



جينا سميث

عصر علوم ما بعد الجينوم

كيف تحول تكنولوجيا علوم دنا طريقة حياتنا
و كيف تحول كينونتنا

ترجمة وتقديم
مصطفى إبراهيم فهمي

علوم عصر

ما بعد الجينوم

المركز القومى للترجمة
إشراف : جابر عصفور

- العدد : 1469 -

- عصر علوم ما بعد الجينوم

- جينا سميث

- مصطفى إبراهيم فهمي

- الطبعة الأولى 2010 -

هذه ترجمة كتاب :

The Genomics Age

How DNA Technology Is Transforming The Way We Live and Who We Are

by Lawrence A. Pervin

by: Gina Smith

THE GENOMICS AGE. copyright © 2005 Gina Smith.

Published by AMACOM, a division of the American

Management Association, International, Newyork,

All Rights Reserved.

حقوق الترجمة والنشر بالعربية محفوظة للمركز القومى للترجمة .

شارع الجبلية بالأديرة - الجزيرة - القاهرة . ت: ٢٧٣٥٤٥٢٦ - ٢٧٣٥٤٠٥٤ فاكس:

El-Gabalaya St., Opera House, El-Gezira, Cairo

e.mail:egyptcouncil@yahoo.com Tel.: 27354524 - 27354526 Fax: 27354554

عصر علوم ما بعد الجينوم

كيف تحول تكنولوجيا علوم دنا طريقة حياتنا
وكيف تحول كينونتنا

تأليف : جينا سميث
ترجمة وتقديم : مصطفى إبراهيم فهمي



2010

بطاقة الفهرسة
إعداد الهيئة العامة لدار الكتب والوثائق القومية
ادارة الشئون الفنية

سميث ، جينا.

عصر علوم ما بعد الجينوم: كيف تحولت كبرى لوجيا علوم دنا طريقة حباتنا وكيف تحولت كبرتنا / تأليف : جينا سميث ، ترجمة وتقديم : مصطفى إبراهيم فهمي.

٢٠١٠ ، القاهرة : المركز القومي للترجمة ،

٢٤ ص ، سـ ٣٨.

١ - الهندسة الوراثية .

(أ) فهمي ، مصطفى إبراهيم (مترجم و مقدم)

(ب) العنوان

٥٧٥ ، ١٠٧٢٤

رقم الإيداع ٢١٢٠٧/٩

الترقيم الدولي ٣-٦٦٠-٤٧٩-٩٧٨

طبع بالهيئة العامة لشئون المطبع الأميرية

تهدف إصدارات المركز القومي للترجمة إلى تقديم الاتجاهات والمذاهب الفكرية المختلفة للقارئ العربي وتعريفه بها ، والأفكار التي تتضمنها هي اتجاهات أصحابها في ثقافاتهم ، ولا تعبر بالضرورة عن رأى المركز .

المحتويات

7	- تقديم المترجم
11	مقدمة
21	الفصل الأول : من نكون نحن؟
45	الفصل الثاني : كيف وصلنا إلى هنا؟
81	الفصل الثالث : الجينوم الذي لديك - كتيب إرشاد للمالك
99	الفصل الرابع : ملفات دنا
123	الفصل الخامس : مواجهة المصير
157	الفصل السادس : ينبع طول العمر مع الصحة
185	الفصل السابع : الإطباق على السرطان
215	الفصل الثامن : الاستنساخ والخلايا الجذعية
237	الفصل التاسع : العلاج الجيني
265	الفصل العاشر : دنا والمجتمع
291	المراجع
305	معجم

تقديم المترجم

هذا الكتاب ليس المقصود منه وصف مشروع الجينوم البشري وطريقة تنفيذه ومصاعبها ، فقد كُتب الكثير بهذا الشأن ، وإنما يقصد بهذا الكتاب أن يتناول أمور فترة وعصر ما بعد مشروع الجينوم ، أو بالأحرى أن يتناول تطبيقات مشروع الجينوم أو الجينوميات، كما تسمى، وتاثيرها في كياننا وفي حيائنا كأفراد وأسر ومجتمع. فقد نشأت عن الجينوميات وغيرها من التطبيقات الوراثية تكنولوجيات جديدة، يمكن أن نصفها بأنها تطبيقات لعلوم دنا؛ أي الحامض النووي الذي تتكون منه أساساً الجينات أو المورثات .

بدأت تظهر علامات لما سينتتج سريعاً عن هذه التكنولوجيات من ثورة بيولوجية أو جينومية فيها الكثير من الاحتمالات المفيدة للبشر؛ من ذلك مثلاً استخدام الخلايا الجذعية المستنسخة في إنتاج أنسجة شتى وتتجديدها تصلح لعلاج الأمراض المختلفة المصحوية بضمور الخلايا، كما في بعض الأمراض المستعصية للقلب (الانسداد التاجي) أو المخ (السكتة الدماغية والزهايمير) والعضلات (ضمور العضل العضلي) . وقد تستخدم هذه التكنولوجيات الجديدة أيضاً في إطالة العمر مع دوام الصحة الجيدة حتى سن قد يصل إلى المائة والخمسين، كذلك قد تستخدم هذه الثورة البيولوجية في إنتاج الطعام الكافي للبلاريين التي ما زالت تعاني الجوع في العالم . على أن تكنولوجيا علوم دنا هي والتطبيقات الجينومية قد يكون فيها ما يلحق أضراراً بالأفراد أو المجتمع. فهناك مثلاً بوادر تبين بدء ظهور حركة لعلم تحسين النسل بشكله السيئ السمعة . وإذا كان تحسين النسل فيما سبق قد استخدم العرق أو العنصر للتمييز بين

البشر؛ فإنه في قرتنا الحادى والعشرين سيكون أكثر رهافة ويعتمد على أحدث المعلومات التي عرفناها عن تركيبنا الوراثي في الجينوم ليميز بها بين الأفراد. وقد تستخدم الجينوميات أيضاً استخداماً سيناً يؤدي إلى زيادة تميز الأثرياء عن الفقراء؛ فالاثرياء وحدهم هم الذين يستطيعون تحمل التكلفة الباهظة لاستخدام تكنولوجيا دنا في أن يرتفعوا ودائياً بذاته وبسلاطتهم، بينما لن يستطيع الفقراء ذلك. هكذا يمكن أن تظهر اجتماعياً طبقة أفراد "سوبرمان" من الأثرياء يضاف فيها التميز الوراثي إلى التميز الاقتصادي، ويزداد الاستقطاب وعمق الفجوة بين الطبقات.

حدث مؤخراً ارتفاع كبير في تكلفة العلاج الطبي الروتيني، ويواكب ذلك الارتفاع المتوقع لتكلفة العلاج الذي يستخدم تطبيقات علوم دنا الجديدة ، كالعلاج بالخلايا الجذعية والعلاج بالجينات، وينتتج عن هذا كله ارتفاع تكاليف التأمين الصحي. وتحاول شركات التأمين خفض نفقاتها وزيادة أرباحها بأن تنتخب الأفراد الأكثر صحة للتأمين عليهم وترفع قيمة التأمين على الأفراد الأكثر تعرضًا للمرض، وتحاول الشركات هنا أن تصعد إلى معرفة معلومات عن الأمراض التي قد يزيد تعرض الأفراد لها بحكم تركيبهم الوراثي، وذلك بإجبارهم على إجراء اختبارات فرز وراثي، كذلك يحاول أصحاب العمل إجراء اختبارات من هذا النوع للانتقاء بين المرشحين للعمل. لو ترك لشركات التأمين وأصحاب العمل حرية إجراء هذه الاختبارات للأفراد إجبارياً فإن هذا سيؤدي إلى ظهور طبقة دونية وراثياً لا يمكن أو يصعب التأمين عليها صحيًا ، ولا يمكن أو يصعب عليها التوصل لشغل الوظائف. أصبح الناس هكذا يخشون التصريح بما عرفوه من معلومات عن تركيبهم الوراثي عندما يجرون لأنفسهم اختبارات وراثية قد تبين استهدافهم لأمراض معينة كالقلب أو السرطان ، وبالتالي فإنهم يأخذون هذه المعلومات يعرضون أنفسهم لاحتمال إصابتهم بالمرض ، وبدلًا من أن يستفيدوا من الثورة الجينومية التي يفترض أن تؤدي إلى توقيهم المرض، فإنهم يتعرضون للإضرار بصحتهم .

التطبيقات الجينومية قد يساء استخدامها أيضًا لأغراض سياسية ، فتستخدم لتبرير التعصب والحتمية الوراثية ولتمزيق التماسك الاجتماعي والدعوى بأن على كل فرد أن يحمي نفسه ، وليس على الدولة أو المجتمع أى التزام للأفراد ، خاصة إذا كان هؤلاء الأفراد لديهم عيوب وراثية. وتستخدم أبحاث الجينوميات لإلقاء اللوم في مشكلات الأفراد والمجتمع على العوامل الوراثية وحدها، التي يزعم عدم إمكان إحداث تغيير فيها . فمرض السمنة مثلاً هو نتيجة جين وراثي باكثير من أن يكون نتيجة لسوء التغذية بالإفراط في الطعام . ثم تبرر أمراض أخرى بدنية واجتماعية بحجج وراثية بهذه الطريقة ، بحيث يتوجه الانتباه للعوامل الوراثية وحدها التي لا يمكن تغييرها ويُصرف النظر بعيدًا عن العوامل البيئية بالمعنى الواسع للبيئة، وهي عوامل يمكن تغييرها . الأمر هكذا يشبه أن نحاول حل مشكلة حوادث الطرق بأن نجري بحثاً للعثور على الأفراد المستهدفين وراثياً، لأن تدهسهم السيارات ، بدلاً من أن نحل المشكلة بتوفير أماكن آمنة لعبور الطرق ، وبدلاً من معالجة الأسباب الأخرى الرئيسية للحوادث كالسرعة وسوء القيادة بسبب تناول المخدرات أو الكحول ... وغير ذلك . الواقع أن هذا الاستخدام السيئ للتطبيقات الجينومية قد أدى لبدء ظهور بعض بوارد للصورة السيئة لتحسين النسل هي نتيجة طبيعية لنظرية الحتمية الوراثية ، وكلها تحاول الاستناد إلى التطبيقات الجديدة للجينوم واختبارات الفرز الوراثي والهندسة الوراثية .

الخلاصة ، أن الجيل الحالى فى أوائل القرن الحادى والعشرين هو أول جيل بشرى يتاح له أن يعرف عن كتب ما يُصنع منه الإنسان أو وصفة تركيبه الوراثي، وذلك بواسطة الجينوميات وعلوم دنا الجديدة . الأسئلة المهمة الآن لعصر علوم ما بعد الجينوم هو إلى أين ستقودنا هذه المعرفة الجديدة ، وما الذي يكون معناها بالنسبة إلى حياة الفرد والأسرة والمجتمع ، خاصة مجتمع أجيال المستقبل ، وعندما ندرك هذا المعنى ما النتائج المحتملة سواء كانت إيجابية أو سلبية أو بين بين ؟ لا شك أنه يجب

أن يكون للجماهير صوتها فيما سيجري عليها من تطبيقات لهذه العلوم ، ولابد أن يكون للجماهير دورها بالإسهام بالرأي في هذه التكنولوجيات الجديدة ، ولا يتاتي ذلك إلا بأن يكون لدى هذه الجماهير حد أدنى من المعلومات والثقافة العلمية في هذا الصدد بما يتيح لها هذه المساهمة . كما أن هناك قرارات سياسية واقتصادية في هذا الشأن يصدرها أصحاب القرار في حين أنهم كثيراً ما لا تكون لديهم دراية حقيقة بهذه الأمور .

توجه جينا سميث - مؤلفة الكتاب - خطابها للقارئ غير المتخصص ، ومن أهم ما يلفت النظر في كتابها ما لها من أسلوب سلس رهيف ولغة تعد من أسهل ما يقرأ في كتب الثقافة العلمية ، ولديها طريقة أسرة في التدرج في عرض المعلومات الأساسية والمقدمات المنطقية على نحو شيق واضح، لتصل بالقارئ إلى النتائج والتوقعات العلمية بالسلامة والوضوح نفسها . هكذا تتوافق للقارئ الإحاطة بالمعرفة العلمية الازمة لتابعة هذه الثورة العلمية الجديدة ، والإسهام فيها برأيه ، ولاتخاذ القرار الحكيم حول رفاهة الفرد والأسرة والمجتمع ، بحيث يمكن تعظيم الفوائد لأقصى ما يمكن ، وتقليل الأضرار لأدنى ما يمكن .

د. مصطفى إبراهيم فهمي

مقدمة

قبل أن نبدأ

هذا إنجاز أعظم من اكتشاف الفاكسينات والمضادات الحيوية مجتمعة معاً، ليس من المبالغة أن نقول إنه كنتيجة له لن يكون عالم البشر أبداً هو العالم نفسه.

وأنا طبعاً أتحدث عن اكتشاف دنا، اللولب المزدوج، بواسطة أمريكي وبريطاني، هما جيمس واطسون وفرنسيس كريك في ١٩٥٢ . ذات يوم بارد في فبراير يثير القصيرة حدث شيء عميق ، لم يرد ذكره إلا نادراً في صحف ذلك العام كله . على أن واطسون وكريك كانوا يدركان أهميته . "لقد وجدناه !" هكذا صرخ كريك وهو يدخل مندفعاً إلى حانة "إيجل = النسر" التي تقع تجاه جامعة كمبريدج قريباً من معملهما.

"لقد وجدنا سر الحياة !" (١)

وتكرر بعدها في أبريل ٢٠٠٢ ، أى بعد مرور خمسين سنة باكمالها ، أن أخذ التاريخ يُصنع ثانية . أعلنت مجموعة من العلماء أنهم قد أخذوا تصورات واطسون وكريك العظيمة، ليرتقعوا بها إلى مستوى آخر. نشر هؤلاء العلماء قائمة هائلة - قائمة من الكيماويات التي تصنع كل الجينات في دنا الجنس البشري، وبكلمات أخرى فقد نشروا تتابعات (*) الجينوم البشري، والآن يمكن أن نبدأ أبحاث تغيير الحياة .

(*) التتابعات المقصودة هي تتابعات القواعد العضوية في دنا، كما سترد تفصيلاً فيما يلى. (المترجم)

معرفة ما يصنع منه الكائن البشري هي أول خطوة تجاه أن نعرف طريقة علاج هذا الإنسان عندما يصاب شيء فيه بتلف، أو أن نعرف في المقام الأول الطريقة لمنع أن يصاب شيء فيه بتلف . بل إن هذا قد يعني في النهاية أن نعرف الطريقة لبناء إنسان أفضل بالكامل . وكل هذا مهم بل وخطير . إلا أن هناك بعض شيء قد حدث أيضاً عندما ظهرت هذه المعرفة إلى النور . نحن البشر - الذين نسعد كل السعادة بأنفسنا وقدرتنا على التعلق ، والبحث ، واستغلال الطبيعة - أصبحنا أول كائنات حية على كوكبنا في تأملنا لأنفسنا، نتأملها وهي عند أكثر المستويات تأسساً ، لنكتشف اللغة التي كُتب بها صميم وجودنا .

الجينوم اسم يطلق على المجموع الكلّي للجينات في أحد الأنواع - أي معلومات دنا التي تحدد ما إذا كان للكائن شعر ، أو حوافر ، أو أسنان ، أو ذيل. الجينوميات علم بازغ لفهم الجينوم البشري ، ولتحديد الطريقة التي يؤدي بها دنا في كل إنسان إلى أن يحدث الهوية والصحة والمرض . هذا وقد أخذت تنطلق من الجينوميات علوم أخرى بسرعة تكاد تماثل سرعة تعلمنا للمصطلحات؛ فهناك أولاً الجينوميات الوظيفية، ثم الجينوميات المقارنة ، ثم البروتوميات^(*) .. وينقسم العلم إلى فروع ثم إلى فروع ثانية .

إلا أن هناك شيئاً واحداً أكيداً . فمهما حدث من تفرع وتقسيم، فإن علم دنا الجديد سيحدث تحولاً في كل شيء يلمسه وخاصة في الطب علاجاً وتشخيصاً . هناك كذلك علم الجريمة ، وتحديد البروفيل الوراثي ؛ وأبحاث السرطان ومكافحة الشيخوخة؛ التاريخ؛ الأخلاقيات؛ السياسة؛ ولا ننسى هنا الاقتصاد . تقدير عشرات البلايين من الدولارات من الجامعات ودوائر الأشغال لتغوص في مجالات تتعلق بدننا .

(*) البروتوم : دراسة البروتينات في الكائن الحي للتعرف على بنية كل بروتين وشكله بابعاده الثلاثية ووظيفته. (المترجم)

يقول جيمس واطسون، الرجل الذي له من المعرفة ما ينبغي ، "هذا مورد هائل سوف يغير البشرية مثلاً مما غيرتها مطبعة الكتابة ." (٢)

اخترع جوهانز جوتبرج مطبعة الحروف المتحركة حوالي ١٤٥٠ ، ويحلول ١٥٠٠ كان هناك ألف كتاب في أوروبا . يعتبر معدل سرعة هذا التغير على أنه عموماً معدل خارق للمعتاد، ولكن ثورة دنا تجعل هذا المعدل للتقدم مثيراً للخجل.

في ١٩٨٥ ، كنت طالبة في الجامعة أدرست الكيمياء في جامعة ولاية فلوريدا، عندما ذكر أستاذ الكيمياء العضوية لفصولنا أنه لن يتم رسم خريطة الجينوم البشري في أثناء حياتنا . ولفتره بدا كأنه على صواب . وعلى أي حال، فإن فك شفرة أول جينوم - وكان لخلية البكتيريا البسيطة التي تسبب حمى الالتهاب السحائني (٣) - لم يتم إلا في ١٩٩٥ - ومع ضآلة حجمه إلا أن فك شفرته استغرق سنوات عديدة .

ثم ما لبث العلم أن انعطف عند أحد المنحنيات، تمكن الباحثون ، بفضل ما يرجع أساساً إلى تقدم تكنولوجيا الكمبيوتر ، من أن يرسموا الخطوط الخارجية لأول مسودة لكل البلايين الثلاثة من العناصر المكونة لدينا البشري ، أي كل القواعد العضوية من الأدنين (أ) والسيتوzinin (س) والثيمين (ث) والجوانين (ج) ، وهي مسودة يبلغ حجمها ما يقرب من ٢٠٠ نسخة من دليل تليفونات مدينة نيويورك .

ما زال هناك قدر هائل من البحث يجب إنجازه؛ فيحاول الباحثون الآن فهم محتوى الكتاب الذي فتحوه، وحسب ما يقوله فرنسيس كولنر رئيس "مشروع الجينوم البشري" ، الحال يشبه أنتا قد اكتشفنا "كتاب الحياة" ، لنجد - لا غير - أن الكتاب مؤلف بلغة غير معروفة . ويعنى هذا أن يتبقى لدينا الكثير لنفعله ، وأن فوائد دنا ستصل إلينا مجزأة ، كلما زدنا فصاحة في استيعاب قواعد نحو دنا وتحولات كلامه المتميزة.

(٢) حمى الالتهاب السحائني أو الحمى الشوكية : التهاب في أغشية المخ والنخاع الشوكي يصاحب حمى وقى، وصداع شديد وتصلب الرقبة . (المترجم)

يجب كذلك أن نحرص على ألا ننجرف بتهويل الدعايات الذي يحيط بهذا العمل وما له من وضع بارز . ويقول كولنз إن النزعة السائدة هي أنه عند السماع باكتشافجين جيد - كجين له مثلاً علاقة بمرض السكري أو بمرض بالقلب - يتوقع الجميع توالحظة إيجاد علاج شافي للمرض.

قال لي كولنз في أثناء إنتهاء إنهائي لأول مسودة لهذا الكتاب ، "تنزع التنبؤات في العلوم لأن تبالغ في التفاعل على المدى القصير، لكنها تنزع للإقلال من التفاعل على المدى الطويل . أعتقد أن هذا ينطبق هنا أيضا . كان هناك توقعات جامحة مبالغ فيها لظهور فوائد مباشرة تو اللحظة (وعلاجات شافية للأمراض) تنتج عن مشروع الجينوم البشري، وساعدت هذه التوقعات على أن تزود بالوقود ما حدث من سعار بالبيوتكنولوجيا في أواخر تسعينيات القرن العشرين ، ولكن ما من أحد أعرفه كان يعتقد أن هذه التوقعات لديها أي فرصة لأن يتم وقوعها بهذا المعدل السريع .

ثم أضاف قائلاً ، "عندما انفجرت الفقاعة الاستثمارية ، أخذ بعض الناس يتشكّون من أن مشروع الجينوم البشري مشروع فاشل لم ينتج ربحاً . على أن ما كان فاشلاً هو تلك التنبؤات المفرطة في الخيال التي لم تنتج أى ربح . سوف نصل إلى الهدف ، وسوف نحققه ، إلا أن ذلك لن يكون غداً أو في اليوم التالي . وعلى أى حال فقد تم التوصل إلى البلايين الثلاثة من الشفرة بطريقة مضبوطة وعلنية، وقد أنجزنا هذا الأمر . ولكن هناك أمراً آخر وهو أتنا في حاجة الآن لأن تتطلق أفضل العقول وأذكاها في كوكبنا إلى المستوى التالي من فهمنا".^(٣)

على أنه إذا كان هناك من يريدون تأجيل انفعالهم بسبب تلك القائمة الطويلة لما يجب عمله، فليس عليهم إلا أن ينتظروا - لا غير - إلى الإنجازات الجينومية ذات الأهمية القصوى التي توصلنا لها بالفعل . فهذه نتائج كانت تبدو منذ سنوات قليلة فحسب كأنها من روايات الخيال العلمي .

وللننظر في أمر بعضها؛ حيث أثبتت اختبار أدلة الاتهام بدنى براءة من ١٤٤ من السجناء المدانين^(٤) حتى كتابة هذا ، وما زال العد مستمراً . وقد تم هكذا تبرئة أفراد كثيرين في عناصر الإعدام ، بلغ من كثرتهم أن جورج ريان حاكم الينوى خف كل أحكام الإعدام في الولاية لتكون أحكاماً بالسجن مدى الحياة أو لزمن أقل .

بل إن هناك الغازاً لجرائم تاريخية أخذت تجد حلاً لها، وعلى سبيل المثال، يبدو أن أدلة بنا قد أثبتت براءة سام شبرد بعد موته ، وكان قد اتهم بقتل زوجته في ١٩٥٤ . (لعل القارئ يتذكر أن قضية شبرد هي التي أوقت بكل من العرض التليفزيوني والفيلم السينمائي الذي كان عنوانهما ، "الطريد = Fugitive"^(*)، وقد تكبدت الآن الشائعة التي دامت لزمن طويل عن أن توماس جيفرسون^(**) أنجب أطفالاً من سالي هيمنجز إحدى جواريه، فبينت الاختبارات الوراثية أن بعض أطفال هيمنجز على صلة قرابة مباشرة بذكور من آل جيفرسون .

تستخدم أدلة بنا أيضاً في استنتاج كل شيء ، ابتداء من مكان دفن كريستوفر كولومبوس ووصولاً إلى ما إذا كان الفتى بيلى^(***) قد مات فعلاً في ثمانينيات القرن التاسع عشر ، أو أنه كما تقول إشاعة قد واصل العيش بعدها؛ حيث عرف باسم "بيل الكث" ، المسن المقيم في دار للمسنين ، والذي زعم في خمسينيات القرن العشرين أنه الفتى بيلى .

(*) "الطريد" رواية عن طبيب بريء اتهم بقتل زوجته وقر من الشرطة حتى ثبتت براءته، وقد عرضت الرواية في مسلسل تليفزيوني وفيلم شهرين . (المترجم)

(**) توماس جيفرسون الرئيس الثالث للولايات المتحدة (١٨٠١ - ١٨٠٩) واحد من الشخصيات الرئيسية في وضع وثيقة الاستقلال . (المترجم)

(***) الفتى بيلى أحد الأشقياء الحقيقيين في الولايات المتحدة، وشتهر بمقاماته وفراره من الشرطة.(المترجم)

كما أن مجال الاختبارات الوراثية قد أخذ الآن يتفجر بدوره، وكلما حدد الباحثون المزيد والمزيد من الطفرات الجينية الخاصة بأمراض معينة ، يتلو ذلك مباشرة ظهور اختبارات دنا التي تتيح اختبار الأفراد بشأنها، وفي إمكانك أنت وطفلك الذي لم يولد بعد أن تُختبرا بالفعل لاستهدافكما لمئات من الأمراض، وفي بعض الحالات فإن العثور على خلل محتمل واتخاذ الإجراءات في التو لتفاديها يمكن أن ينقذ حياتك .

بدأت أدوية دنا تظهر على نحو أبطأ ، لكنها أخذت تصل لنا بدورها. هناك فعالية مذهلة لبعض أدوية دنا مثل دواء "إنبريل" لعلاج التهاب المفاصل الروماتيدي (**)، و"جليفيك" لعلاج نوع معين من الليوكيميا(***)، وهذه الفعالية ترسم لنا مستقبلاً كله تفاؤل فيما يتعلق بالأدوية التي تصوب بدقة لهدفها ، وهذا الهدف هو المشكلة الوراثية التي تكمن وراء المرض، ويعتقد العلماء أنهم على وشك تكوين أدوية شخصية لكل فرد كيماويات تصمم خصيصاً ليكون مفعولها أفضل مع التركيب الوراثي الخاص لكل شخص ما زلتانا بعيدين عن الوصول للكأس المقدسة لعلوم دنا ، وهي متابعة كل مرض أو اعتلال بشري متابعة مباشرة لوصول إلى جين واحد أو مجموعة جينات تسببه . نعم ، هناك بعض تقدم في العثور على جينات لها ارتباط بأمراض مثل: السرطان ، وأمراض القلب ، والسكري ، وسوف نقرأ الكثير عن هذا التقدم في هذا الكتاب . إلا أن المؤكد أن الأمر أصعب مما كان الناس يظنهونه، فمعظم الأمراض لا تكون مجرد طفرات في جين واحد، وإنما في جينات كثيرة، وحتى نعالجه الأمراض

(*) التهاب المفاصل الروماتيدي نوع من التهاب مزمن مناعي، يصيب عادة المفاصل الصغيرة ويؤدي لتصبلاها. (المترجم)

(**) التصلب المتعدد مرض مزمن يتحall في غشاء الألياف العصبية، ويؤدي إلى أنواع شتى من الشلل في الجسم. (المترجم)

الوراثية، سيكون من الضروري - ليس فحسب - أن نفهم الجين المرتبط بالمرض، وإنما أن نفهم أيضًا البروتينات التي يصنعها الجين ، وكل ما يحدث بطول المسار من أول الطفر حتى الاعتلal، وهذا هو الجزء الأصعب .

ولكن سواء كان الأمر سيستغرق سنوات أو عقوداً ، فإن هناك شيئاً مؤكدأً، وهو أن الأدوية قد تغيرت للأبد . لما كان العلماء الآن يفهمون دنا بعض الشيء ، فإنهم بالفعل يستخدمون معرفتهم هذه بدنياً في إنتاج هرمونات بشرية ، والمساعدة على الإقلال من اعتلالات القلب ، وكمش الأورام ، وعلاج التصلب المتعدد.(*) هناك مزيد من التطورات تقد علينا ، وإذا كان للتاريخ دوره كمرشد، فإن لنا أن نتوقع وصولها بمعدل أكثر وأكثر سرعة .

سنصل في النهاية إلى أن نعيش في عالم حيث الأمراض لا تعالج فحسب؛ وإنما سيتـم في المقام الأول توقـي وقـوعها .

أخبرنى دافيد بالتيمور الحائز على جائزة نوبل أنه شعر بقصصـيرـة عندما قرأ لأول مرة ورقة البحث العلمي التي أوردت تفاصـيلـ الجـينـومـ البـشـريـ ، وهو من عـاينـ الكـثـيرـ منـ الـبـيـولـوـجـياـ فيـ حـيـاتـهـ المهـنيـ الطـوـيلـةـ . وبالـتـيمـورـ الآـنـ رـئـيسـ معـهـدـ كالـيفـورـنـياـ لـلـتكـنـوـلـوـجـياـ .

يقول بالـتـيمـورـ إنـ الـبـيـولـوـجـياـ قدـ دـخـلتـ عـهـداـ جـديـداـ . بدـلاـ منـ أنـ نـخـمـنـ كـيفـ أـنـناـ نـخـتـلـفـ الـواـحـدـ عنـ الـآـخـرـ ، سـوـفـ نـفـهـمـ وـنـسـتـطـيعـ تـشـكـيلـ خـبـرـاتـ حـيـاتـاـ حـسـبـ مـيرـاثـاـ . سـوـفـ نـسـتـطـيعـ أـيـضاـ ، إـلـىـ حدـ ماـ ، أـنـ تـتـحـكـمـ فـيـ هـذـاـ مـيرـاثـ . نـحـنـ نـكـوـنـ عـالـىـ سـيـكـوـنـ مـنـ الـواـجـبـ فـيـهـ عـلـىـ كـلـ فـردـ أـنـ يـكـوـنـ لـدـيـهـ حـصـيـلـةـ تـعـلـمـ عـلـىـ بـالـقـدـرـ الـكـافـيـ لأنـ يـفـهـمـ أـوـجـهـ الـثـرـاءـ الـجـديـدـةـ فـيـ الـمـعـرـفـةـ ، حـتـىـ نـسـتـطـيعـ تـطـبـيقـهاـ بـحـكـمـةـ .(٥)

(*) الـلـيـوـكـيـمـيـاـ: سـرـطـانـ كـرـاتـ الدـمـ الـبـيـضـاءـ ، وـبـيـدـاـ فـيـ نـخـاعـ الـعـظـامـ الـتـيـ تـكـوـنـ خـلـاـيـاـ الدـمـ . (المـتـرـجـمـ)

منذ زمن طويل والعلماء مثل بالتيمور يفهمون أقصى ما وصلت إليه الجبهة الامامية للجينوم البشري وما تعنيه بالنسبة للبشر . أما بالنسبة إلى سائرنا فقد استغرق ذلك وقتاً أطول قليلاً . ونجد بالنسبة إلى معظم الأميركيين أن مصطلحات ثورة دنا جديدة تماماً عليهم ، ولم تأخذ في الظهور في الصحف والتلفزيون إلا الآن .

علم دنا بسيط ، ورائع ، ويقبل الاستيعاب في النهاية . لا يحتاج المرء إلا إلى البعض القليل من خلفية عنه ، والبعض القليل من التبصر فيمن يكون من يفعل ماذا ، وما الذي سيأتي ، وما الذي يكون مجرد تهويل دعائي .

ما يدور حوله هذا الكتاب كله هو اختصار الطريق لما يسمى ثورة دنا .

أهدف من هذا الكتاب إلى تقطيّة ما يرجح أن يتكتشف من تطورات في السنوات العديدة القادمة ، وذكر تفاصيل أوجه التقدم التي من المتوقع أن تجلبها لنا أبحاث دنا . وبهذه الطريقة يمكننا الاستفادة من هذه المعرفة في أثناء حياتنا .

في الفصول الثلاثة الأولى سأسعى إلى أن يصير القاريء على درية بالمصطلحات وبالتقنيات وبالخلفية، التي يحتاجها لفهم أمواج المد المتعالية لقصص دنا في الأخبار . وهذا الجزء لازم للقارئ الذي لا يعرف كيف يفرق الجين من الكروموسوم، أو للقارئ الذي يحتاج - لا غير - لإنعاش ذاكرته عن بعض المصطلحات والتقنيات الجديدة .

سوف نلقى بعدها نظرة داخل المعامل، التي تحدث فيها التطورات المفتاحية في المناطق الساخنة مثل بصمة دنا ، والاختبارات الوراثية ، والعلاج بالجينات ، والاستنساخ وأبحاث الخلايا الجذعية ، والتجارب ضد الشيخوخة . أما الفصول من

الرابع حتى التاسع فيلacci القارئ فيها العقول الكامنة وراء العلم ، بالإضافة إلى اكتساب فهم واضح لطريقة هذه العقول في مواجهة التحدى .

وفي النهاية سوف نتأمل ، على الرغم من أنني ضممت تعليقات من علماء الأخلاق والمجتمع خلال الكتاب كله ، فابنني في الفصل العاشر أغوص بشكل أعمق في القضايا الأخلاقية التي تواجهنا جميعا . هل ينبغي أن يُسمح للحكومات بتكميس قواعد بيانات عنا جميعا بكل فرد واحد فيينا ؟ هل يمكن أن تؤدي الاختبارات الوراثية إلى طبقة سفلية من لا يمكن التأمين عليهم ولا توظيفهم ؟ كيف ستؤثر ثورة دنا في حياة الواحد منا وحياة عائلته ؟ سوف أبحث كيف ستؤدي التطورات الحالية واندفاعاتها الواقعية إلى تغيير عالم أطفالنا وأطفال أطفالنا .

هذه قضايا يلزم أن نفكر فيها جميعا . إلا أن اتخاذ القرارات الصحيحة لا يمكن أن يتم إلا بعد تأسستنا تأسساً معقولاً في علم دنا - من الذين يقومون بدور فيه وما الذي تدور التكنولوجيا كلها حوله . لن نستطيع أن نستثمر أو نتابع صناعة دنا إلا بمعرفة هذه الأمور .

أمل أن يمنحك هذا الكتاب القارئ نفاذ البصيرة فيما يحدث في هذه الثورة التاريخية ، وألا يقتصر أمره على ذلك ، وإنما يمهد له أيضاً اللغة والخلفية اللازمتين لقاء الأسئلة الصعبة - عن نفسه ، وعن الساسة الذين يمثلونه ، وعالم الأشغال ، والمجتمع العلمي . ومع أن الكتب التي تواجه هذا التحدى ليست كثيرة ، فإن القارئ سيجد أن هذا الكتاب واحد منها .

والآن ، هيا قدما !

الفصل الأول

من نكون نحن؟

عندما عبر واشنطن نهر ديلور حدث تو هذا الوقت تقريبا، أن كتب الكيميائي الفرنسي أنطوان - لورن لفوازيه في كتابة ملاحظات أن "الحياة عملية كيميائية".

لافوازيه هكذا إما أنه كان محظوظا، أو أن له بصيرة نافذة للمستقبل، فإن كان محظوظا فإن حظه لم يبق مستمرا؛ حيث حبسه الثوار الفرنسيون وقطعوا رأسه في ١٧٩٤ . على أنه لم يحدث إلا بعد قرنين أن تفهم العلماء المبادئ الأساسية للوراثة ليتوصلوا إلى الاتفاق على نطاق واسع على أنها نرث صفاتنا من والدينا خلال عملية لا يمكن أن توصف إلا بأنها "كيميائية"؛ فتنتقل الوراثة محمولة بالجينات - والجينات مصنوعة من دنا .

أعلن العلماء في ٢٠٠٠ أنهم قد استهلاوا ما قالوا عنه إنه ثورة علمية، وذلك عندما فتحوا كتاب الحياة البشرية . وبعد ذلك بثلاثة أعوام ، سلم العلماء في أبريل ٢٠٠٣ النسخة النهائية لذلك الكتاب .

نادي العلماء بأنهم قد اكتشفوا المواد التي تصنع دنا في الجينات البشرية ، وقد اكتشفوها كمواد كيميائية الواحدة بعد الأخرى .

يشرح الأمر فرنسيس كولنزي مدير المعهد القومي لأبحاث الجينوم البشري في بيتسدا، ويقول ، " أساسا ، نحن الآن قادرون على قراءة كتب التعليمات الخاصة بنا"؛ مصطلح "كتاب التعليمات" كما يقول كولنزي يكاد يكون البداية في تحديد ما كشفت عنه تلك الأبحاث، فالكتاب أيضاً كتاب للتاريخ يفسر الطريقة التي تطور بها البشر عبر الزمن . فهو دليل إرشادي لأحد المتاجر يصف بدقة لا تصدق طريقة بناء كل خلية في الجسد البشري . وكما يقول كولنزي فإن من أهم الأمور أنه كتاب طب دراسي يحوى تصورات نافذة تساعد الأطباء في أن يتبنوا بالمرض، ويصلوا في النهاية إلى شفائهم.

إنه لما يثير تواضعى ويبعث الروع فى نفسى أن أدرك أنتا قد استوعبنا أول لحة من كتاب التعليمات الخاص بنا ، والذى لم يكن يعرفه فيما سبق إلا الله .

د. فرانسيس كولنз، رئيس مشروع الجينوم البشرى^(١)

ويضيف كولنز ، تحن أول جيل فى التاريخ يقلب صفحات هذا الكتاب، وهى خبرة تبعث الروع والتواضع فى أى فرد يتأملها، وعندما ننظر أمر اللحظات الملحمية فى التاريخ البشرى ، يجب أن يرد هذا الأمر فى موضع مرتفع جداً من القائمة. سوف يضع التاريخ قراره ، ولكن أضيع مشروع الجينوم البشرى فى مرتبة تجاور انشطار الكرة أو السفر إلى القمر.^(٢)

تقديم لدينا الذى نمتاكه

يعرف الآن كل واحد تقريباً أن كلمة دنا هي اختصار لحامض دى أوكسى ريبو نيوكلييك، لكن هل تعرف أين يكون دناك؟ هل تعرف الفارق بين الجين والクロموسوم؟ هل تعرف أن جيناتك تقع على كروموسوماتك وليس العكس؟ هل تعرف كيف يمكن استخدام الاستنسال (الاستنساخ) لحاربة مرض السكري؟ وهل تعرف أى الشركات تستخدم دنا إحدى الديدان لتكتشف طريقة لإبطاء شيخوخة الإنسان، أو كيف يستخدم الأطباء معرفتهم عن دنا ليكتبوا في النهاية معركتهم ضد السرطان؟

(١) تعليقات كولنز هو والأخرين التى ركزنا الانتباه عليها فى هذا الفصل قد أخذت عن مقال "ماذا قالوا: الجينوم فى استشهادات" ، مجلة "بي بي سي نيوز" = مجلة هيئة الإذاعة البريطانية (BBC) يونيو ٢٠٠٠. هذه الخلاصة من الاستشهادات مأخوذة عن الإعلان الجماهيرى عن إتمام مسيرة تتابعت
الجينوم البشري وهو متاح فى موقع : <http://news.bbc.co.uk/1/hi/sci/tech/807126.stm>

معظم الناس لا يعرفون أياً من ذلك .

ستهيمن علوم دنا على القرن الحادى والعشرين ، ونحن فى حاجة لأن نفهم المصطلحات والمفاهيم إذا كان لنا أن نبقى عند القمة، ونستفيد من أوجه التقدم الهائلة التي تتعلق بدننا في الطب والعلوم الأخرى .

يبدو هذا العلم لأول وهلة مخيفا ، لكن ما أن يصل المرء إلى استيعاب القليل من المصطلحات والمفاهيم ، حتى يرى أن هذا العلم كله هو في الواقع علم بسيط تماماً .

نظرة من أعلى

نسمع كثيراً أن دنا "يحمل" المعلومات - وسوف نصل إلى ذلك بعد دقيقة، لكن دعنا أولاً نتحدث عن دنا كشيء ، جزئي فعلى يشغل مكاناً فيزيائياً.

حتى نصل إلى بعض منظور هيا نبدأ بما هو كبير، لنصل إلى ما هو صغير. هيا نأخذ جسداً بشرياً ، أي جسد، لعلك تعرف أنه يتكون من عشرة أجهزة : الجهاز العصبي ، والعضلي ، والعظمي ، والهرموني ، والهضمى ، والتنفسى ، والدوى ، والمناعى ، والتکاثرى ، والإخراجى .

أعتقد أنتا ستنظر إلى هذه الفترة على أنها زمن تاريخي ، نقطة بداية جديدة.

كريج فنتر، مؤسس شركة سيليرا جينومكس.

كل جهاز من هذه فيه أعضاء . وعلى سبيل المثال، فإن المعدة عضو في الجهاز الهضمي.

كل عضو يتكون من خلايا ، مثلاً مثل كل شيءٍ آخر ، فالمعدة مصنوعةٌ من خلايا المعدة، وكل خلية تقريباً ، سواءً في المعدة أو غيرها ، لديها نواة في مركزها، وهنا، بالنسبة إلى ، تصل الأمور إلى ما يثير الاهتمام .

تحوي كل نواة كروموسوماتها ، بني تشبه قصبان ، وهي تحت الميكروسkop تشبه كثيراً حزماً من الخيوط . تحوي كل نواة خلية عدداً من الكروموسومات هو بالضبط ثلاثة وعشرون زوجاً . (وذلك باستثناء الخلايا التكاثرية ، التي تحوي نصف العدد الطبيعي من الكروموسومات . وهذا أمر معقول باعتبار أن التكاثر هو نتيجة التحام خلتين - حيوان منوى وبيضة) .

هيا نمعن النظر إلى أي كروموسوم بعينه - لنفتر كروموسوم 19 داخل نواة بعينها هي نواة خلية معدة نفحصها - سنجد أن دنا الكروموسوم يلتقي بإحكام داخلها ، ولو فكرنا هذا الدنا وفردناه سنجد أن شكله يشبه كثيراً جداً السلم المتنقل ، وتشكل مواد سكرية وفوسفاتية جانبى كل سلم ، وتقتربن "القواعد" الأربع في أزواج ليشكل كل زوج درجة في السلم .

لا يعد هذا إنجازاً رائعاً لزمن حياتنا فحسب ، لكنه رائع أيضاً بالنسبة إلى التاريخ البشري . وأنا أقول هذا لأن مشروع الجينوم البشري له بالفعل إمكانية أن يؤثر في حياة كل فرد فوق هذا الكوكب .

د. ميشيل ديكستر ، مدير اتحاد شركات ويلكوم .

القواعد هي الجوانين والأدينين والثمين والسيتوزين - واختصارها (ج) و(أ) و(ث) و(س). وقد يسمع القارئ أيضاً أنها تسمى "الحروف" أو "النيوكليوتيدات". إذا نظرنا إلى دنا كلغة ، وهذا ما أفعله ، ستكون هذه هي حروفها الأبجدية .

يُصنع أى جين معين من دنا ، والجين ببساطة هو مجموعة من أزواج القواعد على جزء دنا ، وعلى سبيل المثال، نستطيع هنا أن نجد على كروموسوم ١٩ سلسلة طويلة من القواعد التي تشكل معاً ما يسمى جين "أبو APOE". قد يرث من يكون حظهم سيئاً نوعاً خطراً من هذا الجين (وله ثلاثة أنواع) فوق كروموسوم ١٩ ، ويمكن أن يؤثر ذلك في قدرة صاحب هذا الجين الخطر على تحليل الكوليسترول والدهن، مما يؤدي إلى مرض الشريان التاجي ، أو الزهايمر ، أو علل أخرى تتعلق بالدهن .

على أى حال ، إذا أمكننا اكتشاف عامل الخطر هذا مبكراً ، وها هنا يكون تحديد تتابعات الجين ملائماً للاستعمال من خلال اختبار وراثي ، فإن صاحب الجين الخطر قد يختار الإقلال من المأكولات الدسمة ، وهو اختيار يمكن أن يطيل من عمره.

السبب في أن دماءك ليست دمًا أزرقاً (ملكيًا)

ظل يرد في الفولكلور، طيلة قرون ترجع وراء فيما يفترض إلى زمن أرسسطو ، أن الوراثة تمر من خلال دمائنا ، وتستطيع أن تتفهم هذه الفكرة عندما تنظر في مصطلحات مثل "دم فاسد" أو "دم مخلط" ، أو "دم ملكي" ، أو "دم أزرق" ، أو "سلالة دم" .

ما يثير السخرية أن دمنا الأحمر ليس فيه تشغيل للوراثة بأى حال؛ فخلايا الدم الحمراء هي النوع الوحيد من خلايا جسمنا التي ليست فيها دنا؛ لأنها الخلية الوحيدة في جسمنا التي ليس فيها نوأة .

فتأمل .

الخلاصة أن لدينا ٣٠٠٠٠ من الجينات تقع على كل أزواج الكروموسومات الثلاثة والعشرين ، وهي موجودة في نوأة كل خلية تقريباً من خلايانا ، وتصف هذه الجينات عن طريق الحروف الأبجدية ج و ث و س كل شيء يخصنا ، ابتداءً من الطول ،

ومدى تجعد الشعر ، ووصولاً إلى احتمال أن يعاني المرء من سوء رائحة الأنفاس أو السرطان .

لكل فرد منا تتابعاته الشخصية من قواعد دنا هي اللغة التي كُتب بها كل ما يخصه، ومن المثير للاهتمام أن كل خلية تقريباً في جسدك تحوي كل المعلومات المطلوبة لأن تبني بالكامل (أنت) آخر جديداً .

رؤيه لدناك

جزئ دنا المفرد طويل ونحيل بدرجة لا تصدق . عندما نفك تلافيفه من الكروموسوم الميكروسكوبى ، نجد أن الخط المفرد يمتد لما يقرب من بوصتين (حوالى ٥ سم) . لو فردنَا دنا الموجود في كل الثلاثة والعشرين كروموسوماً الموجودة في بويضة بشرية يماثل حجمها تقريباً حجم الفاصلة الموجودة في آخر هذه العبارة ، سوف يتضاعف طوله في مجموعه إلى ما يقرب من ستة أقدام (حوالى ٢م) .

لو صُفت كل خيوط دنا من كل خلية في جسدنَا وقد تلامست طرفاً بطرف ، سيكون طولها كلها معاً كافياً للوصول إلى الشمس، ثم العودة منها لخمسماة مرة، لكن هذا الخيط نفسه سيكون رفعه أقل من الشعرة البشرية بآلاف عديدة من المرات.

دنا ببنيته ووظيفته قد أصبح بأعمق المعانى جزءاً من تراثنا الثقافى يماثل شكسبير ، أو أنه نصر ساحق تاريخي ، أو أنه يُعد من الأمور التي تتوقع أن يعرفها أي شخص متعلم .

عالم الميكروبيولوجيا روس ل. كابل ، من كتاب له مع ج. ج. ف. ناسال ، إعادة تشكيل الحياة : قضايا مفتاحية في الهندسة الوراثية (ملبورن ، أستراليا: نشر جامعة ملبورن ، ٢٠٠٢)

هياً ننظر الآن مدى ما يكون دنا مدموجاً لدينا؛ كل خلية تقريباً في جسمنا تحوى ما يزيد عن ستة أقدام من دنا الملفوف داخلها .

وحتى مع ذلك ، فإن الملمح البارز لدينا هو الطريقة التي يخترن بها المعلومات ، معلومات تعطى الخلية بدقة التعليمات عن طريقة إعادة نسخ نفسها، وعن الوظائف التي تؤديها .

ولكن ما الذي يفعله دنا بالضبط ؟

مهمة دنا بسيطة، فشرفته تبني الجسد بطريقة بناء البروتين .

يوجد البروتين في الأساس من كل الأشياء الحية، فتعتمد كل الخلايا الحية على البروتينات فيما يتعلق واقعياً بكل منتجات الخلية وعملياتها، والخلايا - سواء كانت خلايا البكتيريا أو النبات أو الحيوان - تستخدم البروتينات لأنواع شتى من العمليات، ابتداءً من محاربة العدوى ، إرسال الرسائل وتلقّيها ، ووصولاً إلى إعادة بناء الأجزاء التالفة .

يحتوي الإنسان على الأقل ٥٠٠٠ نوع مختلف من البروتين، وكل نوع من البروتين له مهمة خاصة يقوم بها؛ وهناك بروتينات إنسانية تبني الشعر (الكولاجين)، والجلد (الكيراتين) ، والأربطة (الإلاستين) ، وهناك بروتينات هرمونية مثل الأنسولين تحمل الرسائل وتتنظم العمليات الجسدية، أما هيموجلوبين الدم فهو أحد أمثلة البروتين الناقل، وهناك بروتينات الأجسام المضادة لحماية خلاياتنا ضد الفرزة ، والإنتيمات البروتينية للهضم أو غير ذلك من عمليات تحلل الموارد، وتظل القائمة تتواصل وتتواصل .

المهمة الأولى لدينا هي أن يبني الجسم عما تكون البروتينات، التي يبنيها وكيف يبنيها؛ فترتيب القواعد الكيميائية أو وثوس وج فوق أحد الجينات يعطى الخلية

وصفة لبروتين معين، واعتاد العلماء على الاعتقاد بأن الجين الواحد يوجه الجسم دائمًا لتكوين بروتين واحد ، لكنهم يعرفون الآن أن جيناً واحداً يمكن أن يكون لديه إمكانية تكوين أكثر من نوع واحد من البروتين .

نشارك مع الخميرة في ٥١ في المائة من جيناتنا، ومع الشمبانزي في ٩٨ في المائة من الجينات - التركيب الوراثي ليس هو ما يجعلنا بشرا .

عالم الأخلاق د. توم شكسبير ، جامعة نيوكاسل.

فكرة أن دنا يكُون البروتينات فكرة خطيرة، فالبروتينات هي خيل العمل الشاق في جسم الإنسان ؟ فهـى تؤدي كل الشغل في إحدى الخلايا؛ حيث إنها تنفذ البروتينات التفاعلات الكيميائية ، وتشكل النسيج الجديد ، وترسل الإشارات بين أجهزة الجسم، وتنظم كيمياء الجسم ، أو أيًّا مما يذكر بهذا الصدد . أبسط طريقة للتفكير في دنا هي أنه باقصى الحدود الأساسية ملف هائل طويـل سجلـت فيه – لا غير – كل التعليمات لتكوين البروتينات في الجسم .

علينا أن نركز على ما يوجد من احتمالات ، وأن ننميهـا ثم نواجه ببسالة الأسئلة الصعبة الأخلاقية والمعنوية، التي سيفرضها حتما هذا الاكتشاف العلمي الخارق للمعتاد .

تونى بلير ، رئيس وزراء المملكة المتحدة

يرأس إريك لاندر معهد ماساتشوستس للتكنولوجيا ، ويسمى لاندر هذا الأمر بأنه السر الأساسي للحياة . "سر الحياة هو هذا التنوع الهائل في العناصر المكونة؛ هناك خمسون ألفاً من (البروتينات) كلها تتحدد بطريقة الوراثة البسيطة نفسها من لغة دنا" (٢) .

عندما نسمع أن العلماء قد "رسموا خريطة" الجينوم البشري ، فإن ما يتحدثون عنه هو التالي: لقد وجدوا الترتيب الدقيق التي تظهر به أوثوس وج على الجينات البشرية، ومن الواضح تماماً أن هناك مساحات من التغير تفسر السبب في أن عيني إنسان تكون زرقاء مثلاً ، وتكون عيناً الآخر بنيّة، إلا أن دنا في أي فرد من البشر يتطابق بما يزيد عن ٩٩ في المائة .

هل يمكن أن تجعل عيناي البنيتان زرقاءتين (أم لا يمكن)

ظل الناس يتتساعون طيلة آلاف السنين عن السبب في أن ولديهم له عينان عسليتان، بينما لوالدين أعين زرقاء وبنيّة .

دعنا نتذكر أن الجين هو امتداد معين من دنا يقع على واحد من كروموسوماتنا الثلاثة والعشرين، ويشفّر هذا الجين لبروتين معين ، وهذا بدوره يؤدي وظيفة معينة أو يساعد على بناء تركيب معين، فجين الأعين البنية مثلاً ، يشفّر لأحد البروتينات (هو بالفعل إنزيم) يرسّب على نحو انتقائي صبغة ملونة على قزحية العين، فإذا كانت عين أحد الأفراد زرقاء فإنه يتقصّه هذا البروتين .

بدأ العلماء الآن عملية استنتاج ما تكونه البروتينات التي تشفّر لها التتابعات المختلفة للقواعد (جينوميات) ، وما الذي تؤديه هذه البروتينات (مجال يسمى البروتوميات) ، وما الذي يحدث عندما تصاب التتابعات بانحراف (جينوميات وظيفية). هناك أيضاً مجهودات منفصلة تجري لصنع خريطة لتغيرات دنا بين الأفراد، بحيث نستطيع أن نكتشف بالضبط التتابعات التي تفسّر اختلافاتنا. أحد الأهداف النهاية هي أن يطور العلماء أدوية يوجهونها توجيهها دقّقاً إلى ما يوجد من طفرات في الشفارة، وتتوفر عند الضرورة ما ينقص من بروتينات ، وتعديل الشفارة في النهاية تعديلاً كاملاً .

وصلنا الآن إلى نقطة في تاريخ البشرية؛ حيث سنصل لأول مرة إلى أن نقبض في أيدينا على مجموعة التعليمات اللازمة لصنع الإنسان .

سيرجون سلسون ، الحائز على جائزة نوبل.

كيف يخزن دنا المعلومات؟

لعل أسهل تشبيه لذلك هو التشبيه بين طريقة الكمبيوترات في احتزان المعلومات وطريقة دنا لذلك؛ حيث تتعامل الكمبيوترات بأرقام من واحد وصفر، وكل ما تفعله تتم ترجمته في النهاية إلى هذا المستوى، وعلى سبيل المثال، إذا أدخلت اسم "جين" في جهازك لمعالجة الكلمات، سوف يترجم كمبيوترك هذه الحروف إلى تتابع من أرقام الواحد والصفر، وسوف تُترجم "Gina" إلى :

.11001110110111000111000111100001

يمكنا من الناحية الأخرى أن ننظر إلى دنا ، على أنه يستخدم أبجدية من أربعة حروف . وعلى سبيل المثال، فإن تتابعاً قصيراً من القواعد على أحد الجينات قد يبدو بما يشبه التالي :

أ أ أ ث ث ج س ج س س أ أ أ ث أ س ج ث أ س ج أ

دعنا نتذكر أن هذا التتابع من الحروف - التي تمثل القواعد الأربع - أ وس وث و ج - إنما هو وصفة، وهي تخبر الخلايا بدقة عن البروتينات التي ستتصنعها، ووجود خطأ واحد في التتابع - بمعنى تغيير وحيد ، أو طفرة - قد يجعل الجين لا يصنع بروتينه ، أو يصنع بروتينا خطأ بالكامل، وأحياناً قد يكون التغيير غير مهم ، وأحياناً أخرى يكون خطيراً .

ما الذي يجعلك فريداً؟

لو أنك قارنت تتابعات دنا لديك بـ تتابعات عندى ستلاقى صعوبة كبيرة فى العثور على ما بيننا من اختلافات، فمن الممكن أن نفحص ألف الحروف بالمعنى الحرفي الكلمة قبل أن نعثر على اختلاف واحد ؟ كأن تجد مثلاً ث بدلًا من س، ويشتت فى النهاية أننا جميعاً نتشابه على نحو لا يصدق . حروف الألفات والجيمات والثاءات والسينات التي لديك في دنا تظهر في دنا أي فرد آخر بترتيب مماثل فيما يقرب من ٩٩,٩ في المائة في كل وقت .

ولكن هل هذا الفارق الصغير يكفي، ليفسر التفرد الهائل للتوع البشري؟

نعم ، إنه يكفي . دعنا نتذكر أن كل واحد منا لديه ثلاثة وعشرون زوجاً من الكروموسومات، ووصلت مجموعة أحد الأزواج سليمة من الأم والأخرى من الأب، والوالدان قد ورثا ما لديهما من والدي كل منها .

لنأخذ ما لديك من زوج الكروموسوم (1) أكبر زوج من الكروموسومات. الكروموسوم الآتي من والدتك إما أنها تلقته من أمها أو من أبيها . دعنا نسمى كل منها (1m) و(1f) أنت قد تلقيت أيضًا من أبيك كروموسوماً قد أتي من أي من والديه ولنسمى كل منها (1M) و(1F) .

عند ميلادك يمكن أن يكون زوج الكروموسوم لديك هو:

(1M 1m1) أو (1F 1) أو (1M 1f1) أو (1f 1).

يحدث مثل هذا التوليف نفسه مع كل كروموسوم لديك.

قد يفسر هذا كله السبب في أن لديك أنف أبيك وشعر جدتك لأمك، بينما أختك لديها العكس بالضبط، وقد يبدو بالنسبة إلى هذا المثل كأنك لديك مادة وراثية من جد

واحد فحسب من كل جانب ، ولكن هذا فيه تبسيط مفرط . دعنا نتذكر أن دنا والدك هو توليفة من والديه ، ودنا والدتك توليفة من والديها .

هذا هو السبب فى أنه لا يوجد أحد فوق كوكينا يماثل الآخر بالضبط ،
ولن يحدث هذا أبدا إلا فى حالة التوائم المتطابقة .^(١)

هناك آلاف من الأمراض الوراثية التى تنتج عن خطأ فى حرف وحيد فى التابع ،
وقد يحدث بسبب خطأ مطبعى فى أثناء النسخ أنه يوجد الآن حرف ج؛ حيث ينبغي أن
يوجد حرف ث ، أو أن يحدث تكرار فى تتابع حرف س مرة بعد الأخرى .

ولكن لما كانت معلومات دنا خطية ورقمية حسب طبيعتها المتأصلة ، أصبح
قراعتها ثم استخدامها فى النهاية مجرد أمر من تكتيك للتنقيح .

قال لي دافيد بالتمور ، الذى يعمل فى معهد كاليفورنيا للتكنولوجيا ، إن "هذا
النوع من المعلومات الرقمية أسهل نوع من المعلومات فى استخدامها ، وهذا هو فى
رأىي السبب فى أن الجينوميات هى العلم المحورى للبيولوجيا ، وتستطيع أن تجز به
أمورا بالغة الكثرة".^(٢)

هذا مورد عملاق سوف يغير البشرية ، مثلاً غيرتها آلة الطباعة .
د. جيمس واطسون ، حائز على جائزة نوبل ومشارك فى اكتشاف
اللوبي المزدوج .

(*) التوائم المتطابقة : توائم تنتج عن بويضة واحدة مخصبة حدث بعد انقسامها لخليتين أو أكثر أن
انفصلت هذه الخلايا لسبب ما ، ويخرج عن كل خلية جنين منفصل هو توأم تتطابق جيناته مع الآخر .
أما التوائم الأخوية العادمة فتخرج أصلًا عن عدة بويضات مخصبة ، وتحتاج الأجنحة هنا غير متطابقة
وتختلف وراثياً كما يختلف الأخوة العاديين . (المترجم)

كما سنرى في هذا الكتاب ، فإن المعلومات الرقمية التي تكون الجينوم يمكن استخدامها لتعيين وجود أحد الأشخاص في مسرح الجريمة أو لتعيين ما إذا كان أحدهم مستهدفاً للخطر طبياً ويحتاج لاتخاذ الاحتياطات إزاء أي من مئات من الأمراض المعروفة . سيستخدم الأطباء الشفرة لتكوين أدوية شخصانية تخلو من أي تأثيرات جانبية ويكون مفعولها أفضل لشخص معين مما لأي شخص آخر ، أو سيستخدم الأطباء الشفرة لمساعدة زوجين عقيمين في تحديد أي بويضاتهما المخصبة في أوعية المعمل الزجاجية هي الأكثر صحة . يأمل العلماء على مدى قريب استخدام ما يعرفونه عن دنا للقليل من تأثيرات الشيخوخة حتى يصلوا في النهاية إلى إطالة العمر بسنوات عديدة أو أكثر .

تكنولوجيات الخلايا الجذعية وإن كانت مثار خلاف، إلا أن فيها ما يعد وعدا كبيراً بأن توفر بعد سنوات من الآن علاجاً لعشرات من الأمراض الخطيرة ، كما تعدنا بذلك أيضاً طرائق العلاج الجيني ، وهذا مجال يتضمن إجراء سمعكة بالفعل للجينات حتى تساعد في علاج أمراض معينة .

لم يصبح هذا كله ممكناً إلا لأن العلماء قد أخذوا الأن يفهمون الخامنة التي صنعنا منها، و يأتيها التقدم هنا على نحو متقطع - فهناك إحباطات كثيرة بطول الطريق.

فرانسيس كولنз رئيس "مشروع الجينوم البشري" هو العالم الذي اكتشف جين التليف الكيسي^(*) في ١٩٨٩، ولا يزال هذا المرض بلا علاج، ومع ذلك فإن كولنз متفائل .

(*) التليف الكيسي: مرض وراثي يصيب الغدد ذات الإفراز ذاتي الإفراز الخارجي ويتميز بإفراز مخاط لزج ، وتنزعة للإصابة بعيوب مزمنة في الرئة والعجز عن امتصاص العناصر الغذائية من الطعام .(المترجم)

لم أظن قط أنه سينجز بمثل هذه السرعة .

فريد سانجر، الحائز على جائزة نوبل ومخترع تحديد تتابع دنا.

تحدث كولنر إلى جمهور شبكة سي إن إن التليفزيونية فقال: "العنود على جين ، والربط بيته وبين مرض بعينه ، يعطينا بصيرة مباشرة عما تكونه بالفعل المشكلة الجينية . فهو يمنحك في التو تقريراً القدرة على التنبؤ بما يكون مستهدفاً لخطر الإصابة بهذا المرض ، وهذا في بعض الأحيان يؤدي في حد ذاته إلى إنقاذ الحياة . لنفرض أنك عرفت مثلاً أنك مستهدف بدرجة كبيرة لخطر الإصابة بسرطان القولون ، حسن ، سوف تذهب لإجراء أشعة مسح لهذا المرض ونكتشف وجوده وهو ما زال قابلاً للعلاج بسهولة ، وهذه ضربة تصيب الهدف ."

