

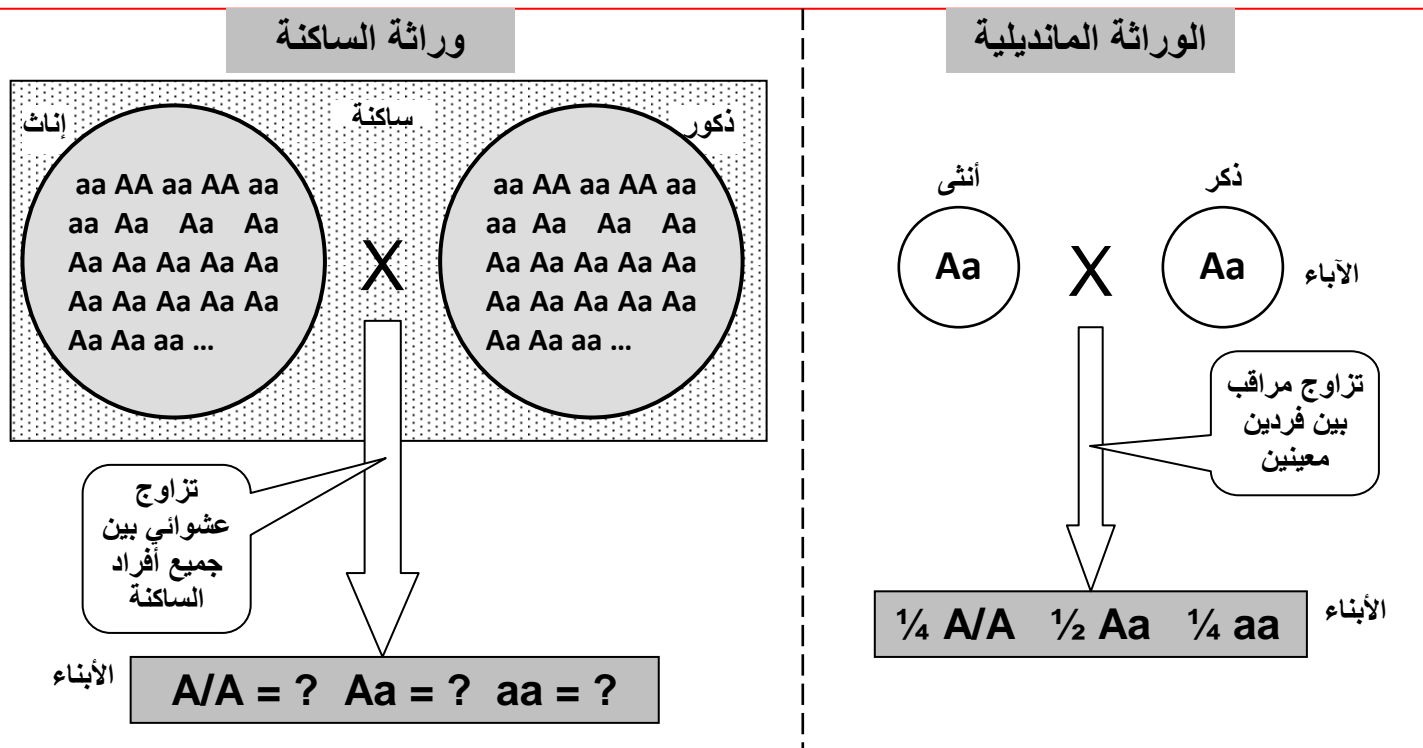
الفصل الثاني:

علم وراثة الساكنة

مقدمة: (انظر الوثيقة 1، لوحة 1)

لوحة 1

الوثيقة 1 : تعطي الوثيقة التالية، رسميا تفسيريا يظهر اهتمامات كل من الوراثة المانديلية ووراثة الساكنة. حدد من خلال هذه الوثيقة اهتمامات كل من علم الوراثة المانديلية ووراثة الساكنة، ثم حدد أهداف وراثة الساكنة.



وراثة الساكنة هي جزء من علم الوراثة ، تهتم بدراسة قوانين توزيع المورثات و الأنماط الوراثية و كذا الآليات المحددة للتغير الوراثي داخل ساكنة معينة ، و لها ثلاثة أهداف رئيسية:

- قياس التغير الوراثي انطلاقا من تردد حلقات نفس المورثة.
- فهم كيفية انتقال التغير الوراثي من جيل لآخر .
- فهم آليات تطور هذا التغير الوراثي حسب الأجيال.

إذا كانت الوراثة المانديلية تعتمد على التزاوجات الموجهة عن طريق التجربة فان وراثة الساكنة تدرس نسب الأنماط الوراثية عند مجموعة من الأفراد ينحدرون من تزاوجات غير موجهة لعدة آباء. فهي تطبق للوراثة المانديلية على مستوى الساكنة.

- (12) **فما هي الساكنة وما مميزاتها الوراثية ؟**
- (13) **ما القوانين الإحصائية المعتمدة في دراسة انتقال الصفات الوراثية عند الساكنة؟**
- (14) **ما هي العوامل المتدخلة في تغير الساكنة ؟**
- (15) **كيف ينقل هذا التغير عبر الأجيال؟**
- (16) **ما هي العوامل المتدخلة في التنوع الوراثي للساكنات؟ وما آليات تدخلها؟**

١ - مفهوم الساكنة والمحتوى الجيني

① ملاحظة بعض أنواع الساكنات المستوطنة بالمغرب:

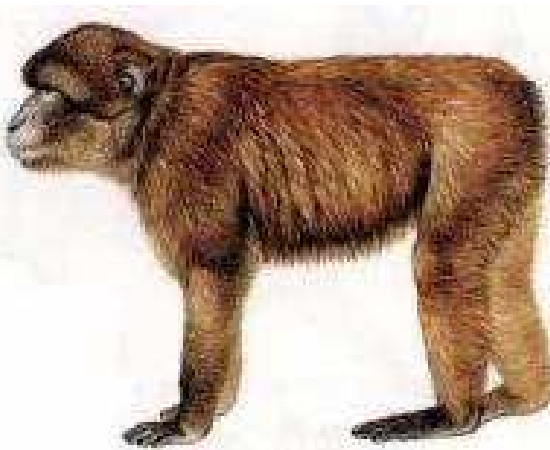
يقتضي تحديد الساكنة اعتبار معايير فضائية، زمانية، ووراثية. بين ذلك انطلاقا من الوثائق الوثيقة 2، 3، لوحه 1.

اللوحة 1

الوثيقة 3

Macaca sylvanus المعروف بالقرد زعوط هو نوع من القردة التي تستوطن المغرب، ويشكل ساكنة يبلغ عددها حاليا زهاء 10000 بين المغرب والجزائر.

تنتشر هذه الساكنة على الخصوص في غابات شجر الأرز بجبال الأطلس المتوسط، على ارتفاع يتراوح بين 1200 و2000 متر، يتميز بقدره على تحمل التغيرات المناخية (صيف حار وجاف وشتاء بارد جدا). وهو قرد بدون ذيل، يصل وزنه إلى 20 كيلو عند الذكور و 15 كيلو عند الإناث، وطوله زهاء 60 سم.



اللوحة 1

الوثيقة 2

يوجد شجر أركان أساسا في الأطلس الكبير وفي سهل سوس والأطلس الصغير، ويغطي مساحة تقدر ما بين 700.000 و 850.000 هكتار. وهو نوع لا مبالى بنوعية التربة (ينمو فوق تربة سيليسية ، شيسية ، كلسية) ويتحمل الحرارة (50°+) ويقاوم الجفاف ينتمي للطبقية الحيمناخية شبه القاحلة والقاحلة، لا يتجاوز علوه 10 أمتار، من كاسيات البذور يزهر في فصل الربيع يتکاثر عن طريق التوالد الجنسي بحيث تحرر المأبär بعد نضجها حبوب اللقاح لتقل إلى ميسم الزهرة فلتتصق به لتثبت أنبوب اللقاح الذي ينمو في اتجاه البيضة. ولن تتم عملية الإنابات إلا إذا كان هناك تلاوم بين حبوب اللقاح والميسم (أي ينتميان لنفس النوع) و هو أمر يتحكم فيه البرنامج الوراثي لكل من حبوب اللقاح والميسم . وتشكل كل الحليات المتواجدة عند كل أفراد الساكنة ما يسمى بالمحتوى الجيني .



• ساكنة شجر أركان: تتحل المناطق الجبلية لجبال الأطلس الكبير وفي سهل سوس.

• القرد **Macaca sylvanus** المعروف بقرد زعوط، الذي يحتل خاصة غابات شجر الأرز بجبال الأطلس (ارتفاع بين 1200 و2000 متر).

② مفهوم الساكنة: انظر الوثيقة 1، لوحه 2.

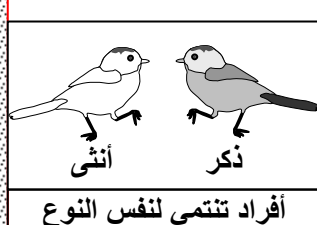
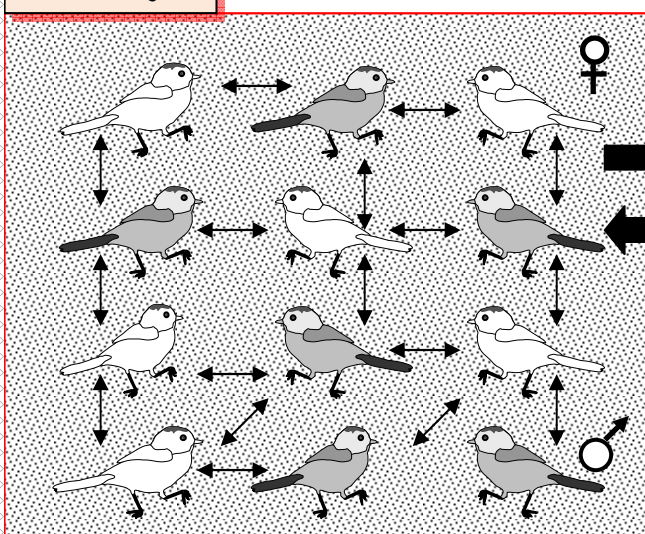
اللوحة 2

الوثيقة 1 : نموذج تفسيري لمفهوم الساكنة.

استخرج انطلاقا من هذه الوثيقة والوثائق السابقة تعريفا مبسطا لمفهوم الساكنة، مع تحديد خصائص الساكنة الطبيعية.

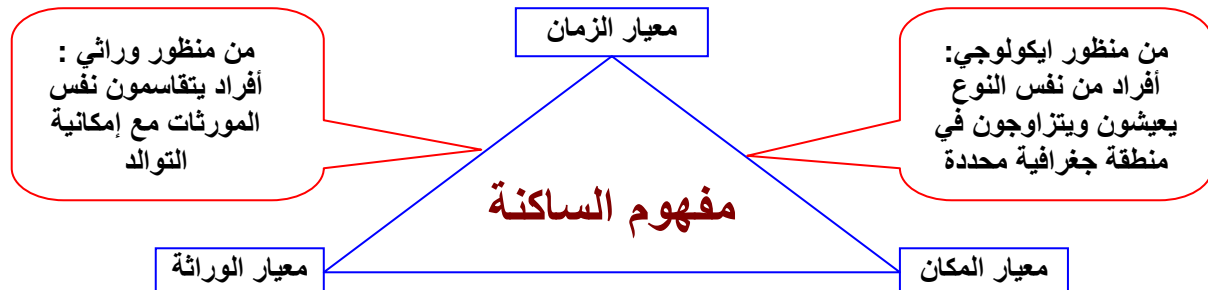
= تزاوج بالصدفة، لكل فرد نفس الاحتمال بان يتزاوج ويعطي خلفا.

= مجال توزيع الساكنة



الساكنة La population هي مجموعة من الأفراد المنتسبة لنفس النوع. وهي مجموعة تعيش في مجال جغرافي معين، يمكن فيه كل فرد من أفرادها من التزاوج والتواجد مع أي فرد آخر من أفراد المجموعة. والساكنة ليست كياناً جاماً بل هي على العكس من ذلك بنية دينامية يتخللها تدفق للأفراد من خلال:

- ولوج أفراد جدد ناتج عن الولادات وهجرة أفراد النوع نحو هذه الساكنة.
 - فقدان أفراد ناجم عن الوفيات وهجرة أفراد النوع خارج مجال توزيع الساكنة.
- ويمكن توضيح الساكنة من خلال الرسم التالي:



② المحتوى الجيني للساكنة:

أ – تعريف المحتوى الجيني للساكنة:

تتميز الساكنة بجينوم جماعي يسمى المحتوى الجيني للساكنة، وهو مجموع الحليلات التي توجد في مواضع المورثات على الصبغيات عند كل أفراد الساكنة. ويتميز بالاستمرارية عبر الأجيال، ويكون قابلاً للتغير عبر الزمن. انظر الوثيقة 2، لوحة 2.

لوحة 2

الوثيقة 2:

يقدم الرسم أمامه المحتوى الجيني عند ساكنة P مكونة من 13 فرداً. ستعبر أن المورثة غير مرتبطة بالجنس، وتملك حليلين: A (حليط سائد) و a (حليط متاح). باستخدام طريقة الاحتمالات، أحسب تردد كل من المظاهر الخارجية، الأنماط الوراثية، والhililates. علماً أن:

$$\text{عدد الأفراد الحاملين للمظهر [A]} = \frac{\text{تردد مظهر خارجي [A]}}{\text{مجموع أفراد الساكنة N}}$$

$$\text{تردد نمط وراثي AA} = \frac{\text{عدد الأفراد الحاملين للنمط AA}}{\text{مجموع أفراد الساكنة N}}$$

المحتوى الجيني لساكنة P

يمكن حساب تردد الحليل A بحساب احتمال سحب tirage هذا الحليل بالصدفة من الساكنة، الشيء الذي يتطلب في الأول سحب فرد معين من هذه الساكنة ثم سحب أحد حليليه:

« يمكن أن يكون الفرد المسحوب AA باحتمال D، في هذه الحالة، احتمال سحب الحليل A بالصدفة من هذا الفرد يساوي 1 (لأن هذا الفرد يحمل الحليل A فقط).

« أو أن يكون الفرد المسحوب Aa باحتمال H، في هذه الحالة، احتمال سحب الحليل A بالصدفة من هذا الفرد يساوي 1/2 (لأن هذا الفرد يحمل كذلك الحليل a).

