأمثلة القليلة التي ينتج فيها عن المدمج الفيروسي فائدة للعائل.

الخلوقات المجمعة

الكميرا Chimera في الأسطورة اليونانية هو وحش له رأس أسد، وجسم شاه وذيل تنين. (الكميرا) في البيولوجية تعنى تكوين جنين من خليط من خلايا عدة أجنة، وهذا الجنين (المجمع) ينمو حتى يصبح فردا كاملا. ففي عام ١٩٤٠ استطاع نيكولاوس وهول J.S. Nicholas & B.V. Hall دمج أجنة الجرذان المبكرة معا. وفي عام ١٩٦٢ قام العالم الشهير منتز B. Mintz بدمج جنينين للفئران معا، وكان كل جنين يتكون من عدة فلجلات محاطة بطبقة لا خلوية تسمى (النطاق الرائق) وهي إفرازات كيميائية معينة تحيط عادة ببويضة الثدييات، وقد تم دمج فلجلات الجنينين معا بعد إزالة هذه الطبقة ثم زرع التكوين الناتج - الذي له أربعة آباء - في رحم أنثى فأر يطلق عليها اسم الأم البديلة Surrogate mother - وانتهى الأمر بولادة فأر له أربعة آباء (شكل ٩٩). وفي عام ١٩٧٨ أجرى ماركرت وبيترز C.L. Market and R.M. Petters من جامعة بيل الأمريكية تجربة مشابهة ولكن باستخدام ثلاثة أجنة - وبذلك تم الحصول على فأر له ستة آباء. ويوصف الفرد الناتج في هذه الحالات بأنه Allophenic - ومن الواضح أن عملية الدمج هنا تمت بين أجنة أفراد تتبع لنفس النوع لذا فإنها توصف بأنها داخل النوع Intraspecific. وقد تطور هذا الإتجاه البحثي إلى منحى غاية في الإثارة عندما استطاع الكندي (روزانت) والأمريكي (فرلن) Rossant & W.I. Frels J. في عام ١٩٨٠ الحصول على (كميرا) من حيوانين من الجنس نفسه ولكنهما يتبعان نوعين مختلفين من الفئران هما *Mus caroli*، *Mus musculus*. ويطلق على عملية الدمج هنا أنها (بين نوعية) Interspecific.

وفي عام ١٩٨٣ استطاع فيهلى، ولادسين، تكر Fehilly, Willadsen & Tucker من كمبردج في المملكة المتحدة تحقيق قفزة مثيرة عندما حصلوا على كائن مجمع من جنسين مختلفين من الحيوانات هما الغنم *Ovis aries* والماعز *Capra hircus*. وقد أطلق على الحيوان المجمع اسم «عنزروف» في إشارة إلى أنه يجمع بين العنزة والخراف، وأطلق عليه بالإنجليزية "geep" وهي كلمة جاءت من الحرف الأول من الكلمة goat والحرف الثلاثة الأخيرة من الكلمة Sheep. وفي العام التالي (١٩٨٤) أعلن (منك تلمان) (منيك) Tillmann & Meinecke من ألمانيا الغربية (وقد تناولنا تحقيق النجاح في الحصول على (كميرا) من هذين الحيوانين أيضا). يمكن القول أن الحصول على حيوانات مجمعة تحمل الصفات الوراثية لأجناس مختلفة اتجاه علمي يحمل في طياته الأخطار فيما لو أصبح الإنسان أداة لهذه الشطحات العلمية التي أدت إلى سقوط الحواجز بين الأنواع والأجناس. وتساءل البعض عما سيتولد بين أيديينا عن تجميع أجنة بشرية مع أخرى لقرده - أو أجنة بشرية مع أخرى لخنازير !!



(٦٩) رسم جنبيين معا بعد إزالة النطاق الرأيق حول كل جنين، تم وضع الجنين المولود في رحم اثنى، لتفور بولادة فار له أبوين وأمرين بالإتجاه إلى الأم التي قامت بولادته

الاستنساخ

في صباح الثلاثاء ٢٦ يناير ١٩٩٩ تشرفت بتكرييم الرئيس محمد حسني مبارك مع عدد من كتاب مصر وتفكيرها، وذلك في افتتاح معرض الكتاب الحادى والثلاثين، وكانت المناسبة أن كتابي بعنوان (الاستنساخ - القصة كاملة) - وهو العدد رقم ٦٢٩ من سلسلة أقرأ، إصدار دار المعارف في أول أبريل ١٩٩٨ - حصل على جائزة أحسن كتاب لعام ١٩٩٨ في التطبيقات العلمية. وهو تكرييم اعترض به.

وكان الأستاذ الدكتور مفيد شهاب وزير التعليم العالى والبحث العلمى كتب لي كلمة في ٢٩ يوليو ١٩٩٨ أثني فيها على (المجهود العظيم الذى بذلقه فى سبيل الوصول إلى إعداد هذا الإصدار القيم).

وفي ٢١ ديسمبر ١٩٩٩ حصلت على جائزة سوزان مبارك لأدب الطفل للمحترفين لعام ١٩٩٩ من السيدة الفاضلة حرم الرئيس - في أمسية رمضانية أقيمت في دار الأوبرا تكرييم المؤلفين والناشرين - وذلك عن كتاب آخر كنت قد ألفته للطلاع بعنوان: «الاستنساخ» وأصدرته دار المعارف.

وعلى حد علمي ، فإننى كنت أول من آثار أمام جمهور الناس قضية البحوث العلمية التي تجرى بالخارج عن استنساخ الحيوان واحتياط تطبيقها على الإنسان ، وكان ذلك في لقاء تليفزيوني في برنامج (صباح الخير يا مصر) في اليوم السادس من شهر مايو ١٩٩٥ ، وذلك التاريخ يسبق تاريخ الإعلان عن نجاح الاستنساخ في تجربة (دوللي) الشهيرة.

وب قبل ذلك التاريخ كنت قمت بكتابية قصة للطلاع بعنوان (مغامرات بلازميد) صدرت عن دار الهلال في ديسمبر عام ١٩٩٣ ، وهي تعتمد بصورة أساسية على فكرة استنساخ البشر. وللتوضيح مغزى اسم القصة أقول: أن البلازميد هو جزء معين من المادة الوراثية المعروفة باسم DNA.

وبالتأكيد فإن هذا الاستقراء المبكر مرجعه إلى ما حوتة الدوريات العلمية الأجنبية من أبحاث علمية في هذه الفترة المبكرة نسبياً والتي تناولت محاولات القيام بالاستنساخ ، وكذلك يرجع إلى ما سمعته أثناء زيارتي لبريطانيا في عام ١٩٩٤ من التليفزيون البريطاني عن عزم بعض المغامرين في البلاد الغربية على استنساخ البشر.

وفي ٣٠ نوفمبر ١٩٩٩ ، دعيت لإقامة محاضرة عن (الاستنساخ) أمام المشاركين في ورشة عمل نظمتها كل من هيئة الطاقة الذرية في مصر والهيئة العربية للطاقة الذرية ومقرها تونس والمركز الإقليمي للنظم والمعايير المشعة للدول العربية.

ولنبدأ القصة من أولها.

في ٢٧ فبراير نشر في مجلة Nature بحث علمي مثير يعلن نجاح العالم (إيان ويلموت Ian Wilmut) وزملاؤه في معهد روزلين في مدينة أدنبرة عاصمة سكوتلند في الحصول على شاة أسموها (دوللي Dolly) وذلك عن طريق دمج نواة خلية جسمية من ضرع نعجة بالغة في بويضة منزوعة النواة لنعجة أخرى. وكانت قد تمت ولادة دوللي في ٥ يوليو ١٩٩٦ ، ولكن فضل علماء معهد روزلين الإبقاء على هذه التجربة سرا طوال مدة تزيد على السبعة أشهر. وقد كان لإذاعة خبر استنساخ النعجة (دوللي) صدى اتسع مداه ليشمل كافة أرجاء المعمورة. والجدير بالذكر أن هذه النعجة سميت باسم معنية تدعى (دوللي بارتون) Dolly Parton .

لقد كان (ويلموت) وزملاؤه يحصلون على بويضات نعاج من سلالة سوداء الوجه الاسكتلندية Scottish Blackface ثم يعاملون هذه البويضات بسوائل معينة في أطباق زجاجية، وينزعون من هذه البويضات أنويتها الحاملة للصفات الوراثية، وذلك بعد معاملة البويضات بمادة تعرف باسم «سيتوكلاسين ب» Cytochalasin B ، ثم قام هؤلاء العلماء بالحصول على خلايا مأخوذة من ضرع نعاج من سلالة (دورست الفنلندية) - Finn Dorset - وهي خلايا كان تم تربيتها في أطباق زجاجية في وقت سابق - ثم عاملوا هذه الخلايا بمعاملات خاصة لتصبح أنويتها صالحة للتوجيه عملية التكوين الجنيني. وبعد ذلك تم استخدام التيار الكهربائي لإدماج الخلية الجسمية المأخوذة من الضرع مع البويضة التي أتلفت باستخدام الأشعة فوق البنفسجية، وبالطبع، فإن كل الخطوات السابقة كانت تجري على الخلايا في أطباق زجاجية، وفي النهاية قام العلماء بزرع الزيجوت معاد التوليف Reconstructed Zygote في قنوات البيض المربوطة للأغنام - لضمان عدم تلقى هذه القنوات لبويضات من المبيض، وكذلك لضمان عدم فقد الزيجوت معاد التوليف، وتم ترك الزيجوت في قنوات البيض لمدة ستة أيام، وهي مدة كافية ليصل فيها الجنين إلى طور التوبيخ morula أو طور البلاستيولا blastula ويبدو أن وضع الجنين في قناة البيض في هذه المرحلة من تكوينه ضروريا لتوفير وسط معين من المكونات الكيميائية الضرورية لاستمرار وسلامة التكوين الجنيني - وقد تم بعد ذلك نقل هذه الأطوار الجنينية إلى أرحام نعاج يطلق عليها وصف المستقبلات recipient أو الأمهات البديلة Surrogate mothers حيث تستكمل هذه الأجنة نموها إلى أن يحين موعد ولادتها.

ولطالما كان الحصول على الاستنساخ عن طريق نقل نواة خلية جسمية إلى البويضة مشكلة حيرت العلماء لسنوات طويلة. ويمكن لب المشكلة فيحقيقة اختلاف البرنامج الجيني النشط في نواة الزيجوت الناشئ عن اتحاد الحيوان المنوى مع البويضة عن نواة الخلية الجسمية. فنواة الزيجوت برنامجها الجيني كله نشط وفعال (مفتوح opened) مما يمكنه من السيطرة على الفعاليات المطلوبة لتكوين جميع أجزاء جسم الجنين وإدارة وظائفها، أما نواة الخلية الجسمية فإن معظم البرنامج الجيني بها غير نشط وغير فعال ومغلق closed ذلك أنه لا يلزم الدور الوظيفي لهذه الخلية بعينها، ويقتصر الجزء النشط من البرنامج الجيني لأى خلية جسمية على طبيعتها وطبيعة الدور الوظيفي المحدد الذي تقوم به، فمثلاًالجزء النشط من هذا البرنامج في خلية مفرزة لإنزيمات الهضم في جدار المعدة يختلف عن الجزء النشط من هذا البرنامج في خلية مفرزة لهرمون الإنسولين في البنكرياس. وكان التحدى أمام العلماء هو كيف يمكن إعادة برمجة Reprogramming خلية جسمية - بها معظم البرنامج الجيني مغلق - إلى خلية ذات برنامج جيني كله نشط (مفتوح) يستطيع السيطرة من جديد على كل الفعاليات المطلوبة لتكوين الجنين.

وقد ارتبط نجاح تجربة استنساخ النعجة (دوللى) بتفهم للدورة الخلوية (شكل ٨)، حيث عزى بعض الفشل في تجارب سابقة إلى عدم تحديد المرحلة من الدورة الخلوية التي تمر بها الخلية الجسمية التي يجري دمجها مع البويضة يعمل على مضاعفة المادة الوراثية قبل تفليج البويضة إذاًانا بيده مراحل التكوين الجنيني. وقد استدعت هذه الحقيقة ضمان أن تكون الخلية الجسمية في المرحلة (G₁). ولتحقيق ذلك قام ويلموت وزملائه بوضع الخلايا الجسمية لمدة خمسة أيام في مصل أجنة العجل Foetal Calf Serum (FCS) تركيزه (٥٪) بدلاً من (١٠٪) كما هو مفروض عادة. وقد أدى هذا التجويع starvation للخلايا إلى خروجهما من الدورة الخلوية عند المرحلة (G₁) إلى حالة تعرف باسم (G₀) بما يعني أن تصبح كل الخلايا متزامنة في موقعها من الدورة الخلوية. كما عمل هذا التجويع للخلايا الجسمية على ضمان إعادة برمجة Rerogramming المحتوى الجيني للنواة المنقوله لتصبح قادرة على توجيه عمليات التكوين الجنيني منذ بدايتها لتكوين كافة أنسجة وأعضاء الجسم. وعند تنشيط هذه الخلايا الجسمية فإنها تعود إلى المرحلة (G₁), وهذا يعني أن تضاعف المحتوى الجيني للنواة المنقوله - قبل تفليج البويضة - تحت تأثير عامل معين في سيتوبلازم البويضة لن يحدث شذوذ أو ارتباك فيه - حيث أن التضاعف سينتج عنه الكم المضبوط والمتوزن من المادة الوراثية.

وكانت الشاة (دوللى) تمثل النجاح الوحيد للتجربة التي شملت ٢٧٧ محاولة. وقد ثبتت الدراسات العالمية أن الشاة (دوللى) كانت كل صفاتها مماثلة لصفات سلالة دورست الفنلدية التي أخذت النواة من إحدى خلايا ضرعها، أي أنها ورثت صفاتها من مصدر واحد هو النعجة.

التي أخذت منها نواة الخلية التي تم إدماجها مع البويضة. وهذه الحالة الفريدة تختلف جذرياً عما هو معروف، حيث أن صفات أي منا تأتي من مصادرٍ هما الأب والأم.

وما لا يعرفه الكثيرون، وقد يحمل مفاجأة لهم، أن الشاة (دوللي) ليست هي أول شاة يتم الحصول عليها بالإستنساخ عن طريق نقل نواة خلية جسمية إلى بويضة ممزوجة النواة!! ففي عام ١٩٩٦ كان فريق من معهد روزلين نفسه قد نشر بحثاً عن إتمام ولادة خمس شياة بالإستنساخ، توفى إثنان منهم عقب الولادة، وتوفيت الثالثة في يومها العاشر. وعندما نشر البحث كان عمر الشاتين الباقتين حوالي تسعة أشهر! وقد أعطينا الاسمين ميجان Megan، موراج Morag. وقد تمت ولادة هذه الشياة المستنسخة في عام ١٩٩٥. ومن المثير للدهشة أن أي من خبر ولادة هذه الشياة المستنسخة في عام ١٩٩٥ أو خبر نشر البحث في عام ١٩٩٦ لم يلق اهتماماً إعلامياً! وكان هذا البحث نشر بأسماء أربعة من العلماء هم كامبل Campbell، ماكوير McWhir، ريتتشي Ritchie، ويلموت Wilmot. وفي مطلع عام ٢٠٠٠ أصدر إيان ويلموت وزميلان له كتاباً يعنوان: «الخلق الثاني» The Second Creation. وقد تعرض المؤلفون إلى هذه الملاحظة نفسها. وقال «كامبل» أحد مؤلفي الكتاب ما نصه: «بالنسبة لي فإن ميجان وموراج هما التحوم!!» ويرجع «ويلموت» عدم شهرة «ميجان وموراج» إلى إنصراف وسائل الإعلام عند صدور البحث في عام ١٩٩٦ إلى حادث قتل فيه عدد من طلاب المدارس البريطانية مما ألقى بخبر إستنساخ ميجان وموراج إلى دائرة الظل. وهكذا فإن الشياة حظوظاً

ونعود الآن إلى «دوللي»: لقد استولى خبر إستنساخ (دوللي) على عقول الناس كافة يستوی في ذلك من له صلة بالعلوم أو من ليس له بها صلة، وترددت أصوات الخبر في جميع أنحاء المعمورة مما حتم على رجال السياسة والدين وأساطيل الفكر والقانون والمجتمع دراسة الأمر وإعمال الفكر لتقييم آثار الواقع الجديد. وفي استطلاع قام به وكالة أنباء أسوشيوتدبرس في نهاية عام ١٩٩٧ عن أهم الأحداث العالمية لِذلك العام، جاء خبر الحصول على النعجة (دوللي) عن طريق الاستنساخ في المركز العاشر، وخبر هبوط مركبة الفضاء (بات فايندن) على سطح كوكب المريخ في المركز الثاني عشر، بينما جاء في المركز الأول مفاجأة مصرع (الأميرة البريطانية ديانا) وصديقتها المصرية (عماد الفايد) في حادث سيارة أثناء مرورها في نفق (ألما) في العاصمة الفرنسية (باريس) فجر يوم الأحد ٣١ أغسطس.

وفي مقالة كتبها العالم لي سيلفر Lee M. Silver - من قسم البيولوجيا الجزيئية بجامعة برمنتون الأمريكية - في ٢٥ فبراير ٢٠٠٠ ذكر أن الصحف والمجلات الأمريكية نشرت حوالي ٤٠٠٤ مقالة عن (دوللي)، وأن ١٤ كتاباً على الأقل كتبت في أمريكا للقاريء العادي عن إستنساخ (دوللي).

وفي مصر كان الإستنساخ موضوعاً لعديد من المقالات في الصحف والمجلات وأيضاً موضوعاً لأحاديث في الإذاعة والتليفزيون والندوات. وفي صحيفة التايلويد (أخبار الحوادث) الصادرة عن دار أخبار اليوم نجد الصفحة الأولى من عددها الصادر بتاريخ ٣ أبريل ١٩٩٧ تتتصدرها صورة بالألوان لأحدى الحسناوات وقد تم تكرار الصورة مرات متتالية في عرض رشيق جاءت أسفله عبارة (الإستنساخ.. جريمة آخر الزمان!).

ومن الجدير بالذكر أن العلماء يستخدمون لإجراء الدمج الخلوي معاملات معينة منها التيار الكهربائي أو فيروس سنداي Sendai virus الذي يتم إضعافه بواسطة الأشعة فوق البنفسجية أو بمادة بيتا - بروبيولاكتون B-propiolactone. كذلك تم التوصل إلى بعض المواد الكيميائية التي تعمل على اندماج الخلايا مع بعضها البعض، ومن هذه المواد Polyethylene glycol .lysolecithin-glycerol monooleate

وكان اثنان من العلماء - في يناير ١٩٩٨ - أولهما يدعى (سيجارا ميلا V. Sgaramella) من جامعة كالابريا Calabria الإيطالية، والثانى يدعى (زيندر N.D. Zinder) من جامعة روكلفر Rockefeller الأمريكية بشن هجوم علمي قاس على الأسس العلمية التي أقيمت عليها تجربة (دوللى) وشككا في كونها مستنسخة، ولم تمض ستة أشهر حتى جاء الرد البريطاني على هذا الهجوم، ولم يكن الرد بالصياغ أو الجمل الإنسانية التي تعظم الذات، ولكن كان ردًا علمياً على صورة بحثين نشرا في يوليو ١٩٩٨ اعتمد أولهما على تحليل microsatellite واشتراك فيه إيان ويلموت صاحب دوللى، أما البحث الثانى فاعتمد على تحليل البصمة الوراثية DNA fingerprint واشتراك فيه العالم جيفريز A. J. Jeffreys. الحجة الأعظم في مجال البصمة الوراثية.

وقد أثبتت البحثان بما لا يدع مجالاً للشك أن النعجة (دوللى) مستنسخة من النعجة صاحبة نواة الخلية الجسمية وأنه لم يعتر التجربة أى خطأ كان. وهكذا فقد أزال هذا الإختبار أية شكوك حول حقيقة أن دوللى مستنسخة.

ويمكن إيجاز الأغراض التي من أجلها يجرى استنساخ أشكال طبق الأصل فيما يلى:

- تحقيق زيادة أعداد الحيوانات المهددة بالانقراض مثل حيوان الباندا العملاق Giant Panda . وحصان برذوالسكي Przewalski horse.
- تحقيق إكثار لحيوانات لا تتكاثر في الأسر كما في حدائق الحيوان أو بيوت الحيوان الملحة بمعامل البحث العلمي.

• الحصول على نسخ طبق الأصل من الحيوانات الأليفة المحبوبة لدى أصحابها Pet animals مثل بعض سلالات الكلاب لتحقيق رغبة أصحابها الشغوفين بها. ومن الطريف هنا ما ذكرته مجلة نيوزويك Newsweek في عددها الصادر في 7 سبتمبر 1998 عن استنساخ كلبة تدعى (ميسى) "Missy" دفع أصحابها مبلغ 2,3 مليون دولار إلى إحدى الجامعات نظير القيام باستنساخها.

• الاستنساخ يمكن أن يوفر إنتاج أبناء للمصابين بالعقم الذين لا تجدى معهم التقنيات المتوفرة حاليا.

• لتحقيق ذات (الآن) Ego بأن يرى الفرد نسخة مصغرة من نفسه ليعايشها ثم تعيش هي بعد وفاته !.

• يذهب بعض أصحاب الخيال إلى القول بإمكانية استنساخ الموتى من البشر مثل الممثلة الفرنسية (مارلين مونرو) والعالم الأشهر (أينشتين) أو إستنساخ الحيوانات المقرضة مثل الديناصورات.

أما فوائد استنساخ أعداد كبيرة من كائنات معدلة الجينات فهي لا حصر لها.. حيث يمكن إضافة آلاف الجينات إلى الكائنات المستنسخة والتي يحقق كل منها فائدة معينة في مجال الدواء أو الغذاء أو الزراعة أو الصناعة.

وها نحن نرى الدكتور (برنادين هيلي Bernadine Healy) المدير السابق لمعاهد الصحة القومية الأمريكية يصف في مجلة تايم Time الأمريكية (عدد 29 مارس 1999) ما قام به العالم ويملؤه - بعد أكثر من عامين من إعلانه - بأنه زلزال بيولوجي Biological earthquake.