ويضيف كولنر ، "هذا رائع ، وهو ما نأمل التوصل إليه، إلا أن الأمراض ليست كلها مما يتبع تدخلاً من هذا النوع، وسيكون علينا أن نتبع خطوات كثيرة في وقتها قبل أن نستطيع جمع الشمار من هذه المعلومات المدهشة عن الجين ، ونعرف كيف نضع تلك (المعلومات) موضع التطبيق في الحلبة الطبية . على أتنا لن نستطيع جمع هذه الشمار لو كانت المعلومات الجينية غير متاحة لنا". (٤)

لدينا الآن الإمكانيات لإنجاز كل ما كنا نأمله من الطلب في
أى وقت .

لوردسالزيوري ، وزير العلم في المملكة المتحدة

يوضح دافيد بالتمور الأمر بتوسيع أكثر : "تساعدنا مجرد معرفة العيب الوراثي على أن نفهم بأفضل طريقة علاج (أحد الأمراض)، وحتى إذا لم نتمكن من علاجه - ذلك أنه ربما سيمر زمن طويل قبل أن نتمكن من علاج (المرض المصحوب بطفرات كثيرة) ، فسوف يمكننا أن نقول ، انتظر ليس من سر هناك. أمامك هنا إجراء تغييرات في أسلوب حياتك ينبغي أن تفك فيه لتقليل من احتمال إصابتك بهذا المرض". (٥)

عندما نعثر على الطفرات المحددة التي تجعل الناس أكثر عرضة للإصابة بأحد الأمراض، فإننا نعطي الأطباء مفتاحاً يدل على ما قد يحدث لنا قبل أن يتاخر الوقت بأكثر مما ينبغي .

يقول ليروى هود، مخترع نظام تحديد التتابع أوتوماتيكيا الذي تستخدمنه معظم المعامل للكشف العيوب الوراثية: "الفكرة هي أننا نستطيع أن نستخدم الدم كنافذة للنظر داخل الجسم وللتمييز بين المرض والصحة ."

خطأ وراثي واحد فيه الكثير؟

أخطاء الجينات الوحيدة تتسبب في أكثر من ٤٠٠٠ مرض وراثي معروف، ولا تزال القائمة تتنامي بسرعة، ويمكن الآن تحديد مدى خطر إصابة أحد الأفراد بأمراض وراثية مثل التليف الكيسي، والأنيميا المنجلية^(*) ، ومرض لوجيبريج^(**)، ومرض هنتنجرتون^(***) ، وذلك بفحص ميكروسكوبى لدينا من أى من خلايا الجسم. وعلى سبيل المثال، سنجد في مرض هنتنجرتون أن ثلاثة ساقج تكررت على كروموسوم (٤) لمرات أكثر مما ينبغي - إذا تكررت ساقج لأكثر من ٤٠ مرة في صف، فإن هذا فيما يبدو ينبع عن المرض، وتكون النتيجة بروتين خطأ ينتهي بالتدخل مرضياً في وظيفة الخلايا العصبية .

ومع ذلك دعنا نتذكر أن كل كروموموسماتنا تكون في أزواج ، وهكذا فإن لدينا نسختين من كل جين، وبعض الأمراض الوراثية - مثل التليف الكيسي - هي أمراض

(*) الأنيميا المنجلية: مرض وراثي يصيب السود أساساً، وينتج فيه هيموجلوبين شاذ يسبب تطويه خلايا الدم الحمراء في شكل منجل، وتقوم الأجهزة الداعية في الجسم بتكسير هذه الخلايا، مما ينبع عنها الأنemicia أو فقر الدم . (المترجم)

(**) مرض لوجيبريج: مرض عصبي يؤدي إلى تليف عصبونات الحركة وضمور العضلات وشللها . (المترجم)

(***) مرض هنتنجرتون: مرض وراثي عصبي قاتل يتميز بحركات لا إرادية وتدهور عقلي متزايد . (المترجم)

جينات متحية؛ بمعنى أنها لا تظهر إلا إذا كان لدى أحد الأفراد نسختان مغلوظتان من الجين . إذا كان أحد الجينين طبيعيا فإنه يقوم - لا غير - بدور داعم للصحة .

هناك أمراض أخرى ، مثل مرض هنتنجرتون ، تكون أمراض جينات سائدة؛ بمعنى أن الحصول على نسخة طافرة واحدة من الجين من الأم أو الأب يكفي للاستهداف لمرض معين .

يختلف الآن بالطبع فيما يتعلق بمدى خطورة إحدى الطفرات وما إذا كانت كافية لأن تسبب مرضًا؛ حيث إن هناك أمراض مثل السرطان تتطلب طفرات كثيرة في جينات عديدة بل وحتى في كروموسومات عديدة .

الآن وقد أصبح من المتأخ لنا معرفة التتابع النهائي للجينوم البشري ، فإن التحدي الذي يواجه الباحثين في الجامعات والشركات الخاصة هو استخدام هذه المعلومات للعثور على المشكلات الوراثية العديدة التي في الخلف من السرطان ، وأمراض القلب ، ومرض السكري ، وغيرها من الأمراض القاتلة الرئيسية، وسيكون التحدي التالي هو العثور على العلاجات المتعلقة بمدى من الطفرات والمنتجات الجينية، وينبغي ألا يقلل أحد من حجم المهمة القابعة أمامنا .

سوف يحدث على المدى القريب أن تؤدي علوم الجينوميات والعلوم الأخرى التي تنظر أمر ما يحدث بالضبط في الخلية ، أو في العضو الذي يصيبه انحراف ، ستؤدي هذه العلوم إلى تغيير في كل شيء، وكما قال لي هود: سوف يقللنا هذا من قلقنا بقصد الإصابة بالمرض؛ ليصبح قلقاً بقصد أن نظل في عافية، سيزيد هذا وحده من متوسط مدى عمر الفرد بعشرة أعوام أو خمسة عشر عاماً^(٦).

أخذت مئات الشركات تتدفع في كل أرجاء البلد للعثور على علاقة الارتباط بين الطفرات الوراثية وأمراض معينة، وأصبح مجرد العثور على الغلطات المطبعية في دنا صناعة تدور فيها بلايين عديدة من الدولارات ، وذلك لأسباب واضحة تماماً.

الأمر كله يرجع إلى التوافق :

نكرتُ من قبل أن الشكل الفعلى لجزئي دنا هو مثل السلم المتنقل - سلم مزدوج مليئ - فدعنا نتذكر أن جانبي السلم هما سلسلتان طولتان من السكر والفوسفات، ودرجات السلم هي أزواج من مواد كيميائية - "أزواج القواعد" كما نسميها .

هناك قاعدة للطريقة التي تنتظم بها القواعد في أزواج؛ حيث تكون السينات دائمًا في أزواج مع الجيمات ، والثاءات دائمًا في أزواج مع الألفات، ويحدث هذا دائمًا دون أي استثناءات . وبكلمات أخرى إذا كان أحد خيطي دنا عليه مثلاً أث س ج أ ث س ج ، سنجد بسبب قاعدة التوافق أن الخيط الآخر يكون عليه أوتوماتيكياً ث أ ج س ث أ ج س .

ستصبحني دهشة هائلة لو أنه لم يتم في عشرين سنة تحول في علاج السرطان.

د. مايك ستراتون ، رئيس مشروع جينوم السرطان

عندما اكتشف العالمان جيمس واطسون وفرنسيس كريك قاعدة التوافق هذه في ١٩٥٣ ، أدت إلى الكثير من الانفعال ؛ ذلك أنه وجدت أخيراً نظرية تصف الطريقة التي تنقسم بها الخلايا إلى خلايا أخرى لها الشكل والوظيفة نفسها مثل الخلايا الأولى. (تفسر النظرية أيضًا لماذا يحصل رجل وامرأة على وليد بشري ، ولا يكون الوليد مثلاً قطبية) .

التصميم التوافقي يتبع للخلايا أن تتناسخ في نسخ طبق الأصل من نفسها، فعندما تنقسم الخلايا ينحل جزئي دنا إلى الخيطين المفردتين المكونين له.

تنال إحدى الخلايا أث س ج، وتنال الأخرى ث أ ج س ث أ ج س .

القواعد وطريقة انتظامها في أزواج

لدينا الآن خيطان منفرد انحل ازدواجهما، ويمتزجان بالحساء الكيميائي داخل الخلية ، ويحذب كل منهما القواعد المكملة لتشكيل أزواج لقواعد، ويصبح لدينا وبالتالي خليتان ابنتان؛ حيث كان يوجد ذات مرة خلية واحدة، وتنتهي كل خلية ابنة وبها نسخة من دنا بخيطيه الاثنين :

أ ث س ج أ ث س ج

ث أ ج س ث أ ج س

يفسر الشكل الاولى لدينا الطريقة التي يتلاعما بها مع الخلية هذا الخيط من الكيماويات الطويل طولا لا يصدق ، ويفسر الطريقة التي ينقسم بها دنا ثم يركب نفسه ثانية ، والطريقة التي قد يمكن بها لمثل هذا الخيط، الذي يتكرر بحروف الكيماويات الأربع نفسها أن يحدد شفرة كل ذلك التنوع المذهل في الحياة وفي الجسد البشري.

إن هذا يمثل للإنسانية خطوة هائلة للأمام بأن تُفك الشفرة
طريقة تركيب بنية الحياة نفسها .

ياشIRO موري، رئيس وزراء اليابان السابق.

فاز واطسون وكريك بجائزة نوبل عن بحثهما وذلك في ١٩٦١ .

ويفضل قاعدة التوافق هناك الآن صناعة لدينا، ويسبب ذلك استطاع فريد سانجر، ثم ليروى هود فيما بعد ، أن يطورا أجهزتهما لتحديد التتابع ، وأصبح من الممكن شق دنا ثم إعادة توليفه .

مع فهم الطريقة التي تتوافق بها القواعد دانما ، أتاح ذلك للكمبيوترات عالية القدرات أن تشق دنا البشري في مزرق، ثم تعيد تركيبه معا وتسننخ ما يكونه بالضبط تتابع الجينوم البشري .

مسارات التقدم الأخرى

هناك أشياء كثيرة كثرة بالغة بشأن دنا لم أضمنها هنا ، وهى معلومات يمكن أن تتملاً (بل وتملاً بالفعل) كتاب دراسية بأسرها فى البيولوجيا بمستوى الكليات .

لم أذكر مثلاً أن أحد الكيماويات المسمى رنا RNA (اختصار حامض ريبونيكليك) مسئول عن أن يقرأ الشفرات الموجودة على دنا، ثم يجلب هذه الشفرة إلى عضيات الخلية التي يطلب منها أن تبني بالفعل البروتينات المختارة، ولم أذكر أن جينات كثيرة لا تشفر مطلقاً لأى بروتين ، وإنما هي بدلاً من ذلك إشارات وقف وبداية يحتاجها دنا ليعرف أين يبدأ أحد الجينات وينتهي فوق امتداد معين من دنا، وهناك الكثير من دنا "اللغو" لم تعرف أهميته بعد .

فك شفرة كتاب الحياة هو علامة طريق في العلم .

روجر - جيرارد شوارتزنبرج ، وزير البحث العلمي الفرنسي سابقاً، كما لم أتحدث عن الريبيوسومات (*) والميتوكوندريا (**) أو أى من حشود ميكانزمات الخلية التي تشارك في العمليات الوراثية .

سأعرض لبعض من ذلك في الفصول القادمة، أما الآن فلنعتبر أننا غطينا أمر القواعد .

(*) الريبيوسومات: عضيات في سيتوبلازم الخلية لها دور في تكوين البروتينات . (المترجم)

(**) الميتوكوندريا: عضيات في سيتوبلازم الخلية لها دور مهم في الأيض وتحمل جينات من الأم فقط وليس الأب. (المترجم)

ما لدينا من حقائق

الحقيقة (١) : لو كتبنا مجرد قائمة بسيطة لقواعد كل دنا الموجود في جيناتنا - الألفات والسينات والثاءات والجيمات - ستتملاً هذه القائمة ما يقرب من ٢٠٠ دليل تليفون لمدينة نيويورك ، وهذا يقرب من ثلاثة بلايين حرف .

الحقيقة (٢) : يفكر معظم الناس في اللحم عندما يسمعون كلمة "بروتين" ، وهم على حق في ذلك، فنحن مصنوعون منه - هناك ما يقرب من ١٠٠٠ نوع مختلف من البروتينات تشكل الجسد البشري وتؤدي كل وظائفه، وبكلمات أخرى فالبروتين هو حفّا لحم، هذا اللحم هو أنت !

الحقيقة (٣) : سُميت هذه بأنها "الدوجما المحورية" للبيولوجيا الجزيئية: دنا يصنع رنا الذي يصنع البروتين، والمعنى أن تتابع القواعد في دنا ينبغي تتابع القواعد في رنا بالطريقة التي يركب بها معاً جزئاً بروتين مرکب بابعاده الثلاثية، وكما هو الحال في أي دوجماً ، فإن هذه الدوجماً أيضاً لا تصح دائمًا - هناك استثناءات كما ثبت في نهاية الأمر - إلا أن القول بأن "دنا يصنع رنا الذي يصنع البروتين" قول مأثور قديم يجد معظم العلماء المبتدئين أنه مفيد.

الحقيقة (٤) : مصطلح "الكروموسومات" يعني "الأجسام الملونة" ، وسبب ذلك هو أن خيوط الكروموسومات تمتلك بسهولة الصبغة التي يصبها العلماء على الخلايا قبل فحصها تحت الميكروسكوب، وقد تعرف العلماء على الكروموسومات في وقت يسبق كثيراً توصلهم لأى فكرة عن مدى خطورة الدور الذي تلعبه في نسخ دنا .

الحقيقة (٥) : من الحقيقة أن كل خلية في جسمنا لديها الجينات نفسها التي يصل عددها إلى ثلاثة بلايين أو ما يقرب (٤) ، ولكن من الواضح أن الخلايا ليست كلها متماثلة . كيف يكون هذا ؟ كل خلية لديها جينات عددها أكبر كثيراً مما تستخدمه ، وبعض هذه الجينات يتم تشغيله (أو التعبير عنه) بينما يوقف تشغيل الجينات الأخرى (أو لا يعبر عنها) ، واستنتاج السبب والطريقة التي يحدث بها أن تُعبر الخلايا عن بعض الجينات ولا تُعبر عن الأخرى يعد سؤالاً محورياً في علوم دنا لا يزال بلا إجابة .

(*) أعتقد أن هنا خطأ في النص الإنجليزي فجينات الخلية عددها بالآلاف أما البلايين الثلاثة فهي عدد القواعد . (المترجم)

الفصل الثاني

كيف وصلنا إلى هنا؟

فى ١٩٩٥ نشر العالم كريج فنتر أول جينوم لكانى حى ، جينوم خلية بكتيريا تسبب نوعا نادرا من الالتهاب السحائى، واشتمل الجينوم على ما يقرب من ١٧٤٣ من الجينات، أو ١٨٢٠ ١٣٧ من أزواج القواعد، ويرى العلماء الآن أن هذا جينوم صغير تماما، فهو فى الواقع شظوية من دنا، إلا أن هذا كان إنجازا فذا وقتها، وأفحمت هذه المحاولة الجماعة العلمية .^(*)

أصبح فنتر فى خلال خمس سنوات المدير التنفيذى لشركة " سيليرا جينومكس " وهى شركة خاصة تغلى بتطموحاتها ، واحتسبت فى سباق مع "مشروع الجينوم البشري" الذى ترعاه الحكومة ، وذلك حول تحديد تتابع كل الآلاف الثلاثين من الجينات وكل أزواج القواعد التى يبلغ عددها ٣،٢ بليون قاعدة، والتى يتكون منها الجينوم البشري باكمله، وقد أعلن الجانبان فى ٢٠٠٠ تعادلهما فى المباراة ، عندما اشتراكا معاً فى كشف النقاب عن أول مسودة للجينوم البشري ، تاركين للعلماء عبر العالم كله مهمة إيجاد معنى للمعطيات. (أعلن فى أبريل ٢٠٠٣ عن النسخة النهائية التى اعتبرت الإصدار المكتمل ، ويتطابق هذا التاريخ مع الذكرى الخمسينية لاكتشاف واطسون وكرييك للأول المزدوج لدينا .).

على الرغم من كل التوقعات التى تأخذ بالأنفاس وكل العواصف الهوجاء بتهويل وسائل الإعلام حول عصر الألفية السعيد ، فإنه ثبت فى النهاية أن رسم خريطة الجينوم لا يُعد إجابة عن أحد الأسئلة بقدر ما يُعد سؤالا جديدا يؤدى إلى أسئلة لا حصر لها .

يقول العلماء أن هذه الأسئلة الجديدة هي علامة البداية لعصر جديد .

(*) كان هناك أكثر من تحدى بين فنتر والبيانات العلمية بشأن تمويل مشروعاته ووعوده بإنجازها فى زمن أقصر من المتاد ، وهي وعد حققها فنتر. (المترجم)

يعمل دافيد جالاس مستشاراً وكبيراً للعلماء في معهد كيل العالمي في كلير مونت، بکاليفورنيا ، وهو يقول: "هذا هو العصر الجينومي ، ومن الآن فصاعداً سيكون كل شيء مختلفاً اختلافاً أساسياً عن كل ما أتي من قبل، وفي وسع البيولوجيا أن تبدأ الآن حقاً". وجالاس بما هو عليه من بلاغة ساحرة قد أصدر قراره بسرعة إزاء من يقولون عن سباق الجينوم إنه ليس إلا تهويلاً فيه مبالغة بقصد مشروع من مشاريع العلم الكبير^(*) ، فيقول: "ربما لم نتمكن بعد من فهمه كله ، ولكنه لدينا الآن كل ما يلزم لنا معرفته حتى نفهم حجم المشكلة، ويقول الناس إن هناك إفراطاً في المبالغة في أمره، ولكنني أعتقد أنه لا يمكن المبالغة بهذا الشأن، وكيف يمكننا أن نبالغ بشانحقيقة أن البيولوجيا قد شرعت تبدأ توا؟".^(١)

ثبتت النظريّة بأن مهجنات البسلة تكون خلايا بويضات وحبوب لقاح، يتمثل في تركيبها بأعداد متساوية كل الأشكال الثابتة الناتجة عن توليف الخصائص التي تتحدد في الإخصاب .

جريجور جوهان مندل ، أبو علم الوراثة ، ١٨٦٦

قال لي جالاس إنه يشبه طبعة التصميم الزرقاء^(**) للجينوم البشري بالجدول الدورى للعناصر، الذى عرضه دمترى مندليف ١٨٦٩ ، والذى أوضح نهائياً علاقة العناصر أحدها بالأخر .

ويضيف جالاس: " كانت هناك كيمياء قبل الجدول الدورى، وعلى سبيل المثال، كانوا قد اكتشفوا الأوكسجين ، لكنهم لم يفهموا كيف تعمل الروابط بين المواد

(*) مشاريع العلم الكبير مشروعات يُنفق عليها بلايين الدولارات، ويرى البعض أنَّه قد تكون هناك مشروعات أصغر وأرخص لكنها أكثر فائدة . (المترجم)

(**) طبعة التصميم الزرقاء رسم لتصميم هندسى على ورق أزرق يتم منه تنفيذ مشروع يكون مثلاً لعمارة أو ماكينة . (المترجم)

الكيميائية، ولم يكن في استطاعتهم التوصل إلى المواد البلاستيكية أو سبائك السليكون أو أي من المواد، التي صارت ممكنة نتيجة فهم العلاقة الدورية بين الكيمياويات .^(٤)

وهكذا فابتنا في عشر سنوات انطلقنا من نقطة كنا عندها لا نعرف واقعياً أي شيء عن الجينات التي تصنع الإنسان لنصل إلى فهم كل شيء تقريباً. بقى للعلماء الآن مهمة أن يكتشفوا بالضبط ما الذي تفعله هذه الجينات كلها ونوع البروتينات وشكلها التي تصنعها الجينات .

إنها لوثبة هائلة في حيز عقد واحد من السنين ، وسوف تبذل الجهد في بقية هذا الكتاب: لنشرح كيف أن تتابعات الجينوم البشري تؤثر تأثيراً مباشراً علينا، إلا أنه كما يقول المثل القديم ، لن نستطيع أن نفهم إلى أين نذهب حتى نفهم أين كنا، ويسير هذا الفصل كيف وصلنا إلى هنا .

البحث المثير عن الحيوان المنوى والبويضة

يمكنك أن تقول - كما أنت أقول - إن الممارسات العملية للوراثيات بدأت عندما بدأت الحضارة لأول مرة تدجين الحيوانات، وبدأ المربون يربون الحيوانات انتخابياً ليختاروا الصفات التي يريدون رؤيتها في حيواناتهم ، لكنهم لم يفهموا حقاً كيف نجحت تجاربهم في التربية .

أشهر فلاسفة قدماء الإغريق كلهم تقريباً بأراء لاستنتاج طريقة ذلك، واعتتقد أرسطو ، كما هو متوقع ، أن الوراثة كلها تأتي من الأب - والأم مسؤولة فقط عن توفير المادة الخام الأقل براعة، واتبع فيثاغورس في تفكيره الخطوط نفسها إلى حد كبير .

رأى إميديوكس ، وهو يفسر السبب في أن الأطفال يشبهون أحياناً أمهاthem ، أن فيثاغورس على خطأ ، وقال إن مني الذكر وسوائل الأنثى يمتزجان لتكوين الذرية،

إلا أن النظرية تهافت بذرا عندما فسر السبب في أن الطفل أحيانا لا يشبه أياً من الوالدين، فكتب أن هذا قد يكون له علاقة بالأشياء التي تنظر لها الأمهات في أثناء الحمل، مثل التماشيل والمنحوتات .

ظهرت بعدها فكرة التولد التلقائي ، التي تعلق بها كل الأفراد تقريبا في أثناء العصور الوسطى ، بل وحتى بعدها . وهكذا كان هناك اعتقاد بأن الكائنات الحية يمكن أن تنشأ من مادة غير حية؛ فالذباب يتولد من اللحم المتعفن كما يعتقدون، والحشرات تولد من البرك الراكدة .

كان العالم الذي أنجز أقصى جهد في هدم نظرية التولد التلقائي السائدة هو أنتوني فان ليووينهوك ، وهو هولندي من هواة العلم كان أول من استخدم عدسة مكبرة لرؤيا خلايا الحيوانات المنوية في ١٦٧٩ . (وبالحكم من رسومه في كراس ملاحظاته العملية، فإنه قد لمح أيضاً ببعض البكتيريا والفيروسات) . وقد استنتج خطأ، لسوء الحظ ، أن الخلايا المنوية مسؤولة وحدها على وجه الحصر عن التكاثر، وكل حيوان منوي صغير ينافس نموذجاً كامل التكوين لكاين حتى ، لكنه مصغر . واسمي هذه النماذج "الحوبيات الصغيرة" .

كان هناك عالم آخر ، اسمه ويليام هارفي ، وصل لاستنتاج يضاد ذلك بالضبط، فكان هارفي الطبيب المدلل الذي يعمل فقط تحت الطلب لعلاج الملك تشارلز الأول ، وكان لديه وفرة من الوقت والجهد للتفكير في الأمر، وبعد أن درس الدجاج، قرر أن الحياة كلها تأتي من البيضة، وكان يعتقد بصواب أنه حتى الثدييات يكون لديها بيض، وقد بحثا عن هذا البيض ففشل فيه فشلاً مروعاً، ولم يحدث إلا في أوائل القرن التاسع عشر أن حدَّ العلماء في النهاية موضع بويضة الثدييات، التي بحث عنها هارفي بحثا شاقاً .

فى ١٨٧٥ أُنجز عالم اسمه أوسكار هرتويج الاكتشاف الذى استقام به طريق العلم، وهو أن الحيوان المنوى الواحد يجب أن يخصب بويضة واحدة حتى يمكن أن يحدث تكاثر، فكتب هرتويج فى إفادته المشهورة التى تصف اندماج النواتين داخل بويضة الأنثى : “أنها تنشأ لتكميل بازغة، وكأنها شمس داخل البوياضة” .^(٣)

ومع بزوغها بزغ علم الوراثة كالشمس.

راهب اسمه مندل

جريجور مندل ابن لزارعين المانيين كان أداوه فى المدرسة غاية فى الذكاء، بحيث أحس والداه أن ليس لديهما أى خيار إلا بأن يوفرا له أحسن تعليم يمكنهما تحمل تكلفته : الحياة كراهب أوغسططينى .

كان هذا الرجل ، الذى يُعرف الآن بأنه أبو علم الوراثة الحديث ، رجلاً محباً للطبيعة ينفق الساعات وهو يرعى حديقة الدير . وهناك ، وهو يعمل على نباتات البسلة - لا غير - في حديقته ، توصل مندل إلى تخمين بعض الحقائق بدقة لا تصدق ، وهي حقائق برهن عليها لاحقاً بعد قرون كثيرة واطسون وكرييك وأخرون .

كان مندل شديد الحماس فى طلب علوم النبات والزراعة ، وهكذا فإنه انتخب فى ١٨٥٦ اثنين وعشرين نوعاً مختلفاً من بسلة الطهى (أسماها أطفاله) ليهجن فيما بينها بحديقته . ورغم أنه فعل ذلك من باب “التسلية” . وظل على مر ثمانية أعوام يتسلى بدراسة ما يزيد عن ١٠٠٠ نبتة ، وهو يتابع بتدقيق شديد فى التفاصيل صفات كل نبتة ، وارتفاع النبات ، ولون البسلة .

تتجزء ملاحظة مندل لهذه الأجيال المتتابعة من نبات البسلة وهى تنمو فى حديقته ، أنه طرح مجموعة من النظريات ثبتت فى النهاية صحتها على نحو دقيق مباشر، وهى تعرف الآن بأنها قوانين مندل للوراثة .

من الذى اكتشف دنا؟

جريجور مندل، راهب القرن التاسع عشر الذى ربى نباتات البسلة فى حديقته، لم يكن هو الذى اكتشف وراثياتنا، كما أن من فعل ذلك لم يكن جيمس واطسون ولا فرانسيس كريك، وإذا كانا قد فازا بجائزة نوبل عن تعينهما لشكل اللولب المزدوج لدينا فى ملاحظة حاسمة له، إلا أنهما لم يكتشفا دنا .

مكتشف دنا كيميائى سويسرى شاب اسمه فريديريش ميتشر؛ كان ميتشر فى ١٨٦٩ يفحص إفرازات على ضمادات طبية مهملة ، نوع من ظاهرة بيولوجية تسمى عادة بالصدید، فاكتشف فى الصدید مادة لبنية أسمها "النيوكلين = nuclein" ، اكتشف العلماء بعدها بما يقرب من القرن أهمية هذه المادة وأسموها دنا.

النقطة المهمة - فاقصى الأهمية - فى نظريات مندل ، أن النباتات والحيوانات تمر لذريتها ما أسماه مندل "عوامل منفصلة" أو منفردة، ونادى أيضاً بأن كل النباتات والحيوانات ترث نصف هذه العوامل من أمهاهاتها ونصفها من أبيانها، وكما قال فإن هذه العوامل لا تمتزج أبداً، ثم استخدم نظرية عن صفات تكون سائدة على صفات غيرها ، بل واستنتاج إحصائياً كيف ستترعرع الخواص من جيل إلى آخر .

نحن الآن نسمى "عوامل" مندل بأنها الجينات، والحقيقة أن نصفها يأتي من الأم ونصفها يأتي من الأب ؛ وينتقل الواحد منها سليماً كاملاً من جيل إلى آخر؛ وهى لا تمتزج أبداً - تماماً كما تنبأ الراهب غير المشهور .

عرض مندل كل هذه النظريات فى ورقة بحث علمية فى ١٨٦٥ ، لكنها لم تولد إلا اهتماماً قليلاً، ولم يحدث مطلقاً إدراك لأهمية مندل فى أثناء حياته ، وكان مندل حسب ما يذكر مؤرخوه واثقاً من أنه فى طريقه للعثور على شيء مهم وكان مغرماً بـأن يقول: "سوف يأتي زمني". (٤)

استغرق الأمر خمسة وثلاثين عاما ، إلا أن زمن مندل أتى فعلا وحقا بعدها .
وما زال زمنه باقيا إلى الآن ، فمقاله القصير "تجارب في تهجين النبات" يعد على نطاق واسع واحدا من أهم الإصدارات العلمية في الزمان كله .

عن أصل الأنواع

في أثناء الوقت نفسه تقريبا الذي زرع مندل فيه البسلة في حديقه ، كان تشارلز داروين يبحر في العالم كعالِم تاريخ طبيعي فوق سفينة الأسطول البريطاني لصحابة الجلة ، وأسمها "بيجل"(*)، وأخذ داروين يجمع مادة لكتابه "أصل الأنواع" ، الذي صدر في ١٨٥٩ ، ونفذ كل ما طبع من نسخه في أول يوم لبيعه .

ينشأ الإنسان من بويضة قطرها يقرب من جزء من مائة وخمسة وعشرين من البوصة ، ولا تختلف من أي جانب عن بويضة الحيوانات الأخرى ... والجنين نفسه وهو في مرحلة مبكرة جدا لا يكاد يتميز بما هو عليه لدى الأعضاء الآخرين في مملكة الفقاريات .

عالم التطور تشارلز داروين ، ١٨٧١

وكما يعرف كل فرد تقريبا فإن كتاب داروين (هو وكتابه اللاحق، "انحدار الإنسان" يبرزان أهمية أن كل الحياة على الأرض هي نتيجة الانتخاب الطبيعي ، وأنها طورت من أبسط الأشكال ذات الخلية الواحدة ، وكل أشكال الحياة ترتبط معا بطريقة ما ، فقبل إصدارات داروين ، كان العقل العام مقتنعا بأن الإنسان يتميز عن الحيوانات الأخرى ، وأنه لم يتغير منذ فجر الزمان .

(*) البيجل : نوع من كلاب الصيد صغير القوام وناعم الوير . (المترجم)

بعد داروين ، أخذ كل المتعلمين عبر العالم كله يتقبلون على نطاق واسع أننا نحن أيضا حيوانات قد شكلتها قوى الطبيعة عبر أماد طويلة من الزمان، وأدى اكتشاف التركيب الجزيئي لنا ، باعتباره أداة النقل الدنبوية للوراثة ، إلى أن زاد من قوة رسوخ هذه النظرية ياحكم .

قصيدة غنائية للبكتيريا

ما لم تكن عالما ، فإنك ربما تعتقد أن البكتيريا شيء بغيض تود أن تتحاشاه ، على أن هذه الميكروبات الدقيقة هي من بين أكثر الأدوات المفيدة المتاحة للباحثين ، بل وترقى مرتبتها هكذا مع أرقى الكمبيوترات قدرة .

مزرعة البكتيريا مفيدة لاي فرد يأمل في تكوين دنا المؤلف (أى خيط دنا الذى يلصق العلماء أجزاءه معا من مصادر مختلفة) ، وعلى سبيل المثال ، فإن العلماء يخلقون الأنسولين البشرى الاصطناعى بأن يولجوا التتابع الصحيح من القواعد ، التى تشفر لدينا البشرى داخل تتابع دنا الخلية البكتيرية ، ثم يضعون البكتيريا بعدها فى وسط معين ، ويتيحون لها أن تقوم بمهمة إنتاج الأنسولين .

البكتيريا تجعل هذا الأمر سهلا بوجه خاص ، لأن دناتها ، بخلاف ما يوجد فى معظم أشكال الحياة الأخرى ، ليس متواريا داخل نواتها ، وبديل من ذلك فإن دنا البكتيريا يطفو وهو غير مقيد ، فيدور فوق عجلات صفيرة مستقلة (تسمى البلازميدات) داخل أجساد البكتيريا ذات الخلية الواحدة ، والبكتيريا أيضا تستطيع بسهولة أن تنقل دناتها من إحداها إلى الأخرى ، إما بأن تدفعه خارجا ليتم امتصاصه من الوسط الذى تسبح فيه ، أو تنقله من خلال فيروسات تنقل دنا الأجنبى من أحد أنواع البكتيريا للأخر . وهذا يسهل للباحثين أن ينقلوا الجينات التى فى داخل أحد أنواع البكتيريا لينشروها بسهولة فى أنواع أخرى .

إذا كان هذا لا يبعث القارئ على احترام تلك الكائنات الصغيرة، فلينظر في الأمر التالي : وُجدت البكتيريا على كوكبنا منذ زمن أطول من أي كائن آخر، والحقيقة أنها ربما تكون الساكنة الوحيدة التي ظلت على الأرض لما يقرب من بليوني سنة، وهذا هو أحد الأسباب في أن البكتيريا بالغة التنوع هكذا . وكما يوضح إريك جريش في كتابه "البيوتكنولوجيا بغير غطاء" نحن نشبه البطاطس أو سمكة القرش بأكثر مما يشبه نوع من البكتيريا النوع الآخر منها .

لا يقتصر تقدير العلماء للبكتيريا على ما فيها من هذا التنوع ، لكنهم يحبون فيها أيضاً مرونتها؛ فالبكتيريا تتکاثر بسرعة ، وهي رخيصة الثمن ، وليس صعبة الإرضاء بالنسبة لمكان معيشتها، وليس مما يثير الدهشة أن يستعملها العلماء لتخليق بروتينات مثل الأنسولين ، ناهيك عن إنتاج الفاكسينات ، والهرمونات ، ومنتجات كثيرة أخرى .

واطسون يتلقى كريك

في ٢٨ فبراير ١٩٥٣ اندفع فرانسيس كريك وجيمس واطسون وهما يدخلان حانة أمام حرم الجامعة وأعلنا للجمهور، الذي يتناول وجبة غذائه أنهما قد اكتشفا سر الحياة . حسن ، كما يجري المثل ، ليس فيما قالاً أى زهو متبرج إن ما ذكراه حقيقياً، وكان السر الذي يتحدثان عنه - والذي فاز بجائزة نوبل لكشفهما النقاب عنه - هو تركيب دنا، وهو حقاً أحد أسرار الحياة ، إن لم يكن "السر" في الحياة .

عمل الباحثان معاً في أحد المعامل لستين عديدة ، وأمكنتهما استنتاج الشكل اللولبي المزدوج لدينا وكيف أن له خيطين يصطفان معاً وقد جُدِل أحدهما مع الآخر، وأدى فهم شكل دنا وطريقة نسخه إلى تمهيد الطريق للثورتين البيوتكنولوجية والجينومية اللتين وفدتتا لاحقاً ، وساعد على تفسير أسئلة لا حصر لها وضعها المفكرون من قبل.

ولكن واطسون يقول إن السؤال المفتاح بالنسبة له هو ما ورد في كتاب في ١٩٤٤
ألف الفيزيائي المنظر إروين شرودنجر ، وعنوانه " مَاذَا تَكُونُ الْحَيَاةَ؟ " حيث ذكر
شرودنجر في هذا الكتاب النحيل شيئاً يقول واطسون إنه أذهله، فقد افترض
شرودنجر أننا نستطيع أن نفهم الوراثة إذا أحسنا فهم الذرات، وأن الحياة توصّف
بنوع من " الشفرة الوراثية " (وهو الذي صاغ هذه العبارة) وهي شفرة تكمن في
الشكل الدقيق لجزيئاتنا ، ولكن أين توجد هذه الشفرة ، وكيف تعمل ؟

ويقول واطسون: " استقطبني هذا الأمر ، وغيرني بعد أن كنت أرغب في أن أكون
عالماً طبيعياً مثل تشارلز داروين " لتصبح " رغبتي هي أن أكون عالم وراثةً يبحث عن
سر الحياة ". (٥)

سبق بده بحثهما في جامعة كمبريدج ، أن كان هناك زخم يتدافع في الولايات
المتحدة وخارجها في أبحاث للكشف عن طريقة عمل الوراثة .

عندما نعرف خريطة الجينوم بأكملها ... سنكون قد مررنا خلال
مرحلة من الحضارة البشرية تبلغ درجة الأهمية نفسها ، إن لم
تفق درجة أهمية المرحلة التي امتاز بها عصر غاليليو عن عصر
كوبرينكوس ، أو عصر أينشتاين عن عصر نيوتن ... سنكون قد
اجتازنا حداً له أهميته غير المسبوقة ... لن توجد أى رجعة ...
نحن نسير بخطى مفعمة بالأمل فوق السفوح العلمية لسلسلة
جبال عملاقة.

أيان لويد ، عضو مجلس العموم ، ١٩٩٠

في ١٨٦٩ اكتشف الكيميائي السويسري الشاب فردرريتش ميتشر دنا في صديد
الضمادات الجراحية، وأسماه " النيوكلين " أو حمض النيوكليك، وعلى الرغم من أنه

لم يكن يفهم أهميته أو تركيبه ، فإنه أول من حدد هذه المادة بدقة، وقد أسمها حمض النيوكليك لأنها كانت مادة حمضية لم يعثر عليها إلا في نواة^(*) الخلايا.

حدث بعد ذلك بثلاثة أرباع القرن أن استنتاج عالم بريطاني اسمه فريد جريفيث مدى أهمية اكتشاف ميتشر، واكتشف جريفيث في تجربة في ١٩٢٨ أنه عند مزج صنفين من البكتيريا (أحدهما يسبب الالتهاب الرئوي والآخر لا يسببه) ، فإن السلالة المسببة للمرض تجعل السلالة الأخرى تكتسب الخواص المعدية، وقد استنتاج جريفيث أن هناك "عاملًا للتحول" يقوم بذلك هو في جوهره مادة وراثية، وحتى وقتها كانت هذه المادة غير معروفة لأحد .

وفي النهاية حدث في ١٩٤٤ أن أجاب أوزفالد أفرى عن السؤال في معمله في مدينة نيويورك ، وكانت هذه هي السنة نفسها التي أصدر فيها شرونجر كتابه "ماذا تكون الحياة؟" ، وقضى أفرى أعواما وهو يطعن البكتيريا ويخلص من احتمال بعد الآخر وهو يبحث عن عامل جريفيث للتحول، وانتهى أخيراً بحامض النيوكليك؛ فهذا الحامض ، كما يزعم ، هو المادة الوراثية التي تحمل معلومات الوراثة .

هكذا بدأ رسمياً السباق لأن نكتشف بالضبط كيف يعمل دنا .

وبدأ السباق

يقول واطسون برأته المميزة: "نشأ اهتمامي بدنيا عن أمنية لي راودتني لأول مرة وأنا في سنواتي الأخيرة في الكلية ، وهي أن أتعلم ما يكونه الجين، ولاشك أنه كان من الأفضل لي أن أتخيل نفسي مشهوراً بدلاً من أن يتقدم بي العمر لاصبح أكاديمياً خامل الذكر لم أغامر قط ببني فكرة".^(١)

(*) كلمة النواة بالإنجليزية هي "نيوكلياس = Nucleus" ومن هنا أتى اسم حامض النيوكليك. (المترجم)

كان الأميركي واطسون وزميله في المعمل فرنسيس كرييك يجريان الأبحاث في كمبريدج بمعامل كافنديش^(*). لم يكن من المفترض لأى منهما من الوجهة الرسمية أن يجرى أبحاثا على مشكلة دنا ، إلا أنها كلها كان يهتمان اهتماما شديدا به، وكانوا بوجه خاص مفتونين ببحث يجريه الفيزيانيان موريس ويلكنز وروزاليند فرانكلين ، اللذان كان يحاولان استخدام تكنولوجيا أشعة إكس للتوصيل إلى تفسير ممكن لطريقة ترتيب وتركيب دنا، وهكذا فإن واطسون وكرييك كانوا يؤذيان عملهما الرسمي في النهار ثم ينهما سرا في ولعهما المتسلط بدنيا ، ويتابعان عن كثب بحث ويلكنز وفرانكلين .

تنقلب الطبيعة تغلبا هائلا على الطبع عندما لا تتجاوز اختلافات
الطبع ما يشيع وجوده بين أشخاص من المرتبة الاجتماعية
نفسها ومن البلد نفسه .

فرانسيس جالتون ، عالم الإنثروبولوجيا وتحسين النسل ، ١٨٧٦ .

في الوقت نفسه ، كان يقال عن لينوس بولنج ، عالم الكيمياء الحيوية المشهور ، إنه على وشك اكتشاف تركيب دنا في معهد كاليفورنيا للتكنولوجيا . (كان ابنه بيتر طالبا جامعيا في كافنديش ، وأخذ يعزب واطسون وكرييك تعذيبا منتظما لأن يذكر لهما أخبار تقدم أبيه) . لما كان بولنج ممولاً تمويلاً جيداً من معهد كاليفورنيا للتكنولوجيا ولا يقتصر وقت دراسته على ساعات ما بعد العمل ، فقد بدا أنه سيصل إلى الاكتشاف أولاً ، ولكن ما لبث أن حدث وقتها شيء ما .

في إحدى ليالي صيف ١٩٥٢ ، عالج واطسون بمادة الإظهار نسخة سلبية لصورة التقاطها بأشعة إكس لبعض عينة دنا . يقول واطسون: " ما إن أمسكت

(*) كافنديش (هنري) كيميائي وفيزياني بريطاني عاش من ١٧٣١ - ١٨١٠ ، وهو مكتشف غاز الهيدروجين . (المترجم)

بالسلبية التي ما زالت مبللة إزاء صندوق الضوء ، حتى أدركت تو اللحظة أتنا قد حصلنا على ما نريد . كان هناك علامات واشية للشكل اللولبي على نحو لا يمكن اخطاؤه .^(٧)

على الرغم من مرور عام على هذا ، فإن واطسون وكريك لم يتقدما بخطوة أبعد من ذلك . لقد عرفا أن دنا لولبي - يتخذ شكلًا لولبيا ملتفا - ولكنهما لم يتفهمَا ما يكونه عدد الخيوط في اللولب أو كيف تتلاعِم معاً وتتباين مكوناته (القواعد أو وثوج) . وما لبث بيتر بولنجر أن دخل إلى معملهم بأخبار سارة : فأبواه قد توصل إلى تركيب دنا ، على أنه ما إن أطلعهما بيتر على مسودة أبيه حتى أحسا بارتياح بالغ: كان بولنجر قد رسم خطوطا خارجية للولب من ثلاثة خيوط ، وهذا ترتيب كان واطسون وكريك قد صرفا النظر عنه من قبل لاستحالت .

ويقول واطسون: "من وجهاً نظر أساسية ، كان بولنجر هكذا قد زل ليقع ووجهه للأرض ، وأدركنا عندها أنه ما زالت هناك فرصة لنا ."^(٨)

المرحلة النهائية للسباق

أدرك واطسون وكريك في التو أن الأمر مجرد مسألة وقت حتى يت畢ن بولنجر بعدها خطأه ، وهكذا فإنهم ناشدا وليم براج رئيسهما في كافنديش: ليس مع لهم بأن يدرس دنا علينا ليصلنا إلى الإجابة أولاً .

منهما براج مهلة مؤقتة ، وبدأ واطسون وكريك في عدو محموم في سباقهما ، وذارا أول كل شيء معمل ويلكنز وفرانكلين في "كينجز كولنجر = كلية الملك" ليقيا نظرة على ما يظهر به آخر ما لديهما من صور دنا بأشعة إكس ، ولدهشتلهما وجدا هناك أشعات عمرها سنة بالفعل ، ليست فحسب مما يثبت ظنونهما عن التركيب اللولبي ، ولكنها أيضاً تطرح أن عدد الخيوط يمكن أن يحدد باثنين .

أخذنا في التوفى بناءً نماذج توضح ما وجدها، وظل باقياً عليهما أن يستنتاجاً كيف يحدث بالضبط أن ينتظم ترتيب الهيدروجين والفوسفات والقواعد، وأنقنهمما صديق لهما بأن يقرنا في أزواج قاعدة س مع ج ، وقاعدة أ مع ث ؛ حيث إن هذه الكيمياويات تظهر دائمًا في دنا بحسب متساوية (ما يعرف بنسبة تشارجاف)، وفجأة أدرك كريك واطسون كيف يبينان بالضبط نموذجهما من الخشب والسلك، الذي يصل ارتفاعه لسبعة أقدام - بشكل سلم منتقل له ذراعان من السكر والفوسفات على الجانبين، بينما أزواج القواعد تشكل درجات السلم .

ويقول كريك: "الهجوم النهائي ... لم يستغرق إلا أسبوعين معدودة، وبعدها بما لا يكاد يزيد عن شهر أو ما يقرب ظهرت ورقة بحثنا في مجلة "ناتشر = (الطبيعة)" .^(٤)

من الصعب أن يقاوم المرء الفرض الخالب بأن الجين شيء ثابت؛ لأنّه يمثل كياناً من الكيمياء العضوية، وهذا أبسط فرض يمكن للمرء أن يفترضه حالياً، ولما كان هذا الرأي يتتسق مع كل ما يُعرف عن ثبات الجين، فإنه على الأقل يبدو كفرض عملي جيد .

توماس هنت مورجان الحائز على جائزة نوبل ، ١٩٢٦

التقطت صورة فوتوغرافية للعلميين الشابين الشكتسين وهما يقفان بجوار نموذج اللولب المزدوج لدينا الذي يرتفع لثمانية أقدام ، وهي من أشهر صور القرن العشرين، ويلتف النموذج بأسلاكه وأوتاده في شكل سلم منتقل يلتف كلوبي مزدوج .

ويقول واطسون: "قدم اللولب المزدوج تو اللحظة الحل لشككتين طرحوهما شرودنجر ، كيف يتم اختزان المعلومات الوراثية ونقلها ؟"^(٥)

"أدركنا في التوفى أن معلومات دنا الوراثية لأبد وأنها تنتقل بواسطة ترتيب القواعد الأربع - أ وج وث و س - بطول خلفية السكر/ الفوسفات، وإن فاب مجرد ترتيب

القواعد يعطى المعلومات، وتُشَفِّر معلومات دنا بطريقة تشبه أن تكون رقمية، والنسخ بدوره يتطلب انفصال خطي اللوب المزدوج، وبعدها يعمل كل خط مفرد ناتج عن الانفصال ل قالب للصب؛ قالب طبع لتشكيل الخيوط الجديدة الثانية باستخدام قوانين أزواج القواعد، ويجب أن يكون لدينا إزاء القاعدة أ القاعدة ث ؛ وإزاء القاعدة ج يجب أن يكون لدينا القاعدة س .^(١١)

نشر أول مقال لواطسون وكريك عن اكتشافهما في مجلة "ناتشر" العلمية، وقد أوردا فيه ما يعد بيانا فيه أكثر إبهاس لكشف في القرن العشرين عندما كتبوا : "لم يفت انتباها أن طريقة الأزدواج المحددة التي افترضناها تطرح مباشرة ميكانيزم ممكنا لنسخ المادة الوراثية".^(١٢)

إلا أنه قد حدث بالفعل أن الصحف قد فاتها وقتها الانتباه لللوب المزدوج، وفاقت القصة على الصحفيين، ولم يعمل أى أحد تقريبا على تغطيتها، ولاريب أن هذا يقول لنا إن ثمة شيئا محيرا في الصحافة العلمية، ومعظم العلماء يعتبرون الآن أن اكتشاف واطسون - كريك أهم اكتشاف في القرن ، بل ربما حتى في الألفية كلها .

كتب كريك في مذكراته بعد ذلك بعقود أن الأفكار الكامنة وراء اللوب المزدوج كانت "سهلة بما يضحك ، حيث إنها لا تنتهك الحس المشترك" .

ويواصل القول: "أعتقد أن هناك سببا قويا لبساطة الأحماض النووي، ومن المحتمل أن هذه الأحماض تعود وراء إلى زمن أصل الحياة ... كان يلزم وقتها أن تكون الميكانيزمات بسيطة نوعا وإلا ما كان يمكن للحياة أن تبدأ، وللlobe المزدوج هو حقا جزئي رائع، والإنسان الحديث ربما يكون عمره ٥٠٠٠ سنة ... أما دنا ... فقد (وُجد) ... هنا وهناك لما لا يقل عن بلايين عديدة من السنين ... ومع ذلك فنحن أول كائنات على الأرض تصبح واعية لوجوده".^(١٣)

مصير المرء كله هو الموت حتى عند ميلاده ، ولعل الأمر أن تركيبه العضوي يحوى من قبل الإشارة إلى ما سوف يموت منه .

سيجموند فرويد ، ١٩٢٤

أدى ما اكتشفه واطسون وكريك إلى فوزهما بجائزة نوبل في ١٩٦١ ومعهما موريس ولكنز ، أما روزالند فرانكلين فقد ماتت لسوء الحظ قبل منح الجائزة .^(*)

عصر ما بعد واطسون - كريك

كتب ريتشارد دوكنز في كتابه " نهر يخرج من عدن " : " الأمر الثوري حقاً بشأن البيولوجيا الجزيئية في عهد ما بعد واطسون - كريك هو أنها أصبحت رقمية، وماكينة شفرة الجينات تشبه الكمبيوتر شبهها خارقاً ".^(١٤)

يعنى دوكنز بكلمة الرقمية أن جيناتنا تتالف من شفرة رقمية تترجم مباشرة إلى بعض شيء آخر، وفي حالة الجينات يكون كلامنا هكذا هو عن الأحماض الأمينية. فهذه هي لبنة بناء البروتينات .

صفحة لغش الشفرة الوراثية

استنتاج العلماء في ١٩٦٧ الطريقة التي يحدد بها دنا بناء أحد البروتينات.

دعنا نتذكر أنه في كل شكل حتى ستؤدي حروف أ و س و ث و ج (أى القواعد) الوظيفة نفسها، فهى تبني البروتينات بإعطاء التعليمات لادة كيميائية أخرى تسمى

(*) تتضمن شروط جائزة نوبل ألا تمنع لعالم قد مات . (المترجم)

رنا RNA، حتى ترکب لبنات البروتين معا في لبنة بناء بعد الأخرى، فربما في كل الحالات يغير ث (الثيمين) إلى تي=لا (بوراسييل)، وفي هذا تبسيط مفرط لكنه يعطي القارئ فكرة عما يحدث.

لبنات البناء تسمى الأحماض الأمينية ، ويوجد على وجه الدقة عشرون منها، وكلمات دنا تتكون من ثلاثة حروف تسمى كودونات ، وهي تماثل في أي خلية حية تظهر فيها، وهناك صفحة غش فيها الأحماض الأمينية وما يقابلها من كودونات الكلمات الثلاثية:

الحمض الأميني	الكودونات
فينيلalanine	ث ث ث ، ث ث س
ليوسين	ث ث أ ، ث ث ج ، س ث ث ، س ث س ، س ث أ ، س ث ج
سيريين	ث س ث ، ث س س ، ث س أ ، ث س ج ، أ ج ث ، أ ج س
برولين	س س ث ، س س س ، س س أ ، س س ج
أينوليوسين	أ ث س ، أ ث أ ، أ ث ث
ميثيونين	أ ث ج
ثريونين	أ س ج ، أ س س ، أ س أ ، أ س ج
فالين	ج ث ث ، ج ث س ، ج ث أ ، ج ث ج
الانين	ج س ث ، ج س س ، ج س أ ، ج س ج
سيستاين	ث ج ث ، ث ج س
تربيتوفان	ث ج ج

ثأث ، ثأس	تيروسين
سجث ، سجس ، سجأ ، سجج ، أجأ ، أجج	أرجينين
سأث ، سأس	هيسثيدين
سأأ ، سأج	جلوتامين
أأث ، أأس	أسباراجين
أأأ ، أأج	ليسين
ججث ، ججس ، ججأ ، ججج	جيسين
جأث ، جأس	حامض الأسبارتيك
جأأ ، جأج	حامض الجلوتاميك
ثأأ ، ثأث ، ثجأ	شفرة الانتهاء (الشفرة التي ترمز لنهاية التعليمات)

بل وحتى ميتشر عالم الكيمياء الحيوية السويسري الذي اكتشف دنا في القرن التاسع عشر ، كان يتخيل أنه ربما أمكن لخيط من الكيماويات أن ينقل رسالة وراثية بالطريقة نفسها ، التي يوجد بها في أي لغة ما يقرب من خمسة وعشرين إلى ثلاثين حرفاً من الحروف الأبجدية ، وتستطيع أن تشرح كل المفاهيم في كل لغات العالم ذات الأبجديات .

ثبت في النهاية أن الأحماض الأمينية العشرين - العشرين حمضاً أميناً الازمة لبناء ما يقرب من ٥٠٠٠٠ البروتينات الموجودة في الجسم البشري - كلها يشفرون لها بالقواعد الأربع لغير أوس وث وج، وأصبح السؤال المهم بعد واطسون وكريك هو كيف .

توصل عالمان شابان للإجابة في ١٩٦٧، وهما هار جوبند خورانا ومارشال نيرنبرج، واستنتج هذان العالمان أننا إذا أخذنا القواعد الأربع ووضعناها معاً في مجموعات من ثلاثة قواعد، وستتمكن من أن نرتتبها معاً هكذا في أربعة وستين تنظيمًا مختلفاً ($4 \times 4 \times 4 = 64$)، وهذا أكثر من أن يكفي للتشفيير للأحماض الأمينية العشرين كلها.

لم يعد السؤال المثير للاهتمام هو ما إذا كان السلوك الاجتماعي البشري يتحدد وراثياً؛ وإنما السؤال هو إلى أي مدى يكون ذلك.

إدوارد أو. ويلسون البيولوجي والمُؤلف الحائز على جائزة بوليتزر، ١٩٧٨

الشفرة بسيطة، وتشكل ثلاثة حروف "كلمة" واحدة - ما يسمى الكودون - تدل على حامض أميني معين، وعلى سبيل المثال، فإن كودون س أج يخبر الخلية أن تجمع الحامض الأميني جلوتامين، وبعض البروتينات صغيرة جداً، تتطلب لاغير مائتي حامض أميني كلينات بناءً، بينما بعضها يتطلب الآلاف، فالأنسولين مثلاً فيه المثل للبروتين الدقيق الصغير؛ فهو سلسلة من واحد وخمسين حمضاً أميناً لاغير، ليس صدفة أن حدث أن كان الأنسولين من بين أول البروتينات التي صنعها الإنسان - فهو أسهلها تجميعاً.

عدّ العلماء جينوم خلية البكتيريا ليتضمن التوليفات المضبوطة من حروف الآلف والسين والثاء والجيم، التي يستخدمها البنكرياس البشري لتكوين الأنسولين. وما إن تمكناً من فعل ذلك حتى تركوا - لا غير - أجيوال البكتيريا المتعاقبة؛ لتؤدي مهمتها بتكرارها السريع، ويستخدم الآن ملايين من مرضى السكري الأنسولين المهندس وراثياً، وهو نتيجة مباشرة لثورة الجينوميات.

أدى اكتشاف طريقة تجميع الأنسولين الذي يصنعه الإنسان إلى ثورة كبرى في عالم مرضي السكري، وكان ما يستخدم قبلها هو أنسولين الخنزير، ولم يكن كل مرضى السكري يتحملونه .

ما الفارق الذي ينتج عن ثلاثة حروف

في سبعينيات وثمانينيات القرن العشرين أخذ العلماء يضمون معاً قاعدة بجوار قاعدة؛ ليعرفوا كيف تتواءم نظم الأنواع المختلفة من الأمراض الوراثية مع ما كانوا يتعلمونه في الوراثيات .

كان مرض كوريا (رقصة) هننتجتون من أول الأمراض التي بحث أمرها ، وهو من الأمراض البشرية الوراثية ذات الجينات السائدة والتي لها تأثير فظيع بوجه خاص، وتعني كلمة السائدة أن هذا المرض بخلاف أمراض وراثية كثيرة لا يلزم للإصابة به إلا وراثة نسخة واحدة من الطفر ، بمعنى أنه لا يلزم له وراثة الطفرة من الوالدين ، وإنما من واحد منها فقط .

في ١٩٧٨ مات الموسيقي وودي جوثري من هذا المرض العصبي ، وهو مرض مميت حتماً يسلب من ضحيته ببطء أداء وظائفه العصبية عبر فترة من خمس عشرة إلى خمس وعشرين سنة، وانضمت أرملة جوثري إلى طبيب اسمه ميلتون ويكسنر ، وهو رجل يعرف معرفة وثيقة ما يسببه المرض من تخريب، وأصاب المرض زوجته وثلاثة من أشقائها، أما ابنته أليس ونانسى فكان هناك احتمال من ٥٠ في المائة عند كل منها للإصابة به.

استحوذت على ويكسنر فكرة العثور على الجين المسؤول، وهو يقول: "أصبحت من النشطاء في ذلك لأنني كنت أنا نانية رهيبة، وخشيتك حتى الموت من أن تصاب به أيضاً إحدى بناتي ." (١٥)

انضمت أيضاً إلى هذه المعركة نانسي ابنة ويكسنر، وطلبت منها الجميع أن تنسى هذا الأمر - فالعثور على جين واحد من بين عدد يحتمل أن يكون مائة ألف جين لم يكونوا وقتها يعرفون عدد الجينات البشرية) لهو هدف مجنون ، هذا أمر لا يمكن إنجازه بائي حال .

إلا أن نانسي ويكسنر بقىت على تصميمها، وتابعت معلومة وصلتها عن عائلة كبيرة منتشرة في فنزويلا يعاني أفرادها من مرض هنتنجلتون ، فطارت إلى هناك وأخذت تجري لقاءات مع الناس، واكتشفت أن امرأة هناك كانت قد أصيبت بالمرض ولها ذرية متتابعة من ٩٠٠٠ فرد، وأصيب بالمرض ٣٧١ فرداً من هذه الذرية ، وكان هناك أكثر من ١٥٠٠ فرد يتشاركون في النسبة نفسها من احتمال خطر من ٥٠ في المائة بأن يكون لديهم على الأقل والد واحد مصاب.^(١٦) وبعدها أخذت تجمع عينات الدم .

كتبت نانسي ويكسنر بعدها أن هذه " كانت أياماً ساخنة مزعجة نجم فيها الدم "^(١٧) وكان التقديم بطيناً، وتمكن طبيب يعمل مع ويكسنر في بحثه من أن " يحدد موقع " مشكلة هنتنجلتون بأنه فوق الذراع القصير لクロموسوم(٤)، وكان يعتقد أنه في مكان ما في منطقة يقرب طولها من مليون قاعدة، ولم يحدث تقدم بعدها طوال ثمانية أعوام، وظلت المهمة شاقة لأقصى درجة ، في تلك المنطقة العدائية عند قمة كروموسوم (٤)، وكان الأمر أشبه بالزحف لارتفاع قمة إيفريست طيلة الأعوام الثمانية الماضية.^(١٨)

سيحدث خلال عشرة أعوام أن والدى الطفل (حديث الولادة) سيكون لديهما، قبل أن يغادرا المستشفى، الخيار في أن يحوزا بروفيل جينومه فوق (قرص روم المدمج).

كريج فنتر، راند تحديد تتبع الجينوم ، ٢٠٠٣

وفي النهاية عشر الباحثون بعدها على الجين المطلوب في ١٩٩٣ - جين على كروموسوم ٤ أصابه تحريف رديء ، وتبين أن سبب المشكلة هو تكرار الكلمة من ثلاثة قواعد هي س أج، وكلما زادت التكرارات كان المصاب أسوأ حالاً، وثبت أن العدد اللعين يقرب من تسعة وثلاثين تكراراً، وقد تتكرر الكلمة س أج تسعاً وثلاثين مرة في صف وينتهي الأمر بظهور أول أعراض هنتحتجون في سن السادسة والستين وإذا كانت الكلمة تتكرر لخمسين مرة ، يأخذ المريض في فقد وظيفة مخه في سن يقرب مباشرة من السابعة والعشرين .

يسجل مات ريدلى الأمر في كتابه "الجينوم" بأسلوب لا ينسى : "إذا كانت كروموماتك طويلة بما يكفي لأن تمتد حول خط الاستواء ، فإن الفارق بين الصحة والجنون يكون أقل من بوصة إضافية واحدة".^(١٩)

يهمنا فهم قصة جين هنتحجون لأسباب عديدة؛ أحدها أنها توضح كيف أنه في مدى لا يزيد عن سنوات قليلة لا غير تقدم علم الطب من وضع كان عملياً لا يعرف فيه شيئاً عن هذه المتلازمة؛ ليصل إلى فهم أسبابها بالتفصيل الدقيق .

الانفعال الرئيسي الذي أدى إلى الكشف عن اللوب المزدوج هو الفضول، وقد رکزنا أنا وكرييك فضولنا على دنا .

جيمس د. واطسون ، الحائز على جائزة نوبل - والمشارك في اكتشاف اللوب المزدوج ، ٢٠٠٣ .

وهذا يؤدى أيضاً لإدراكنا لفكرة تثير الانتباه، على الرغم من أننا نستطيع اختبار أي فرد حول وجود طفرة هنتحجون ، فإنه لا يوجد إلى الآن علاج يشفى من المرض ، لا توجد طريقة للتنقية داخل الملابس من خلايا المخ التي تحمل هذه الطفرة لصلاحها .

