

العلوم والتكنولوجيا

• مجلة علمية فصلية تصدرها مدينة الملك عبد العزيز للعلوم والتكنولوجيا • السنة العاشرة • العدد السابع والثلاثون • محرم ١٤١٧ هـ / يونيو ١٩٩٦ م

المقالة

- خلايا جهاز الملاعة
- الجهاز المتم ووظائفه
- أمراض الملاعة الذاتية

ISSN 1017 3056

منهاج النشر

أعزاءنا القراء :

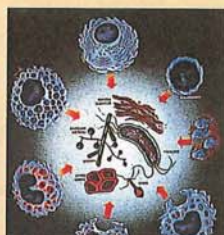
- يسرنا أن نؤكد على أن المجلة تفتح أبوابها لمساهماتكم العلمية واستقبال مقالاتكم على أن تراعي الشروط التالية في أي مقال يرسل إلى المجلة :-
- ١- يكون المقال بلغة علمية سهلة بشرط أن لا يفقد صفتة العلمية بحيث يشتمل على مفاهيم علمية وتطبيقاتها .
 - ٢- أن يكون ذا عنوان واضح ومشوق ويعطي مدلولاً على محتوى المقال .
 - ٣- في حالة الاقتباس من أي مرجع سواء كان اقتباساً كلياً أو جزئياً أو أخذ فكرة يجب الإشارة إلى ذلك ، وذكر المراجع لأي اقتباس في نهاية المقال .
 - ٤- أن لا يقل المقال عن أربع صفحات ولابد عن سبع صفحات طباعة .
 - ٥- إذا كان المقال سبق أن نشر في مجلة أخرى أو أرسل إليها يجب ذكر ذلك مع ذكر اسم المجلة التي نشره أو أرسل إليها .
 - ٦- إرفاق أصل الرسومات والصور والنتائج والأشكال المتعلقة بالمقال .
 - ٧- المقالات التي لا تقبل النشر لأنماط كتابتها .
- يمنح صاحب المقال المشهور مكافأة مالية تتراوح ما بين ٣٠٠ إلى ٥٠٠ ريال .

محتويات العدد

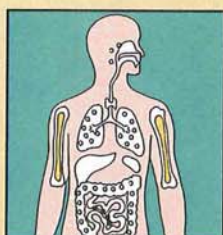
٣٩	● مناعة الأورام	٢	● مركز الابحاث الطبية (جامعة الملك سعود)
٤٤	● التعليم	٤	● علم المناعة
٤٧	● مصطلحات علمية	٨	● خلايا الجهاز المناعي
٤٨	● كيف تعمل الاشياء	١٢	● الأجسام المضادة ومستضداتها
٥٠	● مساحة للتفكير	١٧	● الجهاز المنعم ووظائفه
٥٢	● من أجل فلذات اكبادنا	٢٠	● المناعة ضد الامراض المعدية
٥٣	● كتب مصدر الحديث	٢٤	● عالم في سطور
٥٤	● عرض كتاب	٢٥	● الجهاز المناعي وأمراض الحساسية
٥٦	● بحوث علمية	٢٩	● أمراض المناعة الذاتية
٥٧	● شريط المعلومات	٣٣	● الجديد في العلوم والتكنولوجيا
٥٨	● مع القراء	٣٤	● الإيدز



التطعيم



المناعة ضد الامراض المعدية



علم المناعة

المراحل

مدينة الملك عبد العزيز للعلوم والتكنولوجيا

الإدارة العامة للتوعية العلمية والنشر

ص. ب ٦٠٨٦ - الرمز البريدي ١١٤٤٢ - الرياض

ترسل المقالات باسم رئيس التحرير : ٤٨٨٣٤٤٤ - ٤٨٨٣٥٥٥

journal of Science & Technology

King Abdulaziz City For Science & Technology

Gen. Direct. of Sc. Awa. & Publ. P.O. Box 6086

Riyadh 11442 Saudi Arabia

يمكن الاقتباس من المجلة بشرط ذكر اسمها مصدراً للمادة المقتبسة

الموضوعات المنشورة تعبر عن رأي كاتبها

العلوم والتكنولوجيا



المشرف العام

د. صالح عبد الرحمن العبد

نائب المشرف العام
رئيس التحرير

د. عبد الله أحمد الرشيد

هيئة التحرير

د. عبد الرحمن العبد العالى

د. خالد السليمان

د. إبراهيم المعتاز

د. محمد أمين أمجد

د. محمد فاروق أحمد

د. أشرف الذيري

* * *



كلمة التحرير

قراءنا الإعزاء

بصدور هذا العدد تودع المجلة عامها التاسع وتستقبل عامها العاشر على دروب الأمل في تحقيق الأهداف والطموحات إن شاء الله.

قراءنا الإعزاء

من نعم الله سبحانه وتعالى على الإنسان أن أودع في جسمه من الخصائص ما يحيي العقل وبهله، ويجعله عاجزاً عن إدراك كثير منها، وهذا مصدق لقول الباري عز وجل في محكم التنزيل: (وَفِي انفُسِكُمْ أَفْلَأْ تَبْصُرُونَ، النَّذَارِيَّاتِ ۚ) . ومن تلك الخصائص مناعة الجسم - أحد الخطوط الدلفاعية - ضد الأجسام الغريبة التي قد تغزوه أو تزرع فيه. قد تكون هذه المناعة طبيعية تولد معه، أو مكتسبة طبيعياً نتيجة لاصابته بالمرض وشفائه منه، أو صناعية نتيجة لإعطائه بعض اللقاحات التي هي عبارة عن جراثيم المرض الميتة أو المضعة.

قراءنا الإعزاء

يسرنا أن نضع بين أيديكم عدداً يغطي موضوع المناعة، أنواعها وأليتها في جسم الإنسان، وهو لاشك أحد مواضيع الساعة، خصوصاً أن مرض متلازمة نقص المناعة المكتسبة (الإيدز) يستقطب جل إهتمام العلماء والباحثين لإيجاد علاج طبي له.

سيتناول هذا العدد إضافة إلى الأبواب الثابتة المواضيع التالية: علم المناعة، وخلايا جهاز المناعة، والأجسام المضادة ومستضداتها، وأجهزة المقيم ووظائفها، والمناعة ضد الأمراض المعدية، والجهاز المناعي وأمراض الحساسية، وأمراض المناعة الذاتية، ومرض نقص المناعة المكتسبة (الإيدز)، ومناعة الأورام، والتطعيم.

وختاماً نأمل أن تكون قد وفقنا في طرح هذا الموضوع بشكل يحقق رغباتكم العلمية، ويضيف سفراً منASFAR AL-ILM لقراء العربية في أرجاء المعمورة.

والله من وراء القصد، والهادي إلى سواء السبيل، ..

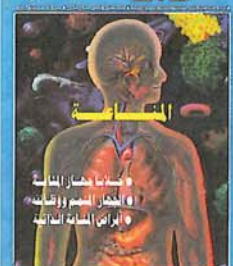
سكرتارية التحرير

د. يوسف حسن يوسف
د. ناصر عبد الله الرشيد
أ. محمد ناصر الناصر
أ. عطية مزهر الزهراني

التصميم والإخراج

طارة يوسف
عبد السلام زيان

* * *



ويقدم خدمات الإحصائية لاعضاء هيئة التدريس بالكلية .

- يجتمع المجلس - برئاسة وكيل الكلية - مرة واحدة شهرياً للباحث في سير البحث الجارى وإقرار البحث المقدم له من الأقسام المختلفة بوساطة مدير المركز ، وللمركز مجلس لمساعدة الباحث يرأسه مدير المركز يجتمع بشكل دوري لمناقشة الأمور المتعلقة بعمل مساعدى البحث وما يتعلق بأجهزة المركز ومختبراته والتقرير السنوى للمركز .

اتصالات المركز

سعى المركز إلى بناء صلات وعمل روابط مع كل من مدينة الملك عبد العزيز للعلوم والتكنولوجيا ، وزارة الصحة ، وزارة التخطيط ، وزارة المالية والاقتصاد الوطني ، والجامعات الأخرى بالمملكة .

و فيما يتعلق بصلات المركز مع مدينة الملك عبد العزيز للعلوم والتكنولوجيا فقد أثمرت العلاقة المتينة معها في إسهامها الممثل فيما يلي :-

- ١- تمويل بعض الابحاث .
- ٢- تنظيم برامج للأبحاث عن المشكلات الصحية والطبية المختلفة بالمملكة .
- ٣- تصرير وإمداد الباحثين بالمعلومات حول الدراسات الطبية بوساطة الحاسوب الآلي .

كما ينتمي مركز الابحاث بصلات وثيقة مع جميع الأقسام الأكاديمية بكلية الطب ، وتقوم إدارته بدراسة الابحاث المقدمة منها ، ومراجعةتها ، ومن ثم رفعها إلى مجلس إدارة المركز لمناقشتها وتقديمها وتقرير قبولها أو رفضها أو طلب إجراء تعديلات عليها .

خدمات المركز

لدى المركز أحدث طبعة من خدمات (Medline Search) ، كما يتوفّر لديه برنامج (C-D Rom Medical Product)



مركز الأبحاث بكلية الطب جامعة الملك سعود

لأعضاء هيئة التدريس والطلاب الخريجين والعاملين بالجامعة الطبي ، وذلك بتقديم

العون الفني والمادي المطلوب لهم .
٤- التعاون مع الأقسام ذات الطابع الإداري مثل قسم طب البيئة والمجتمع في المجالات الإحصائية المتعلقة بصحة البيئة وغيرها .

التشكيل الإداري للمركز

للمركز مجلس إدارة مكون من اثنى عشر عضواً يمثلون الأقسام المختلفة للكلية ، وهو يتبع إدارياً لعميد الكلية ويفديه أحد أعضاء هيئة التدريس بالكلية يساعد في موظف مالي وسكرتارية .

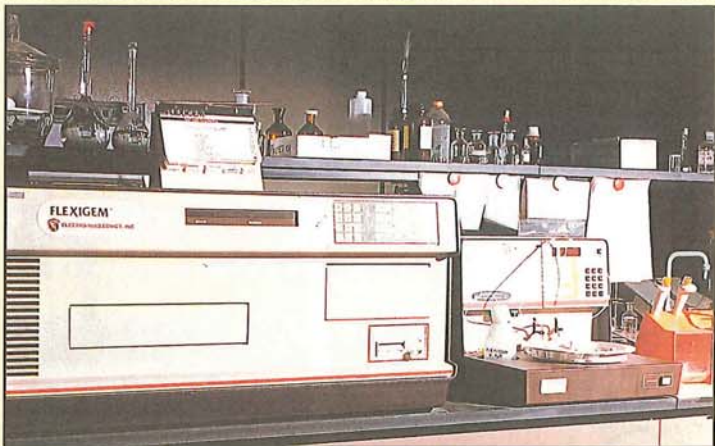
يقوم المركز بإجراء البحوث الازمة في مختلف التخصصات الموجودة بالكلية ، حيث يعمل مساعدو هيئة التدريس على تنفيذ التجارب البحثية الخاصة بالمركز ، كما يوجد بالمركز بعض الفنانين لتشغيل أجهزة المركز المختلفة ، إضافة إلى مشغل في الحاسب الآلي وأخصائي إحصاء يقوم بالتحليل الإحصائي لنتائج البحوث ،

تم إنشاء مركز الأبحاث بكلية الطب التابع لجامعة الملك سعود عام ١٣٩٧هـ (١٩٧٧م) ، ومنذ إنشائه وهو يقوم بالأعمال المنشطة به والتي تتمثل في القيام بشجع وتسهيل وتنسيق وتنفيذ البرامج البحثية بكلية الطب ، وبعد اكتمال مباني الكلية بمستشفى الملك خالد الجامعي تم انتقال المركز إلى موقعه المخصص له بالكلية .

أهداف المركز

تلخص أهداف مركز الأبحاث في التالي :-

- ١- تنسيق وإقرار البحوث العلمية السريرية التطبيقية ذات الصلة الوثيقة بمجال الطب والرعاية الصحية الوطنية .
- ٢- المساهمة في تطوير التعليم الطبي بالنسبة للعاملين والدارسين في هذا المجال ، وذلك بتنظيم حلقات دراسية وندوات عن الابحاث الجارية .
- ٣- تشجيع وتوفير التسهيلات الالزمة



● جهاز فليكسيجيم للتحليل الكيميائي الطبي.

الحديثة لإجراء التجارب المعملية مما يفيد الباحثين والأطباء.

إنجازات المركز

قام المركز منذ إنشائه بإنجاز العديد من البحوث المتعلقة بالمشاكل الصحية السائدة بالملكة، ويوضح الشكل (١) المشاريع السنوية المجازة بوساطة المركز منذ عام ١٣٩٩ - ١٤٠٠ هـ إلى عام ١٤١٦هـ.

الخطط المستقبلية

تشتمل الخطط المستقبلية للمركز على العديد من المقترنات التي انبثقت من خلال ما تم إنجازه لتلقي سلبيات الماضي، وتطوير أبحاثه لتوسيع ما طرأ من تقدم علمي في المجال الطبي، ومن أهم تلك الخطط ما يلي:-

- ١- توسيعة الاستفادة من شبكة الحاسوب الآلي في مجال البحث والعمل على إزالة المركزية، وذلك بإعطاء إمكانية الاستفادة منها في مكاتب أعضاء هيئة التدريس.
- ٢- الاستفادة مما هو مطروح في القطاع الخاص من دعم للبحوث التي تهم المجتمع.
- ٣- إعادة النظر في اللوائح وخاصة علاقة المركز بجهات البحث الأخرى مثل مركز الأمير سلمان لبحوث الإعاقة وغيرها.

* مراجعات طب الأطفال (Pediatrics in Review) للأعوام ١٩٨٥ - ١٩٩٣ م.

* مجلة الأطفال (Pediatrics)

* مجلة أمراض الطفل الميكروبية (The Pediatric Infectious Disease Journal)

بالإضافة إلى ما تم ذكره فإن المركز يتصل عن طريق

الحاسب الآلي (Main Frame)

للجامعة بقاعدة البيانات الوطنية (NRS) في مدينة

الملك عبد العزيز للعلوم والتكنولوجيا.

كذلك يوجد به اختصاصيون في مجال الإحصاء

الحيوي لعمل التحليل للبيانات

المتوفرة عن المرض

ما يفيد الباحثين

والأطباء.

واخيراً يوجد

بالمركز عدد من

المختبرات العلمية

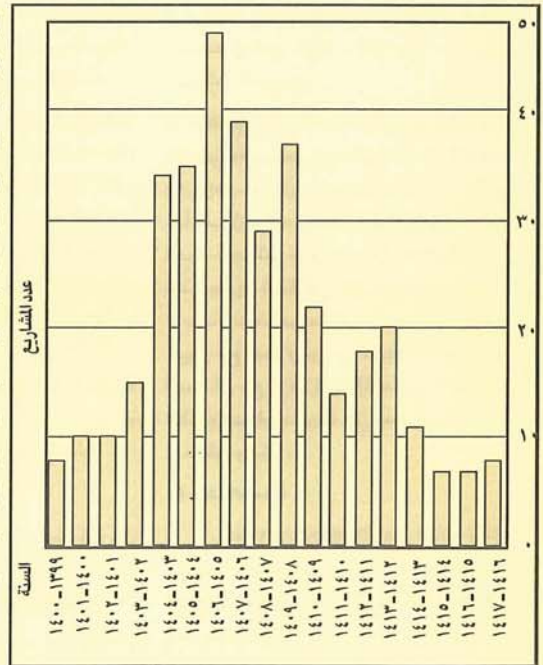
والذي يمكن للباحثين من الحصول على نصوص كاملة مطبوعة من كافة الجداول، والمقالات، والتقارير، وتقارير الحالات، ورؤساء التحرير في المجالات الطبية والدراسات. والبرنامج مخزن على قرص فاق السعة التخزينية يتم تحديثه مرتين سنوياً، ومن الجدير بالذكر أن المجالات الطبية التي يوفرها المركز على أقراص هي ما يلي:-

* مدونات الطب الباطني (Annals of internal Medicine) للأعوام ١٩٩٣ - ١٩٨٦.

* المجلة الطبية البريطانية للأعوام (British Medical Journal) من عام ١٩٩٣ - ١٩٨٦.

* لانسيت (The Lancet) (من عام ١٩٩٣ - ١٩٨٦).

* مجلة نيو إنجلاند للطب (The New England Journal of Medicine) للأعوام ١٩٩٣ - ١٩٨٦.



٠ شكل (١) المشاريع المجازة بالمركز (١٣٩٩ - ١٤١٦).

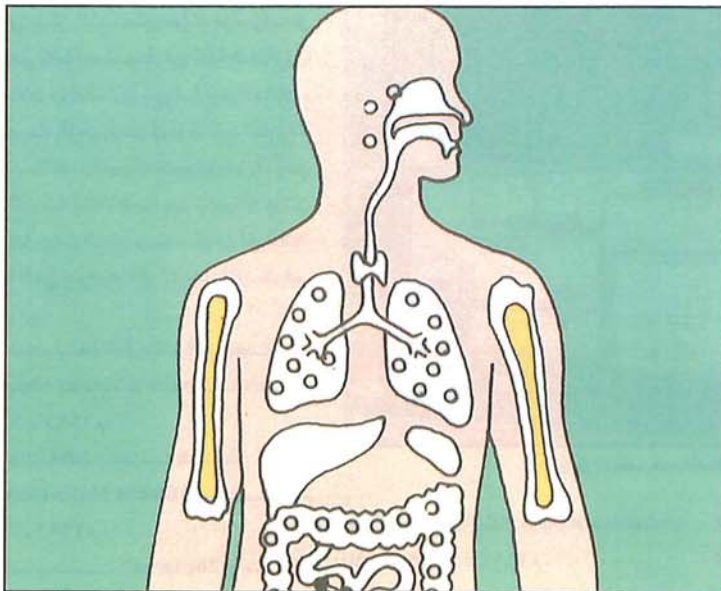
علم المناعة

علم المناعة

علم المناعة

علم المناعة

د. هاشم حسن عروة



سواء كانت البيئة الأحيائية مثل الجراثيم بأنواعها والنباتات كحبوب اللقاح والحيوانات كالأمصال والحشرات ، أو البيئة الفيزيائية كفبار الأسمنت والإسبستوس ، أو البيئة الكيميائية كالمعادن والمواد الكيميائية والأدوية والأصباغ وغيرها .

على غدد زهمية (Sebaceous Glands) (Glandulae sebaceae) وغدد عرقية (Sweat Glands) تنتج مواد قاتلة للجراثيم ، وفوق ذلك فإن العرق عند إفراره يساعد في غسل الجلد ، والشعر مما يعيق تحركات الجراثيم .

* **الأغشية المخاطية :** وتوجد في الجهاز التنفسى والهضمى ، والتناسلى والبولى ، وهى أضافة إلى صعوبة اختراق الجراثيم لها تقرز مواد مخاطية تعمل على إعاقة تحرك الجراثيم وتنمنعها من اختراق الغشاء حتى يسهل الخلاص منها ، بخروجها عبر الجهاز الهضمى مع البراز ، أو عبر الجهاز البولى مع البول أو عبر الجهاز التنفسى بعد السعال مع الإفرازات المصاجبة لحركة الشعيرات الموجودة على سطح الغشاء المخاطى وهكذا .

● **الباعمة**

الباعمة (Phagocytosis) هي ابتلاع وقتل وضم الكائنات والمواد الغريبة بواسطة الخلايا البيضاء المعروفة بالباعميات وهي نوعان :

* **الباعميات الكبيرة (Macrophages) :** كخلية الدم البيضاء المعروفة بالوحيدة

المرض ، وهى بمثابة خط الدفاع الأول عن الجسم لذا سميت بالغريزية أو الأساسية (Non Specific) وهي مناعة غير نوعية (Non Specific) (Non Specific Immunity) بمعنى أنها توجه نحو جميع أنواع العوامل الخارجية الضارة بالجسم دون استثناء .

من الواضح مما سبق أعلاه أن المناعة الفطرية هي الحماية الأساسية للجسم في بيئه مليئة بالعوامل المعادية لها ، فمتى صحت البيئة تحسن الوضع الصحي للجسم ومتى ساءت تردى الوضع الصحي للجسم ويصاب الجهاز المناعي بالإخفاقات لكثرة الضغوط عليه من عوامل ضارة تزخر بها البيئة .

تعمل المناعة الفطرية وفق آليات خاصة تعمل جميعها لتوفير الحماية اللازمة للجسم ، ويمكن تفصيل تلك الآليات فيما يلى :-

● **ميكانيكية**

الآليات الميكانيكية عبارة عن استحكامات قوية تعمل على طرد الأجسام الغريبة عن الجسم ، وتمثل فيما يلى :-

* **الجلد :** ويمثل حاجزاً ضد الأجسام الغريبة يصعب اختراقه ميكانيكياً إلا بالجرح أو الطعن ، إضافة إلى أنه يحتوى

يواجه الجسم العوامل البيئية المؤثرة عليه عن طريق أجهزة متخصصة يعمل بعضها مع بعض في غاية من التكامل والانسجام بحيث إذا تخلف جهاز عن أداء وظيفته تأثرت بقية الأجهزة ، وأصيب الجسم بالمرض والعجز وربما الموت . فبالإضافة للجهاز التنفسى ، والهضمى ، والعصبى والتناسلى والبولي يعد الجهاز المناعي الأكثر تخصصاً في توفير الحماية الالزمة للجسم من المؤثرات البيئية وذلك عن طريق نوعين من المناعة مما تعرف باسم الفطرية (Natural Immunity) والمناعة المكتسبة (Acquired Immunity) .

المناعة الفطرية

المناعة الفطرية (الغريزية) هي وظيفة يقوم بها الجهاز المناعي في اللحظات الأولى من تعرض الجسم للخطر في محاولة عنيدة منه لمنع تمكن العوامل الخارجية من الدخول ، أو محاولة القضاء عليها - في حالة دخولها للجسم - وإبادتها قبل تمكنها من احتلال الأنسجة ، حيث تتكاثر وتسبب

الجهاز المناعي

يشتمل الجهاز المناعي على النخاع العظمي ، والطحال ، والغدد الليمفاوية المنتشرة في جميع أجزاء الجسم ، والبلاعم الثابتة في جميع الأنسجة ، وكذلك الخلايا البدنية (Mast cells) التي تتواجد أيضاً في مختلف الأنسجة ، ثم الكريات البيضاء الأخرى التي تتواجد بكثرة في الدورة الدموية والدورة الليمفاوية مما يتبع لها الحركة من جزء لآخر حسب الحاجة.

يبدأ إنتاج الخلايا المكونة للجهاز المناعي بالخلايا الجذعية (Stem Cells) التي هي أصل خلايا الدم البيضاء والصفائح الدموية (Platelets) . تكون خلايا الدم البيضاء - خلايا الجهاز المناعي - من الخلايا الليمفاوية (Lymphoid) والخلايا النخاعية (Myeloid) . يكتمل نمو بعض الخلايا الليمفاوية في الغدة الصعترية (Thymus) لتكوين خلايا ت ، أما البعض الآخر فيكتمل نموه في النخاع العظمي لتكوين خلايا ب (B - cells) . هذان النوعان من الخلايا الليمفاوية هما المسؤولان عن تفعيل الاستجابة المناعية ، وبالتالي توفير المناعة المكتسبة النوعية.

● خلايا ب

تغادر خلايا ب « النخاع العظمي فور اكتمال نموها لتنستقر في الأنسجة الليمفاوية خاصة الطحال والغدد الليمفاوية ، حيث تقوم بالتفاعل مع المستضدات الناتجة عن ابتلاع وقتل وهضم الكائنات الغريبة بوساطة الخلايا البلعمية ، لذا فإن المستضدات المذكورة عبارة عن جزيئات بروتينية موجودة على سطح البلاعم لتفاعل مع خلايا ب « لإنتاج المضادات (antibodies) المناسبة ، وهكذا تكون الاستجابة المناعية الخططية (Humoral Immune Response) أو المناعة الخططية المكتسبة (Humoral Acquired Immunity) .

ومما يجدر ذكره أن خلايا ب لا تقوم بمفردها بهذا العمل المناعي ولكنها تحصل على كثير من العون من خلايا ت التي تقوم بإفراز مواد الإنترلوكينيات (Interleukins) حيث إنها عندما تواجه الأجسام الغريبة المتبقية على

● عوامل خلطية

وهي كثيرة وعبارة عن بروتينات مختلفة تتواجد بكثرة في الدم وتزيد معدالتها عند مرض الجسم لتساعده في مواجهة مسببات المرض من كائنات غريبة مما يؤدي إلى الخلاص منها . وتعرف هذه البروتينات « بروتينات الطور الحاد » أي (Acute Phase Proteins) . ومن أهم هذه البروتينات بروتينات الجهاز التميم (Complement) التي تدعم عملية البلعمية وتعمل على تقبيل أغشية الخلايا الغربية كالجراثيم مما يؤدي إلى تحطيمها وموتها .

إضافة لذلك هناك مراكز أخرى تساعده في الحماية الفطرية تنتجه الكريات البيضاء بأنواعها وغيرها من الخلايا تسمى بمجموعة الانترافيرونات (Interferons) التي تحول دون دخول الفيروسات إلى خلايا الجسم الصحيحة فضلاً على أنها تمنع توالدها وتكتثرها إذا دخلت الجسم .

المناعة المكتسبة

المناعة المكتسبة (Acquired Immunity) هي المناعة التي يكتسبها الجسم نتيجة لتفاعل الجهاز المناعي مع عامل خارجي اخترق دفاعات الجسم وأحتل الأنسجة وربما سبب مرضًا ظاهراً . فالممانعة المكتسبة في الواقع هي مناعة نوعية (Specific Immunity) تعمل ضد عامل تعرض له الجسم مما جعل الجهاز المناعي يضع خطة « طويلة » المدى لاستنباط الآليات لمقاومة المرض الذي سببه ذلك العامل بالذات وليس سواء ، فهي إذن استجابة لكل مرض على حدة ولا تصلح ضد مرض آخر يسببه عامل مختلف ، وهو ما يسمى بالاستجابة المناعية .

تستند المناعة المكتسبة أو الاستجابة المناعية على ثلاثة أساس تتمثل في وجود جهاز مناعي فعال ، وجود جزيئات (Molecules) صادرة من العوامل المعادية تعرف بالمستضدات (Antigens) (تتعرف عليها خلايا الجهاز المناعي وتتفاعل معها ومنتجاتها التفاعل بين الجهاز المناعي والمستضدات وتشمل مضادات (Antibodies) ومستقبلات (Receptors) ومواد التهابية .

(Monocyte) وكثير من الخلايا البلعمية الثابتة في الأنسجة كخلايا كوبفار (Kupffer cells) في الكبد وخلاف ذلك .

* **البائيومات** (Microphages) : وهي كريات الدم البيضاء مثل الخلايا متعادلة الاصطباغ (Neutrophils) والخلايا حامضية الاصطباغ (Eosinophil) . ويتميز هذا النوع من الخلايا بأنها أصغر حجمًا من البلاعم وذات نواة فصصية ، ويتكاثر عددها أثناء الالتهابات الحادة إذ يصل معدلها في الدم إلى أكثر من ٦٠٪ من مجموع الكريات البيضاء .

تبدأ عملية البلعمية بالانجداب الكيميائي نحو العامل الغريب ويتم الاتحام بالبلاعم بوساطة أرجلها الكاذبة (Pseudopodia) حتى يتم احتواه داخل الخلية البلعمية ، وأثناء ذلك يتم قتل العامل الغريب إن كان حيًا نتيجة لإفراز بروكسيد الهيدروجين (H_2O_2) ومشتقاته . بعدها تبدأ عملية هضمه بواسطة إنزيمات متعددة تفرزها حبيبات موجودة في الهيولى (Cytoplasm) وهكذا تتخلص البلاعم من العوامل المعادية .

● الخلايا القاتلة

تعمل الخلايا القاتلة على قتل الخلايا المعادية الكبيرة التي لا تستطيع البلاعم التهامها بسبب كبر حجمها ، ومن ذلك مثلاً خلايا الجسم التي اخترقتها أحد الفيروسات المسيبة للأمراض وجعلها مصدر عدوى ومرض لبقاء الخلايا الصحيحة ، والخلاص منها بقتلها . والخلايا السرطانية ، وخلايا الطعم (graft) عندما يكون الشخص المانع للطعم متوافق مع المريض وراثياً وهكذا .

وهناك نوعان من الخلايا القاتلة تعاملان بنشاط أثناء المناعة الفطرية هما كما يلي :-

* **خلايا طبيعية قاتلة (Natural Killer Cells)** وهي أكبر الخلايا الليمفاوية وذات حبيبات كثيرة تحتوي إنزيمات تعمل على اختراق الغشاء الخلوي للخلايا المعادية مما يسبب تحللها وموتها .

* **خلايا حامضية الاصطباغ** : وهي متخصصة في قتل الديدان التي تصيب الجسم مثل دودة البهارسيا عن طريق التحاقدتها على سطح الدودة ومن ثم إفراز إنزيمات تتفاعل مع الدودة لتقتفي عليها .

ينتج كل صنف من هذه الأصناف بواسطة مجموعة متخصصة من الخلايا البلازمية .

وعليه فإن هناك خمس مجموعات مختلفة من الخلايا البلازمية ينتج كل نوع منها صنفاً معيناً، فمثلاً المجموعة «ج» وتنتج **الجلوبولين المناعي «ج»** ، والمجموعة «أ» وتنتج **الجلوبولين المناعي «أ»** وهكذا .

تَكُونُ الْجَسَامَ الْمُضَادَةَ الْمُذَكُورَةَ أَسَاسَ الْمَنَاعَةِ الْخَلْطِيَّةِ الْمُكْتَسَبَةِ حِيثُ يَتَمُّ تَقَاعُلُهَا مَعَ الْمُسْتَضَدَاتِ وَفِقَ الْآلِيَّةِ التَّالِيَّةِ :

أولاًً : تَقَاعُلُ الْجَسَامَ الْمُضَادَةَ مَعَ الْمُسْتَضَدَاتِ الْمُتَوَاجِدَةَ عَلَى أَسْطُوحِ الْخَلَائِيَّةِ الْغَرِيبَةِ بَمَا فِيهَا الْجَرَاثِيمَ مَا يَؤْدِي إِلَى سُهُولَةِ بَلْعَمَتِهَا بَوْسَاطَةِ الْبَلَاعِمَاتِ وَالْبَلَعِيمَاتِ .

ثانيًا : يَؤْدِي ارْتِبَاطُ الْمُسْتَضَدِ بِالْمُضَادِ إِلَى اسْتِشَارَةٍ وَتَقْعِيلِ الْجَهَازِ الْمُتَمَمِ (Complement) - يُتَّسِّعُ فِي الْكَدِ وَيَتَوَاجِدُ طَبِيعِيًّا فِي الدَّمِ أَوِ الْبَلَازِمَا - الَّذِي بَدُورِهِ يَعْلُمُ عَلَى إِنْتَاجِ اِنْزِيَمَاتٍ تَسْتَطِعُ اِخْتِرَاقَ أَغْشِيَّةِ الْخَلَائِيَّةِ الْغَرِيبَةِ ، مَا يَؤْدِي إِلَى مُوتِهَا بَعْدَ أَنْ يَتَمُّ بَلْعَمَتِهَا وَعَلَيْهِ فَانٍ فِي تَفْعِيلِ الْمُتَمَمِ دَعْمًا لِعَلْمِيَّةِ الْبَلَاعِمَةِ كَمَا ذَكَرَ سَابِقًا عَنْ تَنَاوُلِ الْمَنَاعَةِ الْفَطَرِيَّةِ .

ثالثًا : يَوْجُدُ عَلَى أَسْطُوحِ بَعْضِ الْخَلَائِيَّةِ الْمُسْتَقْبَلَاتِ لِبَعْضِ أَجْزَاءِ جَزِيءِ

الْإِنْسَانِ مُسْتَضَدَاتِ التَّوَافُقِ النَّسِيجِيِّ (Histocompatibility Antigens)) وَتُعْرَفُ بِاسْمِ مُسْتَضَدَاتِ «هَالَا» (HLA antigens)

وَهِيَ صَنْفَانِ : يَوْجُدُ الصَّنْفُ الْأَوَّلُ عَلَى أَسْطُوحِ جَمِيعِ الْخَلَائِيَّةِ الْجَسَامِ مَا دَعَا كَرِيَّاتِ الدَّمِ الْحَمَرَاءِ ، أَمَّا الصَّنْفُ الثَّانِي فَيَوْجُدُ عَلَى بَعْضِ الْخَلَائِيَّةِ مُثَلِّ الْخَلَائِيَّةِ «بِ» وَالْخَلَائِيَّةِ الْبَلَاعِمَةِ وَخَلَائِيَّةً أُخْرَى . تَكَبُّسُ مُسْتَضَدَاتِ «هَالَا» أَهْمَيَّةُ عَظِيمَةٌ فِي نَجَاحِ الطَّعْمِ أَيِّ مَا يَسْمِي بِعَمَليَّاتِ نَقلِ الْأَعْضَاءِ وَالْأَنْسِجَةِ مُثَلِّ نَقلِ الْكَلِيَّةِ وَنَقلِ النَّخَاعِ الْعَظِيمِ وَخَلَائِيَّةً دُولَتِيَّةً ، إِذْ يَتَمُّ التَّوَافُقُ الْنَّسِيجِيِّ بَيْنِ الْخَصْنَ الْمُتَبَرِّعِ وَالشَّخْصِ الْمُسْتَقِدِ بِمَقَارَنَةِ مُسْتَضَدَاتِ «هَالَا» الَّتِي إِذَا اخْتَلَفَتْ بَيْنِ الْمُتَبَرِّعِ وَالْمُسْتَقِدِ فَإِنَّ عَلَيْهِ الْنَّقْلِ لَنْ تَتَجَحَّ . كَذَلِكَ تَعْبُدُ مُسْتَضَدَاتِ «هَالَا» دُورًا رَئِيسِيًّا فِي تَفْعِيلِ الْإِسْتِجَابَةِ الْمَنَاعِيَّةِ إِذْ

إِنْ الْبَلَاعِمُ عِنْدَمَا تُعْرَضُ مُسْتَضَدَاتِ الْعَوْاَمِ الْغَرِيبَةِ عَلَى سَطْحِهَا فَإِنَّهُ يَشْرَطُ أَنْ تَرْتَبِطَ عَلَى أَسْطُوحِهَا مُسْتَضَدَاتِ «هَالَا» (الصَّنْفُ الثَّانِي) حَتَّى تُسْتَطِعُ مُسْتَقْبَلَاتِ الْخَلَائِيَّةِ «تِ» الْمُسَاعِدَةِ دُخَلَاهَا مِنْ جَانِبِ أَخْرَى بَعْدِ الصَّنْفِ الْأَوَّلِ مِنْ مُسْتَضَدَاتِ «هَالَا» عَلَى مُسَاعِدَةِ الْخَلَائِيَّةِ الْقَاتِلَةِ «تِ» «أَ» فِي الْعَرْفِ عَلَى الْخَلَائِيَّةِ الْغَرِيبَةِ ، وَمِنْ ثُمَّ قُتْلَاهَا .

أَسْطُوحِ الْخَلَائِيَّةِ الْبَلَاعِمَةِ تَعْمَلُ عَلَى تَحْفيِزِ (Plasma Cells) وَمُسَاعِدَةِ خَلَائِيَّةِ الْبَلَازِمَيَّةِ (Plasma Cells) ، وَهِيَ خَلَائِيَّةٌ مُتَخَصِّصةٌ فِي إِنْتَاجِ آنَوْعِيَّةٍ مُخْتَلِفةٍ مِنَ الْمُضَادَاتِ .

● خَلَائِيَّةِ «تِ»

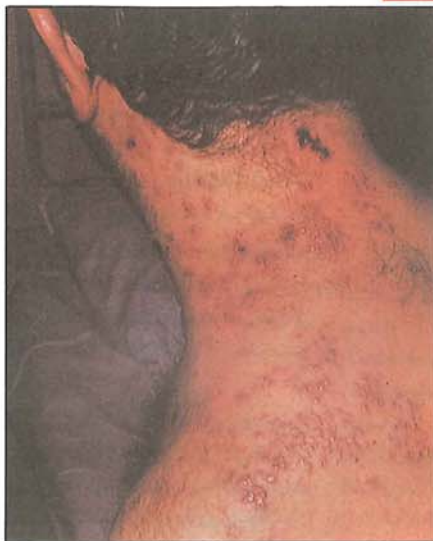
بَعْدِ اكْتِمَالِ نَمُوِّ الْخَلَائِيَّةِ «تِ» فَإِنَّهَا تَتَجَهُ إِلَى الطَّحَالِ وَالْغَدَدِ الْلِّيْفَمَاقِوَيَّةِ . وَهُنَّا كُوَّنَعَ مِنْ خَلَائِيَّةِ «تِ» هَمَا :

* الْخَلَائِيَّةِ «تِ» : وَتُعْرَفُ بِخَلَائِيَّةِ «تِ» الْمَسَاعِيدَةِ (Helper T Cell) إِذْ إِنَّهَا عَنْ طَرِيقِ اِنْتَاجِهَا لِمَوَادِ الْإِنْتَرِلِيوُكِيَّنَاتِ تَعْمَلُ عَلَى مُسَاعِدَةِ الْخَلَائِيَّةِ «بِ» عَلَى التَّكَاثُرِ لِتَحْبِسِ خَلَائِيَّةِ الْبَلَازِمَيَّةِ . كَمَا أَنَّهَا تَسَاعِدُ خَلَائِيَّةِ «تِ» «أَ» - بِوَسَاطَةِ مَوَادِ الْإِنْتَرِلِيوُكِيَّنَاتِ - عَلَى الْقَضَاءِ عَلَى الْجَسَامِ الْغَرِيبَةِ .

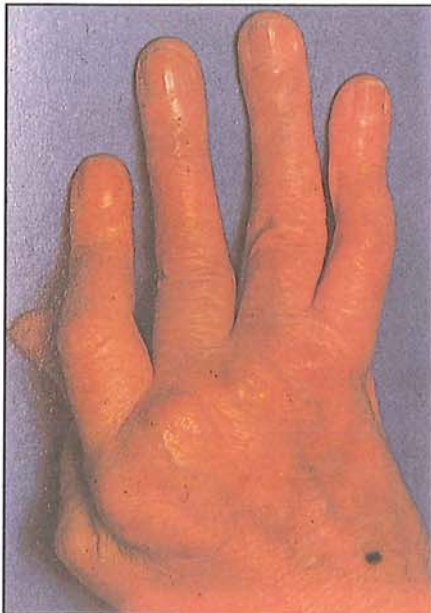
* خَلَائِيَّةِ «تِ» «أَ» : وَهِيَ خَلَائِيَّةٌ تَحْمِلُ مُسْتَقْبَلَاتٍ عَلَى أَسْطُوحِهَا ، وَهَذِهِ الْمُسْتَقْبَلَاتِ عَبَارَةٌ عَنْ جَزِيَّاتٍ نَوْعِيَّةٍ تَتَقَاعِدُ مَعَ مُسْتَضَدَاتِ «هَالَا» (الصَّنْفُ الثَّانِي) حَتَّى تُسْتَطِعُ مُسْتَقْبَلَاتِ الْخَلَائِيَّةِ «تِ» الْمُسَاعِدَةِ دُخَلَاهَا فِيْرُوسَ مَا يَتَبَحِّثُ لِلْخَلَائِيَّةِ «تِ» «أَ» الْالْتِصَاقِ بِالْخَلَائِيَّةِ الْغَرِيبَةِ وَإِفْرَازِ اِنْزِيَمَاتِ لَقْتَلِهَا ، لَذَا فَهِيَ تُسَمَّى بِالْخَلَائِيَّةِ «تِ» الْقَاتِلَةِ وَيَرْمِزُ لَهَا بِاسْمِ الْخَلَائِيَّةِ (Cytotoxic T - Cells) (وكِيَّ) تَصْبِيَخِ خَلَائِيَّةِ «تِ» «أَ» مُسْتَقْبَلَاتٍ وَتَكُونُ قَاتِلَةً أَيْضًا فَإِنَّهَا لَبِدَ لَهَا مِنْ إِنْتَرِلِيوُكِيَّنَاتِ قَاتِلَةً يَعْلَمُهَا مِنَ الْخَلَائِيَّةِ «تِ» الْمُسَاعِدَةِ .