ولا شك أن مكمن الإثارة هنا يقع في إمكانية تطبيق مثل هذه التجربة على الإنسان، وإمكانية الحصول على أعداد كبيرة من الأفراد المتشابهة معاً تمام الشبه - إذا ما كررنا التجربة - والتي تشابه في الوقت نفسه الفرد الذي أخذت منه أنواع الخلايا الجسمية. كما أن ذلك يعني إمكان الحصول على نسل دون الحاجة إلى الزواج الجنسي المعروف، ودون الحاجة إلى ذكر يقوم بعملية التلقيح، أي أنه بالاستنساخ لم تعد البوية في حاجة إلى حيوان منوى لتعطى فرداً جديداً.

ويأخذ البعض على تقنية الاستنساخ أن بها لم تعد الأنثى في حاجة إلى ماء الذكر لكي تحمل في جنين وتضع مولوداً !.

إن الاستنساخ سيعطي الفرصة لأن يكون للنساء نسلاً دون الحاجة للرجال، وسيعطي النساء فرصة لبيع بويضاتها أو تأجير أرحامهن للرجال الذين يريدون استنساخ أنفسهم.

ويرى البعض أن الاستنساخ واقعاً جديداً يدمر نفسية الإنسان ومعنياته، وسيحقق مجموعة من المشاكل التي ستترتب على وجود تشابه تام بين مجموعة من الأفراد. كما سيؤدي الاستنساخ إلى التحكم التام في إنتاج الذكور أو الإناث حسب الطلب، ذلك أنك إذا أخذت نواة خلية جسمية من أنثى وأدخلتها في البويضة تنتج لنا أنثى، ولو أخذت نواة خلية جسمية من ذكر، وأدخلتها في البويضة تنتج لنا ذكر. ويترتب على ذلك أن الإناث لن يكون لهن أب. وفي جميع الأحوال فإن الأفراد الناتجة ستكون أخوة لمن أخذت منه نواة الخلية الجسمية وليس أبناء! أضف إلى ذلك أن الوضع الجديد سيخل بنظام توريث الممتلكات، ويمكن أن يعطي لنا مئات الأفراد الذين لهم بصمة الأصبع نفسها.

ويلاحظ أن الاستنساخ يؤكد الحاجة إلى الأنثى، ويلغى دور الذكر. ففي جميع عمليات الاستنساخ نجد أن الجنين لكي ينمو لابد له من رحم يأوي إليه، فالرحم لا غنى عنه. كما يلاحظ أننا إن كنا استغنينا عن الحيوان المنوى واستخدمنا خلية جسمية عوضاً عنه، فإن الحاجة إلى بويضة الأنثى حاسمة، فلا حديث عن جنين دون أن يكون لدينا بويضة. وتفسير ذلك أن سيتوبلازم البويضة يحتوى على المواد النشطة لجينات معينة في النواة التي يتم إدخالها إلى البويضة، وهي الجينات المعنية بتوجيهه النمو الجنيني، فهذه الجينات لن تعمل بدون النشطات التي تصلها من سيتوبلازم البويضة.

ومن الإنصاف أن نذكر أن أول محاولة لإجراء نقل نواة خلية جسمية في الفقاريات قام بها (برجز وكنج Briggs & King) من فلاديليفا - وكان ذلك في عام ١٩٥٢ حيث تمكنا من الحصول على عدد من يرقات أبي ذنبيبة بنقل أنوية خلايا جنينية إلى بويضات ضفدع "Proc. National Academy of Sciences (Rana pipiens)" . وقد نشر ذلك في المجلة الأمريكية "Proc. National Academy of Sciences" ، كما علينا أيضاً أن نذكر إنجاز العالم (جوردون J. B. Gurdon) - من قسم علم الحيوان في جامعة أكسفورد - الذي استطاع في السنوات من ١٩٦٢ - ١٩٦٦ القيام بعدد من التجارب الرائدة في مجال استنساخ الضفادع - وكان هو أول من حصل على حيوان فقاري يافع بالاستنساخ - ولكن من أنوية خلايا أجنة أو من أنوية خلايا طور يرقي هو أبو ذنبيبة. وكان كبر حجم بويضات الضفادع - إذا ما قورنت ببويضات الثدييات - هو أحد الأسباب التي من أجلها بدأت تجارب الاستنساخ على الضفادع دون الثدييات.

ولقد كثر الحديث عن اقتراح تقنية الاستنساخ مع تقنية تعديل الجينات، فما هي القصة يا ترى؟

تواجه شركات الأدوية الكبرى عقبة الحصول على مركبات كيميائية ينتجهها الجسم البشري بكميات قليلة جداً مما يزيد من تكلفة إنتاجها، وقد لجأت هذه الشركات إلى نقل الجين البشري المسؤول عن إنتاج المادة المطلوبة إلى خلايا معينة - مما يؤدي إلى إنتاج هذه الحيوانات - المعدلة جينياً - لهذه المادة ويسهل بذلك عملية استخلاصها. وكان (إيان ويلموت Ian Wilmut) نشر مع زملائه في عام ١٩٩١ بحثاً في مجلة Experientia عن إنتاج بروتينات دوائية في اللبن Production pharmaceutical proteins in milk، كما شارك في بحث نشر في العام نفسه باسم G. Wright وزملائه في مجلة Biotechnology عن إنتاج لبن أغذام يحتوى على مادة Alfa-1-antitrypsin. وقد أطلق على أول نسخة تنتج هذه المادة في لبنها عن طريق نقل الجينات اسم تريپسي Tracy. وتستخدم هذه المادة لتشييط الإنزيم Elastase الذي يدمر الرئتين والبنكرياس في حالة الإصابة بمرض التليف الحويصلي Cystic fibrosis.

وقد أطلق على عملية توظيف حيوانات الحقل Farm animals في إنتاج العقاقير لفظ Farming .

وقد تطور الأمر بعد ذلك إلى فكرة أن استنساخ النسخ المعدلة جينياً سيعطى الفرصة لإنتاج أعداد كبيرة من النسخ المعدلة في وقت وجيز. ومن هنا قامت مؤسسة البروتينات والعقاقير المحدودة (PPL) Protein Pharmaceuticals Limited في سكتلندية بتدعيم تجارب العالم إيان ويلموت في الاستنساخ. وانتهى الأمر بنجاح ويلموت باستنساخه للنسخة دوللي - وهي غير معدلة جينياً. ومن الواضح أن الهدف بعد ذلك هو اقتراح تعديل الجينات مع الاستنساخ من حيوان بالغ.

وقد سبق النجاح في الحصول على النسخة (دوللي) نجاحات أخرى للاستنساخ - ولكن استخدم فيها أنوية خلايا جينية بدلاً من أنوية خلايا جينية من حيوان بالغ، مثل ذلك ما أعلنه شنيك Schneik et al. وزملاؤه في ديسمبر ١٩٩٧ من استخدام أنوية خلايا ليفية جينية عَدَّلت جيناتها بهدف إنتاج بروتين خاص يعرف باسم العامل رقم IX (٩) factor IX اللازم لتجليط الدم وهو ينقص المصابين بمرض الهيموفيليا (ب). ونتائج هذه التجربة ناجحة أطلقوا عليها اسم (بوللي Polly). ويهدف هذا الاتجاه إلى ضمان الحصول على هذا البروتين دون استخدام دم بشري يمكن أن يكون مصاباً بمسربات الأمراض مثل الفيروسات.

وعادة فإن استنساخ كائن حي يافع يلقى من الاهتمام العام قدرًا عظيمًا يفوق ما يلقاه الاستنساخ باستخدام أنوية من خلايا جنين. وهذا مبرر جماهيرياً وأيضاً علمياً. فمن ناحية اهتمام العامة، فلا شك أن استنساخ فرد يافع يأكل ويتحرك ويصدر أفعالاً متعددة يعتبر أكثر إثارة من استنساخ جنين لا تربطنا به أية فعاليات ولا يتعامل معه إلا الباحث في معمله. ومن

الناحية العلمية فإن الاستنساخ باستخدام نواة جينية (وتوصف بأنها غير متميزة undifferentiated وغير متخصصة unspecialized) هو عمل أسهل نسبياً، حيث أن البرنامج الجيني لهذه الخلية كله نشط وفعال وبالتالي يمكنه أن يعطي جميع أنسجة الجسم وأعضائه خلال عملية التكوين الجيني. أما نواة الخلية في الشخص البالغ (والتي توصف بأنها متميزة أو متخصصة) فإن معظم برنامجهما الجيني غير نشط، والجزء النشط منه يختص بتوجيهه الفعاليات البيولوجية المحددة المتعلقة بالوظيفة المحددة لهذه الخلية. وعلى هذا فإن خلايا الشخص البالغ غير مؤهلة لتوجيه النمو الجنيني لكافة أنسجة الجسم. وهذا هو التحدى الذي واجه العلماء عندما عزموا على القيام بالاستنساخ باستخدام نواة خلية من فرد يافع. وبالجهاد والمثابرة وعدم اليأس ومعاودة التجربة وإعمال العقل تمكّن (إيان ويلموت) وزملاؤه في أدبيرة من تحقيق المعجزة عندما استطاعوا استحداث البرنامج الجنيني في نواة الخلية المأخوذة من حيوان يافع ليصبح كله نشطاً ويقوم بتوجيهه عمليات التكوين الجنيني. ولا شك أن هذا العمل الفذ يستحق الاهتمام الذي لقيه من وسائل الإعلام، وهذا نحن نرى مجلة (النيوزويك Newsweek الأمريكية تفرد له ثمانى صفحات من عددها الصادر في ١٠ مارس ١٩٩٧، كذلك فإن مجلة التايم Time الأمريكية تجعل الاستنساخ موضوع الغلاف في عددها الصادر في ١٠ مارس ١٩٩٧ أيضاً.

ومن ناحية أخرى فقد تصاعدت بعض الآراء لتناول بالتقدير بعض الجوانب المتعلقة بتجربة النعجة (دوللي) من ذلك ما أشار به البعض من أن عمر الشاة (دوللي) منذ لحظة ولادتها هو عمر النعجة التي أخذت منها النواة وهو ست سنوات وعلى ذلك فإن (دوللي) ليست ع (الزيرو) - كما يشيع في الكلام الشعبي -، حيث أنها في الطريق إلى الشيخوخة وبالتالي ليس لهاأمل في زواج أو نسل. إلا أن الباحثين في روزلين أشاروا بأن النعجة دوللي تماطل أشباها من النعاج الشابة دونما آية دلائل للشيخوخة. بل إنه أعلن فيما بعد أن (دوللي) قد تم تزويجها كيش ! وفي أبريل ١٩٩٨ أعلن أن (دوللي) أنجبت حملأً أطلقوا عليه اسم (تونى). وفي ٢٤ مارس ١٩٩٩ أنجبت للمرة الثانية وكانت الحصيلة هذه المرة خروفان ونعجة. وهكذا سقطت المقوله بأن الاستنساخ سيترتب عليه العقم.

وفي كتابي بعنوان (الاستنساخ - القصة كاملة) الذي سبق أن أشرت إليه قلت : (إن أي إنجاز علمي لابد أن يسلك طريق التطوير والإجادة على يد هذا المخلوق الخارق للعادة، ألا وهو الإنسان، وليس لدى أدنى شك في أن الاستنساخ لن يقف عند حدود (دوللي) إن دوللي هي الصفحة الأولى من كتاب لم تكتب بقية صفحاته بعد!).

وقد صدقت هذه الكلمات في ٢٣ يوليو ١٩٩٨ حين أعلن نجاح تجربة أخرى للاستنساخ، حيث تمكن العلماء من استنساخ اثنتين وعشرين فأرة - ولدت الأولى منها في ٣ أكتوبر عام

١٩٩٧، وأطلقوا عليها اسم (كميولينا Cumulina) (شكل ملون رقم ١٠١) وذلك بحقن إحدى الخلايا المحيطة بالبويضة - والتي تكون منطقة تسمى (كميولس Cumulus) توجد داخل (حويصلة جراف) للفأرة البالغة - في بويضة منزوعة النواة لفأرة أخرى، وقد تم ذلك الإنجاز على يد (واكاياما Wakayama) وزملائه في هونولولو Honolulu عاصمة جزر هاواي Hawaii الأمريكية. ومن المهم أن نسجل أن فريق علماء جامعة هاواي ينتهي إلى أمريكا واليابان وبريطانيا وإيطاليا. وأن (واكاياما) هو طالب لدراسات ما بعد الدكتوراه، وافد من جامعة طوكيو. وأمام رجال الإعلام ووكاميراتهم، وقف العالم (ياناجيماتشي Yanagimachi) عضو فريق هونولولو مزهوا بالإنجاز الذي حققه وعلق على نجاحهم في استنساخ الفئران متحدثاً عن تلميذه الشاب (واكاياما) قائلاً: كنت أقول له لا تخف من الأسئلة المجنونة - فكلما كانت أسئلتك مجنونة، كان ذلك أفضل، يمكنك أن تفشل تسعة مرات ثم تأتي المرة العاشرة ليكون فيها النجاح !.

ومما يستحق الذكر أن (واكاياما) ومجموعة العلماء معه قد جربوا استخدام خلايا عصبية وكذلك خلايا سرتولى الموجودة في الخصيات في عمليات استنساخ الفئران بالإضافة إلى خلايا الكميولس في البيض والتي سبق الإشارة إليها. وقد اعتمد اختيار هذه الطرز الثلاثة من الخلايا على أساس أنها كامنة وذات نشاط انقسامي محدود. وقد أوضحت تجاربهم فرص النجاح الأعظم مع خلايا الكميولس. ومن ناحية أخرى فقد أطلعتنا هذه المجموعة من الباحثين على نسل الفئران المستنسخة وكانوا بذلك أسعد حظاً من علماء النعجة (دوللى) الذين كان عليهم أن ينتظروا شهوراً طويلة قبل أن نشاهد لها نسلاً، نظراً لطول فترة البلوغ الجنسي وفترة الحمل في النعاج - إذا ما قورنتا بما يحدث في الفئران.

لقد أنهى استنساخ (كميولينا) العزلة التي عانت منها (دوللى) على اعتبار أنها كانت الحيوان الثديي الوحيد الذي أمكن استنساخه من نواة خلية جسمية لحيوان يافع، ذلك أن من شروط كينونة الحقيقة العلمية أن تكون قابلة للتكرار. وقد ظهرت في مجلة (نيتشر Nature) مقالة تعلن إنهاء عزلة (دوللى) بعد قدوم (كميولينا) تحت عنوان: (دوللى مستنسخة.. لم تعد وحيدة Dolly is a clone – and no longer alone).

والثير في الأمر أن هناك كثيراً من العلماء - ومنهم (سولتر Davor Solter) الذي يعمل في معهد ماكس بلانك لعلم المناعة في ألمانيا - يعتقدون بالصعوبة البالغة لإخضاع الفئران بالذات للاستنساخ لأسباب تتعلق بطبعية المراحل الأولى للتكوين الجنيني لها، مما حدا بالعالم سولتر لأن يكتب مقالة يمتدح فيها الإنجاز الذي حققه علماء هونولولو.

وفي ملحق جريدة الأهرام يوم الجمعة ٥ مارس ١٩٩٩ قفت بكتابية مقالة تحت عنوان: (من دولى إلى كميولينا.. حوار ساخن لن يهدأ) قلت فيها: (إنى على يقين أن البشرية لن تظرف بالسعادة إذا أصبح مسار الانطلاق القادمة لصاروخ الاستنساخ من (دولى) إلى كميولينا ومن كميولينا إلى الإنسان).

ولم يقتصر الاستنساخ باستخدام أنوية خلايا حيوانات بالغة على نصف الكرة الغربي؛ ففى شهر يوليو ١٩٩٨ تم فى اليابان الحصول على ثمانية عجول بالاستنساخ - منهم توأم أطلق عليه الاسمين (نوتو Noto وكاجا Kaga) (شكل ملو رقم ١٠٢ أ). وقد قاد هذا الإنجاز العالم (يوكىو سنودا Yukio Tsunoda) والباحثة (يوكو كاتونو Yoko Katono) من جامعة (كنكى) مع ستة آخرين من معهدىن للبحوث فى مجال البيولوجيا الجزيئية وتكاثر الحيوان فى اليابان. وقد استخدم العلماء فى خمس حالات أنوية الخلايا الصغيرة المكونة لجدار حويصلة جراف التى تحتوى على البو胥ة وكذلك استخدموها أنوية خلايا قناة البيض فى ثلاثة حالات. وكان عدد الأجنة المبكرة التى تم زراعتها فى أرحام الإناث عشرة، تم ولادة ثمانية منها بعد إتمام مرحلة الحمل، مات منهم أربعة عقب الولادة مباشرة.

ويحاول العلماء فى اليابان الآن إجراء الاستنساخ باستخدام أنوية ٢٠ طرازاً من الخلايا من أعضاء مختلفة مثل الكبد والكلى والقلب.

ولعل من أحدث أخبار الاستنساخ هو ما قامت به مؤسسة "Genzyme Transgenic of Farmingham" فى بوسطن بولاية ماساشوستس بأمريكا، فقد تم استنساخ ثلاث من الماعز معدلة الجينات بحيث ينتج فى أبنائهما مادة علاجية ضد تجلط الدم تستخدم فى جراحات المر الجانبي بالقلب Coronary bypass.

ويقدم عدد ٣٠ يونيو عام ٢٠٠٠ من صحيفة «هيرالد تريبيون Herald Tribune» الأمريكية على صفحتيه الأولى والرابعة موجزاً لبحث نشر فى اليوم السابق فى المجلة العلمية Nature عن نجاح علماء سكوتلندي بقيادة ماكريث K.J. McCreath فى الحصول على شاه تنتج العقار alpha-1-antitrypsin فى أبنائهما. وقد تم ذلك عن طريق نقل الجين ذو العلاقة إلى خلايا ليفية Fibroblasts جنينية مرياه فى أطباق زجاجية، وقاموا بفحص الخلايا للتعرف على تلك التى التقطرت الجين فى الواقع المناسب، واستخدموها فى عملية الدمج مع بو胥ة، ثم زرع (الزريجوت) الناتج فى الرحم. وقد أجريت ٤٠٠ محاولة تم منها ولادة ١٤ شاه فقط، لم يعش منها بعد أسبوع سوى ست شياه مات منهم ثلاثة قبل عمر ستة أشهر. وكانت النتيجة النهائية هي إحتواء شاه واحد فقط على الجين المطلوب وبالتالي أنتجت المادة المطلوبة فى لبنها.

ويظهر في الأفق الآن صراع بين مجموعة من الباحثين في جامعة هاواي الأمريكية وخلفها مؤسسة (بربيو أميركا Probio America Inc) من ناحية، وعلماء معهد روزلين البريطاني من ناحية أخرى، وذلك حول الحقوق القانونية للجوانب المختلفة لтехнологيا الاستنساخ.

وفي الصين ، يحاول العلماء الآن إجراء عمليات استنساخ حيوان (الباندا العملاق giant panda) وهو الرمز القومي لبلدهم - وتدل الشواهد على أنه في طريقة للانقراض حيث لم يتبق منه سوى حوالي ألف حيوان يتوقع انقراضها في غضون عشر سنوات. ولعل من أسباب تقصّر أعداده أن الأنثى لا تكون قابلة للحمل سوى مرة واحدة في العام، فضلاً على ضعف الرغبة الجنسية لدى الحيوان. ولقد وضع العلماء في الصين مشروعًا يصل بهم إلى هدفهم عام ٢٠٠٣ إلا أن الحصول على بويضة الباندا لإجراء التجارب عملية صعبة المنال. وفي يونيو ١٩٩٩ أعلن (تشن ديون Chen Dayuan) أستاذ علم الحيوان في الأكاديمية القومية للعلوم في الصين عن خطة نقل خلية جسمية للباندا العملاق إلى بويضة أرنب متزوعة النواة.

وقد ذكرت صحيفة (الديلي تلغراف The Daily Telegraph) في عددها الصادر في ٧ أكتوبر عام ١٩٩٩ نقلًا عن مجلة "New Scientist" نجاح الصينيين في الحصول على جنين مبكر بهذا الأسلوب الفريد - وبما أن المشكلة الآن تنحصر في اختيار الحيوان المناسب الذي يستخدم الرحم فيه لنحو هذا الجنين المبكر حتى تتم ولادته. وقد رشحت أنثى (الدب الأسود black bear) أو أنثى حيوان (الكسلان Sloth) لهذه المهمة. وإذا نجح الصينيون في ذلك فإنه سيكون عملاً غير سبوق في أن يتم استنساخ حيوان ثديي كامل النمو عن طريق نقل خلية جسمية لحيوان من نوع ما إلى بويضة حيوان من نوع آخر. وقد لجأ الصينيون إلى الاستنساخ بعد أن فشلت عماملات الإخصاب في الزجاج أو التلقيح الإصطناعي Artificial insemination.

وفي فرنسا قام ثمانية باحثين بإجراء استنساخ العجول، حيث ولد أول العجول المستنسخة في ٦ يوليو ١٩٩٨ ولكنه مات في اليوم الحادي والخمسين متأثرًا بقلة الخلايا المكونة للغدة التيموسية والطحال والعقد اللمفية lymphoid hypoplasia وكذلك بالأنيميا. وقد أخذت الخلايا الجسمية - التي أدمجت مع البويضة متزوعة النواة - من صيوان أنذن عجل مستنسخ باستخدام خلايا جنينية تعرف باسم Blastomeres. وقد نشرت هذه الدراسة في عام ١٩٩٩ في مجلة The Lancet.

وفي المجلة نفسها وفي العام نفسه أشير إلى استنساخ ثور - سمى غاليليو Galileo - من كرّة دم بيضاء لنفية Lymphocyte لثور بالغ - سمى (زولدو Zoldo). وقد تم إدماج الخلية الجسمية مع البويضة متزوعة النواة في أبريل ١٩٩٨ وتمت ولادة الحيوان المستنسخ في ٢٦ يناير ١٩٩٩. وقد أجريت التجربة في مدينة كريمونا Cremona في جنوب مقاطعة

(لومباردي Lombardy) فى إيطاليا، وقام بإجرائها الباحث (سيزار جال) Cesare Galli ، ولكنه حول للتحقيق عند اكتشاف أمره حيث أن القوانين هناك تحظر مثل هذا الاستنساخ.