ظللت نانسي ويكسلر وشقيقتها ترفضان حتى ذلك الوقت إجراء الاختبار لهما، وكانتا كلتاهما في عمر أكبر بعقد من السنين من عمر أمها عند تشخيص مرضها، وكنا نفترض - ونحن نحاول إنشاء اختبار للمرض - أننا سنصاب به نحن الاثنين، ولكن ما إن وُجد الاختبار حتى صرنا نفكر بشأنه تقديرًا مختلفًا، وتحدثت عائلتنا حديثًا لا ينقطع حول النتائج . حتى لو كنا سنعيش في خطر طول حياتنا ، ونظل نفكر في هذا الشأن ونبكي بسببه ، فسيبقي هناك بعض قدر من الإنكار يساعدنا على المضي في يومنا، وإجراء الاختبار لنا قد يأخذ هذا منا .^(٢٠)

تحديد التتابع أوتوماتيكيا

تم اختراع طريقة أوتوماتيكية لتحديد تتابع دنا في السبعينيات من القرن العشرين ، وهذا الاختراع هو الذي جعل من الممكن في النهاية تعين جين هنتجتون وما لا يحصى من جينات غيره - والحقيقة أنه هو الذي جعل من الممكن أيضًا رسم خريطة كل الجينوم البشري .

قبل طرائق الأتممة ، كان تحديد تتابعات دنا مهمة شاقة، ومن السهل جداً أن يتلف جزء دنا الدقيق ، بالإضافة إلى ما يلزم من قراءة الحروف الميكروسكوبية أو سو وث وج من بين ملايين الحروف (بل وبلياردين الحروف في حالة الجينوم البشري)، وقد جعل هذا أفراداً كثيرين يعتقدون أن هذه المهمة لن يتم إنجازها خلال زمن حياتنا . وحسب ما نشره "مشروع الجينوم البشري" من الإحصاءات "على الخط" فإن العالم الواحد الذي يطبع ستين كلمة في الدقيقة سيحتاج لثمانين ساعات في اليوم لمدة خمسين سنة حتى يطبع جينوماً بشرياً ، قاعدة فقاعة .

لم يحدث إلا في منتصف سبعينيات القرن العشرين أن يتمكن قلة من العلماء من تحديد تتابع أي خيط من دنا طوله يزيد عن ثمانين قاعدة، ثم وفدت ما يسمى بطريقة

"سانجر" لتحديد تتابعات دنا ، على اسم مخترع الطريقة فريد سانجر، وتنطلب هذه الطريقة أولاً تقطيع عينة دنا إلى قطع كثيرة من أحجام مختلفة، وصنع نسخ كثيرة من كل منها بحيث يصبح لدى العلماء ثروة من خيوط دنا ليختبروها، ثم تُلْحَق طريقة سانجر واسمة مشعة بأخر حرف أ أو س أو ج في كل مقطع، ويحدث فيما بعد أن يأخذ أحد الباحثين في "قراءة" هذه الواسمات، ولقد أدت هذه الطريقة إلى أن زادت مباشرة من سرعة تحديد التتابعات من معدل يقرب من ١٥٠ زوجاً من القواعد لكل باحث في كل سنة ليصبح ما يقرب من ١٥٠٠ في السنة، إلا أن هذه الطريقة بامضة التكلفة، ومربيكة وتنقصها الكفاءة، وتنطلب عمالة مكثفة، وقد نال سانجر في ١٩٨٠ جائزة نوبل للكيمياء على بحثه .

هل تريد أن تعرف متى تموت ، خاصة إن لم تكن لديك أى قدرة
على تغيير المصير؟

نانسي ويكسنر ، عالمة بيولوجيا وصائدة جينات ، ١٩٩٢

أحدث ليروي هود الباحث في معهد كاليفورنيا للتكنولوجيا ، تقدماً جديداً في ١٩٨٦ عندما اخترع جهاز تحديد تتابع مؤتمت جزيئياً ، وهو جهاز يلحق أصباغ فلورية (*) بالقواعد، وكانت نواتج ذلك أسهل كثيراً في القراءة - و تستطيع إحدى الماكينات إنجاز ذلك - الأمر الذي زاد من سرعة إنجاز المهمة . كما أن هذه الطريقة أكثر أمناً؛ لأنها لا تستخدم كيماويات مشعة فيها احتمال خطر ضار.

يعمل جهاز هود الآوتوماتيكي لتحديد التتابع بمثل طريقة سانجر الأصلية، حيث إنه يمزق دنا لقطع عند كل نقطة ممكنة؛ لتأخذ مثلاً خيطاً من : أ س أ ث ج س ج ث أ ج ث س أ ج ث أ س .

(*) الفلورية إثارة مادة بإشعاع جسيمي أو فوتوني لتبعث بإشعاع ضوئي مميز ، وهي نسبة لمادة الفلور، أول مادة اكتشفت فيها هذه الظاهرة . (المترجم)

سيُمْنَّقُ هذا الخط إلى قطع من أحجام مختلفة، ثم ترتيب حسب طولها كالتالي:

أ ... أ س ... أ س أ ث ... أ س أ ث ج ...

أ س أ ث ج س ... أ س أ ث ج س ج ...

على أن هود طرح ما تبين أنه فكرة أفضل، وتخيل ما سيحدث لو أنه خصص لوناً معيناً لكل واحدة من القواعد، فإذا أخذت كل شظية من دنا لون القاعدة الموجودة في الموضع الآخر، ستتمكن طابعة كمبيوتر رخيصة بأربعة ألوان من أن تسلم لنا النتائج على الورق، وتخلصنا من الحاجة إلى فني معمل يعيد قراءة العينة بعد أن وسمها بالكيماويات .

وعلى سبيل المثال : إذا كانت (أ) نرقاء ، و (س) خضراء ، و (ج) صفراء و (ج) حمراء، فإن كل من تلك القطع التي في المثل السابق سيكون لها لون معين . (القاعدة الأخيرة وحدها في أي قطعة من التتابع هي التي يلزم أن تُشفَر باللون)، وبالتالي سنجد في المثل السابق أن :

أ	س	أ	ث	ج	س	ج
أزرق	أخضر	أزرق	أصفر	أحمر	أخضر	أحمر

عندما يُطبع اللون المصاحب لأخر قاعدة في كل طول ممكِن من التتابع ، سنحصل على التتابع المضبوط للقواعد، وهذه طريقة فعالة بسيطة وخارقة للمعتاد لزيادة سرعة تحديد تتابع دنا .^(٢١)

لن تكون هناك أى جينومات دون القدرة على أن تخزن ، ونقارن،
ونحلل ، ونبحث، ونشرج كل التتابعات التي تتولد في عصر
الجينوم.

هارولد فارموس، الحائز على جائزة نوبل ورائد أبحاث السرطان ، ٢٠٠٢

باستخدام الطرائق السائدة في ١٩٨٥ لتحديد تتابعات دنا ، أمكن فقط تحديد تتابع ٢٥٠٠٠ من أزواج القواعد لكل شخص لكل يوم، وأصبح يمكننا في ٢٠٠٤ أن نحدد تتابع أكثر من ١٢٠٠٠ من أزواج القواعد لكل ثانية . وبفضل تحسين تكنولوجيا الكمبيوتر ، يزداد هذا الرقم طول الوقت .

يقول هود: "هذا وقت من أكثر الأوقات إثارة في علم البيولوجيا، فنحن قد بدأنا بالكاد نحس بالثورات التي ولدتها (مشروع الجينوم البشري) ، إلا أن هناك تغيرا عميقا واحدا قد حدث بالفعل ، وهو إدراك أن البيولوجيا أساسا علم معلوماتي." (٣٢)

الخلاصة ، هي أنه بمجرد أن خرج الباحثون بطريقة مؤتمته لاكتشاف تتابع القواعد في امتداد من دنا ، أصبح رسم خريطة الجينوم البشري في النهاية أمرا واقعا . تحديد التتابع يدويا لا يمكن له بأى حال أن يؤدي إلى نتائج سريعة ومضبوطة هكذا . تتبع طريقة تكسير قطعة من دنا إلى عدة قطع للكمبيوتر أن يضمها معا بالطريقة نفسها التي نضم بها معا القطع في لغز للصور المقطعة المتشابكة (jigsaw) – فنشبك مثلًا الأركان أولا ، ثم الجوانب ، ثم نضيف في كل مرة قطعة واحدة إذا تلاءمت مع النمط المتداخل من حولها . الكمبيوتر بما له من سرعة ومن انتظام عقلي أحادى يعد جهازا مثاليا لهذه المهمة، وبالتالي فإن التكنولوجيا قد مهدت الطريق للسباق بين شركة سيليرا ومشروع الجينوم البشري من أجل رسم خريطة الجينوم البشري، ومع حلول نهاية المشروع كانت الكمبيوترات تفك شفرة الجينوم البشري بمعدل ١٢٠٠٠ من حروف القواعد لكل ثانية .

كريج فنتر يواجه العالم كله

بادر كريج فنتر مؤسس شركة "سيليرا جينومكس" إلى أن يبين أن رسم خريطة الجينوم البشري يعتبر انتصارا لเทคโนโลยيا الكمبيوتر بالقدر نفسه الذي يعتبر به انتصارا للبيولوجيا .

ويقول فتى: «بصفتي بيولوجيا ، لم أكن أعرف أى شيء عن الحوسبة فائقة السرعة، ولكنني لحسن الحظ عالم تجريبي؛ لأن علىَّ أن أقيِّم كل مصنوعي الكمبيوتر الرئيسيين في العالم، وأجرِّب وأستنتج أى كمبيوتر هو الذي يمكن قادراً على تجميع الجينوم البشري ”.

لم تكن هناك طريقة لغريبة المزاعم التي أتت من شركات أى بي إم ، وديجيتال ، وسِن ، وسيليكون جرافيكس ، وبالتالي فقد أعطيتهم مشكلة ليصلوا لحل لها؛ أعطيت كل واحدة منها جينوم الهيموفيلوس (الذى سبق تحديد تتبعاته) ، وأعطيتهم الخوارزم^(*) الخاص بنا، وطلبت منهم أن يروا إن كانوا يستطيعون تحسين فترة الأحد عشر يوماً التي استغرقناها في تجميع الجينوم باستخدام كمبيوتر شركة سن (ميكروسىستيمز) من نوع ٣٢ - بته، ولم يتمكن من مجرد إجراء التجربة إلا كمبيوتران اثنان أحدهما لشركة أى بي إم والآخر كمبيوتر (كومباك) لشركة ديجيتال. واستطاع جهاز ديجيتال ببعض التفعيل برقائق (ألفا) أن يخفض الزمن إلى تسع ساعات، وتخفيف الوقت من أحد عشر يوماً إلى تسع ساعات يعد تحسيناً كبيراً، وهكذا عملنا مع كومباك لبناء منشأة ضخمة .

أقمنا مصنعاً كبيراً لتحديد التتابع . استغرق بناءً منشأتنا
وتجهيزها بالكامل ما يقرب من ستة شهور . معملنا في حجم
ملاعب كرة القدم ... وضعنا الإلكترونيات محل الأفراد وشرعوا
بإجراء عمليات بذلنا فيها جهداً هائلاً .

كريم فنر راند عمليات تحديد تتبع الجينوم ، ٢٠٠٢

(*) الخوارزم مجموعة من خطوات أو تعليمات توفر طريقة لحل إحدى المسائل أو المشكلات والتوصيل تدريجياً إلى النتيجة . (المترجم)

انتهت سيليرا بأن أصبح لديها ١٢٠٠ معالج (ألفا) ، وهذه أسرع تكنولوجيات الكمبيوتر المعاصرة وقتها، وكان مراسلو الصحف الذين يزورون معمل سيليرا في أواخر تسعينيات القرن العشرين يعلقون دائمًا على ما يرونه من بيئة غريبة تختلف عن أي معمل آخر رأوه بأي حال : مجرد قلة من الباحثين ثم ما يساوى مساحة ملعبيين اثنين لكرة القدم من كمبيوترات ضخمة تضخ البيانات خارجا، واعتمدت سيليرا على طريقة سميت بـ طريقة بندقية الرش في تحديد الجينوم بأسره ، ومن الناحية الجوهرية ، كان باحثو سيليرا يأخذون كل دنا خارج الخلايا (من ثلاثة ذكور وأثنين مجهمولى الهوية كلهم) حتى يختبرونه ويقطعونه إلى شظايا من أحجام مختلفة، وصنعوا نسخاً (بالاستنسال) لهذه الشظايا من دنا ثم تركوا للكمبيوترات أن تعمل بأن تستخدم طريقة رياضية لإعادة تجميع القطع وتسمية كل قاعدة .

يقول فتر: "دعنا نتخيل أنتا نحاول أن نرتب في صف خمسة وأربعين مليونا من هذه التتابعات عن طريق استنتاج أين يكون تشابكها ، خاصة عندما يكون هناك الكثير من التكرارات في الجينوم، وهكذا فإننا لا ننظم الأشياء معا إلا عندما يكون هناك حل رياضي واحد للجينوم البشري كله، واحتمال وقوع خطأ يكون بأقل من واحد إلى ١٠ للأس الخامس عشر (١٥١٠)، وهذا هو السبب في أنتا كنا واثقين جداً من نجاح الطريقة في حين أن كل الناس الآخرين كانوا يقولون إنه أمر يستحيل مطلقا."^(٢٢)

والحقيقة أن معظم العلماء الآخرين في أرجاء العالم كانوا يعتبرون أن محاولة سيليرا مجرد أمر يبعث على التسليمة، وعندما تتوصل لأن نحدد سريعاً تتابع جينوم خلية بكريا بطريقة بندقية الرش فإن هذا أمر ، أما التوصل لإكمال الجينوم البشري؟ فهو أمر مختلف تماماً. على أي حال ، فهناك ما يزيد عن ألف باحث في "مشروع حكومة الولايات المتحدة للجينوم البشري" كلهم يعملون بشدة على المشكلة نفسها منذ . ١٩٨٨

لدينا الآن لأول مرة مقططفات تاريخية عنا نحن أنفسنا ، بعضها مُرّ عبر بلايين السنين، وقد بدأنا بالكاد نتعلم طريقة قراءة القصة، ولا ريب أنها ستظل تسحرنا طيلة عقود آتية.

إريك لاندر عالم بمعهد ماساتشوستس للتكنولوجيا ، ٢٠٠١

الحقيقة أن المنافسة المتوقدة بين فنتر ومشروع الجينوم البشري (الذى كان يرأسه فى أول الأمر جيمس واطسون) قد بدأت فى ١٩٩١، فكان فنتر وقتها أحد علماء المعاهد القومية للصحة (مقص) ، وكان يستخدم طريقة تسمى "التعبير بواسمات التحديد" حتى يجد الجينات بسرعة ويفصلها بعلامة ، وذلك بدلاً من التجارب الطويلة الدقيقة التفصيل، التي كان العلماء يستخدمونها عادة، وأخبر فنتر إحدى لجان الكونجرس أن معاهد (مقص) تسجل براءة اختراع لما يكتشفه من الجينات بمعدل يقرب من الألف لكل شهر ، وهو قول أثار حنق واطسون، وتشكى واطسون من أن منهج فنتر الذى يكتفى بتحديد موضع الجينات دون تحديد وظيفتها هو مجرد "قشط طبقة القشدة" الأمر الذى "يمكن واقعياً لأى فرد أن يؤديه".^(٤)

انتهى الأمر بواطسون إلى نشوب حرب بينه وبين رئيسه فى (مقص) برناردين هيلي ، فقد وظيفته فى هذه الحرب، وعيّن مكانه فرنسيس كولنز ، وهو عالم وصائد جينات لعب دوراً رئيسياً في بحث أمر جين التليف الكيسي قبل ذلك سنوات .

عندما ترك فنتر معهد (مقص) في ١٩٩١ ، دعته شركة استثمارية لأن يحاول تنفيذ استراتيجية لتحديد تتبع الجينات في مشروع لا يستهدف الربح ، هو "معهد البحث الجينومي" ، ومخصوصة هذه الكلمات (بالإنجليزية) هي TIGR = تيجر . في ١٩٨٨ أطلق فنتر قنبلة أخرى، وأخذ يوحد قواه مع شركة بيرون إلر العملاقة ليكون شركة جديدة تستخدم ماكينة أوتوماتيكية لتحديد التتابع لها قدرة فائقة، وعد بأن

ماكينات الشركة ستضخ التتابع خارجا في ثلاثة سنوات لغير ، ويتكلفة ٣٠٠ مليون دولار فقط .

تواصلت المعركة في السنوات الثلاث التالية بإصدار البيانات الصحفية من كلا الجانبين ، سيليرا ومشروع الجينوم البشري الممول فيدراليا) وكل منهما يواصل الإعلان عن أنه قد حدد تتابع هذه أو تلك النسبة من الجينوم، وتصالح الجانبان في النهاية في أوائل ٢٠٠٠ ، واتفقا على هدنة في السباق وأعلنوا معا في الوقت نفسه في يونيو ٢٠٠٠ ، في حدث تم في البيت الأبيض ، عن مسودة للجينوم البشري من ٢،٢ مليون بليون الحروف، واشتراكا كلابهما في تسليم نتائج مجهداتهما معا لإحدى المجلات العلمية .

مسارات التقدم الأخرى

ماذا بعد ذلك ؟ كل شيء .

على الرغم من كل الحماس ، فإنه ما زال يتبقى علينا أداء قدر هائل من العمل؛ فرسم خريطة الجينوم ليس إلا مجرد بداية .

ذكر لي العالم ليروى هود تشبيها يسهل فهمه، فهو يقول إن معرفة تتابعات الجينوم البشري تشبه امتلاك قاموس للإسبانية ، "قد تكون لديك فيه كل الكلمات ، ولكنك تظل في حاجة لأن تتعلم تكلم اللغة (استخدامها)" .^(٢٥)

أما دافيد بالتمور بمعهد كاليفورنيا للتكنولوجيا فيبسط الأمر على النحو التالي: "تحديد تتابعات الجينوم هو أيقونة علمية، لكنها إلى حد كبير رمزية، وما زال هناك الكثير لنفعله" .^(٢٦)

عندما نعرف سلسلة الكيماويات التي تشكل دنا البشرى، فإن ما نعرفه يتوقف بنا عند هذا الحد، والعلماء الآن قد حولوا انتباهم لاستنتاج ما يتاتى بعد ذلك - تفسير الشفرة فعلاً .

سيكون مغزى ذلك مشابهاً لمغزى الجهد الذى أدى إلى غزو الفضاء، وينبغي العمل على تنفيذ ذلك بالروح نفسها .
بل وسيكون الأكثر إثارة للإعجاب أن نجعل من ذلك مهمة دولية ، لأن تتبع قواعد دنا هو حقيقة نوعنا ، وكل ما يحدث في العالم يعتمد على تلك التتابعات .

ريناتو دولبيكو الفائز بجائزة نوبل ، وهو يتحدث متخيلاً

مشروع الجينوم البشري في ١٩٨٦

هذه هي المعرفة التي يحتاجها العلماء لصنع أدوية تحدث مفعولها على جينات وبروتينات بعينها ، ناهيك عن إعادة تنظيم مكونات الجينوم نفسه، وما زال النقاش يدور حول مدى اللازم للباحثين ليحولوا تتابعات الجينوم البشري إلى ثورة في الرعاية الصحية تقدر كميًا، ولا يزال النجاح حتى الآن متقطعاً، لكن مرة أخرى ، فإن التقدم يتاتى في تقطع بلا انتظام .

يوضح مارك والبرت المدير باتحاد شركات ويلكوم أن الباحثين قد اكتشفوا جيناً يسمى براف (BRAF) في يونيو ٢٠٠٢، وسجلوا أن الجين له دور فيما يزيد عن ٪٧٠ من حالات الميلانوما^(*) الخبيثة، ويحلول أبريل ٢٠٠٣ كانت الشركات تبحث بالفعل أمر عقاقير تستهدف هذا السرطان. ^(٢٧)

(*) الميلانوما نوع من سرطان الجلد سريع جداً في انتشاره بالجسم وقتل المريض. (المترجم)

ما لدينا من حقائق

الحقيقة (١) : في ١٩٨٥ عندما طُرِح مشروع الجينوم البشري لأول مرة ، ظن كثيرون من النقاد أنه نوع من السخاف، ووقتها لم تكن توجد التكنولوجيا الازمة لفك الشفرة حتى ولو لتابع في خلية بكتيريا بسيطة، ناهيك عن كائن بشري . وكان أكبر جينوم قد حُددت تتابعته وقتها هو لفيروس ضئيل اسمه أبشتين - بار.

الحقيقة (٢) : بدا للعديد من العلماء أن تحديد تتابعت الجينوم البشري بأزواجا قواعده التي يصل عددها إلى ثلاثة بلايين هي مجرد مهمة من خالص الملل، وأوصى سيدنى برينر العالم في مجلس الأبحاث الطبية بالمملكة المتحدة أن تعهد الحكومات بهذه المهمة للمجرمين : وكما كانت الجريمة أسوأ ، يكون على المجرم أن يحدد تتابع كروموزوم أكبر .

الحقيقة (٣) : لعل القارئ قد سمع عن الجينوميات ، أو دراسة دنا ، ولكن هل سمع شيئاً عن كل المجالات الأخرى التي تفرعت منها ؟ هناك البروتوميات ، أو دراسة البروتينات التي يشفّر لها دنا وما تفعله. وهناك الجينوميات البنوية التي تهدف لتوليد صور للبروتينات بابعادها الثلاثية حتى تتمكن شركات الأدوية من أن تسدّد ضريبة أدويتها للهدف تسديداً أفضل، ثم لدينا الجينوميات المقارنة ، أي تحليل دنا البشري مع تحليل دنا القرود ، والفأر ، وذباب الفاكهة ، والبكتيريا وغيرها من الكائنات الحية ذات الأنماط المشتركة - وهذه استراتيجية تعمل كالمفتاح لاستنتاج ما تفعله الجينات المفردة .

الحقيقة (٤) : في ١٩٩٦ اقترح البابا جون بول الثاني أن هناك نقطة "انقطاع أونطولوجي" تقع بين القردة العليا والبشر ، وهذه هي النقطة التي أوج الله فيها الروح البشرية، بما أن البشر أقل بكروموسوم واحد عن القردة العليا - يقول العلماء إنه حدث اندماج لكتروموسومين في القردة العليا ليصبحا كروموسوم (٢) الموجود عندنا - يقترح الكاتب مات ريدلى ساخراً أن كروموسوم ٢ هو موضع الروح، ويقول: ربما تقع جينات الروح بالقرب من منتصف كروموسوم (٢).^(٢٨)

الحقيقة (٥) : في ١٩٨٩ منح الرئيس جورج هـ . . بوش الميدالية القومية للعلم لعالمين رائدين في أبحاث توليف دنا وهم ستانلى كوهين وهربرت بوير، وأشار إلى "مشروع الجينوم البشري" بأنه "مبادرة الجنوم" البشري.^(٢٩)

الحقيقة (٦) : في أثناء دراسة فريد سانجر وزملائه لفيروس صغير سجلوا أن الجينات لا يلزم بالضرورة أن يقع الواحد منها تلو الآخر ، فهـ في الواقع يمكن أن تتدالـل معاً، ويشبهـ فريمان دايـسون هذه النظـرة المتـبصرـة بـمقطـوعـة موسيقـى ثـنـائـيـة لـموـزـارتـ؛ حيثـ يـقـفـ عـازـفـانـ لـكـمانـ أحـدـهـماـ فـيـ موـاجـهـةـ الآـخـرـ وـبـيـنـهـماـ قـطـعـةـ وـاحـدةـ منـ الموـسـيقـىـ ،ـ وـيـعـزـفـ أحـدـهـماـ عـزـفـاـ طـبـيعـياـ ،ـ بـيـنـماـ العـازـفـ الآـخـرـ يـعـزـفـ التـفـعـمـاتـ منـ أـسـفـلـ الصـفـحةـ إـلـىـ أـعـلاـهـاـ .ـ وـيـقـولـ دـايـسـونـ:ـ "أـوـدـ أـنـ أـسـمـيـ فيـرـوـسـ سـانـجـرـ بـأـنـهـ فيـرـوـسـ مـوزـارتـ،ـ وـيـبـيـنـ هـذـاـ

(*) من المعروف عن بوش أنه كثيراً ما يخطئ أو يسى النطق ، وهو هنا يقول كلمة "جنوم" بدلاً من جينوم ومبادرة بدلاً من مشروع . (المترجم)

أن الطبيعة تستطيع أن تتشىء جينوما بالبراعة نفسها التي
استطاع بها موزارت أن ينشيء معزوفة ثانية .^(٢٠)

الحقيقة (٧) : ذات مرة قال العالم ماكس ديلبروك مازحاً: إنه كان ينبغي منح
أرسطو جائزة نوبل بعد وفاته؛ لأنه توقع ظهور دنا، فقد حاج
الفيلسوف الإغريقي بأن البيضة يمكن فيها "قالب" دجاجة ، وأن
جوزة البلوط تحمل في داخلها تصميم شجرة بلوط .^(٢١)

الحقيقة (٨) : كريج فنتر بطل من الوزن الثقيل في تحديد التتابعات الجينية، وقد
سمى شركته "سيليرا جينومكس" وذلك من الكلمة اللاتينية
"سيليرس Celeris" التي تعنى السريع أو الرشيق . وشعار
الشركة :

"السرعة لها أهميتها، والاكتشاف لا يستطيع الانتظار" .

الفصل الثالث

الجينوم الذي لديك - كتيب إرشاد للملك

لدى كل واحد منا ثلاثة وعشرون زوجاً من الكروموسومات هي التي تجعله شخصاً متفرعاً، لكن هذه الكروموسومات عليها ٢٠٢ بليوناً من أزواج القواعد فيها عدد من الجينات يقرب فقط من ٣١٠٠ جين .

هذه الحقيقة وحدها هي إحدى أكبر المفاجئات في مشروع الجينوم البشري، فلدينا من الجينات عدد أقل من ثلث ما توقعه أي فرد - بل عدد لا يصل حتى إلى ضعف كمية الجينات عند الدودة المستديرة، وهناك صنف من الأميبا لديه كمية من الجينات تقرب من مائتي مثل كمية جيناتنا .

من السهل أن نفهم لماذا يضيق الناس بذلك، فهذا فيه ما يحبط بنا . على أن السؤال عن السبب في أن جينومنا أصغر مما في حيوانات أخرى "أبسط" منا هو فحسب القمة الظاهرة، وتحديد تتابعات الجينوم البشري فيه ما يؤدي دائماً لإنتاج الجديد من الألفاظ ، والتبصّرات ، والأدلة التي تدعم أو تهدم ما كنا نعتقد . إننا نعرف بالفعل، ويدرك هذا الفصل القصير بالتفصيل بعضاً من هذه الطرائف .

نحن أكثر تماثلاً مما كنا نعتقد

مقدار الاختلاف بين أحد الأفراد وفرد آخر لا قرابة له به يتمشى بكلبه البدول أسفل الشارع ، مقدار يبلغ فحسب ١٪ في المائة، ويعني هذا أن الفرد منا يتشارك مع أي فرد آخر لا قرابة له به بمقدار ٩٩٪ في المائة من دنا نفسه، والحقيقة أن ترتيب تلك القواعد كلها هو بالضبط متماثل في كل الناس تقريباً .

وكما ثبت في النهاية ، لا يوجد إلا جزء صغير من الجينوم - ما يقرب من ثلاثة بلايين قاعدة - يختلف من شخص إلى آخر . وبالطبع ، فإن الواحد منا يكون حتى أكثر تماثلاً مع أقاربه .

حتى تتصور ذلك ، دعنا نتخيل أن جينوم كل فرد منا هو كتاب ، ولديك أنت وأي شخص آخر كتابان يكادان يتماثلان - الخط القصصي نفسه ، والترتيب نفسه للفصول والكلمات ، إلا أن هناك في بعض صفحة عشوائية - لتكن مثلاً صفحة ١٠٠ - من كتابك خطأ مطبعي ، ولعل الخطأ يذكر كلمة "سبع" حيث ينبغي أن تذكر كلمة "سبع" . وربما تكون لديك كلمة تكررت - كأن تكرر كلمة "هذا" مرتين - في حين أن الشخص الآخر لديه كلمة "هذا" مرة واحدة فقط .

حسب إحصاءات الجينوم البشري ، إذا أخذت أنت وأحد الأصدقاء في تلوة ما لديكما من تتابعات دنا بمعدل حرف واحد في كل ثانية ، سيمرا بكمًا زماني قدره ثمانى دقائق ونصف الدقيقة حتى تصلا معاً إلى أول اختلاف .

نحن أساساً كنا توافق متطابقة .

كريج فنتر ، رائد تحديات تتابعات الجينوم البشري .

ثم يقول العلماء إن الآفًا معمودة لغير من هذه الاختلافات مسؤولة عن الاختلافات البيولوجية بينك وبيني . كريج فنتر ، مؤسس شركة "سيليرا جينومكس" ، الشركة التي قادت جهد القطاع الخاص في رسم خريطة الجينوم ، وقد انطلق بهذه الفكرة إلى أقصى مدى عندما قال لمذيع يجري لقاء معه في هيئة الإذاعة البريطانية: "يعنى هذا أننا أساساً كنا توافق متطابقة - بل وأكثر حتى مما كنا نعتقد".^(١)

قد تبدو هذه النقطة مضادة لما هو بدهي ، وعلى كل فإن التباين بين الأفراد يبدو كبيراً - هناك الشقراوات والسمراوات ، والطويل والقصير ، والأعمى والبصير . بعض الناس يعيشون ليبلغوا المائة ، بينما يموت آخرون في طفولتهم من أمراض وراثية مريرة .

قد يكون من المرجع أن شخصاً لديه اختلافات قليلة في حروف القواعد سوف يصاب بمرض كوريا هنتنجرتون ، بينما لا يصاب شخص آخر . وربما يحدث لشخص

آخر لديه تغير واحد لا غير في أحد الجينات ، أن يموت بمرض التليف الكيسي في سن مبكر، وهناك أخرى سوف ترث طفرة وحيدة تجعلها عرضة للإصابة بنوع من سرطان الثدي .

ولكن تظل هناك حقيقة موجودة ، هي أن البلايين الثلاثة من حروف القواعد التي تشكل الشفرة الوراثية البشرية ، ليس فيها إلا ثلاثة ملايين لا غير (١ ، ٠ ، ٠ في المائة) تكون فريدة لكل شخص . ويثبت في النهاية أن هذا يكفي لتفسير الاختلاف في المظاهر، والاستهداف للمرض ، وما لا يحصى من صفات أخرى ، وإن كان هذا على كل ، تبايناً أصغر كثيراً مما كان يتوقعه أي فرد .

نحن مشابهون للشمبانزي (والخميرة) أكثر مما كنا نعتقد .

إذا كنت تشبه بأكثر مما كنت تعتقد جارك الذي يتمشى بكلبه ، إذن دعنا ننظر أمر الشمبانزي .

يتشارك الواحد منا في جيناته مع الشمبانزي ، أقرب أقربائنا على الأرض، بنسبة تقارب من ٩٩,١ في المائة، ويعنى هذا أننا لو حللنا دنا إنسان جنبا إلى جنب مع دنا شمبانزي ، سنكتشف أنه لا يمكننا أن نميز بين معظم المادة الموجودة .

هناك تطابق جزئي بين الفأر والإنسان أيضا بدرجة وثيقة مذهلة، فنحن نتشارك في الجينات مع الفأران بنسبة تقارب من ٧٥ في المائة، أما بالنسبة للديدان المستديرة فلدينا تطابق جزئي بنسبة ٤٠ في المائة .

ذلك فإن حوالي ثلث الجينات في الخميرة تظهر في دنا الإنسان .

كان لدى أرسطو فكرة أسمتها "تدرج الطبيعة" وتعرف أيضاً باسم "سلم الحياة". افترض أرسطو أن الأحياء كلهم على صلة قرابة ، وأنه يمكن ترتيبهم على

تدريب متصل ، من أدنى أشكال الحياة حتى أرقاها . بينما أدت هذه الفكرة إلى الكثير من الاعتقادات الخاطئة - النازيون مثلاً استخدمو فكرة أن بعض الحيوانات لها قيمة أعلى من غيرها" للحث على قتل ملايين الأوروبيين - إلا أن مفهوم وجود سلسلة متصلة من الكائنات فوق هذا الكوكب قد ثبت صحتها بصورة مطلقة .

يتفق العلماء على أن اكتشاف وجود تشارك في الجينات عبر كل أشكال الحياة في كوكبنا لهو اكتشاف مفتاح ، يوفر الدليل النهائي على أن البشر لم يتكونوا ويتطوروا منفصلين عن كل شيء آخر، وبدلاً من ذلك فإن كل أشكال الحياة على كوكبنا لها علاقات قرابة تتشارك في تعدد ، ومن الممكن بدراسة دنا أن نحدد بالضبط متى وكيف حدث التفرع لأشكال معينة من الحياة .

مع الثورة الجينومية أصبح هناك أدوات جديدة متاحة لدراسة التنوع البيولوجي على مستوى دنا، وقد استطعنا بهذه الأدوات أن نعيد بناء التاريخ البشري بدرجة مدهشة من الوضوح .

العالم دوجلاس والاس

قد تطورنا من خلال تلك المحاولات طول بلايين وBillions من السنين، محاولات أخذت تعمل بدء من الكائنات وحيدة الخلية للترقي إلى كائنات أكثر وأكثر تركباً . هكذا تحدث فنر في قناة "سي إن إن" ، " لدينا الجينات نفسها كما في البكتيريا. ما يوجد في خلية البكتيريا من الإنزيمات التي تصحح العيوب والشفرة الوراثية من التلف بالإشعاع ، والتلف بالأشعة فوق البنفسجية ، كل هذا يماثل الأشياء نفسها التي تتعلق بالسرطان في البشر، وهذه عمليات يجري الحفاظ عليها بدرجة عالية .

واذن ، سنجد في الحقيقة أن أفضل أمل لفهم البيولوجيا والطب البشري يمكن في تمكننا من استخدام الجينومات؛ أي التتابعات التي في الأنواع الأخرى، من أجل فهم التتابعات البشرية .^(٢)

لا وجود لما يسمى بالعرق

وما دمنا نتحدث عن الأسلاف المشتركة ، فقد ثبت أنه لا وجود لما يسمى بالعرق على مستوى الدنا .

كتب هارولد فريمان الباحث في سيليرا قائلاً: "كلمة العرق كما تستخدم في الولايات المتحدة هي تركيب اجتماعي وسياسي مستمد من تاريخ أمتنا، وليس للعرق أى أساس علمي، وفيما يعتقد الآن ، فإن المفهوم البيولوجي للعرق مفهوم يستحيل الدفاع عنه ."^(٣)

وبكلمات أخرى لا يمكن للواحد منا عندما ينظر إلى دنا بعض الأفراد أن يعرف ببساطة إن كانوا سودا أو بيضا؛ فالتركيب الوراثي (توصيف دنا أحد الأفراد) ينبغي ألا يخلط أمره مع المظهر (ما يظهر عليه الأفراد بالفعل). كذلك فإن عالم الأنثروبولوجي سفانت بابو ، الذي يعمل في معهد ماكس بلانك لأنثروبولوجيا التطورية في ليبرج بألمانيا ، يضيف قائلاً: "من وجهة النظر الوراثية ، كل البشر أفريقيون ، وهم إما يقطنون في أفريقيا أو في منفى حديث ."^(٤)

يقول لنا العلماء: في الحقيقة أن دنا يتماثل فيما بين البشر بدرجة أكبر مما يحدث بين صنوف كثيرة أخرى من الحيوانات ، وسبب ذلك في أغلبه أننا نوع بالغ الحداثة من وجهة النظر التطورية، ويثبت في النهاية أننا كنوع لدينا صلة قرابة وثيقة بين الواحد منا والآخر، ولقد اكتشفنا مثلاً أن الاختلاف بين أي فرد من الشمبانزي يختار أنعشوانينا يكون أكبر بما يقرب من أربعة أمثال من الاختلاف بين أي فرد من البشر ينتخبان عشوائياً .

يختلف دنا عند أحد الأفراد من البشر عن الآخر بمقدار ١٪ . في المائة ، وهذا الاختلاف كان موجوداً حتى عندما كان جميراً من الأفاريقين السود ، منذ ما يقرب من

١٠٠٠ سنة ، ولم يكن هناك وقتها فوق كوكبنا إلا ما يقرب من ١٠٠٠ إنسان، وهذا التباين بين أفراد البشر الذي وُجد من وقتها في الماضي لم يزد بعدها مطلقاً.

كلمة العرق كما تستخدم في الولايات المتحدة هي تركيب اجتماعي وسياسي مستمد من تاريخ أمتنا، وليس للعرق أي أساس علمي . وفيما يعتقد الآن ، فإن المفهوم البيولوجي للعرق مفهوم يستحيل الدفاع عنه .

عالم البيولوجيا هارولد فريمان

كتب العالم دوجلاس والاس مقالاً بلি�غاً حول دنا والتاريخ البشري يقول فيه:
“هناك الآن ما يزيد عن ستة بلايين إنسان فوق هذا الكوكب يتوزعون من الدائرة القطبية حتى تيرا ديل فويجو^(*)، وهم يظلون اختلافات مذهلة في الملامح الجسدية، تدل على تكيفهم في البيئات المختلفة.”^(٥) وهو يقول إن الثورة الجينومية قد منحتنا أدوات جديدة قوية لإعادة بناء التاريخ البشري . يقول والاس إنه باستخدام دنا الميتوكوندريا (نوع من دنا ينقل المعلومات فحسب عن طريق الخط الأممي) وباستخدام كروموسومات واي (٢) الأبوية، يمكننا الآن أن نعرف بالضبط كيف ومتى هاجرت من أفريقيا مجموعات السكان البشرية المختلفة .

الكثير من دنا الموجود في خلايانا يُعد “لغوا”

كلمة لغو كلمة فظة تزايد عدم ملائمتها لوصف هذا الأمر ، ولكن العلماء في الحقيقة لا يعرفون بالضبط السبب في وجود امتدادات طويلة متكررة من دنا في خلايانا (وهي عادة امتدادات طويلة من حروف الجيمات والسينات) . وبالتالي فإنهم

(*) تيرا ديل فويجو منطقة أقصى طرف جنوبى لأمريكا الجنوبية . (المترجم)

حتى الآن يسمونها "دنا اللغو". على أنه تظل لدينا حقيقة أن ٩٥ في المائة من دنا في كروموسوماتنا لا يتضمن أى جينات مطلقاً.

لاريب فى أن بعضاً من دنا اللغو هو بقايا من فيروسات دفنت دناتها فى دنانا، كما يقول دافيد بالتمور بمعهد كاليفورنيا للتكنولوجيا . وقد شرح لى أن الكثير من الفيروسات تعمل "باستنساخ" دناتها داخل دنا الكائنات الحية التى تُعديها - وإن كان يجب أن يكون المصطلح بالفعل هو "بالاستنساخ العكسي" لدناتها، وهو يقول إن هذا هو السبب فى أن بعض دنا البشرى يبدو كأنه "بحر من دنا المستنسخ عكسيًا" قد أقلى فيه القليل لغير من الجينات المنتظمة.^(٦)

أما جورج ستاماتويانوبولوس، الشاب الذى أسس شركة ريجيولوم فى سياتل، فهو يضيف قائلاً: إن من المرجح أن دنا اللغو يحوى فى داخله الكثير من المواد التى لها دور تنظيمى، وهو ينادى بأن مجرد تعين الآلاف الثلاثين من الجينات الموجودة فى الجينوم ليس فيه ما يكفى، ونحن فى حاجة لتوجيه نظرنا فاحصة لباقي المواد الموجودة .

من وجهة النظر الوراثية ، كل البشر أفريقيون ، وهم إما يقطنون فى أفريقيا أو فى منفى حديث .

عالم الأنثروبولوجيا سفانت بابو

وهو يقول: "أجرى الناس الكثير من الأبحاث للنظر فى الجينات وللعيور على تباينات فى التتابع ، ولكننى أعتقد أن الأمر عموماً قد انتهى إلى ما هو أقل كثيراً مما كان الناس يأملون، ويدل هذا على أن الإجابة توجد فى بعض مكان آخر."^(٧)

يستخدم مشروع ريجيولوم الاستطلاعى كمبيوترات ذات قوة كبيرة للغربلة خالل دنا اللغو ، على أمل العثور على ما يسميه " مناطق تنظيمية " ، ولعل هذه المادة الوراثية يكون فيها عيوب يمكن أن تؤدى إلى أمراض ، كما يقول ستاماتويانوبولوس .

مشروع ريجيولوم أخذ بالفعل يسترعى انتباه مستثمرين من مستوى مرتفع مثل البليونير بول آلن الذى شارك فى تأسيس ميكروسوفت ، والذى صب ملايين الدولارات فى هذا المشروع .

ما زال من غير الواضح ما إذا كانت مهمة دنا اللغو هي تنظيم وظائف الجينات كما يفترض مشروع ريجيولوم ، أو أن له هدفا آخر سُيُعرف فيما بعد .

ملحوظة تثير الاهتمام : الجينوم البشرى فيه نسبة مئوية من دنا اللغو (تزيد عن ٥٠ في المائة) هي أكبر مما فى معظم الكائنات الحية الأخرى ، والدودة المستديرة لديها نسبة من دنا اللغو هي فقط ٧ في المائة ، ولدى ذبابة الفاكهة نسبة من ٣ بالمائة فقط .

ماذا بقى لنفعله ؟

يقول العلماء إن التحديد النهائى لتابع الجينوم البشرى ليس هو النهاية، وإنما هو البداية، وما زالت تتبقى قائمة طويلة، وهكذا بعض عينات منها :

- أن نحدد بالضبط موقع كل الجينات ووظائفها .
- أن نكتشف كيف وبأى الوسائل تنظم الجينات غيرها من الجينات .
- أن نكتشف لماذا يتم التعبير عن بعض الجينات فى بعض الخلايا وليس فى غيرها .
- أن نحدد الوظيفة الحقيقة لدنا اللغو .
- أن نكتشف كيف يتناسق التعبير عن الجين مع صنع البروتينات .

- أن نكتشف كيف نصنع التنبؤات عن طريقة طى البروتينات .
- أن نستنتاج كيف تنبأ بطريقة وافية بوظيفة الجين .
- أن نفك شفرة البروتينوم، وأن نكتشف المحتوى الفعلى للبروتين ووظيفته.
- أن نتوصل لتنبؤات عن الاستهداف للمرض باستخدام ما يوجد بين البشر من تباينات لدينا في قاعدة واحدة (تعدد الأشكال في نيوكليريود واحد) .

قد ظهرنا متأخرین على شجرة العائلة: متأخرین حقا، ثم حقا.

يعنى كل ما يوجد من التطابق الوراثي الجزئي بين الفئران والإنسان وما لا يحصى من أشكال الحياة الأخرى ، أنتاجمبعا لنا سلف واحد مشترك، يقول العلماء إنه يتحمل أن يكون جزيئنا واحدا من دنا أو رنا .

عندما نحسب مقدار التطابق الوراثي الجزئي بين أشكال الحياة ، فإن هذا يخبرنا عن مدى قرابتنا بكتائن معين آخر موجود في شجرة العائلة – وكلما زادت أوجه التماثل الوراثية ، زادت صلة القرابة بين الاثنين، ولكن هذا يعنی أيضا أنتا يمكنك أن تعرف على وجه التقرير متى تشعب البشر بعيدا عن أنواع الحيوانات الأخرى في الدنيا، وعلى سبيل المثال، يعتقد العلماء أن البشر تفرعوا من سلف مشترك أو مجموعة من الأسلاف المشتركة منذ فترة تتراوح من ١٥٠٠٠ إلى ٣٠٠٠ سنة، ومن المحتمل أنتا تفرعنا من الخميرة منذ حوالي بليون سنة. ^(٤)

الذكور يحملون معظم الطفرات

يصل معدل الطفر عند الذكور إلى الضعف تقريبا من معدله عند الإناث، ويعنى هذا أن النصف الذكري من نوعنا مسؤول فيما يتحمل عن معظم الطفرات التي تسبب المرض ، لكنه مسؤول أيضا عن معظم التحسينات المتعلقة بالطفر .

يبعدوا هذا معقولا عند التبصر لاحقا فيما مضى، فكلما زاد عدد انقسامات الخلية، زادت فرصة الأخطاء، وهناك تتابعات وراثية معينة هي لا غير مما قد لا يحدث نسخه على نحو صحيح. حتى تُصنع خلية منوية في رجل عمره ثلاثين سنة ، يتطلب ذلك عددا من انقسامات الخلية يبلغ ما يقرب من ٤٠٠ ، وذلك لأن الرجل يكون المني طول فترة حياته، وهذا يفسر السبب في أن الرجال الأكبر سنا ، الذين لديهم مني أكبر سنا من حتى في طفرات أكثر ، ينجبون عددا أكبر من الأطفال الذين لديهم عيب وراثي عند الولادة . أما بويضة المرأة ، فهي تتطلب فقط ما يقرب من عشرين انقسام للخلية ، وهذه البويضات تكتمل وتتنظم في جانب وذلك حتى قبل أن تولد الأنثى. (على أن هناك دراسة نشرت في "نيتشير" في مارس ٢٠٠٤ تطرح أن إناث الثدييات يستطيعن فيما يحتمل إحلال البويضات التالفة بعد الولادة) .

الجين الواحد يشفر لأكثر من بروتين واحد

أحد أقدم المآثرات في البيولوجيا - التي ربما يتذكرها القارئ من المدرسة الثانوية - القول بأن كل جين واحد يوفر شفرة تخبر الخلية بطريقة بناء بروتين واحد. هذا ليس حقيقيا، وقد بدأنا الآن نفهم أن الجين الواحد قد يحوي معادلة لبناء بروتينات عديدة ، ويعتمد الأمر على موضع الجسم الذي توجد فيه الخلية التي تقوى الجين .

يقول إريك لاندر، بمعهد ماساتشوستس للتكنولوجيا (ميت)، ثبت أن الجين يصنع رسالة ، ولكن الرسالة يمكن أن تتركب بطريقتين مختلفتين، وهكذا فإن أحد الجينات قد يصنع ثلاثة أو أربعة بروتينات ، ثم يمكن أن يحدث تعديل لهذا البروتين^(١).

وإذن ، فلدينا كما يقول العلماء ٢٠٠٠ من الجينات في جسمنا ، إلا أن فيه ٥٠٠٠ أو أكثر من البروتينات، ولعل هناك ملايين من البروتينات ، لو اعتبرنا كل

ما يمكن أن يحدث من التعديلات الدقيقة الصغر، وربما يفسر هذا السبب في أن البشر وحدهم لديهم عدد جينات لا يزيد إلا قليلاً عن الذباب، بل وحتى أقل من بعض الحيوانات الأخرى، والاختلاف في التركب قد لا يكون كامناً في الجينات، وقد يكون الأمر كله في البروتينات .

الجين البشري النموطي يعرف كيف يصنع عدداً من البروتينات يصل إلى ضعف ما تستطيعه جينات ذبابة الفاكهة ، كما أن البروتينات نفسها هي أيضاً أكثر تعقيداً .

الجينوم مكتئل

لدى معظم الناس صورة عن الجينات تنتظم فيها الجينات كنقط على طول الكروموسومات ، كأنها نوع من علامات الطرق الرئيسية، والأمر ليس هكذا . تقع الجينات في تكتلات ، تقسمها في بعض الحالات مناطق واسعة من امتدادات تكرارية. في وسعك أن تنظر بطول تتبع من مليونين اثنين من الحروف ولا ترى في المشهد أى جين .

أكثر الكروموسومات ازدحاماً هو الكروموسوم (١) ، وفيه جينات أكثر من أي كروموسوم آخر : إجماليها ٢٩٦٨، أما أكثر الكروموسومات جديباً فهو كروموسوم "واي" الذكري ، فهو لا يحمل إلا ٢٢١ من الجينات .

أنت في الحقيقة لا تستطيع أن تنشيء أحجية دون أن تعرف أجزائها، والتوصل إلى تحديد تتبع الجينوم البشري لم يكن مجرد خطوة ، وإنما هوقفزة ، وقفزة هائلة، لاشك في هذا، ولكنه يشير المزيد من المئات والمئات من الأسئلة .

عالم الوراثة مارك هيوز

الحجم ليس مهما

توصل الباحثون إلى استنتاج أن حجم الجينوم ليس مهما، فعندما ترقي في التدريج إلى أعلى من الكائنات وحيدة الخلية ، سنجد أن ما يزداد هو عدد جينات التحكم.

ويكلمات أخرى هناك جينات تؤدي الشغل الحقيقي وجينات تحكم فيما تؤديه تلك الجينات، وهناك جينات تحكم في الجينات التي تحكم فيما تؤديه الجينات الأخرى .

عندما نقارن البشر بالفأر ان مثلا ، سنجد أن ليس هناك جينات بشرية جديدة بعدد الوظائف البشرية الجديدة، ويفسر هذا بسهولة التشابهات الهائلة بين دنا الفأر والبشر، الذي يستجد هو تباين جينات التحكم وتعقدتها .

ما زال العمل في بدايته

يقول مارك هيوز ، الذى يعمل فى معهد وراثيات التكروين فى ديترويت ، "أنت فى الحقيقة لا تستطيع أن تتنشىء أحوجية دون أن تعرف أجزاءها، والتوصل إلى تحديد تتابعات الجينوم البشرى لم يكن مجرد خطوة، وإنما هو قفزة ، وقفزة هائلة ، لا شك فى هذا، ولكنه يثير المزيد من المئات والمئات من الأسئلة " .

يعمل إريك لاند بمعهد هوايتد التابع لمعهد (ممت) ، وهو يعزز على نطاق كبير من هذه الاستعارة المجازية السابقة فيقول : إنه أساسا قائمة بالأجزاء ، مجرد قائمة بالأجزاء . لو أخذنا إحدى الطائرات ، كطائرة "بوينج 777" ، أعتقد أنت سنجد فيها ما يمثل ١٠٠٠٠ جزء . لو أتيتني قائمة بأجزاء البوينج 777 ، فإليك بمعنى ما سترى الكثير؛ ستدرك المائة ألف من عناصر التكروين التى يجب أن تكون موجودة ، مسامير وأسلاك وألواح للدفة وما إلى ذلك من أشياء ، ومن الناحية الأخرى فإنك لن تدرك طريقة تجميعها معا، كما أراهن على أنك لن تدرك طريقة طيرانها .

اكتشاف التتابع أمر بعيد تماماً عن فهم ما تؤديه بالفعل الجينات المفردة والبروتينات التي تكونها الجينات، بل إن العلماء لا يفهمون حتى الطريقة التي تتطوّر بها البروتينات ، ناهيك عن معرفة مكان و زمن فعل ذلك، وكما بين فنتر سيليرا فان ، أكبر خطر هو المبالغة في الوعود، وتذكر أن حدث ذلك كثيراً المرّة ثلّو الأخرى كلما تكون هناك خطوة تقدم علمية أساسية هكذا .

على أنه في حين أن هناك الكثير من التهويل الإعلامي حول شركات الأدوية وقدرتها على أن تخلق بسرعة أدوية تتأسس على المعرفة الجديدة بمتتابعات الجينوم البشري ، إلا أن فنتر يقول: « هناك أمر واحد واضح جداً، سبق أن أمضيت عشر سنوات وأنا أحاول العثور على جين واحد، ويمكن الآن إنجاز ذلك في خمس عشرة ثانية من البحث بالكمبيوتر على موقعنا في ويب ، وهناك آلاف من العلماء (يفعلون) ذلك حالياً ، فيوفرون بهذه الثانية الخمس عشرة عشر سنوات من البحث » (١٠) .

دعنا نفكّر في الأمر بهذه الطريقة . إتاحة هذه المعلومات على الإنترنت لأى عالم لديه فكرة جيدة بهذا الصدد ... سيسمح بتمكين كل العقول فوق كوكبنا من أن تعمل معاً لمحاولة فهم ما يخبرنا به هذا الكتاب ، أن تتحرك في تلك الأوجه من التقدّم الطبي التي نحلم بها جميعاً ونستحقّها .

العالم فرنسيس كولنر

الحقيقة أن كل المتتابعات أصبحت متاحة ليبحث عنها أي فرد على الإنترنت ويستفيد منها ، وهذا يعني أن أوجه التقدّم في الجينوميات ستتأتى بمعدل أسرع مما كان يمكن دون هذا . يقول فرنسيس، كولنر، مدير المعهد القومي لأبحاث الجينوم البشري ، دعنا نفكّر في الأمر بهذه الطريقة، وإتاحة هذه المعلومات على الإنترنت لأى

عالم لديه فكرة جيدة بهذا الصدد ... سيسمح بتمكين كل العقول فوق كوكبنا من أن تعمل معاً لمحاولة فهم ما يخبرنا به هذا الكتاب ، وأن تتحرك في تلك الأوجه من التقدم الطبى التي نحلم بها جميعاً ونستحقها".^(١١)

أو كما يعلق إريك لاندر، العالم بمعهد (ممت) قائلاً ، مع أن قائمة الأجزاء لن تكون كافية لمعرفة طريقة طيران طائرة بوينج ٧٧٧ ، ولكن ، "لاشك أن المرء يكون مجنوناً لو أنه لم يبدأ بهذه القائمة للأجزاء".^(١٢)

هناك على الأقل عشر استعارات مجاز عن تتابعات الجينوم البشري وما يكون معناها الحقيقى ، إلا أن هناك شيئاً واحداً أكيداً، وهو فك الشفرة نهائياً للجينوم البشري في أبريل ٢٠٠٣ لم يكن فيه نهاية لأى شيء ، بل إنه فقط البداية.

ما لدينا من حقائق

الحقيقة (١) : أول حرف في كتاب الحياة هو (ج)؛ أي أن قاعدة الجوانين (ج) هي أول قاعدة على كروموسوم (١) .

الحقيقة (٢) : أكثر الكروموسومات ازدحاماً هو كروموسوم (١) ، وفيه ٢٩٦٨ من الجينات ، وأقل الكروموسومات ازدحاماً هو كروموسوم واي ، وفيه نقط ٢٢١ من الجينات .

الحقيقة (٣) : معظم الجينات يبلغ طولها ٣٠٠٠ قاعدة ، وأكبر جين بشري - جين الديستروفين - يبلغ طوله حوالي ٢٠٤ مليون قاعدة وهو على كروموسوم إكس (X) ، والديستروفين هو أحد البروتينات المفتاح المطلوبة لبناء نسيج عضلى قوى؛ فإذا ولد صبي بطفرة في هذا الجين ينتهي به الأمر بالمعاناة من مرض اسمه حثل دوشين

العضلي^(*)، والبنات اللاتى يرثن الطفرة يحملن جين المرض فقط ، ولكنهن لا يعانين من المرض؛ لأنهن يرثن من آبائهن كروموسوم إكس إضافي سليم .

الحقيقة (٤) : لا يزال العلماء لا يعرفون ما يفعله ما يزيد عن ٥٠ في المائة من الجينات .

(*) حمل بيوشين العضلى مرض وداشى يؤدى إلى ضعف شديد فى عضلات الصبية المصابين ويزداد انتشارا بالعمر، وتتيبة لضعف عضلات الصدر يضعف التنفس ، ويتكرر إصابة المريض بالالتهاب الرئوى الذى يقضى عادة على المريض فى العقد الثالث . (المترجم)

الفصل الرابع

ملفات دنا

كان لفكرة تحديد بصمة دنا في الجرائم وقع شديد في أول الأمر على الوعي الجماهيري في ١٩٩٥ ، وذلك في أثناء محاكمة أ. ج سيمبسون^(٤) وكانت محاكمة سيئة السمعة .

ظهر مصطلح دنا في سجلات المحاكمة ما يقرب من ١٠٠٠ مرة، بل إن خبيرا للادعاء زعم أنه فيما يتعلق ب نقطة الدم التي عثر عليها على حذاء سيمبسون فإن الاحتمالات بأنها تنتهي لأى شخص آخر غير نيكول براون زوجته المقتولة تبلغ نسبة الواحد إلى الواحد والعشرين بليون .

وعلى الرغم من الأدلة العلمية الساحقة التي طرحت للعيان ، فإن سيمبسون نال البراءة، ونجح فريق الدفاع عنه في إثارة الشك في سلامة عينات دنا ، بل وطرح حتى أن الدم كان "مدسوسا" .

قال لي بيتر نيوفلد، أحد كبار المحامين في "الفريق الخيالي" في براءته الذي دافع عن سيمبسون، إن الدفاع لم يحاول قط أن يحاجج بأن اختبار دنا غير موثوق به ، وإنما حاج فقط بأن الشرطة تعاملت مع دليل دنا تعاماً أخرى، والنتيجة لا تكون صالحة إلا بقدر سلامة دليل دنا قبل وصوله إلى المعمل، وحاج نيوفلد وفريقه في المحكمة بأنه ما دامت إدارة الشرطة قد أقرت بإساءة تداول دليل الدماء ، فكيف يمكن لأى عضو من المحففين أن يثق في القضية؟

ويقول نيوفلد: " كان خط الخلاص من المأزق هو أن المعامل الجنائية في كل أنحاء الولايات المتحدة لم تكن تزيد أن تبدو بما بدت عليه المعامل الجنائية لشرطة لوس

(٤) د. ج. سيمبسون لاعب رنجي أمريكي مشهور في لعبة البيسبول اتهم بقتل زوجته ، وعلى الرغم من وجود قرائن على ذلك، فإن المحففين برأوه ، وعلق البعض بأنه نال البراءة بسبب تضامن الزوج عنصريا وبراءة كبار المحامين . (المترجم)

أنجلوس ، التي بدت كأنها حفنة من الحمقى المتخبطين، وبالتالي حاولت المعامل الأخرى أن تحافظ على نظافة سمعتها .

على أن تحديد بصمة دنا أصبح بعد ١٩٩٥ أسهل كثيرا وأصبح المخلفون الآن يفهمونه فهما أفضل، وكانت المعامل الجنائية في أحد الأوقات تحتاج إلى أن يتخلَّف في مكان الجريمة عينة كبيرة نوعاً من دنا من الدم ، أو المنى ، أو اللعاب . وكان من السهل أن تتلوث هذه العينة ، كما أن اختبارها يمكن أحياناً أن يستغرق أسبوعاً . أما الآن فلا يحتاج إلا إلى خلايا معدودة يُجرى عليها الاختبار ، والخروج بالنتائج يُنفق فيه فحسب ما يقرب من خمسين دولار وساعتين اثنين .

أنشأ نيوفلد هو وباري تشيك ، وكان أيضاً من بين محامي سيمبسون ، "مشروع البراءة" ، وذلك في مسعى تأسس في مدرسة بنiamين ن. كاردونو للقانون بجامعة يشيفا في مدينة نيويورك، ويقوم المشروع بمهمة لا تهدف إلى الربح تهدف إلى مساعدة المساجين الذين أدينوا خطأً على إثبات براءتهم عن طريق اختبارات دنا.

أنا سعيد للغاية . في هذا ما يخبر العالم بأنى برىء.

ليرك بلودورث ، السجين السابق ، بعد أن ساعد اختبار دنا على تبرئته من تهم الاغتصاب والقتل .

يقول نيوفلد: "أدركنا بما يرجع وراء إلى ١٩٨٩ أنه (أى دليل دنا) تكنولوجيا أقوى كثيراً من كل ما استخدموه طول ثلاثة سنين، وكان لدينا دائماً شعور بأنَّ تعرَّف شاهد العيان وما أشبه بذلك، هي أدلة لا يعول عليها بشدة".

قرر نيوفلد وتشيك أن ينطلقوا وراء ليتفحصاً الأمور بنفسيهما ، فأعاداً فحص الإدانات ليريا إن كانت الشرطة قد توصلت فيها حقاً إلى المجرم الحقيقي، وكان كيرك بلودورث صياد سمك في ماريلاند ، وقد أصبح في ١٩٩٢ أول شخص في الولايات

المتحدة يُدان في قضية عقوبته بالإعدام ثم تتم تبرئته من خلال اختبار دنا، وأدى الاختبار إلى استبعاده كمصدر لبقاء المني التي على سروال الفتاة ، ودليل الاختبار على أن أحد معارفه في السجن هو المغتصب والقاتل الحقيقي، وقضى بلودورث تسع سنوات في السجن (اثنين منها في عنبر الإعدام) قبل أن يحكم أحد قضاة ماريلاند بطلاق سراحه، وأصدر حاكم ماريلاند فيما بعد عفوا عنه^(١). مع كتابة هذا ، كان مشروع البراءة قد توصل إلى المساعدة على تبرئة ١٤٤ من المساجين ، سبق لما يزيد عن اثنى عشر فرداً منهم أن وضعوا في زنازين عنبر الإعدام، وهناك المزيد من مئات الأفراد الذين ينتظرون في سجونهم أن يتم اختبارهم، وساعد المشروع أيضاً على ميلاد ما يسميه نيوفلد بأنه "حركة قومية للحقوق المدنية" ، وهي شبكة من خمسة وعشرين مشروعًا للبراءة في مدارس القانون والجامعات في أرجاء البلاد .

حسب مشروع البراءة ، فإن من بين كل سبعة أفراد يُحكم عليهم بالإعدام في الولايات المتحدة ، يطلق سراح واحد منهم لثبت براءته، ويصيّد دنا هي المعيار الذهبي الذي يستخدم لإثبات هذه البراءة .

المعيار الذهبي

يستطيع الفنيون باستخدام تكتيكات تحديد تتابعات دنا أن يعينوا مجموعة من "الواسمات" تختلف من شخص إلى آخر ، فيما عدا التوائم المتطابقة.

عالم الوراثة البريطاني سير أليك جفريز هو الذي وقع على هذا التقدّم في التعرّف على هوية الناس عن طريق توقيع فريد لدينا نسميه الان " بصمة " دنا، واستخدمت سكوتلنديارد هذا التكتيك خلال سنة ، ليس فحسب لتبرئة شخص اُتهم بقتل فتاتين ، وإنما للعثور أيضاً على الشخص المذنب .