« أو أن يكون الفرد المسحوب aa باحتمال R، في هذه الحالة، احتمال سحب الحليل A بالصدفة من هذا الفرد يساوي 0 (لأن هذا الفرد لا يحمل الحليل A).

$$\begin{aligned} \text{إذن تردد الحليل (A) هو (A) : } & f(A) = D \times 1 + (H \times 1/2) + (R \times 0) \\ \Rightarrow f(A) &= D + H/2 \\ f(a) &= (D \times 0) + (H \times 1/2) + (R \times 1) \\ \Rightarrow f(a) &= R + H/2 \end{aligned}$$

الصفحة : - 136 -

الأستاذ : يوسف الأندلسبي

وهذا يمكن حساب تردد حليل داخل ساكنة باستعمال الصيغة التالية:

$$\frac{\frac{\text{عدد المورثة المختلفة}}{\text{الاقتران}}}{\text{مجموع أفراد الساكنة } N} \times \frac{1}{2} + \frac{\frac{\text{عدد المورثة المشابهة}}{\text{الاقتران بالنسبة للحيل}}}{\text{مجموع أفراد الساكنة } N} = \frac{\text{تردد حليل}}{\text{داخل عينة}}$$

$$\frac{X \times \text{عدد المورثة المشابهة الاقتران بالنسبة لhil}}{2 \times \text{مجموع أفراد الساكنة } N} + \frac{X \times \text{عدد المورثة المختلفة الاقتران}}{2 \times \text{مجموع أفراد الساكنة } N} = \frac{\text{تردد حليل}}{\text{داخل عينة}}$$

ب - حساب الترددات باستعمال طريقة الاحتمالات:

لتكن ساكنة P بها الأنماط الوراثية AA , Aa , aa (أنظر الوثيقة 2، لوحة 2).

- تردد المظاهر الخارجية:

$$f[a] = 3/13 \quad f[A] = 10/13$$

- تردد الأنماط الوراثية:

$$f(AA) = D = 6/13 \quad , \quad f(Aa) = H = 4/13 \quad , \quad f(aa) = R = 3/13$$

- تردد الحليلات:

$$f(A) = \frac{(2 \times 6)}{2 \times 13} + 4 = 0.62 \quad f(a) = \frac{(2 \times 3)}{2 \times 13} + 4 = 0.38$$

II - قانون Hardy - Weinberg :

① الساكنة النظرية المثلية:

نظراً لصعوبة دراسة التغيرات الوراثية للساكنة عبر الأجيال (الطفرات، هجرة الأفراد، الانتقاء الطبيعي...)، نتتبع انتقال الخصائص الوراثية بالنسبة لساكنة نظرية مثالية وذلك بتطبيق قانون H-W.

ما هذا القانون وما خصائص الساكنة النظرية المثلية ؟

تعطي الوثيقة 1، لوحة 3 خصائص الساكنة النظرية المثلية.

لوحة 3

الوثيقة 1 : خصائص الساكنة النظرية

- ساكنة لمتغيرات ثنائية الصيغة ذات توالد جنسي وأجيالها غير متراكبة (ليس هناك أي تزاوج بين أفراد الأجيال المختلفة).
- ساكنة ذات عدد لا متناهٍ حيث تتسم التزاوجات بشكل عشوائي.
- ساكنة مغلقة وراثياً (ليس هناك تدفقات ناتجة عن الهجرة).
- لجميع أفراد الساكنة، مهما كان نمطهم الوراثي، القدرة نفسها على التوالد والقدرة على إعطاء خلف قادر على العيش = غياب الانتقاء.
- غياب الطفرات والتغيرات الوراثية أثناء افتراق الصبغيات أثر الانقسام الاختزالي (يعطي الفرد من النمط Aa دائمًا 50% من الأمشاج A و 50% من الأمشاج a).
- التزاوج العشوائي بين الأفراد: الأفراد يتزاوجون بالصدفة Panmixie (لا يتم اختيار الشريك الجنسي بناءً على خصائص نمطه الوراثي أو مظهره الخارجي، والتقاء الأمشاج يحصل كذلك بالصدفة Pangamie).

② قانون Weinberg و Hardy

أ - نص القانون:

يعتبر قانون H.W أن ترددات الحليلات وترددات الأنماط الوراثية تبقى مستقرة من جيل لآخر داخل ساكنة نظرية مثالية، فتوصف الساكنة بأنها في حالة توازن. (Hardy = رياضي إنجليزي و Weinberg = طبيب ألماني).

ب - برهنة القانون في حالة مورثة ذات حليلين:

فسر قانون H.W من خلال استغلال معطيات الوثيقة 2 لوحدة 3.

اللوحة 3

لتعتبر ساكنة نظرية مثالية، ولن تتبع تطور محتواها الجيني على مدى جيلين متتابعين G_0 و G_1 ، وذلك من خلال تتبع تطور كل من الأنماط الوراثية وتردد الحليلات بالنسبة لمورثة غير مرتبطة بالجنس ذات حليلين A و a.

الوثيقة 2 : إنشاء قانون Hardy - Weinberg

(1) حدد تردد كل من الأنماط الوراثية والhilيلات في الجيل الأصلي G_0 .

(2) حدد تردد الأنماط الوراثية في الجيل G_1 .

(3) حدد تردد الحليلات في الجيل G_1 من خلال تردد أنماطه الوراثية.

(4) ماذا تستنتج ؟

ساكنة نظرية مثالية (G_0) (الجيل)

تردد الأنماط الوراثية في الجيل G_0

$$f(AA) = \dots$$

$$f(Aa) = \dots$$

$$f(aa) = \dots$$

$$f(AA) + f(Aa) + f(aa) = \dots$$

$$= \dots$$

تردد hilيلات في الجيل G_0

$$f(A) = p = \dots$$

$$f(a) = q = \dots$$

$$p + q = \dots$$

تردد حليلات الأمشاج الذكرية:

$$f(A) = \dots$$

$$f(a) = \dots$$

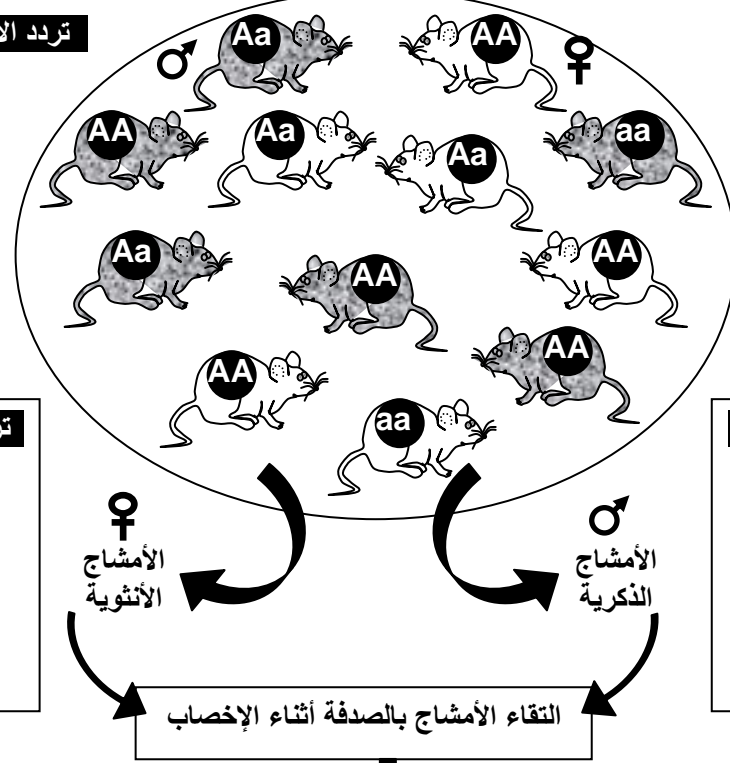
$$f(A) + f(a) = \dots$$

تردد حليلات الأمشاج الأنثوية:

$$f(A) = \dots$$

$$f(a) = \dots$$

$$f(A) + f(a) = \dots$$



تردد الأنماط الوراثية في الجيل G_1 :

$$f(AA) = \dots$$

$$f(Aa) = \dots$$

$$f(aa) = \dots$$

$$f(A) + f(a) = \dots$$

		شبكة التزاوج \leftrightarrow الجيل G_1	
		A	a
♂	♀	p	q
	A	p	
	a	q	

تردد hilيلات في الجيل G_1 :

$$f(A) = \dots$$

$$f(a) = \dots$$

$$f(A) + f(a) = \dots$$

(1) تردد الأنماط الوراثية والhilيلات في الجيل G_0 ★ **الأنماط الوراثية :**

$$f(AA) = D , \quad f(Aa) = H , \quad f(aa) = R$$

تردد الأنماط الوراثية متساوٍ عند الجنسين مع 1

الأستاذ : يوسف الأندلسبي

الصفحة : - 138 -

$$f(A) = p = D + H/2 \quad , \quad f(a) = q = R + H/2 \quad : \text{الحليات} \\ p + q = D + H + R = 1$$

(2) تردد الأنماط الوراثية في الجيل G_1 :
انطلاقاً من شبكة التزاوج:

$$\begin{aligned} f(AA) &= p \times p = p^2 = D \\ f(Aa) &= (p \cdot q) + (p \cdot q) = 2pq = H \\ f(aa) &= q \times q = q^2 = R \\ D + H + R &= p^2 + 2pq + q^2 \\ &= (p + q)^2 = 1 \end{aligned}$$

(3) تردد الحليات في الجيل G_1 :

$$\begin{aligned} f(A) &= f(AA) + f(Aa)/2 = D + H/2 \\ &= p^2 + (2pq)/2 \\ &= p^2 + pq \\ &= p(p + q) \\ f(A) &= p \quad \text{و بما أن } 1 = p + q \end{aligned}$$

$$\begin{aligned} f(a) &= f(aa) + f(Aa)/2 = R + H/2 \\ &= q^2 + (2pq)/2 \\ &= q^2 + pq \\ &= q(p + q) \\ f(a) &= q \quad \text{و بما أن } 1 = p + q \end{aligned}$$

(4) استنتاج:

نلاحظ أن هناك استقراراً في تردد الحليات وتردد الأنماط الوراثية مع توالي الأجيال، وهذا ما يعرف بتوازن Hardy-Weinberg. ففي الساكنة النظرية المثالية، تظل ترددات الأنماط الوراثية وترددات الحليات مستقرة من جيل لآخر، فنقول أن الساكنة في حالة توازن.

يتم تحديد ترددات الأنماط الوراثية انطلاقاً من تردد الحليات باعتماد علاقة بسيطة تقابل نشر الحدانية $p^2 + 2pq + q^2 = 1$. ففي حالة مورثة ذات حليلين، بحيث p هو تردد الحليل A و q هو تردد الحليل a ، فإن تردد الأنماط الوراثية ستحسب كالتالي:

$$\begin{aligned} f(AA) + f(Aa) + f(aa) &= (p + q)^2 = p^2 + 2pq + q^2 \\ f(AA) &= p^2 \quad , \quad f(Aa) = 2pq \quad , \quad f(aa) = q^2 \quad \Leftrightarrow \end{aligned}$$

ملاحظة: يطبق قانون Hardy-Weinberg أيضاً على المورثات متعددة الحليات، بحيث إذا كانت ترددات مختلف الحليات على التوالي $p_n, p_{n-1}, \dots, p_3, p_2, p_1$ فإن ترددات مختلف الأنماط الوراثية هي نشر الحدانية $(p_n, p_{n-1}, \dots, p_3, p_2, p_1)^2$.

مثلاً نظام الفصائل الدموية ABO عند الإنسان يحدد عن طريق ثلاثة حليات هي A و B و O $(p + q + r)^2 = p^2 + q^2 + r^2 + 2pq + 2pr + 2qr$. ادن

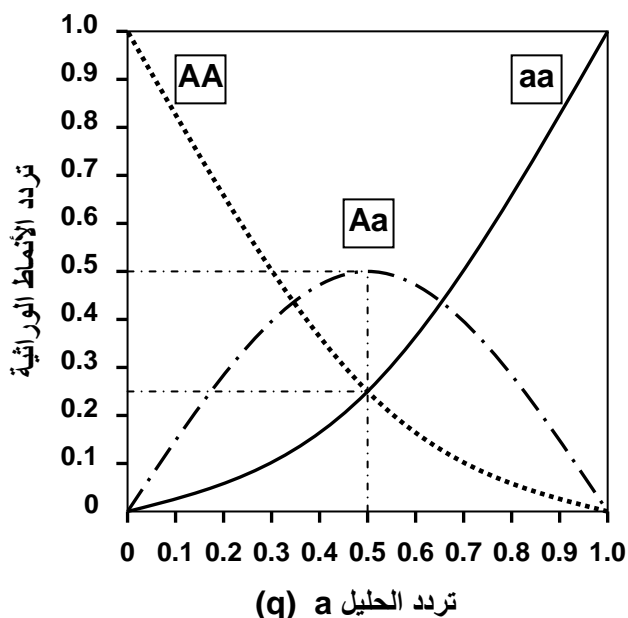
و هكذا فتردد الأنماط الوراثية هو $f(AA) = p^2$ ، $f(BB) = q^2$ ، $f(OO) = r^2$
 $f(AB) = 2pq$ ، $f(AO) = 2pr$ ، $f(BO) = 2qr$

③ العلاقة بين تردد الحليات وتعدد الأنماط الوراثية حسب قانون H-W:

سؤال :

تمثل منحنيات الوثيقة 1 لوحدة 4 تردد مختلف الأنماط الوراثية بدلالة قيمة تردد الحليل a (q). حدد قيمة تردد مختلف الأنماط الوراثية في حالة $p = q = 0.5$. ثم قارن هذه المعطيات مع النسب المانديلية في حالة تزاوج الهجناء مختلفي الاقتران.

اللوحة 4



الوثيقة 1: تردد الأنماط الوراثية بدلالة قيمة q حسب قانون H-W

بتطبيق المعادلات :

$$f(AA) = p^2 = (1 - q)^2$$

$$f(Aa) = 2pq = 2q(1 - q)$$

$$f(aa) = q^2$$

يمكن تمثيل منحنيات تردد مختلف الأنماط الوراثية بدلالة قيمة تردد الحليل a (q)، فنحصل على الشكل جانبه.

حدد قيمة تردد مختلف الأنماط الوراثية في حالة $p = q = 0.5$. ثم قارن هذه المعطيات مع النسب المانديلية في حالة تزاوج الهجناء مختلفي الاقتران.

$$f(AA) = \dots , f(Aa) = \dots , f(aa) = \dots$$

مقارنة :

جواب :

تردد الأنماط الوراثية : $f(aa) = 1/4$ ، $f(Aa) = 1/2$ ، $f(AA) = 1/4$ هي نفس ترددات الأنماط الوراثية في الوراثة المانديلية المحسنة خلال تزاوج الهجناء مختلفي الاقتران، وهي حالة خاصة من قانون Hardy-Weinberg.