وفي عدد ديسمبر ١٩٩٩ من مجلة Proc Natl Acad Sci نشر بحثاً عن المزاوجة بين تقنيات خلايا الأساس Stem cells مع الاستنساخ، حيث استطاع العلماء توظيف خلايا أساس جنينية مزروعة في أطباق زجاجية وقاموا بالانقسام ثلاثون مرة Cell line . وقد قام بهذا الإنجاز علماء جامعة روكلفر في مدينة نيويورك - ومعهم الشاب الياباني (واكياما) Wakayama - حيث أخذوا نواة من إحدى خلايا الأساس الجنينية - التي سبق الإشارة إليها - ونقلوها إلى بويضة فار متزوعة النواة . وقد نجحت عملية الحمل والولادة بالفعل مما يفتح الباب نحو الحصول على حيوانات ناقصة الجينات (معطوبة) Knockout لغرض البحوث العلمية عن طريق تعديل جينات خلايا الأساس الجنينية قبلأخذ نويتها ودمجها مع البويضات متزوعة النواة .

وفي يناير ١٩٩٩ أعلن "Chisanu Tiyacharoensrias" نائب رئيس مؤسسة إنقاذ الحيوانات البرية في تايلاند عن رغبته في إعادة الفيل الأبيض إلى الوجود بالاستنساخ من الأفيال المنقرضة ، إلا أن "Pornchai Matangkasombut" عميد كلية (ماهيدول Mahidol) للعلوم أوضح أن التقنيات الحالية تعجز عن استخدام خلايا حيوانات ميتة في عملية الاستنساخ .

وفي مارس ٢٠٠٠ طالعتنا الصحف بخبر نجاح استنساخ الخنازير، حيث استطاع علماء شركة العقاقير في اسكتلندة والمسمة PPL Therapeutic Piglets - التي شاركت في استنساخ النعجة (دوللي) - الحصول على خمسة خنازير صغيرة عن طريق الاستنساخ، وقد أعطيت لها الأسماء ميللي Millie ، كريستا Christa ، ألكسيس Alexis ، كاريل Carrel ، دوتكوم Dotcom (شكل ملون رقم ١٠٢ ب). ومن المتظر أن تنجح جهود العلماء في تعديل جينات الخنزير بما يحقق نجاح استنساخ الخنازير فرصة الحصول على نسخ من الخنزير المعدل جينياً، وبذلك تتوفّر في المستقبل أعداداً كبيرة من الخنازير المعدلة لتنقل أعضائها إلى الإنسان عوضاً عن أعضائه المريضة . وقد أعلن ديفيد آييرس David Ayres المدير بالشركة احتمال تحقيق هذا الإنجاز في غضون خمس سنوات .

وكان فريق من الأطباء في مستشفى جامعة (كيونجي Kyunghee University Hospital) في كوريا الجنوبية بقيادة (كيم بو سونج Kim Bo Sung) (لي بويون Lee Bo Yun) أعلنوا في ١٤ ديسمبر ١٩٩٨ قيامهم بالخطوات الأولى في تجربة استنساخ البشر وذلك بأخذ نواة من خلية من خلايا الكميوس المحيطة ببويضة امرأة وحقنها في بويضة من المرأة نفسها بعد نزع نواتها - وقال هؤلاء الأطباء إن الجنين نما في الأطباق الزجاجية وبدأ عملية التقلّص حتى وصل إلى طور

الأربع خلايا. وأضاف الأطباء أنهم قاموا بدمير هذا الجنين في هذه المرحلة دون أن يزرعوه في رحم امرأة.

وقد أدى الإعلان عن هذه التجربة غير المكتملة إلى التنديد بها وإلى مظاهرات نظمها الاتحاد الكوري لحركة البيئة للاعتراض على محاولة استنساخ البشر. وقد استنكر أحد المواطنين الكوريين التجربة متسائلاً: (هل أقوم بدفع الفرائض لتمويل نشاط لعلماء لا يلتزمون بالأخلاقيات؟)، بينما تفتت إحداهم أن تؤدي هذه التقنية إلى حصول السحاقيات Lesbians على أطفال ! .

وهكذا ، فإن الاستنساخ كسر العلاقة بين أعضاء الجنس والتكاثر، كما أنه إن نجح في الإنسان ، فإن سيكسر العلاقة بين إنجاب الأطفال ومارسة الجنس ، وهكذا - مرة ثانية بعد ابتكار حبوب منع الحمل - يتحقق للإنسان الاستمتاع بالجنس كممارسة لا علاقة لها بالإنجاب. ويربط البعض بين قصر القطع الطرفية Telomeres في الكروموسومات وبين الشيخوخة. وقد نشر سبعة علماء منهم إيان ويلموت بحثاً في مايو ١٩٩٩ على النعجة (دوللي) وعلى نعاج أخرى غير مستنسخة تناول قياس أطوال مناطق القطع الطرفية، وقد أوضحت الدراسة بالفعل قصر هذه القطع الطرفية في خلايا النعجة (دوللي) بالمقارنة بالشياة العادية غير المستنسخة، مما يؤيد بشكل ما أن خلايا النعجة (دوللي) ليست شابة. بيد أن الحكم العلمي على هذه المسألة يستدعي الانتظار بضعة سنوات لنرى ماذا سيحدث لدوللي. والمعروف أن متوسط أعمار الشياة يصل إلى (١٢) عاماً.

ورغم هذا الجدل ، ففي ١٩ يناير ٢٠٠٠ صدر ترخيص رسمي لمعهد روزلين بمارسة استنساخ الحيوانات بالإضافة إلى تراخيص بعد آخر من التقنيات تشمل الجنين البشري المبكر.

وفي ٢٨ أبريل ٢٠٠٠ أعلن أن علماء من الولايات المتحدة وكندا بقيادة (روبرت لانزا) Robert Lanza قد حصلوا بالاستنساخ على بقرة عمرها - عندئذ - عشرة شهور وأسموها بيرسيفون Persephone ، وعلى خمس بقرات أخرى عمر كل منها - عندئذ - خمسة شهور أسموها (لily) Lily (دافوديل) Daffodil ، (كروكس) Crocus ، (فورشтиاء) Forsythia ، (رون) Rose. والمهم هنا في هذه المرة ما قال به من قاموا بالاستنساخ من حيث أن القطع الطرفية Telomeres للكروموسومات في هذه الأبقار كانت أكثر طولاً من الحالة العادية ! ليس هذا فقط بل أن نشاط الجين المعروف باسم (EPC-1) في خلايا هذه الأبقار كان ٣,٥ - ٥ أضعاف الحالة العادية ، ويعرف العلماء أن نشاط هذا الجين يكون عالياً في الخلايا الشابة فقط. وقد حيرت هذه النتائج العلماء ولم يجدوا لها تفسيراً. وقال البعض هنا أيضاً أن الحكم العلمي

يستدعي الانتظار سنوات لنرى ما إذا كانت هذه الأبقار فعلاً أكثر شباباً من الأبقار العادية وأن أعمارها ستكون أطول! والمعروف أن متوسط أعمار الأبقار يصل إلى (٢٠) عاماً. والثير للعجب في هذه الدراسة أن العلماء استخدموا أنوية خلايا مسنة Senescent للنقل إلى البوopies ممزوجة التواة. وإذا كانت هذه التقنية ستزيد من شباب الأبقار وتطيل أعمارهم.. فالسؤال الذي سيطرح نفسه هو: هل سيقاوم الإنسان هذا الإغراء؟

التاريخ التطوري لأشباء الإنسان

تداعت أمام عيناي صوراً أربع عندما شرعت في الكتاب عن التاريخ التطوري لأشباء الإنسان ! وهو موضوع طالما كان مثاراً للجدل الشديد.

الصورة الأولى تتمثل فيما حدث عقب ذيوع أفكار العالم الأشهر داروين (١٨٠٩ - ١٨٨٢) عن تطور الكائنات الحية ببعضها عن بعض . وقد عقد في مدينة أكسفورد بإنجلترا مؤتمراً للعلوم ثارت فيه مناقشة حامية بين أسقف أكسفورد (صموئيل ولير فورس)، والمفكر «توماس هكسل»، فقد سأله الأسقف متهمكاً للتبليغ من إنجازات «داروين»: وهل يسمع لنا السيد هاكسل أن يخربنا: هل كان القرد أحد آجداده لأمه أم لأبيه؟، وهنا تفتقم هاكسل بصوت سمعه المجاورون له «تكلتك أمة أيها الأسقف ، والآن وقعت في يدي»! وببراعة فائقة أمر هاكسل الأسقف ببابل من العبارات الهجومية اللاذعة، ثم ختم كلامه بجملته التي سجلها التاريخ قائلاً: «وعلى أية حال ، فإنني أفضل أيها السيد أن يكون القرد جدًا من آجدادي عن أن يكون جديأسقفاً مثلك !!». وقد كان لهذا الحدث صدى واسع في جميع الأوساط وقتئذ، وقد حدث كل هذا الضجيج رغم أن كتاب داروين لم يتعرض لأصل الإنسان إلا بالتفصيل حين قال إن نظريته عن أصل الأنواع تلقى ضوءاً على أصل الإنسان وتاريخه ، ولكن داروين عكف سنتين طويلة أخرى لدراسة مسألة أصل الإنسان ، ثم أصدر في عام ١٨٧١ كتاباً عنوانه «أصل الإنسان والانتخاب بالنسبة للجنس» وفي هذا الكتاب قال داروين بأن الإنسان تطور من نوع سابق له من الكائنات المجهولة لنا والأقل من الإنسان مرتبة ، وذلك باكتساب العقل والقامة المعتدلة . وقد حاول «داروين» في عصره العثور على حفريات بشرية لتدعم آرائه ، ولكن دون جدوى ، وقد تكهن بأن أفريقيا هي أقرب الأماكن احتمالاً لوجود مثل هذه الحفريات لاسيما أن أقارب الإنسان من الحيوانات المعاصرة مثل الغوريلا والشمبانزي تقطن هذه القارة ، وقد قدم «داروين» براهين لرأيه مستمدة من علمي التشريح المقارن والأجنحة ، ومن التراكيب الأنثوية التي توجد في جسم الإنسان ، وقد لقيت إفتقادات «داروين» في هذا الشأن هجوماً قوياً من رجال الدين بصفة خاصة ، نذكر منهم في العالم الإسلامي ، «الشيخ جمال الدين الأفغاني» ، فهم يرون أن الإنسان خلق إنساناً ، ولا علاقة تطورية له بأي مخلوقات أخرى ، كما أنه لن يتتطور إلى كائن آخر ، كما يرون أن اشتراكه مع بعض المخلوقات في الأساس العام للبنيان التشريحي يجب ألا يحمل بمعنى مبالغ فيها ، ثم إن الإنسان ينفرد بكينونة روحية لا يشاركه فيها أي كائن آخر؛ فالضمير ، والوعي بكل من الماضي والمستقبل ، والإحساس بوجود قوة عليا (الله) ، والإبداع الفني الوعي بسائل ينفرد بها الإنسان.

أما الصور الأخرى الثلاث فهي تتعلق بمدى الصعوبة التي يعانيها العلماء في وضع كائن ما في موضع تصنيفي محدد وذلك وفق ما تملية اعتبارات علمية معينة ، فما بالك إذا كان

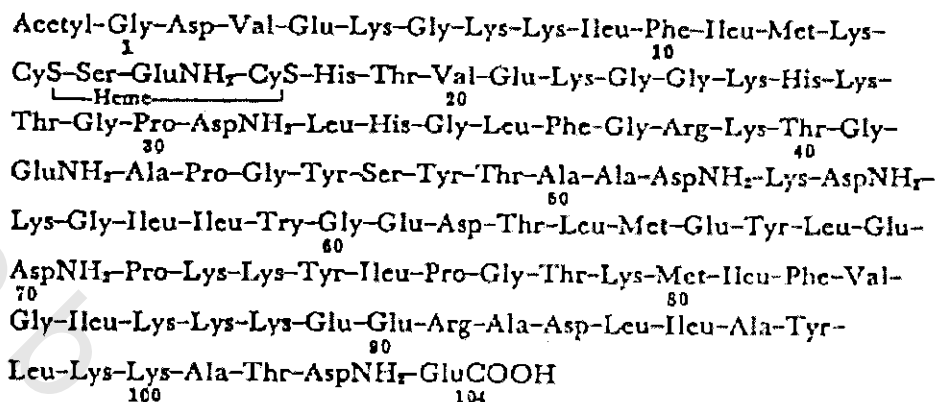
كل ما يملكه علماء أصل الإنسان هو بضع عظام حفظت كحفريات عبر مئات الآلاف من السنين!

فالصورة الثانية هي ما ورد في كلمة الأستاذ الدكتور عبد الحافظ حلمي محمد العميد الأسبق لعلوم عين شمس ورئيس جمعية علم الحيوان المصرية في الجلسة الافتتاحية لمؤتمراها السابع الذي عقد في ٢١ فبراير عام ١٩٩٩ حين قال: إن علم التصنيف علم وفلسفة وفن، وتتويج وجامع لشتي البحوث البيولوجية المستحدثة يتعقق أصول الكائنات معتمداً على الداخل الكيميائي الحيوي والمصلية المناعية والجزيئية، فضلاً على التفاصيل المورفولوجية والبنائية حتى دقائقها الخلوية المجهرية وما وراء المجهرية».

أما الصورة الثالثة فهي ما ورد في عدد ١٣ ديسمبر ١٩٨٥ من مجلة Science من شكوى إدوارد ولسون Edward O. Wilson مدير متحف علم الحيوان المقارن بجامعة هارفارد من قلة أعداد الخبراء الذين يعتمد عليهم في التصنيف. وذلك في مقالة تحت عنوان (لقد آن الوقت لإحياء علم التصنيف) Time to revive Systematics.

أما الصورة الرابعة فهي ما كتبه عالان من جامعة كاليفورنيا في عدد ٢٣ يناير ١٩٩٨ من مجلة The Coming of age of Molecular Systematics تحت عنوان (مجرى عصر التصنيف الجزيئي) RNA الذي يدخل في تركيب الريبوسومات المعروف الوراثية التي تخلق نوعاً معيناً من حمض ribosomal RNA 18S، وما يفرضه هذا الاتجاه الجديد من تحديات تقابل المستغليين حالياً بالتصنيف.

وكان تصنيف الحيوانات حتى منتصف القرن العشرين يعتمد بصفة أساسية على الصفات التشريحية وفسيولوجيا الحيوان وسلوكه وبعض ملامح مسار التكوين الجنيني، ثم تطور الأمر في العقود الأخيرة وأصبح للدراسات الجزيئية دوراً في هذا الصدد. من ذلك مقارنة تتبع الأحماض الأمينية في جزيئات بعض المركبات البروتينية مثل الأپيموجلوبين وسيتوكروم سى "Cytochrome c". وقد استحوذت تتبع الأحماض الأمينية في جزئ "سيتوكروم سى" على اهتمامات كثير من الدراسات نظراً لارتباطه بعملية نقل الالكترونات المصاحبة لإنطلاق الطاقة في عملية التنفس الخلوي، وبذلك فإن هذا البروتين يعتبر من ضرورات الحياة. وقد ناقش إثنان من العلماء علاقة هذاالجزئ بتطور الكائنات في العدد (٢٣) لعام ١٩٦٤ من مجلة Federation Proceedings . ويكون جزئ "سيتوكروم سى (Cytochrome c)" من سلسلة من عدد من الأحماض الأمينية يصل عددها في بعض الكائنات الدنيا إلى ١١٣ حمضاً. وفي الفقاريات (شكل ١٠٣) يتكون هذاالجزئ من ١٠٤ حمض أميني ترتبط فيه مجموعة الحديد (أو الهيم heme) بروابط تساهميه مع جزيئين من الحمض الأميني Cysteine يفصل بينهما إثنان من الأحماض الأمينية.

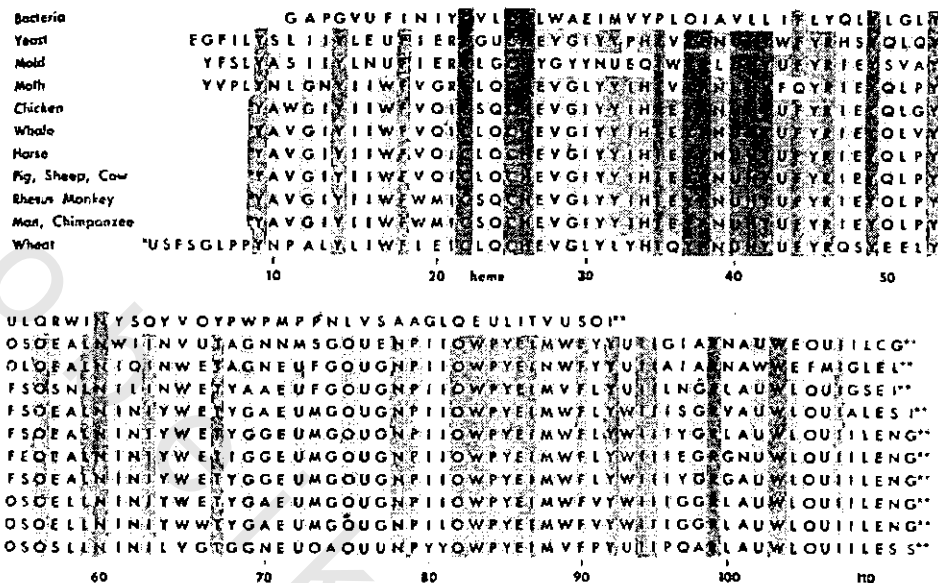


(شكل ١٠٣) ترتيب الأحماض الأمينية في جزء مادة **c** Cytochrome **c** البشرية.

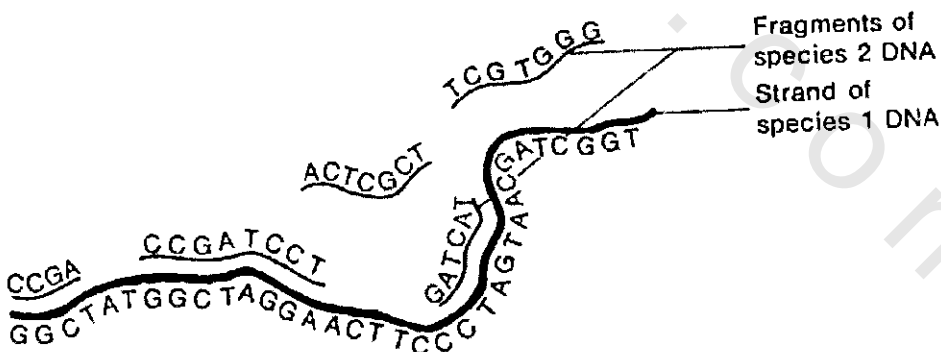
لاحظ موقع مجموعة .heme

وعند مقارنة جزء «سيتوكروم سى» فى مجموعة من الحيوانات يمكننا أن ندرك مدى درجة القربي بينها فى الوضع التصنيفى وفقاً لقدر التماهى فى تتابع الأحماض الأمينية المكونة لهذا الجزء فى كل منها ويتبين من شكل (١٠٤) مدى تقارب الإنسان للقردة العليا ومدى تباعدهم عن الفقاريات الأخرى.