قال جفريز في خطبة ألقاها بمناسبة تلقيه جائزة أستراليا لعام ١٩٩٨ ، إنه يتذكر بالضبط لحظة صيحة "وجدتها" التي اكتشف فيها وسيلة للتعرف على هوية أفراد البشر باستخدام دناهم، وكان ذلك في الساعة التاسعة صباحاً في الخامس عشر من سبتمبر ، ١٩٨٤ .

وهو يقول: فكرت قائلًا يا إلهي ، ماذا لدينا هنا ؟ كان الأمر جلياً بما يبهر العين ، ويضيف أنه وفريقه في جامعة لستر كانوا يبحثون عن واسمات وراثية لأداء تحاليل وراثية أساسية جداً . وأدركنا أننا قد وقعنا على طريقة لإثبات هوية الإنسان وراثياً، وبحلول عصر ذلك اليوم كنا قد أسمينا اكتشافنا بأنه بصمة دنا".^(٢)

وبالإجاز مبسط ، كان جفريز وفريقه يدرسون جين بروتين الميوجلوبين^(١) ، وهو بروتين له علاقة قرابة وثيقة بالهيموجلوبين، إلا أن العلماء لاحظوا أن جزءاً كبيراً من الجين لا يشفر مطلقاً للبروتين بائي صورة مباشرة، وبدلًا من ذلك فإن فيه "ثنايات" ، مواضع على الجينوم حيث تتكرر قواعد معينة من عشر إلى خمسين مرة ، المرة تلو الأخرى، ودعنا نستعير تمثيلاً بالقياس كثيراً ما يستخدم في الكتب الدراسية للبيولوجيا ، لو فكرنا في الجين وكأنه يقول: " لدى ماري حمل صغير" فسنلاحظ في بعض الحالات أن الجملة تقرأ " لدى ماري ي ي ي ي ي ي ي ي ي ي ي ي حمل صغير" .

ما في الداخل والخارج من تفاعل البوليميريز المتسلسل .

عندما نتابع علوم دنا سنلتقي في النهاية بمصطلح "بى سى آر PCR" ، وترمز هذه المخصوصة إلى الحروف الأولى من الكلمات الإنجليزية التي تعنى تفاعل البوليميريز

(١) الميوجلوبين بروتين في نسيج العضلات يختزن الأكسجين وتركيبه قريب من تركيب البيوموجلوبين الموجود في صبغة كرات الدم الحمراء . (المترجم)

المقسلسل ، وهذه طريقة رائعة لوصف طريقة بسيطة لصنع نسخ كثيرة من عينة دنا . وبهذه الطريقة يمكن الباحث من أن يأخذ عينة صغيرة بما لا يصدق من المادة الوراثية - كأن تكون مثلا نقطتين من اللعاب من ظهر طابع بريد أو سماعة التليفون - ويصنع منها نسخا بحيث يكون هناك مادة بالقدر الكافى لاختبارها .

يتم هذا بعملية بسيطة أنشأها كارى موليس الذى كان فيما سبق لاعبا فى رياضة ركوب الأمواج وأصبح الآن أحد الفائزين بجائزة نوبل، والعملية أساسا هي أن نأخذ عينة من دنا - نحتاج فقط لما مقداره خليتين اثنتين - ونضعها فى ماكينة البى سى آر ، ونغلق غطاء الماكينة ، ونتركها لتؤدى عملها، وتعمل ماكينة البى سى آر باستغلال حقيقة محورية فى علم دنا - وهى أن قواعد (أ) تجذب قواعد (ث) وقواعد (ج) تجذب قواعد (س) .

تقوم منظومة الماكينة بتسخين العينة بحيث ينفصل الخيطان الموجودان فى جزئى دنا أحدهما عن الآخر، ثم تبرد هما الماكينة - وهذا يعطى لكل خيط الوقت الكافى ليبنى الخيط المكمل له، وسيكون لدينا الآن أربعة خيوط بعد أن كان لدينا اثنان فقط . وتتكرر الدورة المرة بعد الأخرى ، حتى يصبح لدى الفنتين أعداد لاحصر لها من خيوط دنا بعد أن كان لديهم قلة منها ، وكل خيط يتطابق مع ما كان فى الجزء الأصلى الذى بدأ منه، وهناك مادة كيميائية تساعد خيوط دنا المنقسمة على إيجاد شركانها ، وهى نوع من الإنزيمات اسمه البوليميريز، ويعمل البوليميريز كمقص يقطى دنا المزدوجين إلى خيطين منفصلين، وتحصل الماكينة البى سى آر على مادة البوليميريز من نوع من بكتيريا تعيش فى البنايبع الساخنة - وبالتالي فإنها تستطيع أن تبقى حية عند درجات الحرارة القريبة من الغليان التى تحتاج لها لشق خيطى دنا متبعدين .

بعد أن أنشأ موليس النظرية التى تكمن وراء عملية البى سى آر لاحظ ما يلى: فى وسعى هكذا أن أصنع تتابعات دنا بالقدر الذى أشاء ، وأستطيع أن أصنع ذلك

على شظوية من حجم معين يمكن تمييزه بسهولة، وظلت على نحو ما أن هذا الأمر يلزم أن يكون مجرد وهم . وإنما ، فإنه سيؤدي إلى تغيير كيمياء دنا إلى الأبد، وسيجعلنى مشهورا . هذا شيء بالغ السهولة، ولابد أن هناك شخصا آخر سيفعل هذا ومن المؤكد أنى كنت سأسمع بذلك، وسوف نواصل الأمر هكذا طول الوقت. ما الذى أخفق في رؤيتك؟^(٣)

أخذ جفريز وفريقه يتفحصون الأمر ببعض من التدقيق أكثر ، ولاحظوا شيئا مثيرا وهو أن وما يحدث هو أن التتابع نفسه من المكرارات - والذى أسموه "المنطقة الفائقة للتغير" - لا يقتصر على أن يظهر فحسب حول جين الميوجلوبين على كروموسوم ٢٢ ، وإنما هو يظهر في كل مكان، وعندما طبعوا الأنماط لأماكن ظهور هذه المكرارات، ثبت في النهاية أن هناك اختلافا خارقا للمعتاد بين عدد مرات ظهور هذه المناطق الفائقة للتغير ومكان ظهورها من فرد للأخر .

بحلول عصر يوم ١٥ سبتمبر كان أفراد الفريق كما يقول جفريز: يخزنون أطراف أصحابهم هم أنفسهم ليروا إن كانوا يستطيعون خلق "دليل" لتحديد هويتهم من قطرات الدم التي بسطت على فوط الورق والزجاج، ونجحت الطريقة ، وكما يقول جفريز : "كانت هذه حالة كلاسيكية ينشأ فيها عن العلم الأساسي تكنولوجيا يمكن تطبيقها على إحدى المشكلات بطريقة غير متوقعة" .

يضيف جفريز قائلا: "تأتي نصف الشرائط في دنا بصمة الطفل من أمه والنصف الآخر من أبيه" ، وعند اختبار الوالدين نأخذ النمط الشريطي للطفل والنمط الشريطي للأم وللأب المزعوم، والشرائط على دنا بصمة الطفل التي ليست من الأم لابد وأن تكون موروثة من الأب الحقيقي، ولا يوجد أى فردان اثنين لديهما بصمة دنا نفسها، إلا التوائم المتطابقة" .

ليس لدى خلفية علمية، وشريكى بارى تشيك ليس لديه خلفية علمية، والحقيقة أنتا مثل الكثيرين من المحامين الآخرين ، كان ما دفعنا إلى مدرسة القانون فى المقام الأول هو ما لدينا من صعوبة فى فهم الكيمياء ، ولكن ما يحدث هو أنك تجد لديك عميلا أصبحت حياته وحياته عرضة للمخاطر ، فيجبرك هذا على أن تتعلم فروعًا معينة للمعرفة .

بيتر نيوفولد المؤسس المشارك لمشروع البراءة ، ندوة في بيركلي
بجامعة كاليفورنيا بعنوان أحاديث مع التاريخ ٢٧ أبريل ٢٠٠١

ما الذي يمكن أن يكون أكثر أهمية من ذلك؟⁽⁴⁾

إنقاذ الأرواح

أمضى كالفن وللبيه اثنين وعشرين سنة - ما يكاد يكون نصف عمره - داخل السجن لارتكاب جريمة قالت الأدلة بعدها أنه لم يرتكبها .

يقول ويلليز، في لقاء عبر التليفون مع صحيفة "لوس إنجلوس تايمز" بعد إطلاق سراحه: "أشعر شعوراً هائلاً بصدور خروجي من السجن"، وكان قد حكم عليه بالسجن المؤبد حكماً ليس فيه أي إمكان لتخفيه بإطلاق سراحه تحت المراقبة.

ويضيف ويلليز ، “ولكنى حتى أكون أمينا ، أحس بخيبة أمل في النظام - الظلم من احتجازى هنا كل هذا الوقت، وأنا لست الوحيد الذى عانى هكذا.”^(٥)

أدين ويلليز فى ١٩٨١ بتهمة اغتصاب فتاة فى العاشرة من عمرها فى شريفبورت بولاية لويسيانا، وظل ينادى باستمرار بأنه برىء، وأدان قضاة الولاية ويلليز بعد إجراء اختبار توافق للدم على سراويل رياضية وجدت فى مسرح الجريم مع فصيلة دم ويللين، وهى فصيلة شائعة، إلا أن باحثى دنا اختبروا الدم ثانية فى ٢٠٠٢ واكتشفوا أن دنا الذكورى الذى وُجد على السراويل هو بوجه قاطع لا يتواافق مع دنا ويلليز .

أصبح ويلليز فى ٢٠٠٣ السجين رقم ١٣٨ بين من كانوا فى عنبر الإعدام بالولايات المتحدة، وتمت تبرئتهم باختبار دنا .

تقول جانيت رينو وزيرة العدل سابقاً بالولايات المتحدة فى أثناء إدارة الرئيس بيل كلينتون: “يساعد دنا فى البحث عن الحقيقة بأن يثبت براءة؛ لأن الأبرياء نظام القضاء الجنائى ليس معصوما.”^(٦)

بل وحتى تشيك ونيوفلד اللذان قاما بتمثيل ما يقرب من ٧٥ فى المائة من المبرئين، وقد أصابتهما الدهشة من كثرة عدد السجناء الذين ثبتت فى النهاية براءتهم.

يقول نيوفلد: “هذا بلا ريب مضاد للبيهقة، وتوضح قضايا التبرئة بدننا فشل نظام القضاء الجنائى، والكثيرون من هؤلاء الأفراد تم التعرف عليهم بمعلومات وشایة من داخل السجن ، أو مقارنات للشعر ، أو مقارنات لأنثر عضة ، أو بلاغات مرشدین، أو خطأ فى التعرف على المتهم، وكنت أتصور كمحام عن الجمهور أنه إذا وقَّع عميلى على اعتراف فإن هذا يؤدى إلى إنتهاء القضية أساسا .”

هناك كثرة بالغة من هذه القضايا تُعد حرفياً نوعاً من الحروب.

بارى تشيك ، مؤسس مشارك فى مشروع البراءة ، فى لقاء برنامج مواجهة بشبكة بي بي إس التليفزيونية ، ٣١ أكتوبر ، ٢٠٠٠

إلا أننا نرى أن هؤلاء الناس أحياناً ينهارون لغير، ويقال لهم أن عليهم فقط إن يعترفوا ، وسوف نعاملكم بطريقة أكثر رفقاً، أو أنهم لديهم ضعف عقلي، وعلى أننا نعرف الآن من خلال المعيار الذهبي لاختبار دنا ، أن الكثيرين من هؤلاء الناس يعترفون بجرائم لم يرتكبواها .

"القضية ليست في أنه كان هناك محاكمة غير عادلة أو خطأ غامض في الإجراءات القانونية؛ فالناس الذين برأهم اختبار بصمة دنا بريئون بالفعل - وهم لم يرتكبوا الجرائم التي سجنوا بسببها ، بل وحكم عليهم حتى بالإعدام بسببها" .

ويقول نيوفلد ، " هذا فشل لنظام القضاء الجنائي بأسره، على أن الأمور بدأت تختلف " .^(٧)

كيف يعمل اختبار دنا

هناك تكنولوجيات كثيرة لأخذ بصمة دنا ، إلا أن أكثر طرفيتين دقيقتين وشائعتين في استخدامهما هما ما يسميان طريقة "رغلب RFLP" وطريقة "بي سي آر" .

رغلب هي مخصوصة الكلمات الإنجليزية التي تعنى تعدد طول شظية التحديد - وهي الأكثر دقة، وهي أيضاً أصعب الاختبارات في الأداء وأغلاها تكلفة، وسبب ذلك أن الاختبار يحتاج إلى كمية كبيرة نوعاً من الدم ، أو المني ، أو الجلد، ويكون من السهل إلى حد بالغ تلوث العينة، واختبار رغلب دقيق إلى درجة واحد في البليون أو حتى لدرجة أفضل، ويسبب دقته فإن بعض الولايات (وكاليفورنيا إحداها) تسمح فقط بإجراء هذه الطريقة وحدها من اختبار دنا .

طريقة بي سي آر - وهي مخصوصة تفاعل البوليميريز المتسلسل - ليست دقيقة هكذا تماماً، ولكن حيث إن البي سي آر تعمل كنوع من ماكينة نسخ بيولوجية - حيث نستطيع أن نأخذ خلايا معدودة لا غير ونكتب هذه العينة ملايين المرات لنجعل على

مادة وافرة للاختبار - فإننا هكذا لا نحتاج لمواد أدلة كثيرة، كما أن الطريقة سريعة .
تُعمل طريقة بي سي آر مفعولها السحرى خلال ساعات قليلة لغير، فتتيح لخبراء الطب الشرعى إنجاز أدتهم بين عشية وضحاها.

أبحاث وجز الممتلكات على نحو غير قانونى؟

تبعد ساحة الأبراء هى جانب واحد فقط من بصمة دنا؛ الجانب الآخر هو تكوين قاعدة بيانات بصمات دنا بواسطة مكتب المباحث الفدرالية، وزارة الدفاع، ووكالات فرض تنفيذ القانون، وهذا بلا جدال موضوع أكثر إثارة للخلاف .

يواصل مكتب المباحث الفدرالية جمع عينات دنا من أجل ما أنشأه من "المنظومة المشتركة لفهرس دنا"؛ حيث تجمع العينات من أقسام الشرطة في كل الولايات الخمسين، وتجمع الآن وزارة الدفاع عينات دنا من كل فرد في الخدمة العسكرية، وثمة تحرك يجري التقدم فيه بين وكالات فرض تنفيذ القانون لأخذ عينات دنا من كل شخص يُقبض عليه ، وليس فقط من يدانون في جرائم، وشرطة لويزيانا تمارس ذلك بالفعل .

يشعر الكثيرون بالقلق من أنه عند أخذ عينات دنا ، وهو أخص ما يمتلكه أي شخص ، فإن القانون هكذا يدخل في منطقة انتهاك عنيف للتعديلات الدستورية.

هذا إخفاق كامل للنظام، ونحن لا نتحدث هنا عن ... بعض أمور من عمليات إجرائية يُطلب أداؤها ، ولا عن بعض أمور من الجور في طريقة إجراء المحاكمة، وإنما نحن نتحدث عن أناس هم أبرياء بالفعل، ويجب أن يستلزم ذلك احترامنا وانتباها، ويثير قلقنا بأكثر مما في أي نوع آخر من الحالات.

بارى تشيك المؤسس المشارك لمشروع البراءة ، ٢٠٠٠

يعمل فيليب بيريانو أستاذًا للتكنولوجيا والسياسة العامة في جامعة واشنطن، وهو عضو لا مثيل لصراحته في "مجلس الوراثيات المسنولة" ، وقد أخبرني أنه يجد أن هذا أمر مزعج كل الإزعاج . "أنا أسمى هذا أبحاثا غير قانونية وحجزا غير قانوني للممتلكات ، إنه انتهاك للتعديل الدستوري الرابع."^(٨)

أما بنجامين كين المحامي الأهلی في بوسطن فقد ذهب بالقضية إلى جمهود التليفزيون الأمريكي في برنامج "ساعة الأخبار" بشبكة تليفزيون بي بي إس ، وما تقوله الدولة بالفعل هو أننا قد تكون خطيرين في المستقبل، لأننا كنا خطيرين في الماضي ، وبالتالي فإن من اللازم أن يُسجل دنانا ، وهذه طريقة تختلف اختلافا أساسيا عن الطريقة التي سمع للدولة أن تعامل بها مواطنها حتى وقتنا هذا .

ثم يقول كين: "إذا سادت هذه النظرية ، فسيكون من الممكن تطبيقها على أي عدد من الطبقات المحتملة أو فروع الطبقات المحتملة في مجتمعنا ، حيث يمكن أن تقام الحجة بأن هذه الطبقة الفرعية فيها حتما خطر من أنها سترتكب جرائم في المستقبل . إذا كنا سنأخذ هنا من المساجين؛ لأنهم خطيرون، فلماذا لا نأخذه أيضا من المراهقين ، ومن المشردين بلا بيوت ، ومن القسّيس الكاثوليك ، ومن أي جماعة فرعية في المجتمع يكون بعض فرد قد أمكنه أن يقيم الحجة إحصائيا بأن هناك احتمال خطر من أنها (سترتكب جرائم)؟"^(٩)

أما بالنسبة إلى وكالات فرض تنفيذ القانون التي تزعم أن جمع عينات هنا ضروري من أجل التوصل لحل الجريمة ، فإن بيريانو له رأى صارم في هذا الصدد: لا ريب في أن هناك جرائم يتم حلها باستخدام هذه القواعد للبيانات، ولا يوجد أي تنصير للحرابيات المدنية سيحتاج بأن انتهاك الحرابيات المدنية لا ينتج عنه نتائج مطلوبة اجتماعيا ، وعلى أي حال ، إذا سمحنا لرجال الشرطة بأن يقتسموا الأبواب دون إذن تفتيش فسوف يجدون أمورا من كل نوع - أفرادا يبيعون المخدرات ، وأفرادا يضررون زوجاتهم . وسوف يكتشفون عن جرائم لا يكشفون عنها الآن ، ولكن هذه ليست القيمة

التي سعى ورعاها مؤسسو البلد (الولايات المتحدة) . (بتلك بيانات دنا) فيه ابتعاد جذري عن التوازن (بين الحقوق المدنية وفرض تنفيذ القانون) الذي سعى المؤسسون وراءه .^(١٠)

أُقيمت نظرة فاحصة على هذه القضية بواسطة محكمة استئناف الولايات المتحدة للدائرة القضائية التاسعة وذلك في أكتوبر ٢٠٠٢، فحكمت المحكمة في قضية "الولايات المتحدة ضد كينكاد" ، بأن توماس كينكاد المفرج عنه تحت المراقبة ليس ملزماً باعطاء عينة دنا التي طلبها بتلك معلومات "المنظومة المشتركة لفهرس دنا" بمكتب المباحث الفدرالية ، ويكتب القاضي ستيفن رينهار特 في حيثيات الحكم، "توصلنا إلى الاستنتاج بأنه من حيث التعديل الدستوري العام الرابع ، فإنأخذ عينة دمه بالإجبار من المفرج عنهم تحت المراقبة أمر يتطلب وجود اشتباه فردي" .

كذلك تكتب كريستين روزين ، الزميلة في "مركز الأخلاقيات والسياسات العامة" في واشنطن العاصمة ، في موقع ويب "لناسيونال ريفيو = مراجعات قومية" ، "احتاج كينكاد ينبغي أن يكون مفيداً على نطاق أوسع كتحذير من تكنولوجيا شائع استخدامها، وتتوسعت سريعاً ، بما يتسم أحياناً بانعدام المسؤولية ، تكنولوجيا لم يستطع بعد أكثر أنصارها حماساً أن يوفروا معها وسائل حازقة لحماية الخصوصية، أو أن يوفروا معايير متسقة لاستخدامها، مما زال هناك بالنسبة لقضية قواعد بيانات دنا الكثير من الأسئلة بلا إجابة عنها ، والكثير من المخاطر المحتملة" .

تضيف روزين قائلة: "يعتقد معظم الأميركيين أن دنا الذي يثار أمره في هذه القضية شيء يماثل تماماً بصمة الأصبع - أي أنه مصدر غير ضار لتحديد الهوية، ولكن دنا يختلف اختلافاً أساسياً عن بصمة الأصبع - فهو يكشف عن أمور أكثر كثيراً، وقد أدى هذا إلى لبس في فهم فوائد ومخاطر دنا وقواعد بيانات دنا؛ دنا الذي يُختزن في هذه القواعد للبيانات يسمى خطأً بأنه دنا "اللغو": لأنَّه كما يفترض لا يكشف إلا عن هوية المرأة الوراثية الفريدة ، ولا يكشف عن تفاصيل جينومه، ولكن

دنا اللغو لا تقتصر فائدته ببساطة على أنه محدد فريد للهوية ؛ ففي إمكانه أيضا الكشف عن وجود استهدافات وراثية لحالات مثل مرض السكري من النوع ١ .^(١١)

أكثر تطبيق مُرضي من تطبيقات بصراتنا هو اختراع جفريز
(اختبار دنا)، فهو يبرئ أفرادا في عنبر الإعدام ؛ هذا اختراع
فيه إنقاذ للحياة بالمعنى الحرفي لذلك .

جيمس واطسون العالم المشارك في اكتشاف اللولب المزدوج ، ٢٠٠٣

وأخيرا فإن هناك قلقاً عمّا إذا كان دنا يحمل إلى ساحة المحاكم ترهি�صاً قانونياً غير مستحق ، كما يقول تروى دستر الرئيس السابق للجنة "الدلائل الأخلاقية والقانونية والاجتماعية لمشروع الجينوم البشري" ، وقد أخبرني بأن مجرد العثور على دنا أحد الأفراد في مسرح الجريمة لا يعني أنه مذنب، فالناس يختلفون دنا قرب مسارح الجرائم بمجرد المرور من خلالها .

ويواصل دستر القول بأن الأمر الأكثر إزعاجاً هو زيادة استخدام ما يسمى شبكات صيد دنا ، الأمر الذي شاع بالفعل في إنجلترا وأستراليا .

يضيف دستر قائلاً: إنهم بعد أن ترتكب جريمة ، يطلبون من كل ذكر في الجيرة يكون عمره من ١٢ إلى ٥٠ سنة أن يعطي عينة ، ويعدون من يرفضون أفراداً مشتبهاً فيهم من الدرجة الأولى . وتأخذ الشرطة بعدها في متابعتهم ، بحثاً عن عينات يختلفونها وراءهم ، شعرة في مشط ، أو قطرة لعاب على فنجان قهوة أو عقب سيجارة، أو بعض ذرات من قشر الرأس على مقعد .^(١٢)

كيف يمكن أن نفسر الحقوق المدنية في عصر تكنولوجيا دنا ؟ بينما يدور الصراع في المحاكم حول الدلائل المختلفة ، علينا أن نتوقع سماع المزيد حول هذه القضية طوال الشهور والأعوام القادمة .

من هو أبوك؟

بصمة دنا لا تؤدي فحسب إلى تبرئة ساحة الأبرياء ، وأن تشير بعكس ذلك إلى من يحتمل أن يكونوا مشتبها فيهم، وإنما تقييد بصمة دنا أيضاً في حل الغاز وقضايا عن الأبوة تواصلت لزمن طويل .

هيا ننظر أمر تشارلز لندينبرج، فيعرف معظمنا لندينبرج بصفته أول رجل طار منفرداً عبر الأطلسي، وعلى الرغم من أن هناك ثلاثة ألمان يعيشون في ميونيخ الآن قالوا أنهم يعرفونه باسم آخر هو : كارلو كنت، وهم يقولون إنه كان أبياً ملائماً، الذي يزورهم مرات عديدة في كل سنة ويعولهم بتمويلهم بسندات مالية، ولكن قد أن الأوان كما يقولون لتصحيح البيانات الخطأ في شهادات ميلادهم التي تقول إن "الأب مجهول" ليضعوا مكانها الاسم الذي يعرفه كل الناس تقريباً : تشارلز لندينبرج .

نعم ديرك هيشارمير ، وإستريد بوتيل ، ودافيد هيشارمير أن تشارلز لندينبرج ظل خلال آخر سبعة عشر عاماً من حياته وهو يحافظ على هذا الكيان المزدوج، ويرعى زوجته وأطفاله الأميركيين ، كما يرعى أيضاً عائلته الألمانية .

ويقول مورجان لندينبرج، حفيد الطيار الشرعي بالزواج في حديث لوكالة رووتر للأنباء بعد أن أعلن الإخوة الألمان دعواهم ، "إنهم يبدون ماؤفين للمرء كشبة" ، وقال إن صور الألمان الثلاثة هي التي دفعته لأن يقدم عينة من دناه لاختبارها .

قال الإخوة الألمان أنهم لا يريدون مالاً ، وإنما يريدون مجرد الاعتراف بأن لندينبرج هو والدهم، وكما يقول ديرك هيشارمير هذا هو أهم شيء يظل علينا أن نكرره .

عندما نموت ونرحل ، فإن كل ما يتبقى هو قشور ، وأنا أؤمن بأنه لو كانت (أم الفتى بيلي^(*)) حية ، فإنها سوف تعلن قائلة سأعطي بكل سرور عينة من دنای لأنی أريدك أن تثبت أنه ابنی .

الشريف جارى جريفز ، مقاطعة دى باكا بولاية أريزونا فى دنا الفتى بيلى يشعل الشارة لجسم نزاع قانونى ، MSNBC.com ، ١٢ نوفمبر ٢٠٠٣ .

ولد الأخوة الألمان بين ١٩٥٨ و ١٩٦٧ ، وقد قدموا حزمة من ١١٢ من الخطابات التى زعموا أن لنديبرج كتبها بيده إلى أمهم بريجيت ، وكان لديهم صور فى أثناء طفولتهم يظهر فيها لنديبرج ، لم يدرك الأخوة إلا فى أواخر ثمانينيات القرن العشرين أن (كنت) يمكن أن يكون (لنديبرج) . إلا أن أمهم جعلتهم يقسمون على الاحتفاظ بالسر ، وجعلتهم يعدون بأنهم سيحافظون على الإبقاء عليه على الأقل حتى تتوفى هى وأن مورو زوجة لنديبرج ، فماتت المرأتان معا فى ٢٠٠١ ، وأجريت اختبارات دنا فى ٢٠٠٢ وأكفت ما كان الأخوة يعتقدونه من قبل : فالثلاثة كلهم من نسل لنديبرج .

ثمانية الغاز يحلها دنا أين دفن كولومبوس ؟

منذ موت كريستوفر كولمبوس في 1506 نُقل جثمانه لمرات كثيرة ، ليس هناك من يعرفها على وجه التأكيد، ويختبر الباحثون دنا من جثة شقيقه ديجو لقارنته بجثمان في قبر بكاتدرائية إشبيلية يحمل اسمه . (تَزَعَّم جمهورية الدومينيكان أيضاً أن قبر كولومبوس يقع فيها) ، ومن المعروف أن كولومبوس طلب بالفعل أن يدفن في

(*) الفتى بيلى أحد أبطال الأشقياء الأمريكيةين، وقد ألفت عنه عدة روايات وأفلام سينمائية. (المترجم)

الجزيرة الكاريبية التي تحتلها الان جمهورية الدومينيكان وهaiti، واعتقد المؤرخون لزمن طوويل أن الجثمان قد نقل إلى كوبا في ١٧٩٥ ، ثم إلى إسبانيا في ١٨٩٨ ، إلا أن هناك جرة رماد مصنوعة في الدومينيكان نقش عليها اسمه، ويجرى الآن اختبار مجموعتي الرفات معا، بحيث إننا قد نعرف سريعا الإجابة عن هذا السر.

هل كان دى سالفو مرتكب جرائم الخنق في بوسطن ؟

من المحتمل أنه ليس كذلك، فأجريت في ديسمبر ٢٠٠١ اختبارات لدينا أدت إلى التشكيك في اتهامه، وكانت ماري سوليفان التي تبلغ التاسعة عشر هي آخر ضحايا خانق بوسطن ، وقد وُجدت على جسدها أدلة من دنا لا تتوافق مع دنا دى سالفو، ولم يكن دى سالفو حيا ليمرى هذه النتائج - فقد قُتل في زنزانته بالسجن في ١٩٧٣ .

هل قُتل سام شبرد زوجته ؟

تمت تبرئة شبرد، فاتهم هذا الطبيب المشهور بقتل زوجته الحامل في ١٩٥٤ ، وهو الذي ألهم بالفيلم السينمائي والحلقات التليفزيونية المسماة "الطريد" . (أسقطت تهمته في ١٩٦٤ بناء على أمر إجرائي)، ومات شبرد في ١٩٧٠ مفلاسا وهو لا يزال يعلن براءته، وأدى دليل دنا إلى تبرئة شبرد في ١٩٩٧ عندما وُجد أن الدم الذي عثر عليه في مسرح الجريمة لا ينتمي إلى شبرد ولا إلى زوجته ، مما يعني وجود شخص ثالث في مسرح الجريمة.

هل أنجب توماس جيفرسون أطفالاً من جاريته سالي همينجز؟

الإجابة هي نعم بكل ما يُحتمل، فقد قارن الباحثون كروموسومات واى من أحد أبناء هيمنجز مع سليل مباشر لأحد أعمام جيفرسون، ولا كانت كروموسومات واى ثُمرر من الأب للدين، فإن جيفرسون على الأرجح هو الأب لواحد على الأقل من أطفال هيمنجز. (تشير أسرة جيفرسون إلى أن الممكن أن يكون أحد أقرباء توماس جيفرسون هو الذى أنجب الأطفال ، إلا أن المؤرخين يرون أن هذا غير مرجح).

هل مات جيس جيمس^(*) فى ١٨٨٢ ، أو أنه زَيْف موته؟

من المحتمل أنه قد مات، فقد قارن علماء من جامعة جورج واشنطن دنا من أسنان من قبر في ميسوري مع دنا أسنان سلالة لشقيقة جيمس، ولكن كيف يعرفون أن الأسنان كانت من جيمس وليس من أحد أقاربه من الذكور؟ إنهم لا يعرفون. البعض يدعى أن جيمس قد دُفن فعلاً في قبر عليه اسم ج. فرانك دالتون.

هل يمكن أن تكون أسرة رومانوف^(**) قد بقيت حية بعد الثورة الروسية؟

ما نعرفه الآن أن معظمهم لم يبقوا أحياء بعد الثورة ، ولكن استنتاج العلماء بمساعدة من عينة لدينا من الأمير فيليب زوج ملكة إنجلترا أن الجثة التي عُثر عليها في قبر جماعي في جبال الأورال تنتهي في الحقيقة إلى القيسير المقتول نيقولا الثاني، وبإجراء اختبارات دنا الميتوكوندري أثبتوا أن امرأة عُثر عليها في القبر هي أم الأطفال الثلاثة، الذين عُثر عليهم أيضاً في القبر، أما جثتا أصغر قردين في أسرة رومانوف ، الكسيس وألكسندر ، فلم يُعثر عليهما قط .

(*) جيس جيمس أحد أبطال الأشقياء الأمريكيين . (المترجم)

(**) أسرة رومانوف أسرة آخر قياصرة روسيا التي أعدمتها الثوار . (المترجم)

هل كانت أنا أندرسون هي حقاً أناستاسيا؟

لا. ظلت أنا أندرسون التي ماتت في ١٩٨٤ تزعم لزمن طويلاً أنها الأميرة أناستاسيا رومانوف، ابنة القيصر نيقولا الثاني، وصدقها أفراد كثيرون، ولم يزد الأمر عن ذلك. بعد موتها، أثبت اختبار دنا أن أنا أندرسون كان اسمها في الحقيقة فرنسيسكا شونكوفسكا، عاملة بولندية في أحد المصانع قد أُبلغ عن أنها مفقودة منذ سنوات.

هل هرب آخر دوفين (ولى عهد فرنسا)؟

لا. أدت عينات دنا إلى دعم ما أعلنه الثوار الفرنسيون من أن لويس تشارلز، ابن لويس السادس عشر ذي العشر سنوات قد مات في السجن، وتبيّن أن عينات دنا الميتوكوندريا التي أخذت من قلب الصبي المحنط تتوافق مع الدنا في شعر أمه ماري أنطوانيت.

أين تُدفن الجثث

أصبح من التحديات أن تلاحق الألغاز التاريخية التي تفيد تكنولوجيا دنا في حلها، إلا أن الأحجية التي قد يحلها اختبار دنا أفضل حل ستشمل تنظيم تصحيح السجلات بالنسبة لمن تكونه شخصية من دفن في مكان ما.

سنجد في حالة العديد من الأساطير التاريخية أن لهذا السؤال أهميته أكثر من أي شيء آخر بأي حال، فمن الذي دُفن بالفعل تحت شاهد قبر "الفتى بيلى" في فورت سمنتر بولاية نيو مكسيكو؟ حسب ما يرد في الأسطورة والتاريخ، فإن الفتى (المعروف

أيضا باسم هـ. بونى ، و"الفتى أنتريم" ، وهـ. ماك كارثى) قد أطلق النار فقتل اثنين من نواب الشريف ثم أطلق على النيران بيوره وقتل بواسطة الشريف بات جاريث فى يوليو ١٨٨١ ، إلا أن هناك أسبابا للتشكيك فى هذا الزعم .

بات ، أنت يا ابن العاهرة ، قالوا لي إنه يوجد هنا مائة رجل من تكساس من عند النهر الكندى ! لو كنت أعرف أن ليس هناك أيا من ذلك ، لما استطعت أبدا أن تتناولنى !

الفتى بيلى مخاطبا بات جاريث فى ١٨٨١ ، لحظة أن خطا خارجا من كوخ الصخرة عند نبع ستكتنج سيرينجز مسلما نفسه لجماعة الشريف جاريث.

فى ١٩٥٠ زعم مسن تكساسي اسمه "بيل الكث" روبيرس أنه "الفتى بيلى" ، وأن الشريف بات جاريث قد أطلق النار فى ذلك اليوم على شخص آخر وعمل على تغطية ذنبته . (لم يحدث وقتها قط أى تحقيق رسمي) . إذا كان هذا حقيقا ، فإنه يشكل ملاحظة تاريخية مهمة تحول بات جاريث من بطل شعبي إلى قاتل .

يقول بيل ريتشارد سون حاكم نيومكسيكو: "نريد أن نصل إلى أعماق هذا الأمر" ، وهو يؤيد إخراج جثة أم "الفتى بيلى" من قبرها حتى يتم اختبار دناها إزاء دنا "بيل الكث" ، وإذا توافقا سيكون من المرجح أن يصدر الحاكم عفوا عن "الفتى" .

شرح ريتشاردسون الأمر فى حديث لراسل "صوت أمريكا" فى أثناء ذروة الخلاف على ذلك ، فقال إن الناس لديهم فضولهم . "عندما يواجه الناس بأمر عن ... الفتى بيلى" ، وهو أسطورة الغرب ، فإنهم ربما يقولون ، "حاكم، لعله لم يكن سينا كما كان كل واحد يقول؛ والحقيقة أنه كان من المفترض أن يصدر العفو عنه وإن كان لم ينزل ذلك" ، وربما لم يقتله بات جاريث . ولعله هو لم يقتل أولئك الناس من رجال

القانون. وإن هنا ننظر في الأمر، وكل ما سنفعله سيكون بواسطة العلم، وبواسطة المؤرخين ، وبواسطة المعامل القومية التي تمتلك التكنولوجيا .^(١٣)

ومن تكون نحن، بأى حال؟

حتى وقت قريب ، كانت الطريقة الوحيدة التي يستطيع بها علماء الأنثروبولوجيا دراسة جذورنا التطورية هي أن يحفروا ليستخرجوا الجماجم ويبحثوا في الجثمان وبالتالي ، فإن من المفهوم أن يثور انفعالهم مع حصولهم على بصمة دنا كأحدث أداة في ترسانتهم .

استخدم سفانتي بابو هذه الأداة أحسن استخدام ، ويعلم بابو في معهد ماكس بلانك للأنثروبولوجيا التطورية في ليبرزيج بألمانيا ، وبيني بابو مقارنات تُجرى جنبا إلى جنب بين البشر وأقرب أقربائنا ، وهو يقول إن هذه أول مقارنة على النطاق الواسع للجينوم بين أفراد البشر والشمبانزي ، ومن وجهة النظر المثالية فإنها سوف تساعد العلماء على اكتشاف الوقت الذي ظهرت فيه ملامح بشرية معينة في أثناء سباق التطور.

فكرت قائلًا: يا إلهي ، مازا لدينا هنا ؟ كان الأمر جليا بما يبهر العين ... (أدركنا) أتنا وقعنا على طريقة لإثبات هوية الإنسان ورأينا ، وبحلول عصر ذلك اليوم كما قد أسمينا اكتشفنا بأنه بصمة دنا .

سير أليك جفريز ، مخترع اختبار بصمة دنا .

حدثنى بابو عن دراسة مقارنة لدينا ، اكتشف فيها أن أفراد البشر والشمبانزي قد تطوروا من سلف مشترك في وقت أحدث مما جرى لأفراد الشمبانزي والغوريلا . وبكلمات أخرى ، فنحن نشبه الشمبانزي أكثر مما نشبه الغوريلا ، وقد اكتشف أيضاً

أنه يوجد تباين بين أى فردٍ يختاران عشوائياً من الأورانجاتان مقداره أكبر بعشرة أمثال مما بين أى فردٍ من البشر لا توجد بينهما علاقة قرابة .

يقول بابو: إن فريقه اكتشف أيضاً وجود واحد وعشرين تغيراً تتعلق بالسمع بين الشمبانزي والبشر، وكما يقول: "كم من الرائع أن نفكّر في أن هذا ربما تكون له علاقة باللغة؛ يستطيع المرء أن يتخيّل مثلاً أن اللغة قد سبّبت أن يظهر في البشر متطلبات سمع خاصة جديدة". ويضيف قائلاً: حيث إن العلماء الآن قد حدّدوا بدقة المصدر الوراثي لما يوجد من اختلافات بين أفراد البشر والشمبانزي ، فإنهم ولاشك سوف ينتظرون في المستقبل في أمر السمع عند القردة العليا على نحو أكثر تدقيقاً.^(١٤) سيساعد هذا العلماء على أن يفهموا فيما أفضل السمع عند البشر.

ثم هناك ما لدينا من دنا الميتوكوندриا، وظللنا حتى هذا الفصل نتحدث عن الجينات كأنها كلها مولفَة من جينات الأب والأم، وهذا أمر يصدق بالضبط على ما لدينا من الاثنين والعشرين زوجاً من الكروموسومات التي تسمى الكروموسومات الجسدية غير الجنسية .

على أن هناك استثناءين لهذه القاعدة : أحدهما هو كروموسوم واى الذي يأتي للصبيان عن طريق آباءِهم ، والآخر هو دنا الميتوكوندريا الذي يمرر حضرياً من خلال الخط الأموى وحده، وهذا النوع الأخير من دنا - دنا الميتوكوندريا - لا يقع فوق أي من أزواج الكروموسومات الاثنين والعشرين التي كنا نتحدث عنها حتى الآن . وبخلاف ذلك ، فإنه موجود خارج النواة ، ويقع في الداخل من عضية صغيرة بالخلية تسمى الميتوكوندريا ، وهي المسئولة عن تنظيم الطاقة في الخلية، ويقع دنا الذي يتحكم فيها فوق خيط دائري داخلها .

يبقى دنا الميتوكوندريا نقياً؛ لأن دنا الميتوكوندريا لا يتولّف مع دنا الأب مع كل مرة ينجب فيها الزوجين طفلاً، ويعني هذا أن دنا الميتوكوندريا الموجود في خلايا

الواحد منا يماثل بالضبط دنا الميتوكوندриيا داخل خلايا أمه، وخلايا أم أمه، وهلم جرا. هذا خط محكم لأنحدار السلالة، ويؤدي هذا إلى أن دنا الموجود في كل الميتوكوندرييا عندنا يمكن نظرياً^(*) أن تتبع مساره وراء لنصل إلى حفنة من الإناث الأمهات الأصليات .

نوجلاس والاس عالم في وراثة الميتوكوندرييا في جامعة كاليفورنيا بارفين، وحسب ما يقوله هناك ثمانية عشرة ابنة هكذا ، كل منهن لها تنظيم لدنا الميتوكوندرييا منفصل ومتميّز عن الأخريات، ويدل على منطقة العالم التي نشرت فيها كل منهن ذريتها، وهناك خطوط سلف هكذا آسيوية . وهندية أمريكية ، وأفريقية ، وأوروبية . وقد أجرى مقارنات بين تتابعات دنا الميتوكوندرييا في مجموعة من الأفراد من صحراء كالهارى في جنوب أفريقيا، وبعدها وجد والاس أن دنا هؤلاء الأفراد يُعد من بين أقدم ما يوجد من دنا منذ ١٤٥٠٠ سنة . (دنا نفسه هو بالطبع أقدم كثيراً من نوعنا).^(١٥) يؤيد هذا فكرة أن البشر كلهم قد نشأوا من أفريقيا ، وحوار السلف . كانت على الأرجح امرأة سوداء لها قدرة تحمل شديدة جداً، فمن اللازم أن تكون شديدة التحمل حتى تبقى حية في تلك الأزمنة القديمة .

(*) الواقع أن خط دنا الميتوكوندرييا يمكن بالفعل متابعته عملياً وليس نظرياً فقط . (المترجم)

الفصل الخامس

مواجهة المصير

مولى ناش تلميذة في السنة الثانية بـكولورادو ، وهي مثل الكثير من صغار البنات تنظم شعرها بقصة على الجبين ، وتلعب كرة القدم وتحب المدرسة - وخاصة القراءة . ولكنها لم تكن تبدو دائمًا كفتاة عادية للغاية .

كانت أمها ليزا تعرف أن هناك خطأً ما منذ الدقيقة التي ولدت فيها مولى ، لم يسمحوا لها برؤيتها ، وانطلقا بها لغير بعيداً عنها ، وكان كل ما سمعته من بعيد هو ما ظل يقوله الجميع ، هناك أوجه شذوذ في الـ *الـيدين والساعدين*^(١) ثبت في النهاية أن لدى مولى مرضًا وراثياً نادرًا يسمى *أنيميا فانكوني* ، وكان الوالدان كلًا مهما يحملان المرض دون علم منها ، وورثت مولى طفرة وراثية تسبب فشل خلايا نخاع العظام المسئولة عن تكوين خلايا دمها البيضاء ، وولدت مولى دون إبهامين ، ويقلب متقوب ، وصمم في إحدى أذنيها .

قال الأطباء إن من المرجح أنها لن تصل لسن السادسة ، إلا أن علاجاً كان مثار خلاف غير من هذا كله ويسمى طريقة "التخفيض الوراثي" لما قبل عملية الغرس = PGD أو بي جي دي^(٢) . استخدم الأطباء هذه الطريقة للعلاج فتمكنهم مساعدة والدى مولى على إنجاب طفل آخر ليس لديه هذا العيب الوراثي ، وهذا الطفل ، أدم شقيق مولى الصغير ، قد منحها دم حبله السري الذي يحوى الخلايا التي تحتاجها مولى لإجراء عملية زرع نخاع عظام يتوافق معها ، وقالت ليزا في لقاء مع شبكة إيه بي سي أن مولى تفهمت الأمر .

"نعم ، كانت تعرف الأمر ، وهذا ما أخبرت به كل من أتى لمنزلنا ليقبلنا مودعا . أنا ذاهبة إلى مينيسوتا ، ودماء أخي ستجعلني سليمة صحيًا ، ووضعناه في

(١) بي جي دي (PGD) مخصوصة الحروف الأولى من الكلمات الإنجليزية :

(٢) ..Preimplantation genetic diagnosis (المترجم)

حجرها، وشبّوكوا هذا الكيس بذلك ... ذهب سائل . كان كل شيءً أمّنا جداً وهادئاً جداً، وأمسكنا جميعاً أحدهنا بالأخر ، وبعد مرور خمس وأربعين دقيقة ، بدأت حياتها الجديدة .^(٢)

يسارع أطباء مولى إلى توضيح أن آدم لا يعدّ نوعاً من تصميم المولود حسب الطلب ، وهذا سوء فهم شائع للأمر، ويعمل مارك هيوز عالماً للوراثة في "معهد وراثيات التكوين" كما أنه عالم بيولوجيًا جزئيّة في واين ستيت، وبعد على نطاق واسع الرائد لهذه التكنولوجيا ، والحقيقة أنتى عندما أجريت لقاء معه ، كان يتوقع أن أوجه له هذا النقد - فكان أول ما قاله لي فيه نزعة دفاعية: "الناس ينجبون الأطفال لكل أنواع الأسباب : النقود والسلطة والرفقة وإنقاذ زواج والعمل في المزرعة وأسباب ضريبية . إذن فما العيب في هذا الأمر ؟ هذه تكنولوجيا تجلب القدرة السحرية لشفاء شقيقة".^(٣)

عملية بي جي دي الفعلية تُجرى بطريقة مباشرة إلى حد كبير؛ أولاً، يستخدم الزوجان الطريقة نفسها التي تستخدم للإخصاب في الأنابيب^(٤) لتكوين عدد كبير من الأجنة، وبعد أن تحملت ليزا وزوجها جاك أربع دورات من الإخصاب في الأنابيب تكون لهما ثلاثة جنيناً، وفحص علماء الوراثة بعدها كل جنين بحثاً عن وجود المشكلة الوراثية - وهي في هذه الحالة الطفرة التي تسبب أنيميا فانكوني، ووُجد أن خمسة من الأجنة خالية من الطفرة كما ثبت أن نسيجها يتوافق مع نسيج مولي، ورفض أربعة من الأجنة الخمسة أن ينفرسوا في رحم ليزا، وانغرس الجنين الخامس بالفعل ، وولد آدم بعدها بتسعة شهور.

(*) الإخصاب في الأنابيب مصطلح ساد في العربية ، في حين أن المصطلح العلمي الأصلي يعني الإخصاب في أنبوبة المعمل الزجاجية: أي خارج الرحم وليس في أنابيب الاختبار . (المترجم)

تمت ولادة مايزيدي عن ألف طفل بطريقة بي جي دي كما يقول هيوز، وهو حاليا واحد من أكثر من يلتقطهم الناس من اختصاصي الإخصاب في العالم .

يقول هيوز: «هؤلاء الأطفال يولدون لوالدين يتعرض أطفالهم لاحتمال خطر من أمراض وراثية خطيرة ، والذين هم فحسب لا يريدون أن يقامروا بلعبة من رمي الترد الوراثي، وهذه تكنولوجيا تؤكد أن يكون الوليد سليما صحيا».^(٤)

إذا كنا نستطيع أن نعد الزوجين الشابين وعدا أمينا بأننا نعرف طريقة تهبهما سلالة ذات خصائص ممتازة ، لماذا ينبغي أن نفترض أنهم سيرفضان ذلك؟ عندما يجد العلماء طرائق تؤدي إلى تحسن هائل في القدرات البشرية ، لن يتوقف الجمهور عن التمسك بها بسعادة .

جيمس واطسون ، العالم المشارك في اكتشاف اللولب المزدوج .

على أن هناك من ينتقدون هذه التكنولوجيا، فقد حدث، حسب ما سجلته الصحف، أن اتصل الفاتيكان بطبيب مولى ناش بعد أن وصلت إلى مدينة الفاتيكان أنباء ولادة أخيها، ولدى الكنيسة الكاثوليكية اعتراضات على طريقة (بي جي دي) تمثل اعتراضاتها على الإخصاب في الأنابيب؛ لأنها يحدث تكوين لأجنة زائدة ويدمر بعضها، كما أن أفرادا آخرين لديهم هواجس تقلفهم من أن علماء الوراثة ربما سيمنحون الآباء سريعا القدرة على الفرز بالنسبة لصفات أخرى غير الاستهداف للأمراض الخطيرة؛ صفات كالجنوسية مثلا (طفل ذكر أم أنثى) .

يقول هيوز: «هذا قلق مشروع، والجنوسية ليست مرضًا، وينبغي ألا يجري أي واحد اختبارا للجنوسية». ولكن هيوز يقول أيضا، إنه يستطيع إجراء اختبارات لما يصل إلى ٢١٧ طفراً جينية تغطي ما يقرب من ٨٦ مرضًا وراثيا، وهي قائمة مستمرة في تزايدها .

وهذا بالضبط ما يزعج علماء الأخلاقيات؛ فهم يؤكدون أنه سرعان ما سيصبح الحد الفاصل غير واضح المعالم ، الحد الذي يفصل بين فرز أجنة بالنسبة إلى أمراض طفولة تهدد حياتهم مثل أنيميا فانكوني، وبين الاستهدافات الوراثية لأمراض كالسرطان، والزهايمير ، وكوريما هنتنجرتون ، التي لا تظهر عموما إلا بعد أن يعيش الفرد بالفعل حياة صحية لزمن طويل نوعا .

أول زوجين عرف أنهما قد أجريا فحصا فرزيا لأجنتهما بالنسبة لكوريما هنتنجرتون مما الزوجان مات ودينيس رومينجر، ومرض هنتنجرتون مرض وراثي قاتل ينبع عن تكرار مفرط لثلاثية (س أ ج) على كروموسوم ٤ . توفت أم مات بهذا المرض، وكذلك العديد من الأفراد من الأقارب الآخرين، فاختبر مات في ١٩٩٢ واكتشف أنه أيضا لديه الطفرة، وهكذا سيكون هناك احتمال من ٥٠ في المائة بالنسبة لأى طفل ينجبه بأن تكون لديه الطفرة، وبدا أن طريقة (بى جى دى) هي الوسيلة الطبيعية للحصول على أطفال لا يشاركون في هذا الخطر .

انطلق مات ودينيس قدما في إجراءات طريقة "بى جى دى" بتكلفتها الباهظة وما تستغرقه من زمن طويل، وحتى الآن فإن مات لم تظهر عليه أي علامات للمرض - كما إن ابنته التوأمدين أوستن وهانا تلميذتان مفعمتان بالنشاط في المدرسة الابتدائية .

إلا أن هناك منحدرا زلقا يثير الإنزعاج ؟ إذا كان الآباء يستطيعون الاختيار فيما يتعلق بمثل هذه الطفرات غير المرغوبية التي تؤدى إلى وجود عيوب عند الولادة وأمراض موهنة ، أن يحدث أيضا أنهم قد يختارون فيما يتعلق بصفات كالذكاء أو النشاط الرياضي أو الأعين الخضراء أو السيقان الطويلة ؟ يعد هذا الآن من روایات الخيال العلمي ، ولكن ماذا سيحدث إذا أصبح هذا ، وعندما يصبح هذا ، ممكنا ؟

لا شك أن أحدهم سيحب أن يجرب شيئاً من ذلك، وكما ذكر جيمس واطسون في كتابه "اللولع بدننا" : "إذا كنا نستطيع أن نعد الزوجين الشابين وعداً أميناً بأننا

نعرف طريقة تهبهما سلالة ذات خصائص ممتازة ، لماذا ينفي أن نفترض أنها سيرفضان ذلك ؟ ... عندما يجد العلماء طرائق تؤدى إلى تحسن هائل في القدرات البشرية ، لن يتوقف الجمهور عن التمسك بها بسعادة .^(٥)

يقول مارك هيوز: إن ما ينتشر على نطاق واسع من خوف الجمهور من "تصميم المواليد" ليس بالأمر الواقعي؛ فـ"قول كل شيء" ، الإخضاب في الأنابيب عملية مكافحة وغير مريحة . ويضيف قائلاً "هناك طرائق أسهل للحصول على الحمل" . على أي حال هناك احتمالات تجعل المواليد حسب التصميم أمراً غير مرجح إلى درجة كبيرة، وتکاد الصفات الموروثة كلها أن تكون من توليفات من جينات عديدة وليس من جين واحد لا غير، ويجب أن تكون موجودة في كلا الوالدين حتى يمررا الصفة إلى طفلهما .

يقول هيوز: "حتى باستخدام الإخضاب بالأنباب وطريقة (بي جي دي) فإن د. روث لن تتمكن من الحصول على بروك شيلدز ، ولن يتمكن داني دي فيتو القصير من الحصول على العملاق أرنولد شوارزينجر^(٦) ، إلا ربما في الأفلام السينمائية".

لماذا يكون الأمر هكذا ؟ يفسر هيوز ذلك على هذا النحو ، "دعنا نفترض أن زوجين لا يقدران تقديرًا جيداً روانة تكوين طفل من أجله هو نفسه، وأنهما يودان لو كان لديهما سليل له ذكاء ألبرت أينشتين، ولنفترض أنه من بين آلاف الجينات التي يتم التعبير عنها في المخ البشري ، يوجد ستة جينات فقط تتعلق بالذكاء - وهذا بلاشك فيه إيجاز في تقدير العدد" ، ويواصل هيوز الشرح قائلاً إنه حتى يحدث أن يولد الطفل الأينشتيني ، يجب أن يكون الرجل والمرأة معاً حاملين لجينات الذكاء الستة، وبكلمات أخرى فإنهما لا يستطيعان أن يعطيا للطفل مالاً يمتلكانه .

^(٥) أسماء ممثلين مثلوا في أفلام خيال علمي تدور حول إنجاب أطفال فائق الجمال أو القوة حسب الطلب.(المترجم)

تسعة وتسعون في المائة من الناس ليس لديهم أى فكرة عن مدى السرعة التي ستتأتى بها هذه الثورة .

ستيف فودور مؤسس أفيامتركس كما استشهد به فى كتاب مات ريدلى الجينوم ، (نيويورك ، هاريركولنز ، ١٩٩٩) ، ص ٢٥٨ .

يواصل هيوز القول: " هذه الجينات الستة هى مثل أوراق اللعب فى كوتشنينة الجينوم الهائلة ، ويمكن تفنيطها وتوزيعها فى توليفات تقاد تكون بلا حصر، وهذا هو السبب فى تعجب الزوجين عندما يكون أطفالهما مختلفين تماماً أحدهم عن الآخر، ومع ذلك فقد ولدا للوالدين نفسها! لفترض أن الرجل والمرأة لديهما بالفعل هذه الجينات الستة من "جينات الذكاء" - ولكن هناك مثلثاً ثالثة منها عند كل واحد منها - وأنها تُورث على نحو "سائد" بنسبة (٥٠ - ٥٠) بحيث إن وجود كل جين أمر لازم للوصول إلى ذكاء أينشتين " .

سيكون لدى المرأة فى هذا السيناريو فرصة من ٥٠ في المائة لأن تمرر كل واحد من جينات الذكاء الثلاثة من خلال إحدى بويضاتها، وكذلك فإن فرصة أن يكون لديها بويضة واحدة تحوى الجينات الثلاثة هي بنسبة ١ إلى ٨، وفرصة أن يت俊ز الزوجان بالفعل جينينا لديه كل الجينات المطلوبة هي بنسبة واحد إلى ٦٤ .

ها هنا يمكننا أن نرى وجه الصعوبة . يبادر خبراء الإخصاب فى الأنابيب إلى توضيح أن أحسن مراكز الإخصاب فى العالم تنجح فقط فى إنتاج من ثماني إلى عشر بويضات ، لا يبقى حيا منها بعد الغرس إلا القليل . ويقول هيوز: " سيكون الأمر غير أخلاقي ولا يوجد فيه أى حس بمسئلية طبية لو أعطينا لامرأة الهرمونات الكافية لأن تجعل مباديسها تقرض فى الإنتاج هكذا ، وحتى لو حدث أن تحسنت تكنولوجيات الإخصاب فى الأنابيب وطريقة (بي جى دى) بنسبة ألف فى المائة من المعايير الحالية ، فإن علم البيولوجيا سيمعن بإساءة استخدام هذه العمليات على هذا النحو .

الافتراضات في هذا المثل كلها مبسطة ، ومن المرجح أن عدد الجينات المطلوبة سيكون أكثر كثيراً من الستة .

يضيف هيوز: "سأجاج بين قوسين أن أي زوجين يريدان إجراء عملية (جي بي دى) لهذا الغرض ، مما في الواقع لا يمتلكان "أى" من جينات الذكاء ، ولكن هذا موضوع آخر ."

احتمالات تعرضك للمخاطر

اختبار الأجنحة وراثياً قضية تثير هياج المشاعر ، أما الاختبار الوراثي لمن يتوقع أنهم سيتعرضون لاحتمال خطر من الأمراض الوراثية من الآباء والبالغين ، فقد أثارت موجة تم الارتطام بها من قبل .

تجري الكثيرات من النساء الحوامل الآن اختبارات وراثية ، وكذلك أيضاً معظم المواليد الجدد ، وهناك عدد متزايد من البالغين لديهم الفرصة لاكتشاف أي مخاطر تقع كامنة فيما لديهم من دنا .

يكلف الاختبار ما بين ١٠٠ إلى ٢٥٠٠ من الدولارات ، حسب نوع الاختبار ويوجد بالفعل ما يزيد عن ٩٥٪ اختباراً وراثياً متاحاً في صندوق أدوات الطبيب ، اختبارات تستطيع أن تعين مدى الخطير الوراثي في نطاق واسع من الأمراض ، وهذا أكبر تطبيق واحد من بين تطبيقات معرفة الجينوم حتى الآن ، ويستخدم الزوجان الاختبارات الوراثية لما قبل الحمل كما يستخدمان اختبارات فرز المواليد الجدد ، وهناك اختبارات لفرز من يكون حاملاً للمرض الوراثي^(*) وهي تقيد الزوجين ليكتشفاً إن كان

(*) حامل المرض الوراثي يكون لديه جين متحي واحد للمرض ولا تظهر عليه الأعراض ، ولكنها قد تظهر في أطفاله إن كان القرین الآخر حاملاً أيضاً للمرض . (المترجم)

كلاهما يحملان نسخة لأحد الأمراض التي يتطلب التعبير عنها وجود نسختين . وبالطبع فإن الزوجين عندما يعرفان أن لهما والدا أو أعضاء آخرين في العائلة على صلة قرابة وثيقة، ولديهم المرض يكون أمامهما الخيار لإجراء الاختبار لتقدير احتمال الخطير .

نوعان من الطفرات

بعض الطفرات تكون وراثية، ويعنى هذا أنك ورثتها من أحد الوالدين أو منهما معا ، وأن الطفرات موجودة في دنا كل خلاياك، وهناك طفرات أخرى تكون مكتسبة ، أخطاء تنشأ بمرور الزمن بسبب أسلوب حياة المرء ، والتعرض للسموم ، والعدوى ، وما إلى ذلك . الطفرات إذن تحدث . وعادة فإن الخلية تعرف كيف تصلح الطفرة قبل أن ترثها الخلية الابنة لها، ولكن هذا لا يحدث دائما، فحيانا لا تتبع محاولات إصلاح دنا - أو أنها لا تصلح جيدا، ويحدث هذا مع تقدم العمر؛ حيث تترافق الأخطاء، ويمكن أن تنشأ هكذا مشكلات متعلقة بتقدم السن .

مارينا امرأة شابة في إيطاليا ، تقع في الفئة الأخيرة . ذات يوم ، في أثناء حديثها مع جاراتها ، أمسكت بصدرها وسقطت على الأرض . وبدا أن لديها نوبة قلب، ولكن الأمر لم يكن كذلك . وعندما وصلت إلى المستشفى أخبرها الأطباء بأنها ستعانون على ما يرام، ذلك أنهم كانوا يعرفون ماذا سيأتي لها .

تعاني مارينا من حالة قلب وراثية نادرة تسمى "تسارع القلب البطيني المتعدد الصور الناتج عن الإجهاد" ، واكتشفت مارينا بذلك من خلال اختبار وراثي بعد أن ماتت شقيقتان لها من هذه الحالة . سيلفيا بريورى اختصاصية قلب إيطالية عالجت مارينا وأخبرت مجلة "سيانتيفيك أميرikan = العلوم الأمريكية" بأن ، "احتمال خطر إصابتها بنوبة قلب احتمال كبير" . وبالتالي ، وقبل أن تظهر أى أعراض ، غرس الأطباء في صدر مارينا جهازاً أوتوماتيكياً يوقف الرجفان القلبي .

كما حدث رجفان للقلب ، كما حدث في ذلك اليوم ، يستطيع الجهاز إعادة القلب للعمل . ولما كان من المعروف أن هناك احتمالا بنسبة ٧٠ في المائة بأن تحدث نوبة قلبية في أي وقت ، سيكون من بالغ الخطر أن نكتفى بترقب وصول سيارة الطوارئ^(٧).

هذا أمر يتعلق بالسلطة ويرسم الحدود في الرمال ، وما إذا كان أصحاب العمل يستطيعون سرا أو قهرا إجبار الموظفين على إفشاء أسرارهم الوراثية .

هاري زانفيل ، رئيس مستشاري إخوان الحفاظ على الموظفين كما استشهد به كريستين فيليبوكوسكي في مقال حسم قضية الاختبار الوراثي في مجلة وأيرد نيوز ، ١٠ أبريل ٢٠٠١ .

لا ريب أن مرض مارينا مرض نادر، فلا يوجد إلا اختبارات وراثية معدودة تستخدم في مواقف من الحياة أو الموت مثل موقفها، إلا أن هناك مزيداً ومتزايداً من الاختبارات الوراثية، التي كثيراً ما تستخدمن لمساعدة الناس على تقييم احتمالات تعرضهم للمخاطر بحيث يمكنهم عند الضرورة تغيير أسلوب حياتهم واتخاذ الاحتياطات المناسبة .