المُسْتَضَدَاتِ

الْمُسْتَضَدَاتِ هِيَ جَزِيَّاتٍ عَلَى أَسْطُوحِ خَلَائِيَّةِ الْكَائِنَاتِ الْغَرِيبَةِ تَعْرَفُ عَلَيْهَا خَلَائِيَّةٌ الْجَهَازِ الْمُضَادِ لِيُنْتَجَ بِمَوْجَبِهِ أَجْسَامَ مُضَادَةً لِلْقَضَاءِ عَلَى الْكَائِنِ الغَرِيبِ ، وَفِي كَثِيرٍ مِنَ الْأَحْيَانِ تَتَوَاجِدُ الْمُسْتَضَدَاتِ كَجَزِيَّاتٍ مُسْتَقْلَةٍ ، مُثَلِّ جَزِيَّاتِ الْبِرُوتِينَاتِ فِي سَوَالِّيَّاتِ الْكَالِبَلَازِمَا ، أَوِ السَّمُومِ الَّتِي تَقْرِزُهَا بَعْضُ الْجَرَاثِيمِ . وَتَعْدُ الْأَجْزَاءُ الْبِرُوتِينِيَّاتِ الْأَقْوَى الْمُسْتَضَدَاتِ نَسْبَةً لَكُلِّهَا وَتَرْكِيَّبُهَا كِيمِيَّاً مُعَقَّدًا تَلَيَّهَا مُتَعَدِّدَاتِ السُّكَّريَّاتِ (Polysaccharides) ، أَمَّا باقيِ الْمَوَادِ فَيُمْكِنُ اِعْتِبارَهَا مُسْتَضَدَاتِ نَاقِصَةٍ أَوْ ضَعِيفَةٍ وَلَيْسَ لَهَا أَثْرٌ إِلَّا إِذَا ارْتَبَطَتْ بِالْبِرُوتِينِيَّاتِ أَوْ مُتَعَدِّدَاتِ السُّكَّريَّاتِ . وَمِنْ أَهْمَمِ الْمُسْتَضَدَاتِ فِي جَسَمِ



● أحد أعراض مرض الإيدز .



● التهاب المفاصل الروماتيكي أحد أمراض المناعة الذاتية.

استجابة مناعية نوعية ضارة، وهي نوعان خاطئية أشهرها النوع المعروف بالثأب (Atopy) مثل الحمى القشية (Hay Fever) ومعظم حالات البرد، والأكزيما التأتبية وحساسية الأطعمة وخلاف ذلك. أما النوع الآخر من الحساسية فهو خلوي (Cellular) مثل التهابات الجلد التي تنتج من التصاق صبغة الشعر بالجلد، ومواد التجميل والأسورة غير الذهبية وخلاف ذلك كثير.

● أمراض المناعة الذاتية

تنتج أمراض المناعة الذاتية (Autoimmune Diseases) عندما تغير مستضدات خلايا الجسم نتيجة مرض أو تسمم أو خلافه مما يتسبب في صعوبة تعرف الجهاز المناعي عليها فيتعامل معها كخلايا غريبة. ومن أمثلة ذلك أمراض الغدد الصماء كالغدة الدرقية، وجزر لانجارهانز في البنكرياس في مرضى السكري، وبعض مستضدات كريات الدم الحمراء في بعض مرضى فقر الدم (Anaemia) وهكذا.

مناعة مكتسبة موجهة تعتمد على مناعة ضد مرض بعينه. غير أن جهاز المناعة إخفاقاته بسبب التعرض والتشوهات الخاطئة مما ينتج عنه نقص المناعة وضعفها ومن ثم إصابة الجسم بشتي الأمراض. ويمكن ذكر بعض إخفاقات ومرض الجهاز المناعي فيما يلي :-

● نقص المناعة

يمكن تصنيف نقص المناعة (Immuno Deficiency) إلى نقص أولي ونقص ثانوي.

* النقص الأولي : هو نقص تشوهي يولد به الطفل ومن أمثلة ذلك عيوب نمو البلعوميات مما يضعف المناعة الفطرية، عدم اكمال الغدة الصعترية الذي يؤدي إلى عدم نمو الخلايا « ت » مما يضعف الاستجابة المناعية الخلوية، من جهة أخرى يؤدي عدم نمو الخلايا « ب » إلى نقص المناعة الخاطئة بسبب غياب إنتاج الأجسام المضادة، كذلك تؤدي تشوهات النخاع العظمي إلى قلة الخلايا الجنعية التي تتكون منها الخلايا « ت » والخلايا « ب » مما يتسبب في نقصان المناعة المكتسبة بشقيها الخلوي والخلطي.

* النقص الثانوي : ومنه العديد من الحالات سواء للمناعة الفطرية أم المكتسبة ومن هذه الحالات على سبيل المثال لا الحصر: سوء التغذية، الأمراض الجرثومية وأشهرها مرض نقص المناعة المكتسبة (Acquired Immuno Deficiency Syndrome) أي مرض الإيدز (AIDS) الذي يسببه فيروس الإيدز (HIV1)، وكذلك الأمراض المزمنة مثل مرض السكري والسرطان وخلاف ذلك. أضف إلى ذلك الإشعاعات الذرية وكثير من الأدوية والمواد الكيميائية وهكذا.

● الحساسية

التحسس أو الحساسية (Hypersensitivity or Allergy) عبارة عن

الجلوبولينات المناعية خاصة « ج » (IgG) يمكن بواسطتها الالتصاق بأي خلية غريبة وإتاحة الفرصة للخلية القاتلة لإفراز إنزيمات تخرق غشاء تلك الخلية الغريبة مما يؤدي إلى تحطيمها وموتها.

وإيضاً : تفرز بعض الجراثيم مستضدات في شكل سموم مثل سموم التيتانوس والغرغرينا والدفتيريا تؤدي إلى تسمم الجسم. ولكن في المقابل تعمل الأجسام المضادة « ج » (IgG) و « م » (IgM) على الارتباط بهذه السموم وتعادلها، مما يتيح إزالتها من الجسم.

● المواد الالتهابية

تعرف المواد الالتهابية بالليمفوكينات (Lymphokines)، وهي تفرز بواسطة الخلية « ت » بعد تفاعلها مع المستضدات الغريبة على أسطح البلاعم. وتعمل المواد الالتهابية بشكل غير نوعي، ويسبب ذلك فهي تأتي في أنواع كثيرة، فمنها ما يمنع هجرة البلعوميات من النسيج المريض حتى يتم القضاء على الكائن المعادي، ومنها ما ينشط تكاثر الكريات البيضاء بشكل عام حتى تتوافر أعداد كافية منها، ومنها المادة المعروفة بانتفيريون « جاما » التي تمنع اختراق الفيروسات للخلايا وتكاثرها، كما أنها تنشط عملية البلعوم عند البلاعم غير النشطة وكذلك الخلايا ذات الطبيعة القاتلة وهكذا.

● مستقبلات الخلية « ت »

مستقبلات الخلية « ت » هي مستقبلات نوعية تعمل وفق آلية المناعة الخلوية النوعية بظهورها على أسطح الخلايا القاتلة لتنقل مع المستضدات المرتبطة بسطح خلية غريبة بعينها، وعلى أثر ذلك تقوم الخلايا القاتلة بإفراز إنزيمات تقضى على الخلية الغريبة المذكورة فتتحلل وتموت باشر الإنزيمات التي تفرزها الخلية القاتلة.

● إخفاقات الجهاز المناعي

من الواضح أن حماية الجسم بواسطة الجهاز المناعي تبدأ - كخط دفاع أول - بالمناعة الفطرية (غير نوعية) ثم تنتقل إلى

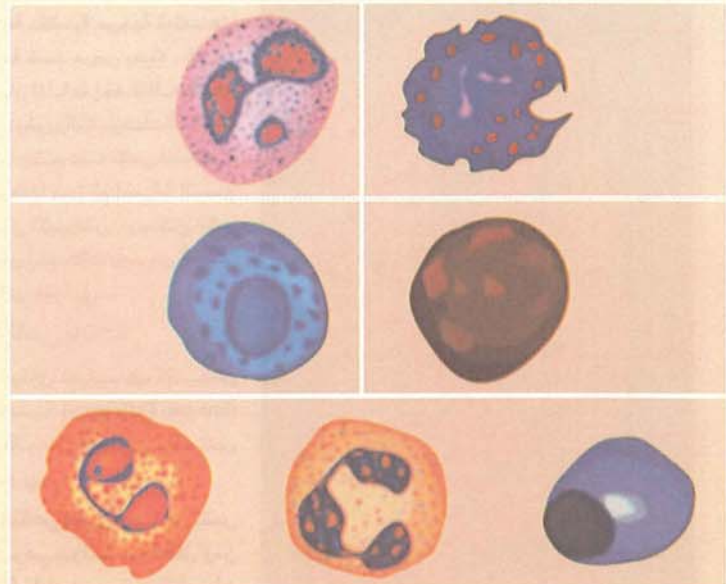
وعندئذ تترك نخاع العظام وتنتشر في جميع أجزاء الجسم المختلفة ، إلا أنها تتركز في الدم والطحال واللوزتين والعقد الليمفاوية .
وعند تعرض الجسم لأجسام غريبة يتم إثارة خلايا « ب » لإنجاح أجسام مضادة تعرف باسم الأجسام المضادة (Imunioglobins-Ig) .
وتشمل هذه الأجسام خمسة أنواع هي (IgM, IgG, IgA, IgE, IgD) . والتي سيتم تناولها بالتفصيل في مقال آخر .

● خلايا « ت »

ت تكون خلايا « ت » (T. Lymphocytes) في نخاع العظام إلا أنها تترك قبل أن يكتمل نموها (Pre-mature) ولذا لا يمكنها المشاركة في أي من عمليات جهاز المناعة ، ثم تتجه إلى الغدة الصعترية (Thymus) - بواسطة مواد جاذبة معينة تفرزها هذه الغدة - وتبقي فيها حيث يتم انقسامها ويكتمل نموها ، ومن ثم تتركها وتنتشر في أجزاء الجسم المختلفة لمشاركة في الاستجابة المناعية .

وتنقسم خلايا « ت » الناضجة إلى ثلاثة أنواع هي :-

* خلايا « ت » المساعدة (Helper T Cells - Th) :
وتحمل دلالات سطحية من نوع CD4 عبارة عن جليكوبروتينات متصلة بالغشاء الخارجي للخلايا ويرمز لها بارقام مختلفة للتمييز بين أنواعها العديدة) تتميزها عن باقي أنواع خلايا « ت » الأخرى .
وتقوم هذه الخلايا بدور رئيس في تنشيط وتنظيم عمل خلايا جهاز المناعة عن طريق إفراز عدد من المواد البروتينية تعرف بمحفزات الخلايا (Cytokines) مثل الأنترلوكين (Interleukin) والأنترفيرون (Interferon) التي تساعد على انقسام ونمو وكثير الخلايا المختلفة لجهاز المناعة وتنشيطها حتى تُصبح في حالة تأهب دائم للمشاركة في عملية الدفاع عن الجسم .
ويوضح الجدول (١) بعض محفزات الخلايا ، ومصادرها ، وتأثيرها .



خلايا الجهاز المناعي

د. فاتن الزامل

يحتوي جسم الإنسان على وسائل دفاع وحماية مختلفة يستطيع من خلالها وقاية نفسه والحفاظ عليها ضد خطر الأجسام الغريبة (المستضدات) من فيروسات وفطريات وبكتيريا وغيرها . تبدأ وسائل حماية الجسم بالجلد ، والأغشية المخاطية المبطنة للأذن ، وأهداب الخلايا المبطنة للقصبة الهوائية ، والوسائل الحامضي بالمعدة ، والعصارة الصفراوية بالأمعاء . وإذا استطاعت هذه الأجسام الغريبة عبور وسائل الحماية السابقة فإنها تواجه بوسائل حماية أخرى ، تتمثل في الجهاز المناعي الذي يتكون من عدة أعضاء وانسجة يتم فيها إنتاج ونمو وانقسام عدد من الخلايا التي تقوم إما بالتهم الكائنات الضارة وتكسيرها أو تكوين أجساماً مضادة لها للحد من نموها وتكاثرها ووقف ضررها وتأثيرها والقضاء عليها .

الخلايا الليمفاوية الأولية

تشتمل الخلايا الليمفاوية الأولية على ثلاثة أنواع من الخلايا هي :

● خلايا « ب »

ت تكون خلايا « ب » (B. Lymphocytes) في نخاع العظام وتبقى فيه إلى أن يكتمل نموها وتُصبح خلايا فعالة يمكنها أن تشارك في مهاجمة الأجسام الغريبة ،

تعد الخلايا الدموية الجذعية (Stem Cells) الموجودة في نخاع العظام أصل جميع خلايا الجهاز المناعي (كريات الدم البيضاء) بالإضافة إلى الصفائح الدموية ، وكريات الدم الحمراء ، شكل (١) ، وسيتم في هذا المقال - بمشيئة الله - التركيز بصفة أساس على خلايا الجهاز المناعي التي تقسم إلى نوعين من الخلايا هما الخلايا الليمفاوية الأولية (Lymphoid Progenitor) ، والخلايا النخاعية الأولية (Myeloid Progenitor) .

خلايا الجهاز المناعي

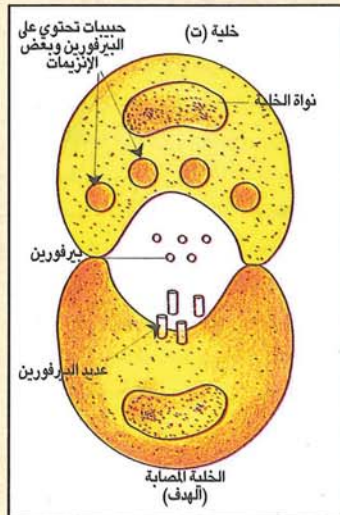
في نهاية فترة المرض عندما يتخلص الجسم من الجراثيم، وذلك بإفراز عدد من المواد المثبطة التي تؤثر على خلايا المناعة المشاركة في محاربة الأجسام الغريبة، وتحولها من الحالة الفعالة أو النشطة إلى الحالة الطبيعية الخامدة (Resting Form) في نهاية فترة الالتهاب.

● الخلايا القاتلة والقاتلة الطبيعية

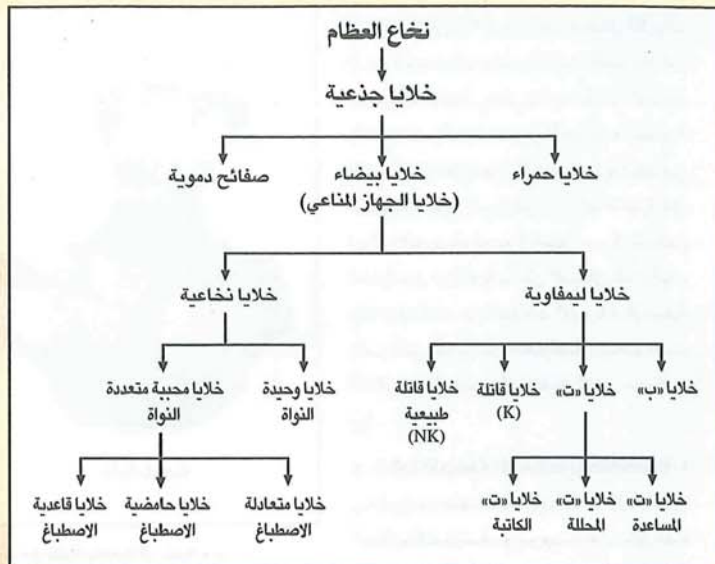
تساعد الخلايا القاتلة والقاتلة الطبيعية (Killer (K) and Natural Killer - NK) الجهاز المناعي على مواجهة وتحطيم الخلايا المصابة بالفيروسات والخلايا السرطانية . وتتميز الخلايا القاتلة بسهولة تنشيطها بم مواد تفرزها خلايا «ت» الليمفاوية فتحولها إلى خلايا قاتلة منشطة (Lyemphocid Activated killer Cells-LAKC) بينما تعمل الخلايا القاتلة الطبيعية دون تنشيط أو تحول إلى نوع آخر من الخلايا.

الخلايا التخاعية الأولية

تقسم الخلايا التخاعية الأولية (Myeloid Progenitor) إلى عدة أنواع من الخلايا أهمها :-



● شكل (٢) عملية إلتحام وقتل خلايا «ت» المحتلة ل الخلية مصابة.



● شكل (١) خلايا جهاز المناعة.

* خلايا «ت» المحتلة للخلايا (Cytotoxic T cells-Tc) : وتحمل دلالات سطحية من نوع CD₈ ، وهي تقوم بدور المراقب في الجسم نظراً لقدرتها على التعرف على الخلايا المريضة أو المصابة التي تعرف بال الخلية الهدف (Target Cell) حيث يوجد على سطحها مواد غريبة تميزها عن الخلايا السليمة الأخرى . ويوضح الشكل (٢)

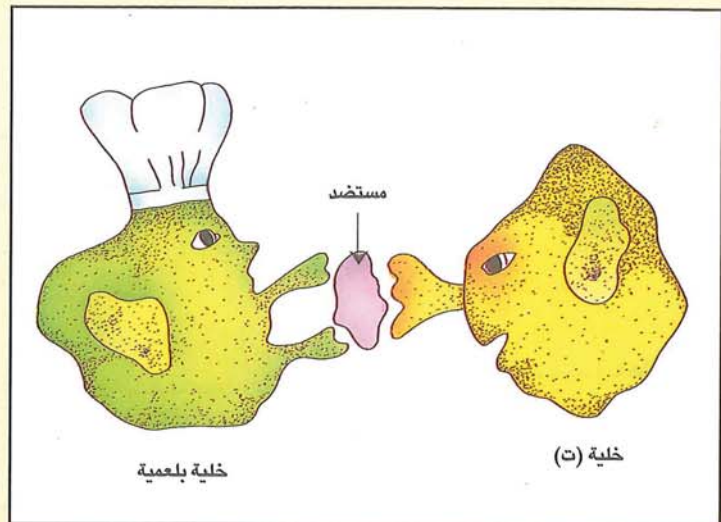
* خلايا «ت» الكابة (Suppressor T Cells - Ts) : ويطلق عليها أيضاً الخلايا القامعة، وهي تحمل دلالات سطحية من نوع CD₈ ، وتشارك في تنظيم عملية الدفاع التي تقوم بها خلايا جهاز المناعة، حيث يأتي دورها

الخلايا المنشطة	الخلايا المصدر	المحفز
المتهمة، والليمفاوية	«ت» المساعدة، والقاتلة الطبيعية	انترفيرون - جاما
المتهمة، والليمفاوية	«ت» المساعدة	انترلوكن - ٢
المتهمة، والليمفاوية	«ت» والبدنية	انترلوكن - ٤
حامضية الاصطباغ	«ت» والبدنية	انترلوكن - ٥
الليمفاوية والصفرية	«ت» وخلايا أخرى	انترلوكن - ٦
المتهمة، والبدنية، والقاتلة الطبيعية	«ت» والمتهمة	انترلوكن - ١٠
تاء، والقاتلة الطبيعية	«ت» ، «ب»	انترلوكن - ١٢

● جدول (١) بعض أنواع محفزات الخلايا، ومصادرها، وتأثيرها .

الدم من ٪ ٢ إلى ٪ ٥ من العدد الكلي لكريات الدم البيضاء، وتزداد هذه النسبة عن معدلها الطبيعي عند إصابة الجسم بالحساسية، وتحتوي الخلايا حامضية الاصطباخ على نواة ذات فصين وعدد من الحبيبات التي تفرز إنزيمات لها القدرة على تحمل الأجسام كبيرة الحجم - لا تتمكن الخلية من ابتلاعها - مثل الديдан الطفيلي، ولذا نجد أنه من الدلالات المميزة للإصابة بأمراض الديدان الطفيلي زيادة عدد الخلايا حامضية الاصطباخ عند المصابين بها.

* خلايا قاعدية الاصطباخ (Basophils) : وتتراوح نسبتها ما بين ٪ ٠,٥ إلى ٪ ١ من الخلايا المحببة، ويوجدها على سطحها مستقبلة الأجسام المضادة ، شكل (٤) ، من نوع IgE التي تسبب عند اتحادها مع الأجسام الغريبة الخاصة بها قيام الخلية بإفراز عدد من المواد الفعالة الموجودة في حبيبات السيتوبلازم مثل الهستامين والسيراتونين حيث تعمل هذه المواد على زيادة الإفرازات المخاطية في القصبة الهوائية، وانقباض عضلات الجهاز التنفسي، وزيادة نفاذية الأوعية الدموية



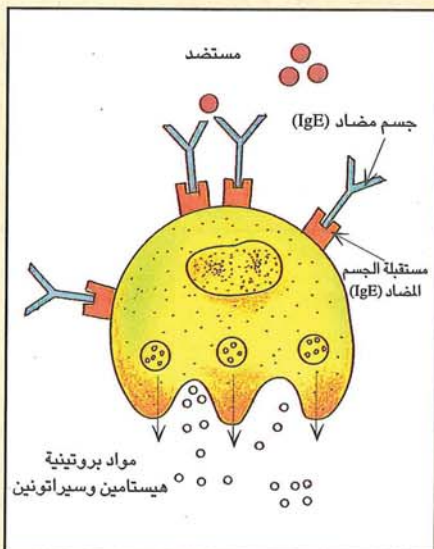
شكل (٣) عملية ابتلاع وتكسير وتقديم مستضد من خلية بلمعية إلى خلية «ت» .

وتتراوح نسبتها في الدم من ٪ ٦٠ إلى ٪ ٧٠ من العدد الكلي لكريات الدم البيضاء، وتنتج هذه الخلايا في نخاع العظام بأعداد هائلة تصل إلى حوالي ٨٠ مليون خلية / دقيقة ، وقد يرجع ذلك إلى قصر عمرها - لا يزيد عن ٣ أيام - مقارنة بعمر باقي الخلايا الأخرى .

تنقسم الخلايا المحببة إلى ثلاثة أنواع - تبعاً لتفاعل الحبيبات مع الأصبغة النسيجية الحامضية والقاعدية - وهي كما يلي :-

* خلايا متعادلة الاصطباخ (Neutrophils) : وتنصل نسبتها إلى حوالي ٪ ٩٠ من العدد الكلي للخلايا المحببة، و تقوم هذه الخلية بإفراز عدد من الإنزيمات من الحبيبات الموجودة في السيتوبلازم - إما داخل الخلية لتحليل المواد المتباينة صغيرة الحجم وإما خارج الخلية لتحليل المواد كبيرة الحجم التي يتعرّض لها على الخلية ابتلاعها .

* خلايا حامضية الاصطباخ (Eosinophils) : وتبلغ نسبتها في



شكل (٤) خلية محببة قاعدية الاصطباخ .

● خلايا وحيدة النواة

توجد الخلايا وحيدة النواة (Monocytes) في الدم ولها القدرة على النفاذ من خلال جدران الأوعية الدموية لتصل إلى الأعضاء والأنسجة المختلفة للجسم ، حيث تصبح أكثر نضجاً ونمواً وتسمى حينئذ بالخلايا البلمعية (Phagocytic Cells) أو الخلايا المقدمة أو العارضة للأجسام الغريبة (Antigen Presenting Cells - APCs) . وتمثل مشاركة الخلايا البلمعية في عمل الجهاز المناعي للجسم في ابتلاع المواد الغريبة (المستضدات) وتكسيرها وإعادة عرضها على سطح الخلية في صورة مواد بروتينية بسيطة يمكن تقديمها إلى خلية «ت» الليمفاوية ، شكل (٣) ، التي لا يمكنها التعرف على المواد الغريبة في الجسم إلا في هذه الصورة ، وذلك على العكس من خلية «ب» الليمفاوية التي يمكنها التعرف على المواد الغريبة بشكلها الطبيعي وهي تسبّب حرقة الحركة في جسم الإنسان .

● خلايا محببة

تحتوي الخلايا المحببة (Granulocytes) على نواة مفصصة (Polymorphonuclear) وعدد من الحبيبات في السيتوبلازم ،

تنشيطها بإفراز إنزيمات مختلفة تعمل على استدراج واستقطاب خلايا جهاز المناعة إلى مكان الالتهاب. كما تؤدي محفزات الخلايا إلى تنشيط خلايا «ب» الليمفاوية وتحثها على الانقسام والتكاثر وإفراز الأجسام المضادة المختلفة التي تسهل – عند اتحادها مع الأجسام الغريبة – عملية ابتلاعها بواسطة الخلايا الملتهمة، كما تعمل تلك الأجسام المضادة على تنشيط الجهاز المتم (Complement) الذي يعمل على حلحلة الأجسام الغريبة.

وفي نهاية الالتهاب يأتي دور خلايا «ت» المثبتة أو الكابطة (Ts)، (شكل ٥)، التي تؤثر على كل من خلايا «ب» و«ت» الليمفاوية وتوقف إفرازات كل من محفزات الخلايا التي تفرزها خلايا «ت» المساعدة (Th)، وال أجسام المضادة التي تفرزها خلايا «ب»، ومن ثم يتوقف تأثيرهما المنشط على خلايا جهاز المناعة المختلفة وتعود إلى حالتها الطبيعية غير النشطة.

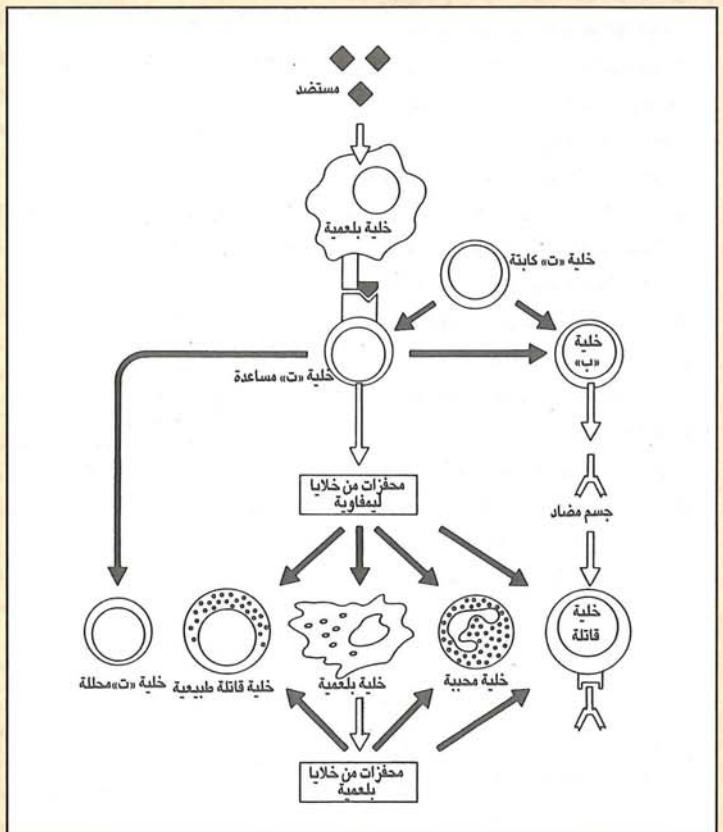
ومما يجدر ذكره أنه من حكمة الخالق سبحانه وتعالى أن كل خلية ليمفاوية («ب» أو «ت»)، تحمل على سطحها مستقبلاً (Receptor) خاصاً يمكنها من التعرف على جسم غريب (Antigen) واحد فقط، ويكون المستقبل في خلايا «ب» من أجسام مضادة من النوعين IgM, IgD، بينما يتكون في خلايا «ت» من سلسلتين بيتيدتين. وعند دخول أي جسم غريب إلى جسم الإنسان تنشط الخلايا الليمفاوية («ب»، و«ت») التي تحمل فقط المستقبل الخاص لذلك الجسم، وتتعرف عليه وتتحمّ به وتتكاثر بالانقسام وتكون جيشاً كبيراً من الخلايا المناعية. أما باقي الخلايا الليمفاوية الأخرى التي تحمل مستقبلات مختلفة فلا تقوم بالمشاركة في عملية الدفاع، وتبقى إلى أن يأتي الجسم الغريب الذي يتفق مع مستقبلها.

وإعادة عرضها على سطح الخلية مرة أخرى في صورة مواد بروتينية بسيطة لتقديمها إلى خلايا «ت» الليمفاوية المساعدة (Th) التي تتحدد بها، وينتج عن ذلك الاتحاد قيام خلايا «ت» بإفراز محفزات الخلايا التي تعمل على تنشيط خلايا جهاز المناعة المختلفة، (شكل ٥)، لكي تشارك كل منها – حسب دور ووظيفة كل نوع – في درء الخطر عن الجسم. وعلى سبيل المثال تقوم كل من خلايا «ت» المساعدة (Tc)، والخلايا القاتلة (k) والخلايا

حتى تسمع بعبور بعض الخلايا التي لا تستطيع عبور جدران الأوعية الدموية في الحالة الطبيعية كما هو الحال في الخلايا الحامضية أو متعادلة الاصطباغ. وتؤدي هذه الأعراض في مجملها إلى ظهور أعراض مرض الحساسية، ولذا يتضح أهمية دور هذه النوعية من الخلايا عند الأشخاص المصابين بالحساسية.

طريقة عمل خلايا المناعة

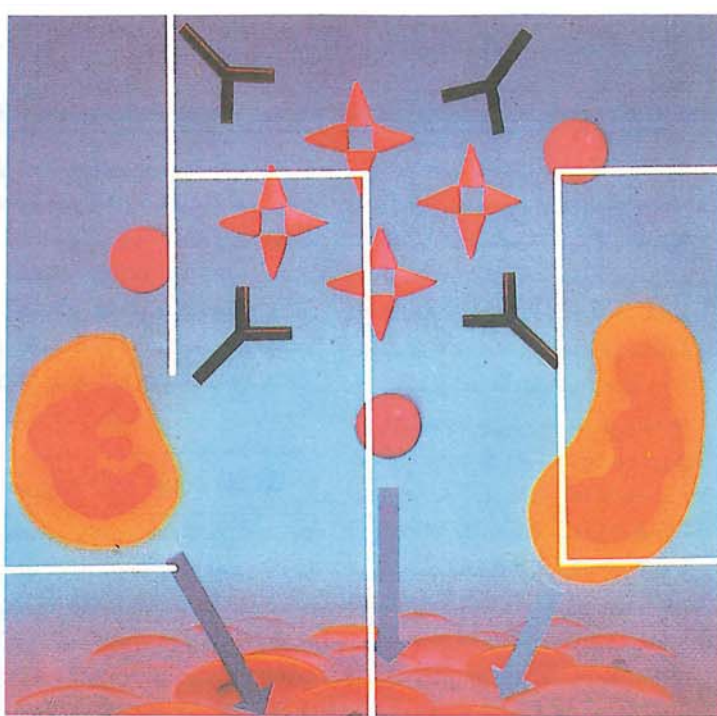
تعاون وتتفاعل خلايا جهاز المناعة بأنواعها المختلفة بعضها مع بعض لمواجهة ومحاربة الأجسام الغريبة التي تحاول دخول جسم الإنسان، وتدمرها. وتقوم الخلايا الحبيبة بأنواعها الثلاثة (متعادلة، حامضية، وقاعدية الاصطباغ) عند بالتهام وابتلاع الأجسام الغريبة وتكسيرها



● شكل (٥) طريقة عمل خلايا جهاز المناعة في بداية الالتهاب وفي نهايته.

الأجسام المضادة ومستضداتها

د. خالد سعد أبو خير



الخارجي ليتم التعرف عليها من قبل فصائل الخلايا الليمفاوية (Lymphoid Lineage) ، وعلى أثر ذلك تتكاثر الخلايا الليمفاوية بأعداد كافية لتكوين مناعة موضعية عن طريق إنتاج أجسام مضادة (Antibodies) للفيروس وخلايا قاتلة للخلايا المصابة .

وتدور بعدها هذه الخلايا في الجسم عن طريق الجهاز الليمفاوي والدم لحماية الأجزاء الأخرى . ولا تتم هذه الإثارة أو الإستجابة المناعية لفيروس الإنفلونزا إلا عندما تكون خواص المستضد (مولد الأجسام المضادة) من خواص الجسم المستهدف محاربته ، حيث أن هدف الخلايا الليمفاوية المنتشرة في جسم الإنسان حجز فيروس الإنفلونزا ، ومعاملة بروتيناته على أنها بروتينات غريبة يمكن أن يتنبأ على أثرها أجساماً مضادة مناسبة لمحاربتها .

المستضدات

المستضدات (Antigens) هي أجزاء من الميكروب المهاجم أو الجسم الغريب ، توجد إما في جدار الخلية (في حالة البكتيريا) وإما في الغشاء الخارجي للفيروس . تعمل المستضدات على إثارة أو حث الجهاز المناعي

على الفيروس عبر سلسلة من التفاعلات ، يتناول هذا المقال ما يحدث لفيروس الإنفلونزا في جسم الإنسان كمثال لأكملية عمل الأجسام المضادة وأنواعها والشروط التي يجب أن تتطابق على المستضدات التي يتم بموجبها انتاج تلك الأجسام ، ومن ثم فإن ما يتم في هذا المقال من شرح ينطبق على جميع الأجسام المضادة ومستضافاتها من بكتيريا وفيروسات وغيرها .

بالفيروس لتعمل على حماية الخلايا غير المصابة وبذلك تمنع الإصابة بنفس الفيروس ، إضافة لذلك تقوم الخلايا الليمفاوية من نوع « ت » بقتل الخلايا المصابة لتحد من تكاثر الفيروس وانتشاره . وبعد مضي عدة أيام يكون الجسم قد أنتج عدد من الأجسام المضادة للفيروس التي تشتبك بالفيروس نفسه لتحد من نشاطه ، وبعدها يتم التئام جراح الجهاز التنفسى ويفذهب المرض باذن الله . وفيما يلي شرح تفصيلي لكيفية قيام الجسم بانتاج الأجسام المضادة .

عندما يعطس شخص مصاب بمرض الإنفلونزا فإنه سرعان ما يقذف بالآف الذرات الملببة بهذه الفيروسات التي سرعان ما تجد طريقها إلى شب الجهاز التنفسى لتلتتصق بصورة قوية بالخلايا الموجدة على أسطح الشعب الهوائية عن طريق أحد البروتينات الموجدة في الغشاء الخارجي للفيروس يسمى بروتين الهيماجلوتين (Hemagglutinin) ، عندها تبدأ الفيروسات في التكاثر مستغلة نفس نشاط الخلايا في تصنيع بروتيناتها لتصنيع بروتينات فيروس الإنفلونزا . ويؤدي هذا التكاثر الفيروسي في النهاية إلى تحطيم الخلايا والمخاطر الحامي إضافة إلى الشعيرات الحامية للجهاز التنفسى . ويتسرب ذلك في توسيع الجهاز التنفسى وظهور أعراض الإنفلونزا التنفسية . وفي محاولة للتخلص من الفيروسات يقوم الجهاز المناعي بطرق عديدة للحماية منها إنتاج مادة الإنترفيرون من الخلايا المصابة

آلية صد الميكروبات

عند ظهور فيروس الإنفلونزا تبدأ خلايا الدم البيضاء في القيام بابتلاع الفيروس بوساطة الخلايا البالعنة (Macrophages) وبعدها يتم استعراض (Presentation) أجزاء صغيرة من بعض بروتينات الفيروس الموجودة على غشاء

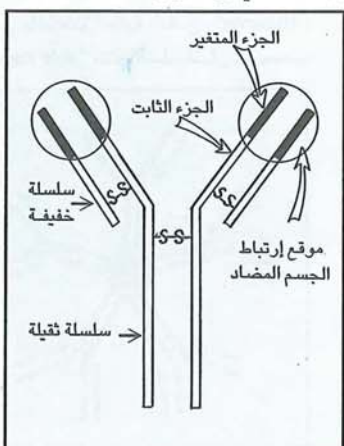
الأجسام المضادة

الشخص ، وعليه فإن استجابة المستضد لابد لها أن تختلف حسب طبيعة الشخص ومدى درجة اختلاف بروتينات التوافق النسيجي الأساسي (Major Histocompatibility Complex) لأن المادة البروتينية هي العامل الأساس في امكانية وكيفية ونوع الترابط الذي يحدث بين المستضد والجسم المضاد .

الأجسام المضادة

ال أجسام المضادة (Antibodies) عبارة عن جلوبولينات مناعية (Immunoglobulins - Ig) — كل الأجسام المضادة جلوبولينات مناعة وليس العكس - تتفاعل مع المستضدات خلال مراحل القضاء على الجسم الغريب الذي يغزو جسم الإنسان أو الحيوان . وهي في أبسط صورها عبارة عن مركبات بروتينية مكونة من أربع وحدات أو سلاسل ببتيدية - خفيفة وثقيلة — يبلغ طول الواحدة منها حوالي مائة حامض نووي وتشكل على هيئة الحرف « Y » حيث تتصل السلاسل الخفيفة بالثقيلة عبر روابط مرنة من ذرات الكربون شكل (۱) .

يمكن تقسيم الجسم المضاد بواسطة إنزيمي البابين والبابسين- Papain and Pap (Papain and Pap- sin) إلى جزئين ، جزء علوى يدعى بـ (Fab) وجزء سفلى يدعى بـ (Fc) تكون



شكل (۱) أبسط أشكال الجسم المضاد (IgG).

ال أجسام المضادة ، وتليها المواد متعددة السكريات (Polysaccharides) ، والتي توجد على غلاف بعض أنواع البكتيريا ، ثم المواد الدهنية التي تعد الأقل كفاءة على حد الجهاز المناعي لإنتاج الأجسام المضادة . ونظراً لأن مكونات فيروس الإنفلونزا تغلب عليها المواد البروتينية ذات الكثافة العالية فإن المستضدات الناشئة عنه تعد الأكفاء في الحث على إنتاج الأجسام المضادة .

طبيعة التركيب

تلعب طبيعة تركيب المستضد دوراً أساساً في درجة كفاءة إنتاج الأجسام المضادة ، فكلما زاد تعقيد تركيب المستضد زادت كفاءته في القضاء على الميكروب عن طريق حثه لإنتاج أجسام مضادة ذات فعالية ، وتعد بروتينات فيروس الإنفلونزا من البروتينات المتعددة والمعقدة التركيب ، ولذا فإن المستضدات الناجمة عنها تعد الأكفاء في إنتاج الأجسام المضادة .

الوزن الجزيئي للمستضد

كلما زاد الوزن الجزيئي للمستضد زادت كفاءته في الحث على إنتاج أجسام مضادة ذات فعالية عالية ، ويحصل الوزن الجزيئي لبروتينات الإنفلونزا إلى أكثر من ۱۰ ألف وحدة جزيئية (Dalton) ، وهي من هذا المنطلق تعد الأفضل في عملية إنتاج الأجسام المضادة لأنها لا تحتاج إلى بروتين حامل (Carrier) لأداء مهمتها مثلاً يحدث للأجسام ذات الوزن الجزيئي المنخفض المعروفة بـ (Haplotypes) والتي تحتاج للإرتباط بحامل بروتيني حتى تؤدي وظيفتها .

الخواص الطبيعية

تعتمد كفاءة المستضد كذلك على بعض الخواص الطبيعية مثل الشكل (Conformation) والشحنات (Charge) . وذلك لأن هذه الخواص تحديد كيفية ارتباط المستضد بالأجسام المضادة التي يتم تحثها لمكافحة المرض ، وحجم انتاجها ، وكفاءتها ، وغيرها من الخواص والصفات المطلوبة .

البنية الوراثية

تختلف البنية الوراثية من شخص آخر ، وكذلك من نسيج آخر ، في نفس

لإنتاج الأجسام المضادة المطلوبة للقضاء على الميكروب أو الجسم الغريب ، ولكن يتم القضاء على الميكروب أو الجسم الغريب قضاءً تاماً يجب أن تتوفر في المستضدات الصفات التالية :

درجة الاختلاف

يعمل الجسم على إنتاج أجسام مضادة إذا غزته أجسام غريبة ، ومن أمثلة ذلك فإن فيروس الإنفلونزا يمثل فئة أخرى من الكائنات ، وبالتالي يتعامل معه جسم الإنسان كجسم غريب ، وتنقسم المستضدات من حيث درجات الاختلاف إلى ثلاثة أقسام هي :

* مستضدات من نفس الجنس (Alloantigens) : وهي مستضدات تنشأ نتيجة اختلاف النسيجي بين فرد وأخر كالمذى يحدث من عدم تقبل جسم انسان الكلية مزروعة إليه من شخص آخر .

