

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>

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

مراجعة أحياء الفترة الثانية (الجزء الأول) الصف الثاني عشر

أهم المصطلحات العلمية :

1. **النيوكليوتيد** : المكون الأساسي للأحماض النووية DNA و RNA .
2. **اللولب المزدوج** : هو جزئ ذو شريطين من النيوكليوتيدات ملتفين حول بعضهما البعض .
3. **هيكل اللولب المزدوج (هيكل حمض DNA)** : يتكون من ارتباط جزيئات السكر معمجموعات الفوسفات بروابط تساهمية قوية .
4. **شوكة التضاعف** : النقطة التي يتم عندها فصل اللولب المزدوج .
5. **إنزيم هيليكيز** : إنزيم يقوم بفصل شريطي DNA عن طريق كسر الروابط الهيدروجينية .
6. **إنزيم بلمرة DNA** : هو إنزيم يتحرك على طول شريطي DNA أثناء التضاعف ويضيف نيوكلويوتيدات للقواعد المكشوفة بحسب نظام ازدواج القواعد .
7. **عمليات التدقيق اللغوي** : عملية يقوم بها إنزيم بلمرة DNA عند إضافة نيو كليوتيدا خاطئاً إلى الشريط الجديد يستبدلها بالنيوكليوتيد الصحيح .
8. **فقاعات التضاعف** : تتكون عند تضاعف حمض DNA الخطي نتيجة تحرك أشواك التضاعف في إتجاهين متعاكسيين .
9. **التضاعف نصف المحافظ (المحافظ الجزي)** : تكون جزيئات DNA جديدة تحتوي على شريط واحد جديد وشريط واحد أصلي .
10. **عملية التضاعف** : عملية تخضع لها مادة DNA قبل انقسام الخلية وتتضمن أن كل خلية ناتجة سوف تحتوي على نسخة كاملة ومتطابقة من جزيئات DNA .
11. **حمض DNA** : المادة الوراثية للكائن الحي .
12. **الجينات** : عبارة عن مقاطع من حمض DNA مكونة من تتابعات من النيوكليوتيدات (القواعد النيتروجينية) ويشكل هذا التتابع شفرة تصنيع البروتينات في الخلية الحية .
13. **النسخ** : عملية نقل المعلومات الوراثية من شريط DNA إلى شريط mRNA .
14. **الترجمة** : عملية تحول لغة قواعد الأحماض النووية إلى لغة البروتينات (الأحماض الأمينية) (عملية فك الشفرة في mRNA لتكوين سلسلة عديد الببتيد) .
15. **الإنترنونات** : أجزاء لا تشفر (لا تترجم) إلى بروتينات .
16. **الإكسونات** : أجزاء تشفر (ترجم) إلى بروتينات .
17. **تشذيب حمض RNA** : تزيل الإنزيمات الإنترنونات وترتبط الإكسونات بعضها ببعض ويضاف الرأس والذيل لتكوين mRNA النهائي .
18. **عديدات الببتيد**: سلسل طولية ذات أعداد مختلفة من الأحماض الأمينية.
19. **الشفرة الوراثية** : هي اللغة التي تدخل في تركيب mRNA وهي لغة ذات أربعة أحرف تمثل القواعد الأربع G , C , U , A .
20. **الكودون** : مجموعة من ثلاثة نيوكلويوتيدات على mRNA تحدد حمضاً أمينياً معيناً .
21. **كودون البدء** : هي AUG يحدد بداية تصنيع البروتين من خلال إستدعاء الحمض
22. **كودونات التوقف** : ثلاثة كودونات (UGA , UAA , UGA) وهي تدل على التوقف الأميني ميثيونين وتحدد نهاية سلسلة عديد الببتيد .
23. **مقابل الكودون** : مجموعة من ثلاثة نيوكلويوتيدات يحملها tRNA وتكون متكاملة مع الكودون على mRNA .

24. **الرنا بوسوم المفعول** : ارتباط mRNA مع الوحدتين الكبرى والصغرى للرنا بوسوم ومع أول tRNA الذي يحمل الميثيونين .
25. **عملية تصنيع البروتين** : العملية التي يتم فيها تجميع الأحماض الأمينية في سلسلة عديد الببتيد من خلال عملية الترجمة .
26. **التعبير الجيني** : تنشيط الجين وبداية عمله ما يؤدي إلى تصنيع الخلية للبروتين الذي يتحكم هذا الجين بإنتاجه .
27. **إيقاف عمل الجين** : توقف صنع البروتين الذي يشفر (يترجم) له الجين وعدم تعبير الجين عن نفسه الكابح: بروتين يرتبط بحمض DNA ليوقف عمل الجينات التي تشفّر لإنزيمات الهضم
28. **المحفز** : جزء من حمض DNA يعمل كموقع لارتباط إنزيم بلمرة RNA .
29. **التعبير الجيني الانتقالي** : بعض الجينات في كروموسومات حقيقيات النواة تعمل (تنشط) ويحدث لها نسخ أما باقي الجينات متوقفة عن العمل (مثبطة) ولا يحدث لها نسخ .
30. **عوامل النسخ** : بروتينات منظمة وظيفتها تنشيط عملية نسخ حمض DNA .
31. **العوامل القاعدية** : بروتينات ترتبط بواسطة بروتين ارتباط TATA بصندوق TATA على المحفز
32. **بروتين ارتباط TATA**: بروتين يربط العوامل القاعدية (بصندوق TATA) على المحفز.
33. **صندوق TATA**: تتبع قصير مع النيوكليوتيدات موجود على المحفز .
34. **مركب عامل نسخ كامل** : يتكون من ارتباط العوامل القاعدية بصندوق TATA ويكون قادر على التقاط إنزيم بلمرة RNA .
35. **مساعد المنشطات** : مجموعة من عوامل النسخ تربط العوامل القاعدية بالمنشطات وتدمج الإشارات الواردة من المنشطات والكابحات وتوصيل النتائج إلى عوامل النسخ .
36. **المنشطات** : بروتينات منظمة ترتبط بالمعززات وتضبط عملية النسخ وتحدد أي الجينات ستنسخ .
37. **المعززات** : قطع من DNA من آلاف النيوكليوتيدات في السلسلة المشفرة تحسن عملية النسخ وتنضبطها .
38. **الكابح** : بروتين منظم يرتبط بالصامتات ويعلم على إيقاف عملية النسخ .
39. **الصامتات** : تتابعات من النيوكليوتيدات على DNA يرتبط بها الكابح .
40. **الطفرة** : التغير في المادة الوراثية للخلية .
41. **الطفرات الكروموسومية التركيبية** : هي تغيرات في بنية الكروموسومات أو تركيبه .
42. **طفرة النقص** : تحدث عندما ينكسر الكروموسوم وي فقد جزءاً منه .
43. **طفرة الزيادة** : تحدث عندما ينكسر جزء من الكروموسوم ويندمج في الكروموسوم المماثل (النظير)
44. **طفرة الانقلاب** : استدارة الكروموسوم رأساً على عقب أي عندما ينكسر جزء من الكروموسوم ويستدير حول نفسه ليعود ويتصل بالكريوسوم نفسه في الاتجاه المعاكس .
45. **طفرة الانتقال** : كسر جزء من الكروموسوم ثم انتقاله إلى كروموسوم آخر غير مماثل (مغایر) له .
46. **الانتقال الروبرتسوني** : انكسار الكروموسوم عند منطقة السنترومير واتحاد الذراعين الطوليين للكروموسمن ليشكلا كروموسواً واحداً الكروموسوم الذي يتشكل من اتحاد الذراعين التصثيرتين يفقد بعد عدة إنسامات خلوية .
47. **الانتقال المتبادل (الانتقال غير الروبرتسوني)** : يحدث خلاله تبادل قطع كروموسومية غير محددة الحجم بين كروموسومين غير مماثلين .
48. **الطفرة الكروموسومية العددية** : هي طفرة كروموسومية تسبب اختلالاً في عدد الكروموسومات في خلايا الكائن وتعرف باختلال الصبغة الكروموسومية .

- .50. حالة التثلث الكروموسومي : تحتوي خلايا الفرد على كروموسوم إضافي $2n+1$.
- .51. حالة وحيد الكروموسومي : تحتوي خلايا الفرد على كروموسوم ناقص $2n-1$.
- .52. متلازمة داون : ظاهرة تحدث في الذكور والإإناث نتيجة لوجود كروموسوم إضافي من الزوج (21) (تثلث كروموسومي 21) .
- .53. التثلث الكروموسومي 13: تشوه كروموسومي نتيجة لوجود كروموسوم إضافي من الزوج رقم (13) .
- .54. التثلث الكروموسومي 18 : تشوه كروموسومي نتيجة لوجود كروموسوم إضافي من الزوج رقم (18) الذي يسبب الموت السريع للأطفال .
- .55. متلازمة تيرنر (وحيد الكروموسومي X) : ظاهرة تحدث في الإناث عندما تمتلك نسخة واحدة من الكروموسوم (X) (X + X) .
- .56. متلازمة كلينفلتر : ظاهرة تحدث في الذكور عندما يمتلك كروموسوم كروموسوم (X) واحد أو أكثر إضافي (44 + XXX + 44) (XXXYY) (تثلث الكروموسومي X) .
- .57. الطفرات الجينية : هي تغيرات في تسلسل النيوكليوتيدات على مستوى الجين .
- .58. طفرة النقطة : تؤثر الطفرة في نيوكليوتيد واحد .
- .59. السرطان : مرض يسبب نمواً غير طبيعي للخلايا .
- .60. الورم : كتلة من الخلايا تنشأ من تكاثر الخلايا السرطانية .
- .61. الورم الحميد : لا يغزو الأنسجة المحيطة يحدث قليلاً من المشاكل التي يمكن إزالتها بالجراحة .
- .62. الورم الخبيث : يكون مضرًا جدًا وقدر على الانتشار في أنسجة أخرى ويتدخل في وظائفها .
- .63. الإنباث : انتشار الخلايا السرطانية إلى موقع بعيد عن موقعها الأصلي وتكون أوراماً جديدة .
- .64. جين الأورام : الجين الذي يسبب سرطنة الخلايا .
- .65. جينات عوامل النمو : جينات تترجم (تشفر) لبروتينات تسمى عوامل النمو .
- .66. عوامل النمو : بروتينات تساعد في ضبط إقسام الخلية وتميزها .
- .67. الجينات القائمة للأورام : جينات مسؤولة عن منع نمو خلايا الأورام السرطانية وتعرف بمضاد جين الأورام .
- .68. مضاد جين الأورام : هي الجينات القائمة للأورام وهي مسؤولة عن منع نمو خلايا الأورام السرطانية .
- .69. العامل المطفر : العامل في البيئة الذي يمكن أن يحدث طفرات في حمض DNA .
- .70. العامل المسرطن : العامل الذي يسبب أو يساعد في حدوث السرطان .
- .71. الكلوروفلوركربون CFC: ملوثات كيميائية تسبب تأكل طبقة الأوزون ويكثر استخدامها في الأيروسولات وأجهزة التبريد .
- .72. القواعد الموازية : بعض المسرطנים تتشابه كيميائياً مع قواعد حمض DNA ويمكنها أن تندمج مع جزئ حمض DNA .

أهم التعليقات

س: علل : عند تعريض السلالة S إلى حرارة عالية لا تحدث ضرراً عند حقتها في الفأر ؟

ج: لأن الحرارة العالية تقتل البكتيريا .

س: علل : أوضح جريفث أن مادة التحول هي مادة وراثية ؟

ج: لأنها أدت إلى ظهور صفات جديدة في النسل وهي البكتيريا ذات الغطاء المخاطي.

س: علل : افترض العلماء أن حمض DNA وليس البروتينات هي المادة الوراثية؟

ج: 1. لأن البروتينات تتضرر بالحرارة . 2. حمض DNA ضروري لتحويل السلالة R إلى S .

- س : علل : خلص هيرشي وتشيس أن المادة المحقونة هي المادة الوراثية ؟
ج : لأنها تضبط عمليات الإستقلاب الخلوي (الأيض) وصفات الخلية البكتيرية .
- س: علل : توصف القواعد في DNA بأنها متكاملة ؟
ج: أن كل زوج من القواعد يتكون من قاعدة بيورينية مع قاعدة بيريميدينية $A = T$ و $G = C$.
- س: علل : تساوي درجات السلم في اللولب المزدوج بجزئ حمض DNA ؟
ج: لأن كل درجة من درجات السلم عبارة عن زوج من القواعد قاعدة من البيورينات (حلقية مزدوجة) مع قاعدة من البيريميدينات(حلقية مفردة) .
- س: علل : تساوي المسافة بين شريطي جزء DNA ؟
ج: لأن كل زوج من القواعد عبارة قاعدة بيورينية (حلقة مزدوجة) مع قاعدة بيريميدينية (حلقة مفردة).
- س: علل : تركيب اللولب المزدوج يشرح كيف ينسخ أو يتضاعف حمض DNA ؟
ج: لأن كل شريط من شريطي اللولب يحمل كل المعلومات التي يحتاج إليها لإعادة إنشاء الشريط الآخر بحسب نظام القواعد المتكاملة المزدوجة .
- س: علل : قبل إنقسام الخلية تخضع مادة حمض DNA لعملية تضاعف ؟
ج: حتى تحتوي كل خلية ناتجة على نسخة كاملة ومتطابقة من جزيئات DNA .
- س: علل : نظام القواعد المتكاملة المزدوجة يسمح بحدوث تضاعف DNA ؟
ج: أن هذا النظام يسمح بإعادة بناء تتبع القواعد للجانب الآخر .
- س: علل : قدرة إنزيم هيليكيز على فصل شريطي DNA ؟
ج: عن طريق كسر الروابط الهيدروجينية الضعيفة التي تربط القواعد المتكاملة.
- س: علل : بعد فصل شريطي DNA لا يعود للنقارب والاتفاق من جديد ؟
ج: لأنه عند انفصال الشريطان ترتبط إنزيمات أخرى وبروتينات على كل من الشريطين وتمنع تقاربهما وإعادة التفافهما
- س: علل : أهمية إنزيم بلمرة DNA في حدوث تضاعف جزء DNA ؟
ج: يتحرك على طول شريطي حمض DNA مضيّفاً نيوكلوتيدات للقواعد المكشوفة بحسب نظام ازدواج القواعد .
- س: علل : لأنzyme بلمرة DNA دور في التدقيق اللغوي ؟
ج: لأنه قد يضاف نبوكلويوتيداً خطأً إلى الشريط الجديد فيقوم الإنزيم باستبداله بالنبوكلويوتيد الصحيح .
- س: علل : لا يبدأ التضاعف في طرف وينتهي في الطرف الآخر من حمض DNA ؟
ج: لأن تضاعف DNA يتم عن طريق أشواك تضاعف .
- س: علل : يوصف تضاعف DNA بالتضاعف نصف المحافظ ؟
ج: لأن كل جزء DNA جديد يتكون من شريط واحد جديد وشريط واحد أصلي .
- س: علل : أهمية التضاعف نصف المحافظ لحمض DNA ؟
ج: يحافظ على شرائط أحادية من حمض DNA ونقلها لأجيال عديدة من خلال الانقسام الخلوي.
- س: علل : تشبه عملية النسج عملية التضاعف ؟
ج: لأن القواعد في أحد شريطي حمض DNA تعمل كقالب لصنع جزء جديد من حمض RNA .
- س: علل : تتم عملية النسخ في حقيقيات النواة داخل النواة ؟
ج: لأن نيوكلويوتيدات حمض RNA توجد داخل النواة .
- س: علل : عملية النسخ في أوليات النواة تحدث في السيتوبلازم؟
ج: لأن نيوكلويوتيدات حمض RNA توجد في السيتوبلازم .
- س: علل : يختلف نظام إزدواج القواعد في عملية النسخ عن التضاعف ؟
ج: لأن البيوراسيل يرتبط بالأدينين بدلاً من الثامين .