III – تطبيق قانون Hardy – Weinberg على ساكنة نظرية مثالية:

① اختبار التوازن χ^2 (Khi deux) :

للتأكد ومعرفة هل الساكنة في حالة توازن أم لا، نقوم بإنجاز اختبار التطابقية χ^2 ، والذي يمكن تلخيصه في ثلاثة مراحل هي:

• حساب χ^2 :

$$\chi^2 = \frac{(عدد الأفراد النظري - عدد الأفراد الملاحظ)^2}{ عدد الأفراد النظري }$$

- نحدد قيمة تدعى درجة الحرية (ddl) : χ^2 المحسوبة مع قيمة عتبة تقرأ على جدول خاص (انظر الوثيقة 2 لوحدة 4) هي فارق عدد الأنماط الوراثية وعدد الحليلات المدروسة. **عدد الأنماط الوراثية - عدد الحليلات = ddl**

- نقارن قيمة χ^2 المحسوبة مع قيمة عتبة تقرأ على جدول خاص (انظر الوثيقة 2 لوحدة 4) بدلالة معياريين:

احتمال الخطأ α ويتم اختياره من طرف المختبر وهو عادة 0.05 أي 5%. ←
درجة الحرية ddl . ←

وهكذا إذا كانت قيمة χ^2 المحسوبة أصغر من القيمة العتبة χ^2 في الجدول، نقول أن الساكنة تخضع لقانون Hardy – weinberg أي أنها في توازن. وإذا كانت قيمة χ^2 المحسوبة أكبر من القيمة العتبة χ^2 في الجدول، نقول أن الساكنة لا تخضع لقانون Hardy – weinberg أي أنها ليست في حالة توازن.

اللوحة 4		الوثيقة 2: اختبار التوازن χ^2 :									
α	0,90	0,50	0,30	0,20	0,10	0,05	0,02	0,01	0,001	ddl	
1	0,0158	0,455	1,074	1,642	2,706	3,841	5,412	6,635	10,827		
2	0,211	1,386	2,408	3,219	4,605	5,991	7,824	9,210	13,815		
3	0,584	2,366	3,665	4,642	6,251	7,815	9,837	11,345	16,266		
4	1,064	3,357	4,878	5,989	7,779	9,488	11,668	13,277	18,467		
5	1,610	4,351	6,064	7,289	9,236	11,070	13,388	15,086	20,515		
6	2,204	5,348	7,231	8,558	10,645	12,592	15,033	16,812	22,457		
7	2,833	6,346	8,383	9,803	12,017	14,067	16,622	18,475	24,322		
8	3,490	7,344	9,524	11,030	13,362	15,507	18,168	20,090	26,125		
9	4,168	8,343	10,656	12,242	14,684	16,919	19,679	21,666	27,877		
10	4,865	9,342	11,781	13,442	15,987	18,307	21,161	23,209	29,588		
.		
30	20,599	29,336	33,530	36,250	40,256	43,773	47,962	50,892	59,703		

② تطبيق قانون Hardy – Weinberg على ساكنة نظرية مثالية: انظر الوثيقة 3 لوحدة 4

اللوحة 4		الوثيقة 3 : تطبيق قانون Hardy-Weinberg على ساكنة نظرية مثالية في حالة السيادة التامة.		
Mظاهر خارجي [R] ساند [R]	مظاهر خارجي متناهي [b]	المظهر الخارجي	داخل ساكنة نظرية تتكون من 500 نبتة زهرية، تم إحصاء عدد الأفراد بأزهار حمراء، وعدد الأفراد بأزهار بيضاء، فحصلنا على النتائج الممثلة على الجدول جانبه للإشارة فالمورثة المسئولة عن لون الأزهار محمولة على صبغى لا جنسى مع سيادة الليل المسؤول عن اللون الأحمر (R) على الحليل المسؤول عن اللون الأبيض (b). باعتبار هذه الساكنة في حالة توازن، وبتطبيق معادلة Hardy-Weinberg	
RR	bb	النمط الوراثي	$p^2(RR) + 2pq(Rb) + q^2(bb) = 1$ $p = \text{تردد الحليل R}$ $q = \text{تردد الحليل b}$ $p + q = 1$	
480	20	عدد الأفراد	أحسب ترددات الأنماط الوراثية وتتردادات الحليلات عند الساكنة الأم والساكنة البنت، ثم استنتاج العدد النظري للأنماط الوراثية RR و Rb في هذه الساكنة.	

(1) حساب الترددات عند الساكنة الأم :

★ تردد النمط الوراثي bb :

يسهل حساب تردد حاملي الصفة المتنحية، لأن عدد مظاهرها الخارجية يكون مساوياً لعدد الأنماط الوراثية

$$f(bb) = f[b] = 20/500 = 0.04$$

★ تردد الحليلين R و b :

إذا اعتبرنا أن هذه الساكنة في حالة توازن، فيمكن حساب تردد الحليلات من خلال تردد الأنماط الوراثية، والتي تقابل نشر الحدانية $p^2(RR) + 2pq(Rb) + q^2(bb) = 1$ أي $p + q = 1$

$$f(b) = q \quad f(R) = p \quad f(RR) = p^2 \quad f(Rb) = 2pq \quad f(bb) = q^2$$

نبدأ بقيمة q لأننا نعرف مسبقاً قيمة $q^2 = 0.04$

$$f(b) = q = \sqrt{0.04} = 0.2 \quad \text{إذن :}$$

$$q = 0.2$$

نحسب قيمة p : نعلم أن $p + q = 1$ إذن $p = 1 - q = 1 - 0.2 = 0.8$

$$p = 0.8$$

وهكذا فتردد الحليلين R و b هو :

★ تردد النمط الوراثي RR :

بناء على قيم p و q يمكن حساب

$$f(RR) = p^2 = (0.8)^2 = 0.64 \quad \text{تردد النمط الوراثي لمتشابهي الاقتران } RR$$

تردد النمط الوراثي لمختلفي الاقتران Rb :

★ العدد النظري للأنماط الوراثية RR و Rb :

عدد الأفراد

$$f(RR) = \frac{\text{عدد أفراد الساكنة } N}{\text{عدد أفراد الساكنة}} \quad \text{عدد أفراد الحاملين } RR = f(RR) \times N$$

الآن عدد الأفراد الحاملين L هو RR

وعدد الأفراد الحاملين L هو Rb

وعدد الأفراد الحاملين L هو bb

(2) حساب الترددات عند الساكنة البنت :

ينتج أفراد الساكنة الأم أمشاجاً تتضمن الحليلين R و b بنفس التردد الذي توجد عليه في هذه الساكنة.

لنجز شبكة التزاوج:

ترددات الأنماط الوراثية عند الساكنة البنت هي :

$$f(RR) = p^2 = 0.64$$

$$f(Rb) = 2pq = 2 \times 0.16 = 0.32$$

$$f(bb) = q^2 = 0.04$$

نلاحظ أن تردد الحيلات والأنماط الوراثية للساكنة البنت مماثلاً للساكنة الأم (ساكنة خاضعة لقانون H-W).

		R	$p = 0.8$	b	$q = 0.2$
R		RR	$p^2 = 0.64$	Rb	$Pq = 0.16$
$p = 0.8$				bb	$q^2 = 0.04$

IV - تطبيق قانون Hardy - Weinberg على انتقال بعض الصفات الوراثية:

① حالة مورثات مرتبطة بالصبغيات الاجنسية:

أ - حالة السيادة.

a - مثال أول: الفصيلة الدموية ريزوس (أنظر الوثيقة 1 لوحدة 5)

اللوحة 5

الوثيقة 1 : الفصيلة الدموية ريزوس عند الإنسان

يرمز للفصيلة الدموية ريزوس (Rh) Rhésus بواسطة الحيلين d و D. الحيل D سائد يعطي الفصيلة [Rh⁺], والحيل d منتهي بحيث النمط الوراثي dd يعطي الفصيلة [Rh⁻]. في سنة 1976 أظهرت دراسة خصت 400 فرد من منطقة الباسك بإسبانيا أن 230 منهم من الفصيلة [Rh⁺]. بتطبيق قانون Hardy - Weinberg، أتم الجدول التالي.

$f(d) = \dots = \dots$	$f(dd) = \dots$ و $f(d) = \dots$	d	تردد الحيلات
$f(D) = \dots = \dots$	\dots	D	
$f(DD) = \dots = \dots$	\dots	DD	تردد الأنماط الوراثية
$f(Dd) = \dots = \dots$	\dots	Dd	
$f(dd) = \dots = \dots$	\dots	dd	نسبة [Rh ⁺] الذين هم مختلفوا : الاقتران

الحل

$f(d) = q$ ادن	$f(dd) = q^2$ و $f(d) = q$	d	تردد الحيلات
$f(D) = p = 1 - q = 0.35$		D	
$f(DD) = p^2 = (0.35)^2 = 0.122$		DD	تردد الأنماط الوراثية
$f(Dd) = 2pq = 2 \times 0.65 \times 0.35 = 0.455$		Dd	
$f(dd) = q^2 = (0.65)^2 = 0.423$		dd	نسبة [Rh ⁺] الذين هم مختلفوا الاقتران :
$(f(Dd)/(f(Dd) + f(DD))) \times 100 = 78.86$			

b - مثال ثانٍ: مرض Mucoviscidose (أنظر الوثيقة 2 لوحدة 5)

الوثيقة 2 : انتقال مرض Mucoviscidose

عند ساكنة متوازنة، يصاب طفل من بين 3000 بمرض وراثي يدعى La mucoviscidose يسببه حليل متنحي m^+ غير مرتبط بالجنس.

- (1) أعط النمط الوراثي أو الأنماط الوراثية الممكنة للأفراد العاديين. علل إجابتك. (استعمل الرمز m^+ بالنسبة للحليل السائد)
- (2) أحسب تردد الأفراد المصابين في هذه الساكنة.
- (3) أحسب تردد الأفراد مختلفي الاقتران في هذه الساكنة.

(1) النمطين الوراثيين الممكّنين بالنسبة للأفراد العاديين هما m^+m^+ و m^+m ، لأن الأفراد السائدين ينتمون لسلالتين: سلالة نقية متشابهة الاقتران وسلالة هجينة مختلفة الاقتران.

$$f(mm) = \frac{1}{3000} = 3.3 \cdot 10^{-4} f(mm)$$

لنعتبر q تردد الحليل m و p تردد الحليل m^+

$$f(mm) = f(m) = q^2 \quad \text{وأن} \quad p + q = 1$$

لحسب ادن q : $q = \sqrt{3.3 \cdot 10^{-4}} = 0.018$

$$P = 1 - q = 1 - 0.018 = 0.982$$

(3) نعلم أن تردد الأفراد مختلفي الاقتران $f(m^+m)$ هو $2pq$ ، ومنه:

$$f(m^+m) = 2 \times (0.982 \times 0.018) = 0.035$$

ب - حالة تساوي السيادة. (أنظر الوثيقة 3 لوحدة 5)

الوثيقة 3: النظام الدموي MN عند الإنسان

❶ عند الإنسان تخضع الفصيلة الدموية في النظام MN لتعبير حللين متساويي السيادة M و N. أعطت دراسة أجريت على

6129 شخص بريطاني النتائج الإحصائية التالية: $[MN] = 3039$ ، $[M] = 1787$ ، $[N] = 1303$.

(1) أحسب تردد مختلف الأنماط الوراثية في هذه الساكنة.

(2) أحسب تردد الحللين M و N.

إذا اعتبرنا أن هذه الساكنة في حالة توازن Hardy – Weinberg

(3) أحسب التردد المنتظر لكل من الأنماط الوراثية.

(4) أحسب عدد كل من الأنماط الوراثية المنتظر حسب قانون Hardy – Weinberg

(5) هل تعتبر هذه الساكنة في حالة توازن (تأكد من ذلك باستعمال اختبار التطابقية χ^2).

❷ أجريت نفس الدراسة السابقة عند 730 فرد من السكان الأصليين لأستراليا، فأعطت هذه الدراسة النتائج التالية:

$$[N] = 492 \quad [M] = 22 \quad [MN] = 216$$

بتطبيق نفس المراحل المعتمدة في الجزء ❶ من هذا التمرين، بين هل هذه الساكنة هي في حالة توازن؟

(1) تردد مختلف الأنماط الوراثية في هذه الساكنة:

$$D = f(MM) = \frac{\text{عدد الأفراد } MM}{\text{مجموع الأفراد}} = \frac{1787}{6129} = 0.29 \Rightarrow f(MM) = 0.29$$

$$R = f(NN) = \frac{\text{عدد الأفراد NN}}{\text{مجموع الأفراد}} = \frac{1303}{6129} = 0.21 \Rightarrow f(NN) = 0.21$$

$$H = f(MN) = \frac{\text{عدد الأفراد MN}}{\text{مجموع الأفراد}} = \frac{3039}{6129} = 0.49 \Rightarrow f(MN) = 0.49$$

(2) تردد الحليلين M و N :

$$f(M) = D + \frac{H}{2} = 0.29 + \frac{0.49}{2} = 0.53 \Rightarrow f(M) = 0.53$$

$$f(N) = R + \frac{H}{2} = 0.21 + \frac{0.49}{2} = 0.45 \Rightarrow f(N) = 0.45$$

$$p + q = 0.53 + 0.45 = 1$$

(3) باعتبار أن هذه الساكنة في حالة توازن، نقوم بحساب تردد الأنماط الوراثية النظري (المتوقع) باستخدام معادلة Hardy - Weinberg ($p^2 + 2pq + q^2$).

★ تردد MM المنظر يساوي p^2 ويتمثل في 0.28 أي 0.53

★ تردد NN المنظر يساوي q^2 ويتمثل في 0.20 أي 0.45

★ تردد MN المنظر يساوي $2pq$ ويتمثل في (2x0.53 x0.45) أي 0.47

(4) عدد الأنماط الوراثية النظري :

عدد الأفراد الحاملين لنمط الوراثي يساوي تردد هذا النمط مضروب في عدد أفراد الساكنة.

