

تم تحميل هذا الملف من موقع المناهج البحرينية



*للحصول على أوراق عمل لجميع الصفوف وجميع المواد اضغط هنا

<https://almanahj.com/bh>

* للحصول على أوراق عمل لجميع مواد الصف التاسع اضغط هنا

<https://almanahj.com/bh/9>

* للحصول على جميع أوراق الصف التاسع في مادة علوم ولجميع الفصول, اضغط هنا

<https://almanahj.com/bh/9>

* للحصول على أوراق عمل لجميع مواد الصف التاسع في مادة علوم الخاصة بـ اضغط هنا <https://almanahj.com/bh/9>

* لتحميل كتب جميع المواد في جميع الفصول للـ الصف التاسع اضغط هنا

<https://almanahj.com/bh/grade9>

[almanahjbhbot/me.t//:https](https://t.me/almanahjbhbot)

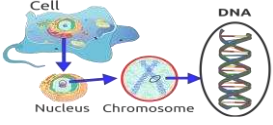
للتحدث إلى بوت على تلغرام: اضغط هنا



الدرس الأول : مادة الوراثة DNA

ما هي مادة الوراثة؟ هي مادة كيميائية توجد في نواة الخلية فيها كل المعلومات عن الكائن الحي وتسمى الحمض النووي الرايبوسى منزوع الاكسجين أو DNA (وهو جزء من الكروموسوم) .

أكتشاف الـ DNA وتركيبه :



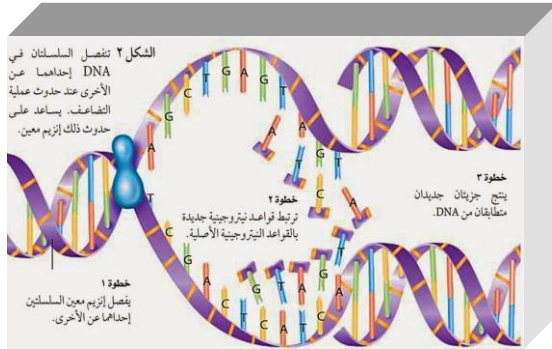
- منتصف ١٨٠٠ م اكتشف العلماء الأحماض النووية
- عام ١٩٥٠ عرف العلماء مكونات DNA دون معرفة شكل ترتيب مكوناته
- عام ١٩٥٢ تمكن فرانكلين من معرفة أن DNA مكون من سلسلتين كالسلم الحلزوني مستخدما الاشعة السينية
- عام ١٩٥٣ بنى كل من واطسن و كريك نموذج لـ DNA

شكل الـ DNA :

- كسلم يتكون جانبا من (تعاقب سكر خماسي (رايبوز) منزوع الاكسجين و مجموعة الفوسفات)
- بينما درجات السلم مكونة من القواعد النيتروجينية (وعددها ٤ قواعد)
- هي الادنين (A) والجوانين (G) والسيتوسين (C) والثايمين (T)
- كمية السيتوسين (C) = كمية الجوانين (G)
- كمية الثايمين (T) = كمية الادنين (A)
- فافتراضوا ان القواعد تكون على شكل ازوج مرتبطة حيث يرتبط الادنين في السلسلة الاولى دائما مع الثايمين في السلسلة الثانية كما يرتبط الجوانين مع السيتوسين



نسخ الـ DNA



الخطوة ١
يفصل إزيم معين السلسلتين
إحداها عن الأخرى.

الخطوة ٢
ترتبط قواعد نيتروجينية جديدة
بالقواعد النيتروجينية الأصلية.

الخطوة ٣
ينتج جزئان جديديان
متطابقان من DNA.