- س: علل : عملية تشذيب RNA مهمة في عملية تصنيع البروتين؟
ج: لأنها يتم فيها إزالة الإنترنات التي لا تشفر إلى بروتينات .
- س: علل : تحدد خصائص البروتينات بناءً على الأحماض الأمينية؟
ج: لأن خصائص البروتينات تحدد بناءً على أنواع وأعداد وترتيب الأحماض الأمينية المكونة لها .
- س: علل : بالرغم من أن الشفرة الوراثية تتكون من 4 أحرف إلا أنها تدل على 20 نوع من الأحماض الأمينية؟
ج: لأن الشفرة الوراثية ثلاثة كل 3 قواعد تمثل كodon يدل على حمض أميني $34 = 64$ كodon .
- س: علل : كودونات (UGA , UAA , UAG) تمثل كودونات توقف ؟
ج: لأنها لا تشفر (لا تترجم) إلى أي حمض أميني وتحدد نهاية سلسلة عديد الببتيد .
- س: علل : سلسلة عديد بيتيد تتكون من (6) أحماض أمينية تحتاج لشريط mRNA يحتوي على 21 قاعدة ؟
ج: لأن كل ثلاثة قواعد تدل على حمض أميني بالإضافة إلى 3 قواعد تمثل كودون التوقف .
- س: علل : جزء tRNA و mRNA يتحركان عبر الرابيبوسوم إلى الموقع (P) كوحدة واحدة ؟
ج: لأن مقابل الكodon على tRNA يبقى مرتبطاً بالكodon على mRNA .
- س: علل : يؤدي الجين إلى تغير التركيب الظاهري ؟
ج: لأن تغير الجين يؤدي إلى تغير البروتين وتغير تركيب ووظيفة الخلية .
- س: علل : تحتوي خلايا الكائن على نفس الجينات ولكنها لا تنتج نفس البروتينات
ج: لأن الجينات في كل خلية لديها آليات تنظيمية تحفز بدء عمل الجينات أو توقفه .
- س: علل : الكابح يمنع تصنيع الإنزيمات الهضمية في أوليات النواة ؟
ج: لأنه يمنع إنزيمات بلمرة RNA الضروري لعملية النسخ من الارتباط بالمحفز .
- س: علل : ارتباط سكر اللاكتوز بالكابح يؤدي إلى تصنيع الإنزيمات الهضمية ؟
ج: بسبب تغيير شكل الكابح ويصبح غير نشط ولا يرتبط بـ DNA فيستطيع إنزيم بلمرة RNA الارتباط بالمحفز .
- س: علل : هضم كمية اللاكتوز كلها توقف عمل جينات تصنيع الإنزيمات الهضمية
ج: لأن هضم كمية اللاكتوز كلها ينشط الكابح ويرتبط بحمض DNA .
- س: علل : تكتفي البكتيريا بإنتاج إنزيمات هضم المادة الغذائية (اللاكتوز) عند وجودها فقط ؟
ج: لكي توفر على نفسها خسارة الطاقة لتصنيع إنزيمات ليست بحاجة إليها .
- س: علل : تشابه نسخ الجين في أوليات النواة وحقائق النواة ؟
ج: في كلا النوعين يرتبط إنزيم بلمرة RNA بالمحفز لبدء عملية النسخ .
- س: علل : خلايا حقائق النواة تضبط تمایز الخلايا ؟
ج: من خلال التنظيم المعقد والدقيق للتعبير الجيني .
- س: علل : تمایز خلايا الجسم واختلاف تركيبها ووظائفها بالرغم من احتوائها على نفس الكروموسومات DNA ؟
ج: نتيجة للتعبير الجيني الانتقائي والجينات النشطة في الخلية هي التي تحدد وظيفة الخلية .
- س: علل : تنظيم حقائق النواة التعبير الجيني من خلال ضبط عملية النسخ بشكل رئيسي؟
ج: وذلك من خلال ضبط متى يرتبط إنزيم بلمرة RNA بالمحفز بمساعدة عوامل النسخ .
- س: علل : عوامل النسخ لها أهمية في تنظيم التعبير الجيني ؟
ج: تساعد على ارتباط RNA بالمحفز وتنشط عملية نسخ حمض DNA .
- س: علل : العوامل القاعدية لها أهمية لعملية النسخ ؟
ج: لأنها ترتبط بواسطة بروتين إرتباط TATA على المحفز ليتكون مركب عامل نسخ كامل
- س: علل : أهمية بروتين ارتباط TATA ؟
ج: يعمل على ربط العوامل القاعدية بـ TATA على المحفز .
- س: علل : أهمية مركب عامل نسخ كامل ؟
ج: لأنه قادر على التقاط إنزيم بلمرة RNA .

س: علل : أهمية مساعد المنشطات ؟

ج: تربط العوامل القاعدية بالمنشطات وتوصل الإشارات من المنشطات والكافحات إلى عوامل النسخ .

س: علل : أهمية المنشطات ؟

ج: تعمل على ضبط عملية النسخ وتحديد أي الجينات ستنسخ .

س: علل : أهمية المعززات ؟

ج: يرتبط بها المنشطات وتحسن عملية النسخ وتضبطها .

س: علل : أهمية الكابح ؟

ج: يرتبط بالصامتات ويعلم على إيقاف عملية النسخ .

س: علل : ارتباط الكابح بالصامتات ويوفر عملية النسخ ؟

ج: لأن المنشطات تصبح غير قادرة على الارتباط بـ DNA .

س: علل : تفاعل البروتينات المنشطة مع عوامل النسخ يؤدي إلى بدء النسخ وتسريعه ؟

ج: لأنه ينتج عن ذلك ارتباط المنشطات بالمعززات على DNA .

س: علل : تنوع وظائف البروتينات في الكائن الحي ؟

ج: بعض البروتينات تؤدي وظائفها داخل الخلايا وبعضها يعمل كمنشط أو كابح .

س: علل : طفرة النقص تغير من وظيفة الكروموسوم ؟

ج: لأن الكروموسوم يفقد جزءاً منه (ينقص جين) .

س: علل : قد تحدث طفرة الزيادة أثناء الانقسام الميوزي ؟

ج: تنتج من حدوث عبور غير متكافئ بين الكروموسوم المتماثلة خلال الانقسام الميوزي .

س: علل : تعتبر العين قضيبية الشكل في ذبابة الفاكهة طفرة زيادة ؟

ج: لأنها تنتج عن الزيادة في الكروموسوم X .

س: علل : طفرة الانقلاب يسبب ضررا أقل من طفرتي الزيادة والنقص ؟

ج: لأنه يغير من ترتيب الجينات في الكروموسوس وليس في عدد الجينات التي يحتوي عليها .

س: علل : طفرة الانتقال قد تسبب تضرر أو موت الكائنات الحية ؟

ج: لأن الانتقال يؤدي إلى إعادة ترتيب موقع الجينات يؤثر في ضبط التعبير الجيني مما يسبب تضرر أو موت الكائنات الحية .

س: علل : طفرات الزيادة والنقص والانتقال قد تسبب تضرر أو موت الكائنات الحية ؟

ج: لأن التغيير في عدد الجينات يؤثر في ضبط التعبير الجيني لدى الكائنات الحية.

س: علل : حدوث الطفرة الكروموسومية العددية ؟

ج: يحدث الاختلال نتيجة انقسام غير منتظم للخلايا يتمثل في عدم إنفصال الكروموسومات المتماثلة أو الكرومايتدين الشقيقين أثناء الانقسام .

س: علل : حدوث حالة التثليث الكروموسومي ؟ ج: نتائج وجود كروموسوم إضافي $2n + 1$.

س: علل : حدوث حالة وحيد الكروموسومي ؟

ج: نتائج وجود نقص كروموسوم $2n - 1$.

س: علل : حدوث متلازمة داون ؟

ج: نتيجة لوجود كروموسوم إضافي للزوج (21) الجسمي (تثليث كروموسومي 21) .

س: علل : ذكور وإناث داون بهم 47 كروموسوم ؟

ج: نتيجة لوجود كروموسوم إضافي للكروموسوم (21) الجسمي (تثليث كروموسومي 21) .

س: علل : في الماضي كان يستعمل اسم المونغولي لتسمية ظاهرة متلازمة داون ؟

ج: لأن معالم الوجه عند الأفراد المصابين تكون شبيهة بأفراد المونغول (المغول) .

س: علل : حدوث متلازمة تيرنر ؟

ج: بسبب وجود نسخة واحدة من الكروموسوم الجنسي (X) لدى الإناث المصابين (X + 44) حالة وحيد الكروموسومي .

س: علل : حدوث متلازمة كلانفلتر ؟

ج: بسبب وجود كروموسوم (X) واحد أو أكثر إضافي في الذكور المصابين (44+XX) (44+XXX) (44+XXXX) حالة تلث كروموسومي X .

س: علل : بعض الطرفات يورث وبعضها لا يورث ؟

ج: الطرفة في الأمشاج تورث إلى الأبناء ، الطرفة في الخلايا الجسمية لا تورث وتؤثر في الفرد المصاب فقط .

س: علل : يطلق على بعض الطرفات طفرة النقطة ؟

ج: لأن الطرفة تؤثر في نيوكليلوتيد واحد فقط .

س: علل : طفرة النقص والإدخال يطلق عليها طفرة إزاحة الإطار ؟

ج: لأن إدخال نبيوكليوتيد أو نقصها بغير تتابع القواعد ويؤدي إلى إزاحة إطار القراءة في الرسالة الوراثية .

س: علل : طفرة النقص والإدخال تؤدي إلى تكون بببتيد مختلف ؟

ج: لأنها طفرة إزاحة الإطار تغير تتابع الأحماض الأمينية وتؤدي إلى تصنيع بروتين مختلف .

س: علل : قد ينتج عن طفرة الاستبدال بببتيد غير مكتمل ؟

ج: بسبب تكون كودون توقف وسط الرسالة الوراثية .

س: علل : قد ينتج تعنطفرة الاستبدال لا يحدث تغير في الببتيد ؟

ج: نتيجة عدم حدوث تغير في تتابع الأحماض الأمينية .

س: علل : ينشأ مرض فقر الدم المنجلی عن طفرة النقطة (استبدال نيوكليلوتيد)

ج: ينتج عن استبدال قاعدة مقدرة في الجين المشفر للهيموجلوبين فينتج هيموجلوبين غير سليم مسؤول عن مرض فقر الدم المنجلی .

س: علل : بعض الطرفات تؤدي إلى حدوث التكيف مع البيئة ؟

ج: لأنها تكون مصدراً للتنوع الجيني الذي يهدف للتكيف مع البيئة .

س: علل : بعض الطرفات ضار أو مميت ؟

ج: لأنها أغير الجينات التي تسيطر على نمو الخلايا وتحصصها .

س: علل : بعض الطرفات قد تسبب السرطان ؟

ج: لأنها تغير الجينات التي تسيطر على نمو الخلايا وتحصصها .

س: علل : تتشاً الأورام من الخلايا السرطانية ؟

ج: بسبب تكاثر الخلايا السرطانية بدون توقف لعدم تجاوبها مع الإشارات التي توقف إنقسام الخلايا .

س: علل : نمو الخلية عملية منظمة للغاية ؟

ج: لأنه يتم التحكم بها بواسطة إشارات كيميائية وفيزيائية تمنع انقسام الخلايا أو تحفظه

س: علل : تكاثر الخلايا السرطانية بدون توقف ؟

ج: لعدم تجاوبها مع الإشارات التي توقف إنقسام الخلايا .

س: علل : الورم الخبيث مضر جداً ؟

ج: لأنه قادر على الانتشار إلى أنسجة أخرى ويتدخل في وظائفها .

س: علل : حدوث ظاهرة الانبثاث في الأورام الخبيثة ؟

ج: لأن الخلايا تكون قادرة على التحور من الورم والدخول في الأوعية الدموية واللمفاوية محدثة أورام جديدة

س: علل : اختلاف أسباب الإصابة بالسرطان ؟

ج: بعضها وارثي مثل السرطان الذي يسبب أورام العين وبعضها ينتج من عوامل بيئية أو عوامل جينية

- س: علل : الجينات القامعة للأورام تعرف بمضاد جيني الأورام ؟
ج: لأنها مسؤولة عن منع نمو خلايا الأورام السرطانية .
- س: علل : الطفرة الجينية من طرق تغير الجين السليم إلى مسبب للأورام ؟
ج: لأنها تؤدي إلى إنتاج عامل نمو ضخم يسبب انقساماً خلويًا سريعاً وغير منضبط .
- س: علل : حدوث خطأ في تصاعف حمض DNA من طرق تغير الجين إلى مسبب للأورام ؟
ج: لتكون نسخ متعددة من جين عامل نمو تؤدي إلى زيادة كمية عامل النمو في الخلية .
- س: علل : الجينات المتضاعفة تعمل معًا كجينات مسببة للأورام ؟
ج: لحدوث نسخ لهذه الجينات فيؤدي إلى زيادة كمية النمو في الخلية .
- س: علل : تغير موقع الجين على الكروموسوم من طرق تغير الجين إلى مسبب للأورام ؟
ج: لسيطرة بادئ جديد على الجين المنقول يسمح بتكرار نسخة في يؤدي إلى إنتاج العديد من عوامل النمو
- س: علل : حدوث مرض سرطان الشبكية ؟
ج: بسبب حدوث طفرة في الجين القائم للأورام على الكروموسوم 13 (طفرة متتحية).
- س: علل : الأشخاص الذين يمتلكون جيناً متتحياً واحد على أحد الكروموسومات المتماثلة لديهم الاستعداد للمرض
ج: وذلك عند حدوث طفرة متتحية تسبب اجتماع الجينين المتتحبين .
- س: علل : ليس من الضروري أن تسبب الطفرة المتتحية الإصابة بالسرطان ؟
ج: لا تحدث الإصابة إلا عند اجتماع الجينين المتتحبين .
- س: علل : العوامل البيئية تؤدي دروأً رئيسياً في تطور السرطان .
ج: لأنها تسهم في تكوين الجينات الطافرة غير المرغوب فيها .
- س: علل : يرتبط التعرض للأشعة فوق البنفسجية بسرطان الجلد ؟
ج: لأن الأشعة فوق البنفسجية تسبب طفرة في رسالة حمض DNA تورث للخلايا البنوية عندما تنقسم الخلية .
- س: علل : طبقة الأوزون لها أهمية كبرى ؟
ج: لأنها تحمي الناس من الأشعة فوق البنفسجية .
- س: علل : حدوث تدمير لطبقة الأوزون في العقود الأخيرة ؟
ج: بسبب الملوثات الكيميائية التي تسمى كلوروفلوروكرbones (CFC) التي يكثر استخدامها في الأبروسلولات وأجهزة التبريد .
- س: علل : أصدرت دول كثيرة قوانين لتحد من استخدام الكلوروفلوروكرbones (CFC) ؟
ج: لأنها تسبب تدمير طبقة الأوزون .
- س: علل : القواعد الموازية تسبب خللاً في الرسالة الوراثية ؟
ج: لأنها ليست مطابقة تماماً لقواعد حمض DNA فعند اندماجها مع جزء حمض DNA تكون أزواج قواعد غير طبيعية وخللاً في الرسالة الوراثية .