★ تردد الأفراد الحاملين للنمط الوراثي MM هو $1716 = p^2 \times 6129$

★ تردد الأفراد الحاملين للنمط الوراثي MN هو $2880.6 = 0.47 \times 6129 = 2pq \times N$

★ تردد الأفراد الحاملين للنمط الوراثي NN هو $1225.8 = 0.20 \times 6129 = q^2 \times N$

(5) اختبار التوازن :

★ حساب قيمة χ^2 :

في حالة 3 أنماط و راثية MM و MN و NN يحسب χ^2 على الشكل التالي:

$$\chi^2 = (E_{MM0} - E_{MMt})^2 / E_{MMt} + (E_{NN0} - E_{NNt})^2 / E_{NNt} + (E_{MN0} - E_{MNd})^2 / E_{MNd}$$

= الأعداد الملاحظة Et والأعداد النظرية Eo

$$\chi^2 = \frac{(1787 - 1716)^2}{1716} + \frac{(3039 - 2880.6)^2}{2880.6} + \frac{(1303 - 1225.8)^2}{1225.8}$$

$$= 2.93 + 8.71 + 4.86 = 16.5$$

الأستاذ : يوسف الأندلسى

الصفحة : - 145 -

★ حساب قيمة درجة الحرية : ddl

$$\begin{aligned} \text{ddl} &= \text{عدد الحليلات} - \text{عدد الأنماط الوراثية} \\ &= 3 - 2 \\ &= 1 \end{aligned}$$

★ احتمال الخطأ α يساوي 0.05 أي 5 %
 ★ قيمة χ^2 العتبة المقرءة في جدول الوثيقة 2 لوحدة 4 هي 3.84

$\chi^2_{\text{العتبة المقرءة}} > \chi^2_{\text{العتبة المحسوبة}}$

نقول أن هذه الساكنة ليست متوازنة ولا تخضع لقانون Hardy - Weinberg

$\left. \begin{array}{l} \text{قيمة } \chi^2_{\text{العتبة المقرءة}} = 3.84 \\ \text{قيمة } \chi^2_{\text{العتبة المحسوبة}} = 16.5 \end{array} \right\}$

الشطر ② من التمرين (تمرين منزلي) :

1 - حساب ترددات الحليلات M و N :

★ بالنسبة للhilil M :

$$p = (22 + 1/2 \times 216) / 730 = 0,178$$

★ بالنسبة للhilil N :

$$q = 492 + 1/2 \times 216) / 730 = 0,822$$

2 - حساب الأعداد النظرية المنتظرة لمختلف الأنماط الوراثية:

$$MM = p^2 \times 730 = (0,178)^2 \times 730 = 23,1$$

$$MN = 2pq \times 730 = (2 \times 0,178 \times 0,822) \times 730 = 213,6$$

$$NN = q^2 \times 730 = (0,822)^2 \times 730 = 493,2$$

3 - اختبار χ^2

$$\chi^2 = (22-23,1)^2/23,1 + (216-213,6)^2/213,6 + (492-493,2)^2/493,2 = 0,083$$

بالرجوع إلى الجدول وبالنسبة لدرجة حرية $df = 3-2=1$ و احتمال خطأ 5 % نجد أن قيمة العتبة هي 3,84

نلاحظ أن القيمة المحسوبة لـ χ^2 أصغر بكثير من العتبة إذن ليس هناك فرق بين النتائج الملاحظة والنتائج النظرية، ونقول أن ساكنة السكان الأصليين لاستراليا تخضع لتوازن Hardy-Weinberg.

خلاصة :

في أغلب الحالات يمكن نموذج Hardy-Weinberg من إعطاء فكرة مهمة عن البنية الوراثية للساكنات الطبيعية لأن فرضية التزاوجات بالصدفة غالباً ما تحترم وتأثيرات الطفرات و الهجرة و الانتقاء ليست بالدرجة التي يمكنها إحداث اختلاف بين ترددات الأنماط الوراثية و نموذج Hardy-Weinberg و من تم يمكن استعمال هذا القانون لوضع توقعات في عدة مجالات ذكر من بينها المجال الطبي.

② حالة مورثات مرتبطة بالصبغيات الجنسية:

أ - مثال أول : عند ذبابة الخل. (انظر الوثيقة 4 لوحه 5)

اللوحة 5

الوثيقة 4 : انتقال مورثة مرتبطة بالصبغي الجنسي X

ترتبط صفة لون العيون عند ذبابة الخل بمورثة محمولة على الصبغي الجنسي X تتضمن حليتين: الحليل W متاح مسؤول عن العيون البيضاء، والليل S سائد مسؤول عن العيون الحمراء.

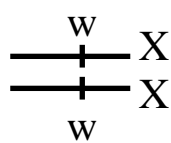
نضع داخل قفص الساكنة (قفص يمكن من تتبع تطور تردد الأنماط الوراثية وتعدد الحليات) عدداً متساوياً من ذكور وإناث ذبابات الخل. نعتبر أن هذه الساكنة تتواجد وفق النظام البنمكتي Panmixie (تزاوج بالصدفة)، وأنها في حالة توازن لا تعرف الطفرات ولا الانتقاء الطبيعي، وأنها كبيرة كافية جداً للتطبيق قوانين الاحتمالات، وأن ترددات الحليتين S و W هي على التوالي p و q في الجيل الأول G₀.

(1) أحسب تردد الأنماط الوراثية في الجيل الثاني G₁. ثم قارن نتائج تطبيق قانون Hardy – Weinberg عند كل من الذكور والإإناث.

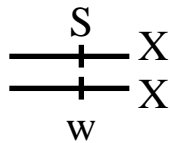
(3) ماذا تستنتج من تطبيق قانون W – H في حالة مورثة مرتبطة بالجنس.

(4) يساعد تطبيق قانون Hardy – Weinberg على توقع انتشار بعض الأمراض عند الإنسان. ووضح ذلك.

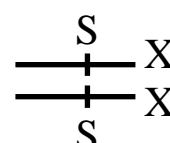
1) الأنماط الوراثية الممكنة داخل هذه الساكنة :



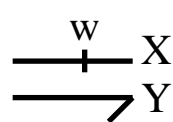
,



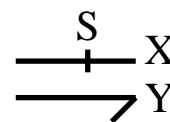
,



★ عند الإناث :



,



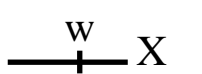
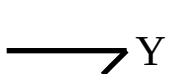
★ عند الذكور :



,



★ عند الأمشاج الأنثوية :



,



★ عند الأمشاج الذكورية :

2) تردد الأنماط الوراثية في الجيل الثاني G₁ :

تردد الحليات عند الذكور وعند الإناث متساو (الساكنة في حالة توازن) ★

$$f(W) = q, \quad f(S) = p, \quad p + q = 1$$

شبكة التزاوج في هذه الساكنة :

الأستاذ : يوسف الأندلسبي

الصفحة : - 147 -

★ تردد الأنماط الوراثية عند الجيل الثاني : G₁ :

$$f(X_w X_w) = q^2 , \quad f(X_s X_w) = 2pq , \quad f(X_s X_s) = p^2 \\ \text{عند الإناث : } \\ \text{عند الذكور : } f(X_w Y) = q , \quad f(X_s Y) = p$$

(3) عند الإناث تردد الأنماط الوراثية خاضع لقانون Hardy – Weinberg ، أما عند الذكور فان تردد الأنماط الوراثية يساوي تردد الحليات.

(4) إذا كانت المورثة مرتبطة بالجنس، فتردد الأنماط الوراثية عند الإناث يبقى خاضعا لقانون H-W، حيث $f(X_a X_a) = q^2$ ، $f(X_A X_a) = 2pq$ ، $f(X_A X_A) = p^2$. (A حليل سائد و a حليل متاح). أما عند الذكور فتردد الأنماط الوراثية يساوي تردد الحليات.

(5) عند الذكور يمكن تقدير تردد المرض بشكل مباشر لأن تردد المظاهر الخارجية يعبر عن تردد الحليات. أما عند الإناث فستعمل شبكة التزاوج. (أنظر الجدول التالي)

الحصيلة	أنثى		ذكر		
	غير مصابة	مصابة	غير مصاب	مصاب	
$q > q^2$ الإناث أقل إصابة من الذكور	$p^2 + 2pq$	q^2	p	q	حالة حليل متاح
$p^2 + 2pq > p$ الإناث أكثر إصابة من الذكور	q^2	$p^2 + 2pq$	q	p	حالة حليل سائد

اللوحة 6

ب - تمرين تطبيقي. (أنظر الوثيقة 1 لوحة 6)

الوثيقة 1 : تمرين تطبيقي

الدلتونية عيب في إيصار الألوان، ويتعلق الأمر بشذوذ مرتبط بمورثة محمولة على الصبغى الجنسي X. ينتج هذا العيب عن حليل d متاح. بيّنت دراسة تردد الدلتونية عند ساكنة مكونة من أطفال، أن تردد الحليل المسؤول عن المرض هو $0.1 = q$.

(1) أحسب نسبة ظهور المرض عند كل من الإناث والذكور في هذه الساكنة. ماذا تستنتج؟

الهيوموفيليا H مرض وراثي سائد مرتبط بالصبغي الجنسي X. تردد الحليل المسؤول عن المرض عند ساكنة هو $0.087 = p$.

(2) أحسب نسبة ظهور المرض عند كل من الإناث والذكور في هذه الساكنة. ماذا تستنتج؟

1) نحسب نسبة ظهور المرض:

★ تكون الأنثى مصابة إذا كانت ثنائية التتحي: $f(X_d, X_d) = q^2 = (0.1)^2 = 0.01$

★ بالنسبة للذكور سيكون تردد المرض مساوً لتردد الحليل: $f(X_d, Y) = q = 0.1$ وهكذا فنسبة ظهور المرض عند الإناث هي 1 %، ونسبة ظهور المرض عند الذكور هي 10 %، نستنتج من هذا أنه في حالة مرض مرتبط بليل متاح تكون نسبة احتمال ظهور المرض عند الذكور مرتفعة جداً بالمقارنة مع نسبتها عند الإناث.

الأستاذ : يوسف الأندلسبي

الصفحة : - 148 -

(2) حسب نسبة ظهور المرض :

★ تردد المرض عند الإناث : بما أن الحليل المسؤول عن المرض سائد، ومحمول على الصبغي X فان الأنثى ستكون مصابة في حالة تشابه الاقتران ($X_H X_H$) و في حالة اختلاف الاقتران $: X_H X_n$:

$$f(X_H X_n) = 2pq \quad \text{و} \quad f(X_H X_H) = p^2$$

ومنه فان تردد المرض عند الإناث يساوي

$$q = 1 - p = 1 - 0.087 = 0.913 \Leftrightarrow p + q = 1$$

$$(0.087)^2 + 2(0.087 \times 0.913) = 0.166 \quad \text{أي بـ} \quad 16.6\%$$

★ تردد المرض عند الذكور : سيكون الذكر مصابا في حالة حمله الصبغي X_H .

$$f(X_H Y) = p = 1 / 104 = 0.087 \quad \text{أدنى} \quad \text{أي بـ} \quad 8.70\%$$

وهكذا فنسبة ظهور المرض عند الإناث هي 16.6 %، ونسبة ظهور المرض عند الذكور هي 8.7 %، نستنتج من هذا أنه في حالة مرض مرتبط بتحليل سائد تكون نسبة احتمال ظهور المرض عند الإناث مرتفعة بالمقارنة مع نسبتها عند الذكور.

ج - تمرين منزلي : لون الفرو عند القطط. (أنظر الوثيقة 2 لوحدة 6)

اللوحة 6

الوثيقة 2 : انتقال صفة لون الفرو عند القطط

تحكم في لون الفرو عند القطط مورثة مرتبطة بالصبغي الجنسي X . لهذه المورثة حليلين:

• حليل Cn يمكن من تركيب الميلانين، مما يعطي لوناً أسوداً للفرو.

• حليل Cj ي 缺少 تركيب الميلانين، مما يعطي لوناً أصفراء للفرو.

عند عينة من القطط حصلنا على النتائج المبينة على الجدول أدناه:

المظاهر الخارجية للقطط			
فرو أصفر	فرو مبقع بالأصفر والأسود	فرو أسود	
50	0	300	ذكور
10	50	300	إناث

(1) أعط النمط الوراثي المناسب لكل مظهر خارجي.

(2) فسر غياب المظهر الخارجي المبقع بالأصفر والأسود عند الذكور.

(3) أحسب تردد الحليل Cn وتعدد الحليل Cj عند هذه العينة.

(4) هل تردد الحليل Cn متتطابق عند الجنسين؟ على إجابتك.

(5) أحسب تردد القطط بفرو أسود في الجيل الموالي في حالة ما إذا تمت التزاوجات بشكل عشوائي على مستوى العينة المدروسة.

(1) النمط الوراثي المناسب لكل مظهر خارجي هو :

فرو أصفر	فرو أصفر	فرو مبقع	فرو أسود	فرو أسود	المظاهر الخارجية
♀	♂	♀	♀	♂	
$\frac{Cj}{Cj} X$	$\frac{Cj}{Cj} X$	$\frac{Cn}{Cn} X$	$\frac{Cn}{Cn} X$	$\frac{Cn}{Cn} X$	النمط الوراثي

(2) يرجع غياب المظهر الخارجي المبقع إلى كون هذا المظهر يتطلب وجود حيلان Cn و Cj، بينما الذكور لا يتوفرون إلا على صبغي X واحد، وبالتالي لا يمكن أن نجد الحيلان معاً عند الذكور.

(3) اعتماداً على الإجابة عن السؤال 1 يمكن القيام بالحساب التالي:

$$q = ((300 \times 2) + 50 + 300) / (360 \times 2) + 350 = 0.89 \\ p = 1 - q = 1 - 0.89 = 0.11$$

تردد الحليل (Cn) يساوي q : ومنه تردد الحليل (Cj) يساوي p :

(4) لأن الحليل Cn موجود في نسختين عند الأنثى [Cn]، وفي نسخة واحدة عند الأنثى [Cn,Cj]، أما الذكور [Cn] فيتوفرون على نسخة واحدة من الحليل Cn.

ومنه فإن تردد الحليل Cn عند الإناث هو : $0.90 = (300 \times 2) + 50) / (360 \times 2)$ وتردد الحليل Cn عند الذكور هو : $0.86 = 300 / 350$

(5) يرجع الحصول على قطات بفرو أسود في الجيل الموالي إلى حدوث إخصاب بين مشيج أنثوي حامل للحيل Cn وأخر ذكر حامل لنفس الحليل.

