

تم تحميل هذا الملف من موقع ملفات الكويت التعليمية



ملفات الكويت  
التعليمية

com.kwedufiles.www//:https

\* للحصول على أوراق عمل لجميع الصفوف وجميع المواد اضغط هنا

\* للحصول على أوراق عمل لجميع مواد الصف الثاني عشر العلمي اضغط هنا

<https://kwedufiles.com/14>

\* للحصول على جميع أوراق الصف الثاني عشر العلمي في مادة علوم ولجميع الفصول، اضغط هنا

<https://kwedufiles.com/14science>

\* للحصول على أوراق عمل لجميع مواد الصف الثاني عشر العلمي في مادة علوم الخاصة بـ الفصل الثاني اضغط هنا

<https://www.kwedufiles.com/14science2>

\* لتحميل كتب جميع المواد في جميع الفصول للصف الثاني عشر العلمي اضغط هنا

<https://www.kwedufiles.com/grade14>

\* لتحميل جميع ملفات المدرس الطالب بدر عبد المحسن أحمد اضغط هنا

bot\_kwlinks/me.t//:https للحصول على جميع روابط الصفوف على تلغرام وفيسبوك من قنوات وصفحات: اضغط هنا

الروابط التالية هي روابط الصف الثاني عشر العلمي على مواقع التواصل الاجتماعي

مجموعة الفيسبوك

صفحة الفيسبوك

مجموعة التلغرام

بوت التلغرام

قناة التلغرام

رياضيات على التلغرام

الاسم / بدر عبد المحسن أحمد - الصف الثاني عشر/1  
تقرير

## مقدمة

### الطفرات Mutations

يمكن تعريف الطفرة Mutation بانها تغير في تسلسل او عدد النيوكلويوتيدات في الحامض النووي الـ DNA يؤدي إلى تكوين تسلسلاً جديدة من النيوكلويوتيدات فينتقل آثارها بصفات معينة إلى الأبناء. أن أصغر وحدة وراثية قابلة لاحداث طفرة يطلق عليها ميوتون Mutation والذي يمثل أصغر عدد من النيوكلويوتيدات المتنقلة والقادرة على انتاج طفرات مظهرية. وان الميوتون يمكن أن يكون من الصغر لحد نيوكلويوتيدة واحدة، تؤدي اغلب الطفرات إلى اختلاف في عدد الكروموسومات او التغيرات في تركيب الكروموسوم الواحد، وان هذه التغيرات يمكن أن تحدث بصورة تلقائية او بصورة مستحدثة من خلال المطفرات (الأشعة والمواد الكيميائية) اذا كان التغير على مستوى الجين قد يؤدي إلى تغير صورته أي تحول إلى حالة اخرى، وقد يكون هذا التغير خطراً يؤدي إلى وقف عمل الجين لعملية معينة (كانتاج انزيم او هرمون معين) ويصبح موقف النشاط او قد يقلل هذا التغير من انتاج الجين او قد يزيد هذا التغير من مقدرة الجين في انتاج نشاط معين.

### تقسيم الطفرات إلى نوعين

#### أ- الطفرات الجينية Gene Mutations

او يطلق عليها بالتغييرات الصغيرة point mutations او الطفرات النقطية Microlesions والتي تشمل تغير في زوج نيوكلويوتيدي واحد وكما تؤدي إلى تغير في عدد وتركيب الجينات ضمن الكروموسوم الواحد (تغيرات في تركيب الكروموسوم).

#### ب- الطفرات الكروموسومية Chromosome mutations

يطلق عليها بالتغييرات الكبيرة Macrolesions او التغيرات في عدد الكروموسومات. ويمكن تقسيم الطفرات على اساس تأثيراتها المظهرية:-

1- الطفرات المميّة

2- الطفرات الشكلية

3- الطفرات الفسيولوجية

4- الطفرات الكيميائية

5- الطفرات الشرطية

كما يمكن تقسيم الطفرات على اساس سبب حدوثها إلى :

### 1- الطفرات التلقائية

تسمى ايضا بالطفرات الذاتية والتي تحدث عند عدم تعرض الكائن لمادة مطفرة معروفة وقد يكون سبب حدوثها:-

أ- تعرض الكائن الحي للأشعاعات الموجودة في الطبيعة.

ب- تفاعلات بايوكيمياوية تجري داخل الخلية.

ج- حصول تبدلات طبيعية في درجة الحرارة.

### 2- الطفرات المستحدثة

وهذه الطفرات تحدث نتيجة التعرض إلى بعض المواد الكيميائية او الفيزياوية.