الاختبار ، الاختبار

فيما يلى قائمة ببعض الاختبارات الوراثية التي تتاح عادة، فبعض هذه الاختبارات ، مثل اختبار فرز الزياديم ، تكشف فقط عما إذا كان لدى المرأة احتمال أكبر للتعرض لخطر المرض، وبعضاً الآخر يكشف بيقين حقيقي عن أن المرض سيصيب المرأة، وسوف يذكر لك مستشارك الصحي الاحتمالات وعوامل الخطر قبل إجراء الاختبار .

المرض / الأعراض	الاختبار الوراثي
- فشل كلوي ومرض الكبد	- مرض تعدد الأكياس في كل البالغين
- النفاخ الرئوي ومرض الكبد	- نقص إنزيم ألفا - 1 - مضاد تريبيسين
- مرض لو جيريج : فقدان تدريجي للوظائف الحركية يؤدي إلى الشلل والموت.	- ضمور التصلب الوحشي
- نوع من خرف الشيخوخة يبدأ في سن متاخر.	- مرض الزهايمر
- اعتلال في المخ يزداد تقدما بما يؤدي إلى فقدان التحكم في العضلات، وأورام سرطانية .	- رفع تمدد الشعيرات
- فقدان الإحساس في نهايات الأطراف.	- ضعف تشاركوت - ماري - توثر
- فقدان الإحساس في نهايات الأطراف والأعضاء التناسلية وتخث ذكورى كاذب .	- فرط التکثر النسيجي خلقيا في الكظرية.
- مرض للرئة والبنكرياس ينبع عنه تجمعات مخاطية سميكه والتهابات مزمنة.	- التليف الكيسي .
- هزال في العضلات يتراوح بين بسيط وشديد ، مع تدهور وضعف.	- حثل بوشن العضلي / حثل بيكر العضلى.

المرض / الأعراض	الاختبار الوراثي
- تصلب عضلى ، تكرر الحركات الالتوائية .	- خلل التوتير.
- أنيميا ، سرطان الدم الأبيض، تشوهات الهيكل العظمى .	- أنيميا فانكوفى ، مجموعة سي (C).
- خلل فى تجلط الدم .	- عامل ليدن - الخامس.
- سبب رئيسي فى التخلف العقلى الوراثى .	- متلازمة كروموسوم إكس الهش .
- تضخم الكبد والطحال، تحلل العظام.	- مرض جوشر
- أمراض نزفية .	- هيموفيليا أ و ب.
- مرض فرط اختزان الحديد .	- الصباغ الدموى الوراثى .
- أورام تبدأ مبكرا فى القولون وأحيانا فى أعضاء أخرى .	- سرطان القولون الوراثى دون زوائد سليلية .
- يبدأ عادة فى منتصف العمر ؛ مرض فى الأعصاب يؤدي إلى تحلل متزايد فيها، ثم الموت .	- مرض هنتنجرتون
- أورام تبدأ مبكرا فى الثدى والمبيض.	- السرطان الوراثى للثدى والمبيض (BRCA 1 and 2) = بركا ١ وبركا ٢)
- ضعف عضلى متزايد ؛ أكثر نوع شائع من الحثل العضلى عند البالغين.	- حثل التوتير العضلى .

المرض / الأعراض	الاختبار الوراثي
- أورام حميدة متعددة في الجهاز العصبي يمكن أن تؤدي للتشوه ، أمراض سرطانية .	- داء الأورام العصبية الليفيّة النوع (١) .
- تأخر عقلى متزايد بسبب نقص أحد الإنزيمات ؛ قابل للعلاج بالتنقية .	- بول الكيتون الفينولى .
- نقص في المهارات الحركية ، تلف في الإدراك ، موت مبكر .	- متلازمات برادر- ويلى / أنجلمان .
- مرض في خلايا الدم ؛ آلام مزمنة ، والإصابة بالعدوى .	- مرض الخلية المنجليّة .
- مرض في الأطفال ، يكون عادة مميتاً ، ويؤدي إلى هزال متزايد في العضلات .	- الضمور العضلي الشوكي .
- حركات عضلية لا إرادية ، خلل ردود الفعل ، تفجر نوبات الكلام .	- الرنح الشوكي المخيّي نوع (١) .
- مرض عصبي مميت يبدأ في الطفولة المبكرة ؛ نوبات مرضية ، شلل .	- مرض تاي ساكس .
- حالات من الأنيميا ؛ انخفاض عدد الخلايا الحمراء .	- حالات الثالاسيّميا .

المصدر : مشروع الجينوم البشري . متاح (على الخط) عند

http://www.ncbi.nlm.nih.gov/science/resources/Human_Genome/medicine/genetest.shtml.

فجر التنبؤ الطبي

يقول فرنسيس كولنз رئيس "مشروع الجينوم البشري" في أفضل تلخيص للأمور، ينبغي خلال عشر سنوات أن تكون قادرين على صنع تنبؤات عنك وعنى بالنسبة للحالات التي يرجح أكبر الترجيح أن تتعرض لاحتمال الخطر منها ، وهذا في حد ذاته سوف يتبع لنا تنفيذ بعض استراتيجيات طبية وقائية تتأسس على احتمالات المخاطر الشخصية الخاصة بنا . أمنحونا عشرين سنة لاغير ، وأعتقد أنكم بعدها لن تتعرفوا على الطب نتيجة الطريقة التي سوف تنشأ وتطبق بها سبل العلاج .^(٨)

يعمل ليروي هود رئيساً لمعهد بيولوجيا المنظومات في سياتل ، وقد أخبرنى أنه واثق من ذلك: "أعتقد أنتا في السنوات العشر القادمة سنصنع تقدماً هائلاً بحيث تكون لدينا أدوات لإجراء تشخيصات وتنبؤات بالمرض مبكراً جداً، وإذا كنتا تريدين أن تعامل مع السرطان بفعالية خلال السنوات الخمس التالية ، سوف تحتاج إلى القدرة على أن نسمى الحالة بأنها سرطان - أى أن نشخصها - في وقت مبكر حقاً".^(٩)

ينبغي خلال عشر سنوات أن تكون قادرين على صنع تنبؤات عنك وعنى بالنسبة إلى الحالات التي يرجح أكبر ترجيح أن تتعرض لاحتمال الخطر منها ، وهذا في حد ذاته سوف يتبع لنا تنفيذ بعض استراتيجيات طبية وقائية تتأسس على احتمالات المخاطر الشخصية الخاصة بنا . أمنحونا عشرين سنة لاغير ، وأعتقد أنكم بعدها لن تتعرفوا على الطب نتيجة الطريقة التي ستنشأ بها وتطبق بها سبل العلاج .

فرنسيس كولنз ، رئيس مشروع الجينوم البشري

في بعض الحالات ، مثل السرطان أو حالة قلب مارينا ، يكون في القدرة على التنبؤ بالخطر الذي يتعرض له المرء ما يمكن معه إنقاذ حياته ، هناك مثل آخر لذلك في الاختبار الوراثي الذي يُجرى بالنسبة لمرض وراثي نادر هو الصباغ الدموي، وهذا المرض من أكثر الأمراض الوراثية انتشارا في الولايات المتحدة ، حيث يحمل واحد من كل ثمانية إلى اثنى عشر فردا نسخة من الجين المسؤول عن الصباغ الدموي، الذي يُعرف أيضا باسم "مرض الحديد" ، وهناك ما يقرب من نسبة خمسة في الألف من الأفراد لديهم نسختا الجين اللازمان للإصابة بالمرض، ويسبب المرض أساسا تراكم الحديد في أنحاء الجسم كله، وإذا لم يعالج المرض فإنه قد يؤدي إلى تلف الكبد، والعمق ، والسكري، إلا أن استنزاف الدم بطريقة منتظمة يمكن أن يمنع تماماً أسوأ تنتائج هذه العلة .

ثم دعنا ننظر أمر الاختبارات المتاحة الآن لأنواع السرطان المختلفة، فتؤدي طفرات بروكين (1) وبروكين (2) (BRCA 1, BRCA 2) إلى زيادة درامية في احتمال خطر سرطان الثدي والبيبص ، وتؤدي النسخ الطافرة لجيني إم إل إتش (1) وإم إس إتش (2) إلى زيادة احتمال خطر سرطان القولون، و(هناك اختبارات متاحة الآن للكشف عن وجود كلا النوعين من الطفرات)، وثمة خيارات للأفراد المصابين في كلتا الحالتين - في وسعهم أن يغيروا أسلوب حياتهم ، ويجرؤوا بانتظام تصويرا للثدي أو منظارا للقولون ، أو أنهم قد يختارون حتى إزالة أندانهم أو قولونهم بالكامل.

ولكن ماذا لو كان يوجد اختبار لأحد الأمراض ، ولا يوجد علاج له ؟ هناك شكل مغایر لما يسمى جين أبو APOE يؤدي إلى زيادة لها مغزاها في احتمال خطر مرض الزهايمر . ومن الناحية الأخرى فإن ٧٠ في المائة من لديهم مغایر أبو لا يصابون أبداً بالمرض؛ أي ينبغي إجراء الاختبار أم لا ؟ حسب رأي الخبراء في الولايات المتحدة وأوروبا، الإجابة هي "لا" . بما أنه ليس هناك ما يمكن فعله إزاء زيادة احتمال الخطر ،

يوصى الخبراء بـلا يستخدم الأطباء الاختبار إلا لتأكيد التشخيص، وليس للتنبؤ باحتمال المرض.(١٠)

يقول هود: "التنبؤ مع عدم وجود علاج يعد من المحرمات في الطب".

نانسي ويكسنر عالمة أعصاب ساعدت في الكشف عن جين كوريا هنتنجرتون، وهي تروي قصة لتوضيح هذه النقطة، ولا يوجد علاج شافي لمرض هنتنجرتون، والمرضى الذين يرثون الجين يتحتم أن يموتو موتا بطينا رهيبا من هذا المرض العصبي المخرب . كتبت ويكسنر مقالا تتذكر فيه كيف أنها وهي تختبر مئات الأفراد في فنزويلا لهذا المرض ، كانت منشغلة بالبال كل الانشغال في التفكير في الطريقة التي سيتفاعل بها الأفراد، الذين لم تظهر بعد عليهم الأعراض إذا أخبرناهم بالأمر، وهؤلاء أناس "استحوذوا على اهتمامنا وتصوراتنا" .

العلماء والوالدون لديهم الآن السلطة والأحقية لتقرير ما يكونه الميراث الكافي لأن يصلح فرد ، ليس فقط لدخول جامعة هارفارد، وإنما أيضاً للدخول في الحياة . ولكن ما الذي ستكونه المعايير الجديدة ، ومن أين ستتأتي ؟ من الذي لديه الحكمة لأن يقول إن هذه "التحسينات" سوف تجعلنا كائنات بشرية أفضل ؟ نحن في الحقيقة عند مفترق الطرق .

ليون كاس عالم الأخلاق البيولوجية كما استشهد به ريك وايز في مقال بناء طفل جديد ، صحفة واشنطن بوست ٣٠ يونيو ، ٢٠٠١

يقول ويكسنر: "مع ما تبين من وجود عدد قليل لا غير من هؤلاء الأفراد، أقل من المائة فرد ، فقد كنا لا نعرف إلا أقل القليل عن الطريقة التي سيحدث بها التفاعل للأخبار السيئة عند هذه "المجموعة من المرضى الذين لم تظهر عليهم الأعراض بعد" . وأشار أحد الرجال إلى جسر فوق البحيرة بالقرب من مكان اجتماعنا وقال بابيجاز بلين:

ـ لو أنكم قلتم لى أنى سوف أصاب بهذا المرض ، وأنه لن يكون لدى أى شخص أتحدث معه بهذا الشأن، سوف أجرى إلى أقرب جسر وأقفز من فوقه !

ـ نحن عاجزون عن أن نخبر الناس عن موعد بدء المرض : فى وسعنا فقط أن نقول إن من المرجح غالباً أن لديهم الجين . وفي لقاءات المتابعة بعد مرور بعض الوقت من الاختبار، كنا نسأل الذين كان اختبارهم إيجابياً عما إذا كانوا يظنون أن المرض سينشأ لديهم ؟ وكان بعضهم يجيب، لا أظن ذلك ، لأن الله سوف يشفيني، أو لأن العلم سوف يشفيني ، أو أن الاختبار كان خطأ. إنها لصمة هائلة أن يكون المرء سليماً تماماً ثم يعرف بيقين يكاد يصل إلى نسبة المائة في المائة أن مرض هننتجتون هو مصيره في المستقبل ، كما تقول ويكسيل.⁽¹¹⁾

طريق طويل للشفاء

أنفق العلماء السنوات وهم يبحثون عن الجينات التي لها علاقة بسرطان المبيض ، وهو مرض قاتل للنساء ، ولما كان تشخيصه بالغ الصعوبة ، فإن ظهور اختبار له يعد مفتاحاً مهماً، وكثيراً ما يكون سرطاناً المبيض قد استفحل إلى مراحله الخطيرة قبل أن يكشفه الطبيب والمريض .

في يونيو ٢٠٠٣ أعلن الباحثون في مركز أبحاث السرطان بالمملكة المتحدة بإذنرة في أسكوتلند أنها أحرزوا نصراً كبيراً؛ فقد اكتشفوا جيناً اسمه "أوبيسمل = OPCML" وجدوا أن نشاطه يتوقف ، أو أنه يُوقف عن العمل ، في أكثر من ٩٠ في المائة من حالات أورام المبيض التي فحصوها، وعندما أعادوا تشغيل هذا الجين في خلايا سرطان المبيض في المعمل ، توقف نمو الخلايا .

يقول علماء المعمل: إنهم يعتقدون أن جين "أوبيسمل" يشفر لبروتين فوق خلايا المبيض يجعل هذه الخلايا "لزجة" وتلتتصق إحداها بالأخرى، وعند توقف نشاط الجين

لا تلتصح الخلايا معاً وينتتج عن ذلك نمو الخلايا بلا قيد، وقد يكون في الإمكان أن ينتج عن هذا الاكتشاف دواء يحتمل أن يحاكي وظيفة جين "أوبيسميل".

يقول جون تى المدير الطبى لمركز أبحاث السرطان فى المملكة المتحدة: "إنه لما يشد العزانم دائمًا أن يحدث تقدم للأمام فى أبحاث سرطان مثل سرطان المبيض ، الذى تصعب معالجته بنجاح كامل إلا إذا تم اكتشافه مبكراً، ما زال أمام هذا البحث طريق طويل يقطعه فى المعمل قبل أن يتمكن المرضى من الاستفادة به ، ولكن النتائج حتى الآن واعدة".

وهذه هي الصعوبة دائمًا ، أليس كذلك؟ فبينما تحدث الاكتشافات الجينومية بمعدل أسرع قط من أي مما كان ، إلا أن تناول أحد الاكتشافات للوصول به إلى النقطة التي يصبح فيها من الممكن إنجاز الاختبارات والعلاج ، أمر يستغرق سنوات. (١٢)

وعلى عكس ذلك ، توضح ويكسنر أن الأفراد الذين يتلقون استشارات وراثية شاملة - الأفراد الذين يفهمون الموقف حقا - يكون تصرفهم جيدا - فالأهمية الوراثية عدو حقيقي، وكثيراً ما لا يفهم الناس أن الفرد الذي يحمل جيناً سائداً لمرض، مثل هنتنجرتون أو الكلية متعددة الأكياس ، يكون من المحتمل أنه سيصاب بالمرض، إلا أن حمل جين متاح لأحد الأمراض (مثل التليف الكيسي ، وتاي ساكس) لا يجعل أطفالاً معرضين لاحتمال خطر إلا إذا كان يحمله أيضاً الزوج أو الزوجة .

لا يوجد مرض ليس فيه إسهام من عوامل وراثية ، فيما عدا بعض حالات الرضيع . لست أعرف ولا مثل واحد لمرض من هذا النوع .

فرنسيس كولنز، رئيس مشروع الجينوم البشري

تتسائل ويكسنر: "كيف نشرح معلومات معقدة تكنيكياً ومشحونة بالانفعالات لأفراد عاديين ، الكثيرون منهم لم يسمعوا قط عن دنا ولا "يعرفون" عن الجينات إلا أدنى المعرفة ، وليس لديهم تقريراً أى فكرة عن معنى "الاحتمال" ، وتعليمهم علمياً لم يهبنهم قط للوصول إلى أى خيارات فيما يتعلق بهذه الأمور ؟"(١٢)

هذه أسئلة يتلمس الأطباء والأخلاقيون معاً الإجابة عنها . نعم ، يحدث الآن أن اختبارات الجينات تقد علينا بمعدل أسرع كثيراً من العلاج المرتبط بها ، ومن المحتمل أن تلحق بها وسائل العلاج خلال عشرين إلى ثلاثين سنة ، كما يتمنى هود ، وكولنز ، وأخرون ، ولكن هذا وقت طويل .

بل والأكثر إزعاجاً ، أن الاختبارات الوراثية أصبحت متاحة بمعدل أسرع مما يتعلمه الجمهور عموماً عن الوراثيات .

جين يمكن أن يسبب نوبة قلبية

هل يكون أحدهم أكثر استهدافاً عن أى فرد آخر؛ لأن يعاني من نوبة القلب أو سكتة قلبية ؟

يقول بعض العلماء إن هذا يمكن أن يحدث للمرء إذا كان لديه أحد الأشكال المغایرة وغير الشائعة لجين يسمى "اللوكس(5) = ALOX5". يقول باحثون من جامعة جنوب كاليفورنيا وجامعة كاليفورنيا إنه يبدو أن لهذا الشكل المغایر للجين صلة بتصبّب الشرايين أو تخثرها .

درس العلماء ٤٧٠ حالة من عمال المراقب خلال ثمانية عشر شهراً، فاكتشفوا أن أولئك الذين لديهم المغایرات غير الشائعة لجين تكون جدران شرايينهم أشد سماكاً، وهذا عرض نمطي في تصلب الشرايين، ووجدوا أن التغذية تلعب دوراً مهماً في الإقلال من الاستهداف الزائد الذي يسببه الجين . يقول جيمس بوير الباحث في جامعة

كاليفورنيا: إن التأثير الضار لهذا الجين يزداد بتعاطي أغذية فيها "دهون بروابط عديدة غير مشبعة عددها $n-6$ poly unsaturated fats" ، في حين أن هذا التأثير الضار يتوقف مفعوله بتناول زيوت السمك التي فيها أحماض دهنية تحوي $n-3$ من الروابط غير المشبعة .^(١٤)

يعتقد العلماء أن وظيفة مغایر جين "الوكس ٥" يمكن أن تكون تحويل الدهون السيئة - مثل الدهون الموجودة في الزيت والبيض - لتصبح جزيئات مخثرة للشريان. وعلى عكس ذلك ، فإن الغذاء الغنى بما يسمى الدهون الجيدة ، مثل الدهون الموجودة في السمك المدهن ، قد تقلل من هذا الضرار.^(١٥)

أليس مما يثير الاهتمام ، أن نلاحظ أن الطب من حيث تاريخه كان أول كل شيء علاجيا ، ثم وقاينا ، وأخيرا تنبؤيا ، في حين أن هذا الترتيب أصبح الآن معكوسا : فالطب أولاً تنبؤي ، ثم وقائي ، وأخيرا يكون عند اليأس علاجيا ؟

جين دوسيه الحاصل على جائزة نوبل ، في مقال بمجلة بيومديسين وببيوتكنولوجي = الطب الحيوي والتكنولوجيا الحيوية ١ (١) ، ٢٠٠١ ، ص ٢-١ .

قصة ربابي

مجتمع اليهود الأرثوذكسي في الولايات المتحدة يظهر فيه مثل قوى لما يمكن أن يحدث عندما يتحد أفراد المجتمع معا؛ ليواجهوا مرضًا وراثياً رهيباً.

يسمى هذا المرض بمرض "تاي - ساكس" ، وهو اعتلال عصبي مميت تسببه طفرات جينية على كروموسوم ١٢ ، وهو مثل أنواع الخلية المنجلية والتليف الكيسي،

مرض متاحى ، بمعنى أن الوليد يحتاج إلى أن يرث نسختين معاً من الجين الخطأ ، واحدة من كل من الوالدين حتى يصيبه المرض، فإذا حدث ذلك يكون مصير الوليد محتمماً، وعندما يبلغ الوليد ما يقرب من ستة شهور من عمره ، يبدأ ظهور علامات التخلف عن النمو ، وعند الشهر الثامن عشر ، يبدأ في أن يصاب بالعمى ونبوات التشنج . ويصبح في النهاية عديم الاستجابة تماماً، نادراً ما يعيش الطفل المصاب بتاي - ساكس ليتجاوز الثالثة من عمره .

من المعتقد أن فرداً واحداً تقريباً من كل ٣٠٠ فرد يحمل الجين الخطأ الذي يعرض لخطر الإصابة بهذا المرض ، بل إن المعدل يكون حتى أعلى من ذلك بين ذرية يهود شرق أوروبا أو الإشكنازى، فنسبة الاحتمالات في ذلك المجتمع تزداد قرابة من الواحد إلى الخمسة والعشرين .

يقول الرابائى جوزيف أكشتين من بروكلين بمدينة نيويورك: "بعد أن فقدت طفلي الرابع بسبب تاي - ساكس ، وبعد ما قاسينا معاً أنا وزوجتي من كل هذه المعاناة ، قررت أنه لابد من فعل شيء لمنع أن يحدث ذلك ثانية في هذا المجتمع" . عمل الرابائى في ثمانينيات القرن العشرين على حشد الجهود محلياً لإنشاء "جمعية الجيل القويم" ، التي تشجع أفراد الشباب على إجراء اختبار فرز للمرض قبل الزواج، وتمول الجمعية اختبارات الفرز من خلال الاشتراكات ومساهمات الجمهور. حتى الآن بلغ عدد من أتمت الجمعية فحصهم لهذا الجين ما يصل إلى ٩٠٠٠ من الأفراد .

الأمر الواضح أنه عندما تتاح إنجازات جديدة من التكنولوجيا ، يثور جدل هو في الحقيقة ليس بالجدل العلمي، فهناك حاجة إلى أن نخرج بالأمر إلى المجتمع الأوسع نطاقاً ليقرر ما يكون مقبولاً وما يكون غير مقبول . يقول المجتمع إن الاختبار الوراثي الذي يؤدي إلى التخطيط الأسرى أمر طيب في بعض الحالات، ولكن

هل يتغير ذلك بالنسبة إلى مرض مر عليه ثلاثون عاماً ؟ يحتاج الأمر إلى أن يشارك في هذا الجدل أفراد كثيرون قبل أن نصل إلى قرار حول ما يريد له المجتمع أن يحدث .

د. ويليام ثايز ، نائب رئيس جمعية الزهايمر ، كما استشهد به دينيس جرادي في مقال جينات وأجنحة ، وأخلاقيات في صحيفة نيويورك تايمز، ٣ مارس ، ٢٠٠٢ ، القسم ٤ ، ص ٦

يقول الراياني أكشتين: إن اختبارات الفرز التي أجريت لآلاف من كل فرددين مرشحين للزواج ، قد عينت أنه يوجد بينهم مئات معدودة فقط يكون فيها المرشحان عرضة للخطر، ولما كان اليهود الأرثوذكس يعارضون عموما الإجهاض ، فإنه ينصح مثل هذين الفردين بالانفصال مباشرة بدلا من المخاطرة بأن يكون لديهما طفل مصاب بمرض تاي - ساكس . "نعرف أن هذا ليس سهلا. ولكن من الناحية الأخرى دعنا نقارن ذلك بما يعانيه المرء من آلام عندما يرى طفلا يحتضر بين يديه ؟ كيف لنا أن نقارن هذا بذلك ؟"(١٦)

البحث عن أناس صغار الحجم

ولكن ماذا عن الأمراض والعلل التي ليست مميتة - العلل التي تنتشر بالدرجة الكافية؛ لأن تجعل من يعانون منها يخلقون ثقافات مزدهرة من حولهم؟ يتبارد للذهن هنا العميان والصم . كذلك أيضاً من يمتدحون أنفسهم بأنهم "أناس صغار" ، الرجال والنساء ضئيلو الحجم الذين يعيشون في حالة تسمى: التقزم.

روث ريكير رئيسة سابقة لمجموعة لدعم الوراثي تسمى "أناس أمريكا الصغار" ، وتغقر المجموعة بأن عدد أعضائها يزيد عن خمسة آلاف فرد . وتقول ريكير: "يتضاعج جزئيا مفهوم مجتمع الأقزام من خلال عشرات الأطفال الأقزام من كل أنحاء العالم

الذين يتباهم (البالغين من الأقزام) ... هناك شعور مشترك بتقليل الذات، والكبراء، والمجتمع .

حتى باستخدام (هذه التكنولوجيا) فابن د. روث لن تتمكن من الحصول على بروك شيلدز ، ولن يتمكن داني دى فيتو القصير من الحصول على العملاق أرنولد شوارزنجر ، إلا ربما في الأفلام السينمائية .

مارك هيوز ، رائد طريقة بي جي دى ، ٢٠٠٣

ظللت ريكر وشغفها الشاغل هو أن توضح أن هناك شعورا بالخوف يتنامى شأنها بين الأفراد الذين يولدون بحالات معوقة، ويوجد الآن لدى من تتوقع لهم أن يكونوا والدين قدرة متزايدة على إجراء اختبار فرز لعل شتى ، وبالتالي ففي إمكانهم أن يختاروا ألا يكون لهم أطفال أو أن ينهوا حالات الحمل عندما تكشف في التور أوجه للشذوذ. وبالنسبة إلى ريكر - التي تعانى مثل الكثيرين من الأقزام من طفرة في كروموسوم ٤ تسمى "الودانة" (*) - فإنه هذا أمر له أهمية بالغة .

ناشدت ريكر الجمهور في برنامج "ساعة الأخبار" بشبكة "بي بي إس" قائمة : "فى وسعنا أن نقلل على نحو درامي من عدد الأطفال الأقزام الذين يولدون لوالدين من حجم متوسط ، وذلك بأن نضغط على الوالدين من كل الأحجام لإجراه اختبار فرز تنتهي به ولادة من يمكن أن نسميهما بأنهم الوليدون الأصحاء الأقزام ، أطفال سوف ينمون ليصبحون مثلى ، ومازالتنا نحس بانفعال متعاطف مع هذا المأزق ، تماماً مثلاً حدث لأول جيل منا وُجدت لدى معظم أفراده هذه الفرصة لل اختيار التي تقدم لنا الآن في توقع بأنه قد يتم تدريجيا التخلص من حالاتنا" .^(١٧)

(*) الودانة نمو غير طبيعي للغضاريف في نهاية العظام الطويلة ، ينتج عنه قصر الأطراف وتقويم خلقى للمصاب. (المترجم)

الشخص الذى يجرى اختبارا وراثيا يحسب حسابات مروعة للمكسب والخسارة . من الواضح أن المكسب هو أن تعرف أن ليس لديك جينات الزهايمير، أو التليف الكىسى ، أو هنتنجرتون، أو أى من العديد من الأمراض الأخرى . والخسارة هي أن تعرف أن لديك جينات لأحد هذه الأمراض ، هل معرفة النتائج الطيبة للاختبار تستحق احتمال المخاطرة أيضاً بسماع نتائج سيئة للاختبار؟

ديكسيلر صائدة الجينات ، فى فصل "الاستبصار والحزن" فى كتاب "شفرة الشفرات" ، تحرير كيفلز وهود ، (مطبعة جامعة هارفارد ، ١٩٩٢)

يقول علماء الأخلاق إن ما ننتهي إليه هو أن نتساءل عما إذا كنا نعتبر أن التقزم يعد مرضًا - أو كذلك مثلا الحالات الوراثية للصمم أو العمى، وهل سنقرر عن طريق الاختبارات الوراثية أن نتخلص من الأفراد الذين يبدو أنهم مصدر للمتابع باكثرا مما ينبغي؟ هل نصل عند نقطة معينة إلى أن يولد فحسب الأطفال الذين يتلاعمون مع معيار ضيق تحدد مسبقاً لما هو طبيعي ومقبول؟

لن يندهش كثيرا معظم علماء الأخلاق عندما يحدث في المستقبل القريب نسبياً أن يتناول موظف شركة التأمين لن يتوقع أن يكونوا والدين قائمة من بضع مئات من الأمراض لإجراء اختبار فرز لها في أثناء بذل السائل الأنفيوسي^(*) ، وهو يقول لهم إن التأمين لن يغطيهم إذا اختار الوالدون إنجاب طفل مصاب .

(*) السائل الأنفيوسي (النخط) سائل داخل غلاف السلى المليء للجنين يكون الجنين معلقا فيه ، ويتم بذلك بابرة في أثناء الحمل حيث توجد فيه خلايا من الجنين تختبر لفرز الأمراض الوراثية . (المترجم)

شركات التأمين

لا يكتمل النقاش حول الاختبارات الوراثية إلا بذكر شركات التأمين والظل جد القائم الحقيقى، الذى تلقى بالفعل على قرارات كثيرة لإجراء الاختبارات . تقول أوليا سنو سيناتور ولاية مين: إنه فى إحدى الحالات رفض أكثر من ٢٠ في المائة من السيدات إجراء اختبار وراثي لسرطان الثدى بسبب الخوف من أن شركة للتأمين الصحى سوف تمارس تمييزا ضدهن، ولاريب أنه ينبغي ألا يكون على الأمريكان أن يختاروا بين قدرتهم على اكتشاف ما يكون عليه بروفي THEM الوراثى وبين الاحتفاظ بتأمينهم ، كما تقول السناتور .

حدث ما حفز سنو إلى طرح مشروع لانحصارها المسماة لائحة عدم التمييز وراثيا فى ٢٠٠٣ ، وذلك بعد أن وصلها خطاب من إحدى الناخبات فى دائرتها ، وهى بونى لي تكر من هامبدون بولاية مين، وشخصت تكر كحالة لسرطان الثدى فى ١٩٨٩ و ١٩٩٠ ، وكان المرض قد أصاب أيضا أمها وتسع من قريباتها .

المأق الأخلاقي الحقيقى الذى سيواجهنا فى المستقبل - هو أن تكلفة هذه التكنولوجيا غالبة جدا، وسيتمكن من لديهم المال من أن يعطوا تعزيزاتهم وراثيا لأطفالهم ، أما من ليس لديهم المال فلن يكونوا قادرين على تكلفة ذلك .

عالم الأخلاق لى سيلفر

إذا تم إجراء اختبار دم بسيط سيكشف ما إذا كانت ابنة تكر التي تبلغ الخامسة والعشرين لديها طفرات بركا ١ أو بركا ٢ ، ولكنها لا ت يريد لها أن تجرى الاختبار خوفا من أن تفقد ابنتها تأمينها الصحى فى سن مبكر هكذا .

ستؤدى لائحة ٢٠٠٢ لعدم التمييز وراثيا إلى أن يجعل الناس ولاشك يحسون بأنهم أكثر أمانا، وُفق على التشريع فى مجلس الشيوخ فى أكتوبر ٢٠٠٢ بإجماع

الأصوات ، ٩٥ صوتاً مقابل لا شيء ، وما زال باقياً أن يُوافق عليه في مجلس النواب. تنص اللائحة - بوجه خاص - على حظر أن يستخدم أحد أصحاب العمل المعلومات الوراثية عند التوظيف ، أو الفصل ، أو تخصيص الوظيفة ، أو الترقية ، أو اتخاذ أي قرارات وظيفية أخرى، ويُحظر على الشركات أيضاً تجميع معلومات وراثية عن الموظفين أو عائلاتهم إلا إذا تم الإيفاء بمعايير معينة ، وذلك مثلاً كأن ينتاب صاحب العمل القلق بشأن متابعة تأثير مواد سامة في العمال .

والأكثر صلة بموضوعنا أن اللائحة تمنع شركات التأمين من طلب بيانات وراثية قبل أن تضم أي من الأفراد إلى مشروعات تأمينها ، وتنعها من أن تستخدم البيانات الوراثية لرفض عملاء أو تغيير أو زيادة معدلات التأمين .

تقول السناتور: "أمل أن ابنتي تتمكن مع هذه اللائحة من أن تتحرر من أوجه قلقها من إجراء الاختبار ، بحيث يمكنها أن تواصل حياتها ... لن توفر هذه الشركات مالاً على حساب ابنتي."^(١٨)

حدث في جلسات استماع بمجلس الشيوخ أن أعلنت شركات التأمين معارضتها للائحة ، واصفة إياها "بعدم الحكمة" ، وورد في شهادة رونالد يونج رئيس اتحاد التأمين الصحي في أمريكا أن هناك بالفعل حماية كافية للعملاء ، وكما قال: "إن فرض قيود جديدة فوق ما هو موجود من قبل سيؤدي إلى الإضرار بالناس أنفسهم الذين تُقصد مساعدتهم بهذه القيود ، ويتم الضرر من خلال تقييد قدرة أصحاب شركات التأمين على تحديد أقساط تأمين مناسبة وعادلة."^(١٩)

سواء كان هذا حقيقة أو وهما ، فإن وجود تهديد بأن تعاقب شركات التأمين الناس بسبب معرفة المعلومات الوراثية يمكن أن يكون عقبة في مسار ما يسمى بالثورة الجينومية ، كما يقول فرنسيس كولنز ، الذي انحاز إلى جانب السناتور سنو في المناقشة . وقال في شهادته إن التمييز الوراثي ، "اتجاه يمكن أن ينبع عنه الموت

الفعلى لتلك الثورة الرائعة التي يزودها بالوقود مشروع الجينوم (البشرى)؛ لأن الناس سوف يخافون من الحصول على تلك المعلومات التي يمكن بغير ذلك أن تفيدهمفائدة هائلة في أهدافهم الطبية .^(٢٠)

إننا ننبذ الأفراد الذين يسببون المتاعب بأكثر مما ينبغي، وهذه قيم قد تخندقت عميقا ، قيم من علم تحسين النسل^(*) . فنحن لا نريد التعامل مع أناس لايتلادعون مع معيارنا لما يُعد طبيعيا وجذابا بدنيا .

مارشا ساكسنستون ، المتحدثة باسم المعهد العالمي للتفوق ، كما استشهدت بها سالي ليهرمان في مقال اختبارات ما قبل الولادة تثير الخوف من علم تحسين النسل ، مجلة جين ليتر = رسالة الجين ١ (٨) ، سبتمبر ٢٠٠٠ .

أخبرنى كولنر فى أثناء إرسال هذا الكتاب للمطبعة بأنه يحس بتفاقل حذر إزاء قانون التمييز الوراثى، وعلى الرغم من أن مجلس الشيوخ قد وافق على اللائحة ، فإن مجلس النواب لم يواافق عليها بعد، وقال إن هذه القضية هي شاغله الأول . هذا أمر له أهمية كبرى عاجلة، فالناس بالفعل يفقدون تأمينهم الصحى ووظائفهم نتيجة اكتشاف معلومات وراثية عنهم هم أنفسهم - معلومات هم يحتاجونها من أجل رعايتهم الصحية هم أنفسهم، وسيقع الضرر بضحايا كثيرين آخرين فى المستقبل إذا لم تتم معالجة ذلك، والتمييز الوراثى لا عدل فيه ويمكن أن يحل بآى واحد منا .

(*) علم تحسين النسل له شهرة سيئة منذ أن أنسى استخدامه في الإضطهاد العرقى بأمريكا وألمانيا النازية.(المترجم)

ويضيف كولنز أنه أيا كان الحال ، فنحن جمِيعاً لدينا بعض خلل وراثي في مكان ما من جينومنا .

حرية التوصل للاستفادة

حتى إذا لم يحدث تمييز وراثي ضد الناس بواسطة أصحاب العمل وشركات التأمين ، يظل هناك سؤال آخر . هل سيكون أى فرد قادراً على تحمل تكلفة الاختبارات الوراثية ؟ يثور قلق بعض السياسيين وعلماء الأخلاق الذين يرصدون القضية من أن تكلفة الاختبارات قد تمنع استفادة كل المواطنين بها على قدم المساواة.

الأمر ببساطة أنه ليس من العدل أن المعلومات نفسها التي قد تؤدي إلى حياة أكثر صحة وإلى توقى أحد الأمراض ، قد تؤدي أيضاً إلى رفض تنفيذ التأمين الصحي أو إلى تكلفة أعلى للتأمين . ينبغي ألا يكون على الأمريكيين أن يختاروا بين أن يتولوا بأنفسهم رعاية صحتهم وبين الإبقاء على تأمينهم .

أوليبيا سنو ، سيناتور الولايات المتحدة (دائرة مين) ، ٢٠٠٣

دعنا ننظر في أمر هذا السيناريو . يكلف علاج بطريقة مثل التشخيص الوراثي لما قبل الغرس مبلغاً يصل إلى ٤٠٠٠ دولار بخلاف وفوق ما يتكلفه ما يلزم لإجراء الإخصاب في الأنابيب . هل في هذا عدل أو حق ؟

يعمل تروي دستر عالماً في علم الاجتماع بجامعة نيويورك ، وهو الرئيس السابق للجنة "الدلائل الأخلاقية والقانونية والاجتماعية لمشروع الجينوم البشري" ، ويقول دستر: إنه يرى أن من المحمّل أن توجد عدالة عند تنفيذ إجراء اختبارات الفرز، وتكنولوجيات الإخصاب ، وأوجه التقدم الأخرى. يقول دستر: "لدينا اقتصاد سوق،

وبالتالى فإن فيه الإجابة عن ذلك . ستصبح طريقة "بى جى دى" متاحة على نحو متزايد ، وذلك بالنسبة إلى من يطبقون تحمل تكفلتها ولاتهمهم التكلفة المزعجة للختبارات الإضافية فهواء سينالون ما يريدون، ويضيف ترست أن من الأفضل أن نواجه هذه الحقائق من الآن بدلاً من أن نخدع أنفسنا في التفكير في أن كل التكنولوجيات ستكون متاحة لكل الناس بكل فئاتهم، فلن يكون الحال هكذا أبداً.

من فضلك ، سأخذ طفلا آخر

فكرة انتقاء بعض الأجنة والتخلص من البعض الآخر على أساس من الجنوسية فكرة تعد محرمة بالنسبة إلى غالبية اختصاصي الإخصاب ، الذين لا يمارسون طريقة (بى جى دى) عندما تكون الأسباب تافهة ، وإنما يمارسونها للتعامل مع أمراض وراثية خطيرة .

يقول مارك هيوز رائد التشخيص الوراثي لما قبل الغرس: "آخر ما أعرف على وجه التدقيق هو أن الجنوسية ليس مرضًا" .

على أن هناك عيادة إخصاب تقع في فرجينيا تسمى " معهد الوراثيات وإخصاب الأنابيب" تنشر إعلانات في باب الحياة الراقية في صحيفة "نيويورك تايمز" فيها رسالة مختلفة تماماً؛ فهى تزعم أن هناك أناسا ربما يريدون التخلص من أجنة صبيان بسبب حمل الذكور لأمراض معينة ، أوهم يريدون فرز البنات بعيداً بسبب "قضايا من حفظ التوازن العائلي" . (وهذا مصطلح من الظاهر أن جوزيف شولمان مؤسس هذه العيادة قد صاغه في أثناء لقاء معه) . وتقول هذه العيادة إن لديها تكنولوجيا - تسمى "الفرز المجهري = MicroSort" لإنجاز ذلك . حسب ما تنشره العيادة فإن الفرز المجهري يتبع للعائلة أن تختار طفلاً من الجنس الملائم - بطريقتين اثنتين : يستطيع الوالدان أن يستخدموا الإخصاب بالأنابيب لتكوين بويضات عديدة، ويتم فصل أجنة

الجنس الملائم بطريقة "بى جى دى"؛ أو أنهما يستطيعان استخدام فرز الحيوانات المنوية والإخصاب الاصطناعي بالمني .

هوجمت هذه التكنولوجيا فيما مضى هجوما عنيفا خاصة بواسطة نشطاء من الآسيويين، الذين يقولون إنهم يعرفون من خبرتهم المباشرة التأثير الذى يحدثه اختيار جنس الوليد فى المجتمع . (يوضح علماء الديموجرافيا^(*) : أن هناك فى بلاد جنوب شرق آسيا عددا من "الفتيات المفقودات" يصل إلى ١٠٠ مليون ممن يمتن قتلا عند ميلادهن أو يمتن قتلا بالاهمال) .

ثم مرة أخرى كما يتضح من مقال فى نشرة أنباء "مركز الوراثيات والمجتمع" ، فإن الكثير من عمليات انتقاء جنس الوليد تجرى بواسطة النساء اللاتى يرغبن فى بنات .^(١) وحتى فى هذه الحالات يثور قلق علماء الأخلاق، وربما يكون هناك قالب نمطى بالنسبة إلى جنس الوليد عند أحد الوالدين فيستثمر مالا ، ووقتا ، ومتاعبا لإنتاج وليدة أنشى . وقد ورد عن أحد علماء تكنولوجيا الفرز المجهرى قوله: "وددت أن يتتوفر لي وليدة ألعب معها بدمى (باربي)^(٢)" وتدهب معى للتسوق ؛ وددت أن يكون لي تلك الفتاة الصغيرة ذات الشعر الطويل واللون الوردى والتى تقوم بচقل الأظافر .^(٣) وبإضافة ، فقد عرف الباحثون من دراسة أجريت بجامعة الولاية فى كليفلاند، أن أكثر من ٨٠ فى المائة من النساء و٩٤ فى المائة من الرجال يودون استخدام تكنولوجيات الانتقاء للتتأكد من أن يكون طفلهم الأول ولدا، وكما قالوا إن من الممكن للطفل الثانى أن يكون بنتا، وبيناء على مايعرفه علماء النفس عن تأثير ترتيب الولادة - وأن الصبيان المولودين أولا يكونون أكثر عدوانية عن الآخرين - فإن روبرتا

(*) الديموجرافيا دراسة السكان إحصانيا من حيث الولادة والوفاة والصحة والزواج .. إلخ . (المترجم)

(١) دمية باربي دمية واسعة الانتشار كلعبة للبنات فى الولايات المتحدة والغرب وتسوق فى العالم كله. (المترجم)

شتاينباشتر رئيسة دراسة كليفلاند أخبرت أحد مراسلى صحفة "نيويورك تايمز" أنها قلقة من أن يحدث "أتنا سنخلق أمة من شقيقات صغيرات".^(٢٣)

يعمل لى سيلفر أستاذًا للوراثيات في جامعة بريستون، وقد قال المذيع في لقاء بسلسلة أحاديث إذاعية عنوانها "ملفات دنا": "لست أرى أى مشكلة بالنسبة إلى والدين يعطون جينا لطفلهم يجعله يقاوم الأمراض، ولست أرى أى مشكلة بالنسبة إلى والدين يختارون جينا ليس لديه تليف كيسى ، أو يضعون جينا في جنين ليحمى هذا الطفل من الإصابة بالإيدز أو أمراض القلب أو السكري أو البدانة . أما ما أرى بالفعل أنه المازق الأخلاقي الحقيقي الذي سيواجهنا في المستقبل - (فهو) أن تكلفة هذه التكنولوجيا غالبة جدا، وسيتمكن من لديهم المال من أن يعطوا تعزيزاتهم وراثيا لأطفالهم ، أما من ليس لديهم المال فلن يكونوا قادرين على تكلفة ذلك".^(٢٤)

أشرك سيلفر الناس معه في قلقه خلال شتى وسائل الإعلام، وأجرى معه لقاء في هيئة الإذاعة البريطانية أذيع في ١ يناير ٢٠٠٠ ، وقال مفسرا: "المشكلة هنا أتنا ماضيون إلى عالم سوف يكون مختلفا تماما (عن) العالم الذي نعيش فيه الآن، لأن لا توجد في الحقيقة أى قيود لما يمكننا أن نفعله وراثيا، وأستطيع أن أفعل أى شيء يمكنني تصوري من حيث تغير الجينات في أى وليد، وأستطيع أن أعطى الوليد القدرة السمعية للكلاب أو إبصار الصقر، واستطيع إعطاء ذلك الطفل أى شيء - مثل مقاومة الأمراض من كل الأنواع المختلفة - وسيحدث فوق ذلك في المستقبل ، مع فهمنا للمزيد والمزيد عن الجينوم البشري ، فإننا سنتمكن من زيادة القدرة الذكائية المحتملة لهذا الطفل، وسنجد فجأة أتنا سنتنهى ونحن لدينا مجموعة من الأطفال هم ... على مستوى وراثي يفوق بدرجة هائلة مستوى من أسمائهم بالطبعيين ، أولئك الأفراد الذين ليس لديهم تعزيزات وراثية . أعتقد أن هؤلاء الناس لن يكونوا قادرين على التفاعل بطريقة جيدة جدا ، وبالتالي فإنهم سيظلون منعزلين اجتماعيا عن الآخرين ، وفي النهاية لن يتمكنوا من التناسل مع الآخرين، وهذه هي بالضبط الطريقة التي يتشكل

بها في الطبيعة نوع جديد من الكائنات الحية، وهذا فيما أعتقد أمر رهيب تماماً، وأعتقد أنه سيكون كارثة لأن هذه المجموعة من الأفراد الذين يكونون نوعاً مختلفاً بالنسبة للمجموعة الأخرى من الناس ، لن تكون لديهم بعد الرغبة أو الحاجة لأن يعاملوا المجموعة الثانية من الناس معاملة فيها إجلال واحترام، وأعتقد أن هذه نتيجة سيئة إلى حد كبير ، وإن كنت لا أرى كيف نستطيع منع وقوعها .^(٢٥)

أما مارك هيوز فيقول: كل التكنولوجيات الجديدة تكلف مالاً ، ابتداءً من الإلكترونيات فالآتوماتية فالطبية، ومع أن هذا مما يؤسف له ، إلا أن الحقيقة الموجودة في نظام الصحة الأميركي (هي) أنه لا توجد مساواة في علاج كل الأفراد، وعندما يصاب أحد في البلاد الأوروبية أو في كندا بمرض خطير ، يغطي النظام الحالة مالياً، ويحدث ذلك في حالة بذل سائل أمينوسى تماماً مثماً يحدث في عملية تحويل الشريان التاجي، ويمثل ما يكونه الأمر تماماً في كل التكنولوجيات ، فإن التكلفة تنخفض مع زيادة الاستخدام وتحسين الطرائق المتبعة.^(٢٦)

جينان اثنان يمكن أن يجعل المرء بدينا .

لا شك في أن المبالغة في الأكل والبالغة في قلة إحراق الغذاء تؤديان إلى زيادة الوزن، إلا أننا نجد أنه في الحالات التي تعاني سمنة مفرطة أنه قد يكون هناك تفسير فدائي .

أجرت شركة "ديكود (= فك الشفرة)" للوراثيات وزميلتها شركة ميرك وشركاه دراسة في أيسلندا عن دنا الموجود لدى ١٧٠٠٠ فرد، وأعلنت أنها قد عزلتا جينين ربما يسببان استهداف الأفراد للسمنة، وهما تأملان أن تصنعا في النهاية أدوية تحدث مفعولها على المنتجات الجينية التي يتم تكوينها، ويتوقع المراقبون أن يثمر هذا المسعي خلال عقد من السنين . يقول كاري ستيفانسون المدير التنفيذي لشركة

ـ ديكودـ: قد عيناً (نسخا) شانعة من الجينات التي تسهم إسهاماً له مغزاً في كتاـ العمليتين الرئيسيتين المؤثرين في السنة - طاقة الأيض القاعدية من ناحية وتنظيم الشهية من الناحية الأخرى .^(٢٧)

استخدمت شركة ديكود تكنيكا فريدا في تصيد الجينات مما أدى إلى جذب قدر كبير نوعاً من الاهتمام، واشتهرت الشركة منذ سنوات عديدة حقوق سجلات الصحة والتاريخ العائلي في أيسلندا، وهي بلد منعزل ينحدر سكانه في معظمهم من مجموعة صغيرة من الفايكنج، الذين استقروا هناك في القرنين التاسع والعاشر، ونتيجة لانعزال الجزيرة نسبياً ، فإن المستودع الجيني فيها يجذب الباحثين بوجه خاص من يلتمسون الكشف عن وجود أشكال مغايرة من الجينات تكمن وراء الأمراض والعلل.

تخطط ديكود ، ومعها ميرك ، لإنتاج سلسلة من علب أطقم تشخيص للجينات التي تكتشفها خلال بحثها في أيسلندا .

الفصل السادس

ينبوع طول العمر مع الصحة

وكما قال كاسيدى الجلف للفتى سندانس ، "ستصبح فى كل يوم أكبر سنا . هذا هو القانون " .

على أننا وقد تسلحنا الآن بكل تلك المعرفة المتزايدة عما يجعلنا بشرا، هل يجب علينا أيضاً أتوماتيكياً أن نصاب بالسرطان ، ومرض القلب ، ونصاب بالعجز عقلياً؟ هل هذا قانون ؟

أيجب أن نموت جميعاً ؟

من الحقيقى أننا بفضل يرجع فى أغلبه إلى سياسات الصحة العامة ، والمضادات الحيوية ، قد شهدنا بالفعل تحسناً فى العمر المتوقع، وظل البشر فى معظم الوقت الذى أقاموا فيه على هذا الكوكب، ومعظمهم يكونون من المحظوظين إذا جاؤوا الثامنة عشرة من عمرهم، وأصبح هذا العمر الآن يتتجاوز الثمانين بما له قدره.

تزايد العمر المتوقع بمعدل ٤٢ من السنين لكل عقد على مر السنوات المائة والستين الأخيرة ، وذلك دون أي مساعدة مطلقاً من علماء الوراثة . السؤال الآن هل لا يزال فى استطاعتنا أن نزيده لأكثر من ذلك .

على الرغم من وجود جدل واسع النطاق حول هذه الدعوى ، فإن بعض العلماء يقولون: إن الوصول إلى زمن حياة من ١٥٠ سنة أو حتى أكثر أمر يمكن إنجازه في أثناء حياتنا .

راهن العالم ستيفن أوستناد على هذا الإنجاز، وتراهن هو وعالم الديموجرافيا الحيوية جاي أولشانسكي على أنه بحلول عام ٢١٥٠ سيكون هناك أفراد أحياه ظلوا يعيشون لعمر غير مسبوق هو ١٥٠ عاماً .

قال أوستنادلى: "اخترنا عمر ١٥٠ سنة على وجه الدقة؛ لأننا نعتقد أنه يقع خارج نطاق إمكان الوصول إليه عن طريق التزايد التدريجي في الرعاية الصحية، وهذا العمر لا يزيد إلا بما يقرب من ٢٢ في المائة عن السجل الحالى (وهو ١٢٢).^(١)

على الرغم من أنى وصلت بالفعل إلى عمر الخامسة والسبعين،
فإن لدى من الأسباب ما يجعلنى أعتقد أنى شخصيا سوف
أستفيد من أبحاث دنا .

جيمس واطسون ، العالم المشارك في اكتشاف اللولب المزدوج ، ٢٠٠٣

راهن أوستاد هو وأولشانسكي بمبلغ ١٥٠ دولارا لكل منها فى شكل سندات استثمارية ، وذلك فى خطة بأن يضيف كل منها ٥ دولارات سنويا للمبلغ المودع ويقوم البنك بتوزيع الوديعة على أقارب الرابع فى ٢١٥٠ عندما يصل المبلغ المستحق إلى ما يقدر بمبلغ ٥٠٠ مليون من الدولارات . بالنسبة للورثة من سلالة أوستاد فإنهم من أجل نوال المبلغ يتطلب ذلك أن يكون من بلغ عمر المائة والخمسين سنة فى حالة صحية جيدة إلى حد معقول، كما يتطلب أن يوجد برهان على عمره بما لا يشك فيه .

ليس لدى أولشانسكي أى شك فى أن البشر سيصلون فى ذلك الوقت إلى عمر ١٢٠ سنة . بينما يشير أوستاد إلى ما حدث مؤخرا من نجاح فى زيادة مدى عمر حيوانات التجارب .

يقول أوستاد مشيرا إلى عالمة الوراثة سنتيا كينيون التى تعمل بجامعة كاليفورنيا فى سان فرنسيسكو: «انظر إلى ما تفعله سنتيا فعلماء الوراثة الجزيئية من أمثالها يعملون بالفعل على تعين البروتينات) التى تكبح الشيخوخة فى (الحيوانات)». (٢)
«لاستطيع إلا أن أؤمن بأننا سنتجد أوجه تقدم فى طرائق العلاج المضادة لشيخوخة البشر خلال المائة عام القادمة». (٢)

دينان تلعب التنس

تؤمن سنتيا كينيون أيضا بأننا نستطيع إبطاء الشيخوخة، ولديها ديدان تثبت ذلك.

تقول كينيون: "هذه ليست بديدان ميتة ، فهي تتحرك فيما حولها . كان ينبغي أن تكون موجودة في دار لرعاية المسنين ، ولكنها تخرج لتلعب التنس . إن فيها ما يثير . فهي وكأنها إنسان قد بلغ سن أربعين سنة وخمسين سنة يسلك ويبدو وكأنه في سن الستين . إنها تجعل المرء فحسب يتسائل عن مدى ما يمكن الوصول إليه."^(٤)

حتى وقت قريب لا غير ، كان هناك اعتقاد علمي شائع بأننا لا نستطيع أن نفعل أي شيء بالنسبة للشيخوخة فيما عدا الحرص في التغذية وأداء التمارين الرياضية. كان العلماء يعتقدون أن البشر مثلهم مثل المركبات العتيقة الصدئة التي تبلى بالتدريب، فإن تجارب كينيون على الديدان المستديرة (سي.إيليجانز = *C.elegans*) قد أدت إلى الاستحواذ على انتباه العلماء في السنوات الأخيرة .

من المرجح أن كينيون ستسجل في تاريخ الطب باعتبارها الباحثة التي أسهمت الإسهام الغالب في نظرية أنه يمكن تأخير الشيخوخة من خلال التعامل بالجينات. فالنقطة الجوهرية هي أنها نجحت في أن تزيد مدى حياة ديدانها المستديرة الصغيرة التي تقارب حجم حبة الأرز ، فزادته أولاً بمئتين ثم بثلاثة أمثال ، ثم بستة أمثال ، بحيث زادت من طول عمرها بما يتجاوز كثيرا عمرها الطبيعي الذي يبلغ الأسبوعين. هكذا تعيش بعض ديدانها بما يصل إلى اثنى عشر أسبوعا .

توصل فريق عمل كينيون إلى هذا الإنجاز الفذ بباحث فيها عمليات كالسمكة لثلاثة جينات في الدودة المستديرة سميت "داف(1)" = *daf1* ، وداف(2) ، وداف(16). فثبتت هذا ما كانت كينيون تظنه منذ زمن طويل من أن الجينات تنظم الشيخوخة على الأقل بالنسبة للكائنات الحية البسيطة مثل الديدان .

ينبغي عن طريق التخطيط أن يتواصل الجسم إلى الأبد.

إيليوت كروك ، جامعة ستانفورد

تقول كينيون: "عندما تنظر إلى الطبيعة ، تجد أن ما تراه فيها يشير الاهتمام حقا : الحيوانات المختلفة لها مدى أعمار يختلف اختلافا ملحوظا ، هاك مثل من ثلاثة حيوانات صغيرة ذات دماء حارة : الفأر ، والكتاري ، والخفاش. في وسعك أن ترى أن الفأر يعيش ما يقرب من عامين ، والكتاري خمس عشرة سنة أو ما يقرب ، والخفاش يستطيع أن يعيش إلى ما يصل إلى خمسين سنة . كيف يحدث أن يكون لهم مدى أعمار مختلفة هكذا ؟ حسن ، من الواضح أنها تختلف أحدهما عن الآخر بواسطة جيناتها".^(٥)

عند مجرد إيقاف عمل جين داف(٢) يزيد عمر الدودة الصغير بمئتين، كما تقول كينيون، ولا يقتصر الأمر على مجرد أن يمتد مدى العمر، وإنما تمتد أيضا "السنوات الطيبة" للعمر . فالديدان المسنة في معمل كينيون لا تبدو مترهلة بطيئة مثل أندادها الذين لم يُحُرروا، وبدلًا من ذلك فإنها تبدو متألقة وهي تتلوى فيما حولها ، كأنها مازاها؟ حسن ، وكأنها رغم ضآلتها تختال مستعرضة .

ما هي علاقة جينات داف بأى من هذا ؟ كما تقول كينيون ، ثبتت في النهاية أن هذه الجينات تشفّر لإحدى المستقبلات لهرمون يقوم بتنظيم الأنسولين .

توجد بالطبع ثغرة واسعة بين الديدان المستديرة والبشر ، ومن المرجح أن تحويل أبحاث كينيون من الديدان إلى الفئران ثم البشر سيستغرق طريقة طويلا ملتويًا.

لابد وأن يكون لديك عقلك الخاص بك ، هذا أمر أكيد .

إيفا فريدل ذات العمر المنوى ، كما استشهد بها كارول م. أوستروم في مقال كيف وصلت إيفا فريدل إلى سن المائة والعشرة؟ صحفة سياتل تايمز، ١٨ نوفمبر، ٢٠٠٣ .

ومع ذلك ، فإن البحث الذى أجرى على الديدان المستديرة يشير إلى احتمال مراوغ . فإذا كانت الشيخوخة تقع فى متداول التحكم الوراثي بالنسبة إلى الديدان المستديرة، فإنه يمكن تصور أن العلماء سوف يتمكنون من التوصل إلى دواء أو علاج يتدخل أيضاً فى عملية الشيخوخة البشر، وربما يستطيع هذا الدواء أو العلاج أن يعيد ضبط الساعة التى تقدح زناد أوجه التلف المتعلقة بالشيخوخة، ويصبح السؤال هو متى يكون ذلك؟

تقول كينيون: " يقول الناس: إنهم سوف يندeshون إذا نجح ذلك مع البشر، أما أنا فسوف أندesh إذا لم ينجح . ويصبح السؤال الوحيد هو: ما الزمن الذى سنستفرقه لفعل ذلك؟"^(٦)

وتواصل القول: "المقدمة المنطقية هي أن نستطيع العمل على إبطاء عملية الشيخوخة فإذا استطعنا ذلك؛ فسوف نستطيع الإقلال من احتمالات مخاطر كل أنواع المرض: السرطان ، مرض القلب ، تخلخل العظام؛ هذه أمراض تزداد احتمالات مخاطرها عندما يصبح المرء مسنًا، أما إذا استطعنا إبطاء عملية الشيخوخة، فسوف نتمكن من الإقلال من احتمال مخاطرها."^(٧)

حسب ما تقوله كينيون ، فإن الهدف النهائى هو أن يبلغ المرء التسعين ويحس كأنه في الأربعين . أسست كينيون مع لينى جارينت العالم في معهد ماساتشوستس للتكنولوجيا شركة في كمبريدج بมาشوشوتيس اسمها "الكسيرفارما سيلوتيكالز (= دوائيات الأكسير)" للتوصيل إلى سبل علاج مضادة للشيخوخة قد تجعلنا نضع أقدامنا على الطريق .

تقول كينيون: " نحن لا نتحدث فقط عن زيادة مدى الحياة ، وإنما نتحدث أيضاً عن زيادة مدى الصحة .

إيوس وتيثونس

بهذا القول تضع كينيون يدها على واحد من أسباب القلق الرئيسية التي تتعلق بأوجه العلاج التي تزيد عمر البشر: فيجب عندما نمد مدى عمر الإنسان أن نحرص أيضاً على أن نمد مدي صحته .

لعل القارئ يتذكر من درسته الثانوية ، أو من قرأتها لكتاب "أساطير بوليفينش" ، تلك الأسطورة الإغريقية عن إيوس وتيثونس: كانت إيوس آلهة الفجر تقع من أن لا يرى غرام عنيف مع أحد الفنانين من البشر ، ووقدت أخيراً في غرام تيثونس الوسيم أمير طروادة، وتوصلت إلى زيوس كبير الآلهة أن يمنحه الخلود، ونالت أمانتها، ولكنها نسيت أن تطلب له أيضاً شبابه!

تتراوح الآراء بين القول بأنه ليس هناك أى شيء يموت من كبر السن، إلى القول بأن كل شيء يموت من كبر السن فنحن لا نعرف حقاً معرفة جد واضحة السبب في أن الناس يشيخون ليموتوا .

ستيفن أوستاد، عالم بيولوجيا الشيخوخة ، في مقال البقاء حيا ، مجلة ديسكفر، نوفمبر ٢٠٠٣ .

كما تذهب الأسطورة فقد انهارت مشاعر إيوس وهي ترى تيثونس وهو يزداد وزدادشيخوخة وعندما ابيض شعره انفصلت عنه ، تاركة إياه وهو يطوف وحده في قاعات قصرها السماوي . وعندما فقد القدرة على استخدام أطرافه وأصبح لا يستطيع إلا أن يصدر لها أصواتاً كالطفل ، فإنها حولته إلى جرادة!

في الثمانين ويحبونها !

ظهر على غلاف مجلة آرب عنوان يقول: "الستون هي الثلاثون الجديدة ، مع صورة غلاف للجميلة لورين هتون (وكان عمرها وقت التقاط الصورة التاسعة والخمسين)، وقصة الغلاف هذه تأخذ بالأنفاس ويصعب أن توصف بأنها علمية، ولكنها تجعلنا نفكر .

يظل رقم الثلاثين رقما سحريا، فذات مرة قال أرسطو: "الجسم البشري يكون في أفضل حالاته بين الثلاثين والخامسة والثلاثين من العمر" .