السلالة R	السلالة S	المقارنة
خشنة	ملساء	- طبيعتها
لا تسبب التهاباً رئوياً	تسبب التهاب الرئوي	- تأثيرها
ليس لها غطاء	ذات غطاء مخاطي	- التركيب

النتيجة	الخطوات
يموت الفأر بسبب الالتهاب الرئوي	(أ) 1. حقن الفأر بالبكتيريا من سلالة S الحية
لا يتأثر الفأر ويعيش	2. حقن الفأر بالبكتيريا من سلالة R الحية
لا يتأثر الفأر ويعيش	3. حقن الفأر بسلالة S بعد تعريضها للحرارة (ميتة)
أصيب الفأر بالالتهاب الرئوي ومات	4. حقن الفأر بخليل من سلالة S الميتة وسلالة R الحية
ظهور نسل من البكتيريا من سلالة S ذات غطاء مخاطي حية.	(ب) ترك البكتيريا المأخوذة من الفأر الميت تتكاثر

مجموعة البيريميدينات	مجموعة البيورينات	المقارنة
حلقية مفردة	حلقية مزدوجة	التركيب
ثايمين T - سيتوسين C يوراسيL U	أدينين A - جوانين G	القواعد

DNA الخطي	DNA الدائري	المقارنة
حققيات النواة	أوليات النواة (البكتيريا)	الوجود
عدة أشواك تضاعف تحدث فقاعات تضاعف	شوكتي تضاعف	طريقة التضاعف

DNA حمض	RNA حمض	المقارنة
شريط مزدوج	شريط مفرد	التركيب
T - A - C - G	U - A - C - G	القواعد النيتروجينية
سكر خماسي الكربون منقوص الأكسجين (ديوكسي رابيدوز)	سكر خماسي الكربون (سكر رابيدوز)	نوع السكر

خلايا حققيات النواة في النواة	خلايا أوليات النواة في السيتوبلازم	المقارنة
		مكان حدوث النسخ

عملية التضاعف	عملية النسخ	المقارنة
إنتاج جزئي جديد من DNA	إنتاج شريط جديد من حمض RNA	النتيجة
A = T G ≡ C	A = U G ≡ C	ازدواج القواعد

خلايا أوليات النواة	خلايا حققيات النواة	المقارنة
أقل	أكثر	مجموع الجينات
قبل عملية النسخ وبعدها	خلال مختلف مراحل عملية التعبير الجيني	وقت ضبط التعبير الجيني
تنظم عمل الجين يتضمن أنظمة غيرها معاقة مختلفة .	بدء عمل الجين أو توقفه مرتبطة بأي تغير حاصل كاستجابة للعوامل البيئية .	طريقة ضبط التعبير الجيني

المنشطات	مساعد المنشطات	العوامل القاعدية	المقارنة
ترتبط بالمعززات	ترتبط العوامل القاعدية بالمنشطات	ترتبط بالمحفز	أهميتها
تساعد في تحديد أي الجينات ستنسخ وتضبط عملية النسخ .	تدمج الإشارات من المنشطات والكابحات وتوصل النتائج إلى عوامل النسخ.	تكون مركب عامل نسخ كامل	ينتج عنها
الصاممات	المعززات	TATA صندوق	المقارنة
تابعات نيوكليوتيدية على DNA	قطع من DNA في السلسلة المشفرة	تابع قصير من النيوكليوتيدات على المحفز	المفهوم
يرتبط بها الكابح	ترتبط بها المنشطات	ترتبط بالعوامل القاعدية بواسطة TATA بروتين ارتباط	الارتباط
توقف عملية النسخ وتحديد أي الجينات ستنسخ	ضبط عملية النسخ وتحديد أي الجينات ستنسخ	يتكون مركب عامل نسخ كامل	نتائج الارتباط

الانقلاب	الانتقال	الزيادة (التكرار)	النقص	المقارنة
ينكسر جزء من الكروموسوم ويستدير حول نفسه في الاتجاه المعاكس .	كسر جزء من الكروموسوم ثم انقاله إلى كروموسوم آخر غير مماثل (مغاير) له	ينكسر جزء من الكروموسوم ويندمج الكروموسوم المماثل له (النظير)	ينكسر الكروموسوم ويفقد جزءاً منه .	المفهوم
الانقلاب في على DNA الكروموسوم (9) وليس له أي عوارض .	<u>الانتقال المتبادل غير الروبرتسوني:</u> يحدث خلاه تبادل تبادل قطع كروموسومية غير محددة الحجم بين كروموسومين غير متماثلين .	<u>الانتقال الروبرتسوني:</u> يتم خلاه تبادل أجزاء من الكروموسومات ، 13 ، 14 ، 21 وسمى نسبة للعالم روبرتسون .	1) طفرة غير الصارة مثل نمط الأجنحة المتعرج في ذبابة الفاكهة 2. طفرة النقص لجين المشفر SMN على الكروموسوم رقم 5 يسبب الضمور العضلي النخاعي الذي يسبب الوفاة .	أمثلة

وحيد الكروموسومي	ثلاث كروموسومي	المقارنة
$2n - 1$	$2n + 1$	التركيب الكروموسومي
كروموسوم ناقص	كروموسوم إضافي	السبب

المقارنة	متلازمة داون	الثالث الكروموسومي 13	الثالث الكروموسومي 18	متلازمة تيرنر	متلازمة كلينفلتر
التركيب	2n + 1 كروموسوم 47	2n + 1 كروموسوم 45	2n + 1	2n - 1 كروموسوم 45	2n + 1 كروموسوم 47
السبب	وجود كروموسوم إضافي من الزوج (13) - ذكر 45 XY + أنثى 45 XX	وجود كروموسوم إضافي من الزوج (18) أثنى بها كروموسوم (x) واحد (x + 44) وحيد الكروموسومي x	وجود كروموسوم إضافي من الزوج (21) - ذكر 47 XY + أنثى 45 XX	- ذكر به كروموسوم (x) اضافي (XXXX + 44) أو (XXXYY + 44)	
الأعراض	- تخلف في النمو الجسدي . - تخلف عقلي . - تشوه في القلب - تركيب مميز للجسم والوجه . - معالم الوجه شبيهه بأفراد بلاد المونغول .	يسبب الموت السريع للأطفال -----	- متخلفة النمو . - عاقر .	- ذكر به بعض الملامح الأنثوية . - يكون عاقر .	

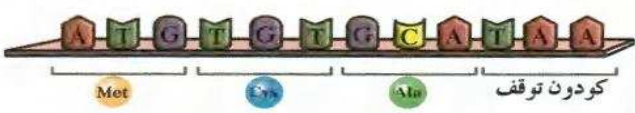
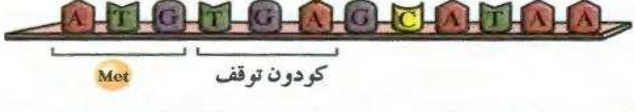
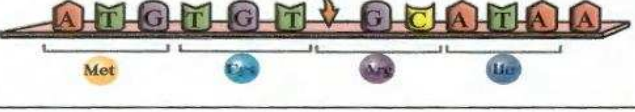
المقارنة	الطفرات المشيجية	الطفرات الجسمية
مكان الحدوث	في الأماشاج (الخلايا الجنسية)	الخلايا الجسمية
التأثير	تنقل الطفرات من الآباء إلى الأبناء	لا تؤثر الطفرات إلا في الفرد المصاب بها .

المقارنة	الطفرة الكروموسومية	الطفرة الجينية
المفهوم	طفرات تحدث في الكروموسومات الكاملة	تغيرات في تسلسل النيوكلويوتيدات على مستوى الجين
أنواعها	(1) تركيبية . (2) عددية .	طفرة نقطة : 1) استبدال . 2) إدخال . 3) نقص .

المقارنة	الأورام الحميدة	الأورام الخبيثة
الانتشار	لا يغزو الأنسجة المحيطة	ينتشر إلى أنسجة أخرى (الانبثاث)
آثاره	يحدث القليل من المشاكل وتزال بالجراحة	يتدخل في وظائف الأنسجة ومضر جدا

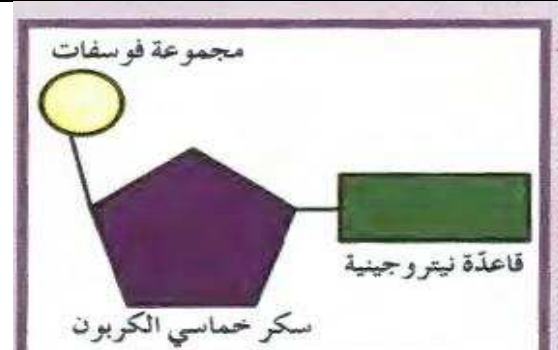
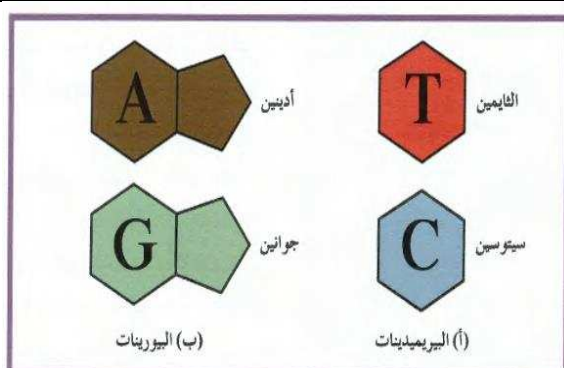
الجينات القائمة للأورام	جين عامل النمو	المقارنة المفهوم
- جينات مسؤولة عن منع نمو خلايا الأورام السرطانية ، وتعرف بمضاد جين الأورام	- جينات تشفّر (ترجم) بروتينات تسمى عوامل النمو. - عوامل النمو تساعده في ضبط انقسام الخلايا وتميّزها .	

تغيير موقع الجين	خطأ في تضاعف حمض DNA	طفرة جينية	المقارنة المفهوم
يُغيّر موقع الجين على الكروموسوم بفعل الانتقال.	خطأ في تضاعف حمض DNA ينتج عنه نسخ متعددة من جين عامل نمو.	حدوث طفرة في جين النمو يسبب إنتاج كميات طبيعية من عامل النمو.	
- يسيطر بدئ جديد على الجين المنقول يسمح بتكرار نسخه . - يؤدي إلى إنتاج العديد من عوامل النمو .	- يحدث نسخ لهذه الجينات العديدة وتزداد كمية عامل النمو في الخلية . - الجينات المتضاعفة تعمل معًا كجينات مسببة للأورام.	- قد يكون البروتين محوراً إلى عامل نمو ضخم . - يسبب اقساماً خلويّاً سريعاً وغير منضبط .	التأثير

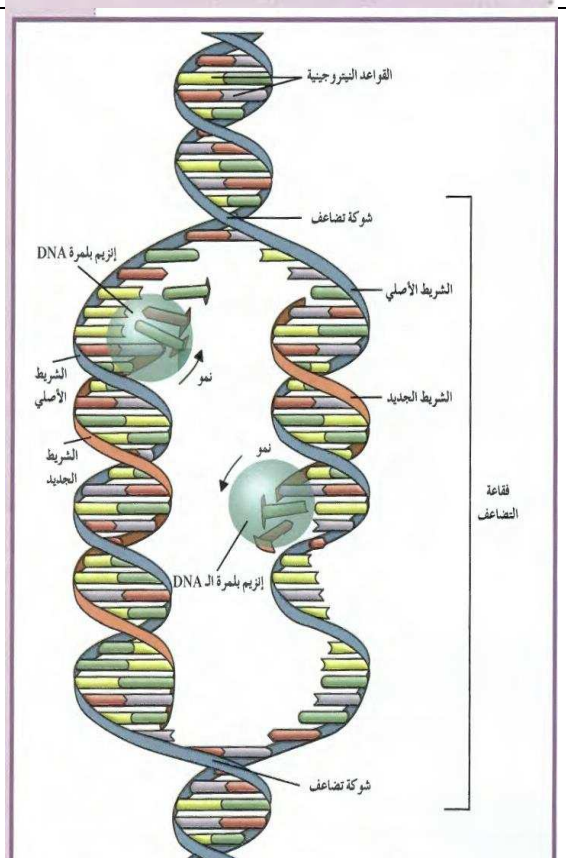
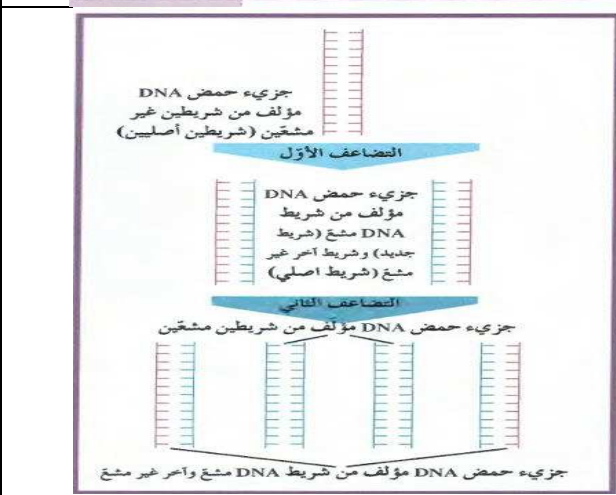
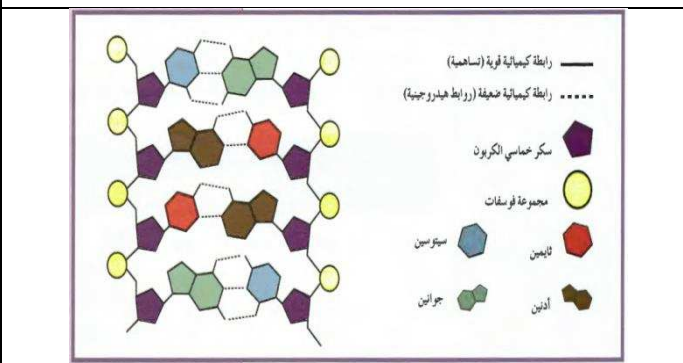
تأثير الطفرة	سلسلة DNA غير المنسوخة	نوع الطفرة
بروتين ناتج من جين سليم		لا يوجد طفرة
طفرة صامتة، لا تغيير في البيटيد		استبدال
بيٹيد غير مكتمل		إدخال
إزاحة الإطار، بيٹيد مختلف تماماً		
إزاحة الإطار، بيٹيد مختلف تماماً		نقص