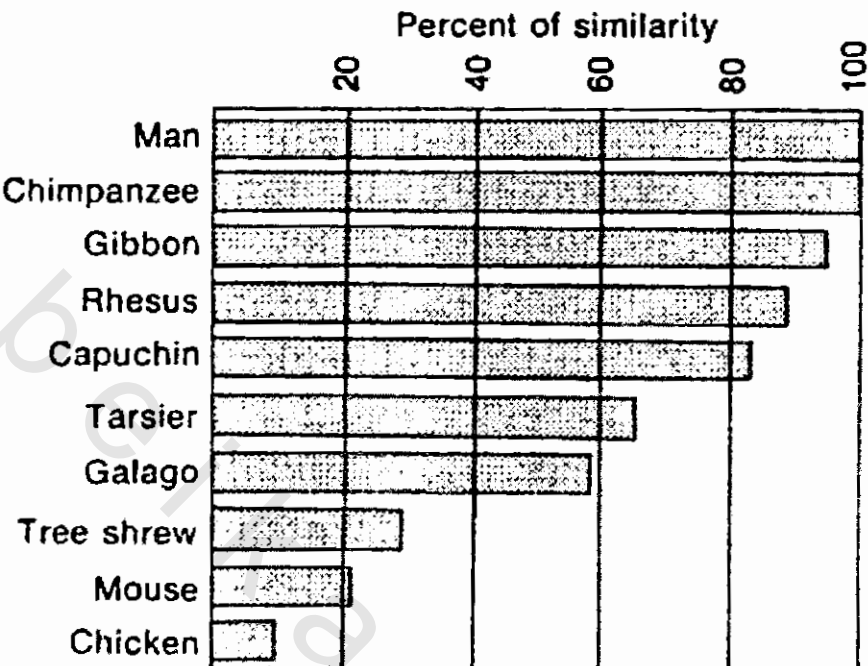
وقد اعتمدت الدراسات بعد ذلك على تقنية توليف المادة الوراثية DNA hybridization لكشف مدى علاقه القربي بين الإنسان والأجناس الأخرى أشباه الإنسان. وفي هذه التقنية يجرى تقطيع للمادة الوراثية لشريط الحامض النووي DNA الخاص بأحد الجنسين بواسطة إنزيم معين بينما تستبقى شريطة DNA للجنس الآخر بصورة سليمة ثم تقوم بخلط المادتين الوراثيتين معاً (شكل ١٠٥). وكلما زاد عدد قطع الشرائط المتكسرة الخاصة بالجنس الأول الذى ارتبطت مع الشريط السليم الخاص بالجنس الثانى لدل ذلك على إزدياد علاقه القربي تصنيفياً. ومن الناحية العملية فإن خلط مادتين وراثيتين من الشخص نفسه وفقاً لهذه الطريقة يحقق ارتباطاً بين قطع شرائط المادة الوراثية والشريط السليم قدره ٧٠٪ فقط. وعلى ذلك فإن ارتباطاً بين جنسين مختلفين قدره (٦٣٪) يعني درجة من القربي تساوى (٦٣٪) أي ٩٠٪. وقد قدم ثلاثة من العلماء هم هوير و McKarthy و Bolton Hoyer, Mc Carthy and Bolton بحثاً بهذا الصدد ونشروه فى العدد (١٤٤) لعام ١٩٦٤ من مجلة Science. ويوضح (شكل ١٠٦) نتائج دراسة أجريت وفقاً لهذه التقنية على عدد من الفقاريات منها القردة العليا توضح درجة تماثل



(شكل ١٠٤) تتبع الأحماض الأمينية في جزء مادة **Cytochrome c** في عدد من الكائنات . المنطق المطلقة توضح تماثل موقع حمض أميني في مجموعة من الكائنات



(شكل ١٠٥) تهجين حمض DNA من نوعين مختلفين من الكائنات. تم تجزئة الحمض في أحد النوعين. يلاحظ تجاج ارتباط ثلاث قطع



(شكل ١٠٦) شكل بياني اعتبرت فيه مادة DNA من الإنسان مرجحاً لاختبار النسبة المئوية التي يتم بها تهجين DNA من عدد من الفقاريات معها

مادتها الوراثية للإنسان. وقد قام هوير وروبرتس Hoyer & Roberts بنشر هذه الدراسة في عام ١٩٦٧ في فصل من كتاب أصدرته دار النشر Academic press. ثم اتجهت الدراسات بعد ذلك إلى الاستعانة بنتائج جزيئات النيوكليوتيدات المكونة لأجزاء معينة من حمض RNA الريبوسومي الذي يدخل في تكوين الريبوسومات المعروف باسم ١٨S rRNA وقد كان هذا موضوع مقالة كتبها عدد من العلماء في عدد ١٢ فبراير عام ١٩٨٨ في مجلة Science. وتوضح (شكل ١٠٦) نتائج دراسة أجريت وفقاً لهذه التقنية على عدد من الفقاريات منها القردة العليا توضّح درجة تماثل. مادتها الوراثية للإنسان. وقد قام هوير وروبرتس Hoyer & Roberts بنشر هذه الدراسة في عام ١٩٦٧ في فصل من كتاب أصدرته دار النشر Academic Press.

ثم اتجهت الدراسات بعد ذلك إلى الاستعانة بنتائج جزيئات النيوكليوتيدات المكونة لأجزاء معينة من حمض RNA الريبوسومي الذي يدخل في تكوين الريبوسومات المعروف باسم ١٨S rRNA. وقد كان هذا موضوع مقالة كتبها عدد من العلماء في عدد ١٢ فبراير عام ١٩٨٨ في مجلة Science.

وفي عام ١٩٨٠ استعان براون Wesley Brown بال المادة الوراثية في الميتوكوندريا mtDNA في إثبات درجة القربي بين الكائنات الحية المختلفة. ومنذ ذلك الحين أصبح حمض DNA في الميتوكوندريا أداة في مثل هذه الدراسات، حيث يتم الاعتماد على مناطق معينة في الجزء The control region وهي مناطق تطفر بمعدل عال يصل إلى ٥ - ١٠ مرات ضعف طفور المادة الوراثية بالنسبة. ولذا فإن تتبع الجزيئات في هذه المنطقة من حمض DNA يصلح كمقياس لدى التقارب أو التباعد التطوري بين أنواع الحيوانات في مجموعة تصنيفية معينة. كما تتميز المادة الوراثية في الميتوكوندريا بأنها موجودة على صورة مئات من النسخ المتماثلة التي يسهل الحصول عليها من الخلايا القديمة المتحللة، وذلك عكس المادة الوراثية في نواة الخلية والتي يوجد منها نسختين فقط في الخلية الواحدة. وفضلاً على ذلك فإن الميتوكوندريا تورث من الأم فقط دون الأب، ذلك أن رأس الحيوان المنوي التي تندمج مع البويضة يكون خالياً من الميتوكوندريا، وعلى ذلك فالمادة الوراثية في الميتوكوندريا تورث دون تعديل من جيل إلى جيل.

على أن الاعتقاد الراسخ بأن الميتوكوندريا في الزيجوت مصدرها البويضة فقط قد لقي لطمه قاسية من خلال بحث نشر في ٢٤ ديسمبر ١٩٩٩ وأجراه ثلاثة علماء من المملكة المتحدة. فقد أوضحت دراستهم التي أجريت على الإنسان والشمبانزي أن الميتوكوندريا لها مصدرين هما الأم والأب. وقد تسببت نتائج هذه الدراسة في اهتزاز الثقة في كثير من الدراسات التي تناولت العلاقات التطورية اعتماداً على أن المادة الوراثية بالميتوكوندريا لها مصدر واحد.

وقد شغلت قضية نشأة الإنسان على سطح الأرض العامة والخاصة على السواء. وقد تناولته مجلة نيوزويك Newsweek في عدد ١٥ مارس ١٩٩٩ كما تناولته مجلة Time مرتين في عام ١٩٩٩ في عدديها بتاريخ ٣ مايو، ٢٣ أغسطس. وتناولته مجلة Scientific American مرتين في عام ١٩٩٧ وذلك في شهر أبريل وشهر يونيو.

ويقسم العلماء أشباه الإنسان Anthropoidea إلى مجموعتين كما يلى:

(أ) قردة العالم الجديد Platyrrhina مثل القرد الصياغ Alouatta الذي يعيش في أمريكا الجنوبية.

(ب) قردة العالم القديم Catarrhina وهي تشمل قرد البابون baboon، والمندريل mandrill الذي يشتهر بوجود أشرطة زرقاء وحمراء على وجهه، قرد رسوس macaque وال Gibbons والجيبيون والوارانج أوتان Pongo والغوريلا Gorilla والشمبانزي Pan.

ويعتبر العلماء من خلال دراستهم المتعددة أن الشمبانزي هو أقرب القردة إلى الإنسان. وقد نشر كنج وولسون Mary - Claire King & A.C. Wilson بحثاً في عدد ١١ أبريل ١٩٧٥ من مجلة Science عن التشابه الكبير في الجزيئات الكبيرة لكل من الإنسان والشمبانزي، كما نشر يونس وأم براكاش J.J. Younis & Om Prakash من مجلة

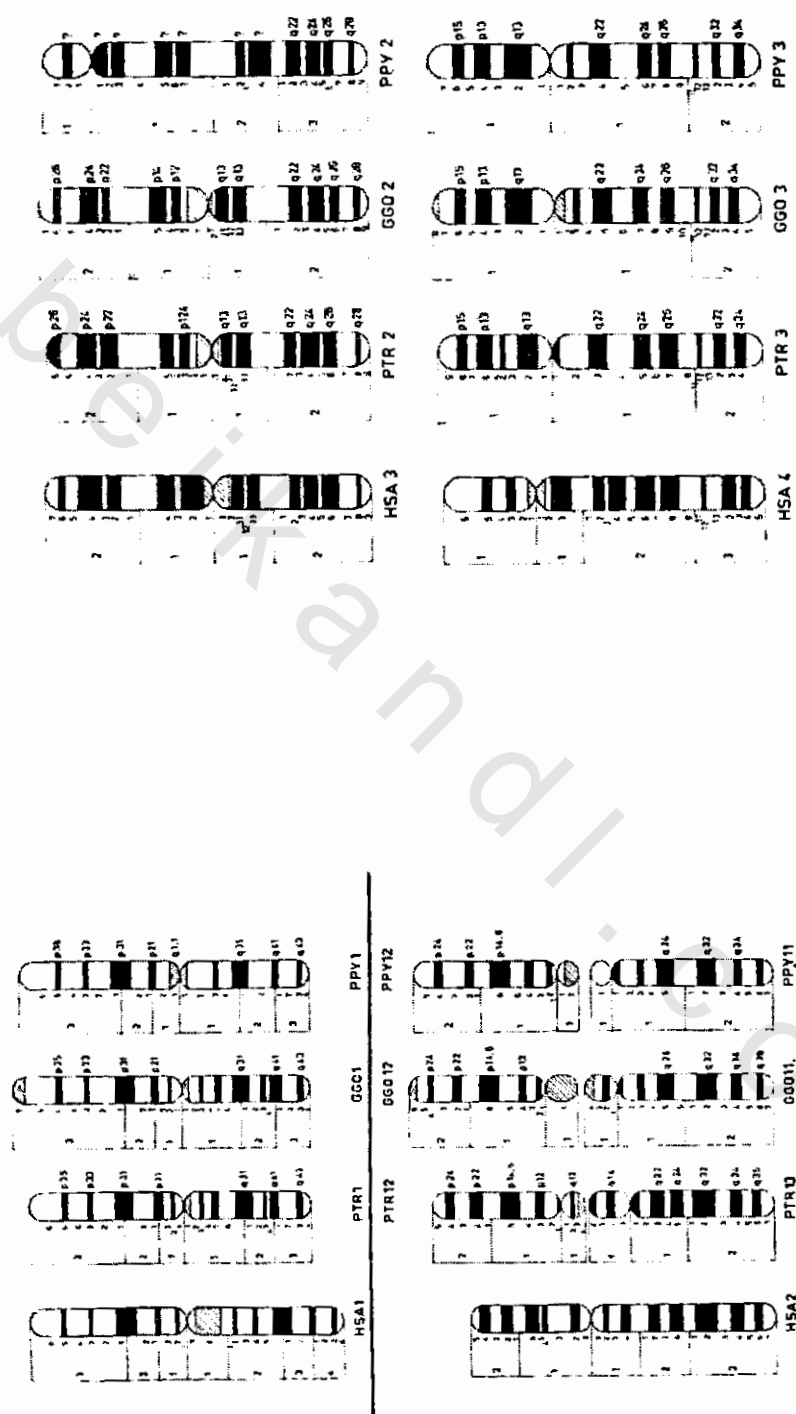
عن مدى التشابه بين كرومومسومات الإنسان وكرومومسومات الشمبانزي وبقية القردة العليا. ولكن كل ذلك لا يعني على الإطلاق أن الإنسان قد تطور عن أي من هذه القردة.

وفي مقالة كتبتها «آن جيبونز» Ann Gibbons في عدد ٤ سبتمبر ١٩٩٨ لمجلة Science تسأله «أي من جيناتنا جعلنا بشرًا؟» Which of our genes make us human؟ فقد أوضحت الدراسات العلمية أن ٩٨,٥٪ من جينات الإنسان مماثلة لجينات الشمبانزي !

وفي أكتوبر ١٩٩٨ نشر فاركى ومشمور ودياز A. Varki, E. Muchmore, S. Diaz من جامعة كاليفورنيا في سان دييجو San Diego بحثاً في المجلة الأمريكية لعلوم الإنسان الطبيعية American Journal of Physical Anthropology أوضحوا فيه وجود اختلاف أساسي في حمض السialiيك acid الموجود في أغشية خلايا الإنسان من ناحية الشمبانزي وباقى الثدييات من ناحية أخرى. ففى الشمبانزي وباقى الثدييات نجده فى صورة مركب يعرف باسم N-glycolyl neuraminic acid (Neu 5 Gc) ، أما فى الإنسان فهو على الصورة (Neu 5 Ac) حيث ينقص ذرة أوكسيجين عما هي الحال فى الشمبانزي وبقية الثدييات، ويرجع ذلك إلى وجود الجين المسؤول عن إنزيم hydroxylase فى الشمبانزي وباقى الثدييات وغياب هذا الجين فى الإنسان. والسؤال الآن هو هل يمكن أن يكون هناك جزيئات ذات طبيعة خاصة تميز الخلايا البشرية عن خلايا باقى الكائنات؟ وهل يمكن أن تكون هذه الجزيئات هي التي ضمنت التفرد والتميز للإنسان؟

ومن ناحية أخرى فقد عقد في عام ١٩٧١ مؤتمراً في باريس تحت عنوان «معايير في الوراثة الخلوية للإنسان Standardization in human cytogenetics» وقد أوضحت نشرات هذا المؤتمر مقارنات ذات دلالة بين تحضيرات كرومومسومات الإنسان وكل من الشمبانزي والغوريلا والأورانج أوتان، وقد صبغت الكرومومسومات بصبغة توضح الشرائط الكروموموسومية Chromosome bands مما يعطي فرصة أكبر للمقارنة. ومن المعروف أن عدد الكرومومسومات في الإنسان ٤٦ وفي كل من هذه القردة (٤٨). ويوضح الجدول المرفق أرقام الكرومومسومات التي يتتشابه نظام الشرائط بها وذلك في المخلوقات الأربع. ويوضح الشكل (١٠٧) مدى تشابه نظام الشرائط في الكرومومسوم رقم واحد في المخلوقات الأربع، كما يوضح أن الكرومومسوم رقم (٢) في الإنسان يناظره التحام الكروموموسومين رقم (١٢)، (١٣) في القردة الثلاثة، كما أنه يمكن مقارنة نظام الشرائط في الكرومومسوم رقم (٣) في الإنسان بنظام الشرائط في الكرومومسوم رقم (٢) في القردة الثلاثة. كما توضح الرسومات تشابه نظام الشرائط في الكرومومسوم رقم (٤) في الإنسان مع ذلك الخاص بالكرومومسوم رقم (٣) في القردة الثلاثة، مع ملاحظة انتقال الشريط الذي يرمز له ١٣q من الزراع القصير للكرومومسوم في القردة إلى الزراع الطويل للكرومومسوم في الإنسان. وتوضح هذه المقارنات الكروموموسومية أن الشمبانزي هو أقرب القردة العليا للإنسان.

(شلل ١٠) الصبغة الشريانية Chromosome banding المعروفة من كروموسومات الإنسان (HSA)، والشمبنزي (PTR)، والغوريلا (GGO)، والبونجو (أونان أرتان) (PPY). لاحظ التشابه في نظام الشريان، ولاحظ أيضاً أن الأمر يتطلب أحيناً افتراض ارتباط كروموسوبين مما يوضح آلية التطور بين هذه الرباعيات



Man	Chimpanzee	Gorilla	Orangutan
1	1	1	1
2	12,13	11,12	11,12
3	2	2	2
4	3	3	3
5	4	4	4
6	5	5	5
7	6	6	10
8	7	7	6
9	11	-	-
10	8	8	7
11	9	9	8
12	10	10	9
13	14	14	14
14	15	-	-
15	16	15	16
16	18	17	18
17	19	19	-
18	17	16	17
19	20	20	20
20	21	21	21
21	22	22	22
22	23	23	23
X	X	X	X
Y	Y	Y	Y
		13	-
		18	-
			13
			19

التناظر بين كروموسومات الإنسان وكروموسومات الشمبانزي والغوريلا والأورانج أوتان.

فإذا تركنا الحديث عن المقارنات الكروموسومية وتحديثنا عن الذاكرة واللغة أذكر دراسة أجراها عالمان من جامعة Kyoto University اليابانية ونشرت في يناير ٢٠٠٠ وقد أوضحت هذه الدراسة التي أجريت على أنثى شمبانزي سميت (Ai) أن الشمبانزي يستطيع تذكر الأرقام المكونة من خمسة أعداد ! وأنه بالمقارنة فإن أقصى ما يستطيع تذكره الإنسان عادة هو

الأرقام التي لا تزيد أعدادها عن سبعة ! وتماشيا مع هذه الحدود فإن أرقام التليفونات والسيارات لا تزيد أعدادها عادة عن هذا الحد.

وفي مجال الحديث عن المقارنة بين اللغة لدى الإنسان ولدى الشمبانزي في تحقيق صحفي نشرته مجلة نيوزويك الأمريكية في عدد ١٥ مارس ١٩٩٩ قالت «إن ذكر الشمبانزي يستخدم إيماءه بيده ليوضح لأنشى كيف توجه نفسها من أجل ممارسة الجنس معه !!».

وقد عكف العلماء عبر عقود طويلة على البحث عن حفريات لأشباه الإنسان - وهو عمل غير سهل تكتنفه الكثير من الصعاب، حيث يقتضي الأمر البحث في الكهوف ورفع طبقات من الصخور في الأماكن المرشحة لاحتمال وجود هذه الحفريات. ومعظم هذه الحفريات عثر عليها في شرق وغرب وجنوب أفريقيا ويلقى حجم التجويف الذي كان يحتله المخ وكذلك شكل الأسنان اهتماماً كبيراً، وعادة ما يقدر عمر الحفريات باستخدام النظائر المشعة.

وقد حققت عائلة ليكي Leakey البريطانية شهرة عظيمة في مجال الكشف عن حفريات أشباه الإنسان، فيما يعرف باسم «علم الإنسان القديم Palaeanthropology». وكانت كينيا هي الأرض التي حظيت بمعظم اكتشافاتهم. وقصة هذه العائلة لا تخلو من الجوانب الإنسانية. فقد تقابل لويس ليكي Louis Leakey (المولود عام ١٩٠٣) مع ماري Mary (المولودة عام ١٩١٣) لأول مرة في عام ١٩٣٣ في إنجلترا - وتزوجا في عام ١٩٣٦. وعملما معاً في كينيا وحققا شهرة كبيرة باكتشافهم العديد من حفريات أشباه الإنسان. وفي عام ١٩٤٤ أنجباً ابنهما ريتشارد Richard الذي عمل أيضاً في المجال نفسه ونجح في تحقيق الكثير من الاكتشافات الحفريّة لأسلاف الإنسان. وفي عام ١٩٧٢ توفى لويس، وعملت ماري بمفردها. وكان «ريتشارد» قد تزوج من «ميف» Meave التي سارت على الطريق نفسه وحققت اكتشافات حفريّة لأشباه الإنسان تنسب إليها. وفي عام ١٩٩٦ توفيت «ماري» في نيروبي عاصمة كينيا. وقد واجه ريتشارد أحاديث صعبة في حياته منها الاضطهاد السياسي كما اضطر إلى إجراء عملية نقل كلية ثم فقد كلتا ساقيه في حادث طائرة. وقد أنجب «ريتشارد» وزوجته «ميف» ابنه أسموهها لويس Louise هي التي تقود (الآن) فريق بحثي يعمل في المجال نفسه. وهكذا عبرت أسرة «ليكي» القرن العشرين بطوله إلى القرن الحادى والعشرين شاغلة نفسها من جيل إلى جيل بهدف واحد هو اكتشاف التاريخ التطوري لأشباه الإنسان.

ويعتقد العلماء أن الانفصال التطوري بين الأسلاف الإنسانية وأسلاف الشمبانزي حدث منذ فترة تقدر بحوالي ٤ - ٦ مليون سنة - وأنه حتى الآن لم يعثر على حفريات تمثل هذا الانفصال.

وفيما يلى موجزاً عن حفريات أشباه الإنسان التى تم العثور عليها، وستتناول بعد ذلك الاكتشافات الأكثر حداة والتي تمت فى العقد الأخير من القرن العشرين: (شكلاً ملوناً ١٠٨، ١٠٩):

Australopithecus afarensis = عثر عليها فى منطقة Laetuli فى تانزانيا ويرجع عمرها إلى حوالى ٣,٦ مليون سنة. وأشهر طرز حفرياتها يعرف باسم لوسي Lucy التي عثر عليها فى أثيوبيا ولها هيكل شبه كامل. ويمثل هذا النوع أقدم الحفريات التي عرفت حتى قبل عام ١٩٩٤.

A. africanus = عثر عليها فى منطقة Toung فى جنوب أفريقيا، ويرجع عمرها إلى ٢,٣ - ٣ مليون سنة.

A. aethiopicus = عثر عليها فى منطقة Omo basin فى أثيوبيا. ويرجع عمرها إلى ٢,٣ - ٢,٨ مليون سنة. وقد عثر عليها فريق العالم ليكى Richard Leaky ويعتقد أنها أسلاف *A. robustus* ، *A. boisei*

A. boisei = عثر عليها فى منطقة Olduvai Gorge فى تنزانيا. وقد عثر عليها أيضاً فريق العالم ليكى Leakey. ول الكبر أحجام الضروس توصف الحفريات بأنها للإنسان كسار البندق Nutcracker man . ويرجع عمرها إلى ١,٤ - ٢,٣ مليون سنة.

A. robustus = عثر عليها فى منطقة Kromdraal فى جنوب أفريقيا، ويرجع عمرها إلى ١,٥ - ١,٩ مليون سنة - واكتشفها الباحث «بروم» Robert Broom عام ١٩٣٨.

Homo rudolfensis = عثر عليها فى منطقة Koobi Fora فى كينيا، ويرجع عمرها إلى ١,٨ - ٤ مليون سنة ويعتبر أقدم حفريات تتبع إلى نفس جنس الإنسان الحالى.

H. habilis = عثر عليها فى منطقة Olduvai Gorge فى تنزانيا ويرجع عمرها إلى ١,٦ - ١,٩ مليون سنة، واكتشفها فريق أسرة العالم ليكى Leakey. وينسب إلى هذا النوع أنه صنع بعض الأدوات الحجرية ولذا أسموه الرجل صاحب اليد handy man.

H. ergaster = عثر عليها فى منطقة Koobi Fora فى كينيا - يرجع عمرها إلى ١,٥ - ١,٧ مليون سنة.

H. erectus = اكتشفت حفرياته عام ١٨٩١ فى منطقة Trinil فى إندونيسيا. ويطلق عليه أيضاً اسم إنسان بكين Peking man. يرجع عمر الحفريات إلى ٢٥٠,٠٠٠ إلى ١,٧ مليون سنة. ويعتقد أنه أول من استخدم النار، وأول من هاجر من قارة أفريقيا إلى بقاع أخرى من العالم.

