

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



الطفرات

الطفرة الوراثية

عرف الطفرة الوراثية على أنها أي تغيير يحدث في المادة الوراثية والمعروفة باسم الجينوم للكائن الحي، ويكون الجينوم لدى الكائن الحي من الحمض النووي DNA، ويمكن أن تحدث الطفرة الوراثية على الحمض النووي في أي مكان وتكون أخطر الطفرات هي التي تحدث في الوحدات الوظيفية من DNA الكائن، ويمكن للطفرة الوراثية الجسدية وهي التي تحدث في DNA خلية جسم لكاين حي أن تنتقل للخلايا المنحدرة وذلك من خلال تنسخ الحمض النووي، وينتج عن ذلك مجموعة خلايا ذات وظيفة شاذة مثل السرطان، بينما الطفرات في الحيوان المنوي أو البوياضة والتي تسمى أيضاً طفرة إنتاشية تُعد الطفرات الوحيدة التي قد تنتقل إلى النسل، مثل المرض الوراثي التليف الكيسي، وبما أن الطفرات تحدث نتيجة تغيرات عشوائية فهي في الغالب ضارة، ولكن في بيئات محددة قد يكون البعض منها جيد، وعموماً تعد الطفرات السبب الأساسي للتنوع الجيني [١].

أنواع الطفرة الوراثية :

الطفرة المُغلطة: في هذه الطفرة نتيجة التغيير في نكليوتيد .¹ خاص بـكودون لحمض أميني ينتج عنه حمض أميني مختلف، وبالتالي يحدث تغيير في أحد الأحماض الأمينية المكونة للبروتين.

طفرة هُرائيّة: يحدث تغيير في إشارات الكودون لغاية .² أصغر، وبالتالي ينتج بروتين غير mRNA النسخ، وينتج حبل مكتمل وقد لا يؤدي وظيفته .

طفرة صامنة: من الممكن أن تتوافق عدة كودونات مختلفة .³ مع ذات الأحماض الأمينية

فأحياناً لا يؤثر الاستبدال الأساسي على حمض أميني يتم تتوافق جميعها مع ATT و ATC و ATA اختياره، فمثلاً T إيزولوسين، فعند وجود استبدالأساسي يغير النوكليوتيد أو في البروتين الناتج A إلى ATT الأخير في كودونفسبيقى كل شيء كما هو، أي ستظل الطفرة صامدة ولن يتم اكتشافها. وأحياناً يُكرر امتداد قصير في الحمض النووي أو يحذف نوكليوتيد من تسلسل الحمض النووي خلال التضاعف ويؤدي هذا الخطأ إلى طفرة في الإطار، وبالتالي قد ينتج عن الطفرات في الإطار مجموعة من الأحماض الأمينية الشاذة وبالتالي فإن البروتين الناتج لن يؤدي وظيفته

تأثير الطفرة الوراثية ..

إن أغلب الطفرات ذات تأثير صغير جداً، وقد يكون هناك تأثير طفرة واحدة كبير، ولكن التغيير التطوري غالباً ما يعتمد على تجمع الكثير من الطفرات صغيرة التأثير، وقد يكون تأثير الطفرات ضارة أو محايدة أو مفيدة، وذلك تبعاً لموقعها أو سياقها، وإن أغلب الطفرات التي تكون ليست محايدة تكون ضارة، وعموماً فإن ازدياد عدد الأزواج الأساسية المتأثرة بالطفرة يزيد من تأثير الطفرة ويرفع احتمالية أن تكون ضارة، ولمعرفة أوسع حول تأثير الطفرات الوراثية قدر الباحثون وبالتالي معرفة عدد DMEs توزيعات التأثيرات الطفرية الطفرات التي ترافق التغيير في خاصية محددة للنظام البيولوجي، ويصعب إيجاد معلومات مؤكدة وموثقة حول ، ومن الممكن أن تتدخل DMEs توزيعات التأثيرات الطفرية عدة طفرات مع بعضها مغيرة آثارها وهذه الظاهرة في علم الوراثة تعرف باسم المعرفة.

أسباب الطفرة الوراثية :

قد يكون سبب الطفرة الوراثية تغير كيميائي في ترتيب القواعد النيتروجينية والأخطاء التي قد تحدث خلال تضاعف DNA ، ويمكن أن تتسبب عوامل بيئية في حدوث الطفرات مثل؛ التعرض للمواد الكيميائية المسرطنة كالأفلاتوكسين B1 أو التعرض للأشعة فوق البنفسجية، ومن الممكن أن تحدث الطفرات العفوية من نسخ الأخطاء خلال تضاعف الحمض النووي رغم أن عملية التضاعف تحدث بشكل دقيق ولكن أحياناً قد تحدث الأخطاء.

الامراض المتعلقة بالطفرة الوراثية:

1. الوراثة الجينية: الوراثة الجينية الفردية تعرف أيضاً باسم الميراث المنديلي، وإن حصول طفرات أو اضطرابات في تسلسل الحمض النووي لجين واحد ينتج عنه هذا النوع، وتسمى هذه الاضطرابات بالاضطرابات في جين واحد، ومن الأمثلة على هذا النوع من الاضطرابات الجينية؛ فقر الدم المنجلـي، النلاسيميـا ألفـا، بـيتـا، التـلـيفـ الـكـيـسـيـ، دـاءـ تـرـسـبـ الأـصـبـغـةـ الـدـمـوـيـةـ، مـتـلـازـمـةـ مـارـفـانـ .
 2. اضطرابات الكروموسومات: تتوارد الكروموسومات في نواة الخلية، فهي تحمل المادة الوراثية، والاضطرابات في هيكل أو عدد الكروموسومات تؤدي للمرض ومن هذه الأمراض؛ متلازمة تورنر، متلازمة داون والمعروفة باسم تثـلـ الصـبـغـيـ 21، متلازمة كـلـايـنـفـيلـترـ، ومتلازمة موـاءـ القـطـطـ.
 3. وراثة الميتوكوندريا: الميتوكوندريا هي عبارة عن عضيات دائـرـيةـ وـصـغـيرـةـ، ولـهـاـ دورـ فيـ التنـفـسـ الـخـلـويـ، وـتـحدـثـ أمـرـاضـ المـيـتوـكـونـدـرـياـ الـورـاثـيـةـ نـتـيـجـةـ طـفـراتـ تـحدـثـ فيـغـيرـ الـنـوـيـ لـلـمـيـتوـكـونـدـرـياـ، وـمـنـ أـمـثـلـةـ الـأـمـرـاضـ النـاتـجـةـ عـنـ وـهـيـ الـصـرـعـ الرـمـعـيـ MERRFـ هـذـاـ الـاضـطـرـابـ؛ مـتـلـازـمـةـ مـرـفـ
- العضلي مع الألياف الحمراء، اعتلال العصب البصري الوراثي

المصادر

- موسوعة ويكيبيديـا
-كتـابـ مدـخلـ إـلـيـ عـلـمـ الـورـاثـيـ للـدـكـتـورـ عـبـاسـ مـغـيرـ
-الكتـابـ المـدرـسـيـ