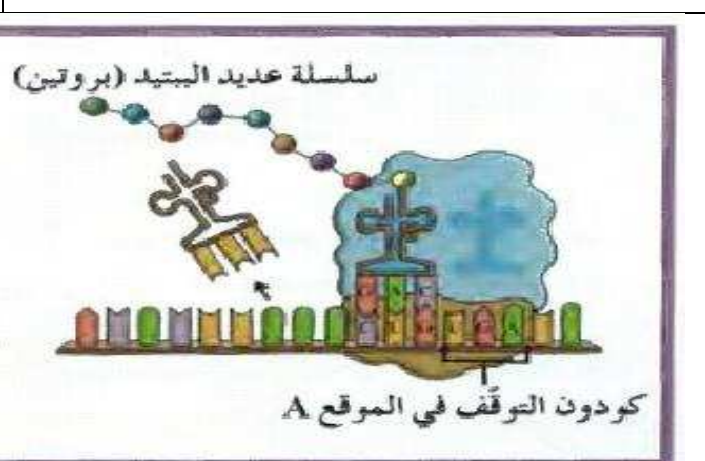
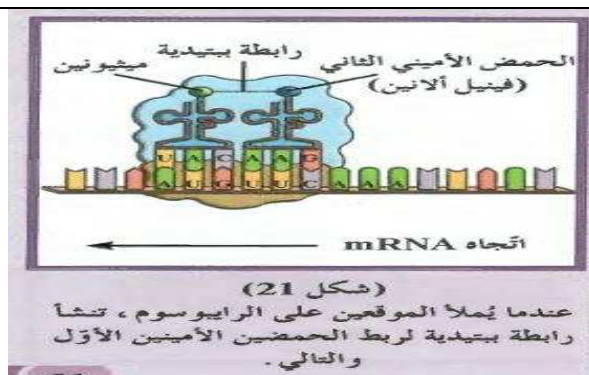
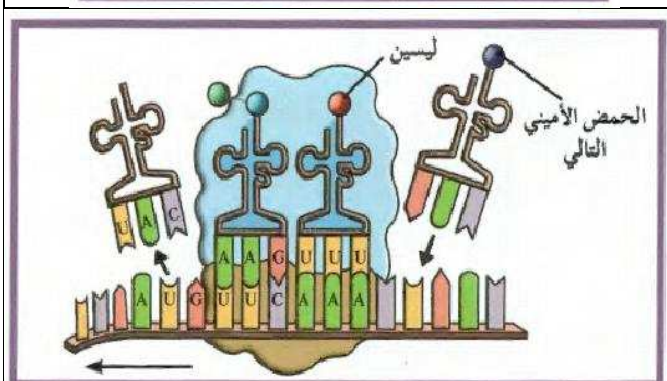
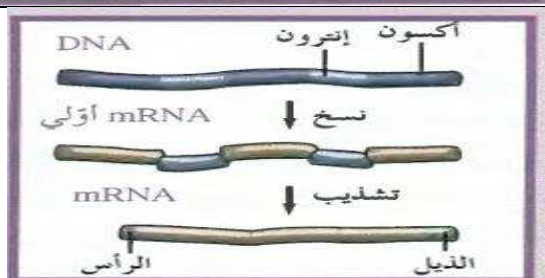
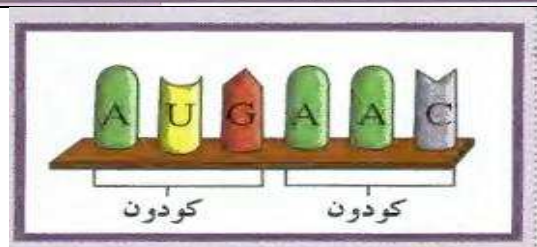
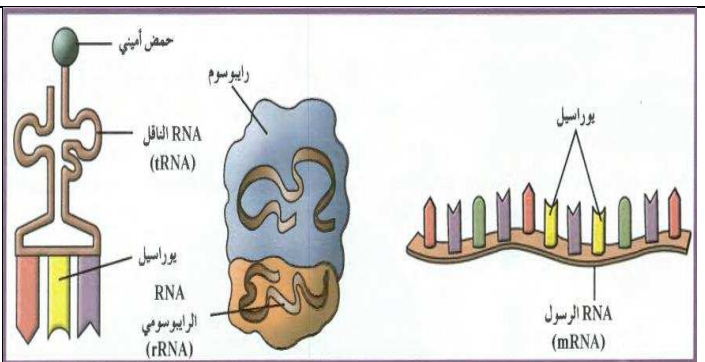
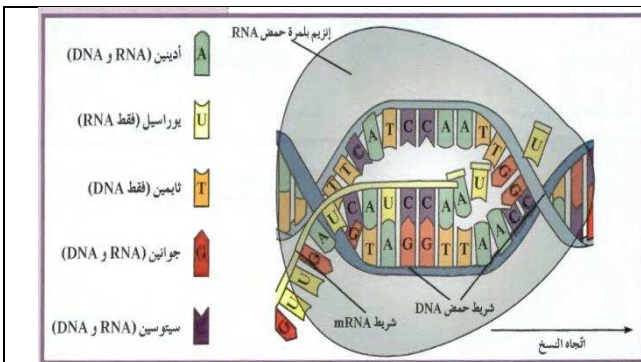


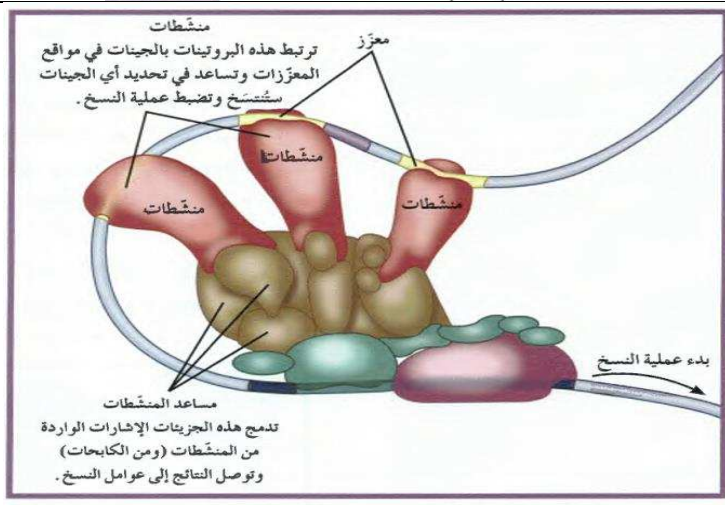
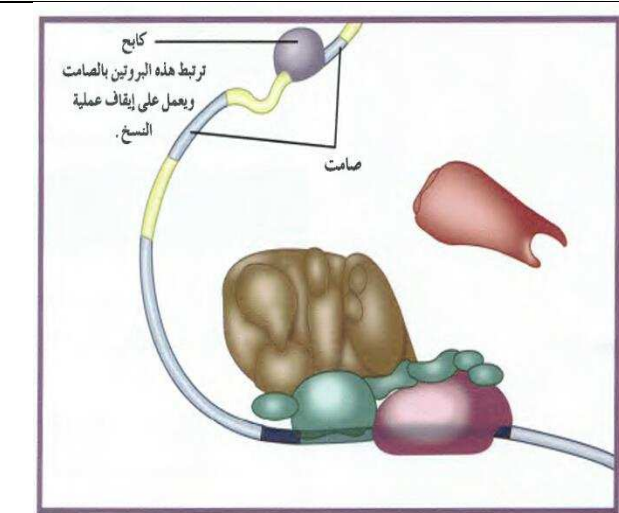
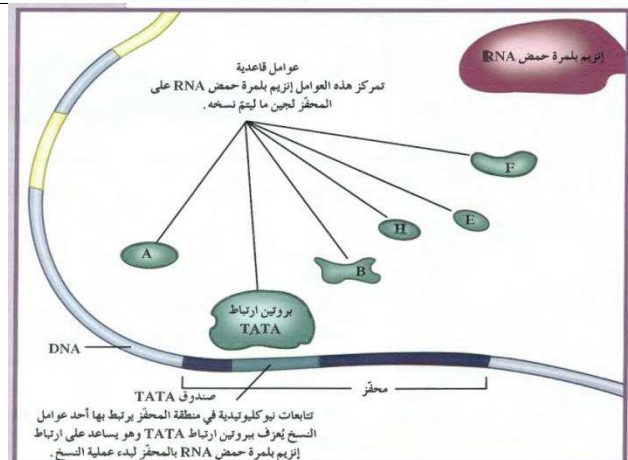
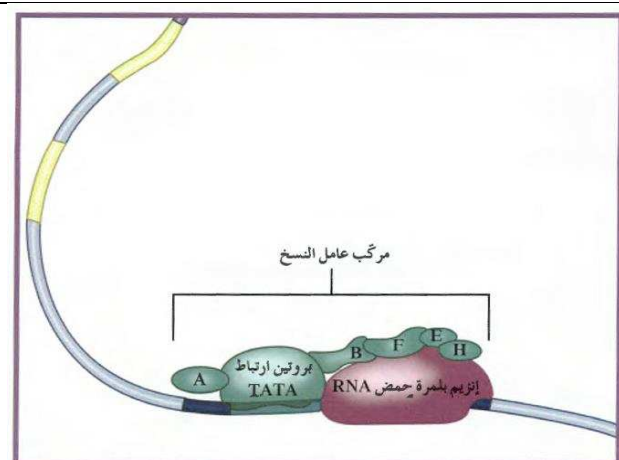
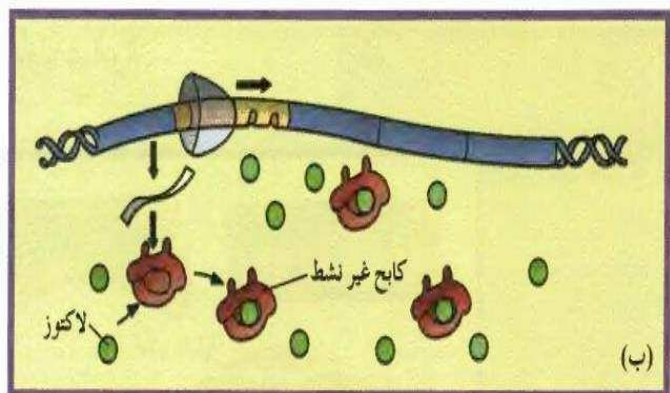
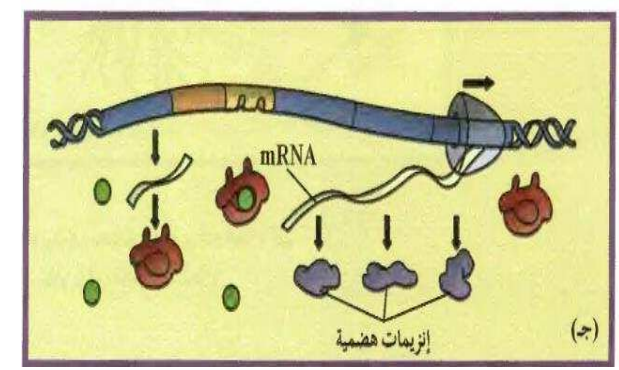
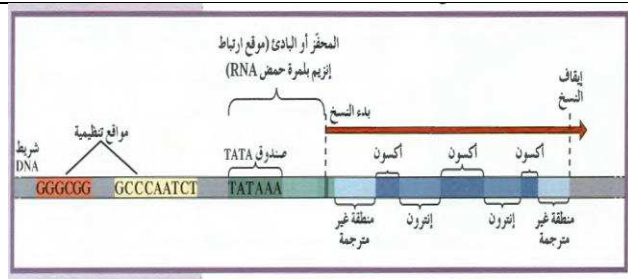
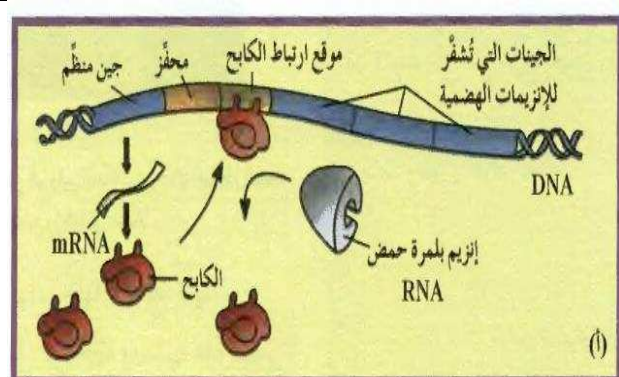
تحوية الـقـرـيدـ هـيرـشـيـ وـمـارـتـاـ تـشـيسـ الـتـيـ اـسـتـخـدـمـ لـهـاـنـهاـ آـنـ الـمـاـذـةـ الـوـرـاثـيـةـ فـيـ الـبـكـتـيـرـيوـلـاـجـ هـيـ حـمـضـ D.N.A.