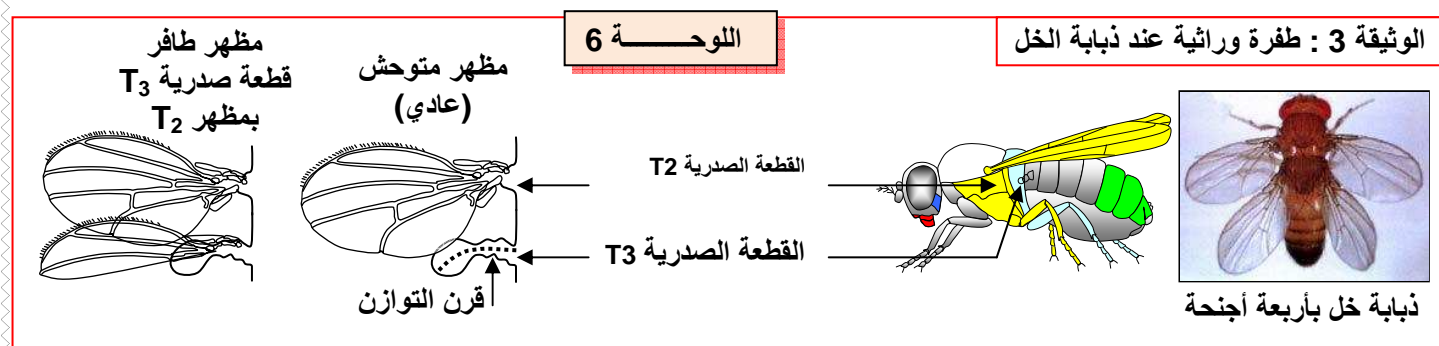
نعلم أن تردد الحليل Cn عند الإناث هو 0.9، بينما تردد نفس الحليل عند الذكور هو 0.86، ومنه فإن النسبة المطلوبة هي $77.4 \% = 0.90 \times 0.86 \times 100$

V - عوامل تغير الساكنة :

① الطفرات وتأثيراتها في المظهر الخارجي:

أ - أمثلة لبعض الطفرات.

★ يرتبط تشكل القطع الصدرية عند ذبابة الخل بتدخل آلف (المورثات أنظر الوثيقة 3 لوحدة 6).



في بعض الحالات تتخذ القطعة الصدرية T3 مظهر القطعة الصدرية T2، فتعطي ذبابة خل بأربعة أجنحة.

★ يصاب الجلد عند الإنسان بأورام بفعل تأثيرات الأشعة البنفسجية للشمس على مورثات خلايا البشرة، ولا تنتقل هذه الطفرات إلى الخلف: إنها طفرات جسدية.

★ يرجع غياب اللون للفرو عند النمر الأبيض إلى طفرة وراثية تسمى Leucisme.

يتبيّن من هذه الأمثلة أن الطفرات هي مصدر للتغيير الوراثي، فهي تمكن من ظهور حيلات جديدة تسمى بالحيلات الطافرة، تكون مسؤولة عن ظهور مظاهر خارجية جديدة داخل الساكنة.

ب - تعریف الطفرة :

الطفرة هي تغیر وراثی تلقائی يصيب المادة الوراثية على مستوى المتالية النيكلويوتیدیة لجزئیة ADN، فتؤدي إلى تغیر البرنامج الوراثی وبالتالي تغیر البروتینات ثم تعدد الأشكال الخارجية لأفراد الساکنة.

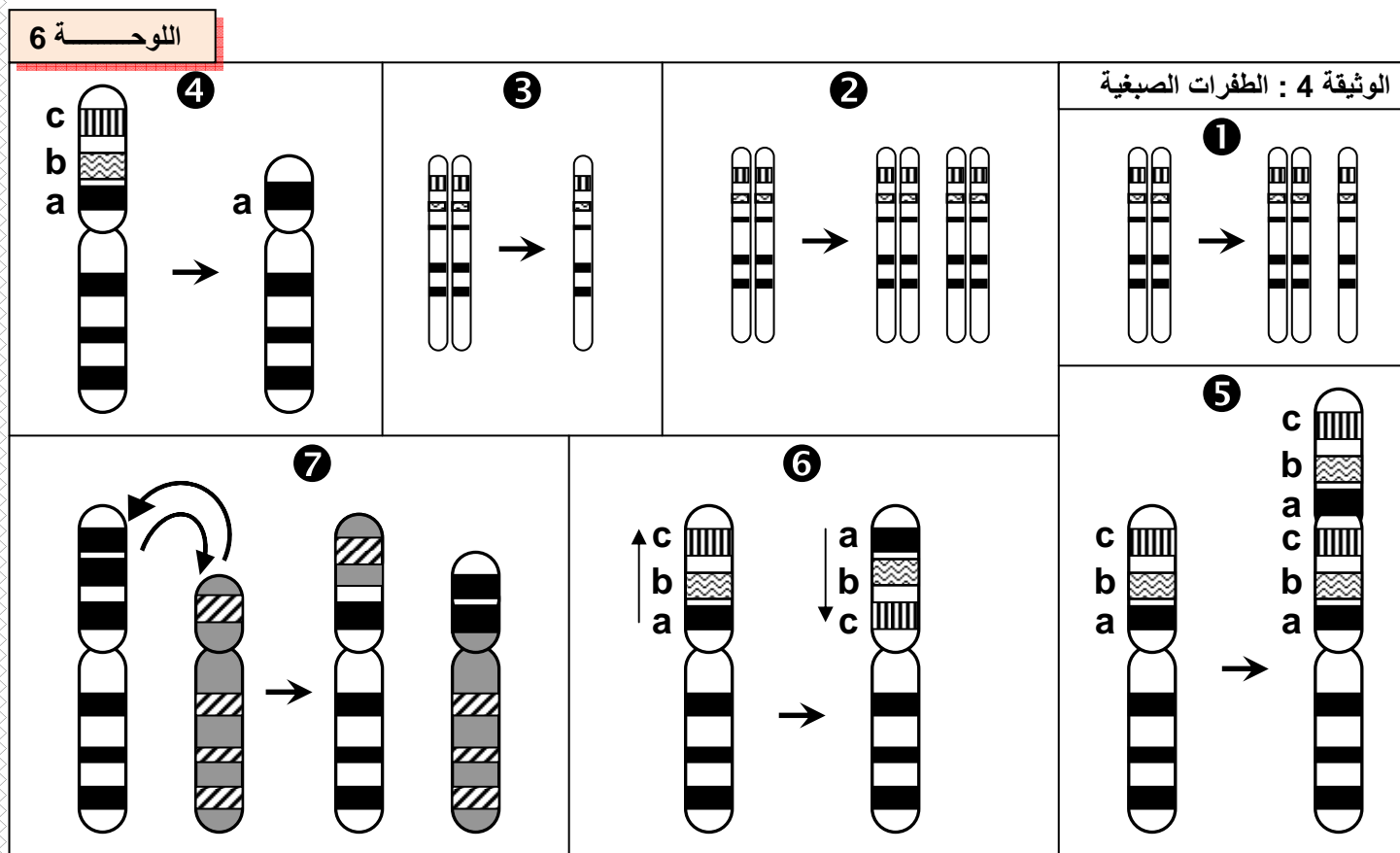
يمکن أن تصيب الطفرات مختلف خلايا الجسم، لكنها حينما تصيب الخلايا الوراثیة، تنتقل الطفرة إلى الخلف، فنکلم عن طفرة وراثیة (Mutation génétique).

ج - أنواع الطفرات .

نجد نوعين من الطفرات الوراثیة:

a - الطفرات الصبغیة :

هي تغیرات وراثیة في بنیة أو عدد الصبغیات، ويکمن أن تصيب قطعة من مورثة أو مورثة بکاملها أو عدة مورثات. تعرف على مختلف أنواع الطفرات الصبغیة الممثلة على الوثیقة 4 لوحـة 6.



★ تغیر عدد الصبغیات :

- ① إضافة صبغي .Aneuploïdie
- ② مضاعفة عدد الصبغیات .Polyploïdie
- ③ ضياع صبغي .Monoploïdie

★ تغیر بنیة الصبغي :

- ④ ضياع قطعة من الصبغي، عموماً يكون لها تأثیر ممیت (ضياع مورثات) .
- ⑤ مضاعفة قطعة من الصبغي، الشيء الذي يزيد عدد نسخ مورثة معينة.
- ⑥ انقلاب قطعة من الصبغي، يؤدي إلى تغیر في ترتیب المورثات.
- ⑦ تبادل قطع من الصبغي بين صبغین غير متماثلين.

b - الطفرات الموضعية : (Ponctuelle) (انظر الوثيقة 1 لوحدة 7)

اللوحة 7

الوثيقة 1: الطفرات الموضعية

ينتج الخضاب الدموي العادي (β - globuline) عند الإنسان بواسطة الحليل HbA. غير أنه توجد مجموعة من الحليلات الطافرة المسببة لأمراض مرتبطة بفقر الدم عند الإنسان. تمثل المتناليات النوكليوتينية أسفله حليلات مختلفة (السلسلة غير المنسوخة) لمورثة β - globuline و متنالية الأحماض الأمينية التي ترمز إليها.

- 1) قارن بين أنواع الطفرات التي تصيب مورثة β - globuline وفسر تأثيرها في بنية البروتين.
- 2) تعرف مختلف أصناف الطفرات الموضعية من خلال ملأ الجدول أسفله بما يناسب.
- 3) أبرز أهمية الطفرات الموضعية في تعدد الحليلات وتعدد المظاهر الخارجية.

																المورثة العادية	
CAC	CTG	ACT	CCT	GAG	GAG	AAG	TCT	GCC	GTT	ACT	GCC	CTG	TGG	GGC	AAG	GTG	HbA
His	Leu	Thr	Pro	Glu	Glu	Lys	Ser	Ala	Val	Thr	Ala	Leu	Thp	Gly	Lys	Val	بروتين العادي HbA

																الحليط الطافر	
CAT	CTG	ACT	CCT	GAG	GAG	AAG	TCT	GCC	GTT	ACT	GCC	CTG	TGG	GGC	AAG	GTG	HbA ₁
His	Leu	Thr	Pro	Glu	Glu	Lys	Ser	Ala	Val	Thr	Ala	Leu	Thp	Gly	Lys	Val	بروتين العادي HbA

																الحليط الطافر	
CAC	CTG	ACT	CCT	GTG	GAG	AAG	TCT	GCC	GTT	ACT	GCC	CTG	TGG	GGC	AAG	GTG	HbS
His	Leu	Thr	Pro	Val	Glu	Lys	Ser	Ala	Val	Thr	Ala	Leu	Thp	Gly	Lys	Val	بروتين HbS

																الحليط الطافر	
CAC	CTG	ACT	CCT	AAG	GAG	AAG	TCT	GCC	GTT	ACT	GCC	CTG	TGG	GGC	AAG	GTG	HbC
His	Leu	Thr	Pro	Lys	Glu	Lys	Ser	Ala	Val	Thr	Ala	Leu	Thp	Gly	Lys	Val	بروتين HbC

																الحليط الطافر	
CAT	CTG	ACT	CCT	GAG	GAG	AAG	TCT	GCC	GTT	ACT	GCC	CTG	TAG	GGC	AAG	GTG	Tha ₂
His	Leu	Thr	Pro	Glu	Glu	Lys	Ser	Ala	Val	Thr	Ala	Leu					بروتين Tha ₂

																- A	
CAC	CTG	ACT	CCT	GGG	AGA	AGT	CTG	CCG	TTA	CTG	CCC	TGT	GGG	GCA	AGG	TGA	الحليط الطافر Tha ₃
His	Leu	Thr	Pro	Glu	Arg	Ser	Leu	Pro	Leu	Leu	Pro	Cys	Gly	Ala	Arg	بروتين Tha ₃	

																+ C	
CAC	CTG	ACT	CCT	GAG	GAG	AAG	CTC	TGC	CGT	TAC	TGC	CCT	GTG	GGG	CAA	GGT	الحليط الطافر Tha ₄
His	Leu	Thr	Pro	Glu	Glu	Lys	Lru	Cys	Arg	Tyr	Cys	Pro	Val	Gly	Gln	Gly	بروتين Tha ₄

1) تتجلى الطفرات التي تصيب مورثة globuline - β في استبدال أو إضافة أو حذف قاعدة ازوتية، الشيء الذي يؤدي إلى تغير قراءة المتالية الوراثية. ويؤدي إلى توقف تركيب البروتين، أو تركيب بروتين مختلف. فينتج عن ذلك أمراضًا مختلفة.

2) ملأ الجدول :

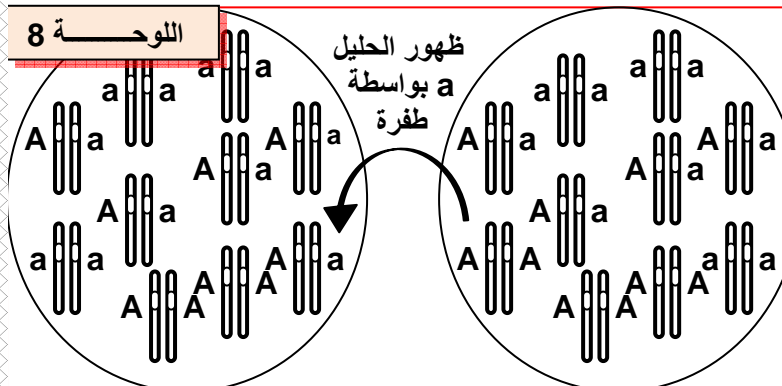
اللوحة 7

صنف الطفرة	النتائج على مستوى البروتين	نوع التغير على مستوى الحليل	الحليهل
طفرة صامتة Silencieuse	لا شيء	استبدال قاعدة بأخرى (استبدال C بـ T)	HbA ₁
المعنى الخطأى Faux sens	استبدال حمض أميني باخر	استبدال القاعدة الأزوتية 14 : A بـ T	HbS
المعنى الخطأى Faux sens	استبدال حمض أميني باخر	استبدال القاعدة الأزوتية 13 : G بـ A	HbC
Non sens	بدون معنى	توقف القراءة في موقع الاستبدال	استبدال القاعدة الأزوتية 41 : G بـ A
Frame – shift	ضياع	تغير طور القراءة : استبدال كافة الأحماض الأمينية بعد موقع الاستبدال	ضياع القاعدة الأزوتية 14 (A)
Frame – shift	إضافة	تغير طور القراءة	إضافة القاعدة الأزوتية 22 (C)
			Tha ₂
			Tha ₃
			Tha ₄

3) الطفرة هي ظاهرة تمكن من ظهور حليلات جديدة، وبذلك تعد مصدر التغير الوراثي داخل الساكنة الطبيعية لكونها مسؤولة عن ظهور أنماط وراثية جديدة.

د – العلاقة بين نسبة الطفرات وتعدد الحليلات داخل الساكنة. انظر الوثيقة 1 لوحدة 8.

اللوحة 8



$$f(A) = p = \dots$$

$$f(a) = p = \dots$$

الوثيقة 1 : تأثير الطفرات في المحتوى الجيني للساكنة.

يعطي الجدول أسفله نسبة الطفرات المقاسة بالنسبة لمورثة معينة عند أربع متغيرات مختلفة. ماذا تلاحظ ؟

يعطي الرسم أمامه نموذج تفسيري لتأثير الطفرات على المحتوى الجيني للساكنة. أتمم هذا الشكل ثم استنتج.

