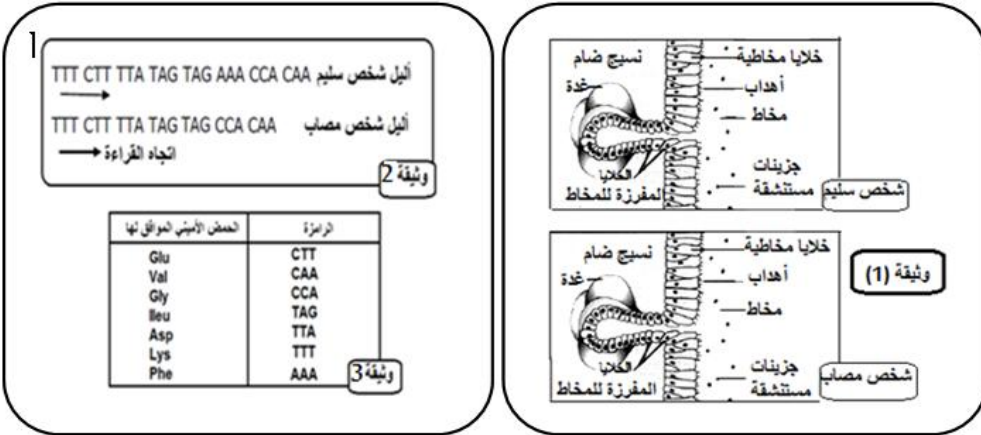


الموضوع

مرض الليفة الكيسية (mucoviscidose) مرض وراثي واسع الانتشار يتميز بانسداد القنوات الموجودة في الجسم كالقناة البنكرياسية و القنوات التناسلية , القصبات الهوائية, قنوات الصفراء وغيرها. ينجم هذا المرض عن مخاط يصعب غليظ وصعب الاطراح فيعرقل الوظائف التنفسية و الهضمية عند الانسان. يترتب عن هذا الانسداد مشاكل صحية خطيرة كالسعال العميق, العقم, اضطراب خطير للهضم, طرح مستمر وصعب للمخاط أثناء السعال, سائل كره الرائحة, صعوبات حادة في التنفس. يوجد عند الانسان طبقة من الخلايا المخاطية تغطي الأعضاء من الداخل, عند الفرد السليم تملك الخلايا المخاطية قناة تضخ أملاح الكلور نحو الخارج وتشكل من بروتين يسمى CFTR وقناة أخرى تمتص أملاح الصوديوم, هذه المبادلات تجعل المخاط سائل و يُنقل بسهولة بواسطة أهداب خلوية ويتم طرحه خارجا أما عند الفرد المصاب فان قناة الكلور تختفي أو تكون غير وظيفية لذلك يتراكم ملح الكلور في الخلايا فترتفع كمية الصوديوم الممتصة وبذلك يتم سحب ماء المخاط (حسب قانون الميز) فيصبح المخاط جاف و كثيف لا تستطيع الأهداب تحريكه فيتجمع في القنوات ويسدها فتتشكل بؤرة لمختلف الجراثيم ويعيق عمل الأعضاء (الوثيقة 1).

تمثل الوثيقة (2) التسلسل النيكلوتيدي لمورثة CFTR للصبغي رقم 7 لشخص سليم وآخر مصاب .

جدول الوثيقة (3) يبين التوافق بين بعض رامزات الـ ADN والأحماض الأمينية.