- تتم هذه العملية في الطور البيني مع تضاعف الكروموسومات ومن خلال نموذج واطسون كريك يتبين ان النسخ يتم كالاتي :
- أ) تنفصل السلسلتان في الـ DNA
- ب) ترتبط قواعد نيتروجينية جديدة بنفس الترتيب ليتكون الـ DNA الجديد

الجينات

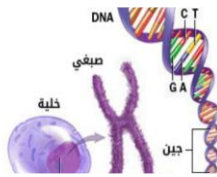
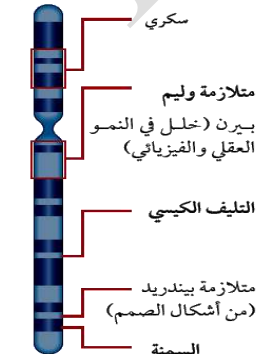
الجين هو جزء من DNA محمول على الكروموسوم والمسئول عن إظهار صفة أو تصنيع بروتين محدد

- كل كروموسوم يحتوي على من المئات من الجينات

* البروتينات تلعب أدوارا كثيرة فهي :

- أ) المسؤولة عن الصفات المختلفة للشخص كطول له ولون عينيه ولون جلده
- ب) تدخل البروتينات في بناء الأنسجة
- ج) تعمل كإنزيمات

كروموسوم ٧



• ويتكون البروتين من سلسلة مكونة من مئات الالاف من الاحماض الامينية (ويحدد الجين ترتيب الاحماض وإذ تغير الترتيب لتغير البروتين المتكون).

• واي خلل يحدث في تصنيع بروتين ينتج عنه مشاكل صحية مختلفة باختلاف البروتين.

تصنيع البروتينات تتم في الريبوسومات الموجودة في السيتوبلازم

تنقل شفرة التصنيع من النواة (حيث توجد الجينات) عبر نوع ثاني من الاحماض النووية يسمى الحمض النووي الريبوزي أو الـ RNA

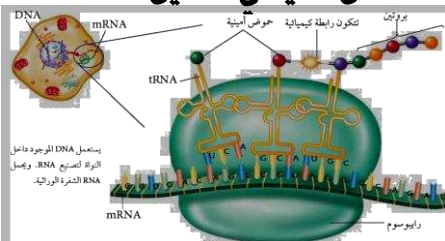
RNA	DNA	
سلسلة واحدة	سلسلتين	مكون من
النواة والسيتوبلازم	النواة	وجوده
يساعد الـ DNA في وظيفته	المادة الوراثية	الوظيفة
المرسل (mRNA) و الناقل (tRNA) و الريبوزي (rRNA)	لا يوجد له أنواع	أنواعه
أدينين – يوراسيل – جوانين – سيتوسين	أدينين – جوانين – سيتوسين – ثايمين	القواعد
رايبوز (خماسي الكربون)	ديوكسي رايبوزي (منقوص الاكسجين)	السكر الخماسي

انواع الـ RNA هناك ثلاث انواع من الـ RNA

- ١- **المراسل mRNA** يقوم بالتنقل بين النواة والريبوسوم حاملا شفرة تصنيع البروتين
- ٢- **الناقل tRNA** يقوم بنقل الاحماض الامينية وربطها وفق الشفرة التي يحملها المراسل
- ٣- **الريبوسومي rRNA** يوجد في الريبوسومات ويعمل على ربط الاحماض في سلسلة عديد البيبتيد

• (البروتين يتكون من أحماض امينية في سلسلة تسمى عديد البيبتيد) ويكون تصنيع البروتين كآتي :

- تبدأ بانتقال المراسل mRNA من النواة للسيتوبلازم بعد نسخ المعلومات من شريط DNA
- يرتبط mRNA مع الريبوسومات والتي تحتوي على (rRNA) الذي يقوم بترجمة (لغة القواعد أي الاحماض الامينية المطلوبة)
- تبدأ عملية ارتباط الاحماض الامينية مع بعضها داخل الريبوسوم
- وترتبط كل قاعدة نيتروجينية من المراسل mRNA مع ما يقابلها في الناقل tRNA
- تتكون سلسلة البروتين حيث تشكل كل ثلاث قواعد شفرة حمض اميني معين .