المتغير	نسبة الطفرة في الجيل
حمة العائية	$2.5 \cdot 10^{-9}$
بكتيريا Escherichia Coli	$2 \cdot 10^{-8}$
الذرة	$2.9 \cdot 10^{-4}$
ذبابة الخل	$2.6 \cdot 10^{-5}$

★ نلاحظ أن نسبة الطفرات ضعيفة جداً، لأن تغير تردد الحليلات داخل الساكنة بواسطة الطفرات المتكررة يكون ضعيفاً جداً خلال الفترة التي تتضمن أجيالاً محدودة، غير أنها تصبح مهمة مع تعدد الأجيال.

★ تكون الطفرات تبادلية، وعليه تحدد نسبة الطفرة من خلال نسبة الطفرة من A نحو a ناقص نسبة الطفرة العكسية من a نحو A. (نسبة الطفرة هي نسبة الطفرة من A نحو a ناقص الطفرة من a نحو A).

★ نستنتج أن الطفرة هي ظاهرة تمكن من ظهور حليلات جديدة، وتعد بذلك مصدراً للتغير الوراثي داخل الساكنة.

الأستاذ : يوسف الأندلسي

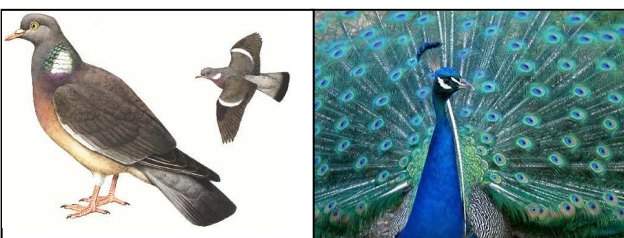
الصفحة : - 153 -

② الانتقاء الطبيعي La sélection naturelle

أ - مفهوم الانتقاء الطبيعي. أنظر الوثيقة 2 لوحه 8

اللوحة 8

الوثيقة 2 : بعض مظاهر الانتقاء الطبيعي استخرج من خلال شكلٍ هذه الوثيقة أبرز العوامل المتدخلة في الانتقاء



ب - اختيار الشريك الجنسي يتم بناء على مجموعة من
الخصائص التي ترتبط بالنمط الوراثي للفرد .
(استعراض زاهي مميز للريش عند ذكر الطاووس)

أ - ليس لمختلف الكائنات المؤهلات نفسها على البقاء قيد الحياة

تعد خصائص الساكنة المثالية المقترنة من طرف Hardy – weinberg بعيدة عن واقع الساكنة الطبيعية، فليس لجميع أفراد هذه الساكنة القدرة نفسها على إعطاء خلف قادر على العيش.

★ مثال 1 : داخل حمilla بيئية تقوم الحيوانات المفترسة بافتراس حيوانات وبالتالي ليس لمختلف الكائنات المؤهلات نفسها للبقاء على قيد الحياة. (القدرة التفاضلية على العيش)

★ مثال 2 : اختيار الشريك الجنسي يرتبط بخصائص مرتبطة بالنمط الوراثي للفرد .
(الاختيار التفاضلي للأزواج)

★ استنتاج : يتبيّن من المعطيات السابقة أن أقدر الأفراد على العيش وعلى التوالي بشكل أفضل هو الذي يساهم في انتقال المحتوى الجيني بشكل تفاضلي للأجيال المولالية، الشيء الذي سيترتب عنه تغيير في البنية الوراثية للساكنة. يسمى تغيير تردد الحلقات عبر الأجيال بالانتقاء الطبيعي.

اللوحة 8

ب - دراسة مثال لانتقاء الطبيعي. أنظر الوثيقة 3 لوحه 8

الوثيقة 3 : تغير تردد أرفة السندر حسب اللون

أرفة السندر **Biston betularia** فراشة ليلية تستريح في النهار على أغصان السندر. في إنجلترا وإلى منتصف القرن التاسع عشر، كانت الغابية الكبرى لهذه الفراشات ذات لون فاتح. لكن بعد ذلك أصبحت الفراشات ذات اللون الداكن أكثر ترداً قرب المناطق الصناعية، بينما ظلت الفراشات ذات اللون الفاتح أكثر انتشاراً في الأرياف. في سنة 1955 قام الباحث Kettlewell بإيسام مجموعة من فراشات الأرفة السوداء والبيضاء وأطلقها في منطقتين مختلفتين: منطقة Brמנgam التي تحتوي على أشجار ذات أغصان داكنة بفعل التلوث (الميلانيزم الصناعي Mélanism)، ومنطقة دوسي Doset التي تحتوي على أشجار غير ملوثة. بعد ذلك عمل على اصطيادها من جديد مع حساب نسب تردداتها. يلخص الجدول أدفأله نتائج هذه الدراسة :

(1) ماذا تلاحظ فيما يخص توزيع شكلٍ هذه الفراشة ؟
(2) أوجد تفسيراً لنرداد الفراشتين في كل من المنطقتين المذكورتين إذا علمت أن هذه الفراشات تستهلك من طرف بعض الطيور.

في برمنغهام		في دوسي		عدد الفراشات الموسومة والمحررة
فاتحة	داكنة	فاتحة	داكنة	
64	154	496	474	عدد الفراشات الموسومة والمحررة
16	82	62	30	عدد الفراشات الموسومة المصطادة
% 25	% 53.2	% 12.5	% 6.3	نسبة الفراشات الموسومة المصطادة



الأستاذ : يوسف الأندلسي

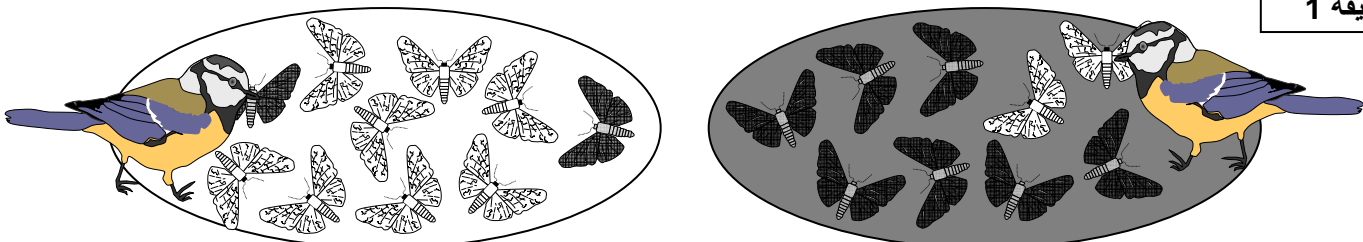
الصفحة : - 154 -

1) نلاحظ في منطقة دوسبي غير الملوثة يكون تردد الفراشات الفاتحة أكبر من تردد الفراشات الداكنة. بينما في منطقة برمنغهام الصناعية يكون تردد الفراشات الداكنة أكبر من تردد الفراشات الفاتحة.

2) يفسر اختلاف تردد المظاهر الخارجية بين المنطقتين بتأثير الطيور المفترسة:
أنظر الوثيقة 1 لوحدة 9

اللوحة 9

الوثيقة 1



★ في المنطقة الصناعية أصبحت جذوع الأشجار داكنة، مما يجعل من السهل رؤية الفراشات الفاتحة اللون من طرف الطيور المفترسة، فتتعرض للافتراس بنسبة كبيرة.

★ في المنطقة غير الصناعية بقيت جذوع الأشجار فاتحة، فيكون من السهل على الطيور المفترسة رؤية الفراشات الداكنة، وهذا ما يعرض هذه الفئة للافتراس بنسبة أكبر.

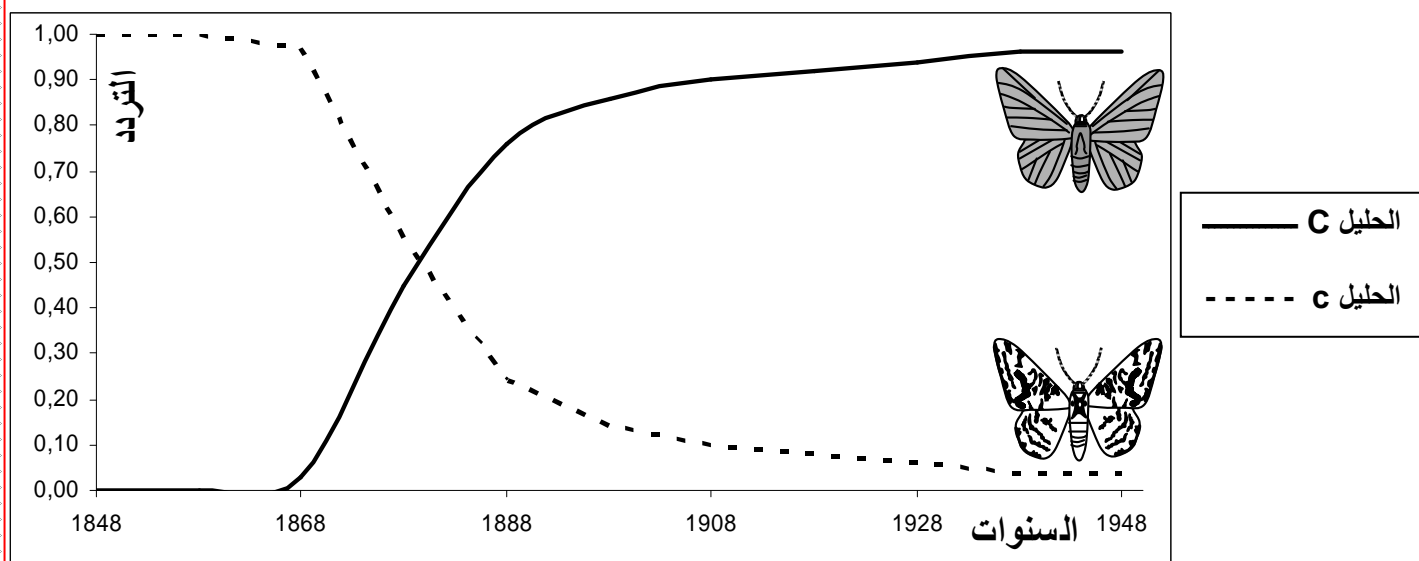
يعود إذن توزيع الفراشات في هذه المناطق إلى اختلاف مؤهلات البقاء عند هذه الفراشات، وهو عامل من عوامل الانتقاء الطبيعي. حيث أن أفراداً بمظهر وراثي معين يكون لديهم احتمال أكبر على البقاء وبالتالي نقل مورثاتهم بشكل تقاضلي للأجيال المولدة.

اللوحة 9

ج - تأثير لانتقاء الطبيعي على تردد الحيليات. أنظر الوثيقة 2 لوحدة 9

الوثيقة 2 : تأثير الانتقاء على تردد الحيليات عند أرافية السندر

يتحكم في لون فراشة الأرفية حللين : المظهر الخارجي الداكن مرمز بواسطة الحليل السادس C . والمظهر الخارجي الفاتح مرمز بواسطة الحليل المتنحي c . يعطي المبيان أسفله تردد حليلي أرفية السندر في المنطقة الصناعية لمانشستر Manchester خلال 100 سنة . حل المبيان واستنتج تأثير الانتقاء الطبيعي على تردد الحيليات في هذه الساكنة .



في ساكنة المنطقة الصناعية انخفض تدريجياً تردد الحليل المتنحي c الذي يرمز للمظهر الفاتح، إلى أن انعدم في سنة 1948. بالمقابل يعوض هذا النقصان في تردد الحليل المتنحي بازدياد تردد الحليل السادس C الذي يوجه المظهر الخارجي الداكن، إلى أن بلغ القيمة 1 ($p = 1$).

الأستاذ : يوسف الأندلسي

الصفحة : - 155 -

نستنتج من هذه الملاحظات أن ظاهرة الانتقاء الطبيعي تؤثر على تردد الحليات مع توالي الأجيال، وبذلك تنتشر وتشيع بعض الحليات فتعطي للأفراد الحاملة لها انتقاء تفاضلية، في حين تتقلص أخرى وتتقرض. وينتج عن كل هذا تغيير في البنية الوراثية للساكنة.

د - القيمة الانتقائية. انظر الوثيقة 3 لوحة 9

لوحة 9

الوثيقة 3 : القيمة الانتقائية

القيمة الانتقائية (**Valeur selective**) تعبّر عن قدرة فرد معين على نقل حلياته إلى الجيل الموالي. ونميز بين:

- **القيمة الانتقائية المطلقة لنمط وراثي معين :** هي عدد الأفراد الذين ينجيهم في المعدل كل فرد حامل لهذا النمط الوراثي، والقادرين على العيش وعلى نقل حلياتهم إلى الجيل الموالي. ويمكن التعبير عنها بالصيغة التالية :

$$\text{القيمة الانتقائية المطلقة} = \frac{\text{نسبة النمط الوراثي عند الجيل } G_1}{\text{نسبة النمط الوراثي عند الجيل } G_0}$$

- **القيمة الانتقائية النسبية :** تعطى القيمة 1 للنمط الوراثي ذو أعلى قيمة انتقائية مطلقة. أما بالنسبة لأنماط الوراثية الأخرى، فتساوي القيمة الانتقائية المطلقة للنمط الوراثي المعنى مقسومة على القيمة الانتقائية المطلقة للنمط الوراثي الأكثر ارتفاعاً.