* مستضدات من جنسين مختلفين (Xenoantigens) : وهي مستضدات تنشأ نتيجة اختلاف بين كائن وكائن آخر مثلاً يحدث عند دخول فيروس الإنفلونزا إلى جسم الإنسان .

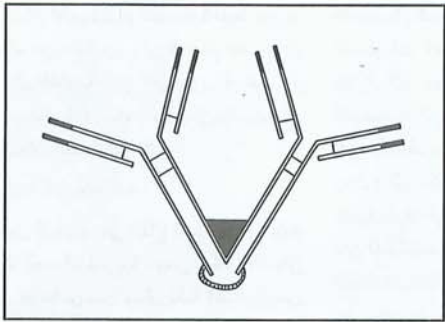
* مستضدات ذاتية (Autoantigens) : وهي مستضدات تنشأ نتيجة اختلاف النسيجي بين أعضاء الجسم في نفس الفرد وذلك في حالات مرضية معينة .

طريقة الدخول للجسم

تتم الاستجابة المناعية لإنتاج الأجسام المضادة حسب المكان الذي تدخل منه المستضدات إلى جسم الإنسان ، فلو أن فيروس الإنفلونزا مثلاً دخل عن طريق الفم إلى الجهاز الهضمي لتم القضاء عليه بواسطة افرازات المعدة ، إضافة إلى أن الفيروس لا يلتصق بخلايا الجهاز الهضمي . أما إذا دخل عن طريق الجلد فإنه ينتهي في أحد الغدد الليمفاوية في المنطقة المجاورة ، وإن وجد طريقه للدم فإنه ينتهي في المطال الذي يعد أحد الغدد الليمفاوية المنتجة لخلايا المناعة .

مكونات الجسم المهاجم

تعد المواد البروتينية من أفضل المواد التي تساعده على حد الجهاز المناعي لإنتاج



شكل (٤) الجلوبولين الثنائي «أ» (IgA).

أكثر من ٨٠٪ من في الدم على شكل مركب أحادي . أما في الإفرازات فانه يوجد على شكل ثنائي وحلقة وصل وبروتينات افرازيّة ، شكل (٤) . ويصنع الجزء الإفرازي من الخلايا الطالثية التي تقطي الغدد المفرزة ، ويساعد هذا البروتين على إفراز الجسم المضاد من الخلايا البيضاء المنتجة تحت الغلاف الخاطي مثل اللعاب واللحمي وإفرازات الجهاز التناسلي والتنفسى حيث تختصر مهمته في مقاومة الجسم الغريب المترافق في المناطق المذكورة .

● جلوبولين المناعة «إي» (IgE)

يعد الجلوبولين (IgE) أقل الأنواع من حيث الكمية ، وهو يتواجد مع مستقبله السطحي على الخلايا البدنية (Mast Cells) التي تسبب الحساسية عند حصول التقاء مولد الحساسية مع الأجسام المضادة ، كما أنه يلعب دوراً هاماً في مكافحة الطفيليات .

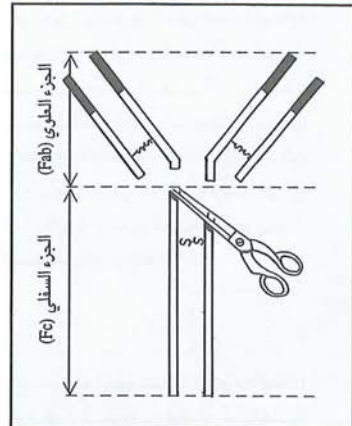
● جلوبولين المناعة «د» (IgD)

يوجد الجلوبولين (IgD) على سطح الخلايا الليمفاوية ويعمل بصفة تبادلية مع الجلوبولين (IgM) عند التفاعل مع الجسم الغريب .

ارتباط المستضد بالجسم المضاد

يرتبط الجسم المضاد بالمستضد بطريقة لا تختلف عن طريقة ترابط أي مركب بروتيني مع رابط (Ligand) ، وهناك أربع روابط كيميائية مختلفة للجسم المضاد هي الرابطة الهيدروجينية

عدة قطع وراثية مختلفة أعيد تنظيمها في الخلية «ب» المنتجة للجسم المضاد وذلك وفقاً للترتيب الكيميائي الذري (Stereochemical Configuration) المستخدم ليحدث التفاعل بين المستضد والجسم المضاد ، وعليه فان لكل جسم مضاد مستضد خاص يعمل معه - وفق شفرة خاصة - دون غيره مثلاً يحدث القفل والمفتاح .



شكل (٢) أجزاء الجسم المضاد.

السلسلة الثقيلة في الجسم المضاد من ثلاثة أو أربعة أجزاء ثابتة - تركيب أحماضها الأمينية هو نفسه في جميع الأجسام المضادة - وجزء يتغير من جسم مضاد إلى آخر ، وهو الذي يعطي الجسم المضاد تخصصه في التعرف على الجسم الغريب أو الميكروب ، إما السلسلة الخفيفة فتتكون من جزء واحد ثابت وأخر متغير ، ويوضح شكل (٢) موقع الأجزاء الثابتة والتغيرة . وكما هو واضح في الشكل يوجد الجزء المتغير في الجزء العلوي من الجسم المضاد حيث مكان التقائه بالجسم الغريب ، وبطريقه على الحقل المتغير (Changing do - main) ، وتتركز أكثر الأحماض الأمينية تغيراً في ثلاث مناطق من الجزء المتغير (Hypervariable regions) تدعى بالمناطق عالية التغير able regions . تنتج السلسلتان - حسب

● جلوبولين المناعة «ج» (IgG)

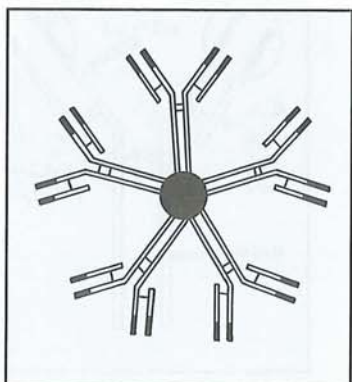
هو النوع الرئيسي في الدم ويصل إلى ٧٠٪ من مجموعة أنواع الأجسام المضادة . ويكون من أربعة أنواع تختلف في منطقة الربط بين السلسلتين الثقيلة والخفيفة ، كما أنه يوجد بين الأنسجة وينتقل بالشحمة من الأم للجنين ، ومن أهم مهام هذا النوع بصفة عامة منع الأجسام الغريبة من القيام بهماها ، وهو ذو وزن جزيئي منخفض ، حيث أنه عبارة عن جزء متبلمر بسيط على شكل الحرف «Y» كما ذكر سابقاً .

● جلوبولين المناعة «م» (IgM)

يمثل الجلوبولين (IgM) حوالي ١٠٪ من الأجسام المضادة ، وهو عبارة عن شكل خماسي مركب من خمسة أجسام مضادة من الجلوبولين (IgG) مرتبطة بعضها برابطة كبريتية وحلقة وصل ، شكل (٣) . يوجد هذا الجلوبولين فقط في الدم وليس بين الأنسجة ، كما أنه لا ينتقل بالشحمة وذلك لحجمه الكبير . ومن أهم مهام هذا الجلوبولين محاربة الأجسام الغريبة .

● جلوبولين «أ» (IgA)

يكون الجلوبولين (IgA) حوالي ١٥ - ٢٠٪ من مجموعة الأجسام المضادة . ويوجد



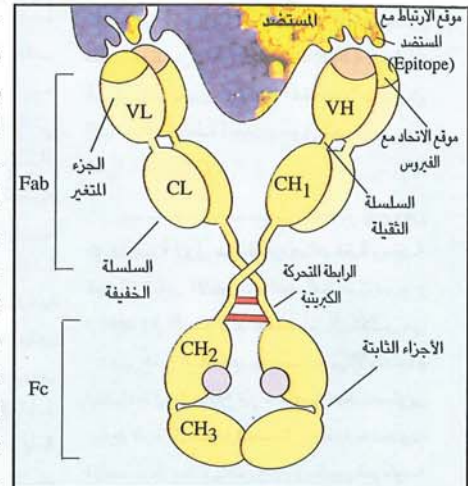
شكل (٣) جلوبولين المناعة «م» . IgM

المتخصص لبروتين (HN) الفيروسي الموج و على خلية « ت » مع المركب الثنائي (الجزء الفيروسي من HN + بروتين التوافق)، عندها تأخذ الخلايا في التكاثر لإنتاج أعداد كبيرة من الخلايا « ت » الحاملة لنفس المستقبل المخصص لها الفيروس فقط، والتي يمكنها الإستجابة والتعامل مع فيروس الإنفلونزا، وفي أثناء هذا التكاثر تتنفس خلايا « ت » مواد ليمفاوية ذوبانة (Lymphokines) تعمل على تشويط وتوظيف بقية خلايا الجهاز المناعي، ومن هذه الخلايا خلايا « ب » الليمفاوية التي يوجد لها أيضاً مستقبلات على سطحها متخصصة فقط لفيروس الإنفلونزا دون غيره، حيث أنها تتعرف عليه مباشرة، ثم تتكاثر الأعداد البسيطة منها إلى أعداد كبيرة لتحول إلى خلايا بلازما تنتج أجسام مضادة يعمل الجزء الذواب من مستقبلاتها كخلاف لهذه الخلايا، وعندها تقوم الأجسام المضادة بعدة وظائف لردع فيروس الإنفلونزا والتاكيد من عدم رجوعه مرة أخرى.

ومما يجدر ذكره أن وجود أعداد قليلة من الخلايا الليمفاوية المتخصصة للقضاء على ميكروب معين بدلاً من وجودها في الأصل بأعداد كثيرة نابع من أن الجسم لا يستطيع تحمل هذا العدد الهائل من خلايا «ب» (المتحركة للمضاد). فلو وجد متلازمان هناك حوالي 1000 مليون خلية «ب» بيضاء في أي وقت متخصصة فقط للتعرف والإستجابة لرकب غريب معين، وبما أن هناك أكثر من 10 مليون مرکب مختلف عن الآخر من هذه المركبات الغربية في جسم الإنسان لبلغ عدد خلايا الإنسان أكثر من بلايين البلايين، وهو عدد يفوق حجم الإنسان نفسه. لهذا السبب يوجد فقط عدد محدود جداً من الخلايا لكل مرکب غريب ما تثبت أن تتكاثر إلى أعداد فاقعة حين الطلب، أي حين التعرض إلى المذكور.

من جانب آخر يوجد عدد محدد من المورثات على هيئة أجزاء صغيرة ومتفرقة

مكاحتتها للفيروس ، منها أنها ت تقوم بتسهيل عملية البلعمة وذلك بالاتحاد مع الخلايا البالعة من جهة وبالفيروس من جهة أخرى ، كما أن إرتباط الجسم المضاد بالفيروس ينشط سلسلة تفاعلات حيوية تدعى بجهاز المتمم (Complement System) وذلك يؤدي إلى ثقب الفيروس ومن ثم تحله ، إضافة إلى ذلك تقوم الخلايا الطبيعية القاتلة (Natural Killer Cells) عن طريق الإتحاد بالجزء السفلي من الجسم المضاد بقتل



● شكل (٥) كيفية إرتباط المستضد بالجسم المضاد.

الجسام المضادة وانتاج الاستجابة

عند وصول الفيروس إلى الغدد الليمفاوية المتمركزة في موقع استراتيجية في الجسم تقوم الخلايا البيضاء البالعية بالتصدي لهذا الفيروس وتعريف الخلايا المنساعية له . تقوم الخلايا البالعية ببلع الفيروس وتكسيره واقطاع أجزاء صغيرة منه يمكنها أن تتحدد ببروتين التوافق النسيجي (MHC - II) ، وبالتالي يتم عرض هذا المركب الثنائي [الجزء الفيروسي (المضاد) + بروتين التوافق] على سطح هذه الخلايا ليسهل تعرف

والرابطة الكهروستاتيكية ورابطة فاندر والر (Vander Waals) والرابطة النافرة للماء (Hydrophobic) ، يسمى الجزء من المولد الغريب (المستخدم) الذى يرتبط بالجسم المضاد بالجزء القمى (Epitope) ، وهو موقع التصاق (Combining site) والجسم المضاد بالمستخدم ويوجـد في الجزء المتأثر من السلسلـة الثقيلة والخفيفة (Variable Heavy / Variable Light - VH / VL Chains) شكل (٥) ، ويأتـى شكل موقع الالتصاق مع الجسم المضاد على شكل مـقـعـرـ، لذلك يجب على موقع الاتـحادـ في البروتـينـ الفـيـروـسيـ المستـضـدـ أنـ يكونـ ذوـ شـكـلـ مـحـبـ حتىـ يـتمـ الـاتـحادـ صـورـةـ فـعـالـةـ.

وظائف الأجسام المضادة

عند إنتاج الأجسام المضادة الموجهة لكل من بروتينات غلاف فيروس الإنفلونزا تقوم هذه الأجسام بتحطيم وظائف تمكّنها من مهاجمة الفيروس. فعند اتحاد الجسم المضاد بالفيروس فإنه يمنعه من عدوى الخلايا الأخرى الصحيحة وبالتالي تسمى هذه الأجسام المضادة بالأجسام المعادلة (Neutralizing antibodies)، إلا أن هناك أكثر من وظيفة تقوم بها الأجسام المضادة في

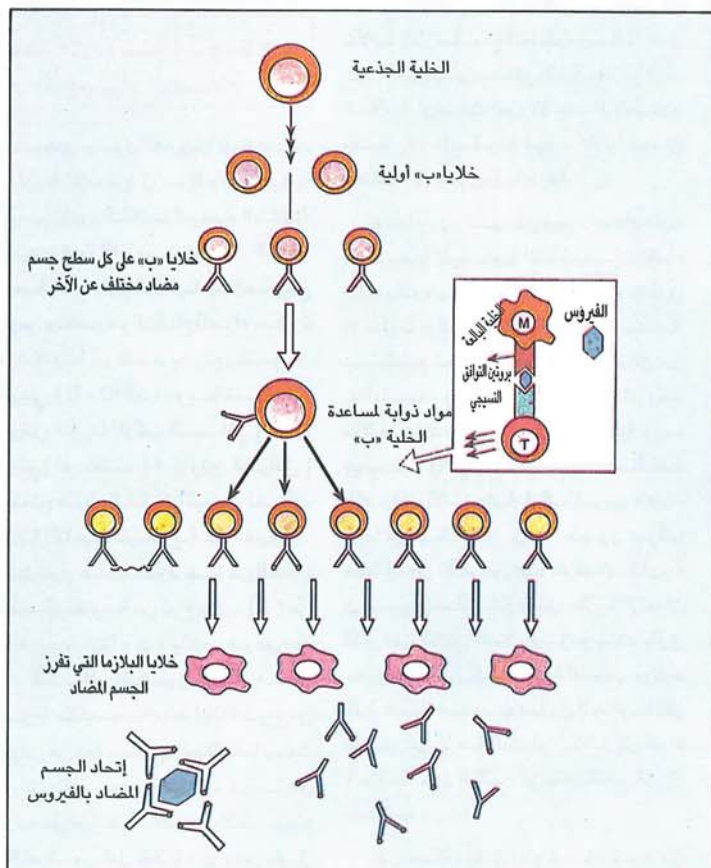
كثيرة من الخلايا «ب» البيضاء المذكرة (Memory B Cells) الحاملة لوراثات نفس الجسم المضاد لتبقى في الجسم احتياطياً لحين دخول الفيروس مرة ثانية. (شكل ٦).

عندما يصاب الجسم بفيروس الإنفلونزا لأول مرة فان هناك فترة زمنية قبيل أن تظهر الأجسام المضادة من نوع (IgM) في الدم قد تستمر إلى أكثر من أسبوع، وبعدها يبدأ مستوى الأجسام المضادة في الارتفاع ثم تستقر عند مستوى معين ثم تقل تدريجياً . وعند حدوث الإصابة بنفس الفيروس وبنفس تركيبة مرة ثانية فان الجسم سرعان ما يستجيب للفيروس استجابة ثانية (Secondary Response) وذلك نتيجة وجود خلايا « ب » البيضاء المتذكرة والتي انتجت بنفس الطريقة التي سبق التحدث عنها . وتتميز الاستجابة الثانية عن الاستجابة الأولى بانها تنتج أجسام مضادة من نوع (IgG) بأعداد كثيرة ولها قدرة أكبر (Affinity Maturation) على الاتحاد بالفيروس .

ويؤدي التعرض لكثير من الفيروسات مثل الفيروسات المسبيبة للجدري والحصبة والنكاف وغيره إلى حدوث مناعة بفضل وجود خلايا « ب » المتذكرة المتخصصة لهذه الفيروسات مما يجعل من الصعب الإصابة بهذه الأمراض مرة أخرى . وهذا هو مفهوم لقاح الإنفلونزا (Vaccine) ، فهو عبارة عن بروتين (HN) بدون الفيروس نفسه ولا يسبب المرض ولكنه يحفز إنتاج الأجسام المضادة . وهناك عدد من الفيروسات التي يصعب التغلب عليها بشكل نهائي مثل فيروس الإنفلونزا بسبب أنه يغير من شكله الخارجي دوماً، وبالتالي يتغير المستضد الخارجي . لذلك عند التعرض للمستضد الجديد يبدأ الجهاز المناعي في إحداث استجابة أولية الأمر الذي يتطلب وقت أطول قبل القضاء على الفيروس الجديد .

الورثة للأجسام المضادة حين إنقسامها بحيث تحمل كل خلية جسم مضاد مختلف عن الخلايا الأخرى. وتنتقل الخلايا البيضاء المتعددة في مورثاتها والتي تدعى بخلايا «ب» (B cells) الناضجة (mature B- cells) إلى الأنسجة الليمفاوية لحين التقائها بالجسم الغريب لتحول إلى خلايا أكبر وأكثر نشاطاً وبأعداد كثيرة تسمى بخلايا البلازمما (Plasmacells) يكون اختصاص بروتين الهيماجلوتين فيها - يغطي جدار فيروس الإنفلونزا - إنتاج ملايين الأجسام المضادة من خلال عملية تسمى بتوسيع الفصيلة الواحدة (Clonal expansion). ولا يتم فقط إنتاج الخلايا البلازمية التي تقرر الأجسام المضادة بل يتم أيضاً إنتاج أعداد

تتحد وتتلاحم لتكميل مورث كامل (Mورث لنوع واحد من الجسم المضاد) في خلايا الفرد الليمفاوية كلما نمت وانقسمت. وتعد هذه العملية مقدمة للغاية حيث تبدأ في نخاع العظم الذي يقوم بانتاج الكثير من الخلايا الجذعية (Stem Cells) التي تحمل عدداً محدوداً من المورثات المورثة من أبوين ثم تتكاثر ذاتياً لتعطى إضافة لكتيريات الدم الحمراء والصفائح الدموية - فصيلتين من الخلايا البيضاء هما الخلايا الفصيلية الليمفاوية (Lymphoid Lineage) والفصيلية الميلوидية (Myeloid Lineage) أي ما يسمى بال�性اعية. تتطور خلايا الفصيلية الليمفاوية من نوع «ب» (Pre-B cells) البدائي لتكاثر من خلال عدة مراحل يتم فيها إعادة اتحاد وتركيب المورثات



شكل (٦) كيفية تفاعل الأجسام المضادة مع المستضد.

الجهاز المتمم ووظائفه

د. عادل عمر المقرن

بذلك لانه عُرف قبل عدة سنوات من المسار البديل ، ويتم في هذا المسار تنشيط العامل الأول بأجزاءه الثلاثة ، فتحدد وتكتسب خاصية إنزيمية تمكنا من تنشيط العامل الثاني والرابع فيكتسب العاملان الآخرين القدرة على تنشيط العامل الثالث ، وهكذا يتم تنشيط بقية العوامل على التوالي حتى العامل التاسع ، شكل (٢) .

تعتمد هذه الطريقة على وجود مقدادات مناعية (Immune Complexes) تحتوي على أجسام مضادة من نوعية « ج » (IgG) أو (IgM) .

● المسار البديل

تم اكتشاف المسار البديل (Alternative Pathway) بواسطة العالم بيبلر في عام ١٩٥٤ م ، وبعد عدة سنوات من ذلك - وبالتحديد في عام ١٩٧١ م - اكتشف العالم جوتز الأسas الكيميائي لتنشيط المتمم عبر هذا المسار .

يتم في هذا المسار تخطي عوامل المتمم الثلاثة الأولى (١، ٢، ٣ م) ويتم تنشيط العامل الثالث (٣ م) مباشرة ، ويعتمد هذا المسار على وجود سموم البكتيريا الداخلية

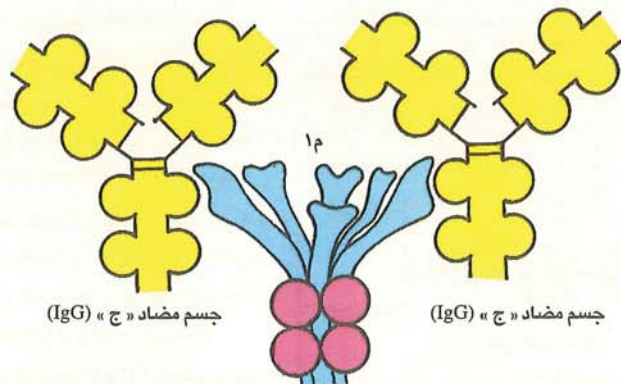
عقب الاكتشاف الذي قام به العالمان فون بيرتج وكيتساتو لاجسام المضادة في مدينة برلين بألمانيا عام ١٨٩٢ م ، اشتهرت الجهود التي قام بها كل من بورنرت وبيفير إلى اكتشاف مجموعة مواد أخرى في الأمصال الحيوانية تعمل على إكمال وظيفة الأجسام المضادة في القضاء على الأجسام الغريبة . أطلق على مجموعة المواد المذكورة آنذاك اسم اللكسين (Alexin) ولكن بسبب تأثيرها المتمم (المكمل) في عمل الأجسام المضادة تم استبدال تسميتها بواسطة العالم أريخ إلى الجهاز المتمم (Complement System) .

أوضحت التحاليل الكيميائية أن الجهاز المتمم عند الإنسان يتكون من تسعة بروتينات سكرية منفصلة توجد في الدم بصورة غير نشطة ولكن يتم تنشيطها بواسطة الجهاز المناعي على مراحل تبدأ بالمرحلة الأولى إلى المرحلة التاسعة .

يسمى كل مكون من المكونات التسعة المذكورة بالعامل ويعطى كل عامل رقمًا حسب مرحلة تنشيطه ، وهي كما يلي :-
١ م، ٢ م، ٣ م، ٤ م، ٥ م، ٦ م، ٧ م، ٨ م، ٩ م .

● المسار التقليدي

(Classical Pathway)



● شكل (١) تفاعل عامل المتمم الأول مع منطقة ثبيت الجزء المتبلور (Fc) بالأجسام المضادة (IgG)

يتمن إنتاج عوامل الجهاز المتمم بشكل رئيس في خلايا الكبد (Kupffer) والخلايا وحيدة النواة باستثناء العامل رقم ١ (١ م) الذي يتم إنتاجه في الخلايا المبطنة للقناتين الهضمية والبوليية . ويتوافق الوزن الجزيئي لمكونات جهاز المتمم من ٨٠،٠٠٠ وحدة جزيئية (دالتون) للعامل (٩ م) إلى ٤٠٠،٠٠٠ وحدة جزيئية للعامل (١ م) .

يتتألف العامل الأول (١ م) من ثلاثة أجزاء تتكون على التوالي نتيجة تنشيطه ومن ثم ثبيته بأجزاءه الثلاثة . ويمكن لمكونات المتمم أن تغير في مصل الدم بواسطة عوامل غير مناعية - بدون تدخل الأجهسام المضادة - تشمل السموم الداخلية

البلاستياء إلى موقع التفاعل المناعي ويتم تنشيطها من عوامل غير نشطة. ومن أكثر عوامل المتم فعالية في هذا المجال العامل الخامس «M¹⁵» بالإضافة إلى العامل السادس «M⁶» والسابع «M⁷».

● إفراز مادة الهستامين

يتم إفراز مادة الهستامين بوساطة بيتيدات تتفصل من العامل الثالث والرابع والخامس وبذلك تسمى : «M¹³ ، M⁴ ، M⁵» ويتم ذلك بوساطة الإنزيم المحول للعامل الثالث والعامل الخامس، وتؤدي هذه البيتيدات إلى إفراز الهرستامين ومواد أخرى من الخلايا البدينة، وتكن أهمية هذه المواد في أنها تعمل على زيادة نفاذية الأوعية الدموية في موقع التفاعل مما يساعد على عبور الأجسام المضادة من الأوعية

وظائف جهاز المتم

يعمل جهاز المتم عبر عوامله التسعة المذكورة على تكميل عمل الأجسام المضادة في القضاء على الأجسام الغريبة. ويختص كل عامل من عوامل الجهاز المتم في أداء وظيفة معينة، ومن هذه الوظائف، شكل (٤)، والعامل المسؤول عنها ما يلي :-

● تحطيم وتسميم الخلايا

يحدث تسميم وتحطيم الخلية في موقع التفاعل بواسطة إنزيم الفسفولابيز وذلك عندما يتم تثبيت آخر عوامل المتم (العامل «M⁹»).

● جذب الخلايا

تؤدي المواد الموجودة في جهاز المتم فور بداية تنشيطها إلى هجرة الكريات

أو وجود الأجسام المضادة «A¹» أو شكل متجمع (Aggregated IgA) أو وجود مادة الزيومسان (Zymosan) التي تعمل بدورها على مادة موجودة في الدم تسمى البروبريدين (Properdin) فتقوم بتثبيت العامل الثالث «M³»، ومن ثم يكتمل تنشيط بقية العوامل كما في المسار التقليدي، شكل (٣).

خواص عوامل المتم

هناك مواد ذات آثار حيوية يتم إنتاجها أثناء المراحل المختلفة لتنشيط المتم وهي كما يلي :-

- ١- ينقسم كل من العامل «M³» والعامل «M⁵» بعد تنشيطهما وتنشيطهما في الجسم المضاد إلى الجزئين «M¹³ ، M³ بـ ، M⁵ بـ ». ويتميز الجزء «M¹³ و M⁵ بـ» بخصائصين هما :-

(١) إفراز مادة الهرستامين من الخلايا البدينة.

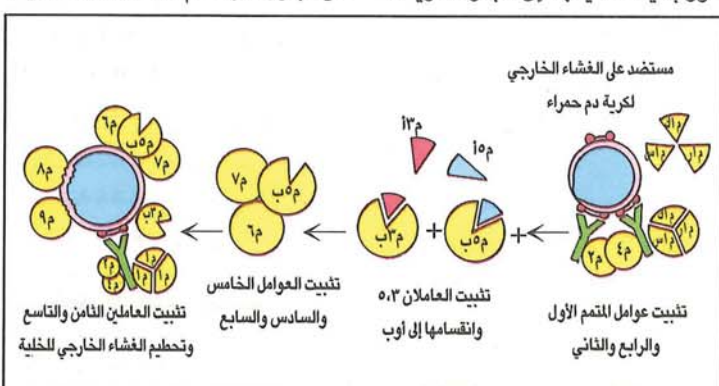
(ب) الجذب الكيميائي للخلايا البلعمية.

- ٢- يتميز الجزء الثاني من عامل المتم الثالث «M³ بـ» بخاصية الالتصاق (Adherence) على الغشاء الخارجي للميكروب أو الخلية فيزيد من قابلية البلعمية وذلك بسبب وجود مستقبلات له على الغشاء الخارجي للخلايا البلعمية.

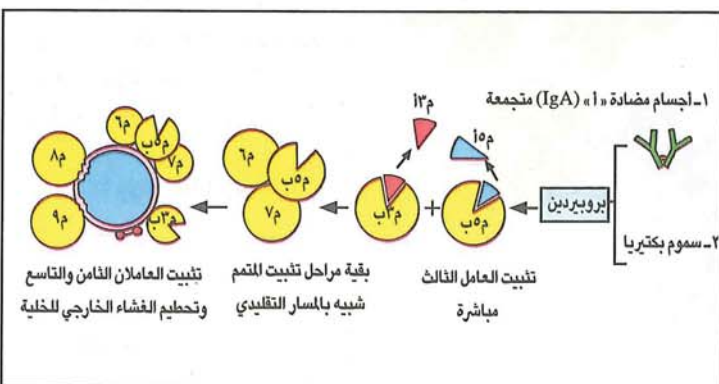
٣- تكتسب عوامل المتم الخامس «M⁵» وال السادس «M⁶» والسابع «M⁷» بعد تنشيطها خاصية جذب كيميائية (Chemotactic Activity) للخلايا البلعمية.

- ٤- يتميز عوامل المتم الثامن «M⁸» والتاسع «M⁹» بعد التنشيط بوجود إنزيم الفسفولابيز الذي يعمل على إحداث تحلل في الغشاء الخارجي للخلية موقع التفاعل.

٥- تشمل الإنزيمات المنتجة بوساطة الجهاز المتم كل من، استريليز العامل الأول «M¹»، الإنزيم المحول للعامل الثالث «M³» والإإنزيم المحول للعامل الخامس «M⁵».

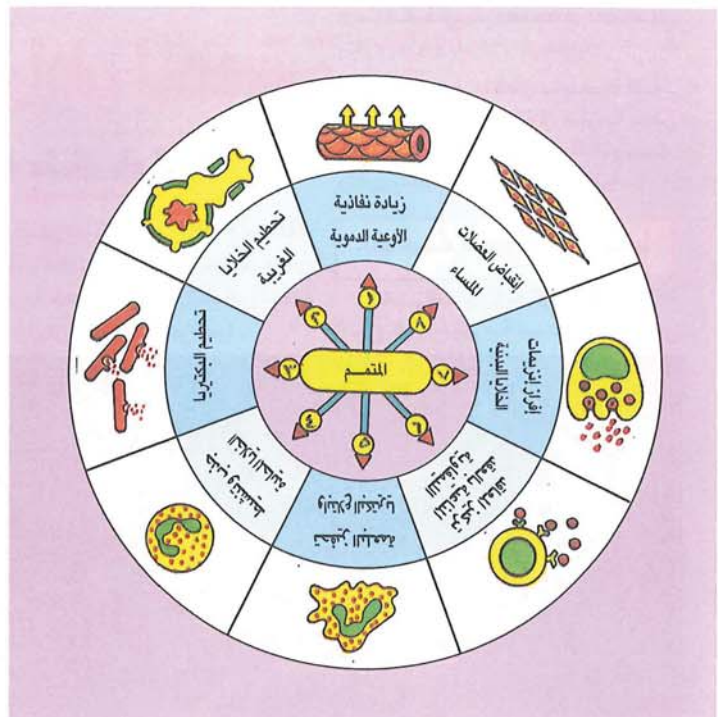


● شكل (٢) رسم توضيحي لعمل المتم بالمسار التقليدي.



● شكل (٣) رسم توضيحي لعمل المتم من خلال المسار البديل.

- * قصور العامل الثاني « م ٢ » : ويكون مصحوباً بأمراض المناعة الذاتية وأمراض الكل المزمنة .
 - * قصور العامل الثالث « م ٣ » : ويعاني الأشخاص المعرضون له من الالتهابات البكتيرية المتكررة .
 - * قصور العامل الرابع « م ٤ » : وقد تم رصده في بعض الحالات ولكن لم تتضح أثاره السلبية في الوقت الحاضر .
 - * قصور العامل الخامس « م ٥ » : حيث يرتبط قصوره بعدم مقدراته على التعامل بصورة طبيعية في مراحل تنشيط الملمع على الرغم من أن تركيزه في الدم يكون طبيعياً .
 - * قصور العامل السادس « م ٦ » والسابع « م ٧ » والثامن « م ٨ » والتاسع « م ٩ » : ويعاني الأشخاص المصابون بأي منها أو جميعها من التهابات بكتيرية ولاسيما التهابات المكورات السحائية والمكورات السيلانية .



● شكل (٤) رسم توضيحي لنشاطات الجهاز المتم الحيوية.

العلاقة مع تفاعلات
الحسابية

يلعب المتم دوراً هاماً في تفاعلات الحساسية (Hypersensitivity) وذلك في تفاعلات حساسية النوع الثاني (تسمى Immune Complexes) والثالث الذي يتعلق بالعقدات المناعية (Immune Complexes). وهو في هذه الحالة له دور سلبي في تفاقم الحساسية، حيث يتسبب ثبّيت المتم في تعريض أنسجة الجسم إلى التلف. ومن أمثلة ذلك أمراض الكلي بسبب تسمم وتلف الأنسجة ب بواسطة الأجسام المضادة والمتم، وكذلك فقر الدم المناعي الذاتي، حيث يؤدي ثبّيت المتم مع عقدات المناعة - الناجمة عن اتحاد الأجسام المضادة مع المستضد - على الغشاء الخارجي لكريات الدم الحمراء إلى تلف تلك الأغشية ومن ثم تحطّلها.

قصور الجهاز المتم

تؤدي بعض الحالات المرضية إلى إخفاق الجهاز التم في أداء عمله حيث يعاني الأشخاص المصابون بقصور الجهاز التم من التهابات ميكروبية متكررة أو أمراض متصلبة بالمناعة الذاتية، ويرتبط قصور جهاز التم بقصور في إحدى العوامل المكونة للتم وذلك كما يلى:-

- ٣- قصور العامل الأول « م ١ » بجزائه الثلاثة : ويصاب الأشخاص المعرضون له بالالتهابات المتكررة .

الاتصال المناعي

المناعة المعاكسة (Immune Complexes) تلتصق العقدات المناعية التي تحتوي على عامل المتماثل الثالث بخلايا الدم الحمراء التي تعمل بدورها على نقلها لخلايا الكبد للتخلص منها.

● تكوين أجسام مضادة للمتتم

يمكن أن يتم تكوين أجسام مضادة ذاتية — معظمها أحسام (IgM) — لعوامل

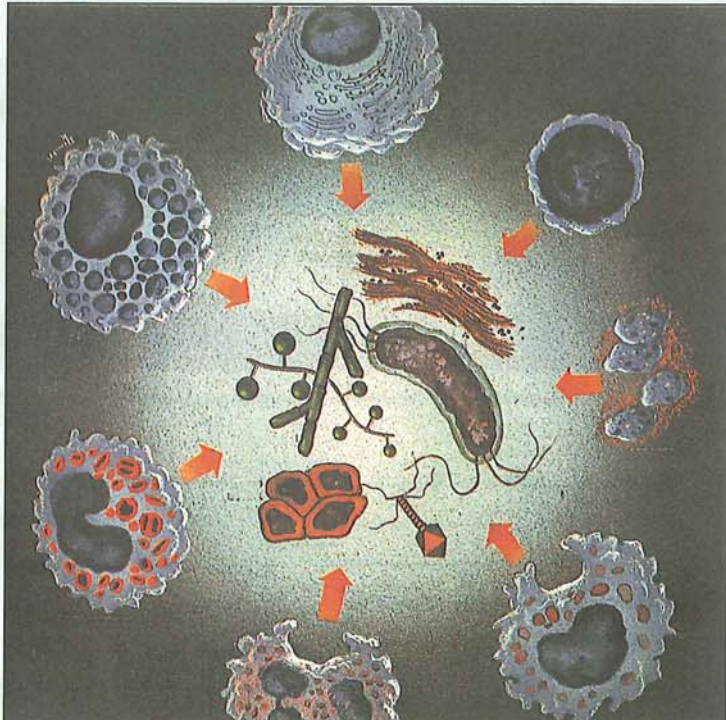
المناعة ضد الأمراض المعدية

د. محمد عثمان جاد الرب

- * مناعة خلوية (Cellular Immunity) «ت» الليمفاوية . وتقام بها خلايا «ت» الليمفاوية . وسيتناول هذا المقال - بمشيئة الله - وسائل المناعة المختلفة في مقاومة بعض الأمراض المعدية مثل البكتيريا ، والفيروسات ، والفطريات ، والطفيليات .

المناعة ضد البكتيريا

تنقسم البكتيريا بشكل عام إلى عدة أنواع طبقاً لجامعة عوامل مختلفة هي



تفاعلها مع صبغة «جرام» (موجبة أو سالبة) ، والشكل الخارجي (مكورة أو على شكل عصيات) ، والتكوين الخارجي لسطحها (كسولة أو أهداب وغيرها) ، وطرق تكاثرها داخل الجسم (خارج الخلايا وتسبب أمراضًا حادة أو داخل الخلايا وتسبب أمراضًا مزمنة) .

تبدأ مناعة الجسم ضد البكتيريا باستخدام الوسائل الفطرية المتاحة ، إلا أنه عندما تقاوم بعض البكتيريا هذه الوسائل وتتمكن من الهرب منها والدخول إلى داخل

يعرض الإنسان بصورة دائمة - في الوسط الذي يعيش فيه - لأنواع مختلفة من الأحياء الدقيقة مثل البكتيريا والفيروسات والفطريات والطفيليات . وعلى الرغم من أن بعض هذه الأحياء مرضية وشديدة العدوى إلا أن البعض الآخر منها يتكافل وينتعاش في خلايا جسم الإنسان دون أن يسبب له أمراضًا .

يحدث انتشار الميكروبي للأحياء الدقيقة عن طريق نقل العدوى من الشخص المصاب إلى الأشخاص الأصحاء المحظوظين به مباشرة ، أو تلوث الهواء أو الماء أو الغذاء ، حيث يهدى الشخص المصاب بمرض معد مصدرًا لتكاثر الميكروبات وانتشارها . ومن هنا تبرز أهمية الجهاز المناعي في حماية الإنسان من خطورة الأمراض المعدية التي قد تصيبه .

جهاز المناعة

تختلف الوسائل الدفاعية لجهاز المناعة في مواجهة الميكروبات بأنواعها المختلفة طبقاً لعدة عوامل منها اختلاف طبيعة الأحياء الدقيقة ، وتكوينها ، والطرق التي تتسبب بها الأمراض .

ينقسم جهاز المناعة في جسم الإنسان من الناحية الوظيفية - وسائل الدفاع - إلى نوعين من الأجهزة - يعملان في تناسق وتعاون تام - هما : -

● مناعة فطرية

تمثل الوسائل الدفاعية لجهاز المناعة الفطرية (Natural Immunity) في أربعة وسائل هي : -

* حواجز وقائية : وهي الجلد والأغشية الخارجية ، ووظيفتها منع دخول الميكروبات إلى داخل الجسم .

* وظائف فسيولوجية : وتمثل في العطس والسعال ، ومهمتها طرد الميكروبات والجراثيم إلى خارج الجسم .

* مواد كيميائية : وتعمل على تحطيم الميكروب بعد دخوله إلى الجسم .

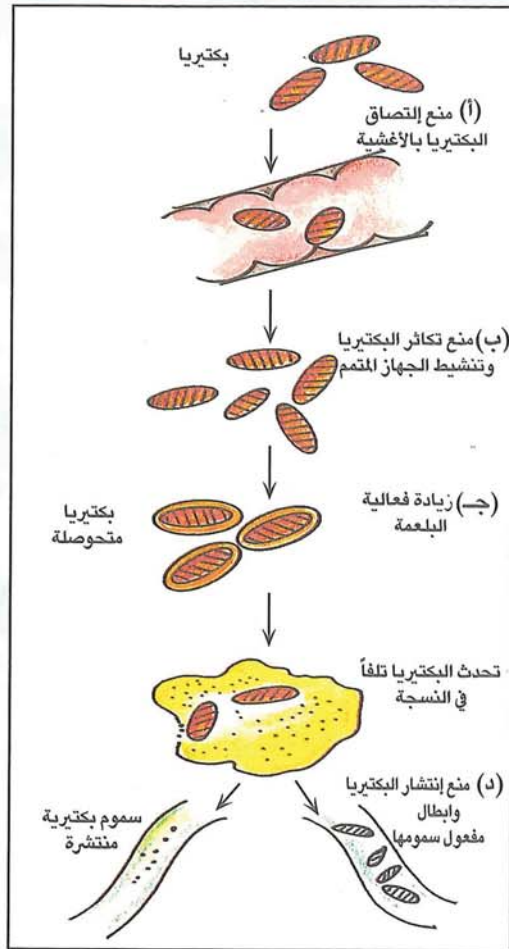
* خلايا بالعية : وتقوم بابتلاع

الميكروبات وتحطيمها عن طريق ما تحتويه وتفرزه من إنزيمات .