H. antecessor = اكتشف فى منطقة Gran Dolina فى إسبانيا - ويرجع عمره إلى ٨٠٠,٠٠٠ سنة.

H. neanderthalensis = أو إنسان نيادرتال، وقد اكتشف في وادي نيادرتال valley في ألمانيا، ويرجع عمره إلى ٣٠،٠٠٠ - ٢٠٠،٠٠٠ سنة. وقد عاصر الإنسان الحال. ويعتقد أن ما يسمى *H. heidelbergensis* هو سلف لإنسان نيادرتال. وفي دراسة أجريت على عظام إنسان نيادرتال عثر عليها في أحد الكهوف في فرنسا اتضح أن أفراد إنسان نيادرتال كان يأكل بعضها بعضاً، وأن هذا الإنسان كان لا يتورع أن يكسر عظام فرد من نوعه لكي يحصل على تناعع عظامه فضلاً على لحمه. وقد نشرت هذه الدراسة في عدد أول أكتوبر عام ١٩٩٩ في مجلة Science.

H. Sapiens = أو الإنسان العاقل، وهو الإنسان الحال، وأقدم حفريات له عمرها ١٠٠،٠٠٠ سنة. وقد شهد العقد الأخير من القرن العشرين اكتشاف عدد من الحفريات لأجناس جديدة من أشباه الإنسان - وبذلك تم ملئ بعض الفراغات والتواقص في هذه المجموعة الهامة من المخلوقات.

فعلى مدى العامين ١٩٩٤ ، ١٩٩٥ اكتشف هوايت Tim White وزملاؤه من جامعة كاليفورنيا في بركل리 عظام وأسنان لجنس جديد يرجع عمره إلى ٤،٤ مليون سنة، وأعطي الاسم العلمي *Ardipithecus ramidus* ، وبذلك أصبح هذا المخلوق هو الأقدم على الإطلاق في سلسلة أشباه الإنسان. وقد مكّنهم العثور على عينات من ١٧ شخصاً في قرية Aramis في أثيوبيا. ولا يستطيع العلماء على وجه التحديد الجزم بأن هذا المخلوق كان يمشي منتصباً على الطرفيين الخلفيين فقط.

وبعد ذلك بحوالي عام استطاعت «ميف ليكي» Meave Leakey - وهي زوجة عالم الحفريات ريتشارد ليكي - وكانت تعمل في المتحف القومي في كينيا مع العالم «ووكر» Alan Walker من بنسلفانيا العثور على نوع جديد من أشباه الإنسان وذلك في حفريات منطقة Kanapoi في كينيا وأسموه *Australopithecus anamensis* - ويرجع تاريخه إلى ٤،٢ - ٣،٩ مليون سنة. ودللت هذه العينات على أن هذا المخلوق كان يمشي منتصباً - وبذلك أصبح تاريخ انتصار جسم أشباه الإنسان يرجع بمقدار ٥٠٠،٠٠٠ سنة عما كان يعتقد من قبل.

وفي أبريل ١٩٩٩ أعلن مجموعة من العلماء من أثيوبيا واليابان وأمريكا بقيادة «أسفو» Asfaw اكتشافهم نوعاً جديداً من أشباه الإنسان في منطقة Bouri في أثيوبيا وأعطيت الحفريّة الجديدة الاسم العلمي *A. garhi*. وقد أوضحت الدراسة أن هذا المخلوق هو أول من صنع الأدوات البسيطة، أي أنه أول من أعمل عقله وتفكيره في التعامل بحرفية في إعداد الأدوات التي يحتاج إليها بدلاً من مجرد استخدام عصاه أو حجراً على حالته في البيئة.

وهكذا أضافت هذه الحفريات الثلاث - التي عثر عليها العلماء في العقد الأخير - معلومات جديدة إلى شجرة أشباه الإنسان. ويفترض البعض أن الجنس *Homo* الذي ننتهي إليه قد نشأ عن أحد أنواع الجنس *Australopithecus*.

ولكن ظلت المشكلة هي ماهية العلاقات التطورية بين هذه الأنواع والأجناس العديدة من أشباه الإنسان، بمعنى الكشف عن كيفية تطور هذه الأشكال بعضها عن بعض. وقد قدم العلماء تصورات عديدة عن أصول وفروع شجرة أشباه الإنسان، ولكن ليس هناك ما يؤكد حقيقة أي منها.

وقد شغل إنسان «نياندرتال» - الذي سبقت الإشارة إليه - كثيراً من العلماء. لقد كان هذا الإنسان يدفن موته ولكنه لم يترك أثراً على أنه كان يؤمن بما يعرف باسم «ما بعد الموت»، أو ما يدل على أنه كان يمتلك لغة يتكلم أو يكتب بها، كما أنه لم يترك ما يدل على إحساسه بالفن مثلاً بالرسوم أو صناعة التماثيل. وقد أجريت الكثير من الدراسات لكشف علاقته التطورية بالإنسان.

بل أن إنسان نياندرتال كان محل دراسة نشرها شوارتز وتاترسال I. Schwartz & J. Tattersall في عام ١٩٩٦ في مجلة *Proceedings of the National Academy of Sciences*. ومن أشهر حفريات إنسان نياندرتال التي وجدت بحالة جيدة تلك التي عثر عليها «أرسوجا» Juan Luis Arsuaga من جامعة مدريد Universidad Complutense de Madrid في أحد الكهوف الطبيعية، حيث تم اكتشاف ٣٣ هيكلًا من جميع الأعمار لهذا المخلوق. وقد توصلت الدراسات حول إنسان نياندرتال إلى حقيقة مثيرة مفادها أنه كان معاصرًا للإنسان الحالي، ويبيّل بعض الدارسين إلى أن العلاقة بينهما كانت علاقة سلام وليس علاقه تقاتل وعداء! وفي ديسمبر ١٩٩٨ أعلن زيلهو Joao Zilhão مدير المعهد البرتغالي للعصور السحيقة وإيريك ترنسكوس Erik Trinkaus من جامعة واشنطن عن عثورهما على هيكل طفل عمره أربع سنوات ويرجع عمره إلى ٢٤٠٠٠ عاماً، وأن صفاته تجمع بين صفات إنسان نياندرتال والإنسان الحالي وادعيا أنه نتج عن ليلة حب بين رجل وإمرأة من هذين النوعين المختلفين!! إلا أن هذا الادعاء لم يصمد أمام هجوم بعض العلماء. ورغم ذلك فقد ظل إنسان نياندرتال يلوك خيال العلماء - ذلك الإنسان الذي كان يخرج للصيد في جماعات ويقوم بدفن موته ولا يقل حجم مخه عن مخ أي مننا!!

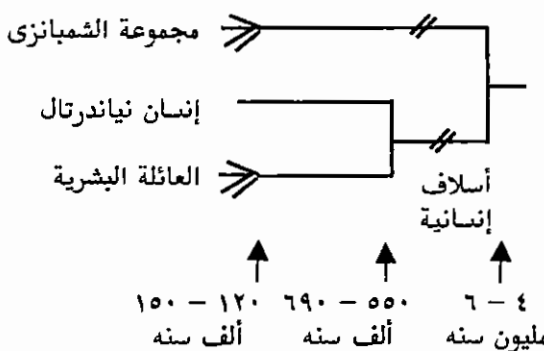
وفي شدد (١١) يوليو ١٩٩٧ من مجلة *Cell* تناول العالم كونجز Krings ومساعدوه الجوانب المختلفة لاستخدام حمض DNA الخاص بالكائنات المنقرضة في اكتشاف علاقات القربي.

وأذكر هذاك الدراسة التي قام بها العالم الشهير «بابو» Svante Pääbo وزميل له من جامعة ميونخ وأخرين من جامعة بنسلفانيا التي تناولت تحديد موقع التطورى لإنسان نياندرتال

بالنسبة للإنسان الذي يعيش الآن. وقد استخدمت في الدراسة حفرية لإنسان نياندرتال عثر عليها عام 1856 في كهف يعرف باسم FeldHofer بألمانيا وقد تطلب الأمر دراسة مستفيضة لاختيار جزء من العظام تكون فيه المادة الوراثية DNA جيدة الحفظ وصالحة لأن تجري عليها الدراسة. وقد حُفت عملية الإختيار بكثير من المصاعب. وانتهى الأمر بأخذ عينه من عظام الزراعة وأرسلت إلى معمل العالم «بابو» في ميونخ في يوليو 1996. وكذلك إلى معمل الشركاء في الدراسة في بنسلفانيا. وقد قام العالم الشهير «بابو» باستخلاص حمض DNA من بقايا عظام إنسان نياندرتال ومقارنه هذا الحمض بما لدى الإنسان الحالي. ويعتبر «بابو» من أشهر العلماء في العالم الذين برعوا في التعامل مع المادة الوراثية القديمة المستخرجة من أجساد الكائنات المنقرضة.

وعندما بدت ملامح النجاح - وصف الباحث الذي زامل «بابو» في ميونخ مشاعره قائلاً: «لقد شعرت بأن شيئاً ما يبدأ يزحف في نخاعي نحو رأسي، وإنني لا أستطيع وصف مبلغ إثارة الموقف، وكان الشيء الحاسم حقاً هو أنه عند تكرار التحليل الوراثي بواسطة زميلينا في بنسلفانيا حصلنا على النتائج نفسها، وعندئذ فقط قمنا بفتح زجاجات الشمبانيا».

وكانت دراسة العينات استغرقت عاماً كاملاً - أعلنت بعده المجموعة البحثية نتائج الدراسة في عدد 11 يوليو 1997 من مجلة Cell وقد أوضحت دراسة هذا الفريق - الذي عمل ما بين ميونخ في ألمانيا، وبنسلفانيا في الولايات المتحدة - أن إنسان نياندرتال لم يكن ضمن السلسلة التطورية التي أدت إلى ظهور المخلوقات الإنسانية، وأن إنسان نياندرتال يمثل نهاية سلسلة تطورية، ويعتقد العلماء أن الانفصال التطوري بين أسلاف العائلة البشرية وإنسان نياندرتال حدث منذ فترة تقدر بحوالي 550 ألف سنة - 690 ألف سنة، كما يعتقدون أن انفصال أسلاف العائلة البشرية - والذي نتج عنه الإنسان الحالي - حدث منذ فترة تقدر بحوالي 120,000 - 150,000 سنة.



وفي المدة من ٢٨ - ٣٠ أغسطس ١٩٩٨ عقد مؤتمر في متحف جبل طارق لمناقشة الكيمياء التي يحتفل أن اختفى بها إنسان نياذر قال على سطح الأرض.

وفي مارس ٢٠٠٠ نشرت دراسة قام بها فريق من العلماء من روسيا والسويد والمملكة المتحدة والولايات المتحدة على الحمض النووي لإنسان نياذر قال من عينات من شمال القوقاز في كهف Mezmaiskaya. وهذه هي المرة الثانية التي تتم فيها دراسة حمض DNA من ميتوكوندريا إنسان نياذر قال، وإن كانت العينات هذه المرة يرجع تاريخها إلى ٢٩,٠٠ سنة فقط.

وفي ١٢ مايو ٢٠٠٠ نشر ١٤ باحثاً في مجلة Science دراسة عن حفائر تمت في صيف عام ١٩٩٩ في منطقة «دمانيسي» Dmanisi بجمهورية جورجيا في آسيا الوسطى. وقد أسرفت هذه الحفائر عن إثنين من الجماجم البشرية ذات الملامح الأفريقية. وكانت هذه أول مرة يتم فيها العثور خارج أفريقيا على حفريات بشريات ذات خصائص أفريقية. وقد قدر العلماء عمر هذه الحفريات بحوالي ١,٧ مليون سنة، وهذا يعطي تأريحاً لهجرة الإنسان الذي نشأ في أفريقيا ثم انتشر إلى خارجها.

ومن ناحية أخرى فنحن نمثل قيمة المخلوقات على سطح الأرض بما امتلكناه من عقل وذكاء وبما تملكناه من ناصية اللغة نطقاً وكتابة، وبما استطعنا به توظيف إيهام أيدينا في الإمساك الذي تطور على قدرة على الصنع والابتكار وتكوين حضارات على مر السنين.

و قبل كل ذلك فهو المخلوق الوحيد الذي فيه قال الله تعالى:

﴿فَإِذَا سَوَّيْتُهُ وَنَفَخْتُ فِيهِ مِنْ رُوحِي فَقَعُوا لَهُ وَسَاجِدِينَ﴾

[٢٩ الحجر - ٧٢ ص].

ولاشك أن التاريخ البيولوجي على سطح الأرض سيشهد منحنى غير مسبوق في القرن الحادى والعشرين. فالإنسان لم يعد يخضع لقانون التطور والبقاء للأصلح بعد أن وفر الغذاء والدواء والمأوى والحماية لنفسه، فأنشأ واقعاً لم يستمتع به من قبل مخلوقاً قط. وحتى الظروف المناخية والكوارث الطبيعية أصبح الإنسان يزيد تحكمه فيها يوماً بعد يوم بما يجعلها غير مؤثرة في حقيقة تواجهه وسيادته للأرض بفضل العلم والتكنولوجيا كما أنه - فضلاً على ذلك - بدأ يتحكم في صفات النباتات والحيوانات من حوله فيما يعتبر توجيهها لعملية التطور ذاتها.

obeikandl.com

نبذة عن المؤلف

الأستاذ الدكتور منير على عز الدين حلمي أحمد الجنزوري

- * أستاذ بiology الخلية بكلية العلوم جامعة عين شمس.
- * حصل على جائزة أحسن كتاب في مصر في مجال التطبيقات العلمية لعام ١٩٩٨ من الرئيس محمد حسني مبارك.
- * حصل على جائزة سوزان مبارك لأدب الطفل للمحترفين لعام ١٩٩٩ من السيدة الفاضلة حرم رئيس الجمهورية.
- * سافر إلى بريطانيا عدة مرات للمشاركة في التقنيات البيولوجية الحديثة في «الرويال هولواي كولدج» و«مستشفى سان ميري» التابعتان لجامعة لندن.
- * عضو (مدعى) لاجتماعات إحدى لجان المجالس القومية المتخصصة التابعة لرئاسة الجمهورية.
- * عضو اللجنة القومية لتاريخ وفلسفة العلوم التابعة لأكاديمية البحث العاشر والتكنولوجيا.
- * استعانت به هيئة فولبرايت الأمريكية عدة مرات في الحكم على المشروعات البحثية المقدمة من المرشحين لنحو الهيئة.
- * أشرف على ١٩ رسالة للدكتوراه والماجستير في مجال biology الخلية والملوثات البيئية كما قام بالحكم على عدد آخر من الرسائل الجامعية.
- * شارك في تأليف عدد من الكتب الجامعية المتخصصة في مجال biology الخلية وكيمياء الأنسجة والتقنيات البيولوجية.
- * عمل عميداً بالوكالة لكلية التربية للمعلمات في مدينة عبرى بسلطنة عمان في العام الدراسي ١٩٩٦/٩٥.
- * قام بالتدريس في ١٢ كلية بالجامعات المختلفة - بالإضافة إلى الكلية التي يعمل بها - ومنها جامعة الأزهر الشريف والجامعة الأمريكية.
- * عضو اتحاد الكتاب بجمهورية مصر العربية.
- * ألف ٢٠ كتاباً للطائع في مجال الثقافة العلمية.

- * كتب عدة مقالات في أمور علمية وجامعية في جريدة الأهرام وجريدة أخبار اليوم ومجلة أكتوبر ومجلة حواء وعدد آخر من الصحف والمجلات المصرية والعربية.
- * عضو هيئة تحرير مجلة «أون» التي تصدرها جامعة عين شمس.
- * سافر إلى السعودية وسوريا لأغراض تعليمية وعلمية.
- * عضو عدد من الجمعيات العلمية.

ملحق
الصور الملونة

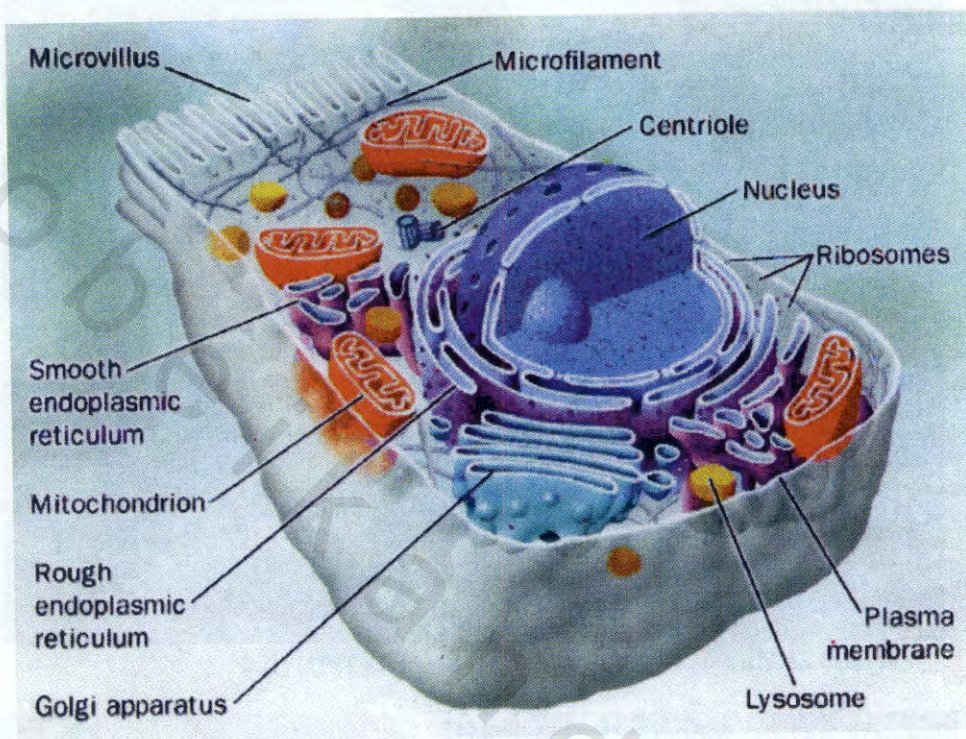
obeikandl.com



شكل (١) : (متحف سوزان مبارك للطفل) منارة للثقافة العلمية

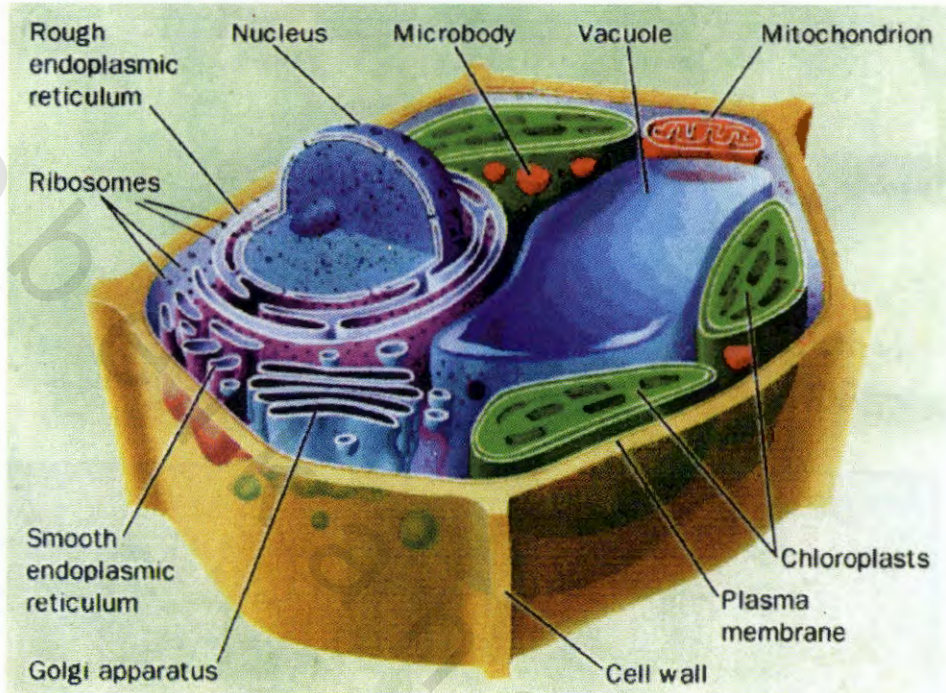


شكل (٢) : (مركز سوزان مبارك الاستكشافي للعلوم) إطلالة على علوم العصر ننخر به



شكل (٢) : قطاع مجسم في خلية حيوانية :

Plasma membrane	غشاء البلازما
Nucleus	نواة
Rough endoplasmic reticulum	شبكة إندوبلازمية خشنة
Golgi apparatus	جهاز جولي
Mitochondrion	ميتوكوندريون
Smooth endoplasmic reticulum	شبكة إندوبلازمية ناعمة
Microvillus	خملة دقيقة
Lysosome	ليزوسوم
Ribosome	ريبوسوم
Centriole	سنتريل
Microfilament	خييط دقيق

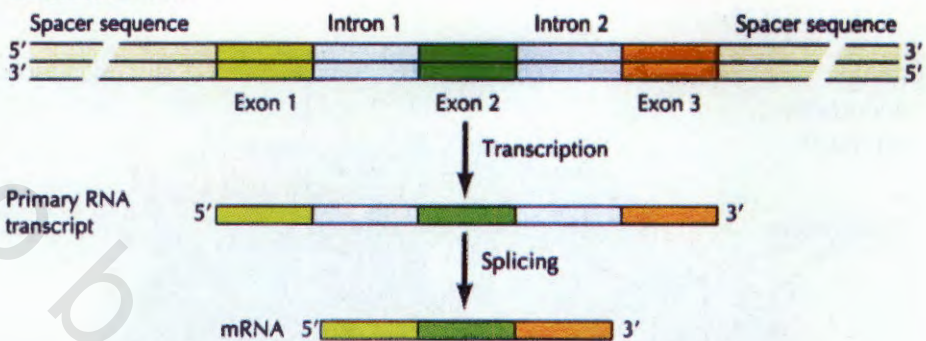


شكل (١١) : قطاع مجسم في خلية نباتية :

Cell wall	جدار الخلية
Chloroplasts	بلاستيدات خضراء
Vacuole	فجوة
Microbody	جسم دقيق