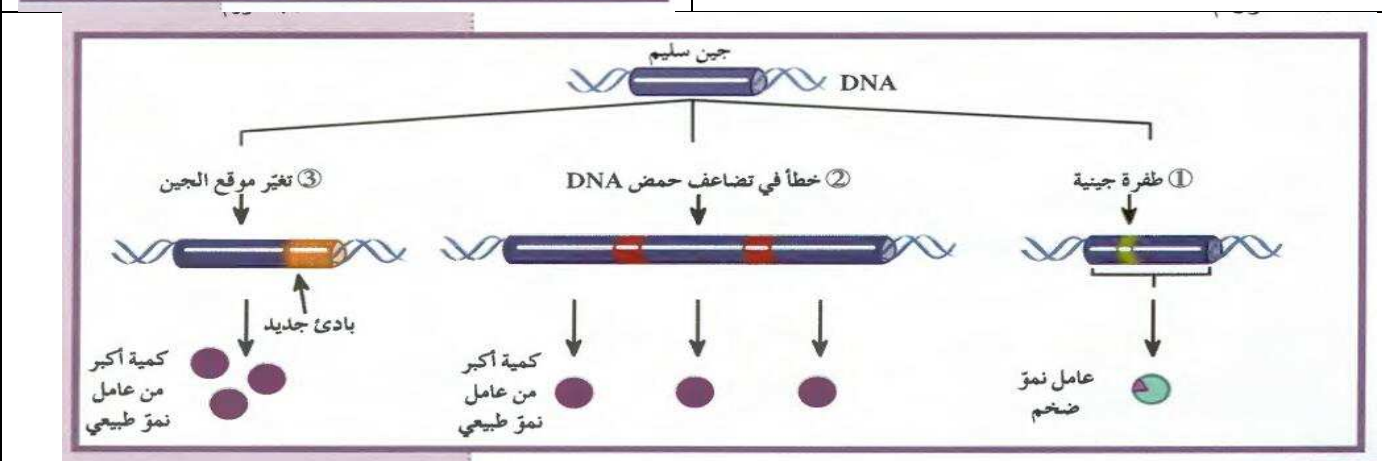
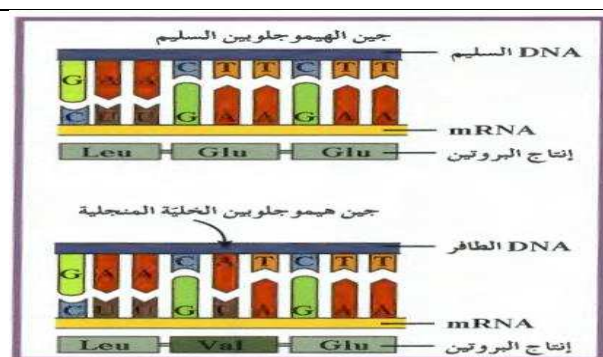
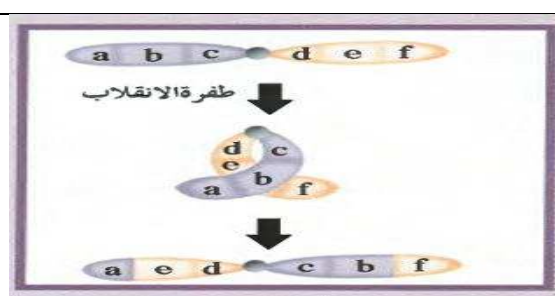
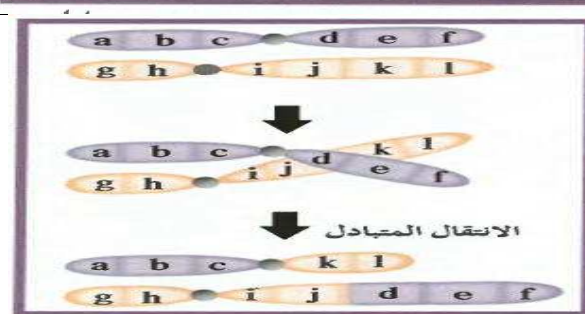
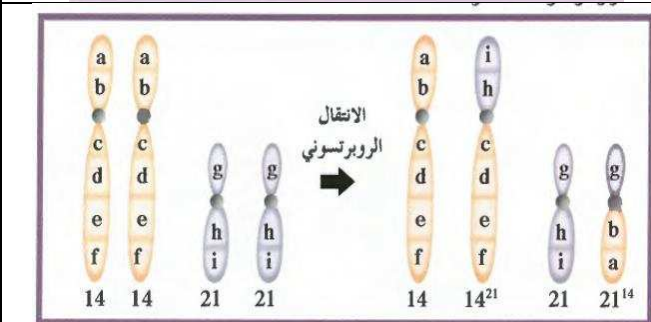
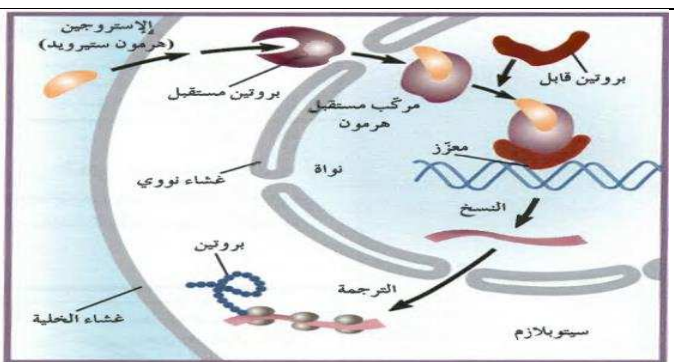
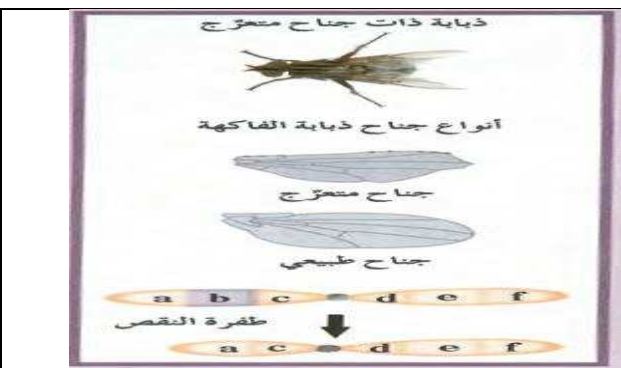


(شكل 6) تركيب النيوكليوتيد









مراجعة الأحياء للصف الثاني عشر الفترة الثانية (الجزء الثاني)

أهم المصطلحات :

المصطلح العلمي	مفهومه
حيوان جيب	عبارة عن اتحاد جزئين الجزء الاول ماعز والثاني خروف
التقنية الحيوية	استخدام الكائنات الحية لإنتاج منتجات يحتاج إليها البشر
التربيبة الانتقائية	السماح للكائنات ذات الصفات المرغوب بها ان تتزاوج لتنتج نسلًا يحمل الصفات المرغوب بها
النباتات ذات المجموعات الكروموسومية المتعددة	النباتات التي تحتوى خلاياها على عدد طبيعي للكروموسومات مضاعفًا مرتين أو ثلاث
طفرة جينية مستحثة	استخدام المطفرات التي تغير تسلسل القواعد النيتروجينية في حمض (DNA)
طفرة كروموسومية مستحثة	استخدام المواد الكيميائية التي تمنع انفصال الكروموسومات أثناء الانقسام الميوزي
معدل الطفرة المستحثة	هي تقنيات تغير شكل الجينات او عدد الكروموسومات في الاجيال القادمة بهدف تحسن الانتاج
الهندسة الوراثية	أى تقنية يمكن الاستعانة بها لتحديد الجينات أو تغييرها على المستوى الجزيئي .
إنزيم لوسيفيراز	إنزيم يجعل البراءات تشع في الظلام .
الكائنات المعدلة وراثياً	كائنات نتجت من إضافة جين من كائنات حية أخرى إلى حمضها النووي .
الفصل الكهربائي للهلام	عملية تسمح بفصل قطع حمض DNA بحسب أطوالها على مادة شبة صلبة من الهلام بعد تعريضها لحقل كهربائي.
إنزيمات القطع	إنزيمات تقطع حمض DNA عندما تعرف أزواج نيوكلويوتيدات محددة وكل إنزيم قطع تتابع محدد وموقع محدد للقطع .
الأطراف اللاصقة	أطراف قطع حمض DNA المؤلفة من عدد من النيوكليوتيدات غير المزدوجة .
تفاعل البلمرة المتسلسل	طريقة تكوين نسخ عديدة عن جزء من DNA من خلال تناسخ إنزيمي خارج النظام الحيوي .
جزء حمض DNA مؤشب	جزء حمض DNA مكون من أجزاء DNA ذات مصادر مختلفة .
عملية التشذيب	عملية صناعة DNA مكون من أجزاء DNA ذات مصادر مختلفة .
استنساخ الجين	من عمليات الهندسة الوراثية التي تستخدم لإنتاج نسخ عن الجينات
البلازميدات	قطع حلقة صغيرة من حمض DNA منفصلة عن الكروموسوم البكتيري
الإنسولين	هرمون ينتج طبيعياً بواسطة البنكرياس وينظم كمية الجلوكوز لعلاج المصابين بداء السكري .
إنزيمات القطع	هي إنزيمات تقطع حمض DNA عند موقع محددة
العلاج الجيني	العملية التي يتم فيها استبدال الجين المسبب لاضطراب الوراثي بجين سليم فعال
الهيموفيليا	مرض يتصرف بعدم تختثر الدم .
الجينوم البشري	هو المجموعة الكاملة للمعلومات الوراثية البشرية ويشمل عشرات الآلاف من الجينات .
عدم فاعلية الكروموسوم X	ج: هي خاصية تعطيل كروموسوم (X) في الخلية الأنثوية .
عصا الطبل	شكل كروموسوم (X) المعطل في خلايا الدم البيضاء .

أجسام بار	شكل كروموسوم (X) المعطل في خلايا النسيج الطلائي.
الجين	هو جزء محدد من الكروموسوم عد كل فرد .
الأليل	هو شكل مختلف للجين نفسه .
بيتاجلوبين	هو بروتين يرتبط بالهيم ليكون الهيموجلوبين في كريات الدم الحمراء
مرض فقر الدم المنجل	تكون هيموجلوبين غير طبيعي وغير قادر على أداء وظيفته
سجل النسب	مخطط يوضح كيفية انتقال الصفات من جيل إلى آخر في العائلة ويسمح بتتبع ما قد يحصل من اختلالات وأمراض .
مرض الفينيل كيتونوريا	أحد الاختلالات الجينية المترتبة لدى الإنسان ينتج من نقص إنزيم فينيلalanine هيدروكسيلاز .
الفينيلalanine	حمض أميني موجود في الحليب وأطعمة كثيرة أخرى
مرض البلة المميت	مرض وراثي نادر يؤدي إلى نقص نشاط إنزيم هيكسوسامينيديز .
مرض الدحدحة	مرض وراثي ينتج عن أليل غير سليم سائد ويؤدي إلى القزامة
مرض هانتنجون	مرض وراثي ينتج عن أليل طافر سائد يسبب فقدان التحكم العصلي
الجينات المرتبطة بالجنس	الجينات الواقعة على الكروموسومين X و Y
جينات هولاندريك	هي الجينات الموجودة على الكروموسوم (Y) ويعبر عنها عند الذكور فقط وتنتقل من الأب إلى ابنه .
التليف الحويصلي	هو مرض وراثي شائع غالباً ما يكون مميت وينتج من أليل متعدد موجود على الكروموسوم رقم (7) .
الجينوم	هو مجموع الجينات الموجودة في نواة الخلايا أي كامل المادة الوراثية المكونة من الحمض النووي الريبيوزي منقوص الأكسجين .
(تتابع إطلاق الزناد)	تحليل دقيق للتتابع حمض DNA عن طريق تجزئة شريط DNA عشوائياً إلى قطع صغيرة ونسخها .
المسح الوراثي لحديثي الولادة	هو فحص عينة دم تؤخذ من قدم الطفل لمعرفة ما إذا كان الطفل حاملاً لمرض وراثي معين .
تقنية تحديد اطار القراءة المفتوحة	هي عبارة عن سلسلة قواعد حمض DNA التي يمكن ان تتشكل جزءاً من عمل تتابع mRNA المسؤول عن تشفير بروتين معين
الفحص الجيني	استخدام التقنيات الحديثة لعزة الاختلافات بين الجينات السليمة وغير السليمة وكشف تتابعات معينة في الجين المسبب للأمراض
التشخيص قبل الولادة	مجموعة تقنيات تسمح بأجراء اختبارات عدة للأجنحة لاكتشاف الأمراض مبكرا
فحص مصل الام	فحص دم تجريه المرأة الحامل المساعدة على معرفة ما إذا كان الجنين حاملاً لمرضى وراثي مثل متلازمة داون وغيرها .
مرض قصور هرمون الغدة الدرقية الخلقية	مرض ناتج عن ضمور خلقي للغدة الدرقية أو عيوب في تصنيع الهرمون نتيجة أليل ممرض متاحي أو سائد .
تقنية التشخيص الجيني في مرحلة ما قبل الانغراس (PGD)	فحص البوسطة الملاقطة في المختبر قبل حصول الانغراس في رحم الأم

المقارنة	الهجين	الكمير
طريقة الانتاج	لاقحه من اخصاب حيوان منوى وبوبيضة من ابوبين من نفس النوع	لاقحتين من حيوانين مختلفين في النوع
دور الانسان	ينتتج في الطبيعة دون تدخل الانسان	يتم بتدخل الانسان باستخدام التقنية الحيوية
عدد الاباء	2 أباء	4 أباء

المقارنة	التهجين الانتقائي	الهندسة الوراثية
تغير الجينات	ببطء ويستغرق عدة أجيال	خلال وقت قصير .

المقارنة	الحيوانات المعدلة وراثياً	البكتيريا المعدلة وراثياً
طريقة إنتاجها	- تقوم الخلايا بدمج حمض DNA المحقون في الكروموسوم .	- تقوم البكتيريا بدمج حمض DNA المحقون بالبلازميد الخاص بها .

المقارنة	إنزيم الرنين	إنزيم الكيموسين
طبيعة إنتاجه	بطانة معدة البقرة	مهندس وراثياً
الأهمية	يختار الحليب لتصنيع الجبنة	يختار الحليب لتصنيع الجبنة

المقارنة	الクロموسوم 21	الクロموسوم 22
1) الخصائص	أصغر الكروموسومات الجسمية	أصغر الكروموسومات الجسمية
2) عدد الجينات	225 جيناً	545 جيناً مختلفاً
3) عدد النيوكليوتيدات	48 مليون زوج من النيوكليوتيدات	51 مليون زوج من النيوكليوتيدات
4) أمثلة للجينات التي يحملها	1. جين يرتبط بحالة تصلب النسيج العضلي الجانبي (مرض لوجيبريج) 2. أليل مرتبط بداء تليف النسيج العصبي .	1. يتضمن بعضها أليلًا يسبب شكلاً من أشكال اللوكيما .

المقارنة	الرجل	المرأة
الخلايا الجسمية	44XY	44XX
الخلايا الجنسية	حيوانات منوية (22 X) أو (22 Y)	بوبيضات (22 X)

المقارنة	كريات الدم البيضاء	خلايا النسيج الطلائي
شكل كروموسوم X المعطل	يظهر على شكل عصا الطبل	يظهر على شكل أجسام بار

الصفة	الجين المتحكم فيها
1) الشكل الحر لشحمة الأذن	الجين السائد
2) الشكل الملتحم لشحمة الأذن	الجين المتختلي

المقارنة	مرض الفينيل كيتونوريا (pku)	مرض البليه المميت
نوع الأليل	أليل غير سليم منتج على الكروموسوم رقم (15).	أليل متاح محمول على الكروموسوم رقم (15).
السبب	نقص إنزيم فينيل الألانين هيدروكسيليز.	نقص نشاط إنزيم هيكسوسامينيديز.
الأعراض	<ul style="list-style-type: none"> تراكم مادة الجانجليوسايد الدهنية في الخلايا العصبية في الدماغ والحلق الشوكي والحق الضرر بها. فقدان السمع والبصر .ضعف عضلي وعقلي . 	<ul style="list-style-type: none"> تراكم الفينيل الألانين في أنسجة الطفل خلال سنواته الأولى. يسبب له تخافاً عقلياً شديداً.