واذن ، إن كان سن الستين هو الثلاثون الجديدة ، هل يكون سن العاشرة والمائة هو الثمانون الجديدة ؟ هل سيحدث ذلك بائي حال ؟

يقول ليونارد بون مدير مركز علم الشيخوخة بجامعة جورجيا: "ما زال مما ينتظر التأكيد أن نعرف ماذا سيحدث عندما يجاوز المرء مثلا خط عمر المائة والعشرين ، وهل سيتمكن منها من أن يكون بالصحة الكافية لأن يعيش حياة من نوع طيب" .

يمكن الإشارة هنا إلى أن مدام جين لويس كالمونت الحائزه على الرقم القياسي العالمي لأكبر المسنين ، عاشت حتى عمر ١٢٢ سنة . على أن أفراد عائلتها كانوا في النهاية يستدونها بالمعنى الحرفي لذلك حتى لا تقع في أثناء إجراء لقاءات معها.

يصبح البشر بالعمر مسنين ، وتصبح اللآلئ بالعمر صفراء .
ما من علاج لذلك.

مثل صيني قديم

على أن كليمونت ظلت زمنا له قدره وهي تعيش مستقلة بنفسها في سنوات عمرها بعد المائة . والحقيقة أن معظم ذوى السن المتقدمة يظلون حتى في تسعينياتهم وهم يقوبون العribات ويحتفظون بممارسة هواياتهم طول العمر فهل هناك سبب وراشى

لذلك ؟ ما الذى يمتلكه هؤلاء الأفراد ولا يمتلكه سائراً ؟ وهل هناك سر لإطالة زمن الشباب ، وليس بإطالة سنى العمر فقط ؟

يبعدو فحسب أن وجود المسنين "الشباب" حالة تسرى عائلاً ، وذلك كما يقول توماس بيرلز الذى يعمل اختصاصياً لعلم الشيخوخة فى جامعة بوسطن وهو الذى رأس دراسة نيوانجلند للمنوفين ، أكبر دراسة تم قط إجراؤها عن دنا الأفراد الذين بلغوا من العمر المائة أو أكثر . وهو أيضاً مؤسس شركة سنتاجينيتكس (=وراثيات المائة) ، وهى شركة فى بوسطن تأمل إيجاد أدوية لتأخير الشيخوخة .

يشير بيرلز إلى صورة لسارة كناوس ، التى ماتت ١٩٩٩ ، وحازت قبل موتها على لقب أكبر النساء سناً فى الولايات المتحدة . وقد التقطت لها الصورة وهى فى سن ١١٩ وبجوارها ابنتها التى بلغت من العمر ٩٥ ، وحفيدتها ، وحفيدة ابنتها ، وحفيدة حفيتها ، وابن حفيتها . كان هناك إجمالاً ستة أجيال من آل كناوس وقد جلسوا ساكنين لالتقاط صورة واحدة .

سيشيع وجود الصور المائة لهذه الصورة على نحو متزايد . فيتضمن الآن سكان الولايات المتحدة أكثر من ٤٠٠٠ من الأحياء الذين يصلوا إلى عمر المائة أو أكثر . (فى ١٩٥٠ كان العدد أقل من ٢٣٠٠) . وهذه المجموعة السكانية هي أسرع المجموعات الديموغرافية تزايداً في القطر .

أود أن أقول: إن طريقة تناولنا الجديدة للبيولوجيا سوف تقود طريقنا إلى ممارسة طب تنبئى وواقائى وشخصانى . وهذا تغير فى الممارسة الطبية سوف يؤدي إلى تحول جذري فى الطريقة التي يزاول بها الطب . لن يقتصر ذلك على أن ينقلنا من أن نكون مرضى لنشغل بدلاً من ذلك بالطريقة التي نبقى بها أصحاء ،

ولكن أيضا سيؤدى فيما يرجع إلى إطالة مدى عمر البشر
بعشرة أو خمسة عشر عاما.

ليروى هود عالم البيولوجيا

كل شيء عن التيلومير

إذا كان القارئ بآى حال ممن ظلوا يتبعون الأبحاث المضادة للشيخوخة، سيكون قد سمع فيما يحتمل عن التيلومير ولكن أنشى ذاكرة القراء أنذك لهم أن التيلومير قلنسوة صغيرة من دنا على قمة كل كروموسوم ، وكثيرا ما تشبه بالغطاء المعدني الصغير عند طرف رباط الأذن الذى يصونه من أن يتسلل .

كان جيمس واطسون العالم المشارك فى اكتشاف دنا ، هو أول من اكتشف التيلومير فى ١٩٧٢ . فبعد أن ظل يراقب بعضا من دنا ، اكتشف أن المادة الكيميائية التى تساعد دنا على صنع نسخ له - وتسمى البوليميريز - لاتبدأ عملها فى كل مرة عند طرف خيط دنا ، وإنما تبدأ عند نقطة بعيدة عن الطرف بعده قواعد للداخل . وإنذن، فإن الكروموسوم حتى يحافظ ، فيما يفترض ، على الجينات القيمة فلا تقطع منفصلة أثناء النسخ ، فيكون لديه خيط من كلمات عند قمته هي ث ث أ ج ج تظل تتكرر المرة بعد الأخرى .

فى كل مرة يتم فيها نسخ للكروموسوم يحدث أن تقطع منفصلة شدفة صغيرة من تسلسل ث ث أ ج ج ، وهذا أفضل كثيرا من أن تمحي قطعة صغيرة من جين حقيقي. إلا أنه يحدث فى النهاية أن ينفد تيلومير الكروموسوم . وحسب أحد الأرقام ينفد حوالى اثنين وثلاثين من قواعد التيلومير فى كل سنة وهذا هو سبب ما يقوله العلماء من أن الخلايا تتوقف عن أن تنمو وهى سليمة عندما يصل تناقص التيلومير إلى حد معين .^(٨)

ولكن هل الناس مثل الخلايا ؟ هل يلزم عليهم أن يشيخوا مجرد أن بعض خلاياهم قد شاخت ؟

في ١٩٨٤ اكتشفت العالمتان إليزابيث بلاكبيرن وكارول جرايدجر مادة تسمى التيلوميريز . فمن الظاهر أن الهدف منها هو إعادة بناء التيلوميرات، وعلى نحو نمطي، فإن الجينات التي تشفّر للتيلوميريز يُوقف تشغيلها في كل خليةانا باستثناء خليةا مثل الخلايا الجرثومية، وخلايا الجذع ، وخلايا جريبات (بصيلات) الشعر ، وغيرها من الخلايا التي تواصل الانقسام على أن خليةا السرطان تعرف كيف تعيد ثانية تشغيل جينات التيلوميريز ، وهذا هو السبب في أن خط خليةا السرطان هو أساسا خط خالد لا يموت .

إذن ، هل يعني وجود تيلوميرات أكثر طولاً أن نجم بوجود حياة أطول؟ العلماء ليسوا متاكفين من ذلك ، وإن كان الباحثون بجامعة الولاية في أيووا قد نشروا دراسة في ٢٠٠٣ يبيّنون أنها تدعم هذه النظرية. فهناك طائر بحرى وحشى اسمه طائر النوء يصل مدى حياته إلى الخمسة والثلاثين عاما ، وله تيلوميرات أطول بما له مغزاً عند مقارنتها بالطيور الأقصر عمرا .^(٤)

هل يمكن أن يكون هناك مجموعات سكانية بشرية لديها أيضا تيلوميرات بالغة الطول ؟ يقول ريتشارد كوشون عالم الوراثة في جامعة يوتاه: إن هذا احتمال مثير جدا للاهتمام . وكما يقول فإن مثل هؤلاء الناس ربما يتلفون مجموعة صلبة العود يكون لها بوجه خاص عمر طويل.^(٥)

يقول بيرلن: "نحن لانحاول العثور على ينبوع الشباب فإذا كنا نحاول شيئاً، فهو أن نعثر على ينبوع لطول العمر مع الصحة".^(٦)

وجد بيرلن أن معظم السبعينات والخمسين فرداً الذين أسهموا في دراسته عن المئويين قد طال بهم العمر وهم في صحة بكل مقياس . فهو يقول: "لدينا عدد صغير

من الأفراد ، خاصة الرجال ، يستطيعون أداء أي شيء ، فيما عدا أن تُلقى على أجسادهم قنبلة ذرية ، ويظلون وهم يعيشون مع ذلك حتى المائة .

كما أنهم يأكلون الكثير من الدهن والسكر . ولا يمارسون الرياضة قط . وبعضهم ظل يدخن عدة علب من السجائر يومياً لمدة نصف القرن . (ظلت كالمنت الفرنسية تدخن سجائر بلا مرشح لأكثر من مائة عام من حياتها التي بلغت ١٢٢ سنة) . بل إنهم فيما يبدو يشيخون بمعدل أكثر بطنأ . وعندما ننظر إلى الصور التي التقطت لهم خلال كل حياتهم ، سنلاحظ أن المතويين عموماً يبدون أصغر من أندادهم في كل مرحلة من العمر .

إنهم وحسب يبدون أكثر حيوية . وعندما ننظر إلى صورهم وهم يكبرون ، سنجد أنهم يبدون دائماً أصغر من عمرهم كما يُذكر إنهم لغير يشيخون بمعدل أبطأ .

العالم بارد جيسمان وهو يتحدث عن الكثير من المතويين

يقول بيرلز وزملاؤه من العلماء: إنهم متاكدون من أن هؤلاء المسنين لديهم جينات تتبع لهم أن ينجوا من أشياء كفيلة بأن ترسل معظمها مبكراً إلى القبور . ولكن ماذا تكون؟ وأين تكون؟

من المرجح عموماً أن هناك شبكة واسعة من الجينات تساعد أنساناً على أن يعيشوا لأعمار بالغة الكبر ، كما يقول بيرلز . فربما يكون مفعول بعض الجينات أنها تبطئ الشيخوخة خلال العمر كله .

يقول بيرلز: أن هذه الجينات لم يتحدد بعد موضوعها ، قد ظهرت حسب أبحاثه جينات قليلة لها علاقة بالعمر . يقع أحدهما عند المنتصف تماماً من كروموسوم ٤ .

ويسمى بالجين الميكروسومي^(*) لنقل البروتين ، وفيما يظهر فإنه يتحكم في كمية الكوليسترول التي تسد الأوعية الدموية.

إذا كان المرء لديه هذا الجين - وهو واحد من الجينات التي يسمى بها بيرلز لأنها "صواريخ التعزيز الوراثية" - يكون من الأرجح أنه سيعيش لعمر أطول . وفي حين أن هذا الجين ليس مفتاحاً للتشغيل والإيقاف ، ولكن يبدو أن له وجوده بالفعل في التنبؤ بمعدل من الظاهر أنه أكثر مما في أفراد السكان بعامة . وربما يكون لهذا الجين مفعوله في أن يقلل ، أو على الأقل أن يبطئ ، من بداية ظهور تلك الأمراض التي لها علاقة بكبار السن مثل الزهايمر ، والسكتة الدماغية ، ومرض القلب ، والسرطان، وذلك كما يقول بيرلز:⁽¹²⁾

ما زال مما ينتظر التأكيد أن نعرف ماذا سيحدث عندما يجاوز
المرء مثلاً حد عمر المائة والعشرين ، وهل سيتمكن عندها من أن
يكون بالصحة الكافية لأن يعيش حياة من نوع طيب .

عالم الشيخوخة ليونارد بون

بداية معزة للأبحاث

أويرى دى جرای عالم وراثة في جامعة كمبردج ، وهو يقول: "عندما نتمكن في النهاية من أن نزيد أعمارنا زيادة لها مغزاها ، سوف ننظر إلى الوراء لنسأل سؤالاً افتراضياً: لماذا لم نفعل ذلك بسرعة أكبر ؟"⁽¹²⁾

(*) الميكروسويم أحد أنواع الحبيبات الدقيقة في بروتوبلازم الخلية . (المترجم)

لعل دى جrai هو أجرأ البيولوجيين فى العالم فى صراحته . فيبدو دى جrai بشعره وذقته الذين يصففهم على منوال راسبوتين ، وكذلك بسلوكه الانجليزى، بيبدو بمظهر يتناقض مع صغر سنه نسبيا فى مجال تخصصه، فهو فحسب فى الأربعين من عمره . وهو مهيج دولى للجماهير، وناقد لا يرحم لما يغلب على المؤسسة الطبية من التناول المتحفظ لمقاومة الشيخوخة .

تصدر دى جrai العناوين فى الإعلام بدعواوه التي تتجاوز الحدود ، عن أن المستثمرين من الرأسماليين هم وشركات الأدوية لا يستثمرون أموالا كافية في أبحاث مقاومة الشيخوخة . وهو يقول أن سبب ذلك أساسا هو أنه لا يوجد في هذا البحث أرباح على المدى القصير .

يقول دى جrai: "لا يوجد لهذا أى تمويل . ولكن إذا أمكننا إجراء ذلك بالنسبة للفتران في أن تزيد سنوات حياتها زيادة لها مغزاها سيكون في هذا نتيجة جد مثيرة حتى أنها ستقترح الزناد لحرب تشن في التو على الشيخوخة" .

نحن نعرف الآن كل العمليات التي تؤدي للشيخوخة معرفة جيدة
تكتفى لأن نصوب أبحاثنا ليكون الهدف الذي تسدد له هو
الشيخوخة . فعندما تريد أن تعالج منظومة معقدة يكون علينا
لا غير أن نتفهم قدرًا محدودًا منها ، ولا يمكن علينا أن نتفهمها
كلها .

عالم الوراثة والشيخوخة أودري دى جrai

أنشأ دى جrai وزملاؤه لهذا الهدف "جائزة فائز ميتوشالج" التي سميت على اسم الشخصية التوراتية التي يُزعم أنها عاشت 969 من السنين . هذه الجائزة يتحمل أن تصل قيمتها إلى عشرات الآلاف من الدولارات ، ويجب على العلماء الذين يأملون الفوز بها أن يتوصّلوا إلى فائز التجارب المعملية الذي يعيش لأطول عمر . (هناك جائزة

ميتوشالح أخرى ستمنح إلى الفأر الأطول عمرًا بعد تدخل متأخر - أى أن العلماء لم يتدخلوا لمعالجته إلا بعد أن انتظروا وصوله لسن البلوغ .

الحياة حتى الخامسة : خطة من سبع نقاط

يقول أوبيرى دى جrai الذى يعمل بجامعة كمبريدج: إن أفضل طريقة لد حياة الإنسان هي أن نصلح الأمور عند وقوع الخلل ، وليس أن نحاول إبطاء عملية الشيخوخة كلها . ويقول: إن هذه هي طريقة تناول المهندسين . هاكم الخطة مبعث الخلاف التى وضعها دى جrai فى سبع نقاط وأخذ يروج لها بين علماء بيولوجيا الشيخوخة . وهو يقول: لنتعلم إصلاح هذه الأمور وعندها سوف نتمكن بالفعل من أن نعيش للأبد .

١ - "العلاج الخلوي": أن نعوض الخلايا المفقودة في الأنسجة التي تتحوّل إلى فقدان الخلايا (مثل القلب وهو يشيخ ، أو المخ في حالة الزهايمير، أو مرض باركنسون^(*)).

٢ - "العلاج الجيني المستهدف": إزالة الجينات في الأورام التي تسبب إطالة التيلوميرات، والحفاظ على إطالة التيلوميرات في الأنسجة السريعة التجدد التي تحتاج لذلك مثل: الدم ، والجلد ، والأمعاء .

٣ - "العلاج ببابلوج الجينات" (الجزء الأول) : إحلال جينات الميتوكوندريا التي تشفر لثلاثة عشر بروتينا ، لنضع مكانها جينات خالية من أى عيب بحيث إن الطفرات التي تحدث في دنا الميتوكوندريا (وتتمرر من خلال الخط الأموى) لن تتمكن من الإضرار بنا.

(*) مرض باركنسون ينتج عن تلف في خلايا المخ يصيب كبار السن ويؤدي للشلل الرعاش مع تصلب في العضلات وارتعاش في الأيدي ... إلخ . (المترجم)

٤ - "العلاج بایلاج الجينات" (الجزء الثاني) : إضافة جينات بكتيرية أو فطرية، مثل تلك التي توجد في التربة ، لتؤدي إلى تحلل المواد التي تتحو إلى التراكم والإنتاصل مدى الحياة . فالجينات من هذا النوع ستشفر لبروتينات تؤدي لتحلل الكوليسترول الذي يسد الشرايين - مثل نوع (A2E) الذي يسبب الضمور البقعي (*) - والبروتينات المختلفة التي تسهم في تلف المخ .

٥ - "العلاج المناعي" : تدمير الخلايا الشائخة لحد بالغ . فبعض هذه الخلايا تصير خلايا مسرطنة نشطة . فعلينا لاغير أن نتخلص منها .

٦ - "العلاج المناعي أو الطبي" : العمل على تحلل المواد النشوائية amyloid، تلك النفايات الزرجة التي تراكم بين جدران الخلايا مع زيادة العمر ، وخاصة في مخ مرضى الزهايمر .

٧ - "العلاج الطبيعي" : العمل على تحلل روابط الجلوكوز التي تتشكل عشوائيا بين الجزيئات التي طال عمرها والتي تزيد من خشونة الجلد والأنسجة الأخرى .

سيكون أول حاجز يقفز العلماء من فوقه هو أن يجعلوا الفأر يعيش لعمر خمس سنوات على الأقل ، بدلا من عمر المستقرين الطبيعي . فلقد أجرى أندريج بارتك الذى يعمل في المدرسة الطبية بجنوب إلينوى بحثا على فأر اسمه جى اتش آر- كوا ١١ سى (ويختصر إلى ١١ سى) وأمكنته بالهندسة الوراثية لهذا المخلوق أن يجعله يعيش لمدة ١٨١٩ يوما ، بما يقل هونا عن خمس سنوات . ويرادف هذا ١٥٠ - ١٨٠ سنة بالنسبة إلى الإنسان . ولكى ينجز بارتك ذلك هندس الفأر (١١ سى) باستخدام جين ينقص إنتاج الأنسولين فى الحيوان ، بما أدى إلى إقلال تلف الخلايا المتعلق بالسن. (١٤)

(*) خلل وظيفي في شبكة العين يؤدي إلى سوء الإبصار أو العمى . (المترجم)

عند سن العشرين يكون الإنسان طاووسا ، وعند الثلاثين أسدًا ،
وعند الأربعين جملًا ، وعند الخمسين ثعبانًا ، وعند الستين كلبًا ،
وعند السبعين قردا ، وعند الثمانين لاشىء.

بلتاسار جراشيان

عندما تستوعب هذه التصورات يحس دى جrai ، كما يقول ، بتفاؤله من أننا
سنمد حياة الإنسان خلال العقود التالية إلى عمر المائة والعشرين أو حتى المائة
والثلاثين .

يقول دى جrai: " نحن نعرف الآن كل العمليات التي تؤدى إلىشيخوخة معرفة
جيدة تكفى لأن نصوب أبحاثنا ليكون الهدف الذى تسدد له هو الشيخوخة . فعندما
نريد أن نعالج منظومة معقدة يكون علينا لاغير أن نتقهم قدرًا محدوداً منها، ولا يكون
علينا أن نتقهمها كلها ." (١٥)

ويضيف القول: " إذا أمكننا أن نجعل العمر المتوقع يزيد لثلاثة أمثال عمر
الخمسين سنة سنكون قد اقتربنا إلى حد كبير مما نريد " . ومعنى ذلك ، أنه يحدث
الآن نمطياً أن من بلغ الخمسين يمكنه أن يتوقع أن يعيش ثلاثين سنة أخرى ، وإذا
أمكننا أن نزيد السنين الباقية له لثلاثة أمثال ، سيكون لدى العلم عندها الوقت الكافي
لأن يلحق حتى بوسائل علاج أفضل وأكثر بواما .

الحيلة البارعة ستكون كما يقول " إصلاح الفسر إذ يقع " .

إنه لما يثير الأسى أن نشيخ ، إلا أن النضوج أمر طيب .

الممثلة والناشطة اجتماعياً بريجت باردو.

طريقة تناول المهندسين

ينادى دى جrai أساسا بطريقة تناول للشيخوخة تماثل "طريقة تناول المهندسين". فبدلا من محاولة إبطاء عملية التدهور ، سيكون الحال أفضل عندما يحدث ببساطة أن نصلح التلف عند وقوعه . وهذا يماثل الطريقة التي نحافظ بها على منزل قديم بإصلاحه جيدا . وهكذا نرم السقف عندما يحدث تسرب منه، ونطلى المنزل عندما يحتاج لذلك، ونحسن نوعية شبكة الأسلام كل عدة عقود قليلة من السنوات.

يقول دى جrai: "يعنى هذا أنتا ينبغى أن تتمكن فى الوقت المناسب من أن تتعامل مع الأفراد الذين أصبحوا بالفعل فى منتصف العمر أو أكثر ونجد لهم شبابهم. سيحدث فى أول الأمر أنتا ستمكن فقط من إنجاز ذلك بطريقة غير مكتملة ومتقوصة، ولكن هذا سيكون فيه ما يكفى لزيادة مدى العمر قليلا . وبمضي الوقت ستقدم تدريجيا لأفضل من ذلك .

"الحقيقة أنتا سوف تتحسن بمعدل متسارع (مثما يحدث فى كل التكنولوجيا). ويعنى هذا أنتا فى النهاية سنكون أفضل فى إصلاح الشيخوخة بمعدل أسرع مما يمضى به الوقت . سوف نواجه بأشياء جديدة يصيبها التلف ونحن فى أعمار كبيرة، ولكننا سوف نصلحها بأسرع مما تنشأ" . للوصول إلى هذا الهدف عين دى جrai سبعة "خطوط" أو مناطق ليركز عليها مهندسو الشيخوخة فى المستقبل . وهى تتراوح بدءا من تحويل الجينات للبقاء من معدل وقوع حالات السرطان ، ووصولا إلى إحلال الخلايا التى نخسرها بسبب مرض القلب أو مرض باركنسون.

ويقول جrai: "لولا وجود القرود لربما كان هذا صعبا . فهى تماثلنا تماما خرافيا وهى عرضة لأن تشريح بسرعة تصل على الأقل لضعف سرعتنا . وإن ، فنحن لا نعرف بعد ما الذى سيموت به البشر الذين سيبلغ عمرهم المائتى عام ، ولكننا

لنحتاج إلى معرفة ذلك قبل أن يكون لدينا بعض أفراد من هذا العمر فعند حلول ذلك الوقت ، سيكون قد أصبح لدينا منذ بعض زمن قرود قد بلغت سن المائة والتي كانت تعالجها بالطريقة نفسها التي نعالج بها أنفسنا : تغذية ضارة بدون رياضة بدنية، ولكننا نستخدم معها كل تكنولوجيا مد العمر التي نستخدمها لأنفسنا . ولا كانت هذه القرود ستكون قد ظهر عليها الأعراض نفسها التي ستظهر على البشر الذين سيبلغون عمر المائتين من السنين ، فستكون هكذا قد أمضينا زمانا طويلاً في إجراء الأبحاث على إصلاح (هذه الأعراض) في القرود عند حلول الوقت الذي تصيب فيه البشر. وعندما يحدث ذلك ، سنتكون قد عرفنا من قبل طريقة إصلاحها جيدا . وبحلول الوقت الذي يصل فيه أول أفراد البشر إلى (عمر) الثلاثمائة ، سيصدق على هذا العمر نفس الأمر بل يكون ذلك حتى في زمن أسبق بكثير.

كم من الكثيّب أن يكون هناك توقف ، وأن يكون هناك انتهاء /
الصداً بلا لمعة ، فقدان التأقّل بالاستخدام ! ؟ وكان استنشاق
الأنفاس هو الحياة!

الفريد لورد تنيسون ، في عوليس

يقول دي جرائى: "الأمر كله (يعتمد) على أن القرود تصاب بالمشاكل نفسها التي تصيبنا ، ولكن ذلك يحدث لها في عمر أقل من نصف عمرنا ، على أن هذا افتراض سليم إلى حد كبير".

حسب رؤية دي جرائى ، سيصل العلماء في النهاية إلى نوع من "سرعة الإفلات"^(*) وهي الحد الذي يمكن عنده لأى فرد له القدرة على التوصل إلى أحدث

(*) سرعة الإفلات مصطلح عن سرعة الصواريخ التي تقلت بها من أسر الجاذبية الأرضية . (المترجم)

رعاية طبية أن يعيش إلى ما يكاد يكون عمرًا بلا حدود . عند هذا الحد سنموت فقط من الحوادث ، والحروب ، وجرائم القتل ، الخ .^(١٦)

الدخول في الأشغال المائية لينبوع الشباب

يعمل بروس إيمز بجامعة كاليفورنيا في بيركلي ، وهو العالم الذي سُمى باسمه اختبار إيمز ، وهو اختبار فرز السرطان الذي يستخدم في العالم كله . ولكنه الآن معروف أيضًا كمؤسس لشركة "جوفينون (=الشبابية)" ، وهي شركة تقف وراء العديد من إنشاء مشاريع للقطاع الخاص لمقاومة الشيخوخة بالبحث عن ينبوع الشباب . وتدرس شركة جوفينون تأثير توليفة من أسيتاييل الكارنيتين وحمض الليبويك - مادتان من مواد الإضافات الغذائية - وذلك في تجربة إكلينيكية على مرضى القلب .

يندفع الباحثون ضد الشيخوخة في أفواج إلى هذه المشاريع ، وتنفجر طاقاتهم في كل أنحاء القطر .

أما شركة "بيوماركر الدوائية" في كامل بكاليفورنيا ، فهي تتبع طريق تحديد السعرات الحرارية . فقد بينت الأبحاث أن تحديد السعرات تحديداً شديداً في الفنران يؤدي إلى إطالة عمرها ، وبناء على هذه الأبحاث تحاول "بيوماركر" التوصل إلى أنوية تضاعف من فوائد التغذية بمستوى يقارب الجوع دون تعرض الأفراد له . وتتبع ذلك أيضًا شركة "ليف جن تكنولوجيز" في ماديسون بولاية ويسكونسین . تبحث هذه الشركة أيضًا عن الطريقة التي يحدث بها تحديد السعرات مفعوله في تغيير الجينات ، والطرائق التي قد يمكن بها للدواء أن يحاكي ذلك .

في حين أن شركة "الكسير الدوائية" قد دخلت في مشاركة مع شركة كبيرة في هامبورج ، هي شركة "إيفونتك" التي تتخذ مقرها في ألمانيا ولها خبرة بالكيمياء

الطبية . والهدف هنا هو التوصل إلى أحد الأدوية، من بين أنواع أخرى ، ربما يكون له مفعول على ما يسمى مسار آئي جي إف (IGF 1)، وهو مسار في الإنسان يماثل تقريباً مسار "داف" الفعال في الديدان الطافرة في معمل سينثيا كينيون.

إبطاء الشيخوخة إلى أجل غير محدد

ريتشارد ميلر عالم لبيولوجيا الشيخوخة في جامعة ميشيغان ، ولديه منظور آخر.

"معظم الفتيان وهم ينمون ، يمررون بمرحلة تكون فيها فكرة الوصول للشيخوخة والموت فكرة مخيفة حقا ... أنا أيضاً مررت بهذا ، ومعظم الناس تزول عنهم هذه الفكرة عندما يكبرون ، ولكنها لم تتنحى عندي ... فعندما تكون مهتماً بالألفاظ العلمية ، والأمور التي لم تُحل بعد ، أمر يحتاج الناس حقاً إلى استخدام حدهم لاكتشاف ما تكونه الطريقة المهمة لحل اللغز ، سنجد أن لغز الشيخوخة يقع هناك مباشرة في القمة من القائمة مثلما كانت بيولوجيا السرطان في القمة منذ خمسين سنة أو مثلما كانت الأمراض المعدية منذ مائتى سنة".^(١٧)

في حين يتفق ميلاً مع دى جراي في أن معظم العلماء متثنثثون بشأن أبحاث إطالة العمر وأن هناك حاجة شديدة لمزيد من التمويل ، إلا أنه لا يعتقد أن إصلاح الأمور التي يصيبها الخلل قد يمد الحياة بالحد الكافي . ويقول: إن الأبحاث تبين أن المرأة المتوسطة ستعيش فقط لسن ٩٥ لو كان في الإمكان إصلاح أمر السرطان ، والسكتة الدماغية ، ومرض القلب ، والسكري . ولكننا لو استطعنا إبطاء شيخوختها - كما فعل بعض العلماء بالفأر عن طريق تحديد سعراتهم إلى مستوى تغذية يقرب من الجوع يكون من المحتمل عندها أن تعيش المرأة لسن ١١٥ ، ويستكون أساساً في صحة جيدة حتى النهاية .

إن فكرة أن الناس يستطيعون أن يعيشوا زمناً أطول كنتيجة للتحديد الشديد للتغذية، هي فكرة تأسست على بحث أجري في ١٩٢٥ بجامعة كورنيل . فلقد اكتشف العلماء هناك أن الجرذان التي حددت سعراتها الحرارية تعيش لزمن أطول من الجرذان التي تُنذرى بالوجبات المنتظمة . وظهرت في السنوات الخمس والستين الأخيرة مئات من الدراسات الأخرى التي تبين نتائج مماثلة ، وأنفقت منظمات مثل المعهد القومي للشيخوخة العديد من ملايين الدولارات سنوياً على الأبحاث المتعلقة بذلك . وربما يكون تكثيف إطالة العمر بتحديد السعرات تكتيكاً ناجحاً لأنه يخفض مستويات السكر في الدم، ولكن العلماء يقولون: إنهم لا ينصحون بأن يتبعه البشر؛ فهو ينحو لأن يجعلهم في حال من الشقاء . على أي حال كثيراً ما يكون من الأهداف المطلوبة عند اختصاصي مقاومة الشيخوخة التوصل إلى دواء يضاعف من تأثير خفض سكر الدم.

يقول ميلر: "لدي عموماً ميل لفكرة إصلاح الأشياء . فعندما يكون لدى أحدهم ذراع مكسور يكون تجبيسه هو الإجراء المناسب ، وعندما يكون لدى أحدهم سرطان، فإن استئصاله يكون فكرة طيبة . ولكنني أرى أن لاشيء من هذا له علاقة كبيرة بأبحاث الشيخوخة . فهناك أشياء كثيرة كثرة بالغة يصيبها الخلل ، ويكون ذلك في الوقت نفسه تقريباً عند الأفراد المسنين (مثل الفئران التي تبلغ عامين من العمر، والكلاب التي تبلغ العاشرة ، والمسنين من البشر الذين يبلغون السبعين)، وبالتالي فإن فكرة أن هناك من يستطيع بطريقة ما إصلاح كل ذلك تبدو لي فكرة مفرقة في الخطأ ، خاصة وأننا حتى هذا الوقت ليس لدينا أي أفكار جيدة حول طرائق إيقاف أي من المشاكل المهمة: السرطان ، والزهايمر ، والسكري ، ونبوات القلب ، وكسور عظام الفخذ ، ومشاكل أخرى كثيرة ."

يواصل ميلر القول: "الشيء الطيب بشأن المحاولات المضادة للشيخوخة هو أنها، كما يحدث في المحاولات مثل تحديد السعرات وبعض الطرقات الچينية ، تؤدي بطرائق غير معروفة إلى أن تؤجل أو تؤخر في الوقت نفسه ما يقرب من أن يكون كل

التأثيرات الضارة للشيخوخة . وإنذن؛ ففي اعتقادى أن من الأفكار الطيبة أن نتعلم المزيد عن الطريقة التي تعمل بها الشيخوخة لإنتاج الأمراض والإعاقات في العمر الكبير ، وذلك حتى نكون قادرين فيما يحتمل على أن نكتشف طريقة لتأخير هذه العملية وبنقى أحياء وأصحاء لزمن أطول. ^(١٨)

يتفق ميللر مع دى جrai أيضا في أن إحدى أكبر المشاكل التي تواجهه أبحاث الشيخوخة هي نقص التمويل .

الشيخوخة هي في أساسها تأثير جانبي لكوننا أحياء . يموت بالشيخوخة مايزيد عن ١٠٠٠٠ من الأفراد يوميا .

عالم بиولوجيا الشيخوخة أوبرى دى جrai

يقول ميللر ، آعتقد أنه لو كان في الإمكان سياسيا تخصيص تمويل لأبحاث الشيخوخة من نوع مماثل للتمويل الذي يُنفق في أبحاث الزهايمر ، أو الإيدز ، أو سرطان الثدي ، أو ١٠ في المائة من النقود التي تُنفق في شراء مستحضرات التجميل، وتصل إلى ٤٥ بليون من الدولارات سنويا في الولايات المتحدة - سيكون لدينا خلال عشرين إلى ثلاثين سنة بعض أفكار جيدة إلى حد كبير عن طريقة تأخير الشيخوخة في الناس . والواقع أن اختبار هذه الطرق للتناول على الناس سوف يستغرق جيلا ، وإن كان اختبار الحيوانات الآلية (كالكلاب مثلا) سيكون أسرع بما له قدره ^(١٩).

عقبة غير متوقعة لأبحاث الشيخوخة

كما رأينا في هذا الفصل ، فإن علماء بيولوجيا الشيخوخة يطردون كل موقع على الخريطة بنظرياتهم؛ بحثا عن وسائل علاج مضبوطة تتجه في تأخير الشيخوخة وإطالة عمر الإنسان. إلا أن إحدى أكبر العقبات التي يواجهونها هي موقف الناس تجاه

الأبحاث . يسمى ريتشارد ميلر عالم بيولوجيا الشيخوخة هذا الموقف بأنه؟ رهاب علم الشيخوخة .

يقول ميلر: "هناك نزعة جماهيرية لاعقلانية تعتبر أن الأبحاث على أمراض العمر المتأخر أمرا رائعا ، ولكنها تعتبر أن الأبحاث على الشيخوخة ، وبالتالي الأبحاث على أمراض العمر المتأخر كلها معا ، تشكل خطرا عاما يتحتم معه، إنتاج عالم مليء بمواطنين مسنين غير منتجين ، ومعوقين على نحو مزمن ، يحسون بالتعاسة ويستهلكون مواردا باكثير مما ينتجون" . ثم يضيف القول بأن هذه الحجج نفسها قد أدلى بها منذ ٢٠٠ سنة ، وضد البنسلين ، والتخدير في الجراحة ، ونظم الصرف الصحي.

وبحسب ما يقوله أوبيري دى جrai: "(توجد) حجج بالغة الكثرة تقال عن السبب فى أن الشفاء من الشيخوخة قد لا يكون فكرة طيبة ... ولكن هذا مجرد عكاز يساعد الناس على ألا يفتقروا بشأن إدراكهم لتعذر تنفيذ ذلك . ستسى هذه الحجج كلها بين عشية وضحاها عندما تتحقق أوجه تقدم كبيرة ... " .

جسم الرهان

يثق ستيفن أوستاد كل الثقة في أنه سيكسب رهانه مع جائ أولشانسكي حتى أنه يتحدث عن رفع مبلغ الرهان . ويدور الرهان حول أنه مع حلول عام ٢١٥٠ سيكون في العالم شخص واحد على الأقل قد بلغ عمره ١٥٠ عاما ، وسيصل الرهان بالفائدة المركبة لما يقرب من ٥٠٠ مليون دولار عندما يحين وقت حسمه .

يقول أوستاد: "سيحصل ورثتي أو سلالتي على كل نقود الرهان ، أو أتنى في أفضل الأحوال سأحصل أنا على النقود كلها . أعتقد أن هذا رهان سهل الكسب . فنحن ننجز تقدما بالغ السرعة في فهم الشيخوخة . ونستطيع الآن أن نجعل الفئران

تعيش لأطول بستة أمثال مما تعيشه بالفعل على وجه طبيعي . وأنا مقتنع بأنه في خلال السنوات الخمسين التالية سوف تتاح لنا بعض علاجات مهمة (ضد الشيخوخة) .

لدى أجداد وأباء تتزايد أعمارهم . وفى وسعي أن أرتبط فى علاقة بهذه الابحاث وأن أرى نفسي وأنا مازلت أعمل فى هذا المجال بعد عشرين سنة .

عالمة الوراثة سينثيا كينيون

كيف سيحدث ذلك ؟ يعتقد أستاد أنه من بين كل طرائقتناول التي يتخذها العلماء حاليا ، فإن الطريقة التي تتبعها شركة التكنولوجيا الحيوية المسماة "الكسير الوراثية" ، هي الطريقة الأكثر إثارة للاهتمام . وتتضمن طريقة تناول شركة "الكسير" احتمال أن تتمكن من أن تعدل بالأدوية مسار آى جى إف (1) فى البشر (الذى يرافق مسار جين "داف" فى الديدان طويلاً العمر فى معمل سنتيا كينيون) .

يؤمن أستاد أنه خلال عشرين أو ثلاثين سنة سيكون العلماء قد قطعوا شوطاً كبيراً فى تجارب الحيوانات . ويقول: "سنكون قد اكتشفنا المزيد من طرائق كثيرة لجعل (حيوانات المعمل) تحيا لزمن أطول . ولكن الحياة لزمن أطول ليست الشيء نفسه مثل إبطاء عملية الشيخوخة" .

ويضيف أستاد: إننا عندها سنكون مهيأين لأن نعطي نوع العمر الطويل "نوع الحياة الذى يريدونه" . وسيطلب ذلك استيعاب فهم "السيمفونية الوراثية المعقّدة" التي تجرى فى جسدنَا ، بحيث يلزم لمئات من الجينات التى لها علاقة بالشيخوخة أن تنتج منتجاتها الچينية ، ويجب أن يتم تنسيق دقيق لكل شيء حتى يعمل جيداً بنجاح.^(٢٠)

هذه مهمة صعبة ، ولكن أستاد يتمنى بأن شخصاً واحداً على الأقل سيصل إلى هدف المائة والخمسين سنة بحلول ٢١٥٠ . وهو واثق من ذلك .

مالدينا من حقائق :

الحقيقة (١) : نصف الفتيات الأمريكية المولودات في هذا العام سوف يتجاوزن عمرهن ١٠٠ سنة ، كما يقول بعض العلماء.^(٢١)

الحقيقة (٢) : يوجد على الكروموسوم ١٤ البشري جين اسمه "تيب ١ = TEP ١" يشفر لبروتين يشكل جزءاً من أحد المواد الكيميائية يسمى التيلوميريز . فتحول بعض الخلايا إلى خلايا خالدة عند إعطائها ما يكفي من التيلوميريز . فيبدو هذا كأنه أمر طيب ، ولكن خط الخلايا المعروف باسم السرطان يحتاج أيضاً للتيلوميريز من أجل مشروعه الخاص للخلود .

الحقيقة (٣) : لما كانت خطوط خلايا السرطان خالدة ، فإنها تقيد العلماء في تجارب العمل . فيستنتب العلماء خطوط هذه الخلايا ويعطون لها الأسماء . وأحد أكثر هذه الخطوط إنتاجاً ما يسمى خط خلايا "هي لا" (He La) ، الذي استمد من ورم من امرأة في بالتيمور اسمها هينريتا لاكس ، ماتت من سرطان عنق الرحم في ١٩٥١ . يوجد الآن كثرة بالغة من خلايا "هي لا" في العالم حتى أنه قد ورد في تقرير أنها تزن أكثر من ٤٠٠ مثل ما أنتجته لاكس وهي حية.^(٢٢)

الحقيقة (٤) : يتضمن سكان الولايات المتحدة الآن أكثر من ٤٠٠٠٠ الأفراد الأحياء الذين بلغوا سن المائة أو أكثر . وبالمقارنة بسنة ١٩٥٠ كان في تلك السنة عدد من المئيين الأحياء يقل عن ٢٣٠٠ . ونجد اليوم أن مجموعة عمر المائة وأكثر هي أسرع المجموعات الديموغرافية نمواً في القطر .

الحقيقة (٥) : فيما يبدو فإن الحيوانات التي لها أقل عدد من المفترسين تبقى حية لأطول مدى .

الحقيقة (٦) : يوجد جين عند منتصف كروموسوم ٤ البشري ، يسمى الجين الميكروسوسي لنقل البروتين ، يشفق لبروتين يساعد الشرايين على أن تظل خالية من الانسدادات . فإذا وجد شكل معين مغایر من هذا الجين يمكن لصاحب فرصة أفضل لأن يحيا لزمن أطول حسب ما يعتقد بعض العلماء .

الحقيقة (٧) : في حين تبدو الشيخوخة كإحدى حقائق الحياة ، فإنها ليست حقيقة في الحياة كلها . فمن الظاهر أن بعض البكتيريا تكون خالدة . وبعض الحيوانات الكبيرة مثل تمساح القاطور الأمريكي (الليجاتور) وسمك الفلوندر المفلطح هي فيما يبدو خالدة على نحو أساسى . فهي لا تصل أبداً إلى "حجم البلوغ" . وبدلاً من ذلك فإنها فحسب تواصل النمو ولا يبدو عليها قط ظاهرياً أى علامة للشيخوخة . والسبب في أننا لا نرى تماضي من هذا النوع تصل إلى حجم خرافى وتجوس فيما حولها ، هو أنها تموت لأسباب أخرى ، مثل الحوادث .

الفصل السابع

الإطباق على السرطان

دعنا نسميه باسم "ريك" . كان ريك في الثالثة عندما قُتل كنيدى بالرصاص ، وكان في الثلاثين عندما حاز أول عنوان لبرide الإلكتروني ، وفي الخامسة والأربعين في عام انهيار برجي " مركز التجارة العالمي " .

ولد ريك في ١٩٦٠ وشهد بعضا من أعنف الأحداث الساحقة في التاريخ - وبعضا من أهم أوجه التقدم التكنولوجي في التاريخ . ولا يزال هناك المزيد مما سوف يأتي .

سيبلغ ريك في ٢٠٢٥ الخامسة والستين من عمره، وبهذا ينال لقب المواطن المسن في الوقت المناسب بالضبط لأن يجني مزايا علم الوراثة ، والجينوميات ، والعلوميات الحيوية والنانوتكنولوجيا . ويتبناً بعض العلماء ، أنه بحلول ذلك الوقت سوف يرتدى ريك رقيقة جينية جداً صغيرة تحت جلده تتنز وتومض عند أول علامة للسرطان .

ستُنس هذه الرقيقة بأمان تحت الجلد على مسافة ميليمترات بجوار مرافق الأعين وربما تكون مشحونة بواسmat ميكروسكوبية . ويمكن لهذه الواسمات أن تتحد كيماويا مع دنا الموجود في دمه ، وتكون وظيفة هذا الدنا أن يعمل كعلامة إنذار مبكرة للطفرات الوراثية المعروفة بالذات بالنسبة إلى ذلك السرطان .

ولعلها ستتومض ذات صباح ، فيتوجه مباشرة إلى طبيبه الذي سيحلل دمه ليستخرج بالضبط أي دواء يصفه له . هذا الدواء - الذي يحتمل أن يكون حبة - سيسيرتهدف مباشرة هذا الورم الذي عاد للظهور، ويترك باقى خلايا ريك السليمة صحيحة .

النمو من أجل النمو هو أيديولوجية خلية السرطان .

المؤلف إدوارد آبي

أهذا خيال علمي ؟ أكيد . إلا أن هذه الرؤية ليست مما يستبعد وقوعه.

كانت كارول سيكورا الرئيسة السابقة لبرنامج السرطان بمنظمة الصحة العالمية، وقد قالت لأحد الصحفيين:^(١) "الأمر كله له علاقة بما سيأتي إلينا من تكنولوجيا التليفون الرقمي ، مع البيولوجيا المعلوماتية ، ومع الوراثيات . سيدور المستقبل حقا حول ذلك الصندوق الأسود الصغير - تلك الماكينة التي ستُغذى في داخلها بكل المعلومات عن چيناتك وسلوكك". هكذا حدثت سيكورا وهي تشرح الفكرة. "سوف تخرج من الماكينة ورقة مطبوعة تخبرك بما سيكونه العلاج الصحيح، وسوف يختلف هذا بالنسبة إلى كل فرد مريض ".^(٢)

حين اخترع ليروي هود الماكينة الأوتوماتيكية لتحديد تتبع الجينات فإنها مكتننا من رسم خريطة چينوم البشري ، وسيحدث بمثل ذلك تماما أن يكون لتلك التطورات التي لم ترها بعد تأثيرها في علاج السرطان.

ما يحدث بالفعل هو أن الأبحاث في تكنولوجيا الرقائق البيولوجية ، مضافا إليها أوجه التقدم في الأدوية التي تصيب أهدافا مخصصة مثل دوائي "هيرسبتين" وـ"جييفيك" ، كلها تشير إلى مستقبل حيث نجد على أقل القليل أن أشكالا كثيرة من السرطان يمكن علاجها بل وتناول أمرها حسب المواصفات الفردية .

العصر الذهبي لأبحاث السرطان

أخذ الكثيرون من باحثي السرطان يفقدون الأمل في ١٩٩١ من أن البشر سيتمكنهم بأى حال إعلان أى انتصار في "الحرب ضد السرطان" التي أعلناها ريتشارد نيكسون منذ عقدين من السنين بضجة هائلة . فمن المؤكد أن معدلات البقاء على قيد الحياة وقتها لم تكون أفضل مما كانت عليه في ١٩٧١ . وكلما زاد ما يعرفه العلماء عن السرطان زاد إدراكهم بأنه ليس كما توقعوا من أنه مرض بسيط وإن كان رهيبا .

ثبت في النهاية أن السرطان أكثر من أن يكون مجرد خلايا غير قادرة على أن تتوقف عن النمو . فالسرطان مجموعة من عشرين أو أكثر من الأمراض ، بعضها وراثي ، وبعضها تسببه الفيروسات ، أو الطرفات التي تسببها الكيماويات ، أو ضوء الشمس ، أو التدخين .

إلا أن باحثي السرطان أصبحوا الآن متوفاًلين لأول مرة منذ عدة عقود . ويأمل معظم الباحثين أن أبحاث السرطان هي أكبر مستفيد من رسم خريطة الجينوم البشري^(٢) . ويتفق مع هذا الرأي فرنسيس كولنз رئيس "مشروع الجينوم البشري" . أعتقد أن الكثير من الفوائد الأكثـر تبـكـرا سـيـتم حـصـدـها فـي مـجـالـ السـرـطـانـ، وـكـمـ نـرـحبـ بـذـلـكـ! بل إنـ هـذـا يـحـدـثـ بـالـفـعـلـ ... بـاسـتـخـادـ "المـصـفـوـفـاتـ المـيـكـروـ" لـتـقـرـيرـ مـنـ مـرـيـضـاتـ سـرـطـانـ الثـدـىـ يـحـتـجـنـ إـلـىـ عـلـاجـ إـضـافـىـ كـيـماـوىـ، أوـ إـلـدـخـالـ (ـالـجـلـيفـيكـ) لـعـلـاجـ الـلـيـوـكـيـمـيـاـ النـخـاعـيـةـ المـزـمـنةـ . ولـقـدـ أـدـىـ الـبـحـثـ الشـاقـ الذـىـ أـجـرـاهـ فـرـيقـ مـنـ الـعـلـمـاءـ المـتـفـاـئـلـينـ إـلـىـ إـتـاحـةـ تـصـنـيـفـ قـائـمـةـ لـلـجـينـاتـ الـمـتـعـلـقـةـ بـالـسـرـطـانـ، مـاـ جـعـلـ هـذـاـ الـجـالـ مـهـيـاـ وـجـاهـرـاـ لـطـرـيـقـ تـنـاـولـ چـيـنـوـمـيـةـ لـلـتـشـخـيـصـ، وـالـوـقـاـيـةـ، وـالـعـلـاجـ . وـسـيـحـدـثـ بـالـنـسـبـةـ لـأـمـرـاـضـ أـخـرـىـ - مـثـلـ السـكـرـىـ، وـمـرـضـ القـلـبـ، وـالـرـبـوـ، وـالـذـهـانـ، فـهـىـ فـيـ النـهاـيـةـ سـتـسـتـفـيدـ أـيـضـاـ فـائـدـةـ عـمـيـقـةـ، فـإـنـ مـاـ لـدـيـنـاـ مـعـرـفـىـ لـهـاـ لـهـ أـسـاسـ أـقـلـ مـنـ أـنـ نـبـنـىـ عـلـيـهـ، وـلـذـاـ سـيـحـتـاجـ أـمـرـهـاـ لـزـمـنـ أـطـولـ .

سوف نفهم السرطان فهما جيدا جدا في السنوات العشر القادمة. وسوف يتم شفاء أنواع معينة من السرطان شفاء كاملا.

العالم دافيد جالاس

يتتبـعـ المعـهـدـ الـقـومـيـ للـسـرـطـانـ بـأـنـهـ بـحـلـولـ ٢٠١٥ـ سـوـفـ نـشـهـدـ "التـخلـصـ منـ الـمـوـتـ وـالـمعـانـاةـ بـسـبـبـ السـرـطـانـ"^(٤) ، وـتـسـوـفـ نـبـدـأـ فـيـ روـيـةـ وجـودـ التـائـيـرـ فـيـ المـرـضـ، وـأـنـاـ أـعـنـىـ بـذـلـكـ إـطـالـةـ مـدـىـ الـحـيـاـةـ فـيـ السـنـوـاتـ الـخـمـسـ الـقـادـمـةـ" ، وـذـلـكـ كـمـاـ يـقـولـ

الدكتور لي . م. إليس ، عالم الأورام في مركز سرطان إم. دي. أندريسن في هوستون، وهو يتحدث إلى مجلة "بيزنيس ويك" في (٢٠٠٣)^(٥)

يوافق على ذلك أيضاً مايك ستراتون الذي يعمل في "مشروع چينوم السرطان" ، وهو محاولة تبذل في المملكة المتحدة بحثاً عن الجينات التي لها علاقة بالأنواع الشائعة من السرطان ، وهو يقول: "أشخاص بدهشة هائلة لو لم يتحقق في عشرين سنة أن يحدث تحول في علاج السرطان. وعندما ننتظر إلى الوراء وقتها سنرى أن هذه العلاجات قد انبثقت على أساس تحديد تتابعات الچينوم البشري التي يتم اعلانها الآن".

"أشخاص بدهشة هائلة لو لم يتحقق في عشرين سنة أن يحدث تحول في علاج السرطان . وعندما ننتظر إلى الوراء وقتها سنرى أن هذه العلاجات قد انبثقت على أساس تحديد تتابعات الچينوم البشري ..."

مايك ستراتون ، رئيس مشروع چينوم السرطان

يعمل الباحث دافيد جالاس في "معهد كيك للخريجين" ، وقد أصبح جالاس موضوعاً للعناوين الرئيسية عندما اكتشف منذ سنوات قليلة چينات الزهايمير وجينات متلازمة ويرنر ، وقد أخبرنى أنا نسير بخطوات جيدة في طريقنا للانتصار على هذا البلاء: "سوف نفهم السرطان فيما جيداً في السنوات العشر القادمة ، وكذلك فإن أنواعاً معينة من السرطان سوف يتم شفاوها شفاء كاماً وربما يكون هناك عشرون أو ثلاثون نوعاً من السرطان، وستتوصل إلى فهم الميكانيزمات الأساسية وراءها . أنا واثق من ذلك . وسوف نجد الوسائل لشفائها".^(٦)

ماذا يكون السرطان ؟

يحدث السرطان عندما تأخذ الخلايا في جزء من الجسم في التكاثر تكاثراً غير محكم .

فالخلايا الطبيعية تنمو ، وتنقسم ، وتموت بطريقة تقاد تكون منتظمة ، أما خلايا السرطان فهي بخلاف ذلك تعيش زمناً أطول من الخلايا الطبيعية، وتكون سريعاً خلايا جديدة شاذة ، بل وتنتقل حتى إلى أماكن أخرى في الجسم حيث تأخذ في أن تحل محل النسيج الطبيعي .

نحن نعرف الآن على وجه التأكيد أن كل أنواع السرطان تنشأ بسبب بعض أنواع من التلف في دنا . فبعض دنا التالفة تتم وراثته . وكمثل لذلك هناك ما يحدث من طفر في چين "بركا" (1) ، بما يؤدي إلى قابلية شديدة للإصابة بسرطان الثدي . وقد اكتشف العلماء چينات أخرى مصحوبة بالسرطان، خاصة سرطان القولون ، والكلية، والعقد الليمفاوية ، والبنكرياس ، والبلعوم ، والمستقيم ، والجلد .

على أن السرطان كثيراً ما لا يكون عائلياً . وبدلًا من من ذلك فإنه يكون تلقائياً: نتيجة تلف في دنا يكون بدوره قد تنتج عن التعرض للتدخين ، أو الكحول ، أو ضوء الشمس ، أو بعض الفيروسات ، أو السموم مثل قطران الفحم ، والأسبستوس، والمواد الهيروكربيونية .

تسبب هذه السموم السرطان؛ إما بإحداث طفر في تتبع طبيعي، أو بأن تؤثر فيما يسمى بالجينات المسرطنة وجينات كبح الأورام . (إذا استخدمنا استعارات مجازية من السيارة تؤدي الجينات المسرطنة إلى تعزيز نمو الخلية ، وهي تمثل دواسة البنزين . وإذا حدث فيها طفر ، فيماثل ذلك وطء الدواسة لاقصى حد ، فترسل للخلايا إشارات للاستمرار في النمو . أما چينات كبح الأورام فهي الفرامل . وهي تقيد نمو الخلية . وإذا حدث فيها طفر ، فتواصل خلايا الورم نمواً دون توقف) .

هناك على الأقل عشرون نوعاً معروفاً من السرطان العائلي والتلقائي - وبعضها أكثر عدوانية من الأخرى . وهي لا تستجيب كلها للعلاجات نفسها . وهذا هو السبب في أن مرضى السرطان المختلفين كثيراً ما يجرى علاجهم بعلاجات مختلفة تماماً .

يُصاب واحد من كل ثلاثة في العالم الغربي بالسرطان عند نقطة ما من حياته . ويموت واحد من كل خمسة كنتيجة له .^(٦) إنها معركة تتطلب الكثير من الحصار الشخصي ، وتبذر إليها مدافع ضخمة .

تقول الجمعية الأمريكية للسرطان : إن العلماء قد تعلموا عن السرطان في السنوات العشر الأخيرة بأكثر مما فعلوا خلال كل تاريخ البشرية . والسؤال الرئيسي هو عما إذا كان هذا سوف يترجم لعلاجات تشفى من السرطان أثناء حياتنا ؟ يأمل العلماء أن يجدوا الإجابة لدى علوم دنا .

وعود بائلوية شخصانية .

كانت سارة آلن في سن الثالثة والأربعين في موسم عيد الميلاد عام ٢٠٠٠ عندما أخبرها طبيبها بأن لديها نوع من سرطان الثدي يتصنف بأنه عدواني بوجه خاص ، وأنه أخذ في الانتشار .

وكانت آلن أمًا لأربعة ، وقد اعتبرت ويحق أن هذا حكم بالإعدام . وقالت آلن لأحد مراسلي الصحف : إنه حتى عندما كان قلبها يغوص عميقا ، كان طبيبها للأورام يبدو متفائلًا . وقال لها : "ثمة دواء جديد ... يسمى هيرسيبتين . سوف نعطيه لك بمجرد أن تنتهي عملتيك الجراحية " .

إن الهيرسيبتين نوع جديد من الدواء تم إيداعه خاصة ليسدد طلقاته إلى خطأ وراثي يسهم في سرطان ثديها . هذا الخطأ - وهو وجود نسخ أكثر مما ينبغي من جين يسمى "هير (٢) = HER2" - ينتج عنه فرط إنتاج لبروتين هير(٢) على سطح الورم . (يوجد هذا الخطأ فيما يقرب من ٣٠ في المائة لغير من حالات سرطان الثدي ، ويكون السرطان في هذه الحالات عدوانيا بوجه خاص) .

حضرت اجتماعا في المعهد القومي للسرطان ووجهت سؤالا :
"هل عثرنا على كل الجينات المسرطنة والجينات الكابحة للأورام

عند البشر؟ وهل حان الوقت الآن للتوقف عن البحث وأن نبدأ في التركيز على الحصول على الأدوية الجيدة التي يكون فيها الفارق؟ كان في القاعة خمسة عشر عالما ، قال بعضهم: إننا ربما تكون قد عثينا على ما يقرب من ١٠ في المائة من الجينات ، بينما قال آخرون: إننا ربما تكون قد عثينا تقريرا على كل الجينات . الإجابة الحقيقة هي أننا لا نعرف. فإن بداية الإجابة موجودة في تتابعات الـجينوم البشري التي ستخبرنا عن طريقة شفاء السرطان الذي يبدأ في جيناتنا الخاصة بنا .

العالم أرنولد ليفين ، في كتاب الثورة الـجينومية ، (واشنطن العاصمة ، مطبعة چوزيف هنري ، ٢٠٠٢) ص ٩٦ .

إن الهيرسبتين دواء يعرف بأنه جسم مضاد أحادي النسيلة ، ويتم مفعوله بأن يعدل من إنتاج أحد البروتينات . فالشركة التي تصنع هذا الدواء هي شركة "ـجينتيك" وقد أعلنت عنه على أنه "ـصاروخ حيوي" ، ويتمنى الدواء من أن يقلص الخلايا السرطانية دون قتل الخلايا السليمة .

مرت سنوات عديدة ، وما زالت آلن تعيش^(٨)

يعمل لاري نورتون في مركز سلون - كترنج التذكاري للسرطان بمدينة نيويورك، وهو يقول: إن طريقة عمل الهيرسبتين " لا تشبه أيا مما رأيناه قط من قبل " . فأنorton كان أحد الباحثين الرئيسيين في الهيرسبتين . وكان يدخل في دراسته امرأتان بمراحل متقدمة من سرطان الثدي وكان من المتوقع لهما أن تعيشا لأقل من عام، وقل تناولهما للهيرسبتين ، كما يقول Norton . وبعد أن تناولتا الدواء ، ظلتا على قيد الحياة لخمس وست سنوات بالترتيب .

وبدت لو كان لى صوت هوميروس لأشدو عن سرطان المستقيم.

العالم ج. ب. س. هالدين

ويقول نورتون: "هذا أكبر تحول مختلف رأيته بائي حال في الحالات المتقدمة من سرطان الثدي".

إن الهيرسبتين هو الدواء الأول من بين أنواعية اتجاه جديد إلى ما يسمى "الأنوية المستهدفة". فإذا شُخصت امرأة بأن لديها سرطان ثدي وبيّنت الاختبارات أن لديها وفرة زائدة من چينات "هير"(٢)، سيدرك الأطباء أنها حالة مثالية مما يرشح للعلاج بالهيرسبتين .

يتقدم هذا المجال تقدماً سريعاً، ومن المرجح أنه سيؤدي بنا إلى أوجه علاج شخصانية لسرطان - نظم علاج طبية تجهز بالمقاس حسب خصائص دم المريض. وكمثال : فقد بيّنت الدراسات المبكرة على مرضى سرطان القولون أن هناك تغيرات هيئة في دنا يمكن بها التنبؤ بما إذا كان المرضي سيعلانون من آثار جانبية عند استخدام دواء قوى المفعول اسمه ايرنوتيلكان. وهناك دراسات أخرى مماثلة في أبحاث تركز على مرضى سرطان الرئة . وتبيّن دراسة أخرى أنه من الممكن أن تتبّأ بدقة عن مدى ما ستكون عليه فاعلية العلاج الكيميائي في علاج الكثير من المراحل المبكرة من سرطان الثدي .

يرأس لجوس بوسناري الباحثين في تلك الدراسة التي أجريت في مركز سرطان إم . دى. أندرسون ، وهو يقول: "لم نتمكن في الماضي من أن نتنبأ وقت التشخيص تنبأ يوثق به عن أي من المرضى سوف يخبرون استجابة باثولوجية كاملة لأى من نظم العلاج الكيماوى. إذا تأكّدت نتائجنا بواسطة تلك الدراسات الكبرى التي تجرى حاليا ، سنكون قادرين سريعا على اختبار أفضل نظام علاج كيماوى للمرضى بعد العملية ، وهو اختيار يتّأسس على بروفييل التعبير چيني لأورام المرضى . سوف يعظم

هذا من فرص شفاء مرضهم ، وتجنبهم في الوقت نفسه تعرضهم للأثار الجانبية السامة للعلاجات الأقل فاعلية.^(١)

تمتلىء أوردي مرة في كل أسبوع بمادة تنظيف سجادة نابوليتانية يتم تقطيرها من البحر الأدرياتيكي ، وأصبحت أصلعا كالبيضة. ومع ذلك فإنني ما زلت أتحرك هنا وهناك وأعمال القططيات بخبث .

المؤلف جون شيفر

الطفل المفضل للإعلان عن نوع دواء جديد

قال لي دافيد بالتيمور الحاصل على جائزة نوبل: "فيما أعرف ، لا يوجد شيء جد مثير مثل دواء (جليفيك). إنه الطفل الأثير للإعلان عن هذه الأنواع الجديدة من الدواء .^(٢) وكما يقول: فإن هذا نوع جديد من الدواء يعالج السرطان حيث يبدأ - وراثيا . وبالتيمور كرئيس لمعهد كاليفورنيا للتكنولوجيا يشغل الموقع المناسب لأن يكون عارفا بالأمر .