في منطقة صناعية تم إحصاء عدد كل من الفراشات الفاتحة والقاتمة في فترتين متبعتين فجاءت النتائج على الشكل التالي :

القيمة الانتقائية النسبية	القيمة الانتقائية المطلقة	نسبة الفراشات القادرة على العيش والتولّد	عدد الفراشات المحصاة في نهاية الدراسة	عدد الفراشات المحصاة في بداية الدراسة	
			16	64	الفراشات الفاتحة
			82	154	الفراشات الداكنة

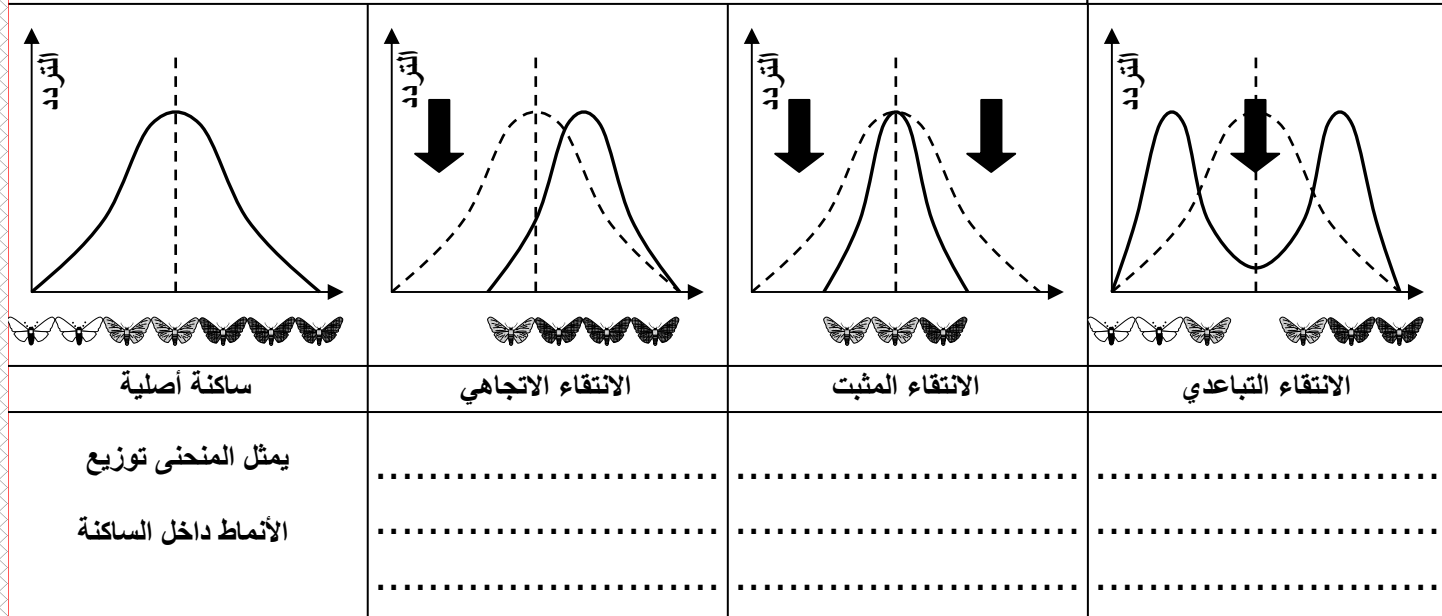
باعتبارك على التعريف المدرجة في الوثيقة أعلاه، أحسب القيم الانتقائية لكل من الفراشة الفاتحة والداكنة في هذه المنطقة الصناعية، وأملأ الجدول، ثم علق على النتائج المحصل عليها.

بناء على القيمة الانتقائية التي تعبّر عن قدرة فرد معين على نقل حلياته إلى الجيل الموالي، يبدو أن الفراشات الداكنة لها قدرة كبيرة على نقل حلياتها إلى الخلف في المنطقة الصناعية.

لوحة 10

ه - أنواع الانتقاء الطبيعي. انظر الوثيقة 1 لوحة 10.

الوثيقة 1: أنواع الانتقاء الطبيعي يمثل المنحنى المتواصل توزيع المظاهر داخل ساكنة، والمنحنى المتقطع توزيع الساكنة الأصلية



تتوزع المظاهر الخارجية داخل الساكنة حسب نوع الانتقاء الطبيعي اتجاهي، أو مثبت أو تباعدي.

الأستاذ : يوسف الأندلسي

الصفحة : - 156 -

③ الانحراف الجيني :Dérive génétique

أ - مفهوم الانحراف الجيني. أنظر الوثيقة 2 لوحة 10.

لوحة 10

الوثيقة 2 : مفهوم الانحراف الجيني قام Steinberg بدراسة ترتبط بتعدد الفصائل الدموية عند ساكنة Les Huttérites ، يتعلّق الأمر بتجمع عقائدي « Secte » ، هاجر من سويسرا إلى روسيا ومن تم خلال سنة 1880 إلى أمريكا الشمالية حيث كون سلسلة من المستعمرات في Montana و Docota

و في أجزاء قرية من كندا. يمثل الشكل أ من الوثيقة النتائج التي توصل إليها Steinberg

الشكل أ

A	O	الفصيلة الدموية
45 %	29 %	عند أفراد التجمع العقائدي
% - 30 %	40 %	عند أغلب الساكنات الأوروبية والأمريكية
40		

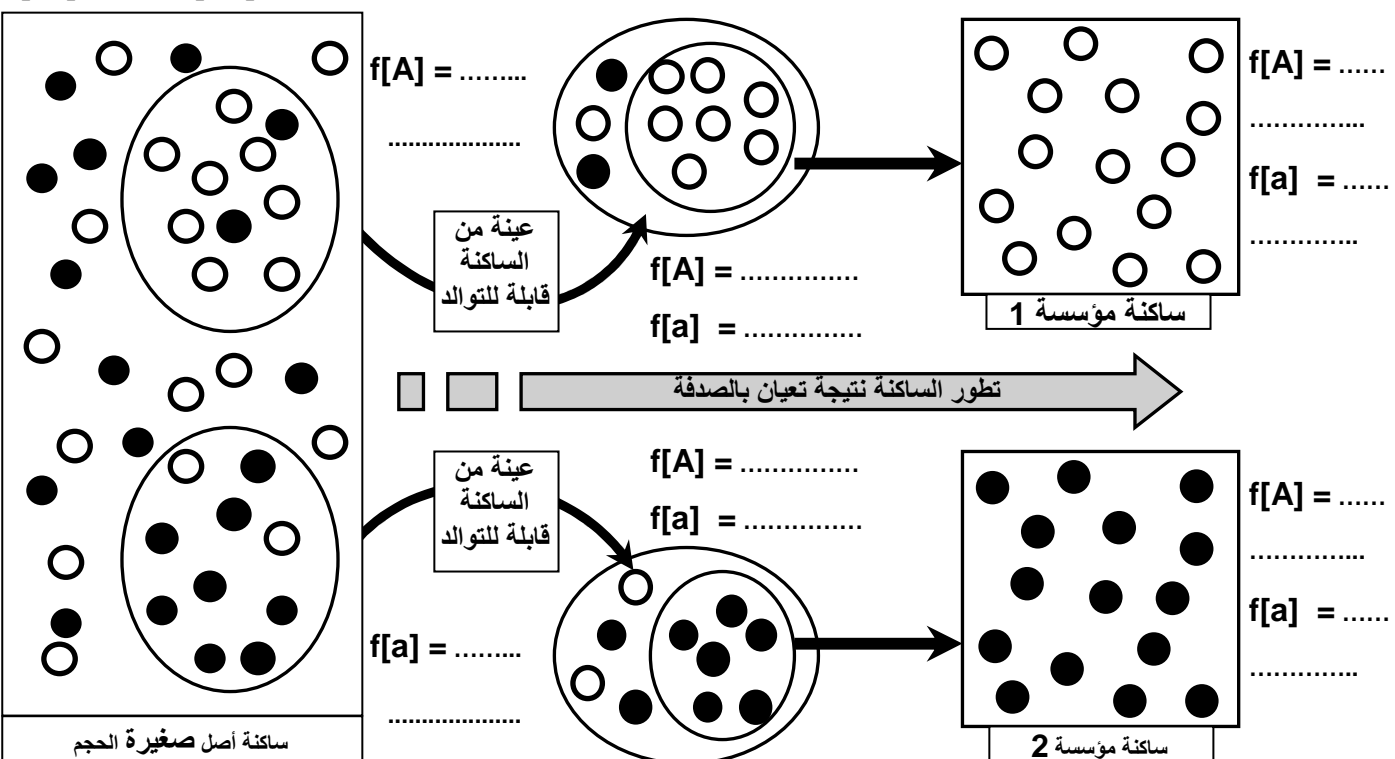
(1) قارن بين معطيات الجدول. ماذا تستنتج ؟

فسر Steinberg البنية الوراثية لساكنة Les Huttérites بتعرضها لظاهرة تسمى الانحراف الجيني. تعرف هذه الظاهرة نقراح عليك الرسم التخطيطي أسفله، والذي يمثل نموذجاً تفسيرياً لهذه الظاهرة.

(2) أحسب تعدد مختلف المظاهر الخارجية في هذه الساكنات.

(3) علق على معطيات هذه الوثيقة موضحاً فيما تتجلى ظاهرة الانحراف الجيني.

(4) على ضوء هذه المعطيات فسر أصل البنية الوراثية المسجلة عند ساكنة Les Huttérites .



1) هناك اختلاف واضح في نسبة الفصيلتين الدمويتين A و O بين أغلب الساكنات الأوروبية والأمريكية وبين أفراد التجمع العقائدي، حيث نجد عند هذا الأخير تعدد الفصيلة الدموية O منخفض وتعدد الفصيلة الدموية A مرتفع.

نستنتج من هذا أن بنية ساكنة Les hutterites تختلف عن بنية الساكنات الأوروبية والأمريكية (ليس لها نفس المحتوى الجيني).

2) أنظر الوثيقة.

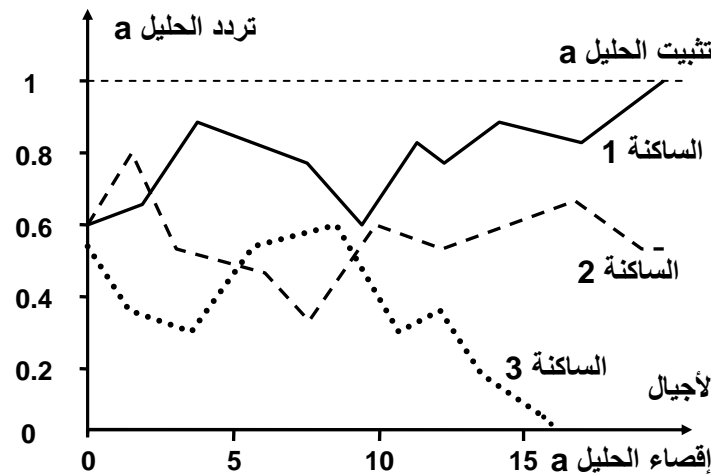
3) انبثقت الساكنة 1 عن هجرة مجموعة صغيرة من الساكنة الأصلية، ونظراً لتعيّان عرضي (بالصدفة) Echantillonnage aléatoire تضمنت هذه المجموعة فريدين فقط يحملان المظاهر المتواوح مما سبب تغيراً في البنية الوراثية لهذه الساكنة مقارنة مع الساكنة الأصلية. صدفة وقع التزاوج بين أفراد تحمل الصفة الطافرة فحدث إقصاء المظاهر المتواوح في الجيل الثاني مع تثبيت المظاهر المتتحي.

(4) تولدت ساكنة **Les huttrites** عن عينات صغيرة انطلاقت من ساكنة أصلية. ونتيجة لهذا التعيان العرضي تضمنت هذه المجموعة محتوى جيني يختلف عن المحتوى الجيني للساكنة الأصل فتعرضت بعد ذلك لتقلبات في تردد الحليات نظراً لصغر حجمها.

اللوحة 11

ب - تأثير ظاهرة الانحراف في المحتوى الجيني. أنظر الوثيقة 1 لوحة 11.

الوثيقة 1 :



يعطي الرسم البياني أمامه، محاكاة باستخدام نظام المعلومات، لتقلب تردد الحليات خلال عدة أجيال، عند ثلاثة ساكنات صغيرة الحجم.

- (1) ما هي الظاهرة التي يعبر عنها هذا المبيان؟
- (2) من خلال تحليل هذا المبيان، أبرز مظاهر هذه الظاهرة، وتاثيرها على البنية الوراثية للساكنة.
- (3) من خلال معطيات المبيان، والمعلومات المقدمة في الوثيقة السابقة، أعط تعريفاً لظاهرة الانحراف الجيني.

1) يتقلب تردد الحليل a في الساكنات الثلاث بشكل عشوائي بين 0 و 1 اللتان تمثلان القيمتين الحدين للتردد في كل جيل. وهكذا توجد وضعيتان حدان تتحققان عاجلاً أو آجلاً وهما: إقصاء الحليل a ($q = 0$) : حالة الساكنة 3. ★ ثبات الحليل a ($q = 1$) : حالة الساكنة 1.

ج - خلاصة : مفهوم الانحراف الجيني.

يشير الانحراف الجيني إلى التقلبات العشوائية لتردد الحليات داخل ساكنة من جيل لآخر مما يؤدي إلى انخفاض تعدد الأشكال الجينية داخل الساكنة.

يحدث الانحراف الجيني داخل الساكنات الصغيرة.

لا يخضع الانحراف الجيني لتأثير الوسط، ولا للانتقاء الطبيعي، بل يعود للصدفة، ففي الساكنات الطبيعية ليس جميع الأفراد قادرون على التوالد، وعليه ستكون بعض الحليات أكثر تمثيلية في الجيل الموالي.

④ الهجرة : La migration

أ - حالة الهجرة الأحادية الاتجاه Unidirectionnelle. أنظر الوثيقة 2 لوحة 11

اللوحة 11

الوثيقة 2 : الهجرة الأحادية الاتجاه

نظراً للتمييز العنصري الذي ظل سائداً في الولايات المتحدة الأمريكية فإن كل فرد ناتج عن زواج مختلط (خلاسي Métis) يعد منتمياً إلى الساكنة السوداء. وبهذا يتم نقل الحليات في اتجاه واحد من البيض نحو السود. تُعرف تأثير هذه الهجرة في البنية الوراثية لساكنة السوداء، قام Gauss و Li سنة 1953 بدراسة تطور تردد الحليل Ro لنظام Rhésus (Rhésus) عند هذه الساكنة. ويخلص الجدول على الشكل أ من الوثيقة نتائج هذه الدراسة.

- 1) قارن بين معطيات الجدول ثم استنتج.

لتفسير أصل البنية الوراثية لساكنة سود أمريكا، نقترح عليك نموذج الهجرة الأحادية الاتجاه، كما هو ممثل على الشكل ب من هذه الوثيقة.

2) باستعمال المعلومات المقدمة في الشكل ج من الوثيقة، أحسب التدفق الهجري m و تردد الحليتين A و a عند ساكنة الجزيرة بعد الهجرة.

3) علماً أن البنية الوراثية لساكنة القارة تضل مستقرة، ماذا تستنتج فيما يخص البنية الوراثية لساكنة الجزيرة؟

4) كيف تفسر إذن أصل البنية الوراثية لساكنة سود أمريكا؟

الشكل أ

التدفق الهجري m : هو نسبة المهاجرين الذين يتدفرون على الساكنة المستقبلة في كل جيل، ويحسب بتطبيق المعادلة التالية

$$m = n / (N + n)$$

n = عدد أفراد الساكنة المستقبلة، N = عدد المهاجرين.