المقارنة	مرض الدحدحة	مرض هانتنجون
نوع الأليل	أليل سائد غير سليم	أليل طافر سائد على الكروموسوم رقم (4)
التأثير	يصيب الهيكل العظمي	يصيب الجهاز العصبي
الأعراض	<ul style="list-style-type: none"> - تعزم غضروفية باطنية يؤدي إلى قصر القامة بشكل غير طبيعي . - يؤدي إلى الوفاة . 	<ul style="list-style-type: none"> - يسبب فقدان التحكم العضلي . - يؤدي إلى الوفاة .

المفهوم	مرض عمى الألوان	نزف الدم الهيموفيليا	وهن دوشين العضلي
الأعراض	<ul style="list-style-type: none"> - لا يرى المصاب سوى اللون الأسود - الرمادي - الأبيض . - لا يستطيع تميز الألوان وخصوصاً اللونين الأخضر والأحمر . 	<ul style="list-style-type: none"> - خلل في تكوين المواد البروتينية المختبرة للدم . - نزيف حاد في حالة الإصابة بجروح . - أحياناً نزيف داخلي . 	<ul style="list-style-type: none"> مرض وراثي يظهر على شكل خلل في عوامل تخثر الدم يؤدي إلى نزيف حاد وأحياناً نزيف داخلي .
السبب	خلل يصيب جين واحد الكروموسوم (X)	أليل متاح غير سليم على الكروموسوم الجنسي (X)	مرض وراثي مرتبط بالجنس يتسبب به أليل متاح غير سليم لجين على الكروموسوم الجنس (X) ويتحكم في مادة الديستروفين .

المرض	الكساح المقاوم للفيتامين D	فرط إشعار صوان الأذن	التليف الحويصلي	فقر الدم المنجلبي
طبيعة الوراثية	مرض سائد مرتبط بالكروموسوم (X)	مرض مرتبط بالكروموسوم (Y)	ينتج عن أليلات ذات سيادة مشتركة على الكروموسوم رقم (7)	ينتج عن أليلات ذات سيادة مشتركة
الأعراض	تشوه في الهيكل العظمي نقص في تكليس العظام	وجود شعر طويل وكثيف على أطراف الأذنين	تجمع مادة مخاطبة كثيفة تسد الممرات التنفسية.	كريات الدم الحمراء تأخذ الشكل المنجلبي وتتكسر دم بسرعة وتلتتصق بالشعيرات الدموية فتحول دون جريان الدم فيها.

الخلايا المنجلية	كريات الدم الحمراء السليمة	المقارنة
لها أشكال منحنية مستطيلة	مقرعة الوجهين	الشكل
تفقد القدرة على حمل كمية كافية من الأكسجين	تحمل غاز الأكسجين إلى الخلايا	حمل الأكسجين
غير سليم	سليم	الهيموجلوبين

الهيموجلوبين الغير سليم	الهيموجلوبين السليم	المقارنة
الليل معطل	أليل سليم	نوع الأليل
يستبدل الحمض الأميني جلوتاميك بحمض الفالين	يحتوي على بروتينات وهي	التكوين
أقل ذوباناً	أكثر ذوباناً	الذوبان

مرض قصور هرمون الغده الدرقية الخلفيه.	مرض الفينيل كيتونوريا	المقارنة
ينتج عن أليل متحي وفي حالات أليل سائد.	أليل متحي	الأليل
ضمور خلقي للغده الدرقية. او عيوب في تصنيع الهرمون.	غياب إنزيم فينيلalanine هيدروكسيليز	السبب
تشوهات في نمو العظام - حالة القذامي. البطء في النمو العاطفي والذهني.	تخفف عقلي شديد. نوبات صرع. اكزيما الجلد	الأعراض
تناول جرعة محددة يومياً من هرمون الغده الدرقية التعويضي	توفير وجبه غذائيه وحليب للطفل خاليين من الفينيل alanin	العلاج

<p>علل : نتائج التهجينات غير متوقعة ؟</p> <p>ج - بسبب اعادة اتحاد حمض DNA الاباء يكون بشكل عشوائي</p>	<p>علل : حيوان الكمير يتكون من خليط من الانسجة ج لان كل خلية من خلايا الالاقحات تحفظ بصفاتها الخاصة</p>
<p>علل - يمكن تحسين النسل باستخدام التوالد الداخلي ؟</p> <p>ج - لظهور أجيال نقية النسل ذات موروثات مرغوب فيها</p>	<p>علل : حيوان حبيب ينقل جينات الماعز او جينات الخروف الى ابنائه ؟</p> <p>ج- حسب ما اذا كانت انسجة الاعضاء التناسلية نتجت عن جنين الماعز او الخروف</p>
<p>علل - التوالد الداخلي يتتيح الفرصة لظهور امراض متتحية ضمن الاجيال ؟</p> <p>ج - بسبب انتقال الصفات المتتحية من الاباء الذين يحملون هذه الموروثة المتتحية</p>	<p>علل- يمكن انتاج نباتات وحيوانات مهجنة جينيا من خلال الهندسة الوراثية ؟</p> <p>ج : بسبب عزل جين من كائن حي ونقله الى كائن حي اخر</p>
<p>علل - في التوالد الداخلي يفضل اختيار افراد تتنمي الى اسلاف مختلفة؟</p> <p>ج - وذلك ليقل احتمال ظهور امراض متتحية في الاجيال</p>	<p>علل : اهمية اكتشافات جر يجور مندل ؟</p> <p>ج - ادى فهم كيفية انتقال الصفات من الاباء الى الابناء الى استثمار عملية التربية الانتقائية في تحسين المحاصيل والماشية</p>
<p>علل - يلجأ العلماء الى استخدام تقنيات تزيد معدل الطفرة المستحثة ؟</p> <p>ج- لتغير شكل الجينات او عدد الكروموسومات في الاجيال بهدف تحسين الانتاج</p>	<p>علل - الطرق التقليدية للتهجين انتجت تهجينات ناجحة وآخرى اقل نجاحا؟</p> <p>ج- لان التهجينات تحدث بطريقة عشوائية</p>
<p>علل: يلجأ العلماء الى تحفيز حدوث عملية الطفرة ؟</p> <p>ج - لزيادة التنوع الجيني في المجتمعات</p>	<p>علل - يضطر علماء الوراثة الى عزل الحيوانات التي تملك صفات غير مرغوب فيها ؟</p> <p>ج - من اجل الحفاظ على الموروثات الحسنة لانتاج نسل نقي</p>
<p>علل - يجب متابعة المحاصيل المنتجة بالطفرات ودارستها بدقة ؟</p> <p>ج - لان نتائج الطفرات غالبا تكون سلبية وقد تنتج منها صفات مرغوب فيها</p>	<p>علل - المطفرات تؤدي الى ظهور صفات جديدة ؟</p> <p>ج - لان المطفرات تغير تسلسل القواعد النيتروجينية في حمض DNA</p>
<p>علل : فرص حدوث طفرات نافعة ومنتجة لدى البكتيريا كبيرة جدا ؟</p> <p>ج - بسبب حدوث عدد كبير من الطفرات الجينية فى المادة الوراثية للبكتيريا بسبب صغر حجمها</p>	<p>علل - استطاع العلماء تطوير مئات السلالات البكتيرية المفيدة ؟</p> <p>ج - بإستخدام تقنية تحفيز الطفرات الجينية عند تعريض البكتيريا الى المطفرات مثل الاشعاع</p>

<p>علل - المجموعة الكروموسومية المتعددة مفيدة للنباتات ؟</p> <p>ج: تنتج نباتات أكثر قوة وأكبر حجما</p>	<p>علل - استطاع العلماء إحداث الطفرات الكروموسومية ؟</p> <p>ج - عن طريق استخدام المواد الكيميائية التي تمنع انقسام الكروموسومات أثناء الانقسام الميوزي.</p>
<p>علل : يطلق على الأطراف اللاصقة هذا الاسم ؟</p> <p>ج: لأنها تكون مفتوحة لروابط جديدة .</p>	<p>علل - المجموعة الكروموسومية المتعددة ضارة بالحيوانات</p> <p>ج - لأنها تؤدي إلى موت الحيوانات</p>
<p>علل : تنشط تفاعلات متسلسلة أثناء تفاعل البلمرة المتسلسل؟</p> <p>ج: وذلك نتيجة استخدام حمض DNA المصنوع ك قالب للنماذج .</p>	<p>علل : استخدام تقنية الفصل الكهربائي للهلام ؟</p> <p>ج: لفصل حمض DNA بحسب أطوالها لدراسة بنيته وتحليلها .</p>
<p>تقنية حمض DNA المؤشب تؤدي إلى تغيير التركيب الجيني ؟</p> <p>ج: لأنها تؤدي إلى تكون DNA (مؤشب) مكون من أجزاء DNA ذات مصادر مختلفة.</p>	<p>علل : استخدام العلماء لتفاعل البلمرة المتسلسل ؟</p> <p>ج: لنسخ قطعة من حمض DNA في المختبر ومضاعفة إنتاج هذه النسخ لإجراء اختبارات وأبحاث عليها.</p>
<p>علل : تعتبر البلازميدات والفيروسات ناقلات ؟</p> <p>ج: لأنها تعتبر حاملات للمادة الوراثية تنقل حمض DNA إلى خلية ما .</p>	<p>علل : حدوث نمور رأسية خلال تفاعل البلمرة المتسلسل ؟</p> <p>ج: وذلك نتيجة لنشاط تفاعلات متسلسلة لقالب حمض DNA لإنتاج ملايين النسخ لقطعة DNA .</p>
<p>علل : يجب أن يقطع البلازميد والجين البشري بإنزيم القطع نفسه؟</p> <p>ج: لكي يكون لجزئي DNA أطراف لاصقة ومتكاملة .</p>	<p>علل : قدرة العلماء على إنتاج DNA مؤشب ؟</p> <p>ج: من خلال تصنيع جينات جديدة بربط DNA لكائنات حية مختلفة .</p>
<p>علل : تنقل جينات الإنسان إلى البكتيريا أو الخميرة ؟</p> <p>ج: لأن لها القدرة على نسخ الجين مع إنتاج كمية أكبر من البروتينات التي يشفر لها الجين .</p>	<p>علل : أهمية استخدام تقنية DNA المؤشب ؟</p> <p>ج: تمكن العلماء من خلالها نقل الجينات الخاصة بالإنسان إلى البكتيريا أو الخميرة .</p>
<p>علل : من تطبيقات الهندسة الوراثية إنتاج طماطم لا تختلف بسرعة ؟</p> <p>ج: وذلك عن طريق تغيير الجين المسؤول عن نضج الطماطم ونسخه .</p>	<p>علل: الفاكهة المنتجة لتناسب التسويق والتخزين تعتبر معدلة وراثياً ؟</p> <p>ج: لأن حمضها النووي قد عدل بالإضافة جين من كائنات حية أخرى .</p>
<p>علل: العلاج الجيني يمكن الجسم من العمل بشكل سليم وصحيح؟</p> <p>ج: لأن العلاج الجيني يستبدل الجين المسئول لاضطراب الوراثي بجين سليم فاعل .</p>	<p>علل : في الحيوانات المعدلة وراثياً يدمج DNA في الكروموسوم ؟</p> <p>ج: حتى لا يفقد في خلال الإنقسام الخلوي .</p>

<p>علل في العلاج الجيني تستخدم الفيروسات المعدلة كنواقل ؟</p> <p>ج: بسبب قدرتها على الدخول إلى الخلايا وتعديل المادة الوراثية بدون أن تسبب مرضًا.</p>	<p>علل : يختلف العلاج الجيني عن اللقاحات والأدوية ؟</p> <p>ج: لأنه يعمل على تغيير الجينات التي تسبب الأضطراب الجيني .</p>
<p>علل : خطورة الاستنساخ غير العلاجي ؟</p> <p>ج: لأنه يجعل الإنسان مجرد سلسلة من الرموز الجينية .</p>	<p>علل : عدم تخثر الدم لدى مريض الهيموفيليا ؟</p> <p>ج: بسبب نقص البروتين اللازم لذلك .</p>
<p>س: علل لا تحدث ظاهرة تعطيل كروموسوم (X) في الذكور؟</p> <p>لأن الذكور تحمل كروموسوم (X) واحد فقط.</p>	<p>علل : تقوم الخلية الجسمية للأنثى بتعطيل أحد الكروموسومين (X) بطريقة عشوائية ؟</p> <p>ج: لعدم حاجتها إلى الكمية المضاعفة من البروتينات التي ينتجها .</p>
<p>علل في القطة الأنثى لون الفرو يقع من الوان مختلفة وفي الذكور بقع من لون واحد؟</p> <p>ج : لأن الجين الذي يتحكم بلون الفرو في القطط يقع على الكروموسوم (X) وتحت ظاهرة تعطيل احد كروموسوم (X) في الأنثى ولا تحدث في الذكر.</p>	<p>علل: تساوي نسبتا احتمال ولادة ذكور وإناث ؟</p> <p>• ج : بسبب توزيع الكرومومات الجنسية أثناء عملية القسم الميوزي .</p>
<p>علل : حدوث مرض فقر الدم المنجلبي ؟</p> <p>ج: بسبب حدوث طفرة في الجين بيتا هيموجلوبين فيتكون بيتاباجلوبين غير سليم .</p>	<p>علل : لا يظهر الشكل الملتحم لشحمة الأذن إلا في حالة التركيب الجيني متشابهة اللاقة ؟</p> <p>ج: لأن صفة الشكل الملتحم لشحمة الأذن يتحكم بها أليل متتحي .</p>
<p>علل : يجد العلماء صعوبة في دراسة الصفات الموروثة وإنتقاليها عند الإنسان؟ ج : 1- بسبب كثرة الجينات التي تتحكم بالصفات. 2- طول الفترة الواقعة بين جيل وآخر . 3. قلة عدد أفراد الجيل الناتج عند كل تزاوج</p>	<p>علل : الفرد متبادر اللاقة Hb^S يعني فقر دم متوسطاً؟</p> <p>ج: لأنه تتكون لديه كريات دم سليمة وأخرى منجلية الشكل ويكون مرضه بحالة متوسطة (أي يعني فقر دم متوسط) .</p>
<p>علل : حدوث تخلف عقلي شديد للأطفال المصابين بمرض الفينيل كيتونوريا؟</p> <p>ج: بسبب تراكم الفينيل لأنين في أنسجة الطفل .</p>	<p>علل : تراكم الفينيل لأنين في أنسجة الطفل المصاب بمرض الفينيل كيتونوريا؟</p> <p>ج: بسبب نقص إنزيم فينيل لأنين هيدروكسيليز الذي يكسر الفينيل لأنين .</p>
<p>علل: تراكم مادة الجانجليوسايد الدهنية في الخلايا العصبية</p> <p>ج: بسبب نقص إنزيم هيكسوسامينيديز الذي يؤدي دوراً تكسير مادة الجانجليوسايد</p>	<p>علل : إمكانية علاج مرض الفينيل كيتونوريا من خلال إتباع نظام غذائي يحتوي على أقل كمية من الفينيل لأنين ؟</p> <p>ج: حتى لا يحدث تراكم لحمض الفينيل لأنين في خلايا الجسم</p>
<p>علل : مرض الدحدحة يؤدي إلى القرامة ؟</p> <p>ج: لأنه يصيب الهيكل العظمي ويتسنم بتعظم غضروف في باطنوي يؤدي إلى قصر القامة بشكل غير طبيعي (القرامة) .</p>	<p>علل : من أعراض مرض البلة المميت ضعف عضلي وعقلي ؟</p> <p>ج: بسبب تراكم مادة الجانجليوسايد في الخلايا العصبية في الدماغ والحلب الشوكي .</p>