يعالج "جليفيك" نوعا معينا من الليوكيميا - يسمى الليوكيميا النخاعية المزمنة - وهو يعالج هذه الليوكيميا بنجاح مذهل . ولقد بيّنت التجارب أنه دواء آمن له القليل من الآثار الجانبية، ويحدث تقريبا لكل مريض يتناوله أن يخبر فترة هدأة درامية للمرض . وقد نشأت في عدد قليل من المرضى مقاومة "جليفيك" ، فإن الغالبية لم يحدث لها ذلك . وافتقت إدارة الأغذية والأدوية^(*) سريعا على استخدام "جليفيك" ، بسبب مفعوله الرائع .

(*) إدارة الأغذية والأدوية في الولايات المتحدة هيئه لابد من الحصول على موافقتها قبل استخدام أي دواء جديد أو غذاء مكملا جديدا . (المترجم)

يعد بريان دروكر مخترع "جليفيك" هو نفسه طفلاً مفضلاً أيضاً للإعلانات، ولكنه هذه المرة إعلان عن شخصية طبية مشهورة . نال دروكر، ذو الكتفين العريضين والصوت الهامس تغطية صحفية جديرة بمشاهير مثل بيل جيتس أو ستيف جوبز . ويتجذر الحديث في مجلة "وايرد" عن أن دروكر "هو أقرب الأشخاص في أبحاث السرطان لأن يكون بطلها".

يقول دروكر: أن تحديد توابعات الجينوم البشري وتحليله كانا من الأمور الحاسمة في إبداع "جليفيك" . وكما يقول: "في الأوقات القديمة ، والتي أعني بها أنها منذ ثمانية أعوام ، كنا لا نعرف إلا حفنة من الجينات التي قد تكون لها دور في بعض عمليات السرطان، أما الآن فنحن نعرف منها المئات ." (١١)

يعمل "جليفيك" عن طريق تغيير البيئة التي تحتاجها خلايا الدم البيضاء لتأخذ في التكاثر دون تحكم ، وتنتج هذه البيئة بسبب جينين اثنين خاصين يندمجان معاً ، ويكونان بروتيناً دوريه - لا غير - أن يستمر الإنتاج متواصلاً . و"جليفيك" يعني هذا البروتين من فرط الإنتاج .

يسارع دروكر إلى أن ينفي تصنيف "جليفيك" (الذى تنتجه شركة نوفارتيس) على أنه علاج "يشفى" من السرطان ، ولكنه "يمثل حقيقة وبالفعل عهداً جديداً في علاج السرطان" .

نحن في حاجة للسرطان ، وسبب ذلك هو تلك الحقيقة نفسها
التي تفيد بأنه بعدم قابليته للعلاج يجعل من كل الأمراض
الأخرى شيئاً غير السرطان ، مهما كانت قاسية .

المؤلف جلبرت أدير

يقول دروكر: "عندما نفهم ما الذي يدفع إلى نمو السرطان سنستطيع عندها أن نسد طلاقتنا ضد هذا الشنوذ بوجه خاص" . ثم يقول: "ويكلمات أخرى سنتمكن من

تعويق السرطان دون أن نعوق المريض . وسنصل إلى هذا بالفهم المضبوط لما يدفع إلى نمو السرطان . وسوف نعيّن الهدف ، ونشيء دواء يؤدي إلى إيقاف نشاط نمو السرطان ، وعندما تكون قد انتهينا إلى علاج خاص جداً.

ثم يقول دروكر: كلما تعلمنا المزيد والمزيد من أنواع السرطان ، سيمصل بنا ذلك إلى القدرة على إنشاء أدوية جديدة مثل هذه لتعالج أي سرطان وكل سرطان .^(١٢)

يقول بالتيمور عالم معهد كاليفورنيا للتكنولوجيا إن هذا هو التحدى الذي يواجهنا الآن ، وهو أن تتوصل شركات الدواء إلى "أدوية أخرى مثل جليفيك" يترقب الباحثون بأعين كائين النسر أن تظهر لهم فرصة مثل هذه .

يحدث أثناء ذلك في أيسلندا ...

الكثيرون هنا ليس لديهم أي فكرة عن وفدو قبلهم منذ ثلاثة أجيال أو حتى جيلين . ولكن هذا لا يصدق على المواطن النمطي في أيسلندا . فيستطيع هذا المواطن ، أو هذه المواطن ، أن يتبع سجلاته العائلية ليصل حتى الاستيطان الأصلي للفايكنج في أيسلندا في القرن التاسع ، وذلك بفضل جهد البلاد المثابر في تسجيل كتاب الاستيطان .

لا ريب في أن هذا فيه معلومات ميسرة للأيسلنديين . ولكنها أيضاً تعد كشفاً عن كنز ثمين لكل البشر . لما كانت أيسلندا جزيرة بعيدة ، هي عملياً جزيرة معزولة وقليلة السكان - فيقرب عددهم من ربع المليون - فإن سكانها هكذا متجانسون . والناس في أيسلندا يتشاربون معاً بدرجة أكبر كثيراً من تشابههم مثلاً في كاليفورنيا التي تعد كوعاء لصهر البشر .

كلما كان السرطان أكبر عمراً ، فإنه يكون أسوأ . وكلما زاد تشابكاً بالعضلات ، والأوردة ، والشرايين المغذية ، فإنه يكون

أسوأ ، وأكثر صعوبة في العلاج . وذلك لأن هذه أماكن يخشى فيها من إجراء الفتحة الجراحية ، وعمليات الكي والعلاجات الشديدة .

ثيودريك ، أسقف سيرفيا (١٢٦٧م) في كتاب الجراحة لـ ثيودريك ، الجزء الثاني ، ترجمة إ. كامبل وج. كولتون (نيويورك : أيلتون سنشورى - كروفتس ، ١٩٦٠) ، ص ٢٦ .

ما من عجب أن تكون أيسلندا المكان الذي يُعيّن فيه موضع مala حصر له من الچينات التي لها علاقة بالأمراض . اكتُشف أحد هذه الچينات في ١٩٩٤ ، ويسمى بـ (بركا ٢) ، وهو چين عندما يطفر يزيد من قابلية النساء للإصابة بسرطان الثدي بعامل من عشرين . ولقد اكتشف العلماء بـ (بركا ٢) بعد دراسة عائلتين أيسلنديتين ، ويمكن متابعة كل منها وراء إلى سلف واحد ولد في عام ١٧١١ ،

يوجد لكل عائلة منها تاريخ طويل لحالات متكررة من سرطان الثدي ، ومربيضات السرطان من كلتا العائلتين تشاركن بالضبط في الطفرة نفسها ... غياب خمسة حروف (أو قواعد) بعد الحرف ٩٩٩ في الچين.^(١٢)

فيما يعرض فإن هناك طفرة أخرى على الچين نفسه يشيّع وجودها بين يهود أوروبا الشرقية (يسمون بالأشkenازى) . وهذه الطفرة - وهي غياب حرف عند الموضع رقم ٦١٧٤ - مسؤولة عن ٨ في المائة من حالات سرطان الثدي وحدها عند اليهود . والأشكنازى - بسبب تاريخهم الثقافى الطويل الذى يحظر التزاوج مع غير اليهود - هم أيضا مجال مفضل آخر لصيد الچينات .

اتخاذ الشكل الملائم للسرطان

الآن وقد اكتمل تحديد تتابعات الچينوم البشري ، فقد تحمس الباحثون لمتابعة خط من الأبحاث لفحص البروتينات التى تشفّر لها الچينات فى خريطتها الجديدة .

وأحد هذه البروتينات يسمى "فينكولين" (Vinculin) ، وإذا كان القارئ لم يسمع عنه بعد، فلأنه على أنه سيفعل ذلك .

توصل الباحثون في مستشفى سان جود لأبحاث الأطفال في ممفيس بولاية تنسى ، إلى اكتشاف أن الفينكولين يفعل شيئاً جد مثير للاهتمام . فهو يغير شكله الثلاثي الأبعاد بحيث تستطيع إحدى الخلايا أن تتحرك خلال بيئتها ، بدلاً من أن تبقى ثابتة في مكان واحد . يقول الباحثون: إن قدرة الفينكوليدين على تغيير شكله بحيث تستطيع إحدى الخلايا بجهانتها التي تعبّر عنها الانتقال فيما حولها ، هذه القدرة تكشف عن مفتاح مهم بشأن الطريقة التي تتمكن بها خلايا السرطان من الانتشار في الجسم.

يعمل فيليب ر. ج. بوا زميلاً في قسم الوراثيات بمستشفى سان جود ، وهو يقول: "كلمات أخرى، الفينكوليدين بروتين مهم يؤدي أدواراً مختلفة في الجسم . فهو منظم رئيسي للكثير من أوجه حياة الخلية ، ويغير من شكله ليدير أشغال الخلية حسب الاحتياجات الفورية للخلية" . والفينكوليدين قد يساعد بالفعل خلايا السرطان على الانتشار .

ومن المثير للاهتمام ، أن قدرات الفينكوليدين على تغيير شكله ربما ستبدأ أيضاً في تفسير الطريقة التي يستطيع بها البشر إنتاج هذا القدر البالغ من التعدد بواسطة ٢٠٠٠ چين فقط أو ما يقرب .

يقول بوا: "كان من المعروف من قبل أن الخلايا تستطيع أن تقرأ چينات معينة بطرائق مختلفة لتصنع بروتينات مختلفة، إلا أن هذه المكتشفات الجديدة تدعم بما له مغزاه إدراكنا لدى وظيفة البروتين في الخلية".

من الأفضل ألا نستخدم أى علاج في حالات ... السرطان ؛
وذلك لأنه عند استخدام علاج للمرضى فإنهم يموتون سريعاً ؛

أما إذا لم يستخدم علاج للمرضى ، فإنهم يظلون باقين لزمن طويل .

أبوقراط (٤٦٠ - ٣٧٧ ق.م)

الدخول في عصر الطب التنبؤى

في ١٩٩٤ اكتشف چينا "بركا" (١) و تبركا (٢) لسرطان الثدي ، ويدل هذا الاكتشاف على نقطة تحول في أبحاث سرطان الثدي . وكل الچينين عندما يقوموا بذاته وظيفتها يكون منها چينات "لکبج الأورام" . بمعنى أنهما كما يبدو يتحكمان في نمو الخلية . أما إذا كانا يحويان أخطاء ، يصبح من الممكن أن ينتج نمو بلا تحكم . فالنساء اللاتي يرثن چينات "بركا" فيها خطأ يتعرضن لاحتمال خطر أكبر من الإصابة بسرطان الثدي والمبایض - وتقدر زيادة احتمال الخطر بعشرين مثل .

بحلول ١٩٩٥ ، كان في السوق اختبارات تستطيع أن تساعد النساء اللاتي لديهن في تاريخهن العائلي حالات سرطان ثدي أو مبایض ، في أن يحددن إذا كن هن أيضاً موضع احتمالات خطر (يُصنع هذا الاختبار بواسطة شركة "ميرياد جنيتكس" في سياتل كما أنها تحتفظ لنفسها أيضاً بكل حقوق استخدامه) . يقول ليروي هود ، المشارك في تأسيس معهد سياتل لبيولوجيا المنظومات ومختبر الجهاز المؤتمت لتحديد التتابعات: "أول ثورة كبيرة أخذت تقد علينا الآن هي اختبارات التشخيص المبكر جداً" .

وهو يضيف القول: "إذا كنا نريد التعامل مع السرطان باقصى فعالية خلال السنوات الخمس القادمة ، سيكون مطلوباً أن نتعرف على حالة السرطان وهي مبكرة حقاً . فلن نستطيع ممارسة طب وقاىي دون الطب التنبؤى " . (١٤)

هناك جانب فيه فائدة وجانب فيه منزلق بهذه الاختبارات التنبؤية ، كما يقول هود. ولنأخذ اختبار فرز بركا كمثال . سنجد من أحد الجوانب أن النتيجة الإيجابية للاختبار لا تعنى أن من المؤكد أن هذه المرأة ستصاب بسرطان الثدي أو المبيض ، وإنما تعنى فقط أن هناك احتمالات أكبر لأن يحدث لها ذلك . وتحتار الكثيرات ممن يكتشفن أن لديهن الطفرة إجراء عملية استئصال مزدوج للثدي واستئصال المبايض، وذلك حتى يقللن من احتمال إصابتهن بالسرطان. على أن نسبة لا تقل عن ١٥ في المائة من النساء اللاتي يحملن الطفرة لن يصبهن قط هذا المرض .

النتيجة السلبية للاختبار هي أيضاً مخادعة . وتحدث معظم حالات سرطان الثدي - بنسبة تزيد عن ٩٠ في المائة - لنساء ليس لديهن أى من طفرتي بركا . وبالتالي فإن النتيجة السلبية ليست ضماناً بأن السرطان لن يضرب فيما بعد ضربته.

حالة السرطان ليست فحسب مرضًا جسدياً ، إنها حالة ذهنية .

مايكل بادن ، رئيس الفحص الطبي في مدينة نيويورك ، كما استشهد به ل. جونستون في مقال موت الفنان : إفادة أخيرة في مبحث قتل الذات ، صحيفة نيويورك تايمز ، ١٧ يونيو ، ١٩٧٩ ، ص ١ .

ظل الباحثون منذ منتصف تسعينيات القرن العشرين وهم مطاردون بهاجس العثور على ما يسبب تلك الغالية من حالات السرطان التي لا علاقة لها بجيني بركا . على أنهم وصلوا أخيراً إلى حل في أواخر ٢٠٠٢ .

إمسي (EMSY) الجين الجديد لسرطان الثدي

هناك چينات تشفّر لبروتينات ، وچينات موجودة أساساً للتحكم في چينات أخرى. في ديسمبر ٢٠٠٢ تمكّن الباحثون في جامعة كمبريدج ومركز السرطان

بالمملكة المتحدة من العثور على چين للتحكم - يسمى "إمسى" - يبدو أنه قادر على إيقاف عمل چينات بركا السليمة .

ربما يكون هذا بداية لتفسير السبب فى أن نساء كثيرات ليس لديهن چينات طافرة من "بركا (١)" و"بركا (٢)" ومع ذلك يصبهن السرطان .

يعمل تونى كوزاريدس باحثا فى كمبريدج وقد قال فى حديث لهيئة الإذاعة البريطانية: "سيمنحنا هذا خطوط جديدة للأبحاث وزوايا للهجوم فيها إمكانات مثيرة . واكتشاف چين جديد مهم كهذا أمر فيه إثارة بالغة ويعطينا ذلك الجزء من لعبة الصور المتشابكة (jigsaw) الذى كنا نبحث عنه . وسيكون لدينا الآن صورة أكثر تعقيدا بكثير للتغيرات الوراثية التى تقدح زناد سرطان الثدى والمبixin فى النساء اللاتي لم يرثن احتمال خطر كبير من السرطان ولكنهن يصبن به على أى حال " (١٥) .

يقول كوزاريدس: إنه قد استعرض المئات من عينات الأورام التى بيّنت أن نسبة ١٤ في المائة من حالات سرطان الثدى، و ١٧ في المائة من حالات سرطان المبيض، تحوى نسخا إضافية من چين، إلا أنه لم يجد چين فى النسيج الطبيعي أو فى أى نوع آخر من الورم .

أما البروفيسور كالداس فهو باحث آخر من عملوا فى هذه الدراسة وهو يقول: "كنا دائما نعتقد أن العوامل المهمة فى الحالات الوراثية من سرطان الثدى ينبغي أن تلعب دورا أيضا فى أنواع (السرطان) الأخرى ، وأنه لن المشجع أن نعرف أنتا لم نكن نلاحق الهدف الخطأ" .

ثم يقول كالداس: "ينبغي أن يفيدنا ذلك فى إنشاء علاجات جديدة مستهدفة تُسدد ضد سرطان الثدى والمبixin؛ خاصة وأن حالات السرطان التى يكون بها مستويات مرتفعة من چين الجديد ، هى كما يبدو تسلك بطريقة معينة للأشكال

الوراثية . ومن الممكن أن يشكل "إيمسي" أيضا الأساس لأنواع جديدة من الطب التنفسى ." (١٦)

عندما يمد الورم أقدامه من كل جانب من جسده داخل الأوردة،
يُنتج عن المرض صورة كحيوان السرطان .

جالينوس (١٣٠ - ٢٠٠ ق. م.) ، كما استشهد به في كتاب ر.إ.
سيجل ، منظومة الفيزيولوجيا والطب عند جالينوس ، ص. ٢٨٦

يبدو أن وجود نسخ إضافية من "إيمسي" يدل على نوع سرطان أكثر عدوانية . فالنساء اللاتي تحوى أورامهن نسخا إضافية من "إيمسي" يبقين أحياء لمدة ٦،٤ سنوات فقط بعد التشخيص ، بالمقارنة بمنطقة ١٤ سنة للنساء اللاتي تحوى أورامهن كمية طبيعية من "إيمسي" . ويعنى هذا أن الباحثين سوف يهدفون إلى التوصل سريعا لاختبار تشخيصي "لإيمسي" ، بحيث يستطيع الأطباء التنبؤ بدرجة عدوانية السرطان المرجحة ويوصون بالعلاج المناسب .

جزئ العام

إذا كان القارئ يتبع العناوين الرئيسية عن الصحة ، فلا ريب من أنه قد صادف فيها الجين المسمى "بي ٥٢ (p53)" . والبروتين الذي يشفر له هذا الجين قد أسمته مجلة "سيانس" بأنه "جزئ العام" . ويعرف العلماء أن البروتين الذي يتكون بواسطة "بي ٥٢" له أهمية رئيسية في نمو الخلية . وهو جين كابح للورم يفترض أنه يمنع الخلايا عن النمو . عندما يصيب تلف هذا الجين فإنه لا يستطيع فعل ذلك . وإذا طفر جين "بي ٥٢" فإن هذا يعني عموما قابلية أكثر للسرطان . والحقيقة أن أكثر من نصف كل خلايا السرطان البشري تحوى "بي ٥٢" ، الأمر الذي يدلنا على مدى أهمية وانتشار هذا الجين .

يواصل باحثون كثيرون البحث عن طرائق لتشخيص وعلاج حالات السرطان التي لها علاقة بمشكلة "بي ٥٢".

إذا فهمنا ما الذي يدفع إلى نمو السرطان سنستطيع أن نحدد طلاقتنا لتصيب بوجه خاص هذا الشنوذ بالذات . وبكلمات أخرى سنتمكن من إعاقة السرطان دون إعاقة المريض . وسنصل إلى هذا الهدف بالفهم الدقيق لما يدفع السرطان إلى النمو. وسوف نعيّن الهدف ، ونشيء دواء يوقف نشاط نمو ذلك السرطان، وعندما ننتهي إلى علاج خاص جدا . فكلما عرفنا المزيد والمزيد عن حالات السرطان ، سنصبح قادرين على إنشاء أدوية مثل هذا لكل حالة وأى حالة للسرطان.

بريمان دروكر مخترع جليفيك.

هناك چين آخر يعتقد العلماء أنه مصاحب للسرطان واسمه "آت م" (ATM). والدور العام لهذا چين هو التحكم في انقسام الخلية . وعلى الرغم من أن العلماء لا يفهون بعد السبب في أن احدى النسخ الطافرة لچين "آت م" تستطيع أن تسبب السرطان، فإنهم يعرفون بالفعل أن هناك شكلاً معدلاً لهذا چين يرتبط بمرض عصبي في الطفولة يسمى رنج تمدد الشعيرات . وهذا المرض يجعل الأطفال حساسين حساسية مفرطة للإشعاع.

وهناك نجم فائق آخر بين چينات سوف يقرأ عنه قراونا وهو "بي ٦٥" ($p65$) . فيبدو أن الشكل الطافر ل لهذا چين يسبب إفراطاً في إنتاج هرمونات لها علاقة بسرطان الثدي والبروستاتا .

الدودة المستديرة توفر مفاتيح لحل لغز سرطان الثدي

عندما نتابع عمليات تحديد تتابع دنا ، فربما نلاحظ عندها أن تحديد تتابعات الدودة المستديرة وذبابة الفاكهة هو كما يبدو عملية لها الأهمية نفسها مثل تحديد تتابعات الجينوم البشري .

وسبب ذلك بالطبع هو أن هذين الكائنين الحيدين يُعدان من حيوانات المعمل الشائعة إلى حد بالغ . وتتكاثر ذبابة الفاكهة والدودة المستديرة تكاثرا سريعا ، كما يسهل إيواؤها ، الأمر الذي يجعلهما حيوانات معمل مثالية لتجارب دنا . ثم ما لبث أن ثبت في النهاية أن الدودة المستديرة لها أيضا أهمية أخرى في الأبحاث المهمة - وأهميتها هذه المرة هي أنها تحمل چينا يماثل بوجه ملحوظ چين "بركا (1)" الذي عندما يطفر يزيد من قابلية النساء للإصابة بسرطان الثدي والمبيض .

يعمل سيمون بولتون في "مركز أبحاث السرطان بمعهد أبحاث لندن بالمملكة المتحدة" وهو المركز الذي نشر هذه الدراسة ، ويقول بولتون: "مر ما يقرب من عقد من السنين منذ اكتشاف چينات "بركا" ودورها في نشأة سرطان الثدي والمبيض ، ولكننا ما زلنا نتighbط في ظلام شديد حول طريقة عملها" .

ولقد اكتشف الباحثون أن چين "بركا(1)" في الديдан يعمل في ترافق مع چين آخر اسمه "بارد (1) (BARD1)" . وهما يعملان بالطريقة نفسها التي يتفاعل بها چينان في البشر ، كما يقول بولتون.⁽¹⁷⁾

قام الباحثون أولاً بايقاف تشغيل چينين - وحاكوا الطفر فيهما بأن جعلا چينين لا يعملان بالطريقة الصحيحة، ثم عرضوا الديدان لإشعاع يسبب السرطان، وعندما أصيبت الديدان بالسرطان، أثبت ذلك أن هذين چينين يلعبان دوراً رئيسياً في ترميم دنا .

ويقول بروفيسور روبرت سوهامى مدير الشئ عن الاكلنكية والخارجية فى ابحاث السرطان بالملكة المتحدة : " تستوى دراسة "نظير بركا (1)" في الودة إلى التعجيل بفهمنا للطريقة التي يمكن أن يؤدى بها وجود عيب في الجين إلى سرطان الثدي، وهذا سيطرح في المستقبل امكانات للوقاية ولعلاج المرض ."

يقول الباحثون: إنهم وقد أصبح لديهم الآن نموذج لخلية "بركا (1)" في الودة يجرؤون التجارب عليه ، فسيكون التحليل الوراثي هكذا أسهل كثيراً . ويقول سوهامى: "نستطيع أن نجري تحليلاً وراثياً تفصيلياً في خلايا الودة وهو تحليل يستحيل إجراؤه حقاً في الخلايا البشرية الأكثر تعقيداً ."

قطع الامداد بالدم

إحدى أشنع العبارات الطنانة في البيوتكنولوجيا عبارة "تكوين الأوعية الدموية" . وهي تعنى أساساً "بناء الشرايين" ويلزم للأورام أن تبني الشرايين بكثرة لتغذى أنفسها .

عندما أطلق جالينوس (١٢٠ - ٢٠٠ ق.م.) اسم السرطان على هذا المرض (كلمة *carcinoma* باللغة اليونانية تعنى حيوان السرطان) كان هذا لأنّه لاحظ أنه يماثل حيوان السرطان - فهو ينتشر بأن ينشيء ويرسل شرايين جديدة خارجة منه لتغذى حاجته التي تتضاعف أبداً للمزيد من الدم . وظهرت علاجات السرطان بالوسائل المضادة لبناء الشرايين منذ ثلاثة عقود ، والنظرية التي تكمن وراءها هي أننا لو تمكنا من قطع امداد السرطان بالدم ، سيتوقف الورم .

استراتيجية الوسائل المضادة لبناء الشرايين كلها تحمل الوعد بتوفير الشفاء للعديد من أنواع السرطان .

روبرت واينبرج باحث السرطان في معهد ماساتشوستس للتكنولوجيا

ويوجد الآن أكثر من ١٠٠٠ معمل و ٢٠٠ شركة دوائية تدرس الوسائل المضادة لبناء الشرايين . وقد حدث من الفشل أكثر مما حدث من النجاح . إلا أن إحدى الشركات ، وهي شركة "چينتيك" قد أعلنت ما يمكن اعتبار أنه نجاح مخترق له أهمية في ٢٠٠٢ . في تجارب الطور الثالث البشرية ، وأدى دواء "أفاستين" لشركة "چينتيك" إلى تجويع الأورام ومدّ من مدى عمر مرضى سرطان القولون بما هو أكثر من ٣٠ في المائة .

ولقد أثبتت النتائج صحة البحث الذي أجراه جوداه فولكمان ، الذي كان أول من افترض في ١٩٧١ أن الأورام تعتمد على نمو أوعية دموية جديدة . ووقتها لم يُؤخذ بحثه مأخذًا جدياً إلا بواسطة قلة من الخبراء ، أما الآن فإن خبراء كثيرين يعتبرون أنه رائد من رواد الطب من أعلى درجة .

ويعمل دواء "أفاستين" بأن يستهدف ببطقاته أحد البروتينات التي تصنعها خلايا السرطان ويسمى بروتين "فيجف (VEGF)" (وهي مختصرة الكلمات الإنجليزية التي تعني عامل نمو بطانة الأوعية الدموية). وعندما يبطل الأفاستين مفعول هذا البروتين ، فإنه يبيّن من قدرة الخلايا على حشد أوعية جديدة .

ويقول د. ويليام لي المدير الطبي "مؤسسة تكوين الأوعية الدموية": "هذا تقدم كبير في تنامي علاج السرطان. (فالأفاستين) هو أول دواء كابح لتكوين الأوعية، يُظهر في تجارب إكلينيكية مصممة جيداً على نطاق كبير ، أن إيقاف إمداد الورم بالدم هو طريقة تناول صحيحة لعلاج السرطان . ويشكل هذا إحدى علامات الطريق لتحسين علاج السرطان." (١٨).

روبرت واينبرج باحث في معهد ماساتشوستس للتكنولوجيا وعضو مؤسس "معهد هوايتهد للأبحاث الطبية الحيوية" واحد من أبرز مرجعيات السرطان في الأمة، وهو

يقول: "استراتيجية الوسائل مضادة لبناء الشرايين كلها تحمل الوعد بتوفير الشفاء للعديد من أنواع السرطان".^(١٩) ويوجد أكثر من سنتين دواء آخر مضاداً لبناء الشرايين في البشر تحت الاختبار ، وهناك دواءان يأتيان مباشرة في أعقاب "الأفاسين" في عملية الموافقة عليهم . أحدهما هو "نيوفاستات" الذي تتجه "معامل إيتربنا" ، وهدفه الذي يسدد عليه طلقاته هو سرطان الكلى وسرطان الخلايا غير الصغيرة في الرئة . وهناك دواء آخر اسمه "بي تى كيه ٧٨٧ = PTK 787" تتجه شركة أدوية "نوفارتيس" ، ويجرى اختباره لسرطان القولون والمستقيم .

نحن في الطريق بخطوات بطيئة ، وإن كانت واثقة ، لإحداث تأثير على أنواع مرتدة من السرطان . فعلينا لغير أن نتحلى بالصبر.

دافيد بالتمور ، رئيس معهد كاليفورنيا للتكنولوجيا

دواء الثاليدومايد مرشح آخر يثير الدهشة كوسيلة مضادة لبناء الشرايين . ساعت سمعة هذا الدواء في خمسينيات القرن العشرين لما تبين من أنه يسبب تشوه المواليد عند وصفه للنساء الحوامل ، إلا أنه يبدو أن الثاليدومايد يؤدي أيضاً إلى كبح نمو الأوعية الدموية . فميلاز ماك دانييلز طفلة مازالت تتعلم المشي في نيويورك ، وهي من أول من أدركوا المزايا التي عثر عليها مجدداً للثاليدومايد . وبعد أن أجريت لهذه الطفلة جراحة ، استمر ورم مخها في النمو . إلا أن طبيبها أدخلها بعدها في قائمة تجارب الثاليدومايد ، وتطلب ذلك عمليات نقل دم لمدة أسبوع كل واحد وعشرين يوماً . وتحدث أبوها بول ماك دانييلز إلى مراسل لصحيفة "بيزنيس ويك" فقال له: "قررنا أنه على أي حال ربما يجعلها الدواء تواصل البقاء حتى يكتشفوا شيئاً ناجحاً في العلاج" . إلا أن الثاليدومايد نفسه نجح وتوقف الورم عن النمو.^(٢٠)

هل عندك سرطان؟ خذ قرص أسبرين

لعل القارئ قد سمع عن الأسبرين كعلاج وقائي لمرض القلب ، ولكن هل سمع عنه
علاج للسرطان؟

ليست هذه بالفكرة المستبعدة كما تبدو . فهناك باحثون يعملون على الفئران
في جامعة كينكتيك وقد اكتشفوا مؤخراً أن القوارض التي تصاب بائتاع سرطان
الثدي الأسرع نمواً والأشعر انتشاراً تنتج كمية أكبر من بروتين يسمى "كوكس - ٢
(COX-2)" ، وهو البروتين نفسه الذي تستهدفه أدوية تسكين الألم الشائعة .

والمنتاج الرئيسي "لوكس-٢" هو إنزيم يسمى "بي جي إيه ٢" (PGE2) وهو مادة
كيميائية قوية الفعالية تساعد الأورام على بناء الأوعية الدموية التي تحتاجها لتبقى
حية .

وثبتت في النهاية أن العديد من الأدوية التي يشيع وجودها في المنازل هي
كما اتضح تكبح إنتاج "كوكس-٢" . فالأسبرين والإيبوبروفين اثنان من هذه الأدوية .
ويمكن لهذه الأدوية أن تساعد المريضات ، نظرياً على الأقل ؛ في العمل على منع
أو إقلال سرعة نمو أورام الثدي ، وإن كان الباحثون يريدون إنتاج دواء أكثر
خصوصية دون الآثار الجانبية التي يسببها الاستعمال طويلاً المدى لمسكناً الألم .

ويقول تيموثي هلا مدير مركز بيولوجيا الأوعية الدموية في جامعة كونكتيكوت،
وكبير الباحثين لهذه الدراسة: " إنه لأمر مروع نوعاً . فمن الصعب أن نؤمن بأن
شيئاً ما بسيطاً مكناً قد يساعد في مكافحة السرطان".

وهو يضيف: إننا نحتاج لإجراء المزيد من الاختبارات الكثيرة لنرى ما إذا كانت
الأدوية التي تكبح "بي جي إيه ٢" تستطيع أن تحارب الأورام في البشر.

ويبينما يتبعن أن الأدوية المضادة لبناء الشرايين فيها ما يعطى الكثير من الوعد مع بعض المرضى ، إلا أنه مازالت هناك تحديات أمامنا . ومن المرجح إنه سيكون علينا وصف هذه الأدوية في توليفة ، وذلك أن الواحد منها لا يمنع في كل مرة إلا بروتينا واحدا أو بروتينات قليلة من بروتينات نمو الأوعية الدموية . ويوجد على الأقل عشرون بروتينا لها دور في نمو الأوعية الدموية وسيتطلب الأمر المزيد من محاولات إكلينيكية كثيرة لنكتشف أي الأدوية هي التي تعمل بأفضل وجه في مجموعة مشتركة أو وحدتها .

هذه هي المرحلة المثيرة التي نمر بها . إنها أشبه بصورة مستقطبة . وقد بدأنا نرى ما الذي في الإمكان .

تود جولب ، باحث خريطة السرطان

على أي حال ، فإن الأدوية المضادة لبناء الشرايين هي تطور مثير ، والأمر الذي سيجعلها في الإمكان هو فهمنا المتزايد لجيناتنا والبروتينات التي تصنعها .

دور للخائن أرنولد بندكت^(*) في السرطان

لدى كل واحد منا چينات تساعده على اندماج الجروح . ولكن إذا كان الباحثون في جامعة ستانفورد على صواب ، فإن الورم السرطاني يستطيع أن يحول هذه چينات نفسها لتصبح ضدها .

ويقول هوارد تشانج رئيس الباحثين في هذه الدراسة والحاصل على دكتوراه الطب ودكتوراه الفلسفة: "نستطيع أن نعثر على هذه الظاهرة مبكرا أثناء المرض وهي

(*) أرنولد بندكت أمريكي خان الثوار الأمريكيين في حرب الاستقلال الأمريكية وبعد رمزا للخيانة عند الأمريكيين . (المترجم)

ظاهرة يمكن أن تغير طريقة علاج السرطان.^(٢١) ولقد اكتشف الباحثون الدور الذي تلعبه چينات اندماج الجروح في السرطان بأن ألقوا نظرة على السرطان من منظور جديد . بدلاً من أن يشرحوا الورم ويختبروه ليعرفوا أي الچينات هي الأكثر نشاطا - وهذا تكتيك أتاح للباحثين تعين مجموعات من الچينات التي تلعب دورا في السرطان - بدلاً من ذلك فإنهم درسوا أي الچينات لها دور في اندماج الجروح وتحصصوا ما إذا كانت هي الچينات نفسها التي تكون نشطة (يعني أنها تعمل وتنتج البروتينات) في أثناء نمو السرطان .

يقول تشانج: "اندماج الجروح عملية تتبع للخلايا أن تكسر قيودا طبيعية على نموها وأن تعبر الحدود . وإذا توصلت إحدى الخلايا إلى أن تنفذ إلى هذا البرنامج ، يكون في ذلك بيئة جيدة للسرطان ."

چينات التئام الجروح مثلها تماماً مثل السرطان ، تعتمد على عمليات بناء الشرايين لجلب إمداد جديد من الدم إلى إحدى المناطق .

الخلاصة: أن من الظاهر أن بعض الأورام تستخدم قدرات الجسم الطبيعية على اندماج الجروح لتساعد الخلايا على أن تزيد سرعة نموها وأن تنتقل فيما حولها . وصدق الشيء نفسه على بناء الأوعية الدموية أو بناء الشرايين . فتنمية أوعية دموية جديدة أمر مهم في اندماج الجروح ، إلا أن الأورام لا تستطيع النمو دونه . ثبتت صحة هذا الفرض في أنواع معينة من السرطان خاصة سرطان الكبد .

وتبذل الجهود حتى نعيم بخصوصية بالغة البيانات التي يزدهر فيها نمو أنواع معينة من السرطان ، وهذه الجهود هي الخطوة الأولى للتوصيل إلى أدوية للسرطان تسدّد طلقاتها لهدف بالغ الشخصية . "فالهيرسبتين" الذي يستخدم في سرطان الثدي فيه المثل لدواء قوى المفعول من هذا النوع . أما الخطوة التالية فهي: أن نكتشف طريقة علاج الأورام التي تنتج هذه البروتينات التي تؤدي لأندماج الجروح . يقول تشانج: إن

العلماء لديهم فهم قوى لاندماج الجروح، وبالتالي فربما سيتمكنون من الوصول إلى دواء يعوق هذه العملية في أحد السرطانات فيمنع انتشاره .

وكما يقول تشانج: "سوف تظهر أدوية توقف نمو الأوعية الدموية ، وبالتالي ربما ينبغي أن نسد طلقات هذه الأدوية إلى هذه المجموعة من المرضي" .

خريطة شاملة للسرطان

لم يكن من المحتمل أن يكتمل في أثناء حياتنا تحديد تتابعات الجينوم البشري لو لا تكنولوجيا الكمبيوتر التي أتمت العملية . وتواصل التكنولوجيا أن تلعب دورا رئيسيا في كل علوم دنا تقريبا .

إن أكثر ما يتضح فيه ذلك هو المشروع الشامل للسرطان الذي صممه تود جولب الباحث في معهد ماساتشوستس للتكنولوجيا . مما يفعله جولب أساسا هو أنه يقارن بين الجينات في آلاف من عينات الأورام حتى يصنفها . وترجع أهمية ذلك إلى أن خلايا السرطان التي تبدو متشابهة تحت الميكروскоп وتسبب أعراضًا متشابهة ، يمكن في الحقيقة أن تكون مختلفة اختلافاً جزرياً . وهذا يعني بدوره أنه يلزم لعلاجها استعمال أدوية مختلفة .

وحتى ينجذ جولب ذلك فإنه يعتمد على تكنولوجيا المصفوفات الميكرو، أو ما يسمى برقائق دنا . نشأت رقيقة دنا في أوائل تسعينيات القرن العشرين في ستانفورد، وهي رقيقة زجاجية في حجم طابع البريد عليها شبكة نقط متقطعة يصل عددها إلى ١٦٠٠٠ لتمسك بدننا . ويحدث في كل نقطة أن تقوم كل شدفة من دنا بدور المسبر، ويمكننا أساسا ، كما وصف الأمر في مقال في مجلة وايرد ، أن ننظر إلى چينات الورم ونعرف بدقة أيها هو الذي يسيء السلوك.^(٢٢)

هاكم طريقة عمل ذلك، ودعنا نتذكر أن أى امتداد بعينه من دنا سوف يرتبط دائمًا بصنوه الملائم من دنا أو رنا . وكمثال فإن ثأج تلتصق دائمًا مع أثـسـ (إذا كان دنا هو ما يستخدم) ومع أيوـسـ (إذا كان رنا هو ما يستخدم) . وهكذا حتى نستخدم رقيقة دنا ، فيلجـأـ العلماء إلى مجرد تسهيل الورم ، ويصبوـنهـ فوق الرقيقة ، ويخـبـزـونـهـ عند درجة حرارة ١١٢ لـسـاعـاتـ قـلـيلـةـ ، وسرعـانـ ما نصلـ للـنـتـيـجـةـ ! فـيـحـدـثـ أـوـتـومـاتـيـكـيـاـ أنـ تـلـتـصـقـ بـالـرـقـيـقـةـ مـنـتجـاتـ چـيـنـاتـ الـوـرـمـ - البروتينات التي تشفـرـ لهاـ چـيـنـاتـ . وهـىـ تـلـتـصـقـ بـهـاـ بـكـمـيـاتـ تـعـكـسـ نـسـبـتـهـاـ مـدىـ نـشـاطـ چـيـنـاتـ .

كلما كانت چـيـنـاتـ معـيـنةـ هـىـ الـأـكـثـرـ نـشـاطـاـ - أـىـ التـىـ تـنـتـجـ بـرـوـتـيـنـاتـ أـكـثـرـ - تكونـ هـىـ الـأـكـثـرـ نـشـاطـاـ فـيـماـ يـفـتـرـضـ فـيـ الـوـرـمـ الذـىـ تـتـمـ درـاسـتـهـ .

ويتشـكـكـ بعضـ العـلـمـاءـ فيـرـيـونـ أـنـ هـذـاـ لاـ يـزـيدـ إـلـاـ قـلـيلـاـ عـنـ أـنـ يـكـونـ مجـرـدـ تـمـرينـ ذـهـنـىـ - وـإـذـاـ كـانـ هـنـاكـ فـنـاتـ فـرـعـيـةـ بـأـكـثـرـ مـاـ يـنـبـغـىـ فـابـنـ الـبـيـانـاتـ لـنـ تـعـنـىـ الـكـثـيرـ . وقدـ يـكـونـ اـنـتـاجـ أـدوـيـةـ حـسـبـ المـقـاسـ بـطـرـيـقـ بـالـغـةـ الـخـصـوصـيـةـ بـالـنـسـبـةـ لـكـلـ نـوعـ فـرـعـيـ مـمـكـنـ منـ السـرـطـانـ أـمـراـ أـبـهـظـ تـكـلـفـةـ مـنـ أـنـ تـتـحـمـلـهـ أـىـ شـرـكـةـ أـدوـيـةـ . ولـكـنـ مـرـةـ أـخـرىـ، قدـ تـكـونـ هـذـهـ هـىـ الطـرـيقـ الـوـحـيـدـ لـعـلـاجـ السـرـطـانـ - مـعـالـجـةـ مـحـكـمـةـ . وـرـيـمـاـ لاـ تـكـونـ فـنـاتـ الـأـنـوـاعـ دـقـيـقـةـ الصـفـرـ كـمـاـ يـخـشـىـ الـبعـضـ . وجـولـبـ لاـ يـعـتـقـدـ ذـلـكـ . وهوـ يـقـولـ: "ستـكونـ هـنـاكـ بـعـضـ الـقـوـاـعـدـ الـتـىـ تـخـضـعـ لـهـاـ كـلـ أـنـوـاعـ السـرـطـانـ" . بيـنـتـ إـحـدىـ تـجـارـبـ رـقـائـقـ دـنـاـ أـنـ هـنـاكـ مـدـىـ وـاسـعـاـ مـنـ الـأـذـرـامـ الـتـىـ تـتـشـارـكـ فـيـ چـيـنـاتـ (ـشـطـةـ)ـ يـصـلـ عـدـدـهـاـ إـلـىـ السـبـعـةـ عـشـرـ . وكـمـاـ يـضـيفـ جـولـبـ: "هـذـهـ نـتـيـجـةـ وـثـبـتـ لـنـاـ مـباـشـرـةـ مـنـ إـحـصـائـيـاتـ الـمـصـفـوـفـاتـ الـمـيـكـروـ . فـهـذـهـ هـىـ الـمـرـحلـةـ الـمـثـيـرـةـ الـتـىـ نـمـرـ بـهـاـ . إـنـهـ أـشـبـهـ بـصـورـةـ مـسـتـقـطـبةـ . وـقدـ بـدـأـنـاـ نـرـىـ مـاـ الـذـىـ فـيـ الـإـمـكـانـ"ـ (٣٣ـ).

ما لدينا من حقائق

الحقيقة (١) : ظل السرطان يعذب الإنسان أثناء كل ما سُجل من التاريخ. فنُول مرجع مكتوب عنه يرجع دواء إلى ٥٠٠٠ سنة . وهناك مجموعة من سبعة من أوراق البردي عند قدماء المصريين تذكر بالتفصيل العلاجات المختلفة للسرطان ، ابتداء من الجراحة فحبوب الدواء ووصولا إلى التعاويم السحرية والصلوات .

الحقيقة (٢) : لماذا سمي الباحثون الـجين الجديد باسم "إيمسي" ؟ اكتشف أفراد فريق البروفيسور كوزاريديس وهم يبحثون عن تتابعات دنا التي تتفاعل مع "بركا(٢)"، أن أحد التتابعات يتضمن الأحماض الأمينية التالية: سيرين ، وأينوليوسين ، وسيرين، وثريونين ، وحمض الجلوتاميك ، وأرجينين . وحسب التعابير العلمية ، فإن اختصار هذه الكلمات تكون حروفها هي " S-I-S-T-E-R = S-A-T-E-R " . وهكذا سمي الـجين على اسم ممرضة للسرطان اسمها إيمى هي أخت د. ليوك هيز - دافيز الذي اكتشف الـجين .

الحقيقة (٣) : لأول مرة منذ عقود من السنين نجد أن باحثي السرطان متفائلون، ويعتقدون أن أبحاث السرطان وصلت إلى منعطف مهم . وقد ثبت في النهاية أن أبحاث السرطان هي أكبر مستفيد من صنع خريطة الـجينوم البشري .

الفصل الثامن

الاستنساخ والخلايا الجذعية

حتى لو كان القارئ لا يعرف الكثير عن الاستنساخ والأراء الساخنة التي تدور حوله ، إلا أن من المؤكد أنه قد سمع عن دوالي النعجة .

فقد أحتلت هذه النعجة العناوين الرئيسية فيما يرجع إلى الوراء إلى سنة ١٩٩٧ عندما كشف عالم الأجهزة أيان ويلموت هو وزملاؤه في معهد روزلين بإنجلترا عن أن هذه النعجة هي أول حيوان ثديي يستنسخ من خلية حيوان بالغ .

أول نسخة ثديي . وهذا أمر هائل جدا حتى أن الكثير من العلماء الذين ليسوا على دراية بالمشروع لم يصدقوا ذلك أولا . وبعد ذلك تمكن العلماء من استنساخ أنواع أخرى كثيرة من الثدييات مثل: حصان ، بقرة ، غزال ، قطة ، قرد؛ فيكونون أساسا حيوانا جديدا هو واقعيا تؤام متطابق لحيوان واحد هو الحيوان المانح البالغ . بل إن الأمر لم يعد فيه ما يُعد خبرا مثيرا . وبدلًا من ذلك فإنه وضع في منزلة أقل شأنًا بالنسبة إلى الأسئلة الحقيقة التي تدور الآن في ذهن كل واحد : متى سيصل أحدهم إلى استنساخ إنسان ؟ وماذا سيعني ذلك عندما يحدث ؟

في أثناء ذهاب هذا الكتاب للمطبعة كان بناريتويس زافوس - اختصاصي الخصوبة الذي يقيم في الولايات المتحدة - قد أصدر في التو إعلانه للعالم بأنه لم يقف به الأمر عند استنساخ جنين بشري ، وإنما وصل أيضا إلى غرس هذا الجنين في رحم امرأة . وعندما يصل هذا الكتاب للقارئ سيكون العالم قد عرف ما إذا كانت هذه المرأة أصبحت بالفعل حاملا^(٤) وإذا كان هذا قد حدث فما الذي سيكون فيه صالح هذا الطفل عند ولادته ؟

(٤) لم يستطع زافوس أن يقدم الدليل العلمي على صحة إدعاته ، وأصبحت أقواله مجرد مزاعم للدعاية الشخصية . (المترجم)

على أن المجتمع العلمي ثار غضبه لهذا الإعلان حتى قبل أن يعرف العلماء ما إذا كان زعم زافوس حقيقياً أم لا . ويرأس لورد مای أوف اكسفورد الجمعية البريطانية الملكية وقد قال لوكالة رويترز: "يبدو أن الدافع لتجارب أنصار تكاثر الناس بالاستنساخ هو الدعاية التي يؤدي إليها إجراء هذه التجارب في مواجهة ضد الآراء العلمية والطبية السائدة، أكثر من أن يكون ما يدفعهم هو أي احترام أصيل فيه التزام إزاء تلك الحيوانات البشرية التجريبية التي ستنسلن في تجاربهم".^(١)

ثبت عملياً من كل معطيات تجارب استنساخ الحيوان وجود معدل مرتفع ارتفاعاً استثنائياً لموت الأجنة ، والإجهاض ، وموت المواليد ، كما أن الكثير من الحيوانات المستنسخة فيها عيوب ولادية مهلكة .

عالم الولادة جيرالد سكانن

ثلاثة أنواع مختلفة من الاستنساخ^(٢)

يستخدم العلماء الكلمة كمصطلح شامل لأى عملية تستطيع أن تصنع نسخة من أى مادة وراثية سواء كانت هذه المادة شظوية من دنا أو حيوان كامل .

وتشير كلمة الاستنساخ أحياناً إلى عملية نسخ شظوية من دنا بحيث يكون هناك كمية من الشظايا المتطابقة تكفى لأن يدرسها أحد العلماء . ومثل ذلك: فإن علماء أبحاث الجرائم يستخدمون طريقة لاستنساخ دنا تسمى تفاعل تسلسل البوليميرز

(٢) المعجم الطبي الموحد يترجم كلمة Cloning بالاستنسال وهي أفضل من ترجمتها بالاستنساخ، خاصة وأن كلمة استنساخ تستخدم لترجمة مصطلح وراثي آخر هو Transcription، إلا أن الاستنساخ أصبحت شائعة. (المترجم)

ومخصوصتها الإنجليزية "بي سي آر = PCR" ، وذلك عندما يحتاجون لعمل نسخ كثيرة من شدفة دقيقة لدينا وُجِدت في الدم ، أو الشعر ، أو الجلد ، أو المني في مشهد الجريمة . وهذا شكل من الاستنساخ مقبول على نطاق واسع ويستخدم يوميا في المعامل في كل أرجاء العالم .

ثم هناك الاستنساخ التكاثري ، وهو تكنولوجيا لتكوين حيوان جديد بالكامل (النسينغ) من المادة الوراثية لحيوان موجود (المانح) . ولقد تكونت دوليًّا بتكنولوجيا الاستنساخ التكاثري .

كيف يُصنع حيوان كامل جديد:

لقد تكونت دوليًّا هي ومعظم الحيوانات المستنسخة الأخرى عن طريق عملية الاستنساخ التكاثري ، في عملية تسمى بأنها "النقل النووي للخلية الجسدية" . ويستخدم أحد العلماء أساساً إبرة دقيقة لجذب مادة دنا من نواة خلية مانحة وينقلها إلى بويضة مجوفة يكون قد سبق أن نزع منها ما لها من نواة ومادة وراثية . ولكي حتى نجعل الخلية تبدأ في الانقسام يعمل فنبو المعامل على "حث" البويضة بحمام كيميائي أو بصدمة كهربائية . وما إن يحدث للبويضة عدة انقسامات ناجحة حتى ينقلها العلماء إلى رحم حيوان أنثى ، فتحمل هذه البويضة حتى تلدها . وكثيراً ما تُعيَّز دوليًّا وغيرها من النسائل ب أنها "توأم" للحيوان الواهب للمادة الوراثية ، ولكن هذا ليس صحيحاً . فإذا كان دنا في نواة الحيوان النسخ قد أتى بلا استثناء من المانح ، إلا أن لنا أن نتذكر أن كل بويضة تحمل بعضاً من دنا خارج نواتها هي چينات قليلة مما يسمى دنا الميتوكوندرى . وبالتالي فإن النسخة لديه أيضاً بعض مادة وراثية من ناحية البويضة المجوفة التي تدخل في معادلتنا .

وفي حدث غير عارض ، قد تطفر المادة الوراثية أو تتلف في أثناء العملية المعملية ، وهو الأمر الذي يمكن أن يفسر السبب في أن الكثير من الحيوانات النسخية لا تظل

باقية حتى عمر متقدم وهي في صحة . ويبوأجها الأن تحد هائل يجب أن تعالجه ، وهو آن نعثر على ما يكونه بالضبط السبب في أن الحيوانات النسيخة تظهر فيها مشاكل بالغة الكثرة ، وخاصة إذا كان المجتمع ينظر في أمر استنساخ الحيوانات من أجل الطعام أو استخدام تكنولوجيا الاستنساخ لصنع الأدوية أو الأطفال .

وكما يقول أيان ويلموت الذي قاد مجهودات استنساخ دوللي: "هناك أسئلة كثيرة تُلْقى حول الخلايا المستنسخة يجب أن نجيب عليها قبل أن يكون في استطاعتنا تبرير وضعها داخل أحد المرضى".^(٢)

إن الاستنساخ العلاجي هو استنساخ الأجنة البشرية لنحصل منها خلايا الجذع لاستخدامها طبيا ، ويتم إنجاز ذلك الاستنساخ بالطريقة نفسها مثل الاستنساخ التكاثري . ووجه الاختلاف هو أنه بدلا من غرس الجنين في امرأة، فإن العلماء يدمرونه بحيث يستطيع الباحثون استخلاص خلاياه الجذعية ، وهي خلايا ذات قدرة شاملة بحيث تستطيع اتخاذ شكل أنواع مختلفة من الخلايا ، مثل الخلايا الموجودة في المخ أو العضلات أو غير ذلك من الأعضاء ، ويمكن استخدامها للعلاج الطبي .

مخاطر الاستنساخ

بعد أن ظهرت دوللي في ١٩٩٧ ظن معظم الملاحظين أن الأمر أصبح مجرد مسألة وقت حتى يمكن أحد العلماء والممارسين في مكان ما من العالم من تكوين نسيخ بشري في المعمل .

ومع أن هذا حقيقي ، إلا أن إنتاج نسيخ ، سواء كان من البشر أو غير ذلك ، لهو عملية فيها صعوبة وعدم كفاءة بدرجة استثنائية . وكمثل فإن دوللي كانت الناتج الحي الوحيد لعدد من المحاولات وصل إلى ٢٧٧ . ودوللي مثل معظم النسائخ الحيوانية قد تكونت عن طريق تكينيك يسمى الزرع النووي الجسدي . والعملية أساسا هي أن العلماء يجوفون إحدى البو彘يات ، ويملوئونها بمادة وراثية من خلية من أحد المانحين ،

ثم يدمجون الاثنين معا حتى يحدث تكاثر . وبعد أن يحدث انقسام للخلية لرقم معين يغرس العلماء البويضة المخصبة في أنثى تحمل الجنين حتى ولادته . ولكن هذه عملية قد تصيب الهدف أحيانا أو قد تخطئه أحيانا . فلقد حدث أنه من بين تسعة وعشرين جنينا نسيخا نتجت عن تجارب الغنم ، كانت دوللي هي الجنين الوحيد الذي تمت ولادته .

وداعا يا دوللي

لقد احتل ميلاد دوللي عناوين الصفحة الأولى ، إلا أن الكثيرين هنا قد فاتتهم أخبار موتها . ماتت دوللي بحقيقة قاتلة في 14 فبراير ٢٠٠٣ بعد أن عانت من سرطان في الرئة ونوبات من التهاب مفاصل ممتد . وما تمت دوللي في عمر ست سنوات وهو ما يقرب من نصف مدى حياة الغنم من نوعها . ويظن بعض العلماء أن ثمة أمرا يتلازم مع عملية الاستنساخ التكاثري ، ويؤدي إلى نسائخ حيوانية مريضة أو بأحجام أكبر من الطبيعية ، ويأملون أن يجدوا التفسير لذلك .

في أثناء حياتها القصيرة ولدت دوللي ستة من الحملان بالطريقة الطبيعية .

هكذا فإن الاستنساخ يمكن أن يكون مصدر خطر على صحة النسخ الصغير .

إن جيرالد سكاتن هو نائب رئيس قسم الولادة في مدرسة الطب بجامعة بيتسبرغ، وقد قال منذرا في صحيفة "يواس توداي" ، "ثبت عمليا من كل معطيات تجارب استنساخ الحيوان وجود معدل مرتفع ارتفاعا استثنائيا لموت الأجنة ، والإجهاض، وموت المواليد ، كما أن الكثير من الحيوانات النسخية فيها عيوب ولادية مهلكة".^(٢)

فالنسائخ المولودة يكون لها نمطيا حجم أكبر من الطبيعي ، وكثيرا ما تعانى من التهاب المفاصل ، والسرطان ، وأمراض أخرى . وهذا سبب كبير في أن أغلب العلماء

يتخنون موقفاً ضد ما يسمى بأنه الاستنساخ التكاثري البشري ، أى نوع الاستنساخ المستخدم لتكوين حيوان جديد من المادة الوراثية لحيوان موجود من قبل. والأمر ببساطة أن هذا فيه خطر أكثر مما ينبغي .

ولقد أجريت أبحاث في "معهد هواتهيد للأبحاث الطبية البيولوجية" التابع لمعهد ماساتشوستس للتكنولوجيا ، وحسب هذه الأبحاث نجد أنه حتى عندما تبدو النسائين طبيعية ، فإنها مع ذلك قد يكون فيها أوجه تلف وراثية يمكن أن تسبب مشاكل طبية غير قابلة للتنبؤ . وكما يقول إيجان أحد الباحثين في فريق هواتهيد: "يمكن لتلف تلك الجينات في البشر أن يسبب (حالات مثل) التأخر العقلي ." (٤)

الاستنساخ - السجل الزمني (٥)

- | | |
|------|---|
| ١٩٥٢ | العلماء يكونون أول حيوان مستنسخ ، أبي زنیمة (فرخ الضدق) . |
| ١٩٧٢ | العلماء يستنسخون أول چین ، ويستخدمون خميرة تدمج چين في خلاياها وتتكاثر . |
| ١٩٧٦ | ولادة أول فئران تحوى دنا البشرى. |
| ١٩٨٧ | علماء معهد سولك في لاجولا بولاية كاليفورنيا يكونون تلك الفئران "عبر چينية" حتى يستطيعوا أن يختبروا بمزيد من الدقة الأذوية البشرية في حيواناتهم المعملية . |
| | ولادة لوينز "طفلة الأنابيب" . فلوينز أول طفل يُحمل به عن طريق الإخصاب في أواني المعمل الزجاجية . أى أن الحيوان المنوى |

(*) بعض الأحداث العلمية المذكورة في هذا السجل ليست استنساخا وإنما هيأت الأذمان للاستنساخ ، مثل أطفال الأنابيب . (المترجم)

والبويضة المسئولة عن تكوين الجنين قد التقيا في أنبوية اختبار وليس في امرأة . وتمت حتى الآن ولادة أكثر من مليون طفل أنبوية اختبار في البلاد الغربية .

الحمل بدولى - بعد مرور سنة - كشف لعلماء معهد روزلين للعالم عن أول حيوان ثديي نسيخ . وتم قتلها قتلا رحيمًا^(٠) في ٢٠٠٣ بعد معاناتها من السرطان والتهاب المفاصل .

علماء جامعة هاواي يستنسخون من خلايا بالغة أكثر من خمسين فأرا . والباحثون اليابانيون يكتونون ثمانية عجول نسيخة .

بريطانيا تصبح أول بلد في العالم تقنن تكوين الأجنة البشرية - ليس لتكوين نسائخ إنسان حية ، وإنما لتكوين أجنة يمكن أن تؤخذ "خلاياها الجذعية" لاستخدام في التجارب . (حسب اللوائح الجديدة يجب تدمير النسائخ بعد أربعة عشر يوما ، وما يتنافى مع القانون أن يتم تكوين أطفال حية بالاستنساخ) .

العلماء في جامعة إيه وإم (A&M) في تكساس يستنسخون قطة منقطة وبضاء . ويسمونها القطة "سي سي = CC" كمختصرة الكلمة الإنجليزية التي تعنى "نسخة قطة" .

الجمعية الأمريكية الطبية تويد الاستنساخ لفرض البحث ، ولكنها تقول: إن الأطباء الذين يعارضون الاستنساخ أخلاقيا لهم أن يرفضوا ممارسته .

(*) القتل الرحيم euthansia قتل الكائن الحي بطريقة خالية من الألم عندما يعاني من مرض عossal لا شفاء منه . (المترجم)

أيان إيلمومت العالم الذى استنسخ دوللى ، وهو الآن معلق رئيسى على هذا الموضوع الخلافى ، يوافق على أن الاستنساخ التكاثرى فيه إمكانات تجعله جديا بالاهتمام للأغراض المالية فى تربية الحيوان ، ولكنه فى الوقت نفسه أخطر من أن نجريه على البشر . فيقول ويلموت: "لاريب فى أن هناك أدلة تتضاديف على أنه ينبغي أن يكون هناك حظر شامل ضد نسخ البشر فكيف يمكن لأى فرد أن يجازف باستنساخ طفل فى حين أن مصير نتاج ذلك غير قابل للتنبؤ؟" (٥)

ظللت أتعامل بطبع الإنجاب طيلة خمس وعشرين سنة ولم أفشل فيه قط. لست أتمنى أن أفشل فيه الآن.

بانايوتيس زافوس طبيب الخصوبة ، وهو يتحدث عن مزاعمه بأنه قد غرس جنيناً نسيخاً فى امرأة (من مقال طبيب الاستنساخ يرفض النقد خدمات أنباء رويتز ، ٢٣ يناير ، ٢٠٠٤)

فمن المحتمل أن هذا لن يوقف عالم مارق مثل بانايوتيس زافوس عن إجراء محاولاتة . وإذا حدث أنه لم ينجح ، فمن المرجح أن شخصاً آخر سيحاول ذلك كما يقول المراقبون . ويرأس توماس موداي ، عالم أخلاقيات البيولوجيا ، مركز هاستنجز ، وهذا المركز مستودع فكري لعلماء أخلاقيات البيولوجيا في جاريستون بنيويورك ، وهو يقول: " من المحمى على نحو مطلق أن هناك جماعات ستحاول استنساخ كائن بشرى . ولكنهم سيكونون فى طريق ذلك الكثيرين من الأطفال الميتين أو الذين سيموتون ". (٦)

فإن الكثيرين من هؤلاء العلماء أنفسهم يسارعون مع ذلك إلى الحديث على ألا يمتد الحظر إلى الاستنساخ العلاجي وحصد الخلايا الجذعية لشفاء الأمراض . ويقول العلماء إن استخدام الخلايا الجذعية لتنمية خلايا جديدة فيه إمكانات لعلاج أو شفاء عشرات من الأمراض الضمورية ، ابتداء من مرض القلب حتى مرض باركنسون ووصولاً إلى الفشل الكلوى .

علاج مرض باركنسون بالخلايا الجذعية

هل يمكن لـ تكنولوجيا الخلايا الجذعية أن تساعد على عكس الانحطاط الجسدي الذي يعاني منه مرضى باركنسون؟

يرى علماء كثيرون أن الإجابة هي نعم . ويقول أول ليندفال ، الباحث السويدي والخبير المرموق بالخلايا الجذعية: إنه يتوقع أنه سيتمكن من تحويل الخلايا الجذعية إلى الخلايا العصبية المنتجة للدواء الممدوح التي يحتاجها مرضى باركنسون أشد الاحتياج . ولكن هذا سيستغرق زمنا .

ويقول ليندفال: " تستطيع الخلايا الجذعية أن يكون لديها الإمكان لأن تفيد في علاج مرض باركنسون ، ولكننا سنجد مشاكل صعبة جدا في توليد أعداد كبيرة من العصوبات المنتجة للدواء الممدوح ، وهي الخلايا التي تحتاجها هنا . فأننا مقتطع أن تكنولوجيا الخلايا الجذعية تستطيع أن تصبح في المستقبل العلاج الشافي للحالات التي تؤدي إلى الأضرار بالمخ - ولكنني أعتقد أن أمامنا طريقا طويلا نقطعه في هذا الصدد ".^(٧)

لقد نجح العلماء بعض النجاح في علاج مرض باركنسون في الحيوانات باستخدام خلايا جذعية أخذت من أجنة حيوانات مجهرة . إلا أن ليندفال يقول: إن هذه الخلايا الجذعية ليست فعالة مثل الخلايا التي حصلت من أجنة مبكرة جدا عمرها أيام معدودة لغير .