● مناعة مكتسبة

تعد وسائل دفاع المناعة المكتسبة (Acquired Immunity) أكثر دقة وفعالية - في مقاومة الميكروبات - مقارنة ببنظيرتها في المناعة الفطرية . وتعتمد هذه الوسائل على حدوث نوعين من المناعة ضد الميكروبات - بعد دخولها الجسم - هما : -

* مناعة خلوية (Humoral Immunity) : وتنتمي بواسطة الأجسام المضادة أو الأجسام المناعية (IgM, IgG, IgA, IgE, IgD) .



● شكل (١) مراحل مقاومة الأجسام المضادة للالتهابات البكتيرية .

تتم مقاومة عدوى الفيروسات بكل من
وسائل المناعة الفطرية والمكتسبة حيث تبدأ
وسائل المناعة الفطرية - عند التعرض
للفيروس - في العمل لمنعه من اختراق
الاغشية الخارجية ودخول أنسجة الجسم .
وعندما يتغلب الفيروس على الوسائل
الدفاعية الفطرية - في أغلب الأحيان -
ويتمكن من دخول الجسم يتم تنشيط
الجهاز المتمم الذي يساعد على التحكم في
انتشار الفيروس بين خلايا وأنسجة
الجسم .

تشمل الوسائل الدفاعية المكتسبة
بنوعيها (خلطية وخلوية) في مواجهة

لناعة ضد الفيروسات

تختلف الفيروسات عن البكتيريا في عدة
نواحي منها أنها :-

- ١- دقيقة الحجم ولا ترى إلا بالجهل الإلكتروني.
 - ٢- تلتقص عند حدوث العدوى بأنسجة الجسم عبر مستقبلات (Receptors) محددة.
 - ٣- تحدث تغيرات جوهرية في خلايا الجسم ظرراً لتكاثرها داخل الخلايا.
 - ٤- تقاصم العلاجات الطبية المتاحة ضدها مقارنة بالبكتيريا.

الجسم ، يتم إستفار وتنشيط وعمل وسائل المناعة المكتسبة — بنوعها الخلطية والخلوية — لمقاومة هذه البكتيريا ومنع تكاثرها ونموها والقضاء عليها . ويمكن توضيح ذلك كما يلي :-

وسائل فطرية

تتمثل وسائل المناعة الفطرية التي يستخدمها الجسم في مقاومة البكتيريا في الجلد، والعطس، والسعال، والخلايا البلبعية، والجهاز المتم (Complement System) الذي يتكون من مجموعة بروتينات متواجدة في الدم في حالة غير نشطة حيث يتم تنشيطها إما بتفاعل الأجسام المضادة مع البكتيريا، أو بوساطة التأثير المباشر لبعض المركبات البكتيرية. وتساعد بروتينات الجهاز المتم في مقاومة البكتيريا من خلال عدة سبل هي:-

- ١- الالتصاق بالجدار الخارجي للبكتيريا مما يزيد من فعالية عملية البلعمة.
 - ٢ - جذب الخلايا البالغة إلى مكان الالتهاب.
 - ٣ - المساعدة على تحطيم الجدار الخارجي للبكتيريا وتحللهما.

وسائل مكتسبة

تعمل وسائل المراقبة المكتسبة ضد البكتيريا من خلال عدة خطوات متتابعة هي كما يلي :-

- تبدأ الخلايا البالعنة «وحيدة النواة» بابتلاع البكتيريا وتحطيمها وهضمها وتقتفيها وظهورها على السطح الخارجي للخلية مرة أخرى في صورة مواد بروتينية (Epitope) بسيطة تسمى مقدمة المستضد وهي منطقة التحام المستضد بالخلية.
 - تتفاعل مقدمة المستضدات مع كل من خلايا «ب» وخلايا «ت» الليمفاوية في الأنسجة الليمفاوية الطرفية مثل العقد الليمفاوية. ويشمل تفاعلاها مع خلايا «ب» العمل على إثارةها أو تحثّتها لإنتاج أجسام مضادة (مناعة خلطية)، بينما يشتمل تفاعلاها مع خلايا «ت» على تكاثرها وزيادة عددها (مناعة خلوية). وعندها تتحد كل من الأجسام المضادة، وخلايا «ت» مع البكتيريا فتحطمها وتبطل مفعولها وتمنع تكاثرها. ويوضح الشكل (١)

والاظافر ، وأمراض الأعضاء الخارجية مثل أمراض الأنف والاذن والحنجرة ، وأمراض عميقة وتصيب الأجهزة الداخلية كالجهاز التنفسى والكبد وخلقه .

تعتمد الوسائل الدفاعية ضد عدوى الفطريات بصفة أساس على المناعة المكتسبة، حيث إن المناعة الفطرية في هذه الحالة غير فعالة لأن الأمراض الفطرية تحدث في أشخاص لديهم أساساً نقص في المناعة .

ويتمثل عمل المناعة المكتسبة الخلطية في إنتاج أجسام مضادة تتفاعل مع الفطريات لتفاديها، إلا أنه لا يتم القضاء عليها تماماً حيث إن معظمها يتوالد داخل الخلايا .
تقوم المناعة المكتسبة الخلطية بالدور الأهم والأساس في القضاء على الفطريات حيث تهاجم الخلايا الليمفاوية القاتلة للأنسجة المضادة لتحطيم الفطريات بها .

ومما يجدر ذكره أن معظم الأمراض الفطرية يمكن التغلب عليها، إلا أنه في بعض

المناعة ضد الفطريات

تعد عدوى الفطريات أقل انتشاراً من عدوى البكتيريا والفيروسات على الرغم من انتشارها الواسع في البيئة المحيطة بالانسان .

وتتميز الفطريات المسببة للأمراض بأنها انتهازية متغيرة تصيب الأشخاص الذين يعانون من نقص في المناعة ، أو المرضى الذين يتناولون مضادات حيوية بكثرة .

وتعجز الفطريات عن تصنيع غذائها بنفسها، إلا أنه يمكنها الحصول على المواد الغذائية اللازمة لعيشتها بإحدى ثلاث طرق هي التغذى بالعيش على النباتات ، والترميم بالعيش على البقايا الخضوية للكائنات الميتة ، والتكافل بتبادل المنفعة مع الكائنات الحية الأخرى .

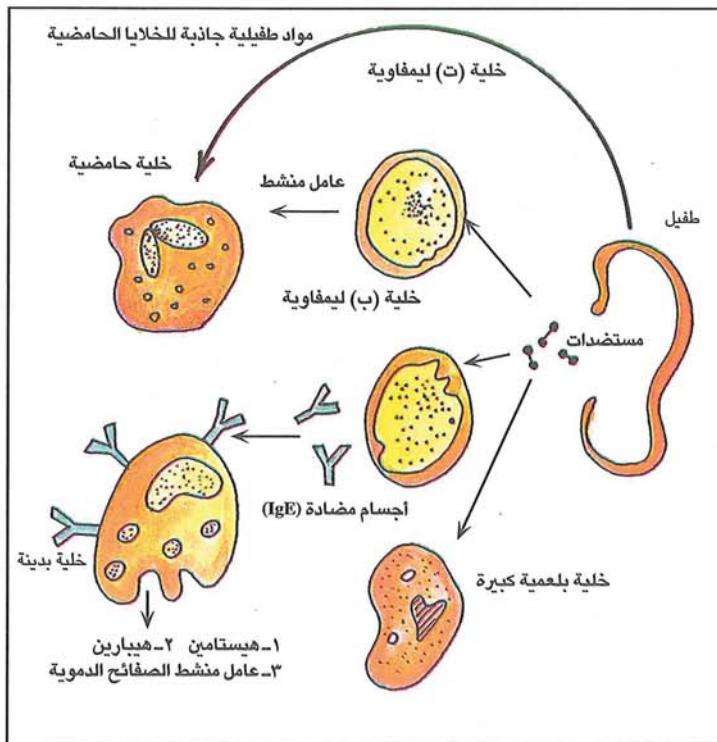
وتسبب الفطريات أمراضًا كثيرة للإنسان يمكن تقسيمها إلى ثلاثة أنواع هي أمراض سطحية وتصيب الجلد والشعر

الالتهابات الفيروسيّة في مراحلها المختلفة ، شكل (٢) ، ما يلي :-

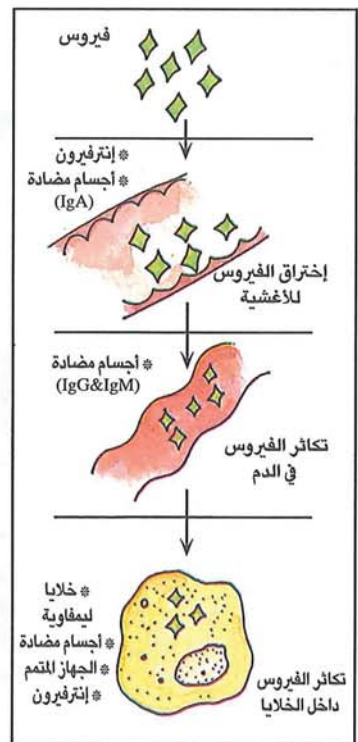
١- إفراز مادة الأنترفيرون المضادة للفيروسات بواسطة الخلايا المصابة لتقوم بحماية الخلايا المجاورة لنقطة الالتهاب ، وتنشيط الخلايا الطبيعية القاتلة التي تلعب دوراً رئيساً في تحطيم الخلايا المصابة بالفيروس .

٢- حد خلايا « ب » لإنتاج أجسام مضادة (IgA, IgG & IgM) تعمل على الحد من انتشار الفيروس عند وجوده وتكاثره وزيادة عدده في الدم .

٣- عندما يتغلب الفيروس على تأثير الأجسام المضادة ويتمكن من دخول الخلية يتم استفهام كل الوسائل الدفاعية والمثلثة في الخلايا الليمفاوية ، والأجسام المضادة ، والجهاز المتم ، ومادة الأنترفيرون . وتعد خلايا « ت » الليمفاوية أهم الوسائل الدفاعية وأكثرها تأثيراً في مقاومة الفيروسات .



● شكل (٣) تعاون خلايا المناعة المختلفة ضد عدوى الطفيليّات .



● شكل (٤) مراحل مواجهة الالتهابات الفيروسيّة .

التي تفرزها الخلايا البدنية (الهستامين، والهيبارين، وعامل منشط الصفائح الدموية) حيث أن مادة الهيبارين التي تفرزها الصفائح الدموية تؤثر بطريقة سلبية في عمل الخلايا حامضية الاصطباغ.

٥- قيام الجهاز المناعي باحتواء الطفيليات-

عندما لا يتمكن من التخلص منها-

داخل جدر من الخلايا البعلمية المختلفة (Granuloma) بوساطة تفاعل مناعي مزمن يؤدي إلى تجمع الخلايا البعلمية الكثيرة وإفرازها مواد تشبه نسيج الفايبرين وتلتف حول موقع الطفيلي المتلف تكاثر ونموه. وكثيراً ما يحدث ذلك التفاعل المناعي في مرض البليهارسيا حيث نجده حول بيضها في الكبد.

٦- تؤدي خلايا «ت» الليمفاوية إلى زيادة ترکيز الخلايا المناعية في جدار المعدة الداخلي، كما أنها تؤثر على خلايا الأغشية المخاطية - داخل جدار المعدة - فتفرز مواد مخاطية ومواد أخرى تؤثر على عضلات المعدة فتنقلن العضلات وتطرد الديدان خارج المعدة بوساطة الخلايا المناعية، شكل (٤)، على مرحلتين هما:-

غشاءها الخارجي، وإفراز إنزيمات ومواد أخرى فعالة، وبذلك تكتسب الخلايا البعلمية القدرة على مهاجمة الخلايا والأنسجة التي تحتوي على الطفيليات مثل طفيلي التريبانسوما واللشمانيا والمalaria والبليهارسيا.

٤- حد مستضدات الطفيلي لخلايا «ب» الليمفاوية على إنتاج أجسام مضادة مناعية من نوع (IgE) تلتتص بالغشاء الخارجي للخلايا البدنية، شكل (٣)، التي تقوم بإفراز عدة مواد أهمها مادة الهستامين، ومادة جذب الخلايا حامضية الاصطباغ. كما تفرز الطفيليات - في الوقت نفسه - مواد تجذب وتنشط الخلايا حامضية الاصطباغ، وفي وجود مواد تفرزها خلايا «ت» تكتسب الخلايا حامضية الاصطباغ القدرة على التفاعل والإسهام في القضاء على الطفاليليات بـأحدى طريقتين هما:-

(١) التعاون مع الأجسام المضادة في مهاجمة الطفاليليات وإفراز إنزيمات لها القدرة على تحللها والقضاء عليها.

(ب) إفراز عدة إنزيمات تبطل مفعول الماد

الأحيان تستمر فترة العلاج مدة طويلة وخاصة في حالة الإصابات بالفطريات العنقية. كما أنه لا توجد لقاحات أو أمصال للتحصين الصناعي ضد الفطريات كما هو الحال في أمراض البكتيريا.

المناعة ضد الطفاليليات

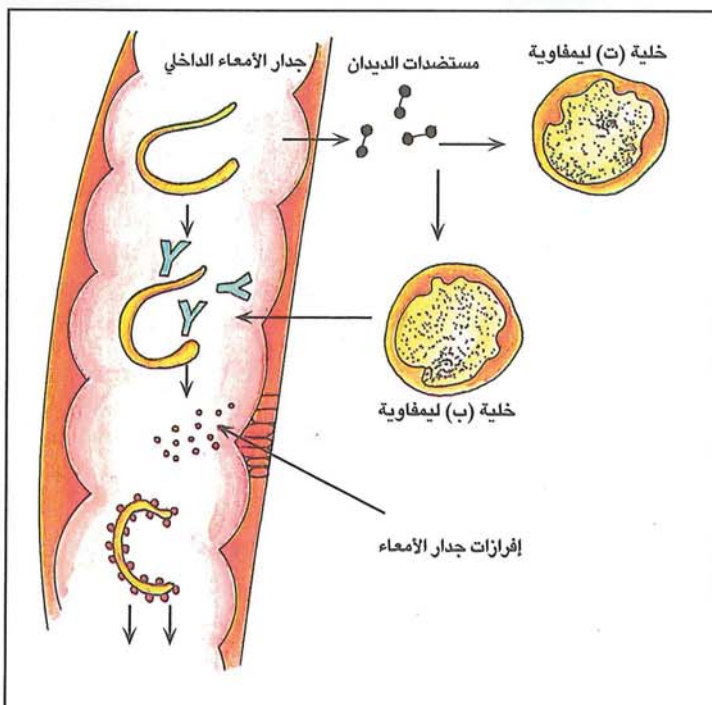
تتميز الطفاليليات عن سابقتها من الأحياء الدقيقة بأنها كبيرة الحجم يمكن الكشف عن بعضها بالعين المجردة مثل الدودة الشريطية، كما أنها ذات دورة حياة معدنة، ويعتمد بعضها على وجود وسيط لتكلمه دورة حياته، إضافة إلى أن عدواها دائمًا مزمنة بسبب تعابث الطفيلي في جسم الإنسان لفترات طويلة، وبالتالي يحتاج الجسم إلى طرق مختلفة من الوسائل الدفاعية للقضاء عليه.

تعد وسائل المناعة الفطرية في عدوى الطفاليليات غير مجيدة وفعالة وذلك لقدرة الطفيلي على التكاثر والتفوق عليها، ولذا يتم استئثار عوامل المناعة المكتسبة للقيام بدورها على أكمل وجه في مقاومة الطفيلي والقضاء عليه وتخليص الجسم منه، ويمكن توضيح الوسائل الدفاعية، التي تستخدم في مقاومة الطفاليليات بعد دخولها جسم الإنسان وتنشيطها لخلايا المناعة المختلفة، شكل (٣)، في النقاط التالية:-

١- مقاومة وتحكم خلايا «ت» الليمفاوية في تكاثر الطفيلي، حيث أثبتت عدة بحوث أن حيوانات التجارب التي تفتقر إلى خلايا «ت» لا يمكنها مقاومة تكاثر الطفيلي والقضاء عليه. وللحاجة ذلك يتم تحفيز الجهاز المناعي لهذه الحيوانات بحقنها بخلايا «ت» الليمفاوية.

٢- قيام خلايا «ت» النشطة التي تتميز بخاصية تسميم الخلايا بالقضاء على بعض الالتهابات الطفيلي مثل طفيلي التريبانسوما كروزى (Trypanosome Cruzi) من خلال مهاجمتها للخلايا والأنسجة التي تحتوي على الطفيلي، إلا أن فعالية خلايا «ت» ضعيفة في مقاومتها للطففاليليات مقارنة بفعاليتها في مقاومة الالتهابات الفيروسية.

٣- يؤدي تنشيط الخلايا البعلمية الكثيرة بوساطة محفزات الخلايا (Lymphokines) التي تفرزها خلايا «ت» المساعدة إلى زيادة مستقبلات الأجسام المضادة والمتمم على



شكل (٤) مراحل طرد الديدان خارج المعدة.

عالم في سطور

جُنتر بلوبل
Günter Blobel

والاغشية الخلوية والاسس التي تمكن
الخلايا من تنظيم اقسامها المختلفة لانتاج
البروتينات وفرزها وانتقالها.

* نشر ٢١٧ بحثاً علمياً إضافة إلى عشرات
البحوث المنشورة في مدونات المؤتمرات
والكتب المتخصصة.

● الجوائز والتقدير العلمي :

* جائزة الأحياء الجزيئية (Molecular Biology)
(Biochemistry) ، الولايات المتحدة ١٩٧٨ م.

* جائزة مؤسسة جيردتر ، ١٩٨٢ م.

* ميدالية واربيرج ، الجمعية الالمانية
للكيمياء الحيوية (Biochemical Society) ،
١٩٨٣ م.

* جائزة ريتشارد لونزبيري ، ١٩٨٣ م.

* جائزة ف. د. ماتيا ، ١٩٨٦ م.

* ميدالية ويلسن ، الجمعية الأمريكية لعلم
الاحياء الخلوية ، ١٩٨٦ م.

* جائزة لويزا جروس هيروتز ، ١٩٨٧ م.

* جائزة واتفورد للعلوم الطبية الحيوية ،
١٩٨٩ م.

* جائزة ماكس بلانك ، ألمانيا ، ١٩٩٢ م.

* جائزة البرت لاسكر للبحوث الطبية
الأساسية ، ١٩٩٣ م.

* جائزة سيبا درو للبحوث الطبية الحيوية ،
١٩٩٥ م.

* جائزة الملك فيصل العالمية للعلوم
(الإشتراك) لعام ١٤١٦هـ / ١٩٩٦ م.

المصدر :-

الفائزون بجائزة الملك فيصل العالمية
(١٤١٦هـ - ١٩٩٦ م).

● الاسم : جُنتر بلوبل

● الجنسية : أمريكي

● تاريخ الميلاد : ١٩٣٦ م

● المؤهلات العلمية :

* دكتوراه الطب ، جامعة توبنغن ، المانيا ،
١٩٦٠ م.

● الوظيفة الحالية :

* أستاذ كرسي جون د. روكلار في جامعة
روكفلر ، وباحث في معهد هوارد هيوز
الطبي ، نيويورك ، الولايات المتحدة
الأمريكية .

● أعماله :

* زميل فوق الدكتوراه بجامعة روكلار ،
١٩٦٧ م.

* أستاذ مساعد ثم أستاذ مشارك في
جامعة روكلار ، ١٩٦٧-١٩٧٦ م.

* أستاذ كرسي بجامعة روكلار ، ١٩٧٦ م.

* باحث في معهد هوارد هيوز الطبي منذ
عام ١٩٧٦ م.

* رئيس الجمعية الأمريكية لعلم الأحياء
الخلوية (Cell Biology) ، ١٩٩٠ م.

● الانجازات العلمية :

* وضع الإطار الفكري والفرضيات
والطرائق التجريبية التي أدت إلى تحقيق
العديد من الاكتشافات المتعلقة بالآليات
فرز البروتينات وانتقالها عبر الأغشية
وأندماجها فيها .

* توضيح نظم التشيد الحيوي للغضروفات

(١) اتحاد الأجسام المضادة التي تقرزها
خلايا « ت » مع الديдан فتتلاف الغشاء
الخارجي لها .

(ب) إفراز خلايا « ت » لمواد تزيد من
إفرازات جدار الأمعاء مما يساعد إما على
تغير الوسط الكيميائي داخلها ، وإما
تغليف الديدان من الخارج والعمل على
طردها .

ومن الجدير بالذكر أن عدو الطفيليات
تتميز بزيادة في تركيز الأجسام المضادة
المناعية بجميع أنواعها . ويرجع ذلك بصفة
أساسية إلى وجود أنواع مختلفة ومتنوعة
من المستضدات التي تقرزها الطفيليات في
مراحل تكاثرها المختلفة .

وعلى الرغم من وجود كل الوسائل
الدافعية السابقة في الجسم ، إلا أن بعض
الطفيليات تتمكن من غزو الجسم وإحداث
أمراض مختلفة باعصارها وأنسجته ،
ويرجع ذلك بصفة أساس إلى وجود عدة
طرق تتجنب بها الطفيليات تأثير الخلايا
المناعية ، منها ما يلي :-

١- توالي بعض أنواع الطفيليات داخل خلايا
الجسم يعمل على حمايتها من هجوم
ال أجسام المضادة عليها ، ومثال ذلك طفيلي
التربيانسوما كروزني (Trypanosome Cruzi) ،
والليشمانيا (Leishmania) ، وبعض مراحل
طفيلي الملاريا داخل كريات
الدم الحمراء . كما أن هناك أنواعاً
آخر تختفي داخل الحويصلات مثل
الأمبيا (Entameoba Histolytica) .

٢- لجوء بعض أنواع الطفاليات
مثل التربانسوما الأفريقي
(African Trypanosomes) إلى تغيير المستضدات
على غشاءها الخارجي مما يفقد الجهاز
المناعي قدرة التعرف عليها .

٣- التأثير السلبي لبعض الطفاليات على
خلايا الجهاز المناعي من خلال إفراز بعض
المواد التي تؤثر على الخلايا الليمفاوية ،
ومثال ذلك المادة التي تقرزها طفيليات
التربيانسوما التي تقوم بتسميم الخلايا
الليمفاوية .



الجهاز المعايني وأدواته

د. حرب الهرفي

جاء أول استعمال الكلمة حساسية عن طريق طبيب الأطفال النفسي «فون بيركت» عام ١٩١٦م، لوصف ردة الفعل الزائدة عند بعض الأطفال بعد إعطائهم مصل التطعيم ضد بعض الأمراض.

وقد قسم العالمان «كوم وجل» ردة الفعل التحسسية حسب ردة الفعل المنساعية والفترقة الزمنية التي تحدث فيها الحساسية بعد التعرض للمسبيبات إلى أربعة أنواع هي كما يلى :-

الحسابية السريعة

تحدث الحساسية السريعة أي ما يسمى بال النوع رقم 1 نتيجة تفاعل الجزيء المسبب للحساسية (المستضد) مع أجسام المناعة المضادة له (IgE) على سطح الخلايا البدنية المحسّسة، وينتج عن ذلك إفراز الهرمونات وغیره مما يؤدي إلى ظواهر الحساسية عند الشخص الحساس لسببيات الحساسية كحبوب لقاح الأعشاب والأشجار والحيوانات وبعض الأدوية الخ. وتحدث رد فعل هذه خلال دقائق من التعرض للمسبب.

يعتمد تشخيص حالات الحساسية السريعة على السيرة المرضية المفصلة للمربيض وبعدها يتم الكشف والتعرف على

وبسبب أن الحساسية مزمنة، وتأثير
أعلى عدد كبير من الناس خاصة في سن
الشباب فإن اثره على الصحة العامة له
نتائج اقتصادية سلبية بدرجة كبيرة، بسبب
انها قد تؤدي إلى التفتق عن المدرسة والعمل
فضلاً عن تكفة العلاج الذي يضعف
الخسارة الاقتصادية الناتجة عنها.

يتناول هذا المقال ما هيّة الحساسية وأنواعها وكيفية حدوثها وعلاقتها بجهاز المخاعة في أجسامنا ، وكيفية الاستفادة من معرفتنا لهذه العلاقة في تشخيص مظاهر الحساسية المختلفة .

أنواع الحسابية

الحساسية (Allergy) هي ردة فعل غير طبيعية وزيادة من قبل الجسم ضد أشياء أو جسيمات بيئية غير ضارة عادةً لمن لا يعانون من الحساسية، وينتج عن ردة الفعل المناعية الزائدة هذه إفراز خمائر وهرمونات من الخلايا المتحسسة تؤدي إلى حدوث أعراض الحساسية المعروفة من عطاس، وحكة واحمرار في العينين والجلد وأحثاقان في الصدر وضيق في التنفس، وفي أحياناً أخرى حدوث صدمة تؤدي إلى هبوط الصنف قد تؤدي إلى الوفاة.

تعد أمراض الحساسية بمظاهرها المختلفة من أكثر الأمراض المزمنة شيوعاً في العصر الحديث. ونستخلص من الدراسات الوبائية لانتشار أمراض الحساسية في مختلف بلدان العالم ومن الدراسات الخاصة في المملكة العربية السعودية أن حوالي ١٥٪ من السكان في العالم يعانون من حساسية الأنف والعينين وأن ٨٪ يعانون من حساسية القصبة الهوائية أو ما يعرف بالربو. وهناك دلائل علمية متواترة على أن هذه النسب أعلى في الآزادياه. أما حساسية الجلد (الأكزيما) والكرز (Urticaria) وحساسية الأطعمة والأدوية ولدغة الحشرات، فمع أن نسبة حدوثها غير معروفة على وجه التحديد إلا أن الملاحظ أنها واسعة الانتشار وتصيب جميع الأعمار. وقد تصل نسبة الذين يعانون منها في أية فترة من أعمارهم إلى عشرة في المائة، وإذا حولنا هذه النسب للإصابة بأمراض الحساسية إلى أعداد حقيقة فإننا سنجد أن حوالي مليوني إنسان يعانون من شكل من أشكال الحساسية في السعودية وحدها، على افتراض أن عدد سكانها يبلغ حوالي أربعة عشر مليونا. وبمقارنة بسيطة مع الأمراض المزمنة الأخرى يتضح أن أمراض الحساسية هي الأكثر انتشاراً، ولا يبالغ إذا قلنا إن الحساسية هي مرض الحياة العصرية الحديثة. إضافة إلى ذلك يلاحظ أن أمراض الحساسية باوجهها المختلفة تزداد انتشاراً في المدن الكبرى. وتقل في الأرياف والقرى. ومع أن الحساسية يمكن أن تحدث في أي سن من سنوات الحياة إلا أن حوالي ٨٥٪ من الحالات تحدث في سن الشباب والطفولة، وتكثر دون سن الأربعين سنة، بينما تقل بتقدم العمر حتى تکاد تندفع بعد الستين.

هذا النوع من الحساسية عندما يتم تداخل المستضد مع الجسم المضاد على جدار الوعاء الدموي مما يؤدي إلى تنشيط المتم وحدوث تفاعل التهابي حاد تجتمع على أثره الخلايا البيضاء لتفrier إنزيماتها (Lysozymal enzymes) ، المحمطة للأنسجة (Urticaria) ، ويؤدي ذلك إلى زيادة قابلية الوعاء الدموي بالسامح لدخول وخروج العناصر والوسائل مسببة موت الخلايا .

يحدث هذا النوع من الحساسية حسب نسبة المستضدات للأجسام المضادة وذلك كما يلي :-

١- نسبة الأجسام المضادة (IgG) أكبر من نسبة المستضدات : ويحدث في هذه الحالة ترسيب معقد الجسم المضاد (IgG) .

ومن أمثلة هذا التفاعل ما يحدث لبعض المزارعين في المناطق المطرية عند تعاملهم مع الأعشاب المخزنة ، حيث يؤدي استنشاقهم لبعض الفطريات المتواجدة في تلك الأعشاب إلى إنتاج أجسام مضادة (IgG) لنكون معقد مستضدات (الفطر المستنشق) وتلك الأجسام (IgG) . ويترتب هنا العقد في القصبة الهوائية للرئة ليؤدي إلى الإصابة بمرض (رثة المزارع) ، يُحدث صداعاً وسعالاً وضيقاً في التنفس وفتوراً وحمى والألم عامة .

٢- نسبة المستضدات أكثر من نسبة الأجسام المضادة (IgG) : وفي هذه الحالة يحدث ترسيب معقد المستضد . ومن أمثلة ذلك مرض ما يسمى باعياء المصل (Serum Sickness) ، وهو فرع من الحساسية تسببه جرعة واحدة من المستضد ويحدث ما بين اليوم السابع إلى الرابع عشر من دخول الجرعة . ومن أمثلة هذا النوع من الحساسية ما يحدث عند علاج التيتانوس (الكازار) بمصل محضر من الحصان . فإن حدث أن تلقى شخص ما علاج التيتانوس من قبل وأعطي جرعة أخرى في المرة الثانية فإن التفاعل لإنتاج معقد المصل قد يتم في غضون أربعة أيام أو أقل ، وقد يحدث أحياناً بسرعة وفي الحال ، حيث يتسبب في حمى ووعكة عامة وطفح جلدي مع تضخم في الغدد الليمفاوية وألم بالفواصل وورم حول العينين أو بالأرجل أو العجز .

* **حساسية الكرز (Urticaria)** : وتميز بحدوث بقع حمراء تقع على الجلد تظهر وتختفي على فترات تتراوح بين دقائق إلى ساعات ، وقد تستمر أياماً إلى أسابيع أو أشهر وأحياناً سنوات عديدة ولكنها تختفي في النهاية .

تتعدد أسباب هذا النوع من الحساسية ولكن من أهمها العقاقير والاطعمه ، وفي معظم الحالات يكون السبب غامضاً .

● حساسية النوع - ٢

تحدث حساسية النوع - ٢ أي ما يسمى بالتسمم الخلوي (Cytotoxic) عند تفاعل الأجسام المضادة مع مستضدات الأنسجة ، وفي العادة يكون هذا التفاعل تسمماً يؤدي إلى تثبيت المتم (Complement) وجذب الخلايا البيضاء متعددة الأشكال - (Poly-morph) مما يؤدي إلى قتل أو تحلل خلايا الأنسجة . ومن أمثلة ذلك ما يلي :-

١- تكس كريات الدم الحمراء نتيجة إعطاء المريض دم من فصيلة مختلفة لفصيلته عن طريق الخطأ .

٢- إنتاج الجسم لأجسام مضادة ذاتية ضد مستضدات الخلايا الحمراء كما يحدث في مرض أنيميا تحمل الدم بالأجسام المضادة (Autoimmune Haemolytic Anaemia) .

٣- إنتاج الجسم لأجسام مضادة نتيجة لإعطاء المريض عقار (α - methyl dopa) مما يؤدي إلى تكس كريات الدم الحمراء وظهور أنيميا .

٤- إنتاج الجسم لأجسام مضادة ذاتية ضد مستضدات الصفائح الدموية كما يحدث في مرض نقص الصفائح الدموية (Idiopathic Thromocytopenic Purpura) .

٤- إنتاج الجسم لأجسام مضادة ذاتية ضد أنسجة الكل والرئتين كما يحدث في مرض متلازمة قود باستر (Good Pasture Syndrome) .

● حساسية النوع - ٣

يسمى هذا النوع من الحساسية المعقد المناعي (Immune Complex) أو التفاعل المعقد بين المستضد والجسم المضاد (Antigen - Antibody Complex) . ويحدث

وبواسطة وخذ الجلد بعد وضع المستضد المشكوك في تسببه للحساسية . ويختفي المريض للمراقبة لحوالي ١٥ إلى ٢٠ دقيقة ، وعند معرفة المسببات يضع الأخذائي خطة العلاج والتي تشمل تجنب المسببات ، بالإضافة إلى إعطاء بعض العقاقير المضادة للحساسية ، وقد يقرر المختص إعطاء جرعات تعليم من مصل يحتوى على مستخلص المسببات التي لا يمكن للمريض أن يتجنبها . ومن أهم الأمراض التحسسية الناجمة عن الحساسية السريعة ما يلي :

* **حساسية الأنف والعينين** : تسمى بحمى القش (Hay fever) عند عامة الناس ، وهي تعد من أكثر أمراض الحساسية شيوعاً إذ يعاني منها ما نسبته ١٥ - ٢١٪ من سكان المدن ، وأهم مظاهر هذه الحساسية حكة في الأنف والعينين والأذنين والحلق ، واحتقان الأنف وسيلانه والعطاس والتدمير ، والصداع . وقد تكون هذه الحساسية فصلية في فصلي الربيع والخريف ، أو على مدار السنة وأهم أسبابها حبوب لقاح النباتات من أعشاب وأشجار .

* **حساسية القصبة الهوائية (الربو)** : وتعد من أهم مظاهر الحساسية وأكثرها تأثيراً على حياة الفرد ، وقد تصيب ما نسبته ٢ - ١٢٪ وذلك حسب البلد والبيئة وال عمر . ومن أهم مظاهر هذا النوع من الحساسية السعال وضيق التنفس أو ما يعبر عنه بالكمة والأزيز أو الصفير مع التنفس والحرشة .

* **حساسية الجلد (الأكزيما)** : وتكثر في الأطفال الصغار ولكنها تصيب الكبار أيضاً ، وقد تبدأ على شكل احمرار وخشونة مع قشرة على الخدين ثم تتحسر في ثنيات الجلد ، وقد تكون شديدة وتغطي أجزاء كبيرة من الجسم .

ومن أهم مظاهر هذه الحساسية الحكة الشديدة واحمرار الجلد وخشونته وفي الحالات الشديدة يرمش الجلد سائلاً أصفر اللون ويسبب حكة شديدة . تدع الأطعمة من أهم مسببات هذه الحساسية خاصة في سن الطفولة المبكرة (دون ٣ سنوات) .

حدوث الحساسية ضمن مكونات خلايا الجهاز المناعي وذلك كما يلي:-

● الخلايا المعالجة للمستضد

الخلايا المعالجة للمستضد (Antigen Processing) عبارة عن خلايا كبيرة (Macrophage) حيث إنها من بعمرية خاصة الجلد والجهاز التنفس والهضم والكبد والطحال. تتميز هذه الخلايا بأنها ذات شكل معقد ولها مستقبلات على شكل أطباق التفاز تتعرف ب بواسطتها على الأجسام الغريبة (المستضدات) التي تدخل الجسم لتسبيب الحساسية. تبدأ هذه الخلية بابتلاع المستضد وهضم ونقائه ومن ثم تقوم بإرسال إشارة — بواسطة موصل ما بين الخلايا — (Interleukin-1) (I-1) إلى خلايا «ت» المساعدة (Helper - T Lymphocytes).

● خلايا «ت» المساعدة

خلايا «ت» المساعدة خلايا بيضاء صغيرة ذات نواة كثيفة توجد في الدم والغدد الليمفاوية والطحال ونخاع العظم . وهي عند استقبالها للإشارة المرسلة من الخلية المعالجة للمستضد تنشط لتتكاثر في العدد حتى تستطيع إنتاج خلايا قادرة على التعرف على المستضد المسبب للحساسية ومن ثم تقوم بإرسال إشارات خاصة من أجل الاتصال أو الالتصاق المباشر بخلايا «ب» (B-Lymphocytes).

● خلايا «ب»

تقوم خلايا «ب» فور استلامها للإشارة بالنمو والنشاط وتتحول إلى خلية بلازمية (Plasma Cell).

● الخلية البلازمية

تقوم الخلية البلازمية بإنتاج وإفراز أجسام المناعة التحسسية من نوع (IgE) المتخصصة ضد المستضد، والذي يسمى في هذه الحالة بمستضد الحساسية (Allergen). وفي هذه الحالة تتخصص أجسام الحساسية المناعية (IgE) في التفاعل مع الأجسام المسببة لها ، حيث إنها يمكن أن تتعرف عليها إذا دخلت الجسم مرة أخرى.

تختلف أنواع الحساسية المتأخرة التلامسية حسب المادة المسببة لها ، ومن أشهر أنواعها ما يلي :-

* **حساسية النikel** : وتلاحظ على الرسغ في مواضع الساعات . وعل الفخذ إذا كانت الحساسية ناتجة عن المفاتيح أو العنق إذا كان المسبب قلادة.

* **حساسية المواد الكيميائية** : ومن أمثلتها الحساسية للمواد المستخدمة في دباغة الجلود مثل الكروم ، وهي حساسية تلامسية تعرف بحساسية الجلد الناتجة عن الأحذية (Shoe Dermatitis) (Shoe Dermatitis) وتشير على أصبع القدم الكبير ثم تنتشر إلى بقية القدم.

* **حساسية المطاط** : وهي شائعة الحدوث حيث إن مركبات المطاط تدخل في أشياء كثيرة.

* **حساسية أدوات الريزينة وأصباغ الأظافر** : وتكثر بين النساء نتيجة استخدام هذه المواد.

● الحساسية المتأخرة

تنتاب الحساسية المتأخرة (Delayed Hyper Sensitivity) — (يطلق عليها أيضاً المناعة الخلوية (Cellular Immunity)) عن تفاعل المستضد المسبب للحساسية مع خلايا ليمفاوية متحسسة ، وليس أجساما مضادة كما ورد في الحديث عن مسببات الحساسية السريعة ، وينتج عنها تورم وأحمرار وتدرن كما هو الحال في فحص الدرن الإيجابي ، أو التحسس لبعض المعادن مثل الحساسية التلامسية . عند تعرض الخلايا الليمفاوية لمسبب الحساسية فإنها تقوم بإفراز هرمونات السيتوكتين (Cytokines) التي تجذب إليها خلايا التهابية ليمفاوية أخرى مما يؤدي إلى التهاب تدريجي كما هو الحال في مرض السل أو الدرن ، والالتهابات الفطرية ، والتحسس البعض المعادن والماء الكيميائية مثلما يحدث في الحساسية التلامسية .

تساعد معرفة كيفية حدوث الحساسية المتأخرة على الكشف عن الإصابة ببعض الأمراض سواء كانت ردة الفعل المناعية طبيعية أو ضعيفة أو ناقصة . ففي حالة المناعة الطبيعية يمكن استعمال مستخلص بروتين (PPD) للكشف عن وجود مناعة ضد جرثومة الدرن بحقن كمية بسيطة (٥) وحدات (في الجلد وقراءة النتيجة بعد ٤٨ ساعة . ففي حالة الشخص المصابة بالدرن أو الذي تعرض للدرن فإنه يظهر تورم وأحمرار على شكل درنة في مكان الفحص . أما في حالات ضعف المناعة ونقصانها الشديد أو سوء التغذية المزمن أو حالات الإصابة بالسرطان فإن رد فعل الحساسية المتأخرة يختفي بحيث لا يسبب أي أحمرار أو تورم مكان الفحص .

من جانب آخر يتم تشخيص الحساسية المتأخرة التلامسية بوضع لصقة على الجلد (Patch test) تحتوي على المادة المشتبه في تسببها في الحساسية لمدة ٤٨ ساعة تزرع بعدها ، فإن لوحظ وجود أحمرار وتورم مكان اللصقة فإن ذلك يدل على وجود المادة المشتبه في تسببها للحساسية ، أما إذا لم يحدث ذلك فيمكن إجراء فحص لمواد أخرى مشتبه بها . وبعد معرفة أسباب الحساسية التلامسية يمكن تجنبها واستخدام الدواء اللازم للشفاء منها .

الحساسية والجهاز المناعي

يعد جهاز المناعة وحدة معاقدة ومتباشكة من الخلايا تعمل على إفراز أجسام مناعية وخصائص (إنزيمات) وموصلات (Inter leukins) بين هذه الخلايا . ومع أن هناك خلايا لها علاقة مباشرة وخاصة بالحساسية إلا أن هذه الخلايا لا تستطيع القيام بوظائفها وردة فعلها بمعزل عن بقية الخلايا المناعية الأخرى . ومن أهم الخلايا المتصلة مباشرة بالحساسية الخلايا البدنية (Mast Cells) والخلايا قاعدية الاصطدام (Basophils) وخلايا ثانوية ذات علاقة غير مباشرة مثل الخلايا حامضية الاصطدام (Eosinophils) والخلايا الليمفاوية (Lymphocytes) والخلايا الليمفاوية (Lymphocytes) والخلايا المعالجة للمستضد (Antigen. Processing) وهي عبارة عن الخلايا الباعمية (Macrophage) .