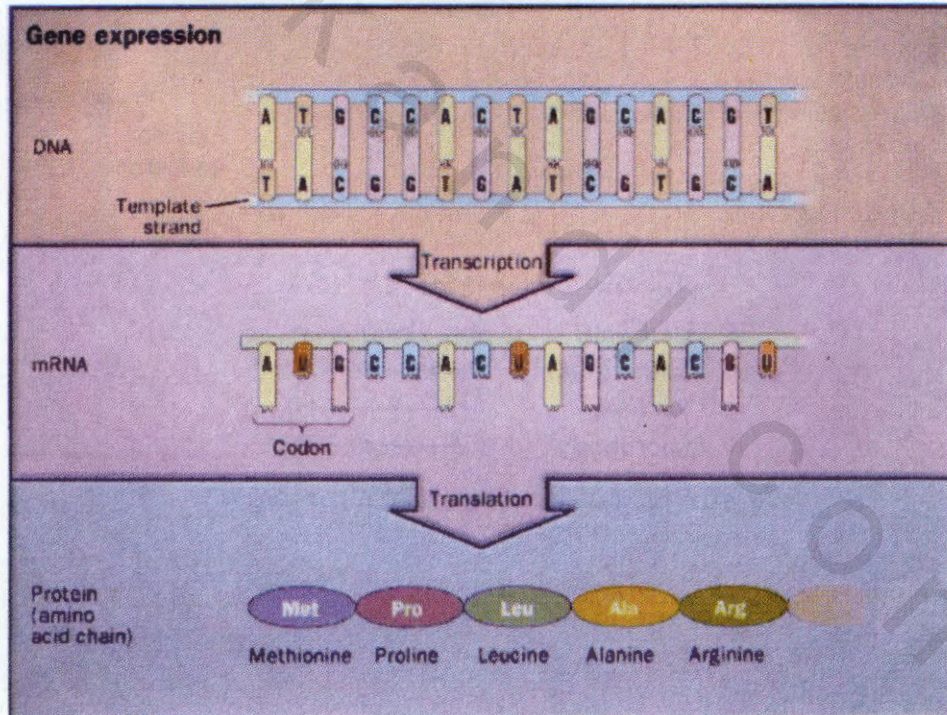
(باقى البيانات تمثل الخلية الحيوانية شكل ملون ٢)

Chromosomal DNA

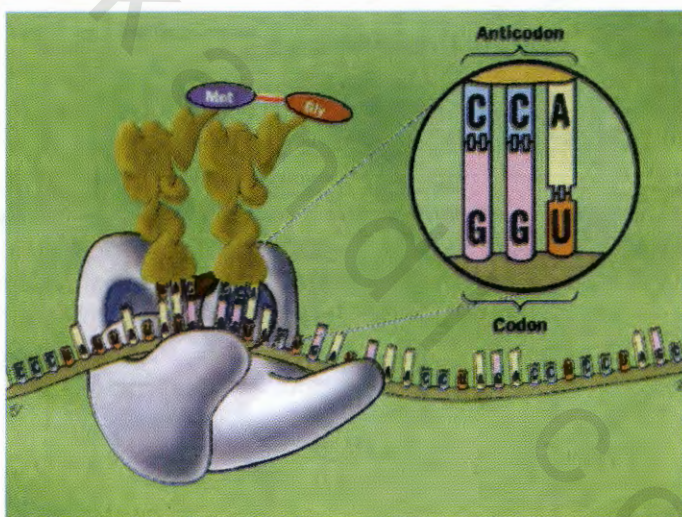
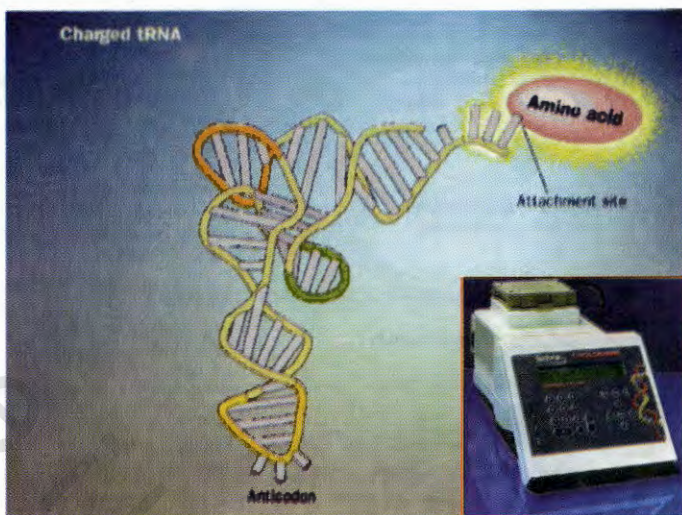


(شكل ١٦): جزء من حمض DNA ينسخ إلى Primary m-RNA ثم يجري للأخير Splicing حيث تختلف الإنترنوتات introns والتتابعات البينية Spacer Sequences ليخرج المRNAs الذي تتم ترجمته إلى سلسلة من الأحماض الأمينية.

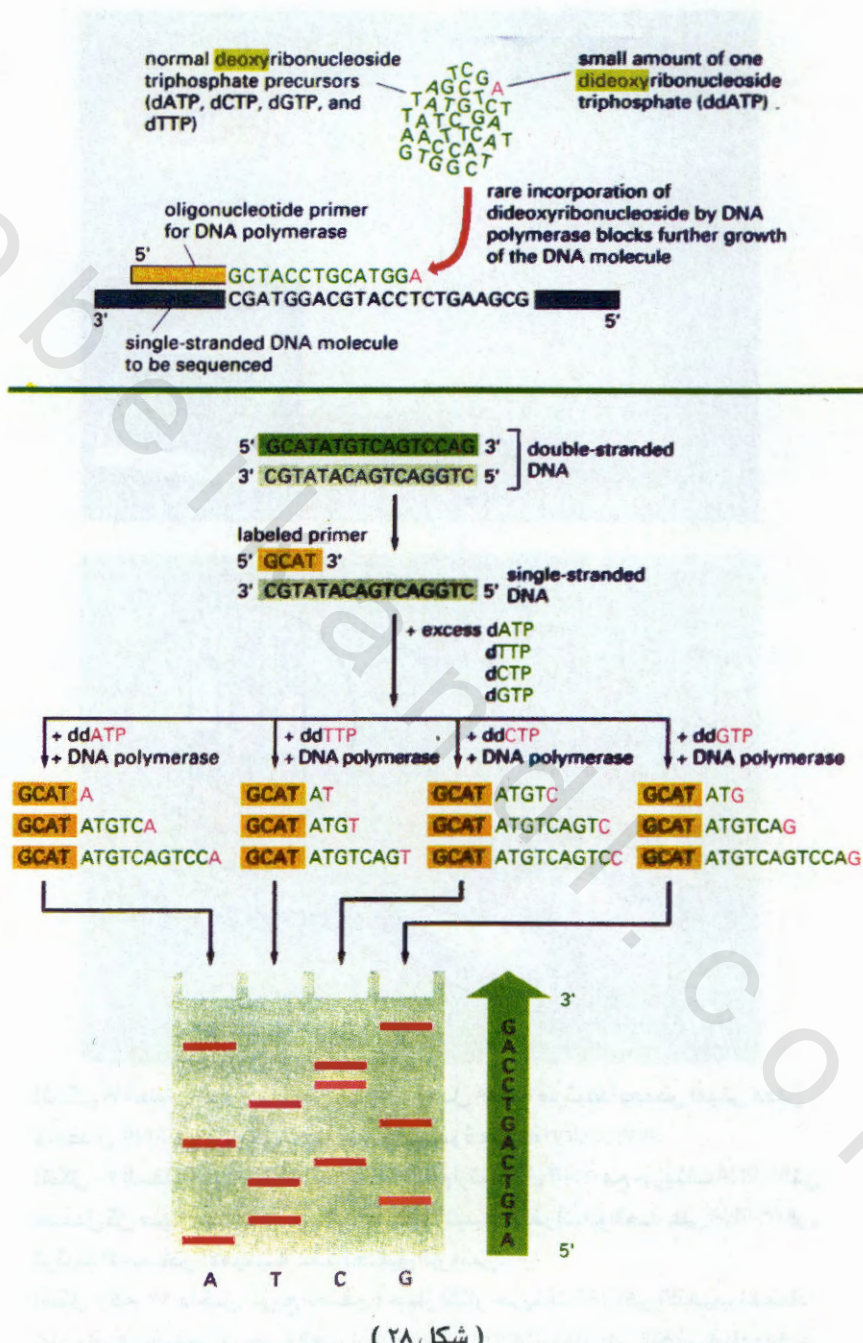
Gene expression

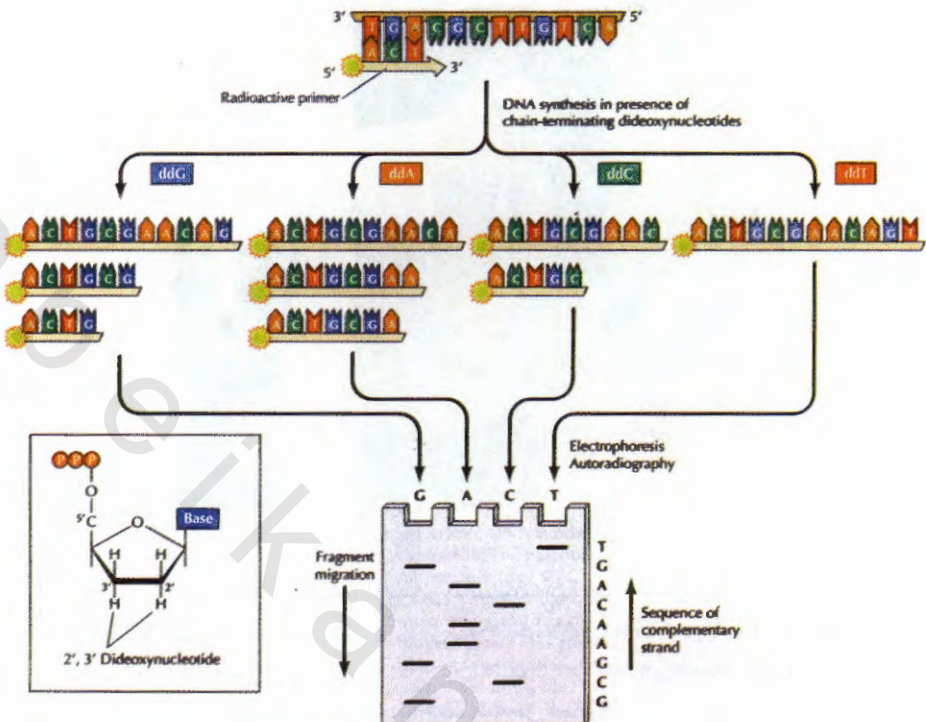


(شكل ١٧) الجزء العلوي يمثل جزء DNA ، الجزء الأوسط يمثل نسخ m-RNA إلى DNA ، الجزء الأسفل يمثل ترجمة m-RNA إلى تسلسل معين من الأحماض الأمينية.



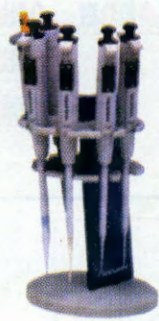
(شكل ١٩ العلوى) جزء حمض ريبوزي ناقل t-RNA مرتبطا بحمض أميني معين.
لاحظ أن t-RNA يحمل في الجهة الأخرى شفرة مقابلة Anticodon
(شكل ٢٠ السفلى) في موقع الريبيوسومة يتم ارتباط m-RNA مع جزيئات t-RNA التي يحمل كل منها حمضاً أمينياً. يتحكم ترتيب الشفرات الواقعة على m-RNA في ترتيب الأحماض الأمينية عند تخلق البروتين.
(شكل رقم ٢٢ داخل المربع الصغير) جهاز إكثار جزيئات DNA في الآلات اعتماداً على رفع وخفض درجة الحرارة Thermal Cycler، وذلك في التقنية المعروفة باسم PCR.





(شكلی ٢٩، ٢٨) طریقة سانجر لکشاف تتابع النيوکلیوتیدات فى المادة الوراثية
باستخدام جزيئات داى دى أوکسی نیوکلیوتیدات Dideoxynucleotides
بالإضافة إلى جزيئات دى أوکسی نیوکلیوتیدات التى تستخدم عادة فى بناء
جزيئات DNA جديدة فإذا مدخل اى من جزيئات داى دى أوکسی نیوکلیوتيد فى
تخليق DNA فإنه يحول دون ارتباط نیوکلیوتیدات جديدة بسبب غياب مجموعة
عند ذرة الكربون رقم (٣) فى جزء السكر. لا حظ إجراء عملية بناء DNA أربع
مرات وكل مررة باستخدام واحد من الطرز الأربعه للداى دى أوکسی نیوکلیوتیدات،
والاحظ أن البواديء Primers المستخدمة تكون مشعة. في نهاية كل تفاعل سيكون
لدينا في كل مررة جزيئات DNA تبدأ بالبادئ وتنتهي بـ داى دى أوکسی نیوکلیوتيد.
وتحتفل أطوال هذه الجزيئات اعتمادا على الصلاحة فيأخذ جزء داى دى أوکسی
نيوکلیوتيد لبناء DNA. وبذلك فإن الفصل الكهربائي الجيلاتيني Gel electrophoresis
لكل تفاعل يعطى شرائط مختلفة يحدد موقع (أى حجم) كل منها في لوح الجيلاتين
وجود الداى دى أوکسی نیوکلیوتيد. وعلى ذلك فإن الفصل الكهربائي الجيلاتيني
للتفاعلات الأربعه يدل على تتابعات القواعد النيتروجينية. لاحظ أن الفصل الكهربائي
هنا تم رأسيا من أعلى إلى أسفل، وعلى ذلك فإن أقصر قطع DNA (أى الأقل حجما) هي
التي شرائطها تقع أسفل الرسم. وبالتالي تقرأ التتابعات من أسفل إلى أعلى.

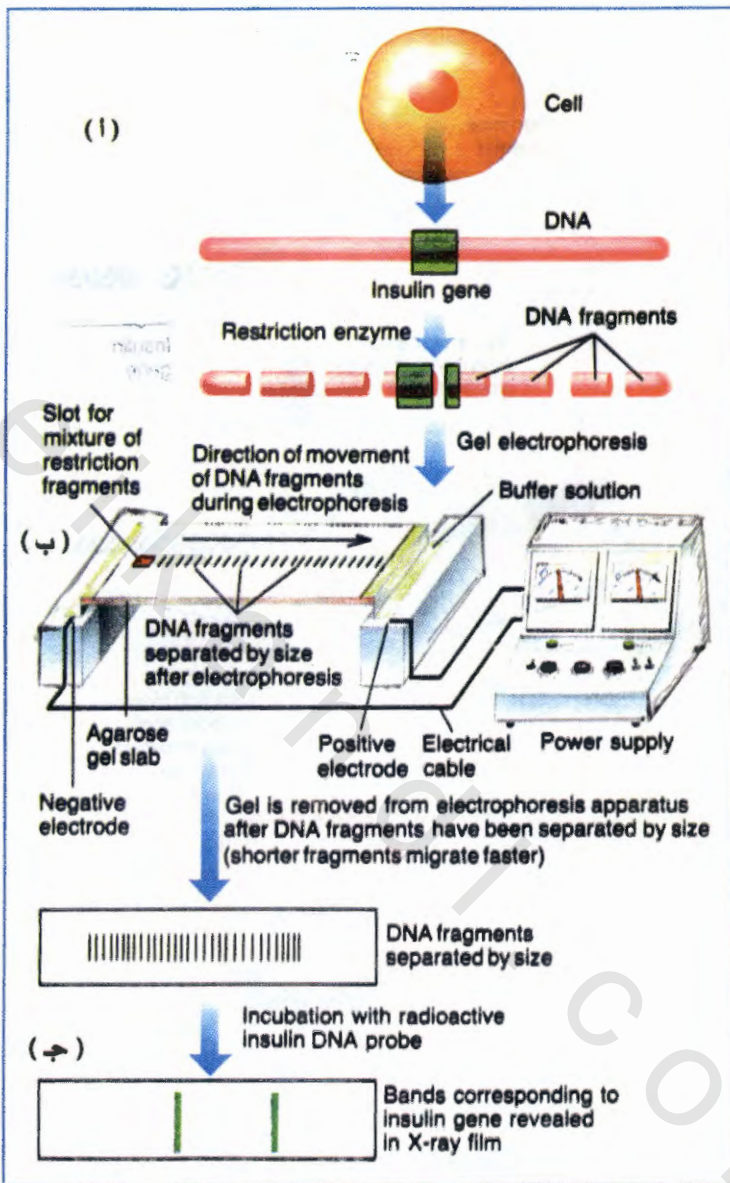
Pipet Tip



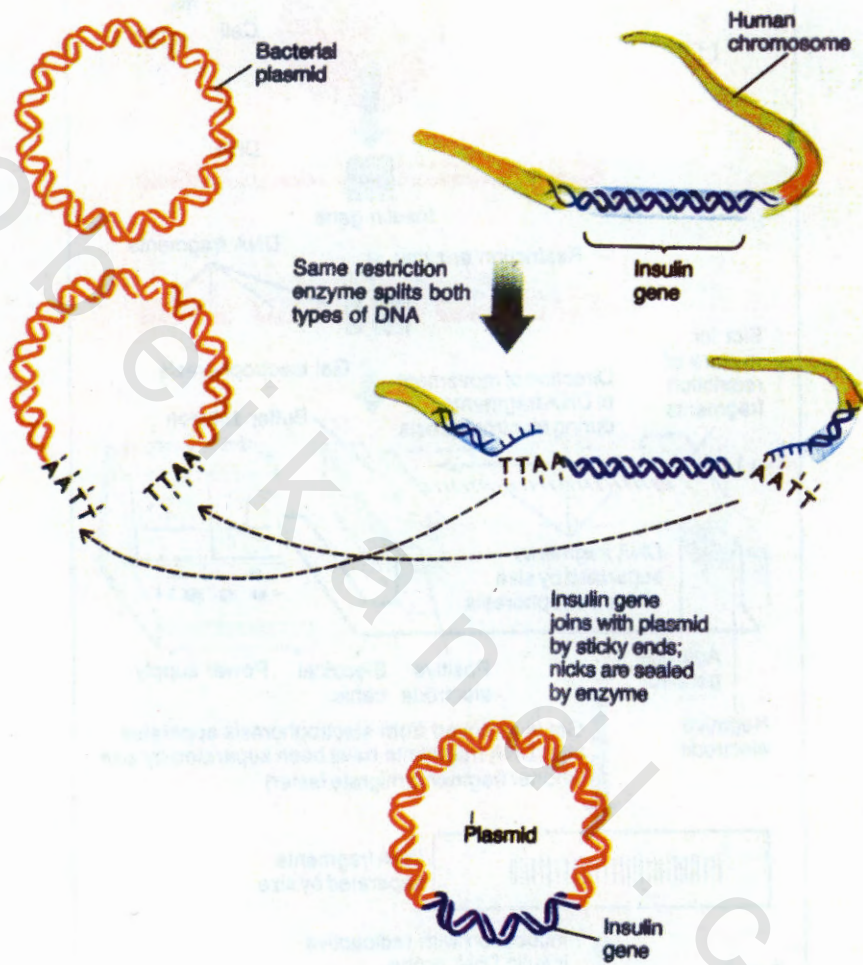
(شكل ٢٠): في اليمين تشاهد عدد من الملاصات معلقة على الحامل. وفي المركز تشاهد عملية حقن loading الحفر slots في لوح الجيلاتين باستخدام الملاصة. لاحظ أن المستخدم هنا فصل كهربائي رأسى Vertical electrophoresis. في الجانب الأيسر العلوي من الرسم يشاهد تكبير العملية حقن العينة داخل الحفرة أو البتر well. لاحظ أيضاً أن نهاية الملاصة مزودة بطرف بلاستيكي دقيق Pipet tip يستبدل مع كل مرة استخدام.



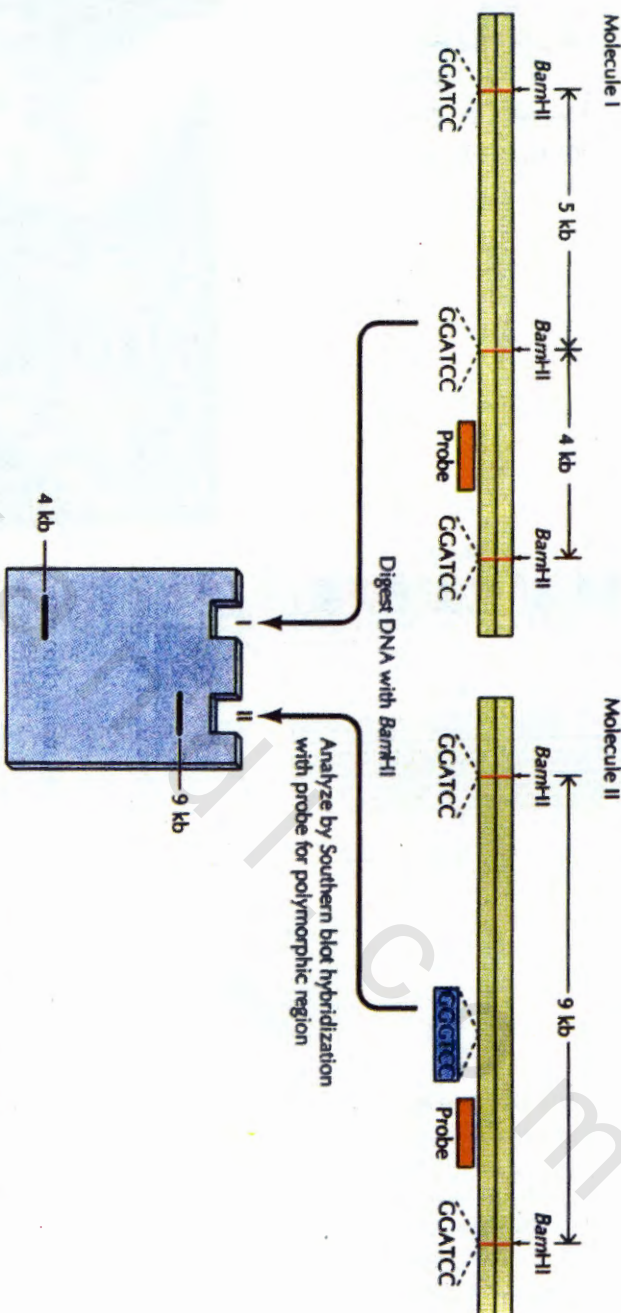
(شكل ٢٥): فحص لوح الجيلاتين المحتوى على مادة Ethidium bromide بعد إجراء الفصل الكهربائي وذلك في ضوء فوق بنفسجي Ultraviolet light. ترى الشرائط بوضوح على اللوح.