<p>علل : يوجد نمط خاص في وراثة الجينات المرتبطة بالكروموسومين X و Y ؟</p> <p>ج: لأن هذين الكروموسومين يحددان الجنس .</p>	<p>علل : مرض هانتنجرتون يؤدي إلى الوفاة ؟</p> <p>ج: لأنه يصيب الجهاز العصبي ويسبب فقدان التحكم العضلي .</p>
<p>علل: ظهور عمي الألوان عند الذكور بنسب أعلى من الإناث ؟</p> <p>ج: لأن الذكور تمتلك كروموسوم (X) واحد فقط في ظهور أليل متختي واحد . وعند الإناث لظهور المرض لابد من وجود نسختين من الأليل المتختي . لوجود كروموسومين (X) .</p>	<p>علل: الرجال المصابون بالعمى اللوني (نزف الدم) يورثون الصفة إلى بناتهم الإناث وليس أبنائهم الذكور ؟</p> <p>ج: لأن الأليل المتختي يحمل على الكروموسوم (X) والرجال يرثون الكروموسوم (X) إلى بناتهم الإناث بينما يورثون الذكور الكروموسوم (Y) .</p>
<p>علل: مريض عمي الألوان لا يرى سوى اللون الأسود واللون الرمادي والأبيض ؟</p> <p>ج: نتيجة إصابة الشبكية أو العصب البصري .</p>	<p>علل: الرجل يرث صفة العمى اللوني لأحفاده الذكور ؟</p> <p>ج: لأن الرجل يورث كروموسوم (X) إلى البنت التي تكون حاملة للمرض ثم تورثه إلى أبنائها الذكور .</p>
<p>علل: يمكن معالجة المصابين بمرض نزف الدم (الهيماوفيليا) ؟</p> <p>ج: عن طريق حقنهم ببروتينات التخثر الطبيعية .</p>	<p>علل: إصابة بعض الأشخاص بنزف الدم (الهيماوفيليا) ؟</p> <p>ج: بسبب وجود أليل متختج غير سليم مرتبط بالكروموسوم (X)</p>
<p>علل: نسبة إصابة الذكور بمرض وهن دوشين العضلي أكبر من إصابة الإناث ؟</p> <p>ج: لأن الأليل المريض محمول على الكروموسوم (X) فيظهر المرض في الذكور في وجود أليل واحد فقط ومعظم الإناث المصابات لا تبقين على قيد الحياة .</p>	<p>علل: الشخص المريض بوهن دوشين العضلي يكون غير قادر على المشي أو القيام بحركات القفز والجري ؟</p> <p>ج: لأنه مع بداية ظهور أعراض المرض يحدث ضعف في عضلات الحوض ويصبح المريض غير قادر على المشي أو القفز أو الجري .</p>
<p>علل : يعني مريض الكساح المقاوم للفيتامين D من تشوّه في الهيكل العظمي ؟</p> <p>ج: بسبب نقص في تكليس العظام .</p>	<p>علل: يختلف مرض الكساح المقاوم للفيتامين D عن غيره من أمراض الكساح ؟</p> <p>ج: أنه لا يستجيب للعلاج بواسطة الفيتامين D .</p>
<p>علل: في التليف الحويصلي لا تستطيع الأنسجة تأدية وظيفتها بشكل صحيح ؟</p> <p>ج: بسبب تكوين بروتين CFTR غير سليم لا يمكنه نقل أيونات الكلور عبر غشاء الخلية .</p>	<p>علل: لا يظهر مرض فرط إشعار صوان الأذن عند الإناث ؟</p> <p>ج: لأن جين المرض يحمل على الكروموسوم (Y) ويورثه الآباء المصابون إلى بنائهم الذكور غير الكروموسوم (Y) .</p>
<p>علل: غياب الحمض الأميني فينيل آلانين يجعل البروتين CFTR غير سليم ؟</p> <p>ج: لأنه ينتهي بصورة غير صحيحة ويصبح غير فاعل ولا يستطيع نقل أيونات الكلور عبر الأغشية الخلوية .</p>	<p>علل: تكون بروتين CFTR غير سليم في التليف الحويصلي ؟</p> <p>ج: بسبب حدوث طفرة نقص لثلاث قواعد لجين مفرد يؤدي إلى غياب الحمض الأميني فينيل آلانين من البروتين CFTR .</p>

<p>علل : أطلق اسم التليف الحويصلي على هذا المرض الوراثي ؟</p> <p>ج: لأنه يصيب الممرات التنفسية والهوبيصلات ويسبب تجمع مادة مخاطية كثيفة بداخليها .</p>	<p>علل : لا يظهر مرض التليف الحويصلي في الأفراد متباين اللائحة ؟</p> <p>ج: لأن وجود أليل سليم واحد يكفي لإنتاج ما يكفي من قنوات الكلور البروتينية التي تسمح للأنسجة بأن تعمل بشكل سليم .</p>
<p>علل : من المهم أن يكون مخاط المصابين بالتليف الحويصلي أقل كثافة في الرئتين ؟</p> <p>ج: لأن تقليل كمية المخاط يسهل عملية التنفس لدى الأشخاص المصابين .</p> <p>علل : علل مرض فقر الدم المنجلی يسبب تلف الانسجة ؟</p> <p>لأن كريات الدم الحمراء تتتصق بالشعيرات الدموية فتحول دون جريان الدم فيها.</p>	<p>علل : انسداد الممرات التنفسية عند الإصابة بالتليف الحويصلي ؟</p> <p>ج: بسبب وجود مخاط كثيف .</p> <p>علل : علل تسمية مرض فقر الدم المنجلی بهذا الاسم؟</p> <p> بسبب الشكل المنجلی لكريات الدم الحمراء.</p>
<p>علل مرض فقر الدم المنجلی ينشأ عن أليات ذات سيادة مشتركة؟</p> <p>لأن الفرد الذي يحمل أليل سائد وآخر معتل يظهر عنده المرض بشكل خفيف ما يدل على وجود سيادة مشتركة.</p>	<p>علل : خطورة مرض فقر الدم المنجلی؟</p> <p>(1) بسبب شكل كريات الدم المنجلية الذي يفقدها القدرة على حمل كمية كافية من الأكسجين.</p> <p>(2) بسبب انسداد الشعيرات الدموية ما يحول دون وصول الدم إلى الأنسجة.</p>
<p>علل : الهيموجلوبين غير السليم يعطي الشكل المنجلی لكريات الدم الحمراء؟</p> <p>ج : لأن جزيئاته غير المؤكسجه تشكل سلسلة طويلة من الألياف التي تعطي الشكل المنجلی لكريات الدم الحمراء.</p>	<p>علل : كريات الدم الحمراء تستطيع حمل اكبر قدر من الأكسجين؟</p> <p>ج: لأنها تتكون من بروتينات وهيم الذي يرتبط به الأكسجين.</p>
<p>علل : الأفريقيين متباين اللائحة لمرض فقر الدم المنجلی يظهرون مقاومة شديدة لمرض الملاريا؟</p> <p>ج : يسبب تكسر كريات الدم المنجلية فتؤدي إلى التخلص من الكائن الطفيلي الذي يسبب الملاريا.</p>	<p>علل : يعني الأشخاص متباين اللائحة مرض فقر الدم المنجلی؟</p> <p>ج : لأن بعض كريات الدم الحمراء لديهم لها شكل منجي.</p>
<p>علل : أهمية التقدم في تقنية تحديد تتابعات حمض DNA والنتائج المترتبة عليها ؟</p> <p>ج - سمحت للعلماء بالتوصل إلى تحديد الجينوم البشري كاملاً.</p>	<p>علل : زواج الاباعد ينتج افراد هجينية سليمة؟</p> <p>ج : لأن الأليات السليمة السائدة تحجب الصفات التي تحملها الأليات المتردية فتقل نسبة ظهور الأمراض بين الأجيال.</p>
<p>علل - اختلاف نتائج مشروع الجينوم البشري عن اعتقادات العلماء ؟ ج - لأنه كان اعتقاد العلماء ان عدد الجينات البشرية 100 ألف جين</p>	<p>علل - أهمية تقنية تتابع إطلاق الزناد ؟</p> <p>ج - تمكن العلماء من التحليل الدقيق للتتابع حمض DNA</p>

<p>علل - يعمل الباحثون على ايجاد التتابعات الخاصة لحمض DNA التي تحدد الحدود بين الانترونات والاكسونات ؟</p> <p>ج - لمعرفة طول الجين الحقيقي والكامل</p>	<p>علل - يتم قطع الانترونات في عملية تحديد mRNA ؟</p> <p>ج - لأنها غير مسؤولة عن تشفير البروتين</p>
<p>علل - اهمية تطور التقنيات الحديثة للاختبارات الوراثية ؟</p> <p>ج - التوصل الى معرفة الاختلافات بين الجينات السليمة وغير السليمة</p>	<p>علل - لجوء بعض الاشخاص الم قبلين على الزواج لفحص الجيني ؟</p> <p>ج - للتأكد من احتمال انجاب اطفال مصابين بأمراض جينية</p>
<p>علل - اهمية التشخيص قبل الولادة ؟</p> <p>ج - يسمح باكتشاف الامراض مبكرا ما يساعد ايجاد العلاج السريع لها مثل حالة الفينيل كيتونوريا</p>	<p>علل - استخدام مسبارات حمض DNA مشعة في الفحص الجيني ؟</p> <p>ج - لكشف تتابعات معينة موجودة في الجين المتسبب للأمراض</p>
<p>علل : زواج الأقارب يزيد من فرص إصابة الأولاد بالأمراض الوراثية المتردية ؟</p> <p>ج : بسبب زيادة الاحتمال أن كلا الآبوبين ذي القرابة يحملان الأليل الممرض المتردي الموروث من آبائهم.</p>	<p>علل - يل جأ العلماء الى فحص خلايا من الانسجة المشيمية للجنين؟ ج : 1- لإعداد النمط النووي له و دراسته 2- فحص DNA للجين للتأكد من عدم وجود تشوهات كروموسومية</p>
<p>علل: من الأهمية فحص مصل الأم الحامل؟</p> <p>ج : لمعرفة ما إذا كان الجنين حاملاً لمرض وراثي مثل متلازمة داون .</p>	<p>علل : أهمية إجراء الفحص الطبي قبل الزواج؟</p> <p>ج : لكي يتمكن الخطيبيان من معرفة ما إذا كانوا حاملين لجينات معتلة وإمكانية إنجاب أولاد مصابين بأمراض وراثية والطرق الوقائية التي يجب اتباعها.</p>
<p>س: علل يجب القيام بحملات توعية حول الأمراض الوراثية للتوعية حول الأمراض الوراثية من حيث ما هييتها وتأثيرها على المريض وعائلته.</p>	<p>علل أهمية المسح الوراثي للأطفال حديثي الولادة؟</p> <p>ج: لمعرفة ما إذا كان الطفل حاملاً لمرض وراثي معين مثل الفينيل كيتونوريا.</p>
<p>علل : ظهور حالة القرامي في حالة مرض قصور هرمون الغدة الدرقية الخلقتية ؟</p> <p>ج : بسبب حدوث تشوهات في نمو العظام وبخاصة الطويلة</p>	<p>س: علل تعطل بعض المراكز العصبية في دماغ الطفل المصاب بمرض الفينيل كيتونوريا؟</p> <p>ج: بسبب ارتفاع مستوى حمض الفينيل ألانين في الدم نتيجة غياب إنزيم فينيل ألانين هيدروكسيلاز.</p>
	<p>علل : أهمية تقنية التشخيص الجيني في مرحلة ما قبل الانغرس ؟</p> <p>ج : للحد من انتقال المرض الوراثي للأولاد في حالة إذا كان الآبوبين حملين لأليل ممرض .</p>

س: اشرح وراثياً الأنماط الجينية والظاهرية لنسل زوجين تركيب كل منهما (Hb^N Hb^S) بالنسبة لمرض فقر الدم المنجل؟

	Hb^N	Hb^S
Hb^N	Hb^N Hb^N	Hb^N Hb^S
Hb^S	Hb^N Hb^S	Hb^S Hb^S

النتائج :

النسبة	الأنماط	الأنماط الظاهرة
% 25	Hb^N Hb^N	فرد سليم
% 50	Hb^N Hb^S	فرد ذو فقر دم متوسط
% 25	Hb^S Hb^S	فرد ذو فقر دم منجل

س: وضح وراثياً تزوج رجل مصاب بمرض الكساح المقاوم لفيتامين (D) من أنثى سليمة؟

	X^r	X^r
X^R	$X^R X^r$ أنثى مصابة	$X^R X^r$ أنثى مصابة
Y	$X^r Y$	$X^r Y$ ذكر سليم

النسبة :

50 % مصاب : 50 % سليم

س: اشرح كيفية تحديد الجنس في الإنسان؟

	X		X
XY ذكر	X	XX	XX
	Y	XY	XY

إناث : ذكور

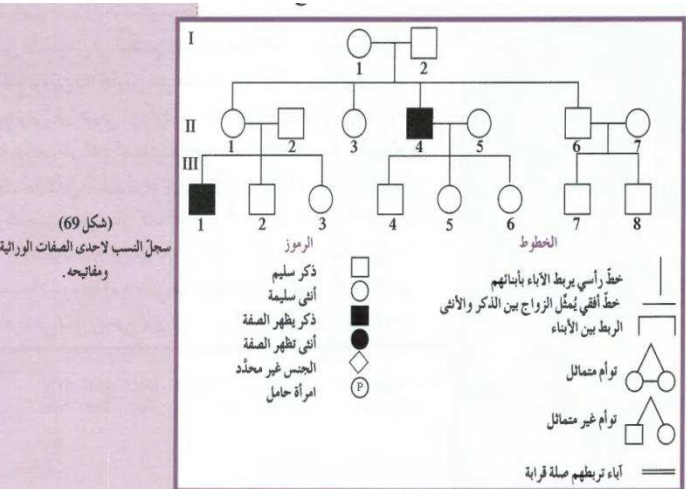
1 : 1

س: وضح وراثياً تزوج رجل مصاب بفرط إشعار صوان الأذن من أنثى سليمة؟

	X	X
X	XX	XX
Y^h	XY^h	XY^h

الأفراد :