تتحدد خلايا الجهاز المناعي بعضها مع بعض بواسطة شبكة اتصالات مقدمة قبل حدوث الحساسية ، ويساعد فحص الخلية ومكوناتها على فهم كيفية حدوث الحساسية وبالتالي معرفة أفضل طريقة للتشخيص والعلاج والوقاية ، ويمكن تفصيل كيفية

أعراض الحساسية

إفرازات جهاز المناعة عند تعرضه لمسببات الحساسية ما يلي :-

• الهستامين

يعمل الهستامين (His-) على توسيع الشعيرات الدموية والاحتقان والحكمة والاحمرار وزيادة الإفرازات المخاطية.

• اللوكوتريين

يؤدي اللوكوتريين (Leu-kotrienes) إلى انقباض بطيء للعضلات الال IDR في القصبة الهوائية والأمعاء مع حدوث التهاب.

• منشط صفائح الدم

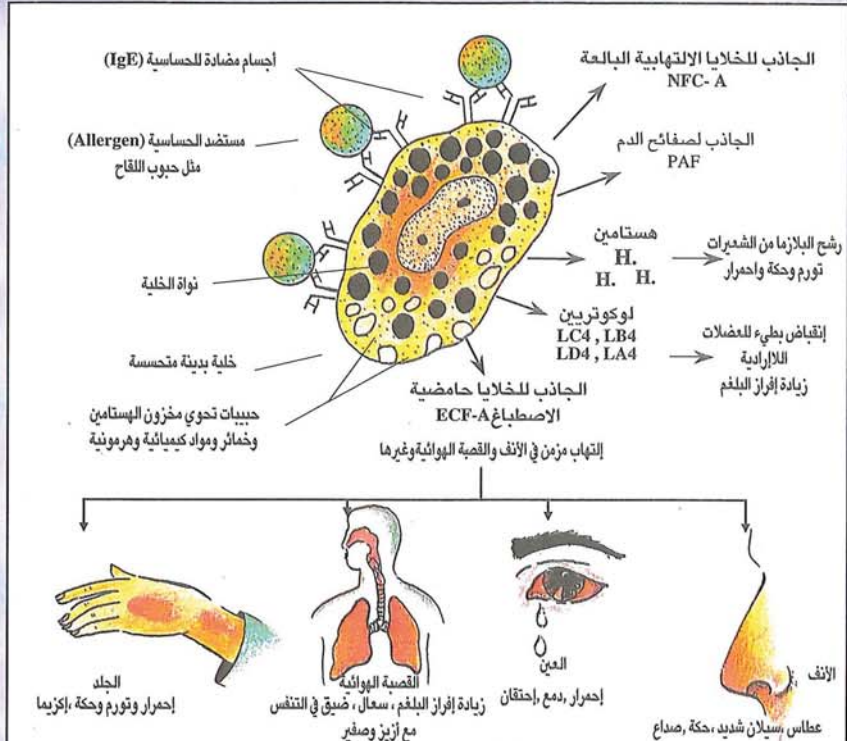
يقوم منشط صفائح الدم (Platelets Activating Factor-PAF) بجذب صفائح الدم إلى مكان حدوث الحساسية حيث تقوم صفائح الدم بدورها على إفراز خمائر أخرى تؤدي إلى تفاقم ردة الفعل التحسسية.

• مادة جاذبة للخلايا حامضية الاصطباخ

تعمل هذه المادة على جذب الخلايا حامضية الاصطباخ إلى مكان حدوث الحساسية، وبسبب احتواء هذه الخلايا على كميات من المواد الفعالة فإنها تعمل على إحداث التهابات وموت الخلايا، إضافة إلى أنها تجذب خلايا «ت» ليغافوية إلى مكان الحساسية، وبذلك تتسبب في حدوث التهابات حساسية مزمنة مما يؤدي إلى استمرار حدوث أمراض الحساسية.

• مواد أخرى

بالإضافة إلى ما ذكر سابقاً هناك مواد أخرى لا يتسع المجال لذكرها تعمل على جذب الخلايا الالتهابية والبلعمية.



● شكل (١) ردة فعل الجهاز المناعي عند ظهور مسببات الحساسية.

مسببات الحساسية ، فالعوامل البيئية المسببة للحساسية - وجود نوع معين من جبوب اللقاح مسبب للحساسية مثلا - تتفاعل مع الإنسان المعرض للإصابة بالحساسية.

تبعد الخطوة الأولى لظهور أعراض الحساسية بانتاج أجسام الحساسية (IgE) عند تعرضها لمسببات تعمل على إثارتها. ويؤدي هذا إلى تحسس الخلايا قاعدية الاصطباخ والخلايا البدنية ذات المخزون الكبير من الهستامين والهرمونات، مثل (١)، وعند التعرض المتكرر لمسببات الحساسية تتفاعل مستضدات الحساسية (Allergen) مع أجسام الحساسية (IgE) على سطح الخلايا قاعدية الاصطباخ والخلايا البدنية ، عندها تحدث تغيرات فسيولوجية وكيميائية داخل تلك الخلايا تؤدي إلى إفراز هرمونات وكميات مواد كيميائية تؤدي في مجموعها إلى الصورة المعقّدة للحساسية التي لا يوجد لها علاج ناجح . ومن أهم

كيفية حدوث الحساسية

- تحدث الحساسية لدى الأشخاص بتوفير شرطين هما :
- الاستعداد الفطري لدى الشخص للإصابة بالحساسية أي ما يسمى بعامل الوراثة ، حيث يلاحظ أن أمراض الحساسية تكثر عند عائلات دون غيرها .
 - الظروف البيئية المناسبة التي تكثر فيها

أمراض المناعة الذاتية



د. بابكر على محمد الذهبي



يتم تنشيط كل من خلايا «ت» لإنتاج خلايا «ت» المنشطة، وخلايا «ب» لإنتاج الأجسام المضادة الذاتية المتسbie في أمراض المناعة الذاتية. وعليه فإن عملية كبح آلية المناعة الذاتية المذكورة عند الجسم الطبيعي للكلار تمثل في الحيلولة دون وصول المستضد الذاتي إلى خلايا «ت» المساعدة، وهناك تداخل بين أمراض المناعة الذاتية سواء عن طريق كبح هذه الخلايا، أو عن طريق إحداث خلل في المستضدات الذاتية، بحيث تصبح غير قادرة على التعرف على خلايا «ت» المساعدة.

ويعتقد بأن أمراض المناعة الذاتية تحدث عندما تصيب عملية التحكم في كبح وصول المستضدات الذاتية إلى خلايا «ت» المساعدة بالخلل، ويعود هذا الخلل ذات علاقة وراثية يتفاهم مع تقدم العمر، وفي وجود مؤشرات بيئية كالإصابة باليكروبات وغيرها من العوامل

الأجسام المضادة الناتجة ليس لها تخصصية ضد عضو معين، إضافة إلى أن التغيرات المرضية الناتجة عنها تنتشر في الجسم على نطاق واسع، خاصة في الأغشية الضامنة في الجلد، الكلى، المفاصل، والأوعية الدموية.

وهنالك تداخل بين أمراض المناعة الذاتية في بعض الحالات، حيث يلاحظ مثلاً أن أكثر من ٥٠٪ من المصابين بفقر الدم الخبيث - من أمراض المناعة الذاتية - توجد لديهم أجسام مضادة في الغدة الدرقية، وهذا يعني وجود مساريين عند هؤلاء المرضى أحدهما لإنتاج مضادات تتسبب في فقر الدم والآخر لإنتاج مضادات خاصة بالغدة الدرقية.

آلية المناعة الذاتية

تبدأ المناعة الذاتية بالتصاق المستضد الذاتي بخلايا «ت» المساعدة، وعلى أثر ذلك

يتكيف جهاز المناعة في الإنسان بحيث يستطيع أن يعرف على أي ميكروب موجود حالياً في البيئة أو سياتي في المستقبل. ولهذه المرونة الفائقة ثغرات جعلت الجسم يستثار ذاتياً لينتج خلايا وأجساماً مضادة لبعض مكونات الجسم نفسه مما يعرف «بالمناعة الذاتية»، وفي هذه الحالة تتمثل مكونات الجسم المشار إليها مستضدات ذاتية. ورغم وجود آليات عديدة في الجسم لمنع حدوث مثل هذه الاستثارة لجهاز المناعة، إلا أن آليات الجسم ككل الآليات معرضة لخلل خاصة بعد تقدم العمر مما يتسبب في ما يعرف بأمراض المناعة الذاتية.

وعلى الرغم أن هناك بعض حالات المناعة الذاتية التي ليس لها آثار سلبية كبيرة مثل تكون الأجسام المضادة في القلب عقب الذبحة الصدرية، إلا أن أغلبها يتسبب أو يشارك في عمليات مرضية محددة تعرف بأمراض المناعة الذاتية (Autoimmune Diseases). سنتناول هذا المقال ببعضًا من هذه الأمراض من حيث مسبباتها وأنواعها وطرق مكافحتها وعلاجها.

تُقسم أمراض المناعة الذاتية إلى ثلاثة أقسام متداخلة أحدهما طيفاً أطرافه الأمراض الخاصة بعضو محدد من أجهزة الجسم، مثل مرض هاشيموتو (Hashimoto's Disease)، الذي يصيب جزءاً معيناً من الغدة الدرقية، فتصبح حساسة (Sensitized)، فتثير خلايا المناعة لتنتج أجساماً مضادة - تدور في الدم - لمكونات الغدة الدرقية فقط. ويمثل القسم الثاني في أمراض تسبب التقرح والآذى في عضو معين، دون أن تُكون أجساماً مضادة خاصة به، مثل مرض تليف الكبد الصفراوي الأولى (Primary biliary cirrhosis).

أما القسم الثالث فيتمثل في أمراض غير خاصة بعضو معين، مثل مجموعة الأمراض الروماتيزمية (Rheumatoid Group) ممثلة بمرض الذبة الصراء الجهازية (Systemic Lupus Erythematosus - SLE) . وهذه تتميز بأنها ليس لها عضو محدد، كما أن

الجسم عرضة لأمراض أخرى . فمثلاً قد يصحب الإصابة بالحمى الروماتيزمية الحادة إصابة الـ **الزوربيكروب الاستربتوكوكس** وهكذا .

أنواع أمراض المناعة الذاتية

تختلف أنواع أمراض المناعة الذاتية ، جدول (١) ، حسب نوع الأجسام المضادة الذاتية وموقع تأثيرها على الجزء المعين من الجسم وذلك كما يلي :-

● فقر الدم الانحلالي

ينجم مرض فقر الدم الانحلالي بسبب التصاق الأجسام المضادة الجائحة (Humo-ral Antibodies) في الدم بكتيريات الدم الحمراء ، مما يؤدي إلى تحطّلها . وقد لوحظ ذلك من خلال التجارب التي أضيفت فيها تلك الأجسام إلى خلايا دم حمراء سليمة ، فنتج عن التصاقها بها عند الشخص السليم تكسير خلايا دمه في وقت أقل من عمرها الافتراضي .

● نقص الصفائح الدموية

تنسبب الأجسام المضادة الجائحة في الدم — مثلاً يحدث في مرض فقر الدم الانحلالي — في تكسير صفائح الدم الحمراء ، فتعمل على تحطّلها ، مما يؤدي إلى أمراض مرضية بسبب نقص تلك الصفائح . وبما أن الأجسام المضادة الجائحة في الدم يمكنها عبور المشيمية فإن الجنين لا مصاربة بهذا المرض يولد مصاباً بنقص الصفائح ، ولكن قد تحسن حالته تدريجياً عند مغادرته مصدر تلك الأجسام (رحم لام) .

● أمراض الغدة الدرقية

تنشا هذه الأنواع من أمراض المناعة الذاتية إما بسبب تدمير خلايا الغدة الدرقية ، وإما بسبب اعتراض الأجسام المضادة الذاتية الجائحة لمستقبلات هرمون تحفيز الغدة الدرقية (Thyroid Stimulating Hormone - TSH) ، فيعمل إما على تنشيط أو زيادة إفرازها . ومن أشهر أمراض المناعة

الإصابة بمرض الذئبة الحمراء الجهازية في النساء — عند منتصف العمر — إلى عشرة أضعاف معدل الإصابة في الرجال في السن نفسه . وقد اتضح أن لهرمون الأستروجين دوراً أساساً في زيادة الإصابة بالمرض ، حيث إن نسبة تكون عالية في النساء المرضيات ولكنها تتخفّض عند الحمل ثم تزداد مرة ثانية بعد الوضع .

● العامل البيئي

تلعب البيئة دوراً ملحوظاً في أمراض المناعة لما لها من تأثير على المحيط الذي يعيش فيه المريض . فمثلاً لو أوضحت الدراسات أن أقرباء مريض بالذئبة الحمراء الجهازية عندما يعيشون معه في المنزل نفسه يكونون أكثر عرضة للإصابة بالمرض نفسه بسبب وجود نسبة عالية من أجسام مضادة لا أنوية في أجسامهم مقارنة بأقاربائهم الذين يعيشون بعيداً عنهم . كذلك اتضح أن للتغذية دوراً ملحوظاً في تخفيف حدة الإصابة بمرض التهاب المفاصل الروماتيزمي حيث أشارت الدراسات أن هناك تحسناً في صحة المصابين بهذا المرض عند مداومتهم على تناول أغذية غنية بالأسماك ودهونها التي تتميز باحتواها على نسبة عالية من الأحماض الدهنية طولية السلسلة غير المشبعة من نوع (W-3) . ويعتقد أن سكان جرينلاند المتجمدة بالقطب الشمالي لا يصابون بهذا المرض لاعتمادهم على الأسماك والحيتان ودهونها في غذائهم .

إضافة لذلك يعده ضوء الشمس عاملاً سلبياً في زيادة معاناة المصابين بمرض الذئبة الحمراء الجهازية ، بسبب أنها تمثل الفتيلة لبداية تقرحات الجلد . كما أنه لا يمكن إهمال دور العوامل البيئية الوظيفية ، فمثلاً أشارت بعض الدراسات إلى تأثير المذيبات العضوية المستخدمة في محلات الغسيل الجاف والمواد البترولية على انتشار مرض قوبشاير .

وتحت الإصابة بالبكتيريايات من العوامل البيئية الهامة التي قد تزيد من وطأة الإصابة بمرض المناعة الذاتية ، فيصبح

أسباب أمراض المناعة الذاتية

تنشا أمراض المناعة الذاتية بسبب وجود عدة عوامل ، ومن أهمها ما يلي :-

● العامل الوراثي

لا شك أن العامل الوراثي يلعب دوراً بارزاً في ظاهرة تقضي أمراض المناعة الذاتية ، حيث إنه قد لوحظ وجود أمراض معينة في عوائل معينة دون غيرها ، ومن أمثلة ذلك توجد لدى الإخوان والأباء والأبناء لمرض هاشيموتوكو ونسبة عالية من الأجيال المضادة للغدة الدرقية إذا كان هناك أكثر من شخص مصاب بالمرض في العائلة الواحدة . وهذا ينطبق على أمراض أخرى مثل فقر الدم الخبيث والذئبة الحمراء الجهازية .

وقد يعزّز البعض سبب انتشار أمراض المناعة الذاتية في أسرة معينة إلى عامل البيئة المشتركة ، مثل التعرض للميكروبات الموجودة في البيئة ، ولكن لا شك أن العامل الوراثي هو الأهم ، فمثلاً لا يمكن إرجاع سبب اصابة توأم متطابقين (Identical twins) لنفس مرض المناعة الذاتي لاي سبب آخر غير تشابههما وراثياً ، مما يجعل العامل الوراثي راجحاً في أغلب حالات أمراض المناعة الذاتية .

ومما يؤكد أهمية العامل الوراثي أنه قد أمكن توليد بعض السلالات الحيوانية التي تصاب عفويًا بأمراض المناعة الذاتية ، مما يدل على أن المناعة الذاتية تعمل وفق برمجة وراثية . فمثلاً يتعرض نوع من الدجاج زائد السمنة إلى الإصابة بالتهاب الغدة الدرقية المزمنة أكثر من رصيفه عادي السمنة ، كما أن هناك نوعاً من الفئران يعرف بالنيوزيلندي الأسود أكثر عرضة للإصابة بفقر الدم الانحلالي مقارنة بالأنواع الأخرى من الفئران .

● عامل الجنس

أوضحت كثيرون من الدراسات أن هناك ثمانية أنواع من أمراض المناعة الذاتية تكثر عند النساء اللائي في منتصف العمر مقارنة بالرجال ، فعلى سبيل المثال يصل معدل

الرقم	المرض	المستضد الذاتي (Autoantigen)	نوع الأذى الناتج (Lesion)
١	(Autoimmune Haemolytic Hnaemia)	خلايا الدم الحمراء	تمثيل خلايا الدم الحمراء .
٢	(I diopathic Thrombocytopenia Purpura)	الصفائح الدموية	تكسير الصفائح الدموية .
٣	(Male Infertility)	الحيوان المنوي	ارتفاع حيوانات المنوية وشل حركتها .
٤	(Pernicious Anaemia)	عامل الذاتي (Intrinsic Factor)	الارتباط بالعامل الذاتي وشل فعالته في عملية امتصاص فيتامين B_{12} .
٥	(Hashimoto's Disease)	إنزيم بيروكسيباز سطح الخلايا	تدمر خلايا الغدة الدرقية .
٦	(Primary Myxoedema)	مستقبلات (TSH)	منع استحداث الغدة الدرقية مما يسبب نقص هرموناتها .
٧	(Thyrotoxicosis)	مستقبلات (TSH)	زيادة استحداث الغدة الدرقية وزياة إفراز هرموناتها
٨	(Goodpasture's Syndrome)	الثانية الشعيرات المخربة في الوحدة الكلوية (Glomerular Basement Membrane)	تحريب الغشاء بعد ارتباط المتمم (Compliment)
٩	(Myesthenia Gravis)	مستقبلات الأستيول كولي	سد المستقبلات في وجه الاستيول كولي ثم تدميرها .
١٠	(Acanthosis Nigricans)	مستقبلات الانسولين	سد المستقبلات وتدميرها .
١١	(Systemic lupus Erythematosis - SLE)	الخافض التروي متعدد الأكسجين (DNA)	تكوين معقدات مع الأجسام المضادة .
١٢	(Rheumatoid Arthritis)	عوامل خارجية مثل الاستربوتوكوكس	استحداث العملية المناعية وتجميع خلايا المناعة وإنتاج (IgG) الذي يترك ويسبب تعرية العظام وإتلاف التماريف .

● جدول (١) بعض أمراض المناعة الذاتية.

عبر المشيمة فإن المواليد لأمهات مصابات بهذا المرض سيولدون بohen عضلي طفيف يزول بعد الولادة بسبب انعدام مصدر هذه الأجسام (رحم الأم) .

● الذبة الحمراء الجهازية

ينجم مرض الذبة الحمراء الجهازية (Systemic Lupus Erythematosus - SLE) عن تعرض الجسم النسوي منقوص الأكسجين (DNA) الموجود بصورة ذاتية ضمن مركبات خلايا الجزء العرض للإصابة بهذا المرض، وتفاعلاته مع الأجسام المضادة الذاتية (IgG) وبعض عوامل الجهاز المتمم، وتكوين معقدات (Complexes) معها تتسبب في تقرح وأذى العضو المصابة.

● التهاب المفاصل الروماتي

تسبّب التهاب المفاصل الروماتي (Rheumatoid Arthritis) عوامل خارجية مثل بكثيرها الاستربوتوكوكس التي تعمل كمستضدات تحث الجهاز المناعي على تجميع وتراكم خلايا المناعة، وخلايا بلازمية، وخلايا بلمعية، وأجسام

حركتها في الوصول إلى المهدل.

● التهاب الكلي

يطلق عليه أيضاً مرض قود باشر (Goodpasture's Syndrome)، وينشأ بسبب تعرض الغشاء القاعدي للشعيرات الدموية بالوحدة الكلوية (Glomerular Basement Membrane)، إلى كل من الأجسام المضادة الذاتية « ج » (IgG) والعامل الثالث (3M) من جهاز المتمم والتصاقهما به، مما ينجم عنه تدميره. وقد تأكّد هذا معملياً عند فصل تلك المضادات من كلية مصابة وحقنها في حيوانات سليمة من الفصيلة نفسها، فتسبّب ذلك في انتقال المرض إليها.

● الوهن العضلي الوخيم

ينجم هذا المرض نتيجة توجه الأجسام المضادة الذاتية (IgG) إلى مستقبلات الأستيول كولي (Acetyl Cholin Receptors) المسؤولة عن نقل الإشارة لأنسجة الموصلة (Conductive Tissues) فتسدها وتعمل على تدميرها مسبباً تعطيل حركة العضلات. وبما أن الأجسام (IgG) يمكنها

الذاتية الخاصة بالغدة الدرقية ما يلي :-

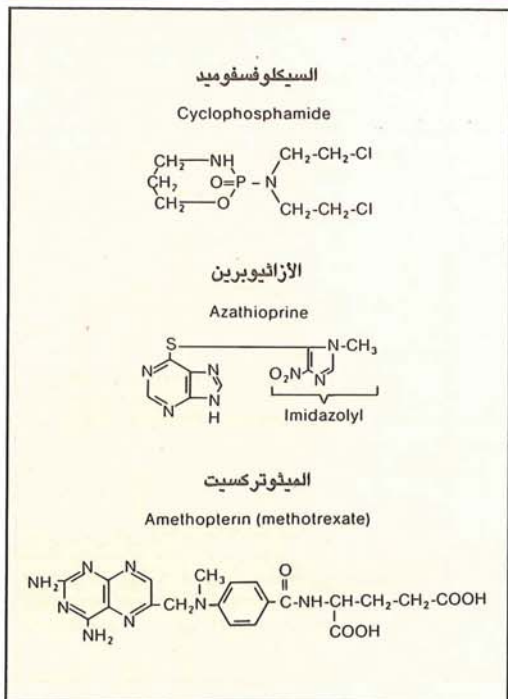
* مرض هاشيموتو : وهو مرض يتعرض فيه إنزيم بيروكسيباز سطح الخلايا إلى أجسام مضادة ذاتية تعمل على تدميره، مما يؤدي إلى أكسدة أغشية خلايا الغدة الدرقية وتدميرها .

* مرض المكسيديما الأولية : وهو مرض ترتبط فيه الأجسام المضادة الذاتية بمستقبلات هرمون تحفيز الغدة الدرقية فتثبت إفراز الهرمون .

* مرض التسمم الدرقي : وهو مرض ينشأ عن حد الأجسام المضادة الذاتية لمستقبلات هرمون تحفيز الغدة الدرقية على إفراز هرموناتها بغير أذن فيخل التوازن الهرموني مسبباً مشاكل صحية عديدة .

● العقم عند الرجال

ينشأ مرض المناعة الذاتية الخاص بعم الرجال نتيجة وجود أجسام مضادة ذاتية تتجه إلى سطح الحيوانات المنوية فتسبّب في تراصها (Agglutination)، مما يعطى



شكل (٢) الصيغ الكيميائية لبعض العقاقير المنشطة لجهاز المناعة.

كبيرة للعقاقير المثبطة لالتهابات مثل الاستيرويدات (Steroids) وحامض السالسليك، كذلك أظهرت العقاقير المثبطة للبروستاغلاندينات (Prostaglandins) فعالية كبيرة في علاج بعض الأمراض المتعلقة بالمناعة الذاتية رغم أن آلية عمل هذه العقاقير ليست معروفة حتى الآن. ومن أمثلة مثبطات البروستاغلاندين البنسلين ومضادات الملاريا كالكلوروكوين.

● العقاقير المنشطة لجهاز المناعة

ينحصر دور مثل هذا النوع من العقاقير في تنشيط انتشار خلايا المناعة، ومن أهم تلك العقاقير عقار السيكلوفوسفوميد والازاثيوبيرين والسيكلوفوسفوميد والميثوتريكسات والاستيرويدات، شكل (٢).

● التحكم في عمليات المناعة

يهدف هذا النوع من العلاج إلى التحكم في العمليات المناعية نفسها وكبحها ذاتياً، وهو علاج لا يزال في بداية الطريق، ولكنه يأخذ اتجاهًا أكثر أصالة، يتمثل في تقدادي مسببات تلك الأمراض حتى لا تظهر في الأساس.

ينحصر هذا النوع من العلاج في إعطاء المفصل المصايب، فتعمل على تعريته وتدميره. وتلعب الأجسام المضادة (IgG) دوراً كبيراً في الآلام الموجدة بالمفصل المصايب، شكل (١).

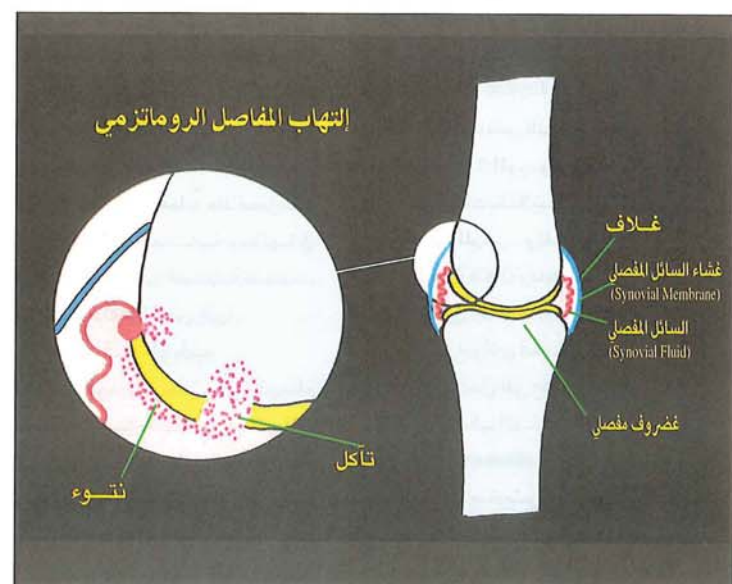
● فقر الدم الخبيث

ينجم مرض فقر الدم الخبيث - (Perni- cious Anaemia) نتيجة لعدم كفاءة المعدة في امتصاص فيتامين « ب١٢ » (B12)، وذلك لارتباط الخلايا المناعية في المعدة المصابة بالعامل الذاتي (Intrinsic Factor) وجعله غير فاعل في عملية الامتصاص المذكورة. ويمكن علاج حالات فقر الدم الخبيث بتقليل جرعات عالية من الاستيرويدات مثل (Predni- sone) لكي تستعيد المعدة صحتها، وتناول إنتاج العامل الذاتي.

علاج أمراض المناعة الذاتية

يمكن علاج أمراض المناعة الذاتية بمحارور عدة يتمثل بعضها فيما يلي :-

● التحكم في العمليات الأيضية



شكل (١) تعرية والتهاب مفصل الركبة.

إلى آلية إيقاف تكاثر الفيروس (HIV) بواسطة الأجسام البروتينية ، إلا أنها أشارا إلى أن تلك الأجسام ترتبط بأسطح خلايا « ت ٤ » لتوقف تكاثر الفيروس داخلها .

وبسبب أن التجربتين المذكورتين كانتا في المختبر فإن التساؤل المطروح أمام العلماء عن مدى نجاحها في جسم الكائن الحي ودور الجهاز المناعي في إيقاف نمو الفيروس .

ويفكر العلماء حالياً في إجراء تجارب على القروض الخضراء الإفريقيية لمعرفة إمكان ظهور أعراض شبيهة بأعراض الإيدز في وجود أجسام مضادة تبطل مفعول البروتينات المثبتة لتكاثر الفيروس، كما أنهم يعملون على حيوانات أخرى لمعرفة أثر تلك البروتينات على تكاثر الفيروس فيها .

إضافة لذلك يعمل العلماء على قياس كمية تلك البروتينات في دم الإنسان وعلاقة ذلك بصحة المرضى الحاملين للفيروس .

ما يجدر ذكره أن الأجسام البروتينية المكتشفة جزء من جزيئات السيتيوكين-Cy (Cytokines) المرتبطة بجهاز المناعة ، وليس من السهل فصل جزء من هذه الجزيئات دون التأثير على سلسلة من تفاعلات الجهاز المناعي والتي تسفر متلاً عن زيادة أحد الانتلوكينات التي قد يكون لها آثار سلبية على الجسم ربما تؤدي إلى الموت .

يعد فصل تلك البروتينات انجازاً علمياً هاماً وجديراً بالاهتمام ، ولكن يظل الدرب طويلاً حتى يصل الإنسان إلى آلية التي تعمل بها ، ومدى تأثيرها على وظائف البروتينات الأخرى ، والكمية الازمة منها لکبح نشاط الفيروس القاتل .

المصدر:

Science News, Vol. 148 Dec. 1995 P. 388.

بروتينات لا يقف فيروس الإيدز

بعد بحوث مeticia استغرقت حوالي عقد من الزمان تمكّن الباحثون من اكتشاف جزيئات طبيعية في الجسم مقاومة لفيروس الإيدز . تتمثل هذه الجزيئات في أجسام بروتوبينية يفرزها الجهاز المناعي تعمل على منع تكاثر الفيروس في الخلايا المصابة .

يُعتقد على هذا الاكتشاف آمالاً كبيرة - بمشيئة الله - في التخلص من هذا المرض ، كما أنه قد يفسر الأسباب التي تجعل أعداداً كبيرة من حاملي هذا الفيروس يعمرون لسنين عديدة قبل أن تظهر عليهم أعراض المرض .

بدأت البحوث الخاصة بالاكتشاف المذكور عام ١٩٨٦ م عندما وجد العالم جي ليفي (Jay A. Levy) ومجموعته بمدرسة سان فرانسيسكو للطب في كاليفورنيا مجموعة من خلايا المناعة « ت ٨ » يمكنها إيقاف تكاثر فيروس نقص المناعة الإنساني (HIV) الموجود بالقرب من خلايا « ت ٤ » التي يهاجمها الفيروس المذكور ويتكاثر على حسابها . وقد تأكّد لمجموعة ليفي أن خلايا « ت ٨ » يمكنها إفراز نوعاً واحداً أو أكثر من جزيئات ذوبابة تعمل على إعاقة تكاثر الفيروس (HIV) ، وبالتالي فقد تكون السبب في امتداد حياة كثير من حاملي الفيروس من غير المصابين بالمرض .

تمكّن المشكلة حتى ذلك الوقت في أن خلايا « ت ٨ » تفرز كمية قليلة من الجزيئات المسؤولة عن إعاقة الفيروس ، ولهذا السبب يصعب تنقية تلك الجزيئات وفصلها لاستخدامها في علاج المرض . غير أن مجموعة من العلماء الالمان برئاسة رينهارد كورث (Reinhard Kurth) بمعهد

الإيدز

أ. د طلال بكير

يعد مرض متلازمة نقص المناعة المكتسبة «الإيدز» (Acquired Immuno Deficiency Syndrome - AIDS) من الأمراض الحديثة التي تهدد حياة الإنسان في أماكن كثيرة من بلدان العالم النامي والمتقدمة، وذلك بسبب خطورته، وسرعة انتشاره، وعدم التوصل إلى دواء ناجح أو لقاح فعال لعلاجه أو الحد من الإصابة به، فضلاً عن تأخر ظهور أعراضه على الأشخاص الحاملين له والذين قد يتسبّبون في نقل العدوى للآخرين.

تم اكتشاف مرض الإيدز بواسطة الدكتور جوتليب (Gottlieb) في منتصف عام ١٩٨١ م في منطقة لوس أنجلوس بالولايات المتحدة الأمريكية، عندما ظهرت عدة حالات لم يُرضي يعانون من التهاب رئوي حاد ومرض سرطاني جلدي، وكانوا جميعاً من الرجال الذين يمارسون الشذوذ الجنسي ومن هنا جاء الارتباط بين مرض الإيدز واللواط.

مليون طفل أصيبوا بالعدوى بهذا الفيروس أثناء الولادة أو بعدها، كما تشير الإحصائيات كذلك إلى أن السنوات الخمس القادمة ستشهد ظهور ما يقرب من ٢٠ مليون حالة، ويرجع السبب الرئيس في ذلك إلى التسبيب الجنسي، وإدمان المخدرات، ونقل الدم الملوث.

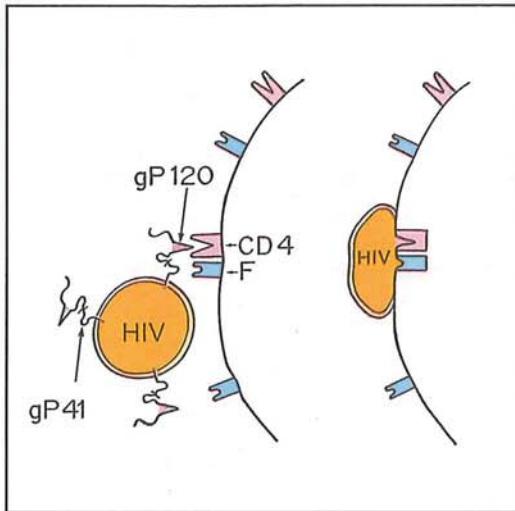
سيتناول هذا المقال مرض الإيدز من حيث شكل وتركيب الفيروس المسبب له، وكيفية تكاثره، وأعراض المرض، وطرق انتشاره، والفحص المخبري، وطرق العلاج.

شكل وتركيب الفيروس

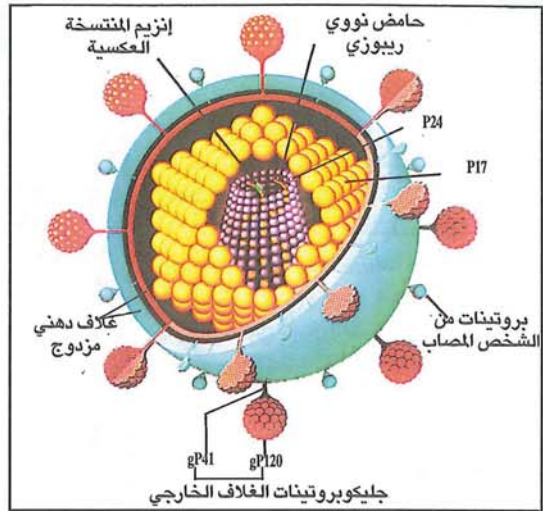
يتميز فيروس الإيدز بأنه كروي الشكل، ويتراوح طوله ما بين ١٠٠ إلى ١٤ نانومتر (١٠^{-٩} م)، ويكون من عدة أجزاء، شكل (١)، يمكن توضيحها من الداخل إلى الخارج - كما يلي :-

المناعة في كل من إفريقيا وأمريكا والخمسينيات والستينيات على التوالي، ولم يعرف حينئذ السبب الحقيقي وراء ذلك، إلا أن هذه العينات قد أعطت نتائج إيجابية مونتانييه - بالمشاركة مع فريقه البحثي - عام ١٩٨٣ م، من اكتشاف الميكروب المسما به والذي يتمثل في فيروس أطلق عليه اسم «فيروس نقص المناعة الإنساني» (Human Immunodeficiency Virus - HIV) وهو يتبع لعائلة الفيروسات المرتدة (Retovirus) التي تحتوى - بالإضافة إليه - على كثير من الفيروسات التي تصيب أنواعاً مختلفة من الحيوانات، وتسبب لها أمراضًا مثل مرض الإيدز، إلا أن هذه الفيروسات لم يعرف عنها أنها - حتى الآن - تصيب الإنسان.

شجعت النتائج التي توصل إليها العالم الفرنسي مونتانييه قيام بعض الباحثين بفحص عينات من أمصال مخزنة (Stored Sera) لمرضى كانت قد ظهرت عليهم أعراض نقص



شكل (٢) آلية دخول فيروس الإيدز إلى الخلايا الليمفاوية.



شكل (١) شكل وتركيب فيروس الإيدز.

وتحث على تثبيط وضعف المناعة المكتسبة على انتاج كميات كبيرة من الحامض النووي والبروتينات والتكوينات الأخرى اللازمة لتكاثر الفيروس داخل الخلية.

٣ - إنتاج أعداد كبيرة من فيروسات جديدة من النوع نفسه تتجمع وتتطحل عبر ثقوب تحدثها في الغشاء الخلوي، ومن ثم تقضي على الخلية الحية وتهلكها.

ومن الجدير بالذكر أن الفيروس يحتوى على عدة مورثات يقوم كل منها بأعمال مختلفة عن الآخر وذلك كما يلي :-

ـ مورثات (GAG ، POL ، ENV) ، وتعمل

وبالتالي تثبيط وضعف المناعة المكتسبة الخلوية والخلطية عند بعض الأشخاص، وإصابتهم بالعديد من الأمراض الإنتهازية، وبعض أنواع السرطانات.

تم عملية تكاثر فيروس الإيدز - من دخوله إلى داخل خلية « ت ٤ » أو الخلايا البلعومية الكبيرة - من خلال عدة خطوات،

شكل (٣)، هي :-

١ - ارتداد الحامض النووي الريبوزي (RNA) إلى حامض نوى ريبوزي (DNA) بوساطة تأشير منقوص الأكسجين (DNAase) إنزيم المتنسخة العكسية (RT).

٢ - دخول الحامض النووي (DNA) إلى داخل نواة الخلية، ويحدث في هذه الحالة أحد أمرين، إما أن يبقى الفيروس كامناً داخل الخلية لسنين عديدة دون أن يسبب أية أمراض مرضية وتبقي الخلية حينئذ مصابة أو مخموجة (Infected).

بالفيروس، شكل (٤)، وإنما أن يبدأ الفيروس في التكاثر عن طريق تغيير النظام الطبيعي الآيفي لهذه الخلية

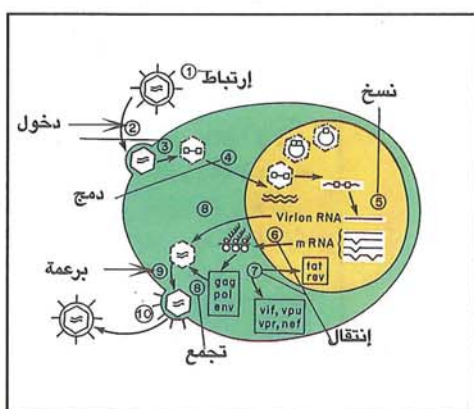
١ - حامض نوى ريبوزي (RNA) يحتوى على المورثات المسئولة عن تكاثر الفيروس، وعلى إنزيم المتنسخة العكسية (Reverse Transcriptase - RT).

٢ - هيكل بروتيني مكون من طبقتين (P17 & P24) - يسمى الكابسيد (Capsid) يستخدم لحماية الحامض النووي ضد المؤشرات الخارجية مثل تأثير بعض الإنزيمات، وللحافظة على الشفرات الوراثية التي يحملها الحامض.

٣ - غلاف دهن مزدوج (Lipid bilayer).
٤ - غلاف خارجي للفيروس يحتوى على جزيئات صغيرة من جليکوبروتينات (Glycoproteins) فيروسية الأصل منها جليکوبروتين (gp 120) الذي يعمل على التصاق الفيروس بأجزاء معينة (CD4) من الخلايا التي يهاجمها، وجليکوبروتين (gp41) الخاص بدخول الفيروس إلى داخل الخلية، شكل (٢)، حيث يبدأ في التكاثر وحدوث الدواعي.

تكاثر الفيروس

تكمن خطورة فيروس الإيدز - عند تكاثره - في إصابة وقتل الخلايا المساعدة « ت ٤ »، مما يؤدي إلى قلة عددها وعدم التوازن بينها وبين الخلايا الكابحة « ت ٨ »



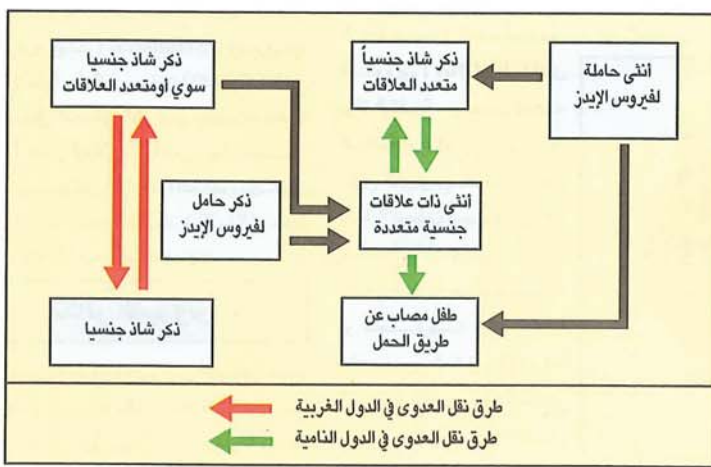
شكل (٣) عدو وتكاثر فيروس الإيدز.

- نقص في الوزن يصل أحياناً إلى ١٠٪ من وزن الجسم.
- تعرق ليلي غيري لعدة أسابيع.
- ضيق في التنفس وسعال.
- ظهور بقع حمراء على جلد المريض وكذلك في الفم والجفون.

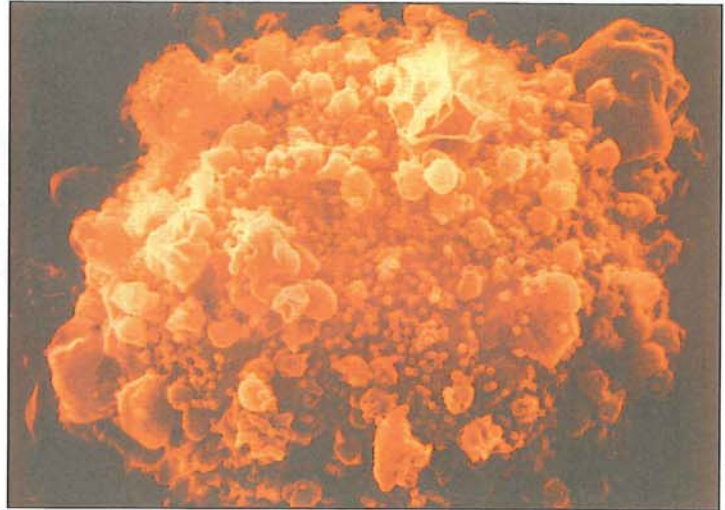
تسمى الأعراض السابقة الذكر بأعراض ماقبل الإيدز ويتبعها نقص شديد في مناعة الجسم وظهور أمراض الإيدز الرئيسية التي تشمل العدوى بالجرائم أو الأمراض الإنثئالية (Opportunistic Infections) وتنتمي إلى التهاب الرئة والدماغ والأمراض الخبيثة مثل ورم كوبسي (Kaposi's Sarcoma) ونقص شديد في الوزن. وتعد الإصابة بهذه الأمراض السبب المباشر في القضاء على المريض.

طرق انتشار المرض

- هناك عدة طرق، شكل(٥)، لانتشار فيروس الإيدز من مكان آخر منها ما يلي :-
- نقل الدم الملوث ومشتقاته.
 - الاتصال الجنسي السوي والشاذ بين المصابين.
 - تعاطي المخدرات عن طريق الحقن بالإبر الملوثة.
 - من الأم الحاملة للفيروس إلى طفلها أثناء الولادة أو عن طريق حليب الثدي.
 - العمل في الحقل الطبي عند الوخز بالإبر الملوثة بالفيروس.



● شكل(٥) طرق إنتقال فيروس الإيدز.



● شكل (٤) خلية ليمفاوية مخموجة بفيروس الإيدز.

- لعدة سنوات - لا تظهر فيها أي أمراض للمرض - يتمكن خاللها الفيروس من الفتك بالجهاز المناعي للجسم ببطء شديد. وتشير الدراسات إلى أن حوالي ٥٪ من المرضى تظهر عليهم الأعراض المرضية في خلال عشر سنوات من بداية العدوى. وتأتي هذه الأعراض على عدة أشكال منها :-
- تضخم الغدد الليمفاوية في عدة أماكن من الجسم مثل العنق والإبط وثني الفخذ.
 - ارتفاع درجة الحرارة.
 - إعياء عام مستمر.
 - إسهال لعدة أسابيع.

أنواع الفيروس

هناك نوعان من الفيروسان المسبب لمرض الإيدز، هما :

● فيروس (HIV-1)

تم اكتشاف فيروس (HIV-1) في الولايات المتحدة الأمريكية عام ١٩٨١ م، ويدعى هذا النوع المسبب الرئيس لمرض الإيدز في معظم أنحاء العالم.

● فيروس (HIV-2)

تم اكتشاف فيروس (HIV-2) في دول غرب إفريقيا عام ١٩٨٦ م ويشبه في تركيبه تركيب الفيروس الذي يصيب القرود (SIV)، ويسبب لهم مرض الإيدز، ويدعى هذا النوع أقل وطأة وتأثيراً من النوع الأول.

أعراض الإيدز

بعد حدوث العدوى البديئية بالإيدز، يدخل معظم المرضى في مرحلة قد تستمر

عليهما عند التفكير في إنتاج لقاح (طعم) فعال ضد فيروس الإيدز، أولهما تحديد الاستجابة المناعية النافعة وتجنب الضارة منها، وثانيهما معرفة ما إذا كان هذا اللقاح يستخدم في الوقاية من الإصابة بالعدوى أم لمنع ظهورها على ملالي المصابين بالعدوى الكامنة (Latent Infection)، والذي قد يصل عددهم إلى ٤ مليون مصاب بحلول عام ٢٠٠٠ م.

والحصول على لقاح فعال ومقبول الاستعمال ضد فيروس الإيدز لابد أن تتوفر فيه عدة شروط معينة منها:-

- ١- تنشيط الجهاز المناعي لإنتاج كل من الأجسام المضادة (Antibodies)، والأجسام المناعية الأخرى (HIV - Specific Cytotoxic T - Lymphocytes) التي تعمل على تثبيط الفيروس، ومنعه من هاجمة خلايا المناعة (خلايا «ت» والخلايا البلعومية الكبيرة).
- ٢- إنتاج مناعة في الأغشية المخاطية المعرضة للإصابة بالفيروس.
- ٣- تقييم المناعة المنتجة ضد الفيروسات داخل الخلية وخارجها.
- ٤- واسع الانتشار ليساعد على تثبيط الاشكال المختلفة للفيروس.

يمكن تقسيم اللقاحات التي تم التوصل إليها لتنشيط الجهاز المناعي بالجسم وحده على إنتاج الأجسام المناعية المقاومة والمثبتة لفيروس الإيدز إلى نوعين من اللقاحات هما:
* لقاحات تقليدية : (Traditional)
وتقسم إلى نوعين هما:

- (١) لقاح حي موهن، إلا أن من عيوبه أنه قد يمر بطفرة (Mutation) ويصبح لقاحاً معدياً.

(ب) لقاح غير نشط به مواد مساعدة، ويعطي مناعة لفترة قصيرة، إلا أنه لا يساعد على تكوين بعض الأجسام المناعية الخاصة التي قد تمنع الانتشار المبكر للفيروس داخل الجسم.

* لقاحات جديدة (Novel) : وهي ناتجة عن استخدام علم الأحياء الجزيئي (Molecular Biology) لتصنيع بروتين الفيروس بوساطة طرق جديدة ومطورة منها:-

- (١) اتحاد المورثات (Recombinant) : وهو اتحاد مورثات فيروس الإيدز مع

الفيروس أهمها الأجسام المضادة للغلاف (Anti - envelope) ، والأجسام المضادة للب (Anti - core) ، مع عدم ظهور علامات مرضية .

٥- ظهور البروتين (Ag) في الدم مرة ثانية لفترة طويلة ، مع استمرار وجود الأجسام المضادة (Anti - env) ، وآخر ظهور العلامات المرضية على الشخص المصاب وظهور حالته الصحية بشكل خطير . ويمكن الإستدلال على إصابة شخص ما بعدوى الإيدز من خلال الكشف عن وجود الأجسام المضادة «م» و «ج» (IgM&IgG) ، والجزاء البروتينية (Ag) المتكونة في دمه وذلك عن طريق إجراء مجموعة اختبارات مخبرية مثل اختبار مناعي إنزيمي (Enzyme Iummuno Accay - EIA) ، مشع (Radio Iummuno Accay - RIA) ، واختبار مناعي متالق (Iummuno Fluroscence - IF) وعلى الرغم من أن اختبار (EIA) يعد الأكثر استعمالاً، إلا أنه قد يعطي إيجابيات كاذبة، ولذا يجب التأكد منه بإجراء اختبار آخر يسمى اختبار التيقن (Confirmatory) أو اللطحة الغربية (Western Blot) .

العلاج

يقوم العلماء في الوقت الحاضر بإجراء المزيد من البحوث العلمية المستمرة والمكثفة لعلاج مرض الإيدز أو الحد من انتشاره وذلك من خلال ثلاثة وسائل هي:

التطعيم

على الرغم من أن الجهاز المناعي عند المصابين بفيروس الإيدز يعمل بكفاءة كبيرة، وينتج أجساماً مضادة مختلفة لمكونات الفيروس، إلا أن مهارة الفيروس في الاخفاء والكامن داخل الخلايا المناعية (T - Lymphocyte) تجعل جهاز المناعة عاجزاً عن التخلص من هذا الفيروس الخطير الذي يستمر في مراوغة الجهاز المناعي حتى يمكن من الفتك به ببطء، ولذا تركز كثير من الدراسات والأبحاث لمعرفة التفاصيل الدقيقة للعلاقة بين الفيروس والجهاز المناعي لاكتشاف العوامل الرئيسية التي تعمل على استدراجه الفيروس وقتله.

هناك عاملان أساسان يجب التركيز

● القبلة بالفم بين شخص مصاب وأخر سليم، وقد تسببت عدوى القبلات في عدة إصابات حادة وسريعة في المانيا ، والتي باللوم في ذلك على بعض سياح المتعة .

ومن الجدير بالذكر أن طرق انتقال فيروس الإيدز (HIV) تشبه إلى حد كبير طرق انتقال فيروس التهاب الكبد الوبائي من النوع «ب» (HBV) ، إلا أن فيروس الإيدز ينتقل بشكل أقل فاعلياً، معنى أن الجرعة اللازمة منه لإحداث المرض أعلى بكثير، مقارنة بجرعة (HBV) .

الفحص المخبري

تشير الدراسات العلمية إلى أن حوالي ٥٠٪ من عدوى الإيدز غير مرئية، أو قد تظهر بعد فترة حضانة للفيروس تتراوح بين ٢ إلى ٣ أسابيع مع ظهور بعض الأمراض الخفيفة مثل ارتفاع درجة الحرارة، أو إلتهاب الغدد الليمفاوية، أو بعض الطفح الجلدي. كما تشير الدراسات كذلك إلى أن حالات الإيدز تظهر فقط في حوالي ٩٠٪ من المصابين بالعدوى، وتظهر الأجسام المضادة في حوالي ٩٠٪ من المرضى بعد فترة تتراوح بين ٢ إلى ٤ أسابيعاً. غالباً في خلال ٣ شهور - من بداية العدوى، إلا أن هذه الأجسام لا توقف عمل الفيروس ولا تعطي مناعة للجسم.

يمر الشخص المصاب بفيروس الإيدز بخمس مراحل تبدأ من بداية العدوى حتى ظهور العلامات المرضية عليه. ويمكن توضيح هذه المراحل على النحو التالي:-

- ١- فترة حضانة (Incubation) ، وتمتد من ٢ إلى ٤ أسابيعاً، وقد يكون فيها المريض معدياً للآخرين.
- ٢- عدوى مبكرة (Early Stage) ، وتمتاز بظهور كل من الأجسام المضادة المبكرة (IgM) ، وببروتين الفيروس (Ag) في دم المصاب .

٣- اختفاء البروتين (Ag) ، وظهور الأجسام المضادة المبكرة (IgM) والمتاخرة (IgG) ، مع عدم ظهور أي أمراض مرضية على المصاب .

- ٤- اختفاء البروتين (Ag) من الدم ، مع استمرار وجود الأجسام المضادة المتاخرة (IgG) فقط لأنواع بروتينية مختلفة من

علاج مرضي الإيدز المزمنين (الحالات المرضية المتقدمة) ، كما يستخدم في علاج الأشخاص الأصحاء من حاملي الفيروس .

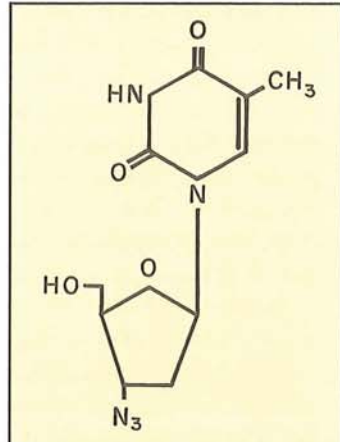
(ب) أندى نافير : وقد دلت الدراسات الأولية على مقدرتها في القضاء على فيروس الإيدز في ٤٪ من المرضى .

(ج) ساكوى نافير : وتمت الموافقة على استعماله في ديسمبر ١٩٩٥ م ، إلا أن تكلفته غالبة وقدر بحوالي ٥٨٠٠ دولار أمريكي / السنة ، مما أدى إلى صعوبة استعماله . ويوصى الأطباء بأن إعطاء أكثر من عقار مثل إعطاء أحد مركبات (ريتونافير ، أندى نافير ، ساكوى نافير) مع مركب (AZT) يعطي نتيجة أفضل في علاج مرضي الإيدز

اليوم العالمي للإيدز

يرجع تاريخ إحياء اليوم العالمي للإيدز إلى عام ١٩٨٨ م عندما قرر مؤتمر دولي لوزراء الصحة في العالم الدعوة إلى نشر روح التسامح الاجتماعي وزيادة تبادل المعلومات حول عدو الفيروس ومرضى الإيدز ، ومنذ ذلك الوقت يجري إحياء اليوم الأول من ديسمبر من كل عام كيوم للعمل الهدف إلى زيادةوعي الجماهير بالإيدز وأخطاره ومكافحته .

ونحمد الله سبحانه وتعالى على أن هدانا للدين الإسلامي الحنيف الذي يحرم الزنا ويسد الطرق المؤدية إليه ، ويدعونا إلى التمسك بالأخلاق الحميدة والابتعاد عن الرذيلة ، قال تعالى : ﴿ وَلَا تقربوا الزنا أَنْ هِيَ فَاحشةٌ وَسَاءٌ سَبِيلًا ﴾ الإسراء - ٣٢ ، كما منحنا الإسلام حاجزاً الحماية الفرد والمجتمع من الانحراف في الحرية غير المحدودة ، وبين لنا أن الأم بأخلاقها الفاضلة ، وبآدابها العالية ، ونظافتها من الرجال ، وطهارتها من التدني والتسلف ، ودعانا كذلك إلى الزواج ورغب فيه لأنه أسلم طريقة لتعريف الغريبة ، ولغرس عواطف الحب والود والرحمة والنزاهة والشرف بين العائلة . وبالإضافة لذلك فقد نهايانا الإسلام عن شرب الخمر وتعاطي المخدرات التي تهلك المجتمع وتذهب بعقله ، قال تعالى : ﴿ يَا أَيُّهَا الَّذِينَ آمَنُوا إِنَّمَا الْخَمْرُ وَالْمَيْسِرُ وَالْأَنْصَابُ وَالْأَلَّامُ رِجْسٌ مِنْ عَمَلِ الشَّيْطَانِ فَاجْتَنِبُوهُ لَعَلَّكُمْ تَفْلِحُونَ ﴾ المائدة - ٩٠ . وقال تعالى : ﴿ وَلَا تَلْقَوْا بَأْدِيكُمْ إِلَى التَّهْلِكَةِ ﴾ البقرة - ١٩٥ .



شكل (٦) الصيغة البنائية لدواء AZT .

تكوين الحامض النووي (DNA) الذي يساعد على تكاثر الفيروس وانتشاره بأعداد هائلة ، وعلى الرغم من أن تأثير هذه الأدوية فعال على الفيروس خارج جسم الإنسان إلا أن معظمها ذو تأثيرات جانبية على الخلية نفسها (In vivo) ، ولا تزال تخضع دراسات مكثفة لمعرفة مفعولها وتأثيرها ، ولذا لم يرخص باستعمالها .

٢ - دواء - AZT (Azido Thymidine) ، ويعرف تجاريا باسم (Retrovir) ، يعد الدواء الوحيد - في الوقت الحاضر - المرخص له بالاستعمال ، حيث أنه يؤدي عند استخدامه إلى تخفيف الأعراض المرضية ، وخفض معدل الوفيات ، والمحافظة على مستوى مناعة الجسم ، وتأخير ظهور المرض ، وتنشيط تضاعف الفيروس من خلال توقف تكوين المادة الوراثية (DNA) للفيروس دون أن يقتله .

٣ - مركبات (ريتونافير ، أندى نافير ، ساكوى نافير) وتتبع مجموعة عقاقير تسمى مثبطات إنزيمات بروتينية (Protease Inhibitors) تعمل ضد فيروس الإيدز من خلال تخفيف الحالات المرضية الحادة ، وتحفيض معدل حالات الوفاة إلى ٤٪ ، وتنشيط الجهاز المناعي ، ونقص كمية الفيروس بنسبة تصل إلى حوالي ٩٠٪ . ويمكن توضيح المركبات الثلاثة على النحو التالي :

(١) ريتونافير : وهو مركب قوى المفعول ، وأجيز استعماله من قبل إدارة الغذاء والدواء الأمريكية (FDA) ، ويستخدم في

مورثات جراثيم أخرى لها القابلية على التكاثر بشكل كبير ، فتنتج كمية كبيرة من مستضادات (Antigens) فيروس الإيدز ، إلا أن من مساواة هذه الطريقة أنها تعطي مناعة لفترة قصيرة لا تسمح بتكون بعض الأجسام المناعية الخاصة ، فضلاً عن فقد كمية الفيروس المولده .

(ب) لقاحات مصنعة من بروتينات الفيروس في وجود عامل مساعد (Adjuvant) : ويعاب عليها قلة انتاجها من المضادات المولدة للمناعة ضد الفيروس .

(ج) خليط من لقاحين : ويكون باتحاد كل من بروتينات فيروس الإيدز المطورة باتحاد المورثات ، واتحاد المورثات لفيروس الإيدز مع فيروس آخر . ويعاب على هذا النوع من اللقاح أنه لا يعطي حماية مستمرة ضد الفيروس وذلك حسب التجارب التي أجريت على الحيوانات .

(د) لقاحات تحتوي على مورثات الفيروس : وتعطى على شكل إبر في العضل ، ولا توجد حتى الآن دراسات كثيرة على هذا النوع من اللقاحات .

(هـ) لقاح لزيادة مدة المناعة في أشخاص مصابين بالفيروس : إلا أنه لا توجد أي دلالات على فعالية هذا النوع من اللقاحات حتى الآن .

● العلاج بالمضادات الطبيعية

يظهر بعض المصابين بفيروس الإيدز مقاومة كبيرة في مواجهة هذا المرض ، وذلك بسبب وجود المضادات الطبيعية التي يطلقها جهاز المناعة لديهم . وتوجد عدة تجارب لاستعمال المضادات الطبيعية لمقاومة الفيروس في عدة حالات منها المرضى الحاملون للفيروس لسنوات طويلة ولم يتلف جهازهم المناعي ، أو مرضاً ظهرت عليهم أمراض مرض الإيدز ولم تتدحر حالتهم الصحية .

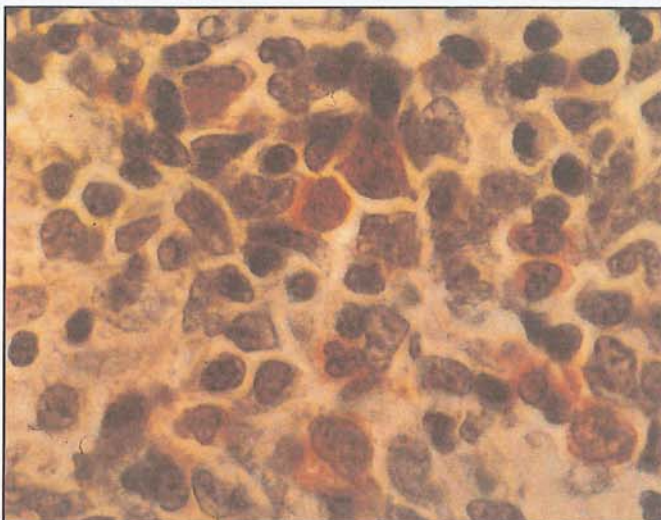
● العلاج بالأدوية

يهدف العلاج بالأدوية إلى منع حدوث العدوى بفيروس الإيدز أو علاجه بادوية خاصة عند حدوثها ، وتشير الدراسات والبحوث العلمية إلى اكتشاف عدة أنواع من الأدوية يمكن استخدامها لعلاج مرضي الإيدز أهمها : -

١ - أدوية (ddc , dda , Foscarnet) وتحمل ضد فيروس الإيدز عن طريق توقف

مناعة الأورام

د. آسيا محمد الحسن



الكهلي، ولكنها في حالات نادرة قد تظهر كمستضدات ورمية على سطح الخلايا، مما يجعل الجهاز المناعي يتفاعل معها ك أجسام غريبة.

● مستضدات فيروسية

يمكن لبعض الفيروسات أن تتفاعل مع الجسم لإنتاج مركبات ذات نشاط سرطاني وظاهور مستضدات ورمية (Oncogenes). وتتميز المستضدات المستحثة بوساطة الفيروسات في أن ردة الفعل المناعي لها لا تختلف من ورم لأخر، وهذا يعني أنها في أنواع مختلفة من الأورام – تحدث نفس الاستجابة المناعية . ويطلق على هذه الخاصية من الاستجابة المناعية رد الفعل التصالبي المناعي (Immunological cross-reactivity) ، ويحدث رد الفعل التصالبي المناعي إذا وجد قدر كاف من التمايز الجزيئي بين مناطق التعرف على المستضدات (Epitope) والجسم المضاد . ويوضح الشكل (١) أن الجسم المضاد (A°) – إضافة إلى تفاعلاته مع المستضد (A) – يمكنه أن يتفاعل تفاعلاً متصالباً مع المستضد (B) بسبب أنه مماثل بعض الشيء للمستضد (A).

يعود رد الفعل التصالبي المناعي ذو أهمية عظيمة في تطوير لقاحات واقية ضد الأورام المستحثة بوساطة الفيروسات ، إذ يمكن تحريض جهاز المناعة بالتقىج بنفس العامل المسبب، أو بتقنيع الخلايا الورمية نفسها، خاصة إذا نقلت المناعة المستثارة من حيوان منيع إلى حيوان غير منيع.

ينشا الورم السرطاني نتيجة لتحولات في الخلية الحية تؤدي إلى انقسامها وتکاثرها بشكل غير طبيعي ... وتشمل هذه التحولات بعض التغيرات على سطح الخلية مما يجعلها مخالفة عن الخلية الأولى . يعتمد حدوث أي نشاط مناعي ضد الأورام السرطانية على ظهور مستضدات على سطح النسيج الورمي لا توجد على سطح النسيج المأهول الطبيعي، وقد انعكست الدلالات الأولى على مثل هذا النشاط في تجارب غروس (Gross) عام ١٩١٣ حين استخدم الفئران داخلية التوأد (Inbred mice) ، حيث ثبتت تلك التجارب بأن

الأورام المستحثة بواسطة عناصر كيميائية تُرفض مناعياً إذا ما زُرعت في نفس الفئران

مرة أخرى ، ولا يتم نمو الورم مما يدل على مناعة الفئران ضد هذه الأورام .

(Unmasked) لتكتسب نشاط وظيفي لم يكن موجوداً في الخلايا العادي . مما يتسبب في ظهور وتطور الأورام السرطانية . ويمكن تقسيم المستضدات الورمية إلى ثلاثة أصناف وذلك كما يلى :-

● مستضدات جنинية

المستضدات الجنينية (Oncofetal or Carcinoembryonic Antigens - CEA) عبارة عن تركيبات كيميائية توجد على سطح الخلايا في مراحل التطور الجنيني ، وهي غير ذات أثر في تلك الفترة من عمر الجنين بسبب عدم تأهيل الجهاز المناعي في الجنين لمباشرة وظائفه . وعندما يخرج الجنين وينمو فإن هذه المركبات في الغالب الأعم تأخذ في الاختفاء من سطح الخلايا

تهدف دراسة مناعة الأورام إلى معرفة العلاقة المناعية بين الورم والعائل ، واستخدام هذه المعرفة لاغراض الوقاية والتشخيص والعلاج . ويستوجب في هذا الخصوص التعرف على :-

١- نوعية المستضدات الورمية والكشف عنها .

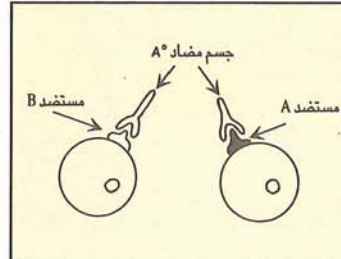
٢- الآلية المناعية ضد الورم .

٣- دور الاستجابة المناعية في العلاقة بين الورم وعائله .

٤- إمكانية إنتاج أجسام مضادة وحيدة المنشا ضد المستضدات الورمية بقصد التشخيص والعلاج .

المستضدات الورمية

المستضدات الورمية (Tumor Antigens) هي مستضدات مستحثة على سطح الخلايا السرطانية ، ولكنها لا توجد على نظراتها من الخلايا العادية . تختلف المستضدات الورمية عن مستضدات الخلايا السوية (العادية) في أن مستضدات الخلايا السوية عبارة عن مركبات كيميائية مستترة (Masked) ليس لها نشاط وظيفي ، أما في حالة المستضدات الورمية فإن تلك المركبات تفقد خاصية الاستثار وتصبح مكشوفة



شكل (١) رد الفعل التصالبي المناعي بسبب التمايز الجزيئي بين المستضد (A) والمستضد (B).

فتصبح خلايا منشطة بالليمفوكين (Lymphocyte -activated Killer cells LAK) . وما يجدر ذكره أن الخلايا القاتلة الطبيعية تختلف عن كل من خلايا « ت » وخلايا « ب » تنشيطها بالليمفوكينات يكسبها القدرة على قتل الخلايا الورمية التي تعجز عن قتلها الخلايا القاتلة الطبيعية . اضافة لذلك فإن الخلايا المنشطة بالليمفوكينات لا تعتد في استجابتها المناعية على مقدار التوافق النسيجي (MHC) مما يكسبها أهمية في المداواة المناعية كما سررنا لها حقاً .

دور المناعة الخلطية

يتلخص دور المناعة الخلطية في مقاومة الأورام فيما يلي :-

- تحطيم الخلايا الورمية بواسطة الخلايا القاتلة الطبيعية (Natural Killer Cells - NK) التي يتم تنشيطها وزيادة سميتها بواسطة خلايا « ت » من خلال ما تقرره من ليمفوكينات . ويتم ذلك ، شكل (٢) ، من خلال الخطوات التالية :-

١- تفقد الخلية الورمية أحد مستضداتها فيتم التهامه بواسطة الخلية العارضة للمستضد (Antigen Presenting Cell - APC) .

٢- يتم التحام المستضد مع احدى جزيئات مقدار التوافق النسيجي الأعظم (MHC) ومن ثم تتعرف عليه خلية « ت » من خلال مستقبل .

٣- يتم تنشيط الخلية « ت » بالتفاعل المذكور سابقاً فتعمل على إفراز ليمفوكينات خاصة بتنشيط الخلايا القاتلة الطبيعية

● مستضادات كيميائية

يمكن لبعض المواد الكيميائية مثل مرکبات النيتروز والأسبيستوس أن تعمل على حث الخلايا لإنتاج مستضادات ورمية . وعلى عكس المستضادات المستحثة بواسطة الفيروسات لا تبدى المستضادات المستحثة بالمواد الكيميائية رد فعل تصالبي مناعي ، وذلك بسبب أن المرضانات الكيميائية تختلف بإختلاف النسج الذي ينشأ فيه الورم ، أي أن عملية الاستثارة بنفس المرضان في مواضع مختلفة من الحيوان ينتج عنها أنواع مختلفة من المستضادات المستحثة . كما أن الأورام (المستضادات) المستحثة بمسرطان كيميائي واحد في أنواع مختلفة من الحيوانات تكون لها مستضادات مختلفة أيضاً . أي أنه لا يوجد تفاعل متصالب . ويوضح الشكل (١٢) و (٢) الاختلاف بين المستضادات المستحثة بواسطة المواد الكيميائية وفيروسات ، وما يجدر ذكره أن المستضادات الكيميائية لا يمكن الوقاية منها عن طريق اللقاحات - كما في حالة المستضادات الفيروسية . بسبب تعدد المستضادات الورمية ، سواء كان لأنسجة الحيوان المختلفة أو للعديد من الحيوانات .

الألمانية المناعية ضد الأورام

يعمل جهاز المناعة على نبذ الأورام من خلال توظيفه لكل من أجهزة المناعة الخلوية (Cellular Immunity) والمناعة الخلطية (Humoral Immunity) ويتلخص دور هذين الجهازين في مقاومة الأورام فيما يلي :-

● دور المناعة الخلطية

يتلخص الدور الذي تلعبه المناعة الخلطية في مقاومة الأورام فيما يلي :-

- تحطيم الخلايا الورمية بواسطة خلايا « ت » الليمفاوية المسماة (Cytotoxic T Lym phocytes - CTL) وذلك من خلال الاستعانت بجهاز مقدار التوافق النسيجي الأعظم (Major Histocompatibility Complex System - MHC) وقد تلاحظ هذا الدور في خلايا خارج الكائن الحي (Invitro) وحيوانات التجارب حيث ثبتت فعالية خلية « ت » المذكورة في تحطيم خلايا الأورام الجائحة المتحركة والأورام الصلبة (Solid Tumors) .

(أ) مستضادات ورمية مختلفة باختلاف الحيوان واختلاف نسج المنشأ كما في حالة الفار من نوع ب .

(ب) مستضادات ورمية مشتركة في أنواع مختلفة من الحيوانات وبما تنسج مختلفة .

● شكل (٢) المستضادات الورمية المستحثة بواسطة الفيروسات والكيميائيات .

٣- ارتباط الأجسام المضادة بمستضدات ورمية جائحة (Humoral) ، مما يمنع ارتباط هذه الأجسام بالمستضدات التي لا تزال باقية على سطح النسيج الورمي حيث تكون ذات فعالية .

٤- احتمال إفراز الأورام لعناصر مثبطة للوظائف المناعية .

٥- وجود خلايا « ت » كابة خاصة بالورم تعرف بـ (Tumor-specific suppressor T lymphocytes) .

التخليص المناعي

يخدم التخليص المناعي غرضين منفصلين هما :

١- الكشف عن المستضدات الورمية

٢- تقييم الاستجابة المناعية لدى المريض

يتم اكتشاف معظم المستضدات الورمية بوساطة اختبارات المعانة الخلطية ، كما قد توجد حالات نادرة يتم الكشف عنها بوساطة اختبارات المعانة الخلطية . وسواء تم الاكتشاف بوساطة اختبارات المعانة الخلطية أو الخلوية فإن أغلب المستضدات المكتشفة تكون من النوع الجنيني (Oncofetal) .

وهنالك تقنيات عديدة مستخدمة في الكشف عن المستضدات الورمية تشمل المقاييس الشعاعية المناعية (Radio Immunoassays) والمقاييس الانزيمية المناعية (Enzyme Immunoassays) واختبارات التالق المناعي (Immuno Fluorescence) .

أخذت هذه الاختبارات في التطور بدرجة كبيرة منذ استحداث وانتاج الأجسام المضادة وحيدة المنشأ (Monoclonal Anti-bodies) في بداية الثمانينيات ضد مستضدات الأورام . وهذا بالطبع يستوجب دراسة كيفية للمستضدات الورمية وكيفية نشوئها، وفي أي الحالات تكون مفيدة بقدر كبير .

ومن أمثلة بعض المستضدات الورمية التي تستخدم في أغراض التخليص المناعي ما يلي:-

١- بروتينات بنس جونز (Bence Jones Proteins) : وهي مستضدات تنتج في أورام الخلايا المتجة للجلوبولينات المناعية .

٤- ارتباط الأجسام المضادة بمستضدات (Immunosuppression) في السن ، حيث تنخفض قدرات الجهاز المناعي بشكل ملحوظ .

٣- نبذ حيوانات التجارب للأورام المفروسة فيها أصلاً إذا كانت من نفس النوع الذي كانت تعاني منه سابقاً ، وهذا ما يعرف بالمناعة المترزامة (Concomitant Immunity)

٤- ملاحظة ظهور عناصر مناعية في موقع الورم وضموره نتيجة ذلك في كثير من التجارب .

٥- الخاصية التي يتمتع بها الجهاز المناعي بإكتشافه المستمر للخلايا السرطانية الناشئة من الطفرات الخلوية (Somatic Mutations) ،

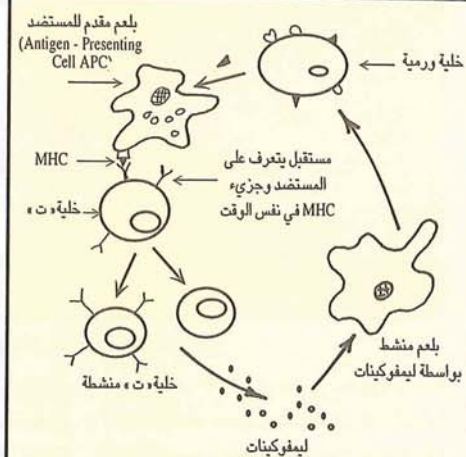
ومحاربته لها والخلولة دون انتشارها ، وهو ما يعرف بنظريّة الترصد المناعي (Immune Surveillance) التي وضعها العالم بيرنر (Burnet) . وبالرغم من وجود أمثلة سريرية ومخبرية تساند هذه النظرية ، مثل حالات الكبت والعوز المناعي ، إلا أنها لا تزال تثير جدلاً علمياً واسعاً ، خاصة حين يطرح التساؤل عن كيفية حدوث السرطان في المؤهلين مناًعياً إذا كان هذا الترصد فعالاً . هذا من ناحية ومن ناحية أخرى فقد لوحظ أن الفئران التي تتعدّم فيها الغدة الصعترية أو الصعترية (Athyemic Mice) لا يحدث فيها السرطان ببنسبة تفوق مثيلاتها ذات الغدة .

فشل المراقبة المناعية

هناك بعض الآليات - الفاعلة بمفردها أو بالتناسق مع بعضها البعض - تعمل على إفلات الخلايا المناعية من الترصد المناعي ، ومن هذه الآليات ما يلي :

١- وجود الورم في موقع متميز محصن من وصول الخلايا المناعية ونواتجها المذابة إليه ، مثل الأورام التي تنشأ في الدماغ .

٢- تغيير طبيعة المستضدات على سطح الخلايا السرطانية ، بحيث يصبح من الصعب تعرف جهاز المناعة عليها ، أو أن يتم اسقاطها من سطح الخلايا الورمية (Shed Antigens) .



شكل (٣) تحطيم الخلايا الورمية بالبلاعم المنشطة.

- تشتيط الأجسام المضادة « ج » (IgG) و « م » (IgM) لجهاز المتم (Complement System) ليعمل على الارتباط بالمستضدات الورمية فيحدث فيها تقوياً كثيرة تؤدي إلى تحطيمها وموتها .

- مساهمة الأجسام المضادة في عمليات البلعمة سواء بمفردها أو بوساطة تشويط جهاز المتم الذي يفرز - عند تشويطه - ما يسمى بطاهيرات (Opsonins) تساعد الخلايا البالعية (Macrophages) على القتال الأقسام الفريبية .

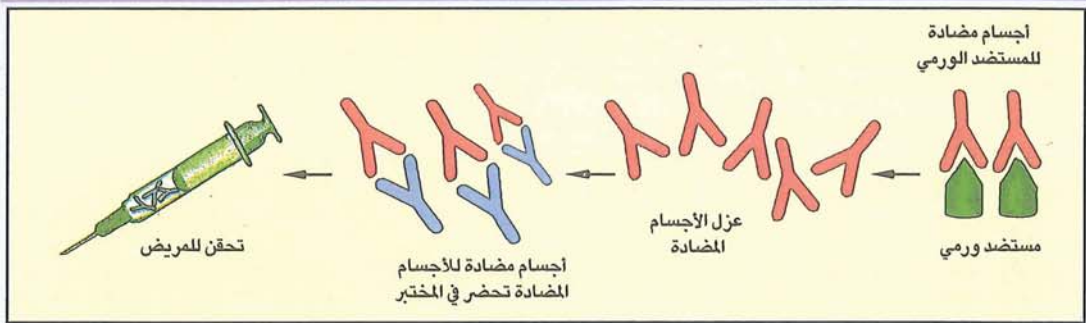
- منع الأجسام المضادة للخلايا السرطانية من الالتصاق بالجسم (Metastosis) مما يؤدي إلى لجوء الخلايا السرطانية الجائحة (Humoral) إلى موقع الالتصاق أخرى لينشاً الورم في مكان آخر غير موقع نموه الأساسي .

الاستجابة المناعية

قد لا يطرأ على الذهن بأن جهاز المناعة له دور في التصدي للأورام ، ولكن يتجلى دور الاستجابة المناعية في العديد من الملاحظات التي يمكن ايراد بعضها فيما يلي :-

١- زيادة نسبة حدوث الأورام في الأشخاص الذين يعانون من نقص المناعة الولادي (Congenital Immunological Deficiencies) مقارنة بالأشخاص الآسيوياء .

٢- كثرة حدوث الأورام ونموها في الأشخاص الخاضعين للكبت المناعي



● شكل (٤) استخدام الأجسام المضادة وحيدة المنشأ في علاج الأورام السرطانية.

من-2 IL و TNF .. ويحد من مثل هذا الاستخدام سمية هذه المركبات إذا ألاعبيت بجرعات كبيرة حيث أن سميتها شاملة في العادة الدن كله .

بالإضافة إلى ذلك هناك استراتيجية تشمل عدة طرق لاستخدام الأجسام المضادة وحيدة المنشاً في المداواة المناعية ضد الأورام. ومن هذه الطرق ربطها بعض المركبات المسمنة للخلايا الورمية أو بمركبات مشعة (Radio isotopes) بغرض حلتها إلى الورم بطريقة ذئنية محددة. من فوائد هذه الطريقة منع التسمم العام إذا ما استقرت هذه المركبات في أماكن عديدة بالجسم إلى جانب موقع الورم. ويوضح شكل (٤) كيفية استخدام الأجسام المضادة وحيدة المنشاً التي تحاكي في تركيبها المستضد الورمي (Antidiotypic Antibodies)، الأساس كمضادات للأجسام المضادة المستضد الورمي، وبما أنها تشبة

تجهيزيات مختلفة المستخدم الورمي،
أو بزيادة فاعلية المناعة الانواعية باستخدام
مدعومات مثل عصبيات كالميتو وغيران (BCG)
والوتيدية الصغيرة (Corynebacterium parvum)،
وتجدر الاشارة هنا إلى أن استخدام
السايتووكينات مثل الافترنون (IFN)
والانتلوكين - 2 (IL-2) وعامل التخثر
الـورمي (Tumor Necrosisfactor TNF)
وغيرها من منتجات الخلايا المناعية تشكل
قدراً مهماً من المناعة التي يمكن أن تستخدم
بمفردها أو مرافقه للخلايا من نوع (LAK)
حيث تؤخذ من المريض ويعمل على تكاثرها في
أنابيب الاختبار ثم يعاد حقنها للمريض ..
وقد أثبتت هذه المحاولات بعض الجدوى .

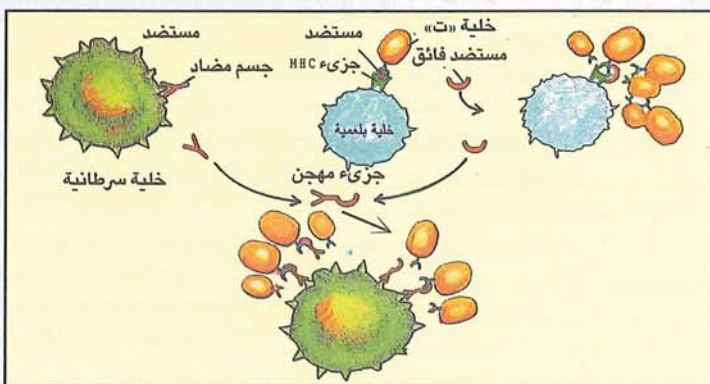
وقد تطورت المحاولات لتشمل استخدام خلايا ليمفاوية متغذلة في السرور (Tumor Infiltrating Lymphocytes - TILs) مأخوذة من المريض تم تكاثرها خارج الجسم الحي في وجود السايتوكون لتحقّق في المريض مرة أخرى مترافقّة مع جرعات

العلاج المناعي

بالرغم من أن النتائج الفعلية لمحاولات العلاج المناعي (Tumor Immunotherapy) لم يحقق نجاحاً ملحوظاً فإن الحماس والتفاؤل بجدواه آخذ في الازدياد، ويرجع ذلك إلى بعض التحسن في حالة المرضى الذين يعالجون بواسطة الليمفاويات المناعية المقاولة، وبسبب تزايد المعرفة بالمستضدات الورمية، والأالية المتعلقة بتقديم هذه المستضدات للخلايا المناعية وما يعرف حالياً بالاستثثاث المترافق (Costimulation) وكيفية تدخل الهندسة الوراثية لرفع كفاءة طرق العلاج المناعي.

المداواة المذاعية

يتركز الجهد في المداواة المناعية في زيادة فاعلية المناعة النوعية ضد الورم باستخدام



● شكل (٥) آلية قتل الخلية السلطانية يامستضد المهن الفائق.

ولكن وجوده في بعضها كفيل بأن يجعل الخلايا الثانية مدمرة لكل الخلايا المجاورة. من ناحية أخرى يحاول العلماء تعديل المورثات الخاصة بالخلايا الليمفاوية المتذبذلة في السرطان (TIL) بإدخال المورث الموجه لتصنيع السيتوكين TNF لتقادري سميت العالية لجميع أجزاء البدن حين يحقن بجرعات مجهريّة لمكافحة السرطان وتقليله. وبالطبع يساعد إدخال (TNF) في الخلية الليمفاوية على افراز تركيز موضعي عالٍ من (TNF) في السرطان فقط ليعمل على تقليله وانحساره.

اللقالات

يتحدث العلماء عن إنتاج لقالات واقية ضد السرطان باستخدام المستضدات الورمية، غير أن العقبة الأساسية في إيجاد تحفيز مناعي فاعل تكمن في أن معظم المستضدات الورمية لا تختلف كثيراً عن المركبات الطبيعية، ولذلك فإنها لا تفتر جهاز المناعة بشكل كبير. بالرغم من ذلك يحاول العلماء وبطرق عديدة ومستقرين الدروس من اللقالات ضد الأمراض المعدية أن يصلوا إلى إنتاج لقالات مجده.

الهندسة الوراثية في دفع عجلة محاولات العلاج المناعي إلى الأمام، حيث يمكن التعديل الوراثي لبعض الخلايا لتصبح أكثر ملائمة لتوظيف الجهاز المناعي ضد الأورام. وهناك اتجاهان في هذا المجال هما تعديل الخلية الورمية وتعديل خلية «ت» الليمفاوية.

يعتمد العلاج بالهندسة الوراثية الخاص بتعديل الخلية الورمية على حث خلية «ت» الليمفاوية المحتلة (CTL) وتنشيطها حتى تعرف على المستضد المقدم بواسطة جهاز التوافق النسيجي من ناحية، وفي نفس الوقت تتعرف على إشارة ثانية من مركب يعرف بـ B7 أو مركب مماثل له، أي ما يعرف بالاستحثاث المترافق (Costimulation) كما هو موضح بالشكل (٦). ولانتشط الخلية «ت» الليمفاوية إلا في وجود الاشارة الثانية المرتبطة بمستقبل خلية «ت» CD28 الذي يتعرف ويرتبط بـ B7. عليه تعد الاشارة الثانية مهمة للغاية في تحريك الخلايا الليمفاوية. لذا تتجه تقنية الهندسة الوراثية إلى تعديل بعض الخلايا السرطانية لإدخال مورث يمكنها من إنتاج B7. وبالطبع لن ينتج B7 في كل الخلايا الورمية،

المستخدم فهي قادرة على تحريك استجابة نوعية نشطة (ASL - Active Specific Immunotherapy).

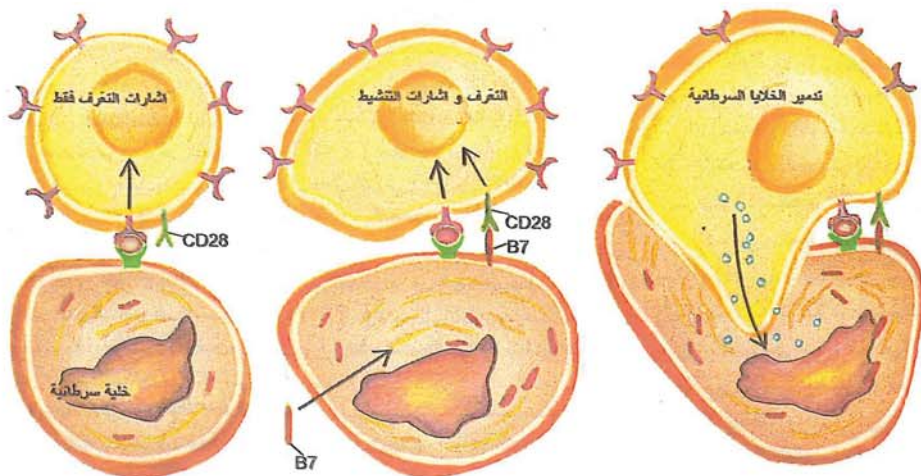
المهجن المستضد الفائق

المستضد الفائق هو جزء بروتيني من الجراثيم له قدرات عالية في تحريك النشاط المناعي خاصة بواسطة خلية «ت» الليمفاوية المعروفة بفعاليتها في مكافحة المرض.

وتستخدم في هذا النوع من العلاج جزيئات مهجنة تجمع خواص مناعية أخرى مما يزيد فاعليتها. مثال ذلك مهجن المستضد الفائق (Super Antigen) وجسم مضاد المستضدات الورمية كما هو موضح بالشكل (٥) حيث يتم تعرف الجزء المهيمن على المستضدات الورمية بواسطة جزء الجسم المضاد الموجود فيه في حين يعلم الجزء المستضد الفائق منه على جذب خلية «ت» إلى الخلية الورمية. وبما أن خلية «ت» المذكورة تحسب أنها تقاتل الجرثومة المعزول عنها المستضد الفائق فإنها تقضى على الخلية الورمية.

الهندسة الوراثية

يعقد أمل كبير بعد الله على تقنية



● شكل (٦) تدمير الخلايا السرطانية بواسطة الاستحثاث المترافق.

التطعيم

د. عبد الرحمن المزروع

الحصبة ، أو من ميكروبات غير حية مثل لقاح السعال الديكي ، أو من سرور بعض أنواع البكتيريا مثل لقاح الدفتيريا والكزان بعد معالجتها بحيث لا تؤدي الإنسان وفي الوقت نفسه لا فقد قيمتها المناعية . ويوضح الجدول (١) اللقاحات التي تم اكتشافها وتحضيرها من عام ١٧٩٦ م حتى عام ١٩٨٨ م .

ومما يجدر ذكره أن هناك بعض اللقاحات الأخرى التي مازالت تحت الاختبار مثل لقاح الجدري المائي ، والبلهارسيا ، والملاريا ، إضافة إلى بعض الأمراض الأخرى التي مازال العلماء يجاهدون ويفحذون لينجذبوا إليها مناسبًا يقي البشرية من شرورها مثل مرض نقص المناعة المكتسبة (الإيدز)

تقوم البرعاية الصحية على ركين اساسين يعني أحدهما بعلاج الأمراض أو التخفيف من آثارها بعد حدوثها ، ويعني الآخر بالوقاية منها وتقليل الإصابة بها . وبعد التطعيم جانبياً هاماً من جوانب الوقاية من كثير من الأمراض التي كانت ولا تزال سبباً في وفاة الكثير من الأطفال أو إعاقتهم البدنية أو العقلية .

ادرك الناس منذ وقت قديم أن الإصابة ببعض الأمراض تُكتسب الشخص المصاب مناعة تقيه من شر ذلك المرض بعد شفائه ، ولهذا شاعت لدى كثير من الشعوب ممارسات مختلفة تعكس تلك القناعة ، ومن أمثلة ذلك ما عرف "بحفلات العنقر" حيث يُجمع الأطفال الذين لم يصابوا بهذا المرض في أحد المنازل ويختلطوا بالطفل المصاب لكي تنتقل اليهم العدوى فيصابوا بالمرض ، ومن ثم يكتسبون مناعة في المستقبل ، ومن هنا جاءت فكرة التطعيم .



آلية عمل اللقاح

تبدأ الخطوة الأولى في استجابة الجسم للقاح بتعرُّف الجهاز المناعي على المادة الغريبة (المستضد) الموجود في اللقاح ، ومن ثم تقوم الخلايا البلعمية — ذات مستقبلات خاصة تترعرع بوساطتها على المستضادات — بابتلاعه وهضمها وظهوره مرة أخرى على سطح الخلايا في صورة مواد بروتينية بسيطة حتى تستطيع الخلايا الليفيافية («ب» و «ت») التعرف عليه والتعامل معه ، وهكذا تتضامن خلايا الجهاز المناعي المختلفة — سبق الحديث عنها بالتفصيل في مقالات سابقة — لاتمام

وقد تمت خلال القرنين الماضيين السيطرة على تسعة أمراض شائعة بالتطعيم هي الجدري ، والخناق (الدفتيريا) ، والكزان (التيتانوس) ، والشهاد (السعال الديكي) ، وشلل الأطفال ، والحمى الصفراء ، والحسبة ، والحسبة الألمانية ، والنكاف . وقد كان للتطعيم الدور الرئيسي في استئصال مرض الجدري عالمياً منذ عام ١٩٧٩ م ، ولا يزال التطعيم ضد أمراض أخرى يقطع شوطاً طويلاً نحو السيطرة عليها .

تحضير اللقاحات

تحضر اللقاحات بصفة عامة من ميكروبات حية يتم إضعافها مثل لقاح

تعرف التطعيمات (اللقاحات) بأنها مواد معينة تطلي للإنسان عن طريق الحقن في العضل أو تحت الجلد وذلك لحت جهاز المناعة على إنتاج أجسام مضادة (Antibodies) تشبه تلك التي يتم إنتاجها عند الإصابة بالمرض ذاته دون تحمل مخاطر الإصابة بالمرض ومضاعفاته .

كانت البدايات الأولى لتنفيذ فكرة التطعيم في أواخر القرن الثامن عشر الميلادي — وتحديداً في عام ١٧٧٤ م — في إنجلترا عندما قام مربي الأبقار بنينامي (Peniamin Jesty) بأول تجربة ناجحة للتطعيم ضد مرض الجدري عند إصابته بعدوى جدري الأبقار (Cow Box) ، وقد لاحظ جستي أن تلك الإصابة قد تكون السبب في عدم إصابته بمرض الجدري الشائع في ذلك الحين ، ف幡م على تلقيح زوجته وظفليه بخلاصة من طفح جدري البقر ربته منه في وقتهم من وباء الجدري . وفي عام ١٧٩٦ قام إدوارد جينر (Edward Jenner) بأول تجربة علمي للوقاية ضد مرض الجدري وذلك بنقل طفح جدري البقر من شخص إلى آخر ، وخلال القرن التاسع عشر نجح لويس باستور (Louis Paster) في اكتشاف لقاح داء الكلب وإثبات فعاليته ، وتواترت بعد ذلك الاكتشافات والتقطيرات بعدد من اللقاحات حتى وصلت إلى ما أنت إليه في الحاضر ، ولا يزال البحث مستمراً .

أمثلة هذا النوع من اللقاحات لقاح شلل الأطفال الفموي (لقاح سابين)، ولقاح الحصبة، والحصبة الألمانية، والنكاف، ولقاح الدرن أو السيل الرئوي.

وعلى الرغم من مزايا هذا النوع من اللقاحات إلا أن عيوبه احتمالية إصابة الشخص بالمرض أو بإحدى صوره بسبب تكاثر ميكروب اللقاح في الجسم بصورة تفوق سيطرة الجهاز المناعي عليه، غير أن ذلك لا يحدث عادة إلا عند الأشخاص الذين لديهم نقص مناعي (Immunodeficiency).

● لقاحات الذيفانات

ت تكون لقاحات الذيفانات (Toxoids) من سموم (Toxins) معطلة بالمعالجة الكيميائية تعمل على حث الجسم على إنتاج أجسام مضادة تقاوم السموم التي تفرزها بعض الجراثيم عند دخولها للجسم. ومن أمثلة لقاحات الذيفانات لقاح الكزان (التيتانوس)، ولقاح الدفتيريا.

ومن الجدير بالذكر أن هذه اللقاحات رغم أنها تُكتسب الجسم مناعة ضد المرض الذي يسببه الجرثوم المعين، إلا أنها لا تمنع تكاثر الجرثوم في الجسم، وبصفة خاصة في موضع دخوله للجسم.

● لقاحات جزيئية

اللقاحات الجزيئية (Molecular Vaccines) عبارة عن جزء من الميكروب، تقوم الأجسام المضادة المتشكلة ضده بالوقاية من الإصابة بالمرض الذي يسببه هذا الميكروب عند دخوله جسم الإنسان، ومن أمثلة اللقاحات الجزيئية لقاح التهاب الكبد الفيروسي "ب" (Hepatitis B)، واللقاحات

اللّقاح، كما أنها تبقى في الجسم لفترة أطول وربما بصفة دائمة.

أنواع اللقاحات

هناك أربعة أنواع رئيسية من اللقاحات المستخدمة حاليا هي:-

● لقاحات غير منشطة

تعد اللقاحات غير المنشطة (Inactivated Vaccines) - تسمى أيضاً باللقاحات المقتولة (Killed Vaccines) -

من أبسط أنواع اللقاحات وأسهلها تحضيرًا حيث يتم معالجة الميكروب كيميائيا حتى يفقد القدرة على التكاثر في الجسم، ثم يحقن الميكروب في الجسم عن طريق الحقن في العضل أو تحت الجلد، ونظراً لعدم قدرة اللقاحات غير المنشطة على التكاثر عند حقنها في الجسم فإن استجابة الجسم لها تكون غالباً محدودة، ولذا يتطلب عادة إعطاء عدة جرعات من هذا اللقاح للحصول على مناعة كافية، ومن أمثلة هذا النوع من اللقاحات لقاح الشاهوف (السعال الديكي)، ولقاح شلل الأطفال العصبي (المعروف بلقاح «ساك»)، ولقاح الهيبة (الكوليرا).

● لقاحات حية موهنة

اللقاحات الحية الموهنة (Live Attenuated) عبارة عن ميكروبات حية لكنها ضعيفة، إذ رغم أن لديها القدرة على التكاثر في الجسم بعد إعطائهما إلا أنها لا تسبب المرض بصورته العادة لأنها تستحوذ الجسم على الاستجابة المعاشرة بصورة أقرب مما تكون للاستجابة الطبيعية للمرض الأصلي، ومن

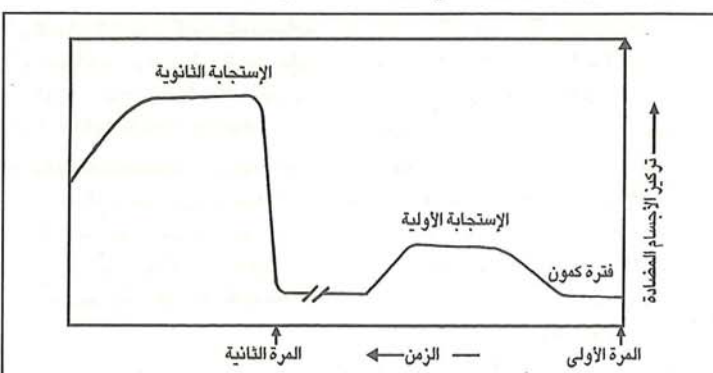
اللّقاح	تاريخ الإكتشاف (م)
الجلدري	١٧٩٦
داء الكلب	١٨٨٥
الخناق	١٩٢٥
الكزان	١٩٢٥
الشاهوف	١٩٣٧
الحمى الصفراء	١٩٤٣
الانفلونزا	١٩٥٤
شلل الأطفال المضلي	١٩٥٦
شلل الأطفال الفموي	١٩٦٠
الحصبة	١٩٦٦
الحصبة الألمانية	١٩٦٧
النكاف	١٩٧٥
التهاب الكبد «ب» المستخلص	١٩٨٦
التهاب الكبد «ب» المصطنع	١٩٨٨
المستدمية التزلية (ب)	

● جدول (١) اللقاحات التي تم اكتشافها واستخدامها (١٧٩٦-١٩٨٨ م).

الاستجابة المناعية المناسبة (Химическая или иммунная реакция) أو مكتسبة أو كلاهما معاً (иммунитетом) للقضاء على الميكروب. وقد تظهر بعض الأعراض الجانبية عندأخذ اللقاح مثل ارتفاع درجة الحرارة، وحدوث تورم أو آلام في مكان الحقن، إلا أنها والحمد لله وقتية وتختفي خلال فترة تتراوح ما بين ٢٤ إلى ٣٦ ساعة.

ومن الجدير بالذكر أن استجابة الجهاز المناعي للقاح ما تختلف فيما إذا كان هذا اللقاح يعطي للمرة الأولى أو للمرة الثانية، ففي الحالة الأولى، شكل (١)، يتم ما يُعرف بالاستجابة الأولية وفيها تُنتج الأجسام المضادة بعد فترة كمون تتراوح ما بين عدة أيام إلى أسبوعين من إعطاء اللقاح، وفي العادة تكون الأجسام المضادة في البداية من نوع (IgM) ثم يعقبها أجسام مضادة أخرى من نوع (IgG) تصل إلى أعلى مستوى لها في الأسبوع الخامس تقريباً ثم تبدأ في الانخفاض التدريجي.

وعند إعطاء اللقاح للمرة الثانية تحدث استجابة أخرى للجهاز المناعي تعرف بالاستجابة الثانية تتميز - مقارنة بالاستجابة الأولية - بظهور سريع لكميات كبيرة من الأجسام المضادة - من نوع IgG - تصل ذروتها خلال أيام من إعطاء



● شكل (١) الاستجابة المناعية الأولية والثانوية.

طريقة التطعيم	اللقاء	العمر
داخل الأذمة في العضل	الدرن الكبدي ب (١)	عند الولادة
بالفم في العضل في العضل	شلل الأطفال (١) الثلاثي البكتيري (الخناق، الشانور، الكراز) (١) الكبدي ب (٢)	٦ أسابيع
بالفم في العضل	شلل الأطفال (٢) الثلاثي البكتيري (٢)	٣ شهور
بالفم في العضل	شلل الأطفال (٣) الثلاثي البكتيري (٣)	٥ شهور
تحت الجلد في العضل	الحصبة الكبدي ب (٣)	٦ شهور
تحت الجلد	الثلاثي الفيروسي (الحصبة الحصبة الالمانية، الكاف)	١٢ شهراً
بالفم في العضل	شلل الأطفال (النشطة الأولى) الثلاثي البكتيري (النشطة الأولى)	١٨ شهراً
بالفم في العضل	شلل الأطفال (النشطة الثانية) الثلاثي البكتيري (النشطة الثانية)	٤ - ٦ سنوات

● جدول (٢) الجدول الزمني الحالي لتطعيم الأطفال في المملكة

(منذ الولادة وحتى ٦ سنوات).

التطعيم والتركيز النهائي للأجسام المضادة المنتجة، بخلاف تقصير الفترة عن الحد الأدنى، ولهذا فلو حدث انقطاع في إعطاء الجرعات المقررة لا يلزم إعادة الجرعات السابقة لها طالت مدة الفصل بين الجرعات، ويوضح الجدول (٢) الجدول الزمني الحالي لتطعيم الأطفال بالملكة العربية السعودية منذ الولادة وحتى ست سنوات.

وبالإضافة إلى ذلك هناك بعض أنواع اللقاحات التي تعطي للكبار والأطفال في ظروف خاصة مثل لقاح الحمى الشوكية أثناء موسم الحرج، ولقاحات الكولييرا والتيفوئيد والحمى الصفراء عند السفر من وإلى المناطق الموبوءة بتلك الأمراض، والالتهاب الكبدي (١، ب)، ومرض الكلب وبعض اللقاحات الوقائية مثل لقاح الإنفلونزا الذي يعطي عن طريق الأنف فقط. كما أن هناك بعض اللقاحات التي ترتبط بطبيعة العمل مثل لقاح الحمى الملاطية للأطباء البيطريين، ولقاح الالتهاب الكبدي الوبائي للأطباء والعاملين في مختبرات التحليل.

المستخدم فيما يلي :-

* طبيعة وجرعة المستخدم المستخدم في اللقاح .

* استخدام المساعدات المناعية في تركيب اللقاح : مثل استخدام مرکبات أكسيد الألنيوم لترسيب سموم الدفتيريا، والكراز حيث يؤدي ذلك إلى زيادة تركيز الأجسام المضادة الناتجة عن التطعيم باللقاح .

* طريقة إعطاء اللقاح :

حيث يتوقف تكوين المناعة الموضعية على الطريقة التي يؤخذ بها اللقاح، فمثلاً عند إعطاء لقاح شلل الأطفال عن طريق الفم تكون مناعة طريقة في الأمعاء بالإضافة إلى المناعة ● توقف الاستجابة المناعية للقاحات على طبيعة الشخص الملحق من خلال عدة نواحي هي :-

* عيادة السكريات (Polysaccharid) المستخدمة في التحصين ضد الحمى الشوكية وغيرها من الأمراض التي تسببها المكورات السحائية (Meningococcus) ، والمكورات الرئوية (Pneumococcus) ، والمستدمية (Haemophilus influenzae B) التي تشتمل على لقاحات الحمى الشوكية والتهاب اللاهة والتهاب الرئة الحاد.

الاستجابة المناعية للقاحات

يؤثر عدد من العوامل - سلباً أو إيجاباً - في مقدار ونوعية الاستجابة المناعية للقاحات، ويمكن تقسيم هذه العوامل إلى قسمين أساسيين هما :-

طبيعة الشخص الملحق

توقف الاستجابة المناعية للقاحات على طبيعة الشخص الملحق من خلال عدة نواحي هي :-

* عمر الطفل وقت التطعيم : فالأطفال مثلاً في السنطين الأوليين يستجيبون ونللقاحات كثيرة، إلا أنهم لا يستجيبون عادة للقاحات عديدة السكريات .

* الأجسام المضادة المكتسبة للقاح : حيث تقوم الأجسام المضادة التي يكتسبها الطفل - الوليد من أمها - في الفترة الأخيرة من الحمل - تكاثر لقاح الحصبة والحمبة الالمانية أو التكاف في الجسم مما يمنع حدوث الاستجابة المناعية المشوذه للقاح الثلاثي الفيروسي خلال فترة بقاء هذه الأجسام المضادة بالجسم، ولذا فالتطعيم بهذه اللقاحات غير ضممن خلال السنة الأولى من عمر الطفل، كما تؤثر الأجسام المضادة التي يكتسبها الجسم عند استخدام حقن الجلوبولين في علاج بعض الحالات المرضية على الاستجابة المناعية لبعض اللقاحات .

* القدرة المناعية للشخص : ويقصد بذلك أن الأشخاص الذين لديهم نقص في المناعة سواء كانت عند الولادة أم مكتسبة - بما في ذلك من يستخدمون أدوية كابحة للمناعة - لا يستجيبون جزئياً أو كلياً عند تطعيمهم .

اللقاح المستخدم

تمثل أهم العوامل التي تؤثر في الاستجابة المناعية للقاحات وترتبط باللقاح

مصطلحات علمية

Effector Cells ● خلايا فاعلة
خلايا لها المقدرة على التوسيط في وظيفة مناعية مثل عملية تسمم الخلايا .
(Cell mediated cytotoxicity)

Germ Line ● خلايا مشيمية
خلايا حافظة للنوع مثل مورثات الأجسام المضادة (Immunoglobulins) التي يورثها الآباء للأبناء .

Hapten ● جزيء مستضد
جزء صغير من المستضد لا يمكنه بمفرده حد الجسم على توليد أجسام مضادة إلا إذا اتحد مع حامل جزيئات كبير مثل الأدوية أو البروتينات .

Hybridoma ● خلايا هجين
خلايا دائمة (Immortal Cells) تنتج بدمج خلايا «ت» أو «ب» مع خلية سرطانية لتعمل على إنتاج نوع واحد من الخلايا مثل إنتاج أجسام مضادة وحيدة النسلية (Monoclonal) .

Immunogene ● مولد المستضد
أي مادة قادرة على توليد استجابة مناعية .

Mimicry ● تشبه
طريقة تتجنب بها الميكروبات الاستجابة المناعية وذلك لاحتواها على مستضادات لا يستطيع الجسم إنتاج أجسام مضادة للقضاء عليها .

Opportunist ● انتحاري
جرثوم غير ضار في الأحوال العادية ولكنه يصبح خطراً عند انخفاض مناعة الجسم مثل مرض الإيدز .

Sensitization ● تحسيس
تَعْرُّف جهاز المناعة على جزء غريب للمرة الأولى ونمو ذاكرته بعد ذلك حتى إذا جاء ذلك الجسم مرة أخرى قام جهاز المناعة في الحال بإنتاج أجسام مضادة للقضاء عليه .

(*) ترجمة سكرتارية التحرير عن كتاب :-
Medical Immunology for students, J. H. L. Playfair & P.M. Lydyard, Churchill Livingstone, London 1995.

● موت فسيولوجي للخلايا

Apoptosis موت مبرمج للخلايا - انتحار الخلايا - يحدث تحت ظروف فسيولوجية ، ويلاحظ ذلك مثلاً عند ظهور الجنين في بطん أمّه حيث تنمو بعض الخلايا والأنسجة ويضمّر بعضها أو يتلاشى أثناء عملية نمو الجنين .

Atopy-Atopic ● التأتب
حساسية سريعة تكون الأجسام المضادة (IgE) وسيطًا فيها مثل حساسية الربو .

Carrier ● حامل
جزء مولد للمناعة يحتوي على أجزاء تعرف عليها خلايا «ت» ، كما أنه يملك خاصية الارتباط بجزء غير مولد للمناعة وجعله نشطاً مناعياً .

Chemotaxis ● الانجداب الكيميائي
توجيه الخلايا للمناطق التي بها فرق تركيز في العوامل الجاذبة مثل بيتيدات البكتيريا أو السيتوكين (Cytokines) .

Immune - Complex ● معقد مناعة
مركب كيميائي يحدث نتيجة ارتباط الجسم المضاد مع المستضد برابطة غير تساهمية وبنسب متفاوتة .

Conjugate ● رباط ثانوي
رباط تساهمي (Covalent) بين جزيئين مثل الرابطة التساهمية بين السم والجسم المضاد .

Cytophilic ● رابط
جزء من الجسم المضاد يستطيع الارتباط بالخلية مثل الجزء السفلي من الجسم المضاد (Fc) .

Domain ● حقل
وحدة تركيبية يمكن من خلالها التعرف على السلالس التثيلة والخلفية للجسم المضاد ونوعه .

● مناعة نشطة

Active Immunization

مناعة ضد الميكروبات يستثار فيها جهاز المناعة لإنتاج أجسام مضادة ومن أمثلة ذلك التطعيم باللقاحات .

● مناعة سلبية

Passive Immunization

مناعة يتم فيها حقن الجسم بأجسام مضادة جاهزة مصنوعة خارج جسم الشخص المتأقى للتطعيم .

● مستضد

مادة تثير الجسم لإنتاج أجسام مضادة ، أو أي جزيء يرتبط بالجسم المضاد أو بمستقبلات خلايا «ت» .

● محدد المستضد

Antigenic Determinant

جزء صغير من المستضد - يتكون من 9 إلى 20 حامض أميني - تعرف عليه أو ترتبط به الأجسام المضادة أو مستقبلات خلايا «ت» .

● منطقة ارتباط المستضد
أصغر جزء من المستضد - أصغر من محدد المستضد - يتدخل مع الجسم المضاد أو بمستقبل خلية «ت» .

Affinity ● جذب
قوة تربط الرابط الفردية (Individual Ligand) والمستقبل .

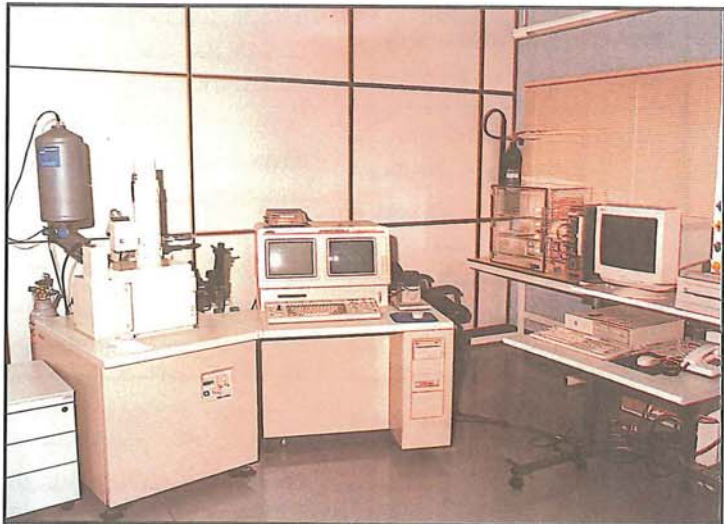
Allograft ● زراعة أنسجة
زراعة أنسجة بين فردین مختلفین وراثیاً ولكنهما ينتهيان إلى نفس الفصيلة أو الجنس مثل زراعة الأعضاء من إنسان لإنسان آخر .

Anergy ● فقدان الحساسية
حالة غير دائمة يتوقف فيها جهاز المناعة عن الاستجابة المناعية عند مقابلة المستضد ويتصالح معه الجسم الغريب .

كيف
تعمل الأشياء

المجهر الإلكتروني

إعداد : د . عبد الله بن إبراهيم المرشد



أجزاء الجهاز

- يتالف مجهر المسح الإلكتروني (SEM) ،
شكل (١) ، من الأجزاء التالية :

● مدفع إلكترونات

مدفع الإلكترونات (Electron Gun) عبارة عن سلك رفيع من مادة التنجستين قطريه ١٢ مم تتبعث منه الإلكترونات بعد تسخينه .

● عدسات مغناطيسية

تحكم العدسات المغناطيسية (Magnetic Lenses) في شكل شعاع الإلكترونات ، ويوجد منها نوعان هما :

* عدسة مكثفة (Condenser Lens) :

وتحدد قطر وشدة الشعاع .

* عدسة شيشية (Objective Lens) :

وتعمل على تكبير الصور .

● ملفات مسح

تستخدم ملفات المسح (Scanning Coils) للتحكم في مسار شعاع الإلكترونات لمسح جزء صغير من سطح العينة .

● قاعدة ثبيت العينة

قاعدة ثبيت العينة عبارة عن قاعدة تحرك أفقية ورأسيّاً من خلال لوحة التحكم الرئيسية .

يرجع تاريخ اكتشاف المجهر الإلكتروني إلى سلسلة من الجهد المتواصلة بدأها عالم الفيزياء الألماني بوخ (Busch) بين عامي ١٩٢٥ و ١٩٢٧ م حينما استطاع استخدام مجال مغناطيسي غير متجانس كعدسة لتجميع شعاع من الإلكترونات محاكاة لما تقوم به العدسات البصرية في حالة الشعاع الضوئي ، بعدها توالت الجهود للاستفادة من اكتشاف بوخ المذكور وتوظيفه في تكبير الصور حيث أمكن تحقيق ذلك عام ١٩٣٢ م ، في مركزين بحثيين مستقلين ، أحدهما في جامعة برلين التقنية على يد العالمين نول وروسكا (Knoll & Ruska) ، والآخر في معهد برلين للبحوث على يد العالمين بروخ وجونسون (Brueche & Johannson) ، ثم استقرت جهود التطوير في عدد من مراكز البحث العلمي من أجل رفع القوة التكبيرية للمجهر حتى وصل المجهر إلى شكله الحالي في بداية الخمسينيات من هذا القرن .

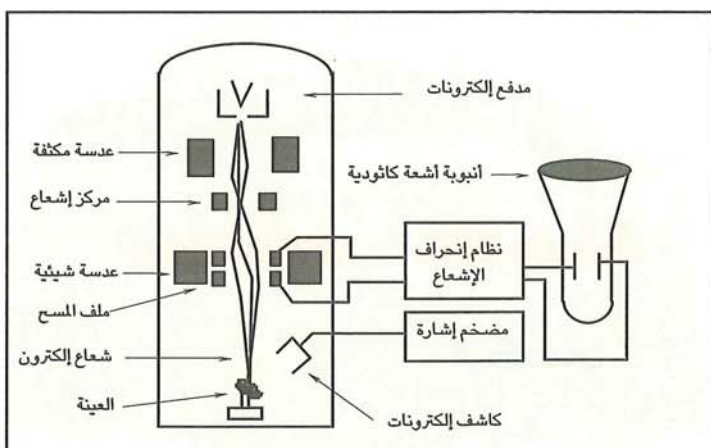
وحتى ذلك الوقت انحصر استخدام المجهر في دراسة سطوح المواد بسبب انخفاض الجهد المستخدم وبالتالي ضعف قدرة الإلكترونات على النفاذ إلى داخل المواد ، غير أن جهود التطوير توالت حتىتمكن العالم هيرتش (Hirsch) ومجموعته الجديدة . يتميز المجهر الإلكتروني — مقارنة بالمجاهر الضوئية — بعدة مزايا منها : ١ - القدرة العالية على التكبير التي تصل إلى

● كاشف الإلكترونات

يعلم كاشف الإلكترونات (Electron Detector) الذي يتم تثبيته فوق العينة على استقبال الإلكترونات المرتدة من سطحها.

● أجهزة أخرى

الأجهزة الأخرى عبارة عن مجموعة أجهزة إلكترونية - مثل مضخم الإشارة (Signal Amplifier) - تستخدم لمعالجة الإلكترونات التي تم استقبالها وقياسها، ومن ثم يمكن عرضها بوساطة أنبوبة الإشعة الكاثودية (Cathode Radiation Tube- CRT).



● شكل (١) رسم تخطيطي لمكونات المجهر الإلكتروني .

فيديو (الحصول على صورة متحركة) أو على آلة تصوير (الحصول على صورة ثابتة).

تطبيقات الجهاز

على الرغم من صعوبة حصر تطبيقات مجهر المسح الإلكتروني في هذا العصر الملئ بأبحاث وتطبيقات التقنيات الدقيقة إلا أنه يمكن إعطاء أمثلة عامة عن أهم هذه التطبيقات وخاصة في مجالى علوم المواد، والعلوم الإحيائية حيث إنها يعandan من أهم المجالات التي استفادت من تقنية المجاهر الإلكترونية وذلك للحاجة الماسة إلى دراسة مكوناتها الأساسية وأشكال تركيبها، ومن أمثلة ذلك :

١ - دراسة التراكيب الصغيرة للمواد والسبائك لمعرفة كيفية تكوينها وعوامل الضعف التي تطرأ عليها أو التشوهات التي تحدث لها.

٢ - فحص أشباه الموصلات (Semi Conductors) لمعرفة أسباب فشلها وذلك من خلال دراسة التركيبات الدقيقة للمادة.

٣ - تطوير مواد جديدة فائقة التوصيل.

٤ - دراسة المكونات الأساسية والأشكال المختلفة في علوم الأحياء والأحياء الدقيقة والخلية.

٥ - إمكانية الحصول على تحليلات دقيقة وسريعة للعناصر والمادة المكونة لعينة ما عن طريق توصيل بعض أجهزة التحليل بالمجهر الإلكتروني.

٢ - مرور شعاع الإلكترونات من خلال أنبوبة مفرغة تصل درجة تفريغها إلى جزء من مليون ضغط جوي وذلك للمحافظة على شكل وشدة الشعاع من الامتصاص بجزيئات الهواء الجوي.

٣ - تركيز الشعاع على سطح العينة المراد فحصها باستخدام العدسات الشيشية.

٤ - تفاعل الإلكترونات مع مادة العينة، و يأتي ذلك، شكل (٢)، على عدة أشكال منها :

(أ) امتصاص بعض الإلكترونات داخل العينة (إلكترونات ممتصة).

(ب) نفاذ بعض الإلكترونات من خلال العينة إلى خارجها (إلكترونات نافذة).

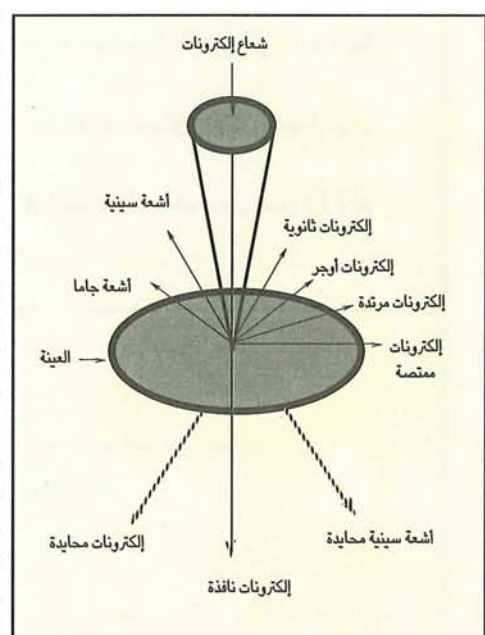
(ج) ارتداد بعض الإلكترونات (إلكترونات مررتة).

(د) تكون أشعة جاما أو أشعة سينية مررتة أو محاذية.

يتم تحديد أجهزة الكشف عن العينة المراد فحصها حسب نوع نواتج تفاعل شعاع الإلكترونات مع سطحها، ومن ثم تحويل الأشعة الناتجة إلى صور مرئية باستخدام أنابيب الأشعة الكاثودية، وتسجيل هذه الصور إما على أجهزة

تعتمد آلية عمل مجهر المسح الإلكتروني على عدة خطوات هي :

١ - توليد شعاع من الإلكترونات - من فتيل التتجستين الموجود في مدفع الإلكترونات - يتم تسريعه بوساطة جهد كهربائي مرتفع يصل إلى ثلاثة ألف فولت، كما يتم التحكم في شكله بوساطة العدسات المغناطيسية المكثفة والشيشية.



● شكل (٢) نواتج تفاعل الإلكترونات مع العينة .



مساحة للتفكير

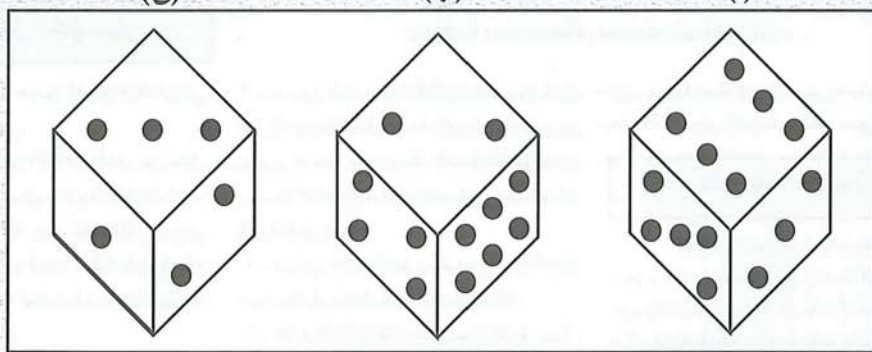
مسابقة العدد

«المكعبات»

(ج)

(ب)

(د)



في الشكل عاليه ثلاثة مكعبات يبلغ مجموع النقاط في كل وجهين متقابلين في كل واحد فيها سبع نقاط .

ادا علمت أن اثنين من المكعبات المذكورة متشابهة في وضع النقاط على أوجه كل منها ، وأن الثالث مختلف في وضع تلك النقاط عن الإثنين الآخرين .

كيف يمكنك في ضوء تلك المعلومات التعرف على المكعب المختلف ، هل هو (أ) أم (ب) أم (ج) ؟

أعزاءنا القراء

إذا استطعتم معرفة الإجابة على مسابقة «المكعبات» فارسلوا إجابتكم على عنوان المجلة مع التقيد بما يأتي:

- ١- ترفق طريقة الحل مع الإجابة .
- ٢- تكتب الإجابة وطريقة الحل بشكل واضح ومقرئه .
- ٣- يوضع عنوان الرسل كاملاً .
- ٤- آخر موعد لاستلام الحل هو ٢٠ / ٢ / ١٤١٧ هـ .

سوف يتم السحب على الإجابات الصحيحة التي تحتوي على طريقة الحل ، وسيمنح ثلاثة من أصحاب الإجابة الصحيحة جوائز قيمة ، كما سيتم نشر أسمائهم مع الحل في العدد المقبل إن شاء الله .

حل مسابقة العدد السادس والثلاثون

«زيادة المساحة»

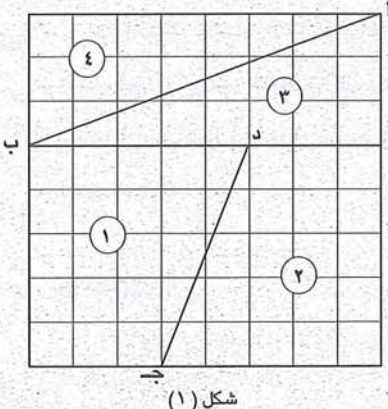
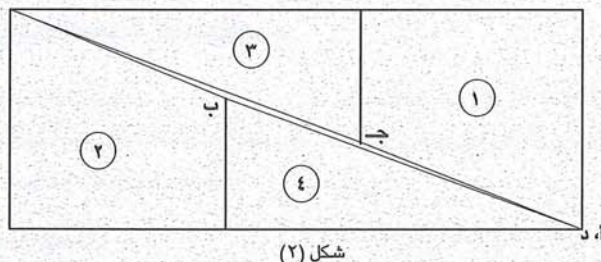
يتضمن من الشكل رقم (١) أن :

$$\text{ميل المستقيم } AB = \frac{3}{8}, 375 = \frac{3}{8}$$

$$\text{ميل المستقيم } CD = \frac{2}{5}, 40 = \frac{2}{5}$$

ولهذا فإنه عندما ننقل الأجزاء الأربع الموجودة في شكل (١) إلى شكل (٢) ينتج لدينا مستطيل 5×12 سم ولكن بسبب اختلاف ميل المستقيمين المذكورين أعلاه يتكون في وسط هذا المستطيل فراغ على شكل متوازي أضلاع (الجزء المظلل من شكل ٢) تبلغ مساحته واحد سـم^٢.

ولهذا فإن المساحة الصافية للمستطيل $= 60 - 1 = 59$ سـم².



الفائزون في مسابقة العدد السادس والثلاثون

تلقت المجلة العديد من الرسائل التي تحمل حل مسابقة العدد السادس والثلاثون «زيادة المساحة» وقد تم إستبعاد جميع الحلول التي لم تتقيد بشروط المسابقة، وكذلك الرسائل التي وصلت متأخرة عن الموعود المحدد. وبعد فرز الحلول وصل إلى الحل الصحيح شخصان هما :

١ - محمد علي محمد رشدي - جدة

٢ - عبد اللطيف طاهر - جدة

ويسعدنا أن نقدم للفائزين هدية قيمة ، سيتم إرسالها لهم على عناوينهم ، كما نتمنى لمن لم يحالفهم الحظ ، حظاً وافراً في مسابقات الأعداد المقبلة.

سطح الماء ، شكل (١) ، وذلك لأن الكثافة النسبية للبيضة أقل من الكثافة النسبية للماء المالح .

أما في الحالة الثانية ستلاحظ أن البيضة بدلاً من أن تطفو على سطح الماء فإنها تسُبِّح في منتصفه ، وذلك لأن الكثافة النسبية للمزيج بدأت تقل ، شكل (٢) .

● الاستنتاج

يستنتج مما سبق أن البيضة تطفو على سطح الماء المالح بسبب زيادة كثافته ، وعند إضافة الماء العذب إلى المزيج تقل كثافته النسبية فتهبط البيضة وتظل تسُبِّح في منتصف الإناء .

● المصدر :

كتاب المخترع الصغير الفيزياء المسلية - مكتبة ابن سينا - ١٤١٢ هـ ، ص ٣٩ - ٤٠ .

من أجل فلزات أكبادنا



البيضة السابحة

فلذات أكبادنا الأعزاء

لأشك أن الكثير منكم قد مررت عليه كلمة الكثافة النسبية للمواد المختلفة عند دراسة مادة العلوم ، وأنه كلما كانت الكثافة النسبية للمادة كبيرة جعلت المواد ذات الكثافة النسبية الأقل تطفو على سطحها ، ولكنكي نتعرف على ذلك المفهوم العلمي دعونا نجري هذه التجربة البسيطة .

● الأدوات المطلوبة

بيضة طازجة ، إناء متواسط الحجم ، كمية من الملح ، ماء عذب .

● خطوات العمل

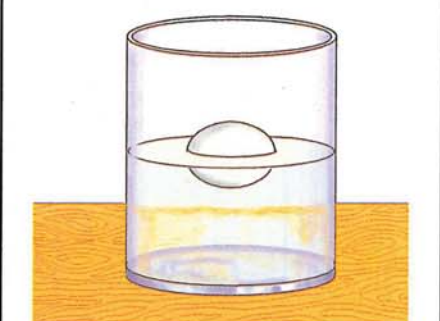
- ١- املأ الإناء إلى منتصفه بالماء العذب .
- ٢- ضع كمية كبيرة من الملح في الإناء ، ثم حرك المزيج حتى يذوب الملح تماماً .
- ٣- ضع البيضة في الإناء برفق .
- ٤- سجل ملاحظتك .
- ٥- أضف كمية من الماء العذب إلى الإناء من أحد جوانبه ببطء شديد حتى تزيد كمية الماء عن السابق .

● المشاهدة

سوف تلاحظ في الحالة الأولى أن البيضة تطفو من تلقاء نفسها على



● شكل (٢) .



● شكل (١) .



كتاب طارت نطايشا

الالتهابات الحادة والمزمنة وأمراض الحساسية والمناعة الذاتية والأمراض المعدية واغتراس ونبذ الأعضاء وأمراض قصور المناعة . احتوى الفصل الثالث «المناعة الإكلينيكية» على أمراض الجهاز التنفسى والجهاز الهضمى والكبد والغدد الصماء والكلى والجهاز العصبى والجلد والدم ونقص المناعة المكتسبة والأمراض المعدية والسرطانية والأورام ، أما الفصل الرابع والأخير فجاء تحت عنوان سبل تشخيص أمراض الجهاز المناعي .

الانترنت استثمار المستقبل

قام بتأليف هذا الكتاب المهندس منصور بن فهد صالح العبيدي ، وصدرت الطبعة الأولى منه عام ١٤١٦هـ / ١٩٩٦م ، عن مكتبة العبيكان بالرياض .

يقع الكتاب في ١٤٨ صفحة من الحجم المتوسط ، ويتألف من تقديم لعلى الدكتور صالح بن عبد الرحمن العذل رئيس مدينة الملك عبد العزيز للعلوم والتكنولوجيا ، ومقدمة للمؤلف ، وخمسة فصول .

تشمل فصول الكتاب بالترتيب، شبكات الاتصالات وأهميتها لنقل وتبادل المعلومات ، والانترنت ... نشأتها ... وإدارتها ، والانترنت .. الاتصال ... الحياة ... ، وخدمات الانترنت ، والانترنت ... وبنوك المعلومات التجارية ... ومقدمي خدمات الربط .

يتناول الفصل الأول «المناعة الأساسية» الوسائل الدافعية في جسم الإنسان والباعثة والجهاز المكمل والالتهابات والمناعة المكتسبة ، والمناعة ضد الميكروبات . ويتناول الفصل الثاني «الأمراض الناتجة عن خلل جهاز المناعة»

الفيزياء للأدباء

صدر هذا الكتاب عام ١٤١٦هـ / ١٩٩٦م عن الدار السعودية للنشر والتوزيع ، وقام بتأليفه الدكتور خضر محمد عبد الرحمن الشيباني .

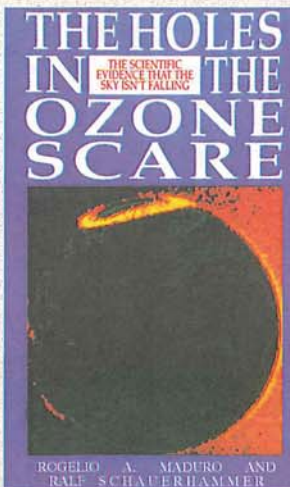
يقع الكتاب في ٤٥٩ صفحة من الحجم المتوسط ، تحتوي على ثمانية فصول إضافة إلى قائمة للمراجع العربية والإنجليزية وكشاف للموضوعات الواردة فيه .

تناول الفصول الثمانية للكتاب بالترتيب الذرة ... وما أدرك ما الذرة ، ونافذة على عالم نيوتون ، وللمادة أحوال ، والحرارة ... مقبرة الطاقة ، وال WAVES في الطبيعة ، والكهرباء ، والمagnetism توأمان لا يفترقان ، والعائمة الكهرومغناطيسية .. الطاقة .. مارد العصر الحديث .

Medical Immunology For Students

قام بتأليف هذا الكتاب كل من ج. ه. بلايفير ، وب. م. ليدي يارد (J. H. L. Playfair and P. M. Lydyard) وصدرت باللغة الإنجليزية الطبعة الأولى منه عام ١٩٩٥م عن دار شيرشل ليفنجستون للنشر والتوزيع بإنجلترا .

يقع الكتاب في ١٠٤ صفحة من الحجم الكبير تحوى بين طياتها أربعة فصول بالإضافة إلى فهرس لأهم المصطلحات العلمية المتداولة في علم المناعة ، والاختصارات الهامة .



ثوب في الدرع الأوزوني

(البرهان العلمي أن السماء ليست ساقطة)

عرض : د. إبراهيم بن صالح المعتاز
د. محمد بن ماجد الفراج

المصادية بالحد من أو إيقاف برامج التقنيات العالمية والمحجّة للبرامج الفضائية ، في تلك الأثناء أصبحت قضية استنزاف طبقة الأوزون المفتعلة أقوى سلاح يهدى للمعارضين للتقنية ، وقد استخدم هذا السلاح بلا رحمة ضد الاقتصاد الأمريكي في السبعينيات والثمانينيات في سلسلة من المعارك أصبحت تعرف فيما بعد باسم « حروب الأوزون » التي كان من بين ضحاياها الكلوروفلوروكربيون ، وقد اشتملت « حروب الأوزون » على حملة دعائية شاملة لإقناع العامة وصناع القرار في أمريكا بمنطويات لم تثبت صحتها منها :-

١ - أن الطائرات الأسرع من الصوت التي تخترق طبقة الستراتوسفير أو الميزوسفير تستنزف طبقة الأوزون .

٢ - أن المقحررات النووية تضيف أكسيد النيتروجين إلى طبقة الستراتوسفير أو الميزوسفير مما يستنزف طبقة الأوزون .

٣ - أن طبقة الأوزون تستنزف نتيجة إضافة أكسيد النيتروجين عن طريق إضافة نيتروجين مثبت للغلاف الجوي بالي صورة .

إضافة لذلك ذكر الكتاب أربع نظريات أخرى كلها تؤول إلى استنزاف طبقة الأوزون وبين عدم صحتها جميماً و قال لو أن واحداً فقط من هذه الادعاءات كان صحيحاً لكان طبقة الأوزون قد استندت عدة مرات حتى يؤمننا هذا .

ثم أخذ يستعرض تلك الأمور التي يزعم أنها تستنزف طبقة الأوزون واحدة بعد الأخرى وبين الخلفيات التاريخية والعلمية وراءها مع ذكر أصحاب تلك النظريات وتاريخ

الأوزون تدعى أن ذرة الكلور المنطلقة من تكسير الكلوروفلوروكربيون هي التي تستنزف طبقة الأوزون . ثم عقب بالقول إذا كان صحيحاً أن الكلور الصادر من الكلوروفلوروكربيون بإمكانه أن يزيل طبقة الأوزون فإن الطبيعة على هذا الأساس يمكن أن تبدو سفاقة دماء لأن الكلور يهدأ واحداً من أكثر العناصر الكيميائية الموجودة بغيرارة طبيعية في الغلاف الجوي .

ولبيان هذه الحقيقة ذكر المؤلفان أن حجم الكلور المنطلق إلى الغلاف الجوي نتيجة لتبخّر مياه البحر كبير جداً ، هذا غير الكمييات التي تنطلق بسبب البراكين وأحراق الغابات ومجموعة الأحياء في المحيطات .

استهل المؤلفان الفصل الثاني (حروب الأوزون) بالحديث عن وصول أول إنسان إلى القمر وأن الهدف التالي للولايات المتحدة الأمريكية هو محاولة الوصول للمرىع مما نتج عنه اهتمامات تقنية انتجت تقدماً في الإمكانيات الفضائية حتى على المستوى التجاري مما جعل المواصلات فائقة الصوت في سرعتها تناول اهتمام بعض الدول ومن بينها أمريكا وروسيا وفرنسا حتى تصور بعض العلماء إمكانية تصنيع طائرات تفزو طبقة الستراتوسفير بسرعة تفوق سرعة الصوت بثلاث مرات .

صاحب برنامج غزو الفضاء في السبعينيات أصوات مناهضة للتقنية وتقدمها في كل من لندن وواشنطن وغيرها حتى إن مجلة العلاقات الإنسانية حذرت من أن برامج الفضاء تؤدي إلى زيادة البطالة وزيادة تخريج علماء ومهندسين بكثرة حتى قالت « سيسحب حالاً في المجتمع عالمان مقابل كل رجل أو امرأة وكل » ثم أعقب ذلك بالحديث عن كل من سياسي الرئيس كينيدي الداعية لغزو الفضاء والرئيس جونسون التي ثقلت من الاهتمام به ذرعاً . ثم جاءت حرب فيتسام فأشرت على الاهتمام بالابحاث العلمية وتزايدت حركات البيئيين

مع أن قضية نضوب طبقة الأوزون من ابرز القضايا البيئية التي ثالت عناية كبيرة من مختلف الفئات التي تتدبر وتحذر وتدعوا إلى سن القوانين والتشريعات للإسراع في تدارك هذه الطبقة من النضوب ، إلا أنه في عام ١٩٩٢م ظهر كتاب طبع طبعتين لم يصل بينهما سوى شهرين يحاول فيه مؤلفاه الحد من تلك الأصوات والرد على الادعاءات وطمأنة الناس من هذا الذعر ، وهدفنا في هذه الصفحات استعراض موجز لهذا الكتاب والتعريف به ، بغض النظر عن اتفاقنا مع كل ما يحمل من آراء أو عدمه ، والله من وراء القصد .

صدر هذا الكتاب عن رابطة علوم القرن ٢١ بواشطن وقام بتأليفه روجيليرو مادورو ورالف شورهامر .

يقع الكتاب في ٣٥٦ صفحة من القطع المتوسط ويشتغل على مقدمة و ١٢ فصلاً ملحق هو عبارة عن فصل بعنوان الأوزون والخلاف الجوي مستل من كتاب صادر في ١٩٦٨ تحت عنوان « اكتشاف الغلاف الجوي » تاليف دوبسن . إضافة لذلك يشتمل الكتاب على دليل كشاف وتعريف موجز بالمؤلفين ، ومراجع كل فصل .

أوضح المؤلفان في مقدمة الكتاب أنه يهدف إلى أن يكون مرشدًا للمواطنين الراغبين في طرح بعض الأسئلة المهمة مثل : أين الدليل العلمي ؟ هل السماء ساقطة ؟ هل طبقة الأوزون مستنزفة حقاً من قبل مركبات الكلوروفلوروكربيون ؟ وبالتالي تم في هذه المقدمة استعراض بعض الأمور مثل : ماهية مركبات الكلوروفلوروكربيون (CFCs) . وأهميتها في استقرار التزود بالغذاء إضافة إلى استنزاف طبقة الأوزون ، ونظرية رولاند وموليانا .

جاء الفصل الأول بعنوان (مصادر الكلور الطبيعيه أكبر كثيراً من الكلوروفلوروكربيون) . حيث أوضح المؤلفان أن نظرية استنزاف

مونتريال قد وضعت نواة «النظام العالمي الجديد» مع بيان خلفيات هذا النظام ومن المستفيد منه ومن ورائه. ثم يتحدث عن البيئيين المتحدين ودورهم ثم بين ما وراء تقافية مونتريال ومن وراءها، ثم يختتم بالحديث عن المقاومة وأن هناك أخيراً مطالبة بالدفاع عن مركبات الكلور وفلودوكسون واستخدامها.

يلخص المؤلّفان في الأسطر الأولى من الفصل العاشر (من يملك الحركة البيئية) بالقول: ستكون صدمة عظيمة لكثير من القراء إذا علموا أن حركة البيئيين أنشئت وبدعمت مالياً حتى يومنا هذا - ووجهت من قبل الأسر الارستقراطية في كل من أمريكا وأوروبا وخاصة بريطانيا، ومع أنها واحدة من أهم التأكيدات في هذا الكتاب المثير للجدل إلا أنها من أسهل ما يمكن إثباته، إذ ما على المرء إلا متابعة أصول الأموال التي تأتي للحركة البيئية. ثم بعد ذلك تبدأ التفاصيل حول القضية ومحاوله الإثبات وربط العلاقات بين البيئيين وبعض الأسر وملوك الشركات الكبرى وتدعم ذلك بالجداول والاحصائيات.

يتناول الفصل الحادي عشر (قایاً أو الأرض - الدين الوثني للبيترين) الآسپاب التي تدعوا البيتين إلى خطر الـ CFS وعلاقة ذلك بالإنسان ومن يقف وراء أفكار البيتين التي تدعوا إلى تقدیس الأرض موضحاً بطلان تلك الأفكار.

يقدم المؤلفان في الفصل الثاني عشر
 مشاريع عظيمة تحول الكرة الأرضية (وهو
 لفصل الأخير كتابهما مجموعة من المشاريع
 يعتقدان أنها مهمة لتحويل الأرض من أرض
 مجاعة وفقر إلى أرض منتجة فيتناولان قضيائـا
 حياتية مبنية على معاـدة مثـاـ :

ثم بعد استعراض هذه المشكلات التي تهدد العالم يبدأ المؤلفان في شرح البديل المقترنة بالحلول المساعدة على معالجة مثل هذه الأقضايا.

ختاماً نرى أن في هذا الكتاب وجهة نظر
خرى حول موضوع شغل العالم باشره علمائ
عامتة نحسب أنه حذر بالقراءة .

لأوزون فوق المنطقة القطبية موضوعاً كيف
ستقل أصحاب نظريات ضوب الأوزون هذه
قوله وراحوا يعزون كل هذا إلى مركبات
الكلوروفلوروكربون التي صنعتها الإنسان، ثم
بدأ ينقد هذه التصورات والمزاعم مستدماً
بالأدلة والبراهين من مصادر مختلفة. ومدعماً
كل ما توصل إليه بالمعادلات والرسوم البيانية
والصور.

نماذج الفصل السادس (الأشعة فوق

ناقض الفصل السابع (اتفاقية مونتريال
سام من نتائج في ملتقى مونتريال الذي عقد في
ندن في الفترة من ٢٧ - ٢٩ يونيو ١٩٩٠ م
حضره ممثلو ٩٣ دولة والذى نهى فيه إلى
تجديد اتفاقية مونتريال ١٩٨٧ م بوضع أول
تيود عالمية على تصنيع مركبات
لكلوروفلوروكربون، وقد أوضحت الكاتبات أن
لbial المقرحة لهذه المركبات غير صالحة ، تلا
ذلك مناقشة الآثار التي تحدث من جراء حظر
هذه المركبات ضمن عناوين داخلية مثل : قتل
العالم الثالث ، ماذا عن البدايل ؟ عدم مقدرة
الطاقة ، مع السلامة لتكيف الهواء . الخ .

أوضح المؤلفان في الفصل الثامن (المزيد من الكيميائيات) أن معظم الناس أصبحوا يعرفون خطر الكلوروفلوروكربون ولكن عدد منهم لم يعلم على أية حال موضحاً أن اتفاقية蒙特ريال حظرت أيضاً صناعة واستخدام عديد من المركبات الكيميائية الفعالة التي تحتوي على رات أي من البروم أو الكلور. وهذا يشمل الهايوجينات وكلوروفورم الميثيل ورابع كلوريد الكلربون والتي يلعب كل منها دوراً مهمًا في احتفاظ الصناعة الجديدة.

ثُمَّ أخذ المؤلفان في تناول هذه العناصر أو
المركبات واحداً بعد الآخر لتبيّن فوائدها
واستخداماتها في أغراض عديدة .

يشتمل الفصل التاسع (البيئون المترددون) على الإجابة عن عدد من الأسئلة تأثرها المؤلفان في بدايتها بعد أن بنيا أن الفصلين السابقين أثبتا بشكل موثق أن حظر الكلوروفولوروكربون سيكلفك فقد حياة ما بين ٤٠ مليون إنسان سنوياً ويكلف خزينة العالم خسارة تقدر بـ ٣ - ٥ تريليون دولار بـ نهاية عام ٢٠٠٥ م. ثم وضحا أن اتفاقية

توقع الكوارث التي ستحل بالأوزون .
اختم الفصل بمقتبطين أولاهما : أن أكاسيد
النيتوجين التي كان المعارضون يعترضون أنها
سبب استقرار طبقة الأوزون توصف الآن
بأنها الجهاز المناعي للخلاف الجوي . والثانية :
أن كثيراً من جنود حرب الأوزون المارسين
يتربعون الآن على عروش القوى العلمية . ذاكراً
أمثلة لذلك وبين أنهم بتمرزهم في مثل هذه
المواقع يقدرون من شاءوا ويعبدون من يعارض
انكارهم .

استهل الفصل الثالث (نضوب الأوزون عالمياً أو المعلومات المكيفة أو المتلاعِب بها) ببيان أن أحدث طور في حروب الأوزون ضد الكلوروفلوروكربون بدأ في شهر مارس سنة ١٩٨٨ عندما عقدت هيئة اتجاهات الأوزون التابعة لوكالة الفضاء الأمريكية مؤتمراً صحفياً أعلنت فيه أنها وجدت أن بلقة الأوزون تناقصت بنسبة من $\frac{1}{2}$ إلى $\frac{2}{3}$ في الفترة من ١٩٦٩ إلى ١٩٨٦ بسبب مركبات الكلوروفلوروكربون وذلك بناء على معلومات جمعت من محطات أرضية وفضائية وأعيد تحليلها. ثم تناول تركيز الهيئة على هذه المعلومات مع قدمها وعدم دقتها وما صاحبها من حظر كلي لاستخدام الكلوروفلوروكربون عام ١٩٩٠ م على إثر إجتماع ٩٣ دولة اجتمعت في لندن.

تناول هذا الفصل كذلك مناقشة مستفيضة
لبيان أن المعلومات التي بُنيت عليها النتائج
كانت معلومات مضللة وغير دقيقة وغير
دقيقة.

جاء الفصل الرابع تحت عنوان (ماذا حدث حقاً لمركبات الكلوروفلوروكربون) وبدأ المؤلفان بالقول إن نظرية كل من رولاند ومولينتا لاستقرار طبقة الأوزون مبنية على عديد من الافتراضات وإثبات خطأ أي من هذه الافتراضات كفيل بأسقاط النظرية كلها. وقد حاول المؤلفان تفنيدها ودحض أهم افتراضين من تلك الافتراضات هما:

- ١- أن مكان استقرار الكلوروفلوروكربون الوحيد في طبقة الاستراتوسفير.
 - ٢- أنه لا يوجد في الطبقة الدنيا من الغلاف الجوي مستقر تتحطم فيه مركبات الكلوروفلوروكربون.

تناول الفصل الخامس (ثقب أوزون القلب الجنوبي) موضوعاً أن موضوع الكلوروفلوروكترون ظل في حالة كمون لعدة سنوات ولكنه بعث فجأة بصورة دراماتيكية عندما أعلن جوزيف فارمان من مساحة القلب الجنوبي البريطاني اكتشاف ثقب في طبقة

صفات بشرية في الهيمنة الخسيفة

قد يعتلي البشر قمة شجرة التطور، ولكنهم قد لا يكعونون بعيدين عن الجذور بالقدر الذي يتمتعون به. فهم يشترون مع الفشان وذباب الفاكهة والدود وحتى مع الهيدرا في المورثات الأولية.

ت تكون الهيدرا التي يبلغ طولها سنتيمتراً واحداً من طبقتين من الخلايا السطحية (Epithelial Cells) بينهما خلايا عديدة الخلايا توجد في

الستانيداريا (Cnidaria). المصدر: Science News, Jan 1995, Vol. 147, P. 15.

الإمساك بالأشياء

تستطيع اليدين البشرية بمرورتها وحيويتها وقوتها أن تقضي على كرة البولنغ وأن تمرر الخط في ثقب الإبرة وبالسهولة نفسها. ورغم أن أكثر من خمسين ألفاً من الأفراد الأمريكيين يستخدمون أيدي وأذرع صناعية عوضاً عن الأطراف البشرية إلا أن إعادة تلك البراعة للمقابض الناعمة في نهاية الذراع البشري تمثل تحدياً هندسياً عظيماً.

وقد اخترع كرسوتوف سmith (Christopher M. Smith) مهندس ميكانيكي في دائرة مختبر شمال غرب المحيط الهادئ للطاقة بدأ آلية تستحق الذكر لبساطتها وتعدد استخداماتها مع قوتها. إذ باستطاعتها مثلاً تشغيل النسج العصبي أو إلى موت الجنين. ولتفادي تلك المشاكل يبحث العلماء عن الأساليب التي يجعل هذا الغشاء يتمزق وما هي بسببيته.

الصادرة من طائرات رش المبيدات مثلاً. فعندما نقلت ذات الشكل غير المنظم وبالإضافة إلى ذلك فإن قوة مسكتها تعادل الضغط الحاصل عليها. مما يعني أنها تمسك بالشيء بقوة أو برفق حسبما أراده الماسك. ولكن إصبع قناة متعددة "أنوبوب" معدني متعدد شبيه بمصاص العصير «ولها رباط. وبغض الهواء داخل القناة فإنهما تتتمدد وتضغط على الرباط مما يتشي الإصبع. وقد أنتج سميث هذه اليدين للتعامل مع المواد المشعة في مصانع الطاقة الذرية إلا أنه يمكن تعديلها لاستفادتها في الاستخدامات المدنية العامة بجعلها تشبه شكل وممسك اليدين البشرية وذلك بوضع أربعة أصابع يقابلها إبهام. وبذلك فهي تقوم بعمل جيد في الظروف الرطبة والدهنية والقدرة. المصدر: Science News, Jan 1995, Vol. 147, P. 15.

إنزيم يحدد ميعاد المخاض

تبعد حالة المخاض ثم الولادة عندما يبدأ الغشاء الذي يحفظ الجنين في التمزق. غير أن هذا التمزق قد يكون سريعاً درجة أنه قد يتسبب في حدوث الولادة قبل انتهاء ميعادها الطبيعي مما يعرض الجنين إلى مشاكل صحية تتمثل في العمى وتمزق النسج العصبي أو إلى موت الجنين. ولتفادي تلك المشاكل يتحقق ذلك عن طريق تغيير نسبة هذا الإنزيم تفاصي المشاكل الناجمة عن المخاض المبكر بإذن الله. المصدر:

علامات هذا التمزق حتى يمكن الاستعداد لإقاد الجنين. يعتقد العلماء في الوقت الحاضر أن هناك إنزيم يطلق عليه (MMP-9) يبدو أن له دوراً هاماً في حدوث ذلك التمزق. ركزت مجموعة من العلماء برئاسة جيرروم ستراوس (Jerome F. Strauss) مدير مركز بحاث النساء والولادة بجامعة بنسلفانيا بالولايات المتحدة الأمريكية على عدة انزيمات تدعى كولاجينيز (Collage-nases) مسؤولة عن تحطم الكولاجين (Collagen) والذي يعد من مكونات غشاء الجنين (Amniotic Sac).

قامت المجموعة المذكورة بدراسة السائل المستخرج من غشاء الجنين عند الولادة سواء لنساء ولدن طبيعي أو بعملية قصوية. وقد وجدت المجموعة أن كمية إنزيم (MMP-9) قليلة جداً قبل بداية المخاض ولكنها ارتفعت بكميات كبيرة أثناء المخاض أو بعد الولادة مباشرة. وقد استنتجت المجموعة أن إنزيم (MMP-9) عندما ارتفعت كميته قد فعل فعله في تحطم الكولاجين وبذلك بدأ الفشاء في التمزق وحدثت الولادة.

ويعتقد ستراوس أن وجود إنزيم (MMP-9) يمكن استخدامه كدليل لتوقع المخاض الذي يحدث قبل أوانيه (المبكر). وفي تجربة على الفشان يرى الباحثون أن إنزيم (MMP-9) يرتفع قبل أسبوع من المخاض، وعليه يمكن بوساطة تتيح تغير نسبة هذا الإنزيم تفاصي المشاكل الناجمة عن المخاض المبكر بإذن الله.

المصدر: Science News, Jan 1995, Vol. 147, P. 28.

أما طرق الارتباط بالإنترنت من داخل المملكة فهناك عدة طرق غير مباشرة ومحدودة الإمكانيات وباهظة التكاليف للاشتراك بالإنترنت من داخل المملكة العربية السعودية وذلك ناتج عن عدم وجود من يقدم خدمة الإنترت بصورة رسمية . وهذه بعض الطرق المستخدمة للاشتراك بالإنترنت :

- الاشتراك لدى مقدمي خدمة الانترنت في الدول المجاورة (الكويت، الامارات العربية) باستخدام خط هاتفي ومودم.
 - الاشتراك بشبكة Compu Serve عن طريق خدمة الهاتف السعودي «ال وسيط».
 - الاشتراك بشبكة Compu Serve عن طريق خط هاتفي ومودم.

* الأخ / عبد الله إبراهيم المها - الرياض
 كما تفضلت يا أخانا الفاضل فالكمال
 لله وحده سبحانه، إلا أننا لا نتفق معك
 كثيراً في مسألة افتقار المجلة إلى الصور
 العلمية وخاصة الفوتوغرافية كما ذكرت،
 فالجامعة تحفل بالعديد من الصور
 والرسومات التوضيحية التي تتطلبها
 المقالات كل حسب طبيعته، ونحن ندرك
 تماماً أهمية الصور والرسومات في إيصال
 الفكر إلى القارئ، ولكن يجب أن
 يكون هناك تناسبًا بين عدد الصور وبين
 مادة المقال مراعاة في النهاية لحجم
 المجلة ككل.

اما الاشتراك في المجلة فلا يوجد الى الان
وي يمكنك الاتصال بنا للحصول على ما
يتوفر لدينا من الاعداد السابقة ،
وشكرآ لك .

لأشكر على واجب يا اختنا الكريمة ،
ونتمنى أن تكوني وجميع القراء راضين عما
ينشر في المجلة ومستفيدين منه ، أما عن
سؤالك حول إمكانية إرسال المجلة إليك في
بلدك بعد استقالتك فالجواب هو نعم وبكل
سرور ، والمجلة لا تبعا إلا داخل المملكة فقط
أخيراً نفيدك بتغيير عنوانك القديم إلى
العنوان الجديد الذي يعثني به ، ولك
تحياتنا .

مع القاء



أعزاءنا القراء

تحيكم مع بداية هذا العام الجري الجديد والذي تدخل فيه مجلة العلوم والتكنولوجيا عامها العاشر ، ولقد كان لدعمكم وتواصلكم خلال الأعوام التسعة الماضية الأثر الكبير في استمرار المجلة التي نسعى دائمًا إلى جعلها محل اهتمامكم ورضاءكم ، مؤكدين للجميع في كل إنجاء وطننا العربي الكبير أننا لن نزالوا جهدًا في سبيل الارتقاء بها إلى الأفضل شكلًا ومضمونًا ، وكل عام وجميع قرائنا الكرام بخير .

بدأت شبكة الإنترنت بتطبيقات محدودة أساسية مثل البريد الإلكتروني ونقل الملفات والدخول على حاسب آلي عن بعد. والآن يوجد تطبيقات متقدمة وموحدة للبحث واسترجاع المعلومات بصورة مختلفة (نص، صورة، فيديو وصوت) سهلت التعامل مع الشبكة وزادت عدد مستخدميها.

وتقديم الإنترن特 دعماً كبيراً للمجتمعات المرتبطة بها في مختلف الاتجاهات سواء كانت إعلامية، تجارية، أكاديمية، طبية، اجتماعية، صناعية، زراعية، أو ما إلى ذلك.

كما أن استخدام الإنترن特 لا يقتصر على المختصين في علوم الحاسوب الآلي فحسب ولكن يدخل ضمن المستخدمين الأكاديميين، الباحثون في شتى المجالات، الأطباء، الإداريون، رجال الأعمال، السياسيون، الإعلاميون، التربويون، الطلبة في مختلف مراحل الدراسة وأفراد من مختلف طبقات المجتمع.

تُستخدم الإنترن特 لعدة أغراض منها جلب البرمجيات المجانية ، تبادل المعلومات ، البريد الإلكتروني ، الدخول على قواعد المعلومات والأجهزة فائقة السرعة ، وضع الإعلانات ، التسويق ، توفير خدمات المساعدة ، عقد الندوات المتخصصة إلكترونياً ومتابعة أخبار العالم أو لأول .

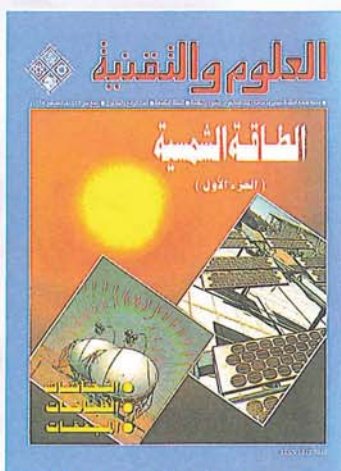
* الاخ / محمد محمد فرغلي - المدينة المنورة
ثناؤك على المجلة محل تقديرنا
وفخرنا ، والأعداد التي طبّلتها لا تتوفّر
لدينا بكل أسف ، أما عن سؤالك عن
شبكة «الإنترنت» وكيفية الاشتراك بها
من المملكة ، فيسرنا أن نقدم لك ولجميع
القراء هذه المعلومات المختصرة .

الإنترنت عبارة عن مجموعة كبيرة من شبكات الحاسوب الآلي مترتبة فيما بينها، كل شبكة منها مملوكة وتحت إدارة جهة منفصلة من شتى دول العالم من ضمنها الجامعات ومراكز البحث والشركات التجارية والقطاع الحكومي والقطاع العسكري.

في عصرنا هذا عصر المعلومات تعتبر شبكة الانترنت مورداً عالياً للمعلومات وهي تعتبر أكبر شبكة معلومات في العالم ككونة من أكثر من ٧٠ ألف شبكة محلية وأكثر من ٣،٥ مليون جهاز وأكثر من ٤٠ مليون مستخدم في أكثر من ٢٠٠ دولة حسب الإحصائيات التي تتناقلها وسائل الإعلام في نهاية سنة ١٩٩٥م، وهذه الأرقام في ازدياد مستمر بسبب ازدياد الاشتراكات في الانترنت ونجاحها في إيصال شتى أنواع المعلومات إلى مستخدميهما وأيضاً نجاحها في أن تكون الوسيط الجيد بين طرفـي المعادلة : المنتج والمستهلك بمفهومهما العام . ويتوقع أن يصل عدد المستخدمين إلى ٢٠٠ مليون بحلول عام ٢٠٠٠.

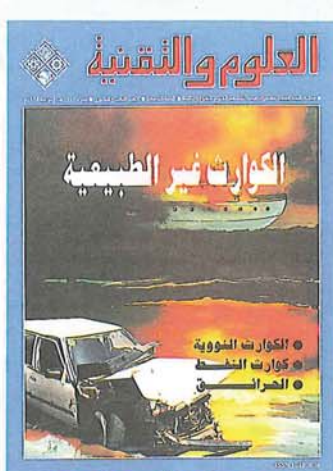
الأعداد الصادرة من مجلة العلوم والتكنولوجيا

خلال عام ١٤٢٦هـ



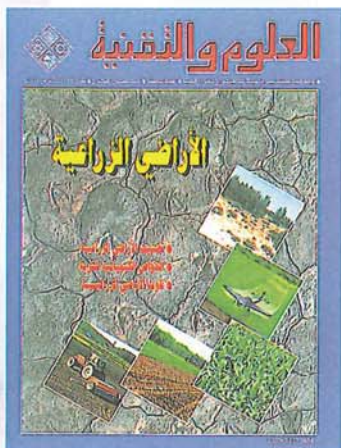
محتويات العدد (٣٤)

- الطاقة الشمسية.
- الإشعاع الشمسي.
- الخلايا الكهروضوئية.
- السخانات الشمسية.
- الطباخات الشمسية.
- المحففات الشمسية.
- المركبات الشمسية.
- تخزين الطاقة الشمسية.



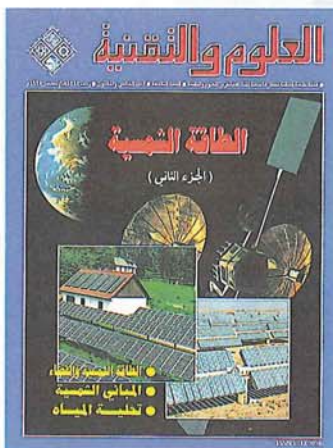
محتويات العدد (٣٣)

- الكوارث غير الطبيعية.
- الكوارث النوية.
- كوارث الصناعات الكيميائية.
- كوارث النفط.
- الحرائق.
- كوارث النقل البحري.
- تصدع وانهيار المباني.
- كوارث النقل البري.



محتويات العدد (٣٦)

- الأراضي الزراعية.
- تصنيف الأراضي الزراعية.
- الخواص الفيزيائية للتربة.
- الخواص الكيميائية للأراضي.
- خصوبة الأرض.
- الرسدة.
- تلوث الأراضي الزراعية.
- الأراضي الملحية.



محتويات العدد (٣٥)

- الطاقة الشمسية والمبانى.
- تحلية المياه بالطاقة الشمسية.
- النظم الكهروضوئية وتطبيقاتها.
- اقتصادات الطاقة الشمسية.
- نظم الانابيب الحرارية.
- الطاقة الشمسية في الفضاء.
- انتاج واستخدام البيروجين.

الإدارة العامة للتوعية العلمية والنشر

تلفون ٤٨١٣٣٧٩ - ١٤٠ / ٤٨٨٣٤٤٤ - فاكس

مدينة الملك عبد العزيز للعلوم والتكنولوجيا

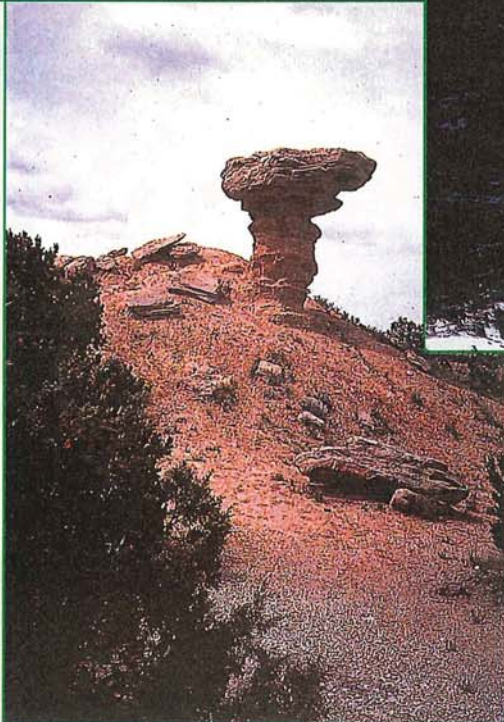
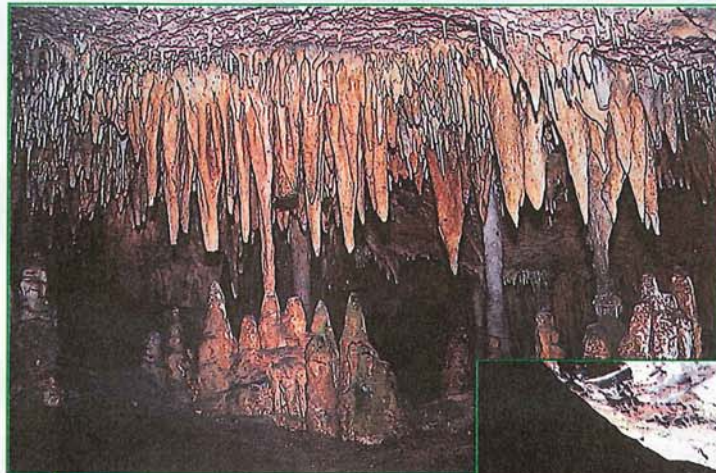
ص.ب ٦١٠ - الرياض ١١٤٤٢ - ت: ٤٨٨٣٤٤٤ - فاكس ٤٨٨٣٧٥٦



في

العدد المقبل

الظواهر الجلوبية



وكيل التوزيع : الشركة السعودية للتراث

Saudi Distribution Co.

ص.ب ٥٥٢٠٢ الرياض

٤٧٧٩٤٤٤

العنوان
Obekan
(+966) 11 4982395

مناعة الأورام (ص ٣٩)

المصدر: الكاتب - بريضان (١٤٢٠) (ص ٣٩)