الجينات المسيطرة (المتحكمة) :

- قد تعتقد أن الخلايا تصنع نفس البروتين لان بها نفس الجينات وهذا خاطئ .
- كل خلية تستعمل فقط الجينات التي تصنع البروتين اللازم لأنشطتها (مثال خلايا المعدة تصنع البروتينات للهضم)
- الخلايا تكون قادرة على تثبيط أو تنشيط الجينات
- احيانا يكون DNA ملقحا حول نفسه أو مرتبط بمادة كيميائية وبذلك لا يمكن النسخ منه لتكوين بروتين . وحتى ان تم النسخ يكون البروتين غير مناسب ولا يؤدي وظيفته .



الطفرات : انحراف في نسخ الـ DNA او تغيير دائم في سلسلة الـ DNA

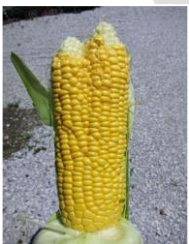
- مما يؤدي الى تصنيع بروتين غير متطابق (الانحرافات)
- وقد تتضمن بعض الطفرات زيادة او نقص في عدد الكروموسومات

العوامل المسببة للطفرات:

- الاشعة بأنواعها (السينية - النووية)
- بعض المواد الكيميائية (كصبغات الشعر - قطران السجائر . الخ)

نتائج الطفرات:

- تغير في الصفات الطبيعية للكائن الحي مما يسبب بعض التشوهات الخلقية او قد تسبب موت الكائن الحي .
- لا تؤثر الطفرة التي تحدث في احد الابوين على الابناء الا اذا حدثت في الخلايا الجنسية فقط . **توقع لماذا؟**
- بعض الطفرات مفيدة (في النباتات) حيث تفرز مادة تنفر الحشرات التي تغذى عليها .



علم الوراثة

الوراثة: هي عملية انتقال الصفات من جيل الآباء الى جيل الأبناء.

علم الوراثة: هو العلم الذي يدرس كيفية انتقال الصفات الوراثية من جيل الآباء الى جيل الأبناء

الجينات المتقابلة (الأليلات) أزواج الجينات المسؤولة عن صفة محددة

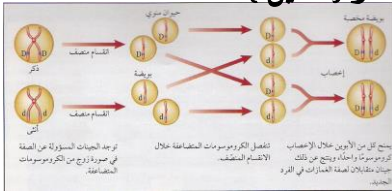
والصفات: * وراثية: هي الصفات التي تنتقل للأبناء من الآباء مثل الطول - لون العين - الغمازات - شكل الأذن ...

* مكتسبة: بالتعلم والتدريب ولا تورث: لعب الكرة - الكتابة - القراءة - ركوب الدراجة - المهارات - الصدق

ما الذي يحكم الصفات الوراثية؟ كل صفة مسؤول عنها زوج من الجينات يسمى الجينات المتقابلة او (الأليل).

تنفصل هذه الجينات مع انفصال الكروموسومات في الانقسام المنصف

مؤسس علم الوراثة: هو العالم النمساوي جريجور مندل



بدأ تجاربه عام ١٨٥٦ م واستمرت ٨ سنوات حيث درس قرابة ٣٠٠٠٠ نبتة

هو أول من تتبع صفة واحدة عبر الأجيال

نشر نتائجه بعد ٨ سنوات لم تقدر أهمية هذه النتائج الا في عام ١٩٠٠ م حيث توصل ٣ علماء كل على حدة لنفس نتائجه

الصفات النقية والهجينة:

صفات نقية: اذا كان الجينين المتقابلين المسؤولين عنها متماثلان

صفات هجينة: اذا كان الجينان المتقابلين غير متماثلين

ويمكن التعرف على نوع الصفة في النبات بتكرار الزراعة فان ظهرت ذات الصفة في كل

الاجيال فالصفة نقية اما ان ظهرت الصفة الاخرى في بعض الاجيال فالصفة هجينة.

تجارب مندل: قام مندل بإجراء تجاربه على نبات البازلاء.