الطفرات النقطية Point mutations

الطفرات النقطية هي تلك التي تؤثر على نيوكلويotide واحدة او على عدد قليل منها ويمكن أن يحدث فيها الارتداد reversion.

### الطفرات الكروموسومية

هي تغيرات كبيرة تحصل في تركيب الكروموسوم وتشمل الطفرات الكروموسومية مايلي:

#### 1- الطفرات النوعية (التركيبية) Qualitative (structural) aberration

تشمل التغيرات التي تطرأ على الكرومосومات وتؤثر على موقع الجينات وترتيبها على الكروموسوم.

#### 2- الطفرات الكمية (العددية) Qualitative (numerical) aberration

التغيرات التي تطرأ على العدد الكروموسومي (جزء من المجموعة الكروموسومية) او جزء من كرومosome واحد أي انها تؤثر من الناحية الكمية وليس على موقع او الترتيب الجيني على الكروموسوم.

### التغيرات النوعية

يمكن أن تحدث تلقائيا او مستحثة بعوامل الحرارة او بعض المواد الكيميائية او الاشعاع.

أن حدوث كسر قبل مرحلة بناء DNA-S-Phase أي في مرحلة G تسبب حدوث كسر

في الكروموسوم اما تلك الكسور التي تحدث بعد مرحلة (S-Phase) أي بعد تضاعف المادة الوراثية فانها تؤدي إلى كسر في الكروماتيدات وان كسر في الكروماتيد سوف يؤدي إلى كسر في الكروموسوم عند حدوث الدورة الانقسامية التالية: فالتغيرات التي تحصل على مستوى الجين فانها تكون غير مرئية ولكن يمكن التاكد من حدوثها عن طريق ماتحدثه من تغيرات وراثية خاصة الشكلية منها من اهم هذه التغيرات النوعية.

#### 1- النقص او الاقتضاب Deficiency or Deletion

تغير كروموسومي يحدث نتيجة فقدان قطعة من الكروموسوم اما تكون بينية الموضع او طرفية terminal شكل والقطع المكسورة التي لا تلتلام او تكون فاقدة للقطعة المركزية تفقد في السيتوبلازم مما يؤدي إلى نقص بيني او طرفي ينتج الاقتضاب البيني نتيجة لحصول كسري والتلام نهايتها مع البعض، اما القمي او النهائي فيحدث نتيجة حصول كسر مفرد في الكروموسوم.اما اذا كان النقص صغيرا فلا يمكن تحسسه، اما اذا كان كبير فقد يؤدي إلى ظهور فرد غير طبيعي (لانه يؤدي إلى انخفاض في التركيب الجيني - المحتوى الوراثي للفرد).

#### 2- الاضافة او التكرار Duplication or Addition

يحدث التضاعف عندما تتواجد او تتكرر قطعة كروموسومية تابعة في تركيبها وترتيبها الجيني لクロموسوم واحد مرة او اكثر او إلى وجود قطعة كروموسومية مزاحة من كروموسوم إلى كروموسوم غير مماثل مما يؤدي إلى زيادة الجينات في ذلك الكروموسوم قد تشمل الاجزاء المضافة على القطعة المركزية ولهذا تظهر كأنها كروموسوم اضافي تختلف الكروموسومات ذات الاضافة عن مثيلاتها الطبيعية بانبعاجها إلى الخارج في المنطقة المضافة لهذا الكروموسوم في الطور التمهيدي من الانقسام الاختزالي 3- الانتقال

#### Translocation

الانتقال: عبارة عن اعادة ترتيب مواقع الجينات على الكروموسومات وتحدث باشكال انتقالية:

أ- انتقال متبادل Reciprocal translocation: يحدث استبدال القطع بين كروموسومات غير متماثلة.

ب- انتقال بسيط Simple translocation: استبدال قطعة من احد الكروموسومات تنقل

إلى جزء مغاير من نفس الكروموسوم او إلى كروموسوم آخر.

### انواع الانتقالات الكروموسومية

الانتقال المتبادل يكون على نوعين

#### 1: الانتقال المتبادل المتماثل *Homozygous translocation*

يحدث بين زوجين من الكروموسومات غير المتماثلة وعلى مستوى واحد بحيث يتكون نتيجة ذلك زوجان من الكروموسومات متقاربان بحيث لا يميز فرد كل زوج من هذه الأزواج عن بعضها.

#### 2: الانتقال المتبادل الخلطي *Heterozygous translocation*

يحدث بين فردین لزوجین من الكروموسومات يؤدي إلى تغيير موقع القطعة المركزية عند حدوث كسر قریب منها.