(شكل ٣٦): الفصل الكهربائي للجيلاتيني لعينة واحدة من حمض DNA. لاحظ اتصال الحوض المحتوى على لوح الجيلاتين بمصدر كهربائي، كما لاحظ أن العينة توضع في بئر Well معد في لوح الجيلاتين عند القطب السالب. الشكل هنا يوضح طريقة فصل جين ما، ولتكن الجين الخاص بالانسولين. (أ) يتم قطع DNA بأحد إنزيمات القصر. (ب) يتم فصل هذه القطع باستخدام الفصل الكهربائي. (ج) تجرى عملية التقاط سرذن باستخدام مجس DNA Probe خاص بالانسولين، فتوضّح لنا صوراً شعاعية X موقع هذا الجين.

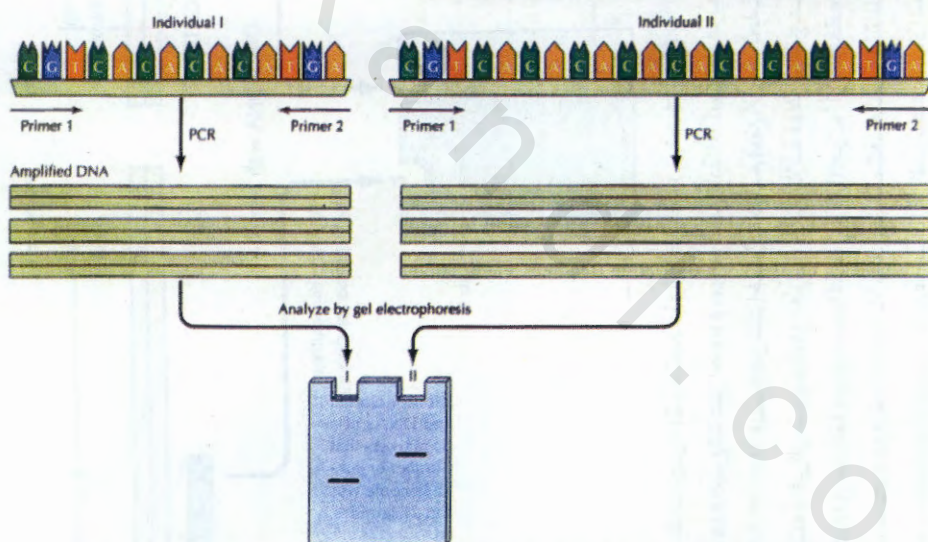
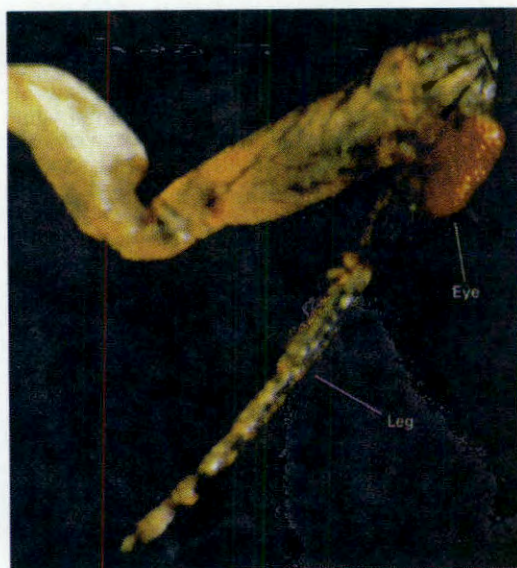


(شكل ٢٩) : نقل جين الانسولين البشري إلى بلازميد بكتيري باستخدام إنزيم قصر واحد في قطع الجين وقطع البلازميد . وفي النهاية ينتج لدينا Recombinant DNA معاد الاتحاد

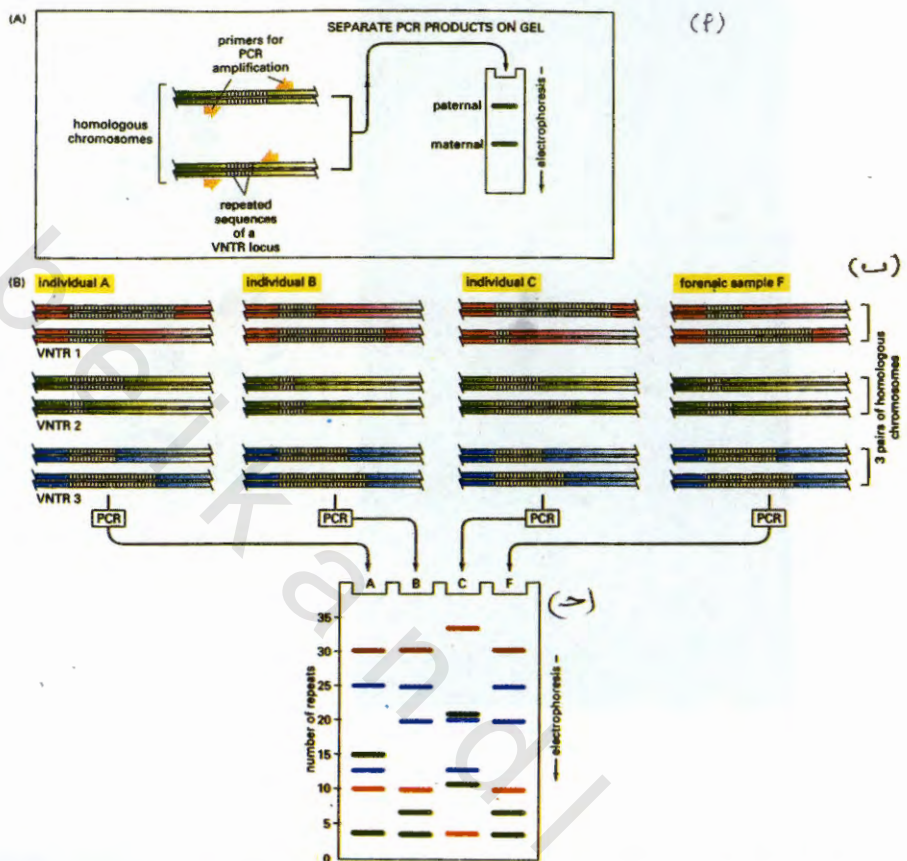


شكل (٤٤): خطوط اجراء تقبية تعدّ أطوال قطع القصر (قطب) (RFLP). تعتمد هذه الطريقة على اختلاف موقع قطع مادة DNA بوسطه إنزيم قصر اعتماداً على حدوث طفرات نقطية. وينتتج عن ذلك اختلاف حجم قطع DNA. في الرسم يتم قطع الجزيء (أ) في ثلاثة مواقع فيبتعد عن ذلك قطعتين يرتبطان ببعادٍ من مصادر مختلفة. في المثلثة التي يحيط بها قطع القصر في الموضع (ب) فيقطعه إنزيم القصر في موقعين وبالتالي يرتبطان ببعادٍ المستخدم مع أحدهما ويدينح حجمه؛ كيلوبيرن. أما الجزيء (ج) فيقطعه إنزيم القصر في الموضع (ج) فيستخدم تقطيع سرزرن فإن كل جزئيَّه يعطي Band في موقع مختلف اعتماداً على حجمه، فحلقة DNA

(شكل ٤٩) إحداث طفرات في الحشرات عن طريق التأثير في المادة الوراثية لها.
الصورة توضح رجل حشرة طافرة وقد تكونت عين عليها.



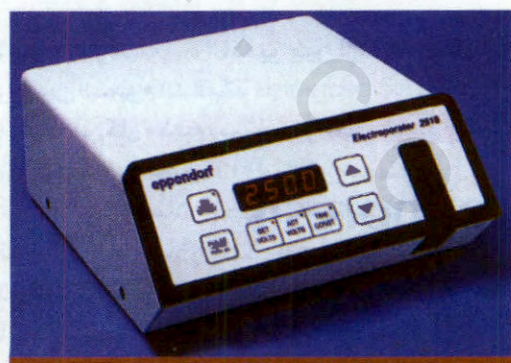
(شكل ٥٠): تقنية البصمة الوراثية DNA Fingerprinting. الرسم يوضح حزتين من حمض DNA من فرددين مختلفين كل جزء من هذه المادة الوراثية يمثل ما يسمى «النجم الدهيق» microsatellite الذى يتكون من تكرار التتابع (CA). وبختلف حجم النجم الدهيق كثيراً بين الأفراد. فإذا ما تم استخدام بادئين يرتبطان بالنجم الدهيق من جانبيه وتم إكثار النجم الدهيق باستخدام تقنية PCR فإن إجراء الفصل الكهربائي الجبلياتي يعطى موقعين مختلفين للشريان على الجبلياتين، مما يوفر وسيلة للتمييز بين الأفراد. هذا الشكل ي accrue على نجم دقيق واحد. وكلما تم التعامل مع عدد أكبر من النجوم الدهيقية كلما كبرت فرصة التمييز بين الأفراد.



(شكل ٥١): تقنية البصمة الوراثية DNA Fingerprinting تتميز بين أربعة أفراد تمييزاً على ثلاثة أزواج من النجوم الدهيقية microsatellites في كل منهم (الجزء ب من الرسم)، فيعطي كل منهم ستة شرائط على لوح الجيلاتين (الجزء ج من الرسم). لاحظ في الجزء (أ) أن الكروموسومين المتشابهين Homologous Chromosomes يحملان نجوم دهيقية مختلفة الأحجام، ولكن كروماتيد كل كروموسوم يحملان نفس الحجم من النجم الدهيق. لاحظ على لوح الجيلاتين (ج) وجود احتمال لتشابه موقع نجم دهيق معين بين فردتين، وبالتالي فإن التعامل مع وجود نجم دهيق معين في كل المجموعة الكروموسومية يعطى فرصة كبيرة في التمييز بين الأفراد، كذلك فإن التعامل مع أكثر من نجم دهيق يزيد كثيراً من هذه الفرصة.



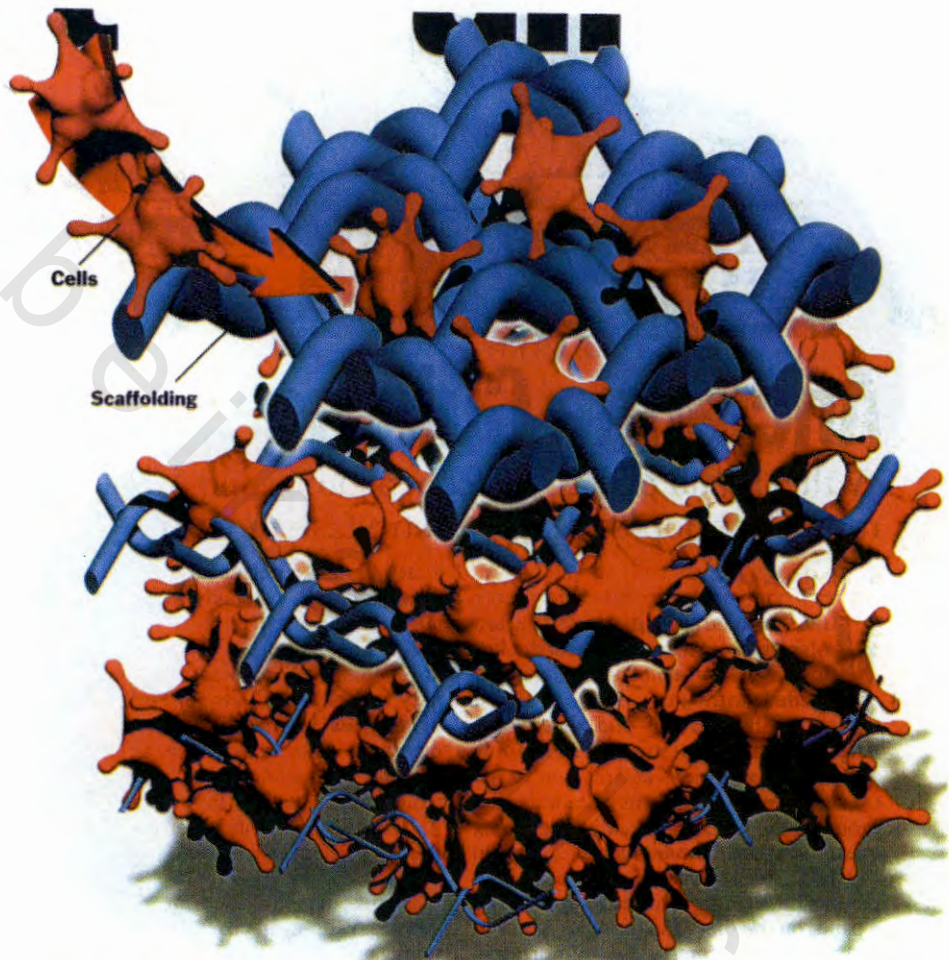
(شكل ٥٦) : نباتات *Arabidopsis thaliana*



(شكل ٦٣) جهاز *Electroporator*

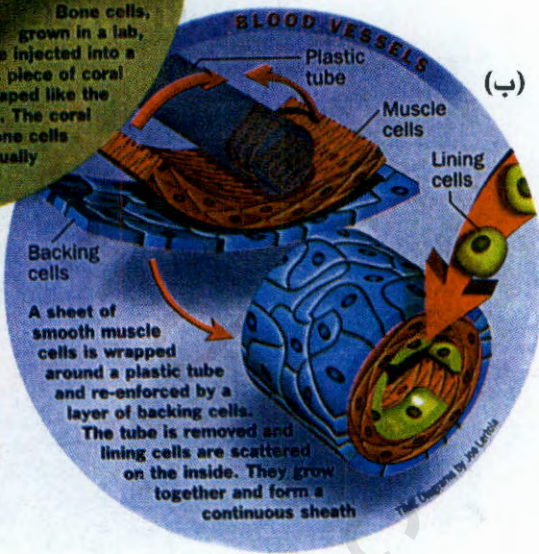
يستخدم في حقن المادة الوراثية داخل الخلية.

Electroporator 2510



First, Make a Scaffold Like gardeners training a vine, researchers build a trellis or scaffold out of biodegradable material, like coral or a special polymer. They seed it with cultured cells of the organ they're growing, which multiply, take the desired shape and become self-supporting. The scaffold then dissolves.

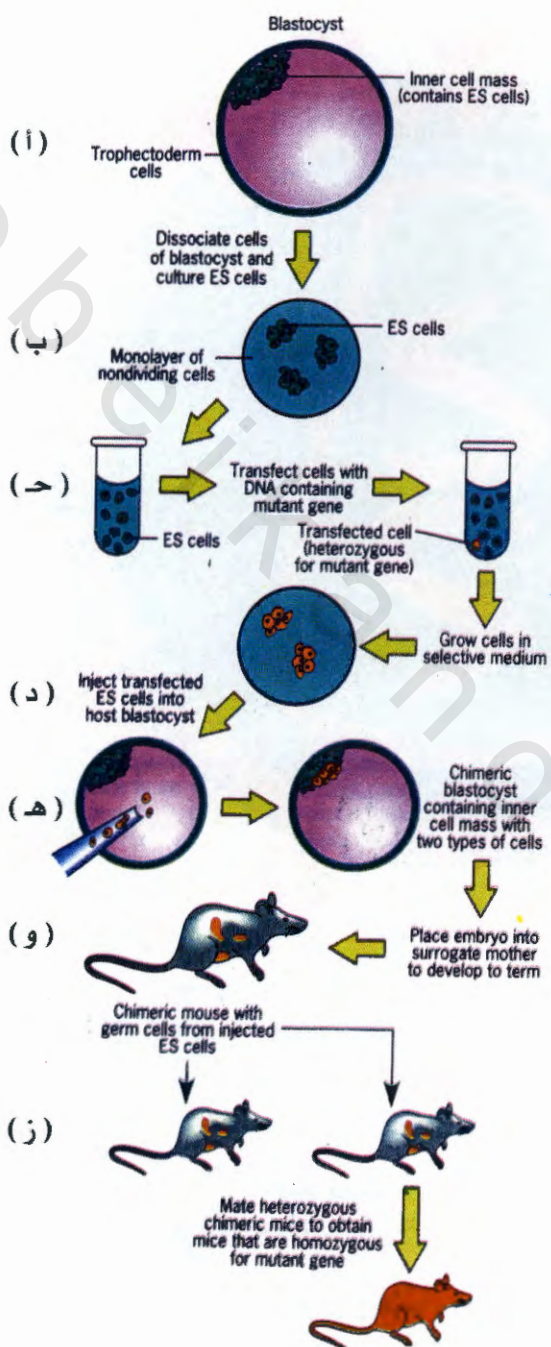
(شكل ٧٤) تقتضي هندسة الأنسجة تدبير سقالات - يمكنها أن تتحلل تلقائيا - من مادة المراجين أو من بوليمر معين حتى تستطيع الخلايا المزروعة أن تنمو وتشكل وفق إطار معين. وفي الشكل ترى السقالات باللون الأزرق والخلايا باللون الأحمر .



New Seedbeds for Bone and Arteries

Given the right framework and the right nutrients, cells will grow together and function as organs. Research pioneers are developing different strategies to grow skin, bone, blood vessels and internal organs. These efforts require both medical and engineering skills

- (شكل ٧٥) (ا) : بناء قطعة من العظم باستخدام سقالة من المرجان على شكل قطعة العظم المطلوبة .
 (ب) بناء طبقة العضلات وطبقة النسيج الضام الخارجية حول أنبوبة من البلاستيك بهدف
 هندسةوعاء دموي . وفي النهاية ترتفع طبقة الأنبوبية وتترعرع طبقة خلايا مبطنة



(شكل ٧٦): آلية الحصول على فأر ينقصه أحد الجينات (أو فأر متعطل). (Knockout mouse)

(ا) يتم الحصول على الطور الجيني المسمى بلاستوسست Blastocyst خلايا الكتلة الداخلية cell mass التي تشكل خلايا Embryonic أساس جينيّة Stem cells (ES)

(ب) تؤخذ خلايا الأساس الجينيّة.

(ج) تعامل الخلايا بالسادة الوراثية التي ينقصها الجين المطلوب حذفه من الفأر المستهدف الحصول عليه في النهاية. بعض الخلايا ستأخذ هذه السادة الوراثية فتصبح خليطة في هذا الصدد.

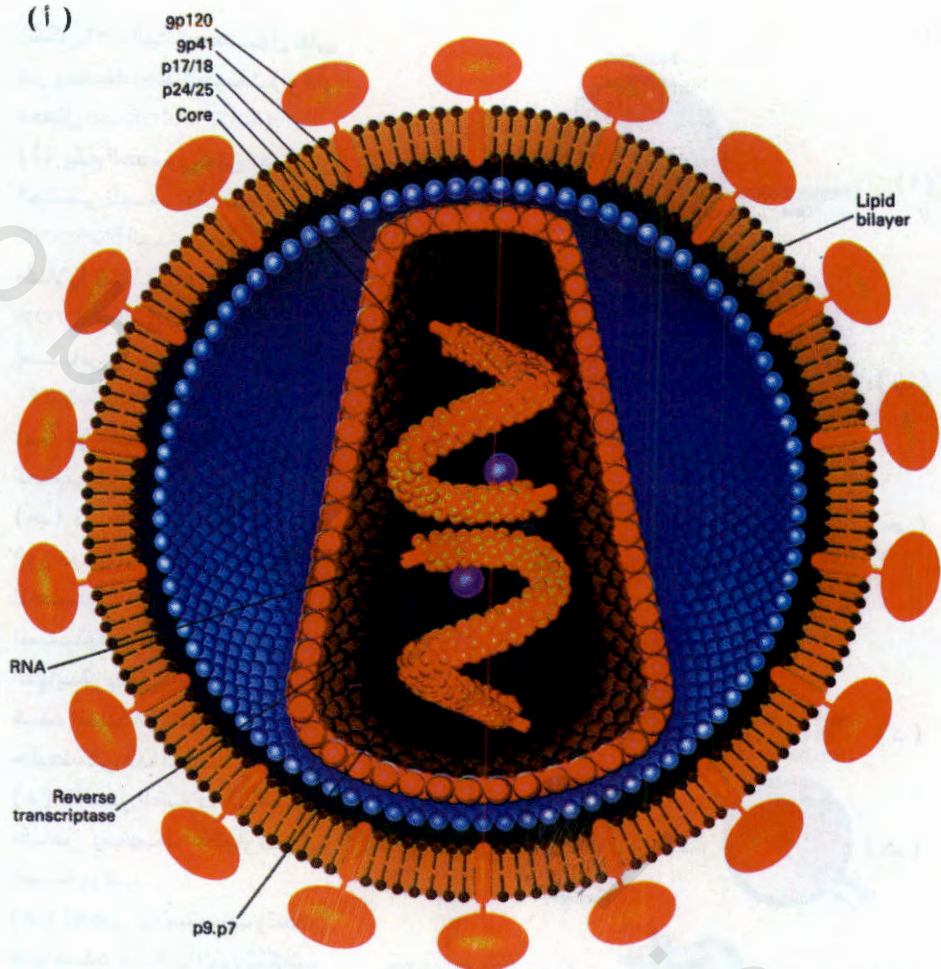
(د) تنمو الخلايا في وسط خاص يستهدف اختيار الخلايا المعدلة وراثيّاً.

(ه) تحضر بلاستوسست وتحقن فيها هذه الخلايا التي تتواشر جنباً بجنب مع خلايا الكتلة الداخلية لهذه البلاستوسست.