XX : ذكر مصاب
أنثى سليمة : 50 % سليم
% 50 : ذكر مصاب

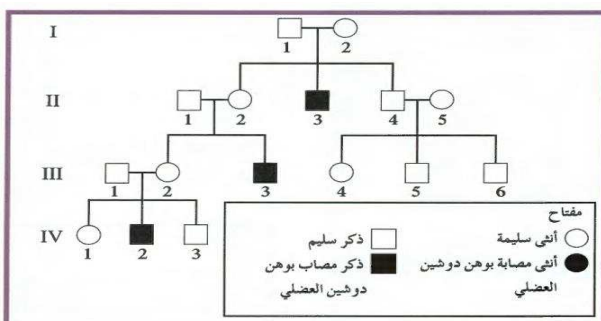


س: فسر وراثياً .. ناتج تزوج رجل مصاب بالعمر اللوني من أنثى حاملة للعمر اللوني؟

	X^d	Y
X^N	$X^N X^d$ أنثى حاملة للمرض	$X^N Y$ ذكر سليم
X^d	$X^d X^d$ أنثى مصابة	$X^d Y$ ذكر مصاب

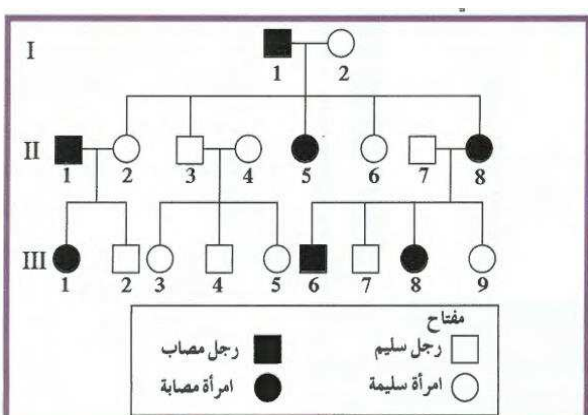
نسبة الإصابة بالمرض : 50 %

س: سجل النسب التالي يوضح توارث صفة مرض وهن دوشين العضلي
حدد التراكيب المظهرية والجينية لأفراد السجل ؟ وحدد
لماذا المصابون هم من الذكور ؟



(شكل 73)
سجل النسب لعائلة يعاني بعض أفرادها وهن دوشين العضلي . لماذا المصابون هم من الذكور؟

س: سجل النسب التالي يوضح توارث مرض هانتنجرتون في احدى العائلات حدد التراكيب المظهرية والجينية لأفراد السجل ؟



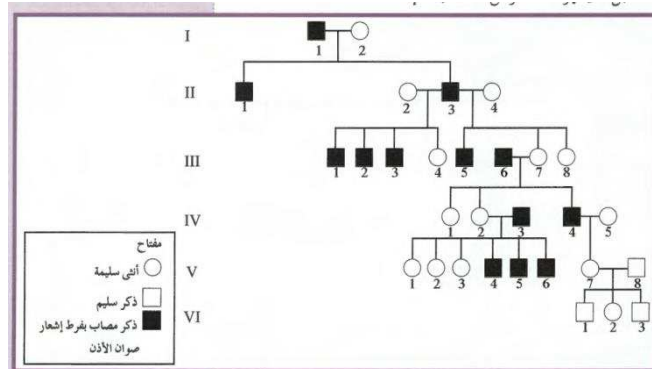
الإجابة :

الجيل	الأفراد	التركيب المظاهري	التركيب الجيني
الأول I	1	مصاب	Aa
	2	سليمة	Aa
الثاني II	2	سليمة	Aa
	5	مصابة	Aa
الثالث III	4	سليم	Aa
	8	مصابة	Aa

ج: معظم المصابون من الذكور لأن الأليل المعتل محمول على الكروموسوم X الذكور لهم كروموسوم X واحد فيظهر المرض على الذكور بجين واحد فقط أما معظم الإناث متشابهات اللاقحة لا تبقين على قيد الحياة .

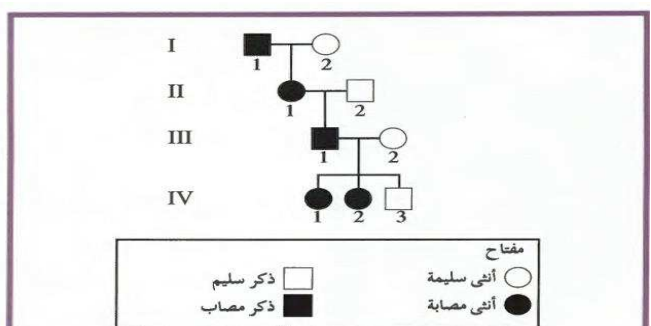
الجيل	الفرد	التركيب المظاهري	التركيب الجيني
I	2	حاملة للمرض	X ^N X ^d
II	3	مصاب	X ^d Y
III	3	غير مصاب	X ^N Y

س: سجل النسب التالي لتوازن مرض فرط اشعار الأذن حدد التراكيب الجينية والمظاهريّة لأفراد السجل ؟



الجيل	الفرد	التركيب المظاهري	التركيب الجيني
I	1	مصاب	XY ^h
II	3	مصاب	XY ^h
III	4	غير مصابة	XX
IV	8	غير مصاب	XY

س: سجل النسب التالي يوضح توارث صفة مرض كساح الأطفال المقاوم للفيتامين D حدد التراكيب المظاهريّة والجينية لأفراد السجل ؟

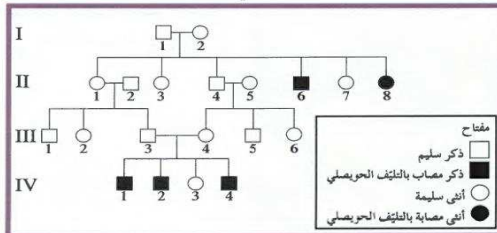


الجيل	الفرد	التركيب المظاهري	التركيب الجيني
I	1	مصاب	X ^R Y
II	1	مصابة	X ^R X ^r
IV	3	غير مصاب	X ^r Y

س: سجل النسب التالي لتوازن مرض التليف الحويصلي
 1- هل سبب المرض أليل سائد أم متمني؟ ببر اجابتكم

2- لماذا ارتفعت نسبة الإصابة بين أفراد الجيل الرابع؟

5. التفكير الناقد: يوضح الشكل التالي سجل النسب لعائلة يعاني بعض أفرادها التليف الحويصلي.



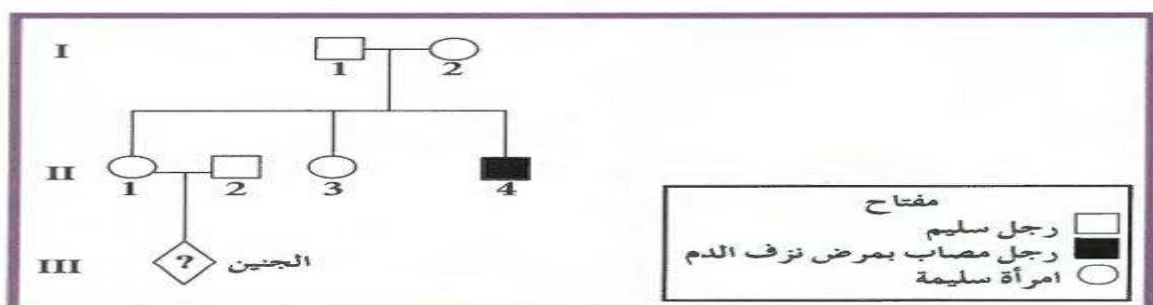
- (أ) هل سبب المرض أليل سائد أم متمني؟ ببر اجابتكم.
 (ب) لماذا ارتفعت نسبة الإصابة بين أفراد الجيل الرابع؟

س: سجل النسب التالي لتوازن مرض نزف الدم في أحدى العائلات

1- سبب المرض أليل متمني لأن الزوجين 11 و 12 سليمان و أنجبا ولدين مصابين للمرض

2- ارتفعت نسبة الإصابة بمرض التليف الحويصلي بسبب زواج الأقارب في العائلة

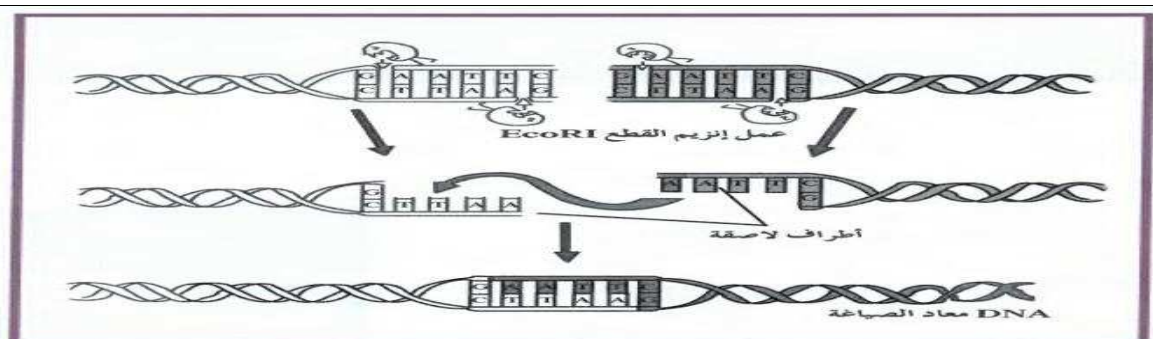
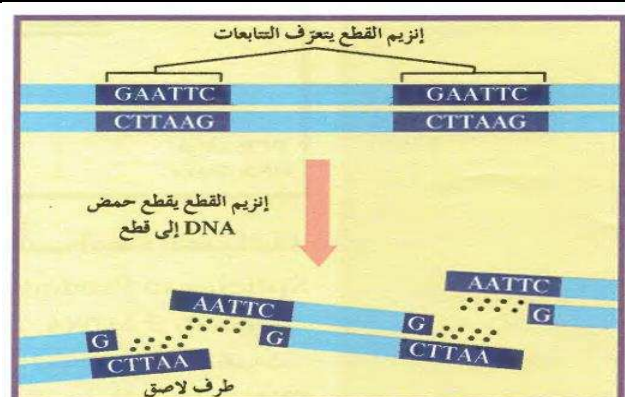
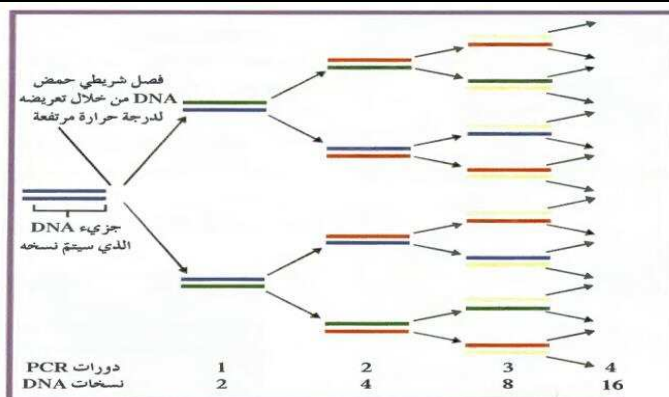
س: سجل النسب التالي يوضح توازن مرض نزف الدم في أحدى العائلات
 حدد التركيب الجيني والمظهري لأفراد السجل؟



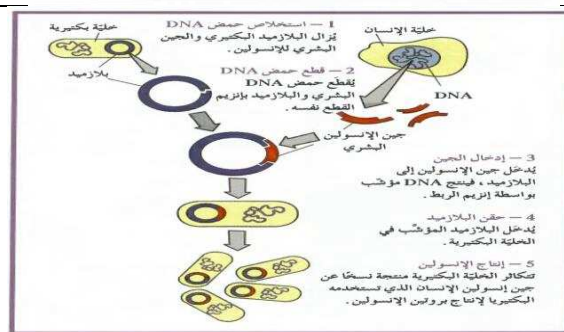
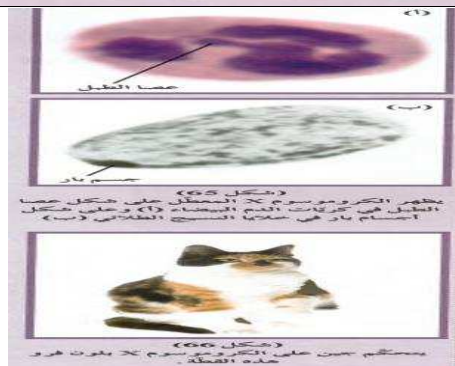
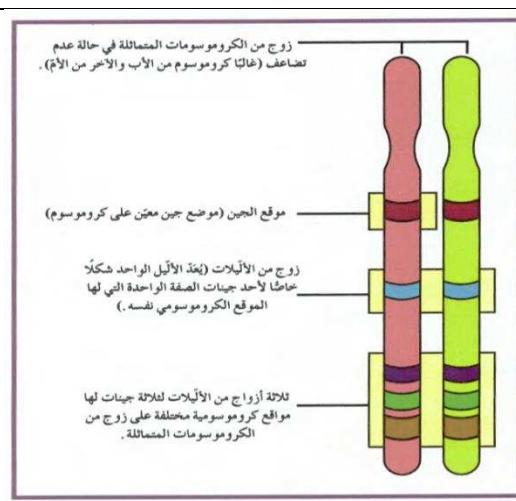
(شكل 83)

سجل النسب لعائلة يعاني قرداً منها مرض نزف الدم (الهيماوفيليا)

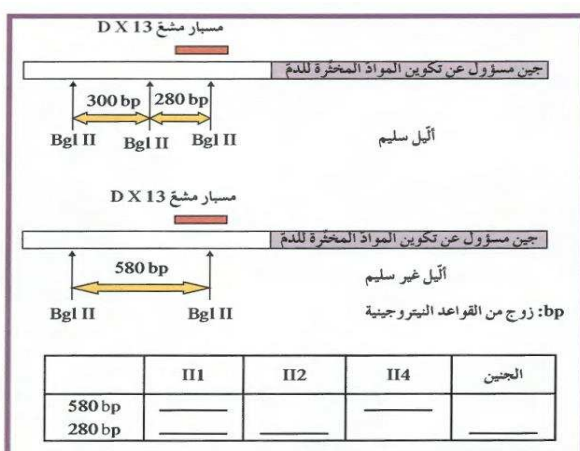
التركيب الجيني	التركيب المظهري	الفرد	الجيل
$X^N X^d$	حاملة للمرض	2	I
$X^d Y$	مصاب	4	II



(شكل 55) تصنيع DNA مؤثث (معاد الصياغة) من DNA مصنوع و كان من .



(شكل 57)
استهلاك حمض DNA الموثوب، يمكن تغيير البكتيريا وإنتاج بروتينات الإنسان. كيف يمكن استهلاك الجينات التي تُكتَب في إنتاج الإنسان؟



(شكل 84)
الأليلان السليم وغير السليم، وأماكن القطع لإنتاج القطع، وأماكن التصادق المساري المثقب ونتائج الفصل الكهربائي للهلام.