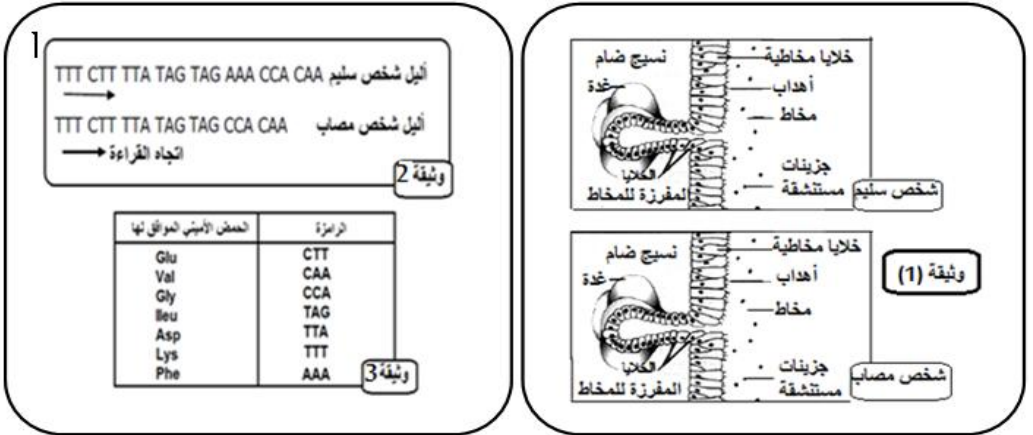
- 1- استخراج خصائص مستويات النمط الظاهري لمرض الليفة الكيسية للشخص المصاب (في ج—دول).
- 2- بالاستعانة بمعطيات الوثيقتين (2 و 3) مثل السلسلة البيبتيدية المركبة عند كل من الشخص السليم و الشخص المصاب ثم قارن بينهما.
- 3- قارن بين أليلي المورثة المسؤولة عن تركيب بروتين CFTR ثم استنتج بدقة سبب مرض الليفة الكيسية.
- 4- كيف نسمي الظاهرة الناجمة عن هذا التغيير؟ عرفها
- 5- ما علاقة النمط الظاهري بالنمط الوراثي.

الموضوع

مرض الليفة الكيسية (mucoviscidose) مرض وراثي واسع الانتشار يتميز بانسداد القنوات الموجودة في الجسم كالقناة البنكرياسية و القنوات التناسلية , القصبات الهوائية, قنوات الصفراء وغيرها. ينجم هذا المرض عن مخاط يصعب غليظ وصعب الاطراح فيعرقل الوظائف التنفسية و الهضمية عند الانسان. يترتب عن هذا الانسداد مشاكل صحية خطيرة كالسعال العميق, العقم, اضطراب خطير للهضم, طرح مستمر وصعب للمخاط أثناء السعال, سائل كره الرائحة, صعوبات حادة في التنفس. يوجد عند الانسان طبقة من الخلايا المخاطية تغطي الأعضاء من الداخل, عند الفرد السليم تملك الخلايا المخاطية قناة تضخ أملاح الكلور نحو الخارج وتشكل من بروتين يسمى CFTR وقناة أخرى تمتص أملاح الصوديوم, هذه المبادلات تجعل المخاط سائل و يُنقل بسهولة بواسطة أهداب خلوية ويتم طرحه خارجا أما عند الفرد المصاب فان قناة الكلور تختفي أو تكون غير وظيفية لذلك يتراكم ملح الكلور في الخلايا فترتفع كمية الصوديوم الممتصة وبذلك يتم سحب ماء المخاط (حسب قانون الميز) فيصبح المخاط جاف و كثيف لا تستطيع الأهداب تحريكه فيتجمع في القنوات ويسدها فتتشكل بؤرة لمختلف الجراثيم ويعيق عمل الأعضاء (الوثيقة 1).

تمثل الوثيقة (2) التسلسل النيكلوتيدي لمورثة CFTR للصبغي رقم 7 لشخص سليم وآخر مصاب .

جدول الوثيقة (3) يبين التوافق بين بعض رامزات الـ ADN والأحماض الأمينية.