واجرى تجاربه على ٧ صفات لـ ٤ اجزاء (شكل ولون البذرة - شكل ولون القرن - موقع

لون الأزهار - طول الساق)

وقام بذات الخطوات على الصفات السبع



• خطوات تجاربه (مثال لون القرن) يوجد بازلاء ذات قرن اخضر واخرى ذات لون اصفر:

١- التأكد من نقاء السلالة (بتكرار الزراعة)

٢- قام بالتلقيح الخلطي بين النوعين ورأى ان الجيل المتكون يحمل اللون الاخضر فقط

٣- زرع الجيل المتكون وتركه يتلقح ذاتيا. فرأى ان الجيل الناتج ٧٥٪ منه اخضر بينما ان ٢٥٪ الباقية صفراء.

العوامل السائدة والمتنحية :

- **العامل السائد** هو العامل المسؤول عن ظهور الصفات السائدة (يرمز له بالحرف الكبير)
- **الصفة السائدة** هي الصفة التي تظهر في كل الاجيال عند التزاوج المختلط.
- **العامل المتنحي** العامل المسؤول عن الصفة المتنحية (يرمز له بالحرف الصغير)
- **الصفة المتنحية** : الصفة التي تختفي عند التزاوج المختلط.

مبادئ علم الوراثة :

- ١- تتحكم الجينات المتقابلة المحمولة على الكروموسومات في الصفات الوراثية
- ٢- يكون تأثير الجين اما سائدا او متنحيا
- ٣- تنفصل الجينات المتقابلة عند انفصال الكروموسومات في الانقسام المنصف

الطراز الجيني والشكل المظهري :

• **الطراز الجيني**: شفرة مكونة من حروف تدل على الجينات المتقابلة

يستخدم الحرف كبيرا للدلالة على الجين السائد والحرف الصغير للدلالة على الجين المتنحي

• **الشكل المظهري**: الصفة التي تظهر في الخارج الناتجة عن الطراز الجيني

تسمى الصفة النقية بمتماثلة الجينات (RR) بينما الهجينة بغير متماثلة الجينات (Rr)

• **الاحتمالات وتوقع الصفات** : يستعمل لتسهيل عملية التوقع اداة تسمى **مربع بانيت**

ما الطرز الجينية المحتملة لصفة لون العيون عند افراد الجيل الأول إذا كانت صفة لون العيون عند الرجل بنيتة نقية سائدة ؟

الطراز الجيني للأب

	E	E	:
الطراز الجيني للام	e		
	e		



الامراض الوراثية

مثل : الثلاسيميا ، فقر الدم المنجلي - السكر الوراثي - نقص الخميرة

سببها : التغيرات التي تطرأ على الجينات تورث عبر الاجيال خلال عملية الاخصاب بين المشيجين المذكر والمؤنث فتحمل

جينات المرض للأبناء .

مرض فقر الدم المنجلي :



سبب حدوثه : خلل في تكوين هيموجلوبين الدم (بروتين مسؤل عن حمل الاكسجين للخلايا)

ويترتب على شكل خلية الدم المنجلي ← لا تقوى على حمل الاكسجين - تعيق حركة الدم في الاوعية الدقيقة

اعراضه : نقص الاكسجين في الدم فيعاني من آلام وضعف عام

شخص حامل للمرض :

لا تظهر عليهم الاعراض

(يحمل جين واحد فقط)

وراثيا

شخص مريض :

تظهر عليه الاعراض

(يحمل الجينين المسؤولين عن المرض)



العلاج : لا يوجد علاج فعال إنما هي مسكنات للألام ولعدم انسداد الاوعية

ونظرا للتقدم الطبي يمكن استبدال دم الاطفال الذين يعانون هذا المرض بدماء بها خلايا دم حمراء طبيعية

الاستشارات الطبية : حسب مبدأ الوقاية خير من العلاج ولتفادي الامراض الوراثية للأبناء .

يجب عند الزواج أن تراجع دائما العيادات الاستشارية لهذا .

علل : زواج الاقارب يزيد من ظهور الامراض الوراثية ؟

لزيادة فرصة تلاقي الجينات المتحمة معا

بالنجاح
والتوفيق