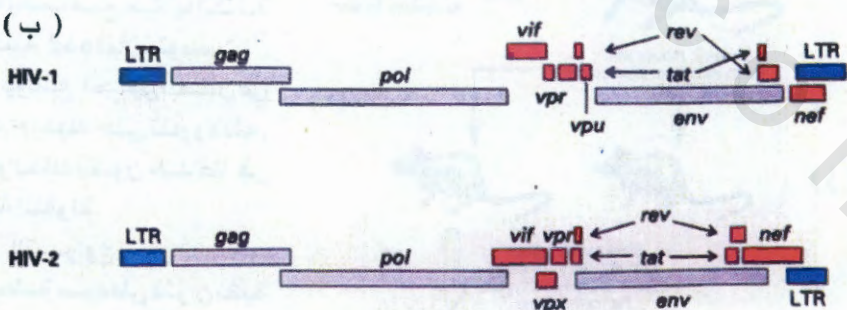
(و) يوضع الجنين المعدل في رحم أم بديله حتى تتم ولادته. وهو بذلك يكون خليطاً في الصفة المنقولة.

(ز) التزاوج بين الفئران الخليطة سيعطي فئران نقيّة من حيث عدم وجود (تعطّل) الجين المستهدف.

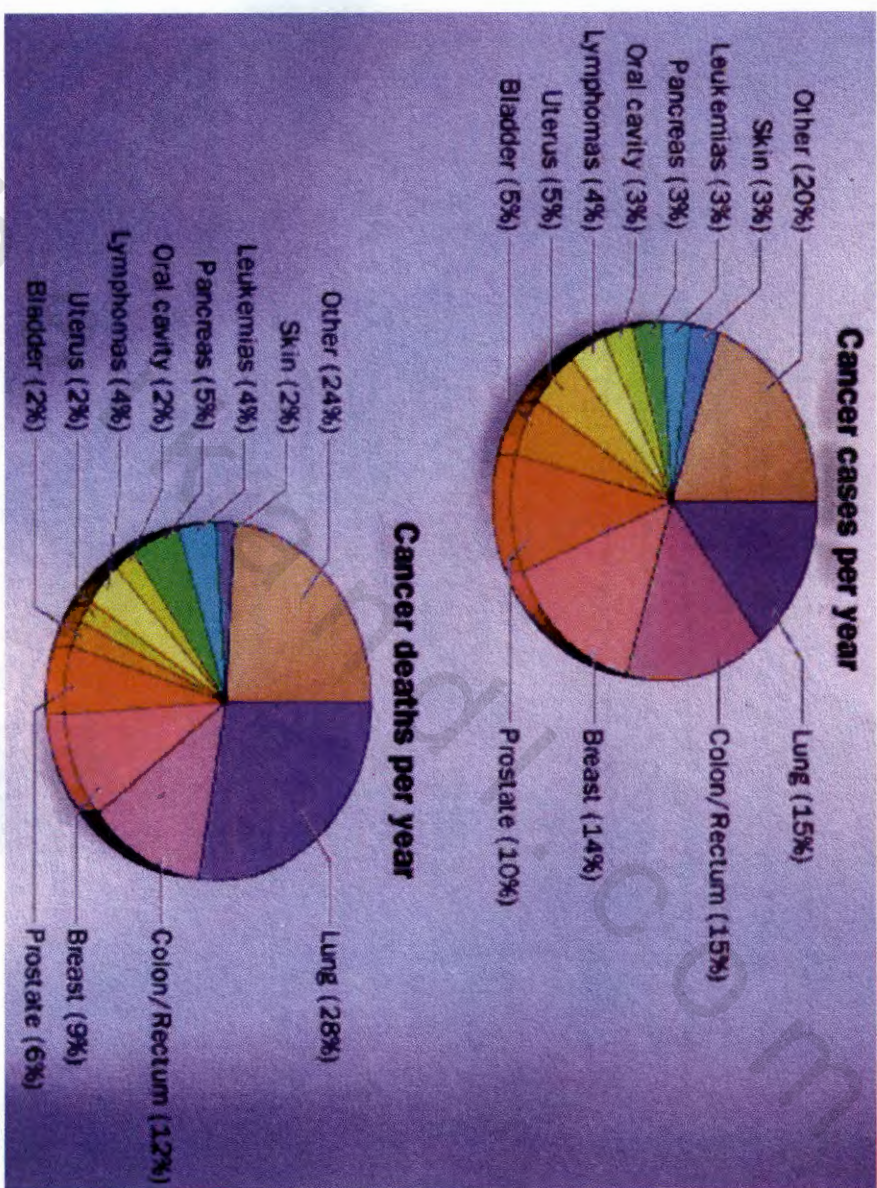
(١)



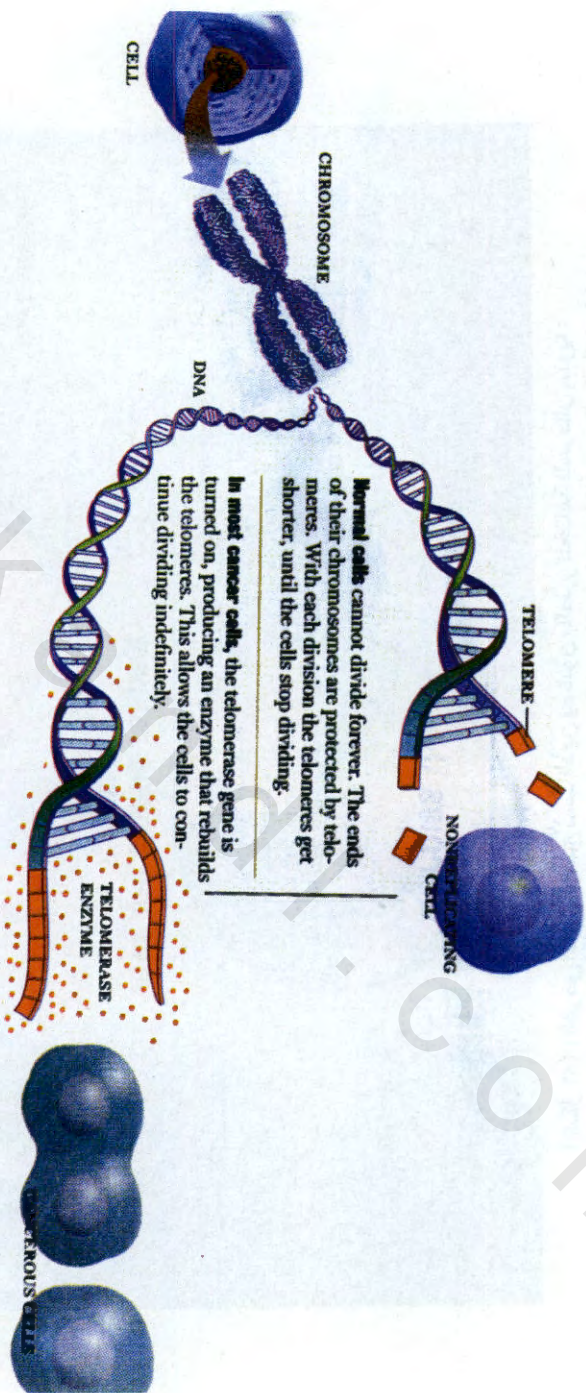
(ب)



(شكل ٢٧) : (أ) فيروس الإيدز (راجع المتن)
 (ب) التركيب الوراثي لطرزاي فيروس الإيدز (راجع المتن)



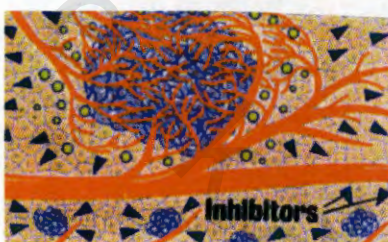
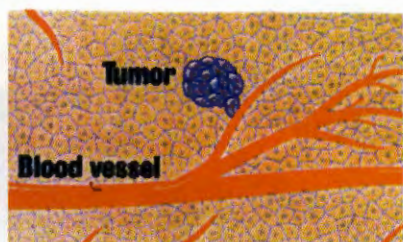
(شكل ١٨) : القرص العالوى يوضح نسب الذين يصابون بالسرطان المختلفة للسرطان سنويًا . القرص الأسفل يوضح نسب الدين يموتون نتيجة الإصابة بالسرطان المختلفة من السرطان سنويًا .



Normal cells cannot divide forever. The ends of their chromosomes are protected by telomeres. With each division the telomeres get shorter, until the cells stop dividing.

In most **cancer cells**, the telomerase gene is turned on, producing an enzyme that rebuilds the telomeres. This allows the cells to continue dividing indefinitely.

(شكل ٢٨) :الجزء العلوي يوضح كيف أن أطرااف جزيئه DNA (الذى يبني كروموسومات الخلية) والسماء تتناقص في الخلايا السوية مع توالى الانقسامات الخلوية . وهند الأطراف مهمه لحماية المادة الوراثية وبالتالي تتوقف دوارات الانقسام نتيجة اضطراد هصر أطرااف الكروموسومات .الجزء السفلي من الرسم يوضح أنه في حالة الشلل يا السرطانية يعمل جين إنزيم Telomerase مستجها كمييات كبيرة من هذا الإنزيم الذي يعمل على بناء اقطاع النهاية Telomeres باستمرار بما يضمن عدم نقصان أطراافها ، وبالتالي تعاود الخلايا عمليات الانقسام دون توقف .



(شكل ٤٩)

- أ) سرطان محدود وكامن (لونه أزرق في الرسم).
- ب) وصول شعيرات دموية إلى منطقة الخلايا السرطانية تحت تأثير بروتينات تنتجهها الخلايا السرطانية وذلك يضمن وفرة الأوكسجين والغذاء للخلايا السرطانية.
- ج) نمو النسيج السرطاني وانفصال أجزاء منه لتحملها الأوعية الدموية إلى موقع آخر لتكوين سرطان ثانوي. *metastasis*
- د) الورم الأصلي يفرز مثبطة *inhibitors* تحول دون نمو السرطان الثانوي.
- هـ) يقوم العلاج المضاد لنمو الأوعية الدموية *Antiangiogenic therapy* بالحد من نمو وتواجد الأوعية الدموية مما يحرم النسيج السرطاني من الغذاء.
- و) في الفئران أدى ذلك إلى انحسار الورم إلى حجمه الأولي.

KNOWING HOW CANCER CELLS MULTIPLY ...

1 Normal cells begin to split in two when a substance called a growth factor binds to a receptor and triggers cell division. Cancer cells are different. Some have an excess of receptors, some produce their own growth factor, and some have both characteristics. That's why they divide uncontrollably.

3 One of these cellular proteins, called RAS, transmits the growth signal to the nucleus, using other messenger proteins. In certain types of cancer, the RAS protein is defective. Stuck in the "on" position, it transmits this growth signal even when not activated by a growth factor.

4 When the message instructing the cell to divide reaches the nucleus, other proteins begin to replicate the cell's DNA.

... MAY LEAD TO NEW TREATMENTS

Researchers are trying to develop drugs that target specific steps in this process

1 Drugs that bind to the receptors could prevent the growth signal from reaching the cell

2 Tyrosine kinase inhibitors stop RAS activation

3 Molecules that target RAS or other messenger proteins could short-circuit the growth signal before it reaches the nucleus

4 Drugs that penetrate the nucleus can block the proteins responsible for DNA replication

TM& Diagram by Joe Loria

(شكل ٩٠) : استراتيجيات محتملة لعلاج السرطان (باللون الأحمر) تأسيساً على ادراكنا لآلية تكاثر الخلايا (باللون الأسود).

(١) تبدأ آلية تكاثر الخلايا الطبيعية بارتباط عامل النمو growth factor مع مستقبل غشائي خاص. في الخلايا السرطانية نجد أعداداً كبيرة من هذه المستقبلات كما أن الخلايا تكون عامل النمو بنفسها وتعبر جزيئات عامل النمو الغشاء الخلوي إلى الخارج لترتبط بالمستقبلات الغشائية. وعلى هذا نجد معدلات انقسام الخلايا السرطانية متزايدة. ويمكن العلاج اعتماداً على عقاقير ترتبط بالمستقبلات الغشائية لتحول دون ارتباط جزيئات عامل النمو بها.

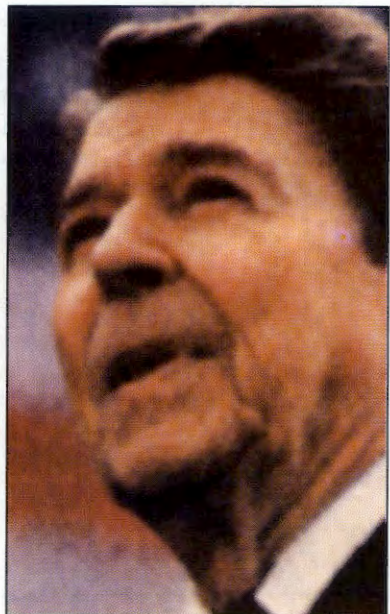
(٢) المستقبل الغشائي الذي تم استثارته يعمل على تنشيط بروتينات معينة في الخلايا. ويمكن العلاج اعتماداً على استخدام مواد تسمى tyrosine Kinase Inhibitors تحبط عمل المستقبل الغشائي بهذا الشأن.

(٣) أحد البروتينات التي ينشطها المستقبل الغشائي يسمى RAS ويقوم هذا البروتين بإرسال بروتينات محفزة إلى النواة. ويمكن العلاج اعتماداً على استخدام مواد كيميائية معينة تمنع البروتين RAS من إرسال رسائله أو الارتباط بهذه الرسائل بما يحول دون وصولها إلى نواة الخلية.

(٤) عندما تصل الرسائل المحفزة إلى النواة تبدأ بروتينات معينة في تحفيز تضاعف مادة DNA في النواة. ويمكن العلاج عن طريق عقاقير تجد طريقها إلى نواة الخلية وترتبط بهذه البروتينات لإيقاف تأثيرها.



(شكل ٩١ ب) الممثلة الأمريكية ريتا هيورارت
توفيت بمرض الزهايمر



(شكل ٩١) الرئيس الأمريكي الأسبق ريجان
صاحب حرب النجوم يعاني من مرض
الزهايمر منذ سنوات

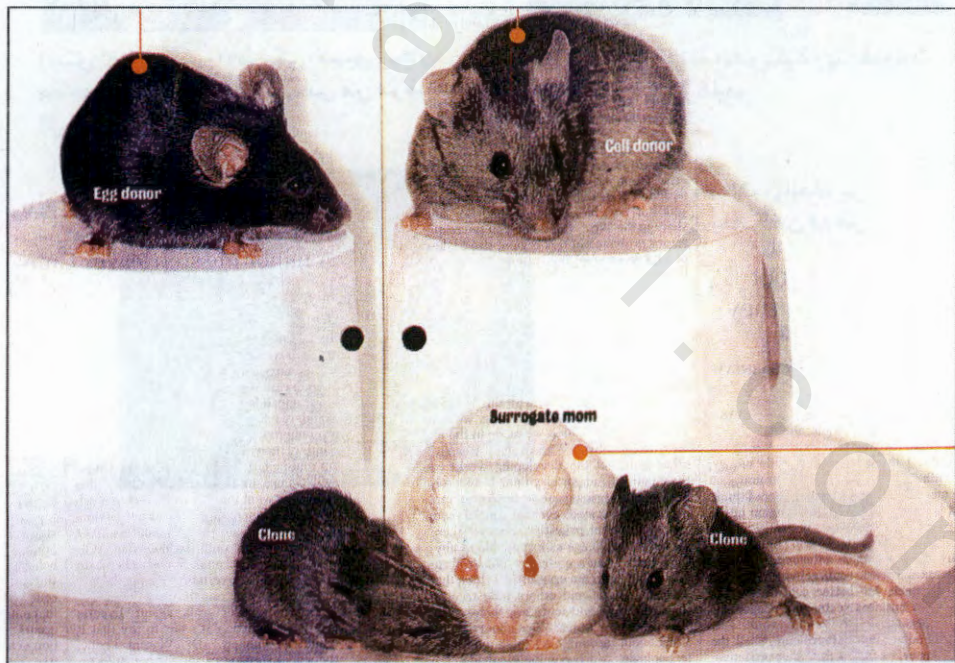
(شكل ٩٢) ملاكم القرن العشرين
محمد على كلاي يعاني من مرض
باركنسون



**Programmable
Micromanipulator**

(شكل ٩٨) آلة حقن البويلضات
بالمادة الوراثية

(شكل ١٠٠)
العالم إيان ويلموت
مع النعجة دوللى
التي قام باستنساخها

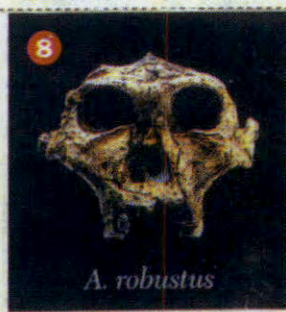
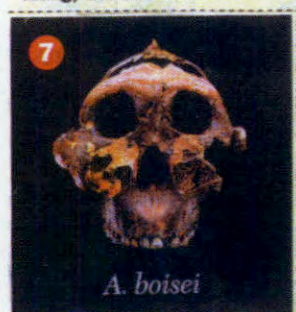
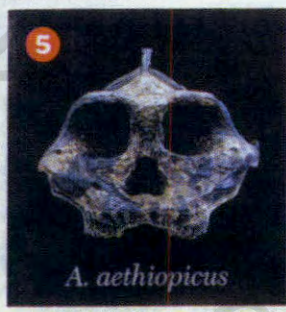
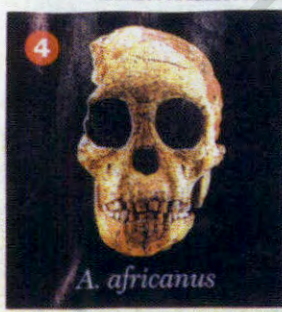
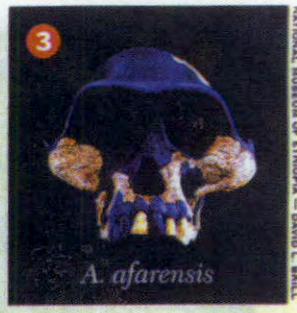
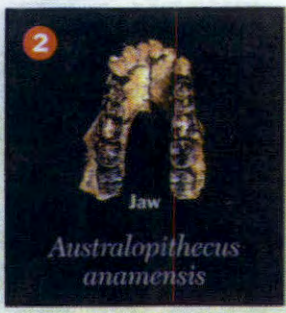
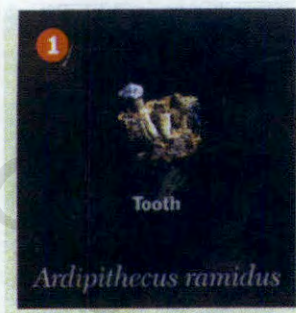


(شكل ١٠١) استنساخ الفئران في هونولولو . الصف الأعلى إلى اليمين ترى صورة الفأرة التي أعطت أنوية الخلايا الجسمية. أما الفأرة إلى اليسار فهي التي أعطت البويضات. في الصف السفلي تشاهد في الوسط الأم البديلة التي زرعت الأجنة فيها ، وإلى جانبيها الفئران المستنسخة والتي سميت الأولى منها (كميولينا)

(شكل ١٠٢) تقام العجول (نوتوكاجا) تم استنساخهما في اليابان



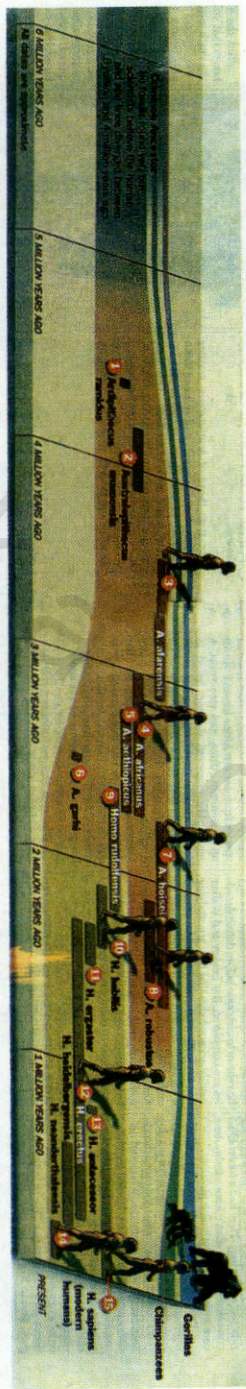
(شكل ١٠٢ ب) : خمسة خنازير مستنسخة أعطيت الأسماء : ميللي ، كرستا ، الكسيس ، كاريل ، دوتكوم



(شكل ١٠٨) (انظر الصفحة التالية)

 <p>10 <i>H. habilis</i></p>	 <p>11 <i>H. ergaster</i></p>	 <p>12 <i>H. erectus</i></p>
<p>1.9 million to 1.6 million years Olduvai Gorge, Tanzania</p>	<p>1.7 million to 1.5 million years Koobi Fora, Kenya</p>	<p>1.7 million to 250,000 years Trinil, Indonesia</p>
 <p>13 <i>H. antecessor</i></p>	 <p>14 <i>H. neanderthalensis</i></p>	 <p>15 <i>Homo sapiens</i></p>
<p>800,000 years Gran Dolina, Spain</p>	<p>200,000 to <30,000 years Neander Valley, Germany</p>	<p>NATIONAL MUSEUMS OF KENYA — DAVID L. BRILL MUSÉE DE L'HOMME, PARIS — DAVID L. BRILL INDONESIAN ANTIQUITIES AUTHORITY — DAVID L. BRILL</p>

(تابع شكل ١٠٨) : ١٤: حفريات لجماجم أشباه الإنسان مرتبة زمنيا مع إيضاح أماكن العثور على كل منها
الجمجمة رقم (١٥) هي للإنسان المعاصر



(شكل ١٠٩) موقع الإنسان المعاصر رقم (٥) بالنسبة للأصول التطورية لأسباء الإنسان والفردة العليا من الت寰ية الازمية