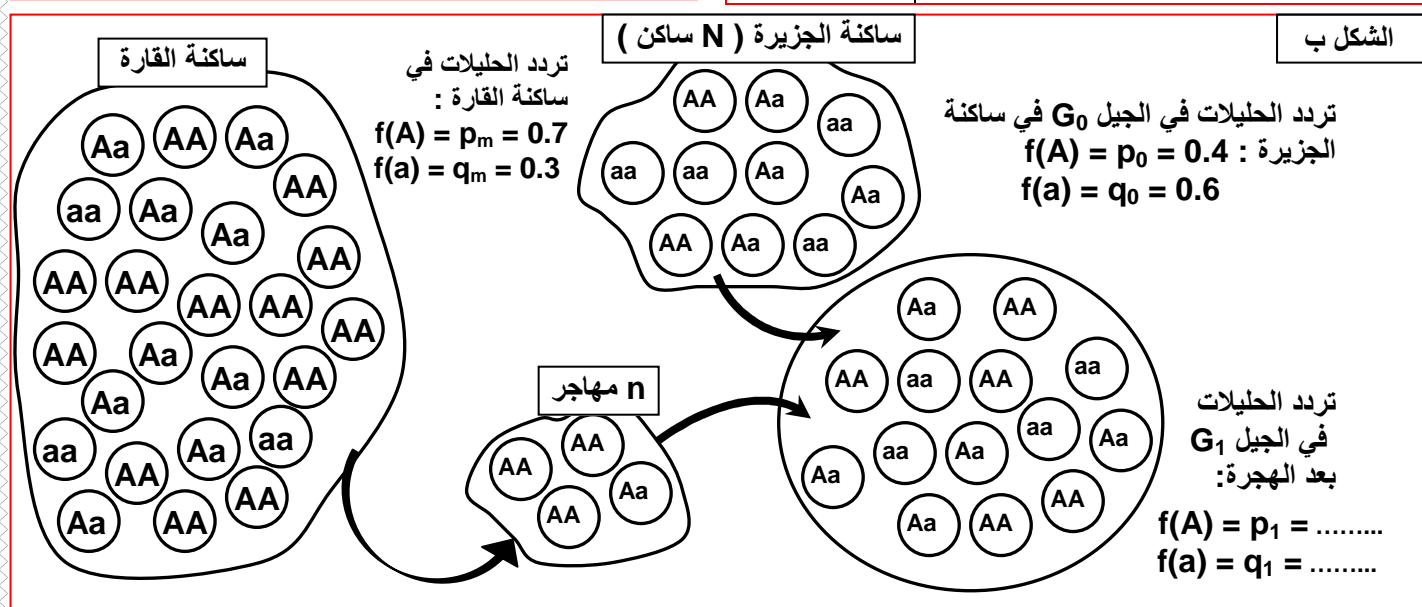
تمكن النسبة m من حساب تردد حليل معين بعد الهجرة بتطبيق المعادلة التالية

$$p_1 = (1 - m)p_0 = mp_m$$

يمثل p_m : تردد الحليل السائد في ساكنة القارة. و p_0 تردد الحليل السائد عند ساكنة الجزيرة قبل الهجرة.

الساكنات	تردد الحليل R_o
عند الساكنة الأصلية السوداء (الساكنات الإفريقية أصل العبيد)	0.63
الساكنة السوداء سنة 1953 بعد عشرة أجيال من معاهدة العبيد.	0.446
عند الساكنة البيضاء للولايات المتحدة الأمريكية ولساكنة أوروبا التي لم تتغير منذ القرن 18	0.028

الشكل ب



1) يلاحظ أن تردد الحليل R_o عند الساكنة السوداء لأمريكا منخفض بالمقارنة مع الساكنة الإفريقية أصل العبيد. وأن تردد هذا الحليل نادر عند الساكنة البيضاء لأمريكا وأن نسبته لم تختلف عند ساكنة أوروبا أصل بيض أمريكا.

نستنتج من هذا أن البنية الوراثية للساكنة السوداء لأمريكا قد تغيرت، بينما البنية الوراثية لساكنتها البيضاء لم تتغير.

$$m = \frac{n}{(N + n)} = \frac{4}{(4 + 10)} = 0.28 \quad (2) \text{ حساب التدفق الهجري } m$$

حساب تردد الحليل A عند ساكنة الجزيرة بعد الهجرة هو ★

$$\begin{aligned} f(A) &= p_1 = (1 - m)p_0 + mp_m \\ &= (1 - 0.28) \times 0.4 + (0.28 \times 0.7) \\ &= 0.484 \end{aligned}$$

$f(A) = p_1 = 0.48$

$p_1 + q_1 = 1$

حساب تردد الحليل a عند ساكنة الجزيرة بعد الهجرة ★

$$\begin{aligned} f(a) &= q_1 = (1 - m)q_0 + mq_m \\ &= (1 - 0.28) \times 0.6 + (0.28 \times 0.3) \\ &= 0.516 \end{aligned}$$

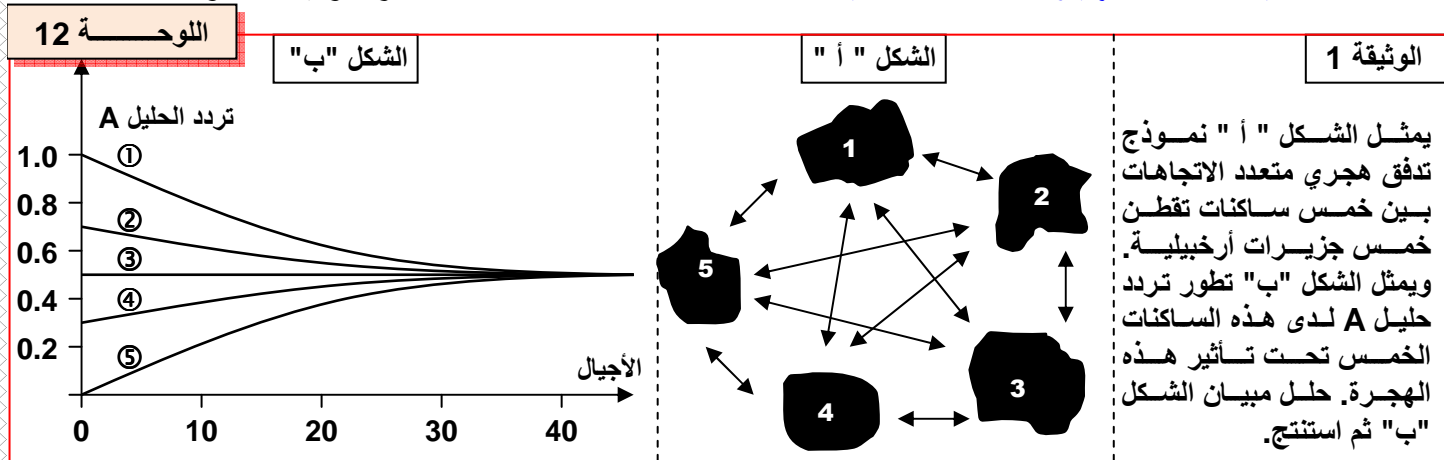
$f(a) = q_1 = 0.52$

(3) يلاحظ ارتفاع في تردد الحليل A عند ساكنة الجزيرة بعد الهجرة. إذا استمرت الهجرة على هذا المنوال، ستتجه البنية الوراثية لساكنة الجزيرة نحو البنية الوراثية لساكنة القارة.

(4) نفس تغير البنية الوراثية لساكنة السوداء في أمريكا بظاهرة الهجرة. فهناك تدفق هجري أحادي الاتجاه من البيض نحو السود دون هجرة معاكسة. وبناء على هذا ستتغير الخصائص الوراثية لساكنة السوداء دون تغيير في التركيب الوراثي لساكنة أصل الهجرة.

ب - حالة الهجرة المتعددة الاتجاهات Multidirectionnelle

انظر الوثيقة 1 لوحة 12.



في البداية كان تردد الحليل A جد مختلف بين هذه الساكنات، مثلاً كان التردد عند الساكنة ① هو $f(A) = 1$ ، وعند الساكنة ③ هو $f(A) = 0.5$ وعند الساكنة ⑤ هو $f(A) = 0$. تحت تأثير التدفق الهجري المتعدد الاتجاهات، ومع مرور الأجيال، بدأت تنقص الاختلافات الحاصلة في تردد الحليلات تدريجياً بين مختلف هذه الساكنات، فتحت كلها إلى تردد حليلي مشترك يقابل معدل تردد الحليلات عند هذه الساكنات ($f(A) = 0.5$). إذن يحدث تحت تأثير التدفق الهجري المتعدد الاتجاهات خلط وراثي يؤدي إلى تجانس الساكنات والحد من تنوعها.

VI - مفهوم النوع : L'espèce

إذا كانت الساكنة هي مجموعة الأفراد المنتسبين لنفس النوع، فماذا يعني بالنوع، وما المعايير المميزة له ؟

أ - المعايير المميزة للنوع

a - المعيار المرفولوجي والسلوكي: Morphologiques , Comportemental

يتمثل المعيار المرفولوجي في تشابه الشكل، لكن إلى أي حد يمكن لهذا المعيار من تمييز نوع عن آخر ؟

مثال 1 : ينتشر النمر حالياً في جنوب شرق آسيا ويوزع على خمس ساكنات : نمر البنغال، نمر سيبيريا، نمر الهند الصينية، نمر الصين. لهذه الساكنات خصائص مرفولوجية مشتركة.

مثال 2 : هناك اختلافات مرفولوجية بين الكلاب إلا أنها تنتهي لنفس النوع.

مثال 3 : طائر السمنة يتضمن عدة أنواع متشابهة مرفولوجياً لكنها تختلف فيما بينها بمجموعة من المعايير المميزة لكل نوع كالمعايير السلوكية.

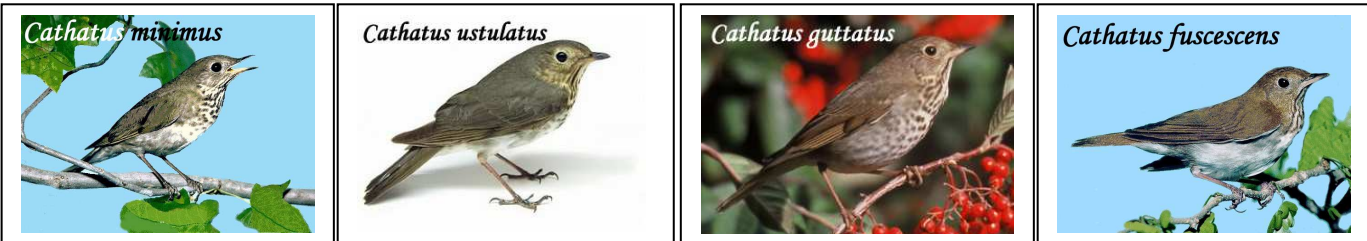
انظر الوثيقة 2 لوحة 12.

اللوحة 12

الوثيقة 2

السمنة **La grive** طائر من جنس "Catharus" يتضمن عدة أنواع جد متشابهة مرفولوجيا لكنها تختلف فيما بينها بمجموعة من الخصائص (المعايير) المميزة لكل نوع. ويعطي الجدول التالي بعض خصائص أربعة أنواع من هذا الطائر تقطن أمريكا الشمالية.

من خلال تحليل هذه المعطيات بين الخصائص المعتمدة لتصنيف هذه الطيور.



Catharus minimus	Catharus ustulatus	Catharus guttatus	Catharus fuscescens	الخصائص
غابات الصنوبر غير كاملة النمو	غابات المخروطيات	أشجار المخروطيات	أراض مشجرة ذات أدغال وافرة	مسكن الزواج
على التربة	غالبا على الأشجار	على التربة	على التربة وعلى الأشجار	أماكن الصيد
على الأشجار موجود	على الأشجار منعدم	فوق التربة منعدم	فوق التربة منعدم	بناء العش
				غناه أثناء الطيران

يتبيّن من هذه الأمثلة قصور المعيار المرفولجي في تحديد النوع.

b - المعيار الاكولوجي (البيئي) : Ecologique :

تتوفر أفراد نوع معين على خصائص تكيفية مميزة كالمحيا والسلوك الغذائي والدافعي الجنسي، مما يساعد على الاندماج داخل عشيرة إحيائية.

c - المعيار الفزيولوجي : Morphologique : انظر الوثيقة 3 لوحة 12

اللوحة 12

الوثيقة 3

يعطي الجدول التالي كمية طرح CO_2 حسب درجة حرارة الوسط من طرف نوعين من الطيور ينتميان إلى جنس **Emberiza** (الصور أسفله). من خلال معطيات هذا الجدول حدد المعيار الأساسي المعتمد في تمييز نوعي طائر الشرشور.



شرشور أرطلان



شرشور أصفر

25	15	05	0	-5	درجة حرارة الوسط (°C)
05	07	09	10.5	11	Eberiza hortulata
4.5	06	07	07.5	08	Emberiza citrinella

كمية المطروح ب $(\text{mg/mg})/\text{h}$

تشابه طيور الشرشور مرفولوجيا لكنها تختلف من حيث كمية طرح CO_2 حسب درجة حرارة الوسط، وهذا معيار فيزيولوجي يمكن من التمييز بين نوعي طائر الشرشور

الأستاذ : يوسف الأندلسي

الصفحة : - 161 -

d - المعيار البيوكيميائي ووراثية : Biochimique Et génétique :

أنظر الوثيقة 4 لوحدة 12

اللوحة 12



الوثيقة 4 : السمندل **Salamandre** حيوان برمائي، أنجزت عليه مجموعة من الدراسات قصد التمييز بين أنواعه. تعطي الجدول أدفأله نتائج التحليل الكروماتوغرافي لبروتينين مستخلصين من ثلاثة أنواع من السمندل. مكنت هذه الدراسة من تحديد عدد وتردد الحليات الرامزة لكل بروتين عند كل نوع. تعبير القيم بين قوسين عن تردد الحليات.

قارن بين هذه المعطيات واستخلص المعيار الذي اعتمد لتمييز هذه الأنواع من السمندل.

Triton vulgaris	Triton marmoratus	Triton alpestris	البروتين	الوراثة
(1) a ₆	(1) a ₂	(0.2) a ₃ (0.8) a ₄	الزلال	a عدد الحليات 7
(1) b ₁	(1)b ₇	(0.1) b ₁ (0.55) b ₃ (0.35) b ₄	Lactose déshydrogenase	b عدد الحليات 7

نلاحظ أن عدد وتردد الحليات الرامزة للبروتينين يختلف عند كل نوع من أنواع السمندل. نستنتج إذن أن المعيار البيوكيميائي والوراثي يمكن أن يعتمد في تمييز الأنواع.

e - معيار الخصوبة : La fécondité

إن خاصية التزاوج مع إعطاء خلف خصيب من أهم المعايير البيولوجية المعتمدة في تمييز النوع.

ب - تعريف النوع :

يتكون النوع من مجموع الساكنات الطبيعية التي تتزاوج فيما بينها زواجاً حقيقياً، أو تكون قادرة على ذلك، والمعزولة جنسياً عن الساكنات الأخرى المشابهة لها.

تجمع بين أفراد نفس النوع مجموعة من الخصائص المشتركة: مرفلوجية، شراحية، فزيولوجية، بيوكيميائية، ووراثية. وبعد الإخصاب المتبادل والخلف الخصيب الخصائص الأساسية المميزتين للنوع.