كما أن هناك إمكان آخر . فلقد بيّنت أبحاث ليندفال أن مع الجرذ بعد إصابته بسكتة دماغية ينبع بالفعل خلايا من خلية جديدة تنتقل إلى المنطقة التالفة . فربما يكون من هذه العملية ومضاعفا لها بعض حفظ بالأدوية مصحوبا بالعلاج بالخلايا الجذعية: العلاج النهائي لمرض باركنسون.

يقول ويلموت: "أنا مقتنع بأن الاستنساخ العلاجي يطرح فرصة صحية لا نستطيع الحصول عليها بأى وسيلة أخرى" ، ويضيف: إنه ينبغي ألا يحظر الاستنساخ العلاجي مع حظرنا للاستنساخ التكاثري .^(٨)

وهناك مخاوف من أنه لو سُمح بالاستنساخ العلاجي ، فإن باحثاً مارقا قد يقرر أن يغرس جنيناً مستنسخاً بدلاً من أن يدمره ، ويرد ويلموت على هذه المخاوف بقوله: "لن نستطيع إيقاف هذه الأبحاث القيمة عن التقدم أماماً بحجة الخوف من وجود بعض التفاح المعطوب . فإن هذا هو ما توجد القوانين من أجله" .

الاستنساخ من أجل الخلايا الجذعية

يعمل روبرت لانزا في شركة "التكنولوجيا المتقدمة للخلايا" ، وهو يقول: "هدفنا هو أن نستخدم هذه التكنولوجيا لتوليد خلايا جذعية لعلاج أمراض خطيرة تهدد الحياة، وليس أن تكون طفلاً" . وأخبرني لانزا: إن محاولته هي إحدى المحاولات القليلة جداً في العالم التي نجحت في استنساخ جنين بشري . فشركة التكنولوجيا المتقدمة للخلايا هي واحدة من شركات خاصة قليلة جداً في الولايات المتحدة واصلت العمل في أبحاث الخلايا الجذعية بعد أن أوقفت حكومة الولايات المتحدة التمويل الفيدرالي لهذه العملية.^(٩)

ودعنا نعتبر أن الخلية الجذعية خلية ذات قدرة شاملة ، فالخلية مرحلة مبكرة تحافظ على القدرة على أن تشكل تقريباً أي نوع من الخلايا أو أي صنف من الأنسجة في جسم الإنسان . ومع استخدام القليل من الحث الكيميائي، تستطيع الخلية الجذعية أن تتحول إلى خلية قلب جديدة لعلاج ضحايا النوبات القلبية ، أو تتحول لعصبنات جديدة لعلاج السكتة الدماغية ، أو الشلل ، أو مرض باركنسون ، أو تتحول إلى خلايا بنكرياس جديدة تفرز الأنسولين لعلاج السكري . ويعتقد العلماء أننا سنتمكن - ونحن

نقطع هذا الطريق - من تكوين بني معقدة مثل الأوعية الدموية ، وأنسجة الكبد ، والكلى بتكاملها . والحقيقة: إن العلماء في شركة "التكنولوجيا المتقدمة الخلايا" قد نجحوا بالفعل في بناء كلٍّ بقرٍ دقيقة الصغر يمكن استخدامها في عمليات زرع الكلى. ويقول لانزا: إنه ليس من الصعب أن نتصور لأنفسنا مستقبلاً حيث يمكننا إلى حد كبير هندسة أي نوع من الأعضاء والأنسجة حتى تحل مكان تلك التي اتلفها السن، أو الإصابة بجرح ، أو المرض .

الباحثون يكونون مفصلاً من الخلايا الجذعية

يقول العلماء: إنهم تمكنا من بناء البنية الكروية لأحد المفاصل من خلايا جذعية بالغة أخذت من نخاع عظام جرذ .

يعمل الباحث جيري ماري ماو في جامعة إلينوي في شيكاغو ، وهو يقول: إنه نجح في تحويل الخلايا الجذعية إلى عظام وأنسجة غضروفية لمفصل فك بشري. يمثل ذلك أول مرة يحدث فيها أن ينتمي من مجموعة واحدة من خلايا جذع بالغة شكل بشري (لمفصل الفك) فيه معاً الأنسجة المماثلة للغضاريف والعظام . ويشغل ماو منصب مدير معمل هندسة الأنسجة في جامعة إلينوي بشيكاغو كما أنه يعمل فيها أستاذًا للهندسة الحيوية وتقويم الأسنان ، وقد أدى بالتصريح السابق وهو يتحدث إلى مؤتمر صحفي في جامعة إلينوي بشيكاغو في ١ ديسمبر ٢٠٠٣ .

ويضيف ماو: "هدفنا النهائي هو أن تكون (مفصل فك) قابلاً للحياة بيولوجيا، وهو بناء يتكون من أنسجة حية ويندمج مع ما يوجد من عظام ويعمل مثل المفصل الطبيعي". وحتى الآن فإن هذه العملية ، التي اختبرت فقط في الحيوانات ، تعطى الوعد بأن تقود إلى تكنولوجيا قد تساعد الأطباء في إحلال مفاصل الفخذ ، والركبة ، والكتف التي يتلفها التهاب المفاصل أو الأمراض الأخرى .

إن هذه العملية عملية مباشرة نسبيا . ففى أول الأمر استحوذ الباحثون الخلايا الجذعية بما هو مناسب من المواد الكيميائية ، والمغذية ، وهرمونات النمو ، لتحول إلى خلايا قادرة على إنتاج الغضاريف والظامان، ثم فصل الباحثون الخلايا إلى طبقتين وصبوهما فى قالب مصنوع من عظام فك جثة بشرية . وسعد الباحثون بعد أيام قليلة عندما اكتشفوا أنهم حصلوا على ما كانوا يبحثون عنه وهو نسيج فى شكل المفصل فيه نسيج عظام من الداخل وغضاريف من الخارج ، تماما مثل المفصل البشري . وأثبتت الاختبارات أن النسيج المهندس هو بالفعل عظام وغضاريف وفيه بالفعل كل مكوناتها التمطية بما فيها الكالسيوم .

إن الخلايا الجذعية البالغة - أى الخلايا الجذعية التى توجد فى غضروف العظام - هي عموما ليست بالقدرة الشاملة مثل قدرة الخلايا الجذعية التى تحصد من النسيج الجنيني . فإن هذه الدراسة تثبت أن الخلايا الجذعية البالغة قد تكون أكثر فائدة مما كان يعتقد سابقا .

يقول لانزا: " هذا ليس مطلقا من قصص الخيال العلمي . ويتحرك هذا المجال متقدما في سرعة بالغة تشكل ظاهرة ، بحيث إنه بحلول الوقت الذى يزدهر فيه هذا الوليد ازدهاره السريع ، يمكن أن يصبح هذا الشأن من الأمور الروتينية " . وهو يضيف: إن العلماء قد أنشأوا بالفعل تكنิكات تستطيع أن تشفي ضمور البقعة الشبكية ، وهو نوع من خلل وظيفي في الشبكية يؤدي إلى سوء الرؤية والعمى في أكثر من ١,٧ مليون من الأميركيين . إلا أن الوصول بهذه التكنิكات إلى طور التجارب الإكلينيكية لهو أمر مختلف تماما . ويقول لانزا: " لدينا فحسب ثمانية من العلماء وبفضل من (حظر التمويل الفيدرالي) فإنه يحدث أحيانا أننا لا نتمكن من توفير أجورهم إلا بالكاد . أمل أننا عندما نتمكن من أن نبين أننا قادرون على شفاء السكري في الكلاب ، فإنه بمجرد أن نفعل ذلك سيصبح الناس بمطالبهم في هذا الشأن . وعندما سيتغير كل شيء " .^(١٠)

الخلاف

فى أثناء ذلك يتواصل تأجج الخلاف . فلم يجعل الرئيس جورج دابليو بوش من موقفه سرا من الأسرار فيما يتعلق بقضية أبحاث الخلايا الجذعية . وقد قال فى خطابه التليفزيونى للأمة فى أغسطس ٢٠٠١ : إإننا نجفل إزاء فكرة تنمية كائنات من البشر من أجل قطع غيار للجسم ، أو فكرة أن نخلق حياة لأغراض خاصة لفائدة لنا .

كانت الأمم المتحدة قد تهيات للدخول فى شأن معايدة طويلة الأمد لمنع العلماء من متابعة الاستنساخ التكاثرى وحده ، ولكنها بدلا من ذلك ارتبطت بطريق مسدود عندما ضغطت عليها الولايات المتحدة ، والفاتيكان ، وخمسون دولة كاثوليكية لتحظر الأمم المتحدة الاستنساخ العلاجى أيضا . وهكذا وضع القضية كلها على الرف حتى تدرسها وفود الدول دراسة أكثر . ولن تُعرض المعايدة للنقاش ثانية حتى ٢٠٠٥ .

أعلى عشرة أسباب للموت في الولايات المتحدة

حسب "مراكز التحكم في المرض والوقاية " فإن أعلى الأسباب لموت الأميركيين هي كالتالى :

- ١ - مرض القلب .
- ٢ - السرطان .
- ٣ - السكتة الدماغية .
- ٤ - الأمراض المزمنة للجهاز التنفسى الس资料 .
- ٥ - الحوادث .
- ٦ - السكري .

- ٧ - الالتهاب الرئوي / الانفلونزا .
- ٨ - مرض الزهايمر .
- ٩ - مرض الكلى .
- ١٠ - الانتحار .

الوفيات : البيانات النهائية لعام ٢٠٠١ (المركز القومى للإحصائيات الصحية/ مراكز التحكم فى المرض والوقاية) .

تبينت استجابة العلماء تباعنا واسعا . فالبعض منهم مثل بوب وارد المتحدث باسم الجمعية الملكية في المملكة المتحدة قال: "عدم اتخاذ قرار خير من القرار الخطأ" .

وقال بعض العلماء في تقارير إخبارية أخرى: إنهم أحسوا بأنهم قد غشوا . يقول لاري جولدشتين: "بدلا من حظر الشيء الذي اتفقنا عليه جميعا، انتهى بنا الأمر إلى عدم وجود أي حظر ، لأن هناك متطرفين يرفضون أي حل وسط"^(١١)، ولاري جولدشتين باحث في الخلايا الجذعية بجامعة كاليفورنيا في سان دييجو.

سيكون في ذلك خطر وانعدام للإحساس بالمسؤولية علميا .
ولست أعرف أي عالم له احترامه ويرى استخدام هذه التكنولوجيا لاستنساخ لأغراض تكاثرية.

روبرت لانزا عالم الاستنساخ العلاجي ، كما استشهد به وجولدمان روم في مقال "سبعة أيام من الخلق" ، مجلة "وايرد" ، يناير ٢٠٠٤ .

يحس بعض الملاحظين بالقلق من أن تتأخر الأمم المتحدة في حظر الاستنساخ التكاثري البشري يعطي بعض نوع من ملاذ آمن للعلماء الذين يأملون في أن يصنعوا لأنفسهم اسما كبيرا أو ربما سريا عن طريق تكوين نسائخ بشرية .

التوالد العذري^(*) : هل هو الاجابة السهلة ؟

في يناير ٢٠٠٤ أصدر لانزا وزملاؤه في شركة "التكنولوجيا المتقدمة للخلايا" إعلاناً بأنهم قد نجحوا في أن يصلوا بجنين بشري إلى حد المائة خلية من خلال تكثيف يسمى التوالد العذري . فكانت هذه أخباراً مهمة .

ويحدث هذا النوع نفسه من التكاثر في الثعابين وبعض الطيور ، ويؤدي التوالد العذري إلى تكوين أجنة (أو كائنات عذرية) لا تحتوي الكروموسومات الذكرية الازمة لصنع المشيمة ، وبالتالي يكون من المرجح أنها لا يمكن أن تولد قط كإنسان حي . وربما لن تكون الخلايا الجذعية التي تتكون هكذا مثاراً للخلاف مثل الأخرى ، وقد تصبح هذه هي الطريقة الأساسية لحصد الخلايا الجذعية للأغراض العلاجية .

أنا أعارض بقوة الاستنساخ البشري ، بمثل ما يعارضه معظم الأميركيين . فإننا نجفل إزاء فكرة تنمية كائنات من البشر من أجل قطع غيار للجسم ، أو فكرة أن نخلق حياة لأغراض خاصة لفائدة لنا . وبينما يجب أن نكرس جهداً هائلاً لقهر المرض ، إلا أنه يساوى ذلك أهمية أن نبذل انتباهاً لهواجس القلق الأخلاقية التي تثيرها الجبهة الجديدة لأبحاث خلايا الجذع في الأجنة البشرية . بل إنه حتى أنيل الغايات لن يكون فيها ما يبرر أي وسائل .

جورج دابليو بوش ، رئيس الولايات المتحدة ٩ أغسطس ، ٢٠٠١ .

(*) التوالد العذري ينتج عن حمل بدون إخصاب أو لقاح، فتتم بويضة غير مخصبة إلى كائن جديد كما في بعض الحشرات والفصيليات . (المترجم)

يقول لانزا: "هذا مشروع بحث متواصل ولا تزال أمامنا خطوات كثيرة فيه، بما في ذلك تطوير الخلايا إلى علاجات قابلة للتطبيق".

هذه القضية كلها ، من حيث المبالغة في التهويل في الولايات المتحدة، والحظر الذي يمكن أن تفرضه الأمم المتحدة على الاستنساخ ، تثير غضب لانزا الذي ينادي بأن العلاج بالخلايا الجذعية هو أحسن وسيلة لدى الملايين من الأميركيين حتى يعالجو بكافأة أمراضهم الضمورية . يقول لانزا: "لن يكون من السلوك بضمير حتى ينكر الكاثوليك والإنجيليون على الآخرين حقهم في تلقي علاجات طبية . وهذه كل قضية الكنيسة والدولة . فمن هي تلك الحكومة التي ستتخذ موقفاً منحازاً في هذه الخلافات العقائدية ؟ ينبغي عليهم أن ينظروا باهتمام لما يتعلق بصحة وعافية مواطنיהם".

لدينا في أحد كفتى الميزان مرضى يموتون من نقص الأنسجة القابلة للزرع، ولدينا في الكفة الأخرى بعض من يحاولون استنساخ إنسان، وهل ننقذ حياة مئات الآلاف من الأفراد ، أو نمنع كل شيء خوفاً من أن أحدهم سيسيء استخدام هذه (الเทคโนโลยيا) ؟ أنا أفضل مساعدة الأفراد المرضى .

مايكل ويست ، رئيس مجلس إدارة شركة التكنولوجيا المتقدمة للخلايا ، كما استشهد به و. جولدمان روم ، في مقال سبعة أيام من الخلق ، وايرد ، يناير ٢٠٠٤ .

في أثناء كتابة هذا ، أقر مجلس نواب الولايات المتحدة لائحة تحظر كل أنواع الاستنساخ ، وأخذ الإجراء نفسه في مجلس الشيوخ ، وفي الوقت نفسه يتبع لانزا بحثه في أثناء فترة بقاء الأمر قانونيا - ثم يتربّص بعدها .

الخلايا الجذعية قد تعالج الحثل العضلى

تبين الدراسات التى أجريت على الفئران أن هناك نوعا من الخلايا الجذعية فى الأوعية الدموية يمكن أن يفيد المرضى الذين يعانون من مرض يؤدى لهزال العضلات هو "الحثل العضلى" .

ففقد اكتشف الباحثون فى ميلانو و روما أن الخلايا الجذعية للأوعية الدموية تمر بالفعل من تيار الدم إلى داخل التسريح العضلى ، حيث تساعد على توليد ألياف عضلية جديدة . ويقول الباحثون: إن هذا قد ينجح فى فئران لديها أعراض مشابهة للأعراض التى تنتج عن الحثل العضلى . ويعمل جويلو كوسو فى "معهد الخلايا الجذعية" بميلانو. وقد تحدث فى ١٠ يوليو ٢٠٠٣ فى مؤتمر صحفى "بالجمعية الأمريكية لتقديم الطب" ، فقال: "على الرغم من أن هذه النتائج مثيرة ، إلا أننا لم نشف الفئران. نحن نعتقد أن هذه خطوة لها مغزاها تجاه الوصول لعلاج ، أما السؤال الذى يبقى محيانا مستيقظا فى الليل فهو: عما إذا كان هذا سوف ينجح فى الحيوانات الأكبر؟"

هذا النوع بعينه من الخلايا الجذعية جديد على العلماء ، وذلك أنه لم يكتشف إلا من سنة واحدة . وحسب كوسو فإنهم مازالوا يتعلمون طريقة تعينها بواسطة المظهر والوظيفة ، وهم حتى الآن قد فصلوها فقط من خلايا الدم الجنينية . وبإضافة ، يحتاج الباحثون إلى صقل جزء من العملية يتطلب أن نسخة سليمة صحيحا من الجين الذى يسبب الحثل العضلى ، يتم إيلاجها داخل الخلية الجذعية . ولن نتبين إلا بمزيد من التجارب ما إذا كانت هذه العملية ستكون بأى حال آمنة أمانا كافيا للبشر.

أما عما جرى لفئران كوسو ، فمن المؤكد أنها تحسنت كنتيجة لهذه العملية. وأصبحت عضلاتها بعد العلاج أكبر وفىها ألياف عضلية أكثر. كما أنها تمكن من السير فوق عجلة لزمن أطول من الحيوانات التى لم تعالج . وتحدث كوسو إلى

الصحافة فقال: "أنا مقتنع بأن هذه نتيجة مهمة، ولكن هذا ليس بعلاج بعد - سواء للفثار أو المرضى". هكذا تحدث كوسو ليؤكد على أن التكنيك لا يزال تكنيكاً جد تجريبى .

ما لدينا من حقائق

الحقيقة (١) : الحيوانات المستنسخة كلها تقريباً مولودة بعملية قيصرية^(*)، لأن هذه الحيوانات لها حجم أكبر من أن تتم ولادتها بالطريقة التقليدية . ولا يعرف العلماء السبب في أن الحيوانات المستنسخة كثيراً ما تعانى مما يسمى بمتلازمة المولود الضخم. وتقول إحدى النظريات: إن هذا له علاقة بطريقة التعبير عن الجينات في أثناء تنامي الجنين .

الحقيقة (٢) : خلايا الجذع الجنينية ذات قدرات متعددة . وهذه الخلايا لديها الإمكان لتشكيل أى خلية أو نسيج في الجسم البشري .

الحقيقة (٣) : أيدت الجمعية الطبية الأمريكية في ٢٠٠٣ أبحاث الاستنساخ العلاجي ، وقالت: إنه طبياً يعد أخلاقياً . على إنه يحق للأطباء الذين يعارضون ممارسته أن يمتنعوا عن أدائه .

الحقيقة (٤) : "أول عالم عزل خلايا جذعية جنينية بشرية هو جيمس تومسون بجامعة ويسكونسن في ماديسون ، وأطلق بذلك العنوان لخلاف على نطاق العالم لا يزال متاجراً .

(*) العملية القيصرية هي الولادة بعملية شق للبطن وليس بالطريقة الطبيعية من المهبل. (المترجم)

الحقيقة (٥) : دعنا نفكر في الخلايا الجذعية كنوع من الخلايا له قدرة شاملة، خلايا من مرحلة مبكرة لديها الإمكان لأن تتخذ شكل أي نوع من خلايا الجسم، ويعتقد عدد متزايد من العلماء أنه سيصبح في الإمكان ذات يوم استخدام الاستنساخ لتوليد خلايا جذعية تعالج مدى واسعاً من الأمراض البشرية ، بما في ذلك مرض باركتسون، والزهايمر ، وتخلخل العظام ، والسكري، وتصيب مثل هذه العلل أكثر من ١٢٥ مليوناً من الأميركيين.

الفصل التاسع

العلاج الجيني

لعله لا يوجد بين علوم دنا حاليا ما يماثل فرع المعرفة الذى يسمى بالعلاج الچينى من حيث إنه الأكثر بعثا للأمل ، كما إنه خلافى، وفيه ترويج لدعوى مبالغ فيها، بل ولا يوجد ما يماثله كمصدر محتمل للمخاطر .

فى ١٩٩٠ سُجل تاريخيا اسم أشانتى دى سيلفا الصغيرة البالغة من العمر أربعة أعوام ، باعتبارها أول شخص فى العالم يعالج بنجاح بالعلاج الچينى . وكانت أشانتى تعانى من حالة شديدة من التلازمة المشتركة لنقص المناعة ومخصورتها الإنجليزية (SCIDS = سكيدز) ، وتتتج عن طفرة فى جين واحد ، وأدت إلى عجز بالغ فى جهازها المناعى . و كنتيجة لذلك أصبحت مستهدفة لالتقاط العدوى من أى جرثومة عابرة . فالأطفال المصابون بهذا المرض (الذين يسمى باللغة الدارجة "مرض طفل الفقاعة") نادرا ما يظلون أحياء حتى البلوغ. إلا أن الأطباء تحت قيادة فرنش أندرسون فى جامعة كارولينا الجنوبية تمكنا بالفعل من إيلاج دنا الذى يصحح الطفرة التى تشفى للبروتين المعيب الكامن وراء المرض. ومن الواضح حتى اليوم أن أشانتى قد شفيت .

فى ١٩٩٩ سُجلت تاريخيا واقعة أكثر إثارة للأسى . فقد تطوع چيس چلسنجر، الذى يبلغ من العمر ثمانية عشر عاما ، لإجراء تجربة للعلاج الچينى فى جامعة بنسلفانيا تتعلق بمرض مزمن فى الكبد كان يعاني منه . وراح چلسنجر فى غيبوبة ومات بعدها ب أيام قلائل . على الرغم من أن أفرادا آخرين فى هذه الدراسة قد عانوا من أعراض جانبية قليلة ، فإن من الظاهر أن جسد چلسنجر عانى من رد فعل مناعى عنيف إزاء العلاج. وثبتت توها "ادارة الطعام والدواء" لاتخاذ إجراعتها . وأوقفت

(*) يعالج الأطفال المصابون بهذا المرض بعزلهم فى خيمة أو (فقاعة) بلاستيكية شفافة قد تم تعقيم الهواء داخلاها ، فلا تصلهم أى جراثيم. (المترجم)

الدراسة التي أسمهم فيها چلستجر ، ووضعت بدلا من ذلك خصوبات أشد صرامة على إجراء أي تجرب لعلاج چيني في المستقبل على نطاق الدولة كلها .

وفي أثناء كتابتي لهذا أصبحت تجارب العلاج چيني مرة أخرى تتزايد نشاطا في المعامل التجارية والجامعية في أنحاء العالم . وبالنسبة إلى فرنش أندرسون مدير العلاج چيني في مدرسة طب كيك بجامعة جنوب كاليفورنيا وأول عالم يقود تجربة علاج چيني في ١٩٩٠ ، فإنه يقول: "سيؤدي العلاج چيني والطب المؤسس على چينيات إلى إحداث ثورة في الطب عبر مايل من عشرة إلى عشرين عاماً . ويقول أندرسون في مقال في صحيفة "واشنطن بوست" يذكر فيه تفاصيل الخلاف: إن السؤال لم يعد عما "إذا" كان العلاج چيني سيصبح واقعا ، بل "السؤال الكبير هو متى يحدث ذلك"؟^(١)

كيف يعمل العلاج چيني

ولكن قبل أن نذهب إلى "متى" هيا نناقش كيف ولماذا؟ فهذا علاج لا يفهمه جيدا من ليسوا من العلماء . وهو مثل رئيسي لإحدى تلك التكنولوجيات التي تبدو كأنها قد تحققت فجأة لغير كناؤين رئيسية معروضة لوعي الجماهير .

إن العلاج چيني تكنيك تجريبي يتيح للأطباء علاج أحد الأمراض بإيلاج چينات جديدة في خلايا المريض . وهناك طرائق تناول عديدة ممكنة . فقد يختار الأطباء إحلال چين طافر بوضع نسخة سليمة صحيحا ، كما في حالة أشانتى دى سيلفا . وقد يختاروا تعطيل أو إيقاف نشاط چين طافر لايعمل بطريقة صحيحة . أو أنهم قد يختاروا إضافة چين جديد تماما ليساعد جسم المريض على أن يحارب المرض بدلا من إحلال أو تعطيل چين موجود .

ودعنا نتذكر أن دنا عندنا يتخذ موقعه فوق الكروموسومات داخل نواة كل خلية فينا . فتنفصل كل خلية عن الخلايا الأخرى بالغشاء الخلوي الخاص بها . ودعنا نتذكر أيضاً أن كل خلية من خلايانا تحوى نسخة كاملة من كل دنا الموجود في الجينوم الخاص بنا ، أما أى الجينات بالضبط هي التي يتم التعبير عنها (أو تشغيلها) في داخل كل خلية؟ فهذا أمر يعتمد على ما يكونه بالضبط نوع تلك الخلية؛ بمعنى أن الجينات التي يتم التعبير عنها في خلية مع ستكون الجينات التي لها علاقة بالنشاط الذي تحتاجه هذه الخلية لتكون خلية مع ، ويكون هذا مختلفاً عن الجينات التي يتم التعبير عنها في خلية للمعدة أو خلية للجلد .

سيؤدي العلاج الصيني والطب المؤسس على الجينات إلى إحداث ثورة في الطب عبر ما يلى من عشرة إلى عشرين عاماً .
والسؤال الكبير هو متى يحدث ذلك؟

رائد العلاج الصيني فرنش أندرسون ، ٢٠٠١

وعندما نفهم ذلك ، نستطيع أن ندرك بسهولة بعض المشكلات الرئيسية التي تواجه العلماء الذين يأملون التوصل إلى ممارسة العلاج الصيني ، فالمشكلات التي نلقاها بوجه رئيسي هي في طريقة توصيل جين جديد داخل الخلية ، والطريقة التي تناكب بها من أنتا نصيب الخلية المناسبة .

عندما نعود إلى الوراء إلى أواخر ستينيات القرن العشرين ، فسنجد أن العلماء قد أدركوا أن تكوين امتدادات من الجينات في المعمل سيكون أمراً ممكناً . ففي ١٩٦٧ كتب العالم مارشال نيرنبرج الحائز على جائزة نوبل عن إمكانية برمجة الخلايا بواسطة رسائل يصنعها الإنسان ، وناقش ما يمكن أن ينتج عن ذلك من آمال موعودة ومخاطر ^(٢) .

إلا أن العلماء أدركوا أيضًا صعوبة إدخال دنا من خلال غشاء الخلية ودمجه بالفعل داخل إحدى الخلايا . وعندما نحقن لغير دنا الخام داخل الخلايا فإن هذا لا ينجح نجاحاً جيداً كما ينبغي . فوجد العلماء أنهم يحتاجون لطريقة يدخلون بها فعلاً دنا داخل الخلية قبل أن يدمره أو يرفضه الجهاز المناعي للجسم .

وهنا يأتي دور الفيروسات المتواضعة . فالفيروس هو أبسط كائن حي موجود وهو إلى حد كبير مادة وراثية لغير ملفوقة ببطء من البروتين . كما أن الفيروس لا يستطيع أن يعيش معتمداً على نفسه - فهو يبقى حياً ويتكاثر بطريقة طفيلية ليهاجم خلية حية ويحقن مادته الوراثية داخل هذه الخلية . وهذا يجعل من الفيروس أداة ميكانزم مثالي لإدخال الجينات داخل إحدى الخلايا . ولكن يجعل الفيروسات تسلك وكأنها ما نسميه وسيلة نقل (فلتفكر فيه على أنه "سيارة نقل للجين") تحمل الجينات الجديدة لداخل إحدى الخلايا ، فقد يلجأ أحد العلماء لنزع الجزء الضار المُعدى من دنا خارج الفيروس ويضيف له قطاع الجين المطلوب . فثمة حقيقة تساعد العلماء على استهداف الخلايا المطلوبة وحدها ، وهي أن الكثير من الفيروسات تختص بخلايا معينة (وكمثال فإن فيروساً معيناً قد يُعدّ فقط خلية القلب أو خلية الرئة) . ويستخدم العلماء نمطياً فيروساً يعدّ نسبياً غير ضار هو الفيروس الغددى ، أو فيروس البرد ، وذلك ليعمل لهم كذلة النقل ، إلا أن الطرائق تتتنوع . وأخذ بعض العلماء يتوجهون للفيروسات الارتجاعية ، وهي نوع من الفيروسات لديها في قلبها الحامض النووي رنا (RNA) بدلاً من دنا .

وصلنا لتكوين فئران مهندسة وراثياً بأن أضفتنا جينات إلى أجنة الفأر، وبالتالي فتحن نعرف أن هذا التكنيك هو في النهاية قابل للتطبيق عملياً ، وإن كان من الواضح أن علينا التغلب على الكثير من قضايا الأمان . وعلينا إذن أن نواجه التوقع بأنه عند بعض نقطة ما سيحدث أن بعض شخص ما في بعض مكان ما - ربما

خلال عشرين سنة - سيعبر الحد الفاصل ويصل إلى تكوين جنين بشري قد هندس وراثياً وسوف ينمو إلى إنسان حي .

عالم الأخلاق لـ سيلفر ، ٢٠٠٣

إن إحدى الطائقات الأخرى لإدخال دنا في الخلية هي ما تسمى بطريقة **البيوسوم** أو **الجسيم الدهني** . وهي تتضمن تغليف الجينات الجديدة داخل فقاعة دهنية . ولقد وجد العلماء في بعض الدراسات أن الجينات المغلفة بالدهن تنوب إلى داخل الخلايا (الخلايا محاطة بدورها بغشاء دهني) بالطريقة نفسها التي تتدخل بها فقاعاتان لتصبحا فقاعة واحدة . ربما لا تتجزء هذه الطريقة مع معظم الخلايا ، وإن كان العلماء قد شاهدوا نجاحا محدودا لها في خلايا المخ المصابة بمرض باركنسون وخلايا الجلد عندما حاولوا علاج بعض أنواع الصلع .^(٢)

ويمجرد أن يتم تجهيز وسيلة النقل ، أو سيارة نقل الجين التي ستتحمل هذا الجين ، سيقوم الأطباء عادة بحقنها باستخدام إبرة تولج داخل التسريع المستهدف من الجسم ، بحيث يحدث في الأوضاع المثلث أن تأخذه الخلايا المناسبة . وربما يقوم الأطباء بدلا من ذلك بنزع خلايا من جسد المريض ويخلطونها أولا بـ **وسيلة النقل** ، ثم يعيذون بإدخالها في المريض .

الآن وقد فهمنا كيف يُعمل العلاج الجيني ، دعنا نتحدث عن بعض أوجه النجاح والفشل الخاصة حتى نستوعب متى قد يكون هذا العلاج علاجا طبيا ملائما للأفراد الذين يحتاجونه .

الحافة الدرامية

ولكي يعالج فرنش أندرسون وزملاؤه في "معاهد الصحة القومية" الصغيرة أشانتي دي سيلفا ، استخدمو فيروسًا غديًا (فيروس برد معدل) ليحمل نسخة

جديدة من چينها الطافر للداخل من خلايا دمها البيضاء . ولما كانت الخلايا البيضاء لا تعيش زمنا طويلا فقد كان على أشانتى بعدها أن تعاود العلاج كل عدة سنين . ولكنها فيما عدا ذلك تعيش حياة طبيعية الآن كفتاة فى العشرينيات . وأما لو كانت بدون هذا العلاج ، فإن الاحتمال الأرجح أنها كانت ستعيش الآن داخل فقاعة مغلقة تشبه كثيرا مريض الملازمنة الشديدة المشتركة لنقص المناعة (سكيدين) الذى ألف على أساس حالته فى سبعينيات القرن العشرين الفيلم التليفزيونى "صبي فى فقاعة بلاستيكية".

إلا ان الباحثين ماكادوا يحسون بالارتياح لنجاح هذا العلاج حتى حدث لهم ما لم يكن متوقعا . يعمل د. آلن فيشر فى "مستشفى أطفال نيكر" بباريس، وهناك عالج عشرة أطفال مرضى بمتلازمة "سكيدين" بأن أدخل جينا جديدة فى نخاعهم العظمى . وبدا ظاهرا أن معظمهم قد تم شفاؤهم بالكامل . إلا أنه حدث بعدها أن ظهر فى اثنين من الأطفال شكل نادر من الليوكيميا . ووافق الجميع على أن هذا أكثر من أن يكون مجرد حادث عارض . فتبدل كل الاحتمالات على أن الفيروس قد أوصل الچين إلى مكان قريب جدا من چين مسرطن ، أي أحد الجينات التى لها تحكم فى نمو الخلية . وحدث فى هذه العملية تنشيط للچين المسرطن ، وأدى فى الظاهر إلى أن يتواصل النمو بلا تحكم.

كيف أمكن أن يحدث ذلك ؟ ذكر لى بروس سالنجر أستاذ الجراحة فى جامعة ديوك استعارة مجاز مفيدة . فهو يشبه العلاج چينى بتصحيح غلطة هجاء فى مخطوط . فإذا حدث لغير أن أدخلنا على المخطوط نسخة صحيحة الهجاء للكلمة التى اسى هجاوها وكان هذا الإدخال عشوائيا ، فسنجد أن الكلمة لن تعطى دائمًا معنى معقولا . بل إنها يمكن أن تبدل المعنى فى جملة أخرى .^(٤)

طريق مليء بالصخور

ظل العلاج الصيني دائماً يثير أعصاب أفراد كثيرين . فعندما عرف العلماء لأول مرة طريقة استنساخ دنا في أوائل سبعينيات القرن العشرين ، كان رد فعل الجمهور عدائياً . بل إن المعارضين تمكنوا من إيقاف تجارب دنا المؤلف^(٠) في هارفارد وفي معهد ماساتشوستس للتكنولوجيا لعدة شهور . وكان مصدر الخوف هو إنه قد تفلت هاربة خلية بكتيريا مهندسة وراثياً . وقل خوف الجمهور نوعاً بعد أن شاركت في الأمر المعاهد القومية للصحة ، وشكلت في ١٩٧٤ "اللجنة الاستشارية لدنا المؤلف" (ومخصوصة اسمها بالإنجليزية هي RAC راك) التي يشار لها باللغة الدارجة بأنها "الرف" = the Rack وهذه اللجنة هي الرقيب الحارس بالنسبة لهذه القضايا عن الأمان . وتقوم المعاهد القومية للصحة (من خلال "راك") هي ومعها إدارة الغذاء والدواء بمهمة الموافقة على كل دراسات العلاج الصيني . وبإضافة، يتطلب الأمر أن توثق الجامعات إجراءات أمان تجاربها مع لجنة "مراجعة المؤسسات" التي تعمل في منطقتها .

إن كل أنواع إجراءات الأمان في العالم لن تقيد لو أن الباحثين اختاروا ألا يلتزموا بها . وهناك حالة تبين ذلك : فيعمل مارتن كلain اختصاصياً في أمراض الدم في جامعة كاليفورنيا بلوس أنجلوس (أوكلا) وقد سافر إلى إيطاليا وإسرائيل لإجراء تجاربه على دنا المؤلف التي تتضمن أوجه علاج للنخاع العظمي للمرضى بطل الدم الوراثية . ولم يكن كلain قد اتصل قط بلجنة مراجعة المؤسسات لأوكلا لإجازة تجربته . وعندما تسربت هذه الحقيقة في مقال في صحيفة "لوس أنجلوس تايمز" في أكتوبر ١٩٨٠ ، أخذت الرؤوس تتدحرج . وأُجبر الرسميون في "أوكلا" كلain على

(٠) دنا المؤلف هو دنا الذي أولج فيه جين من خارجه عن طريق الهندسة الوراثية . (المترجم)

الاستقالة من منصبه كرئيس قسم، فقد ما كان لديه من منح ، وعندما كان يتقدم بعدها في أى وقت للحصول على منحة ، كان يُرفق بذلك تقرير عن أنشطته من ١٩٧٩ حتى ١٩٨٠ . وكانت الشكوى الأساسية ضد كلain هي حقيقة أنه لم يذهب إلى لجنة المراجعة ، وبدلاً من ذلك ، واصل البحث كمارق على الجماعة.^(٥) وأدت أنشطة كلain إلى إعادة احياء قلق الجمهور حول العلماء الذين يحاولون "القيام بدور الرب" . وأدى نشاط بعض جماعات تتضمن المؤتمر الكاثوليكي للولايات المتحدة ، ومجلس المعابد اليهودية بأمريكا ، والمجلس القومي للكنائس ، إلى أنهم توصلوا إلى أن تشارك في الأمر لجنة رئيسية . وأصدرت هذه اللجنة بدورها تقريراً لتنفيذ مشروع سمي تقرير "تغيير تركيب الحياة" وذلك في ١٩٨٢ . وحاجت اللجنة مؤيدة لاستمرار أبحاث بنا المؤلف ، قائلة: إن العلماء لديهم القدرة على أن يميزوا بين ما هو مقبول وغير مقبول من أبحاث العلاج الصيني . كما حاجت اللجنة بأن لجنة "راك" للمعاهد القومية للصحة قد أضافت اعتبارات أخلاقية واجتماعية أكيدة إلى قائمة الطويلة من أوجه القلق بشأن العلاج الصيني . وفي ١٩٨٤ كونت "راك" "اللجنة الفرعية للعلاج الصيني البشري" تقوم بالمراجعة الابتدائية لتجارب العلاج الصيني ، فتدرسها من حيث المنظور العلمي ، والاجتماعي ، والأخلاقي .

وفي ١٩٩٠ وافقت الحكومة من خلال هذه اللجنة الفرعية على تجارب فرنش اندرسون ومايكيل بليز للعلاج الصيني للأطفال الذين يعانون من متلازمة "سكيدز" . وكانت أشانتى دى سيلفا أول شخص يتلقى العلاج الصيني الذي وافقت عليه إدارة الغذاء والدواء ، واستفادت فائدة مباشرة من هذا القرار .

وفي ١٩٩٩ مات چيس چلسنجر ، وهو فتى في العشرينيات ، من تجربة العلاج الصيني الذي تلقاه في جامعة بنسلفانيا ، الأمر الذي أدى إلى إعادة إحياء تدقيق الجمهور بهذا الشأن . وعقد مجلس الشيوخ الأمريكي في ٢٠٠ جلسة استماع ، وأشارت فيها أسئلة خطيرة حول فعالية الإشراف الحكومي .^(٦)

سوف ينجح العلاج الصيني بمروء الوقت . كما إنه من المهم أن ينجح بالفعل ، لأنه ما من مجال آخر في الطب فيه ما يعد كثيرا هكذا بتوفير أوجه علاج للكثير من الأمراض المهلكة التي تصيب البشرية الآن بالدمار .

فرنش أندرسون ، رائد العلاج الچيني

إن تونى بلاو أستاذ للطب فى جامعة واشنطن . وبعد أن تم اكتشاف حالات البيوكيميا فى الطفلىين الفرنسيين قال بلاو فى حديث لصحيفة " سياتل بوست " إن "إنتليجنسر": كان هذا حدثاً غير مرجع لأقصى حد . ولكنه أيضاً فيه دروس على نحو استثنائي . فيحاول الباحثون الآن استنتاج السبب فى أن الصين المولج اختار أن يندمج فى هذا الموقع من بين كل المواقع التى كان يمكنه أن يندمج فيها فى كل الصينيون الذى يبلغ طوله ٣،١ مليون من أزواج القواعد . وهذه هى الطريقة التى تعلمنا بها الطبيعة .^(٧)

وفي ٢٠٠٤ اكتشف الباحثون في "معهد ماريلاند القومي للسرطان" شيئاً ربما كان فيه الحل القضية . فعندما يحدث أن يتحدد معاً چين من فيروس البرد الذي عولج به الأطفال الفرنسيون مع چين له دور في متلازمة سكيدز، فيؤدي ذلك إلى أن يسبب البوكميا .

العقبة الآن هي أن يُختزل كل هذا العلم إلى منتجات تجارية .

چيل براون الرأسمالى الاستثمارى ، كما استشهد به دافيد شوك فى مقال العلاج الجينى وتحسينه فى صحيفة بيزنس ويك ، ٢٨ يونيو ، ٢٠٠١ ويقول الباحث المروموق أوتibal ديف: إن أبحاثه على الفئران تبين أن الليوكيميا التى عانى منها مريضاً "سكيدز" كانت من نوع نادر ، وأن من المرجح أن الأشكال الأخرى من العلاج الجينى، لن تحمل النوع نفسه من الخطر .^(٨)

ويقول فيل نوجوتشي عضو إدارة الغذاء والدواء: إنه ربما يكون الأمر هكذا ، ولكن المشرفين الفيدراليين مازالوا يخططون للبقاء على عيونهم مفتوحة على العلاج الصيني . وأوقفت الإدارة سبعاً وعشرين تجربة للعلاج الصيني بعد أن ظهرت للضوء حالاتاً لليوكيميا الفرنسيتان ، إلا أن بعضها قد استأنف العمل ثانية على أنها كلها يجب أن تكون وفق خطوط الإرشادات الحكومية الصارمة للتبلیغ.^(١)

عندما يكون العلاج الصيني مميتاً

وعندما وقعت في ١٩٩٩ التراجيديا التي دارت حول العلاج الصيني للميت للفتي چيس چلسنجر وهو في العشرينات من عمره ، كان في ذلك ما يكفي لأن يوقف تقريباً مسار الثورة البارزة للعلاج الصيني . فقد كان چلسنجر يعاني طول حياته من شكل نادر من مرض للكبد . ويسمى هذا المرض نقص إنزيم ترانسكارباميليز الأورنيثين ومخصوصة كلماته الإنجليزية هي "OTC = أو تي سي" ، ونقص هذا الإنزيم يجعل الكبد عاجزة عن أن يحلل بكتأة مادة النشادر الكيميائية . وكان چلسنجر يتبع نظاماً للتغذية خفضت فيه البروتينات ونظماماً طبيباً يتناول فيه اثنين وثلاثين حبة يومياً ، وأمكنه بفضل هذين النظائر أن يعيش حياة طبيعية وصحية إلى حد كبير ، ثم دخل كمطوع في دراسة للعلاج الصيني بجامعة بنسلفانيا . وكان يعرف أن هذا العلاج لن يفيده فائدة مباشرة . فقد صمم لاختبار أمان إحدى وسائل علاج المواليد الجدد الذين يعانون من علته .

وراجع والده بول چلسنجر برنامج الدراسة وشجع ابنه على الإسهام فيها . وتحدث إلى جمهور شبكة تليفزيون "بي بي إس" قائلاً: إنه لم يكن لديه هو أو ابنه أي هواجس قلق حول الدراسة . وكان چيس يعيش باستخدام أدويته حياة جيدة على نحو استثنائي ، ولم يكن هناك أي شيء يمنعه من أن يحيا حياة مليئة سعيدة كما ينبغي .

وكان يعتقد بعد مناقشاته مع ممثلي جامعة بنسلفانيا ، إن أسوأ ما يمكن أن يحدث له في التجربة هو أنه سيصاب بأعراض مشابهة للأنفلونزا لمدة أسبوع . وكان متھمساً لأن يبذل عونه^(١٠) حقن چلسنجر ، مثله مثل المرضى الآخرين الستة عشر في التجربة ، بفيروس غددي يحمل نسخة من چين "أو تى سى" ليحل مكان الچين الذى لا يقوم بوظيفته فى خلايا كبدہ . فأوصل المزيج مباشرة فى داخل الشريان الكبدي المؤدى إلى كبدہ .

ويقول بول چلسنجر: "بعد أقل من أربع وعشرين ساعة من حقن چيس بالفيروس الناقل بكمية لم يتغاطها من قبل إلا شخص واحد فقط ، تفاعل جسد چيس كله تقاعلاً عكسيًا . وراح چيس فى غيبوبة قبل أن أستطيع الوصول إلى فيلادلفيا لأراه، ومات بعد يومين من وصولى ، كنتيجة مباشرة لتجربة ذلك العلاج چينى."^(١١)

يجب أن يفهم الناس أن هذا فى الحقيقة أمر لم يتم قط إجراؤه من قبل. ويستخدم العلاج چينى أنواعاً عديدة من البروتوكولات تختلف بما يتعاطاه المرء من الأدوية بالطريقة الطبيعية . وسبب ذلك إنه فى حالة العلاج چينى تكون خلايا الجسم(هى) التى تصنع المركب العلاجى النهائى .

چون . ماناھان ، المدير التنفيذى لشركة آفيچين ، فى مقال العلاج چينى وتحسينه ، فى صحفة بيزنيس ويك ٢٨ يونيو ٢٠٠١ .

وحتى يومنا هذا لا يوجد من هو متأكد بالضبط من سبب تفاعل جسد چلسنجر بمثل ما فعل . إلا أن الواضح أن جهازه المناعى انطلق فى الهجوم بغل ضد الفيروس أداة النقل ، بما سبب سلسلة أحداث مميتة ، ويدأت بفشل الكبد والغيبوبة الأمر الذى أدى فى النهاية إلى موته .

وتبلي ذلك أن أجرت إدارة الغذاء والدواء تحقيقا ظهرت فيه عناصر عديدة في الضوء أحدها: إن مستوى النشادر عند چلسنجر كان أعلى بكثير من أن يجعله مؤهلا لهذه الدراسة في المقام الأول . وكذلك فإن الباحثين في الجامعة قد أهملوا في الكشف عن بعض المعلومات المفتاح - وهي تحديداً أن هناك مريضين قد خبرا تأثيرات جانبية شديدة في تجربة سابقة ، وأن قرودا قد ماتت أثناء تجارب الحيوانات التي أجرتها الجامعة بهذه الطريقة .^(١٢)

فيقول بول فيشر المدير التنفيذي لشركة العلاج الصيني "چين فيك": "مع كل ما في حدث (چلسنجر) من مأساوية ، أعتقد أنه قد ساعد الناس على فهم الطريقة التي يتحركون بها إلى الألام في المستقبل بأمان وحرص . فلقد جعلت الناس يتفحصون قضية الأمان تفحصا مضاعفا".^(١٣)

العلاج الصيني في المعامل

يلقى الباحثون الآن في أرجاء العالم نظرة متجددّة على تجارب العلاج الصيني . فيوجد في الولايات المتحدة وحدها مالا يقل عن عشر شركات تطلق قدمها باقتصى جهد . ويقول أندرسون: "يبعد بالفعل أنتا قد حولنا اتجاهنا ، وهناك عدد من التجارب الإكلينيكية قد بدأت تظهر نجاحا".^(١٤)

علينا أن نتمسك بالأمر . فسيكون من السهل أن نقول: إن هذا أصعب مما ينبغي . ولكن هذه رحلة أوديسا فيها من الإثارة ما ينبغي إلا يفوتنا .

بارى كارتر، كبير الباحثين العلميين في الوراثيات المستهدفة، كما استشهدت به كارول سميث في مقال سياتل بوست - إنجلنسر، ٢٨ فبراير، ٢٠٠٢ .

أجريت إحدى هذه التجارب في شركة "جين فيك" . ولهذه الشركة التي تتخذ مقرها في چيتريزيرج بولاية ماري لاند ، منتج اسمه "بايوبيايباس = Bio Bypass" (التحويلة البيولوجية) ، وهدفه هو مرض الشرايين التاجية (مشت) ومرض الأوعية الطرفية (ماط) ، وهذه حالات ناتجة عن انسداد الشرايين الذي يبطئ سريان الدم إلى القلب والساقيين . وتصيب حالات "مشت" و "ماط" ملايين الأمريكيين . ووصل علاج "بيوبيايباس" عند كتابة هذا إلى أواخر المرحلة الثانية من التجارب الإكلينيكية ، بحيث يحقن المرضى بـ چينات جديدة . تساعد هذه چينات الجسم على تنمية أوعية دموية جديدة ، بما يمكن الدم من أن يتحول لسار جانبي يدور تماماً من حول الشرايين المسدودة .

وهناك مشروع آخر مثير للاهتمام يجرى في جامعة (أوكلا) . فينفذ الباحثون هناك بقيادة وليام باردريدج أبحاثاً على القرود تتعلق بعلاج چيني واعد بامكانات لعلاج مرض باركتسون العصبي . وظل توصيل چينات إلى المخ أمراً يكاد يكون مستحيلاً نتيجة لأن الفيروسات الناقلة تعد فيزيقاً من الكبر بحيث لا تمر من خلال غشاء المخ . ويقول باردريدج : "هذه مشكلة كبيرة في تكوين الأدوية ، لأن ٩٨ في المائة من الأدوية المتاحة للحقن في الأوردة هي ومانة في المائة من أدوية التعاطي بالفم ، لا يمكنها أن تنتقل من الدم إلى المخ".^(١٥)

والحل عنده هو : تكوين "حصان طروادة جزيئي" يغلف چينات الجديدة بالدهن، ثم يغلف ذلك بمادة كيميائية تسمى بروبيلين چليكول تحفظ چينات المغلفة من أن يتمتصها الكبد والأنسجة الأخرى . ومن ثم يمكنها أن تتسلل في التو من الدم لتذهب مباشرة لداخل المخ .

أعلى الشركات الخاصة في قائمة صنع العلاج چيني

١ - شركة الوراثيات المستهدفة (Nasdaq:TGEN) : أدوية جزيئية.

- ٢ - شركة علاجيات إنتروجين (Nasdaq: INGN) : العلاج الصيني للسرطان.
- ٣ - شركة فالنتيس (Nasdaq: VLTS) : علاجيات الجهاز الدورى .
- ٤ - شركة چين فيك (Nasdaq: GNVC) : أدوية حيوية للسرطان ، ومرض القلب ، وفقدان البصر .
- ٥ - شركة سيل چينسيس (Nasdaq: CEGE) : فاكسينات للسرطان وعلاجات چينية .
- ٦ - شركة آفيچين (Nasdaq: AVGN) : علاج چيني للأمراض المزمنة .
- ٧ - شركة فيكال (Nasdaq: VCL) : علاجات للسرطان .
- ٨ - دوائيات أوتيكس (Nasdaq: ONXX) : علاجات للسرطان.

وصدرت في ٢٠٠٣ نشرة رسالة إخبارية عنوانها "حلول لمشكلات الأطفال العصبية" كتب فيها إين كورنفورد أستاذ علم الأعصاب في "أوكلا" فقال وهو يتذدق متفعلاً: "هذه الأبحاث تحديداً هي أكبر الأبحاث إبداعاً وفيها الوعود باحتمال الوصول إلى أقصى إبداع يمكن أن ينجزه أي فرد في أبحاث الدم - المخ ... ومن الممكن أن ينتج عنها ثورة لها قدرها في هذا المجال."^(١٦)

وهناك تجارب أخرى للعلاج چيني هي تنويعات بارعة للفكرة نفسها . ويجري الباحثون في جامعة نورث كارولينا بقيادة ريزارد كول بحثاً جاهداً لعلاج الثالاسيميا، وهي نوع من الأنيميا هو أكثر نوع شائعاً من الأمراض التي يسببها خلل چين واحد. ويولد بهذا المرض أكثر من ١٠٠٠ طفل في كل عام ، وأصولهم تنحدر غالباً من البحر المتوسط أو جنوب شرق آسيا . (ويمكن في هذه الأيام إجراء اختبار فرز للثالاسيميا لمعظم الأمهات الحوامل عند طلب ذلك) . ويتضمن هذا المرض وجود طفرة

أو طفريتين في الجينات التي تشفّر إنتاج الهيموجلوبين ، و كنتيجة لذلك لا يستطيع من يعانون هذه الحالة أن يقوموا حتى ولو ببساط جهد .

بدلاً من محاولة إحلال الجين المعيوب ، يعمل كول وباحثوه على إصلاح رنا المعيوب الذي ينبعث من الخلية . يقول كول: "هذه الطريقة للتناول طريقة مباشرة بدرجة أكبر كثيراً من العلاج الصيني التقليدي" ، ويضيف: إن العلاج الصيني التقليدي أصعب لأن الباحثين ليست لديهم القدرة على التحكم في نشاط أي جين بعينه .

وهو يقول: "إلا أننا بإصلاح أمر رنا الرسول بدلاً من محاولة إحلال الجين المطلوب ، نستخدم بذلك الميكانيزمات التنظيمية نفسها التي عند الخلية لإنتاج هيموجلوبين طبيعي بالكميات الصحيحة" .^(١٧) فتجربة كول فيها أساساً تحايل على الماكينة الجسدية التي تصنع خلايا الدم الحمراء حتى تنتج الهيموجلوبين الطبيعي . يقول الخبراء: إنه حتى إذا حدث تحسن صغير في إنتاج الهيموجلوبين الطبيعي سيكون في هذا فارق هائل بالنسبة إلى هؤلاء المرضى.^(١٨)

وهناك قائمة طويلة من الانطلاقات الأخرى الوعادة في تجارب العلاج الصيني . وتجري بيفرلي دافيدسون وفريقها في جامعة أويوا أبحاثاً للعلاج الصيني لمرض هنتنجرتون ، ولا يتم هذا عن طريق إضافة نسخة جديدة من الجين المعيوب ، وإنما عن طريق "إسكات" أحد جينات المريض المسئولة عن المرض . (مرضى كوريا هنتنجرتون لديهم طفرة على كروموسوم ٤ ، فيها تكرارات كثيرة جداً للثلاثي "س أ ج" ، الأمر الذي يؤدي للإنتاج المفرط لحمض الجلوتاميك ، وهذا ينتج عنه في النهاية قتل جزء من المخ) .

ولقد أنجز فريق دافيدسون هذه العملية في الفتران باستخدام تكنيك طبيعي عند الخلايا تقاوم به العدو ، يسمى "إعاقة رنا" . وإعاقة رنا تكنيك مثير في البيولوجيا . ويجري أساساً به بدلاً من أن يحاول الباحثون استبدال جين معين ، فإنهم يحاولون

إيقاف مفعول رنا الذي يقرأ الجين حتى يصنع البروتين . فإذا أصبح رنا عاجزاً عن قراءة القواعد ليستربط ما تكون البروتينات التي سيصنعها ، فإن الجين هكذا يصبح أساساً غير فعال .

وتعمل نانسي ويكسنر في مدرسة الطب بجامعة كولومبيا ، وهي رئيسة "مؤسسة الأمراض الوراثية" في نيويورك ، تقول ويكسنر: "عندما سمعت لأول مرة عن هذا البحث ، احتبس له أنفاسي لغيره" .^(١٩)

ربما تكون أسمهم شركات (العلاج الصيني) قد انخفضت قليلاً ، لأن التقدم العلمي لا يتحرك قدماً بسرعة بالغة . فما زال هناك حاجة لإجراءكم له قدره من الأبحاث . إلا أن هذا مجال يظل واعداً جداً بالنسبة إلى أبحاث الأمراض .

چورج ويديرا ، كبير العلماء في شركة چينترونكس ، كما استشهد به ديفيد شوك في مقال العلاج الصيني وتحسينه ، في صحيفة بيزنس ويك ، ٢٨ يونيو ٢٠٠١

وتفيد بعض التجارب كأدلة مهمة للتذكير بأن العلاج الصيني أصعب مما كان متوقعاً صعوبة لها قدرها . دعنا ننظر في أمر مرض الخلية المنجلية ، الذي يعرف أيضاً بالأنيميا المنجلية . فهذه علة وراثية مباشرة ومفهومة جيداً . وهي ترجع إلى طفرة في چين واحد تنتشر بين من ينحدرون من أصل أفريقي وتسبب تكوين هيموجلوبين شاذ (وشكل شاذ كالمنجل) . ويقول فيليب ليبولش ، عالم العلاج الصيني في معهد ماساتشوستس للتكنولوجيا وفي هارفارد ، والذي أجرى أبحاثاً على هذا المرض أكثر من عقد من السنين: "كان كل واحد يعتقد أن هذا سيكون أول مرض وراثي سيشفى بالعلاج الصيني ، وأن هذا سيكون شأننا بسيطاً ، إلا أنه ثبت في النهاية أن الأمر بخلاف ذلك تماماً . إنه لتحد حقيقي" .

وعلى أية حال ، لم يحدث إلا في زمن قريب نوعاً أن تتمكن ليبولش وفريقه من الإمساك بزمام هذا المرض . فاستخدم هؤلاء الباحثين سيارة نقل للچين أو فيروسات ناقلاً استمدوه من فيروس الإيدز ، وأمكنهم بذلك حقن فثاران مرض الخلية المنجلية بچين جديد . فكان هذا الچين چينا لإنتاج الهيموجلوبين . وكان أن نجحت التجربة . واستمر شفاء معظم الفثاران لأكثر من سنة بعدها .

يشكل المتشائمون والمتبنّيون بسوء المصير جزءاً من المشكلة وليس جزءاً من حلها . فالتكنولوجيا سواء كانت من النوع الفيزيقي "الصلب" أو من النوع البيولوجي "اللين" ، وهي من إبداع الإنسان وعلامة مميزة له ... فالتحضر هو أن نكون أصطناعيين ، والاعتراض على أن يكون أحد الأمور أصطناعيا هو إدانة تحدث في أعين من يحبون الطبيعة حباً تحت عقلاني أو في أعين متصرفين قانون الطبيعة .

عالم الأخلاق سى. چون فلتشر، فى مقال كتبه مع و. فرنش أندرسون عنوانه الخط الجريئ(^٢) فى العلاج الصينى : مرحلة جديدة من النزاع، مجلة القانون والطب، والرعاية الصحية، جزء ٢٠، ١٩٩٢، (ص. ٢-١) ويخلص فرنش أندرسون رائد العلاج الصينى الأمر كله فى مقال كتبه لمجلة "ساينس" : "وجه الانتقاد للعلاج الصينى لأنّه وعدنا وعودا باكثر مما ينبعى ولم ينفذ إلا أقل القليل خلال أول عشرة أعوام من وجوده . ولكن العلاج الصينى ، كأى تكنولوجيا أخرى رئيسية وجديدة يحتاج إلى وقت ليتامى . وينذكر هنا المضادات الحيوية ،

(*) الخط الجرثومي للعلاج الصيني يقصد به علاج چيني من خلال الخلايا الجرثومية أو الجنسية أى البريضة والحيوان المنوى . (المترجم)

والأجسام المضادة وحيدة النسيلة (الأجسام المضادة التي صممها الباحثون بحيث تهاجم نوعاً واحداً من الخلايا يكون مثلاً خلية ورم) ، فذرع الأعضاء ، وذلك لذكر مجرد مجالات قليلة في الطب قد استغرق نضوجها سنوات كثيرة .

ويكتب أندرسون قائلاً: "الเทคโนโลยيا الرئيسية الجديدة في أي مجال يمكن لها أوجه فشلها وإحباطاتها ، كما في الرحلات الصاروخية التي تحمل الإنسان للقمر . ويحدث دائمًا أحباط للأمال المبكرة نتيجة ما يلزم من تصايف لخطوات كثيرة لإنتاج (النجاح) . وسوف ينجح العلاج الصيني بمرور الوقت . كما أن من المهم أن ينبع بالفعل ، لأنه ما من مجال آخر في الطب فيه ما يعد كثيراً هكذا بتوفير أوجه علاج للكثير من الأمراض المهدمة التي تصيب البشرية الآن بالدمار ."(٢٠)

عندما يكون للعلاج الصيني معناه المعقول

وتظهر تجارب العلاج الصيني أعظم النجاح عندما تطبق على أمراض ناتجة عن عيوب في جين واحد . فوافقت إدارة الغذاء والدواء على تجارب العلاج الصيني في نفس المخاعة المشتركة الشديد ، والتليف الكيسى ، ومرض جوشر^(*) ، وزيادة كوليستروول الدم ، وكورياء هنتنجرتون . وهناك معامل آخر تبحث أمر علاج صيني للسيطرة على أنواع من السرطان ، ومرض القلب ، ومرض باركتسون ، والزهايمير .

يقول الخبراء: إن إجراء تجارب على العلاج الصيني أمر معقول كل المعقولة عندما نتعامل مع مرض غير قابل للشفاء ، وبهذا الحياة . ويجرى العلاج في هذه الحالات ،

(*) مرض جوشر : مرض وراثي نادر يتميز بتراكم نوع معين من الدهون في الكبد والطحال مع تضخمها ، وتتحلل في العظام . (المترجم)

عندما نعرف أنواع الخلايا التي يصيبها المرض ، ويكون الجين المعيب قد تم عزله ،
ويكون من الممكن إدخال جين جديد بأمان .

ويكتسب الباحثون سريعا بفضل "مشروع الجينوم البشري" معرفة بالطريقة التي
تسهم الجينات بها في المرض هي والبروتينات المصاحبة . ومن المتوقع عبر السنوات
التالية أن تزيد سريعا قائمة تجارب العلاج الجيني .

... ربما يكون في هذا ... ختام للحياة البشرية كما عرفناها
نحن وكل البشر غيرنا . ومن الممكن أنه ستكون هناك حياة
غير بشرية ستأخذ مكاننا وتكون هي الأرقى، ولكنني أعتقد أن
هذا غير مرجح لأقصى درجة ومن المؤكد أنه مما لا يمكن
البرهنة عليه .

عالم الأخلاق ليون كاس ، في مقال **الخط الجرثومي للعلاج الجيني** :
مرحلة جديدة من النزاع ، مجلة القانون ، والطب ، والرعاية الصحية ،
١٩٩٢

علاج جيني للأجيال

لقد ظللنا إلى