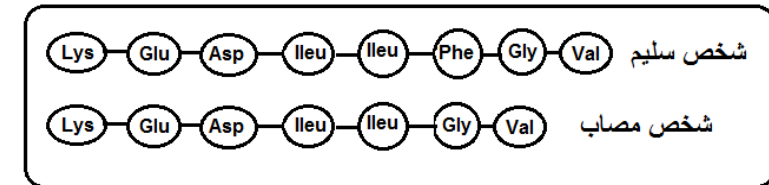


- 1- استخراج خصائص مستويات النمط الظاهري لمرض الليفة الكيسية للشخص المصاب (في ج—دول).
- 2- بالاستعانة بمعطيات الوثيقتين (2 و 3) مثل السلسلة البيبتيدية المركبة عند كل من الشخص السليم و الشخص المصاب ثم قارن بينهما.
- 3- قارن بين أليلي المورثة المسؤولة عن تركيب بروتين CFTR ثم استنتج بدقة سبب مرض الليفة الكيسية.
- 4- كيف نسمي الظاهرة الناجمة عن هذا التغيير؟ عرفها
- 5- ما علاقة النمط الظاهري بالنمط الوراثي.

-1

المستويات	شخص مصاب
المستوى العضوي	بانسداد القنوات الموجودة في الجسم كالقناة البنكرياسية و القنوات التناسلية , القصبات الهوائية, قنوات الصفراء و غيرها. -سعال عميق,العقم,اضطراب خطير للهضم, طرح مستمر وصعب للمخاط أثناء السعال,سائل كربه الرائحة,صعوبات حادة في التنفس
المستوى الخلوي	الخلايا المخاطية تفرز مخاط جاف و كثيف لا تستطيع الأهداب تحريكه فيتجمع في القنوات ويسدها
المستوى الجزيئي	بوتين CFTR غير موجود أو غير وظيفي

-2



المقارنة:

السلسلة الببتيديدية عند الشخص السليم و المصاب متماثلة لكن تم حذف الحمض الأميني رقم 6 و المتمثل في الفيلين ألانين عند الشخص المصاب.

-3- المقارنة:

سلسلي ADN عند الشخص السليم و المصاب متماثلة لكن تم حذف الرامزة رقم 6 (AAA) عند الشخص المصاب

يعود سبب المرض الى حدوث طفرة سمحت بحذف ثلاثة قواعد آزوتية

4- المقارنة:

الظاهرة الناجمة عن هذا التغيير هي الطفرة

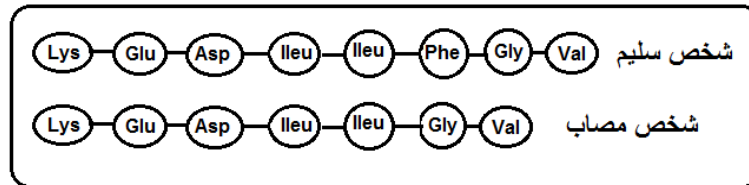
الطفرة هي كل خلل يحدث على مستوى ADN

5- نمط مورثي (مورثة)-----بروتين-----تمن ظاهري (صفة)

-1

المستويات	شخص مصاب
المستوى العضوي	بانسداد القنوات الموجودة في الجسم كالقناة البنكرياسية و القنوات التناسلية , القصبات الهوائية, قنوات الصفراء و غيرها. -سعال عميق,العقم,اضطراب خطير للهضم, طرح مستمر وصعب للمخاط أثناء السعال,سائل كربه الرائحة,صعوبات حادة في التنفس
المستوى الخلوي	الخلايا المخاطية تفرز مخاط جاف و كثيف لا تستطيع الأهداب تحريكه فيتجمع في القنوات ويسدها
المستوى الجزيئي	بوتين CFTR غير موجود أو غير وظيفي

-2



المقارنة:

السلسلة الببتيديدية عند الشخص السليم و المصاب متماثلة لكن تم حذف الحمض الأميني رقم 6 و المتمثل في الفيلين ألانين عند الشخص المصاب.

-3- المقارنة:

سلسلي ADN عند الشخص السليم و المصاب متماثلة لكن تم حذف الرامزة رقم 6 (AAA) عند الشخص المصاب

يعود سبب المرض الى حدوث طفرة سمحت بحذف ثلاثة قواعد آزوتية

4- المقارنة:

الظاهرة الناجمة عن هذا التغيير هي الطفرة

الطفرة هي كل خلل يحدث على مستوى ADN

5- نمط مورثي (مورثة)-----بروتين-----تمن ظاهري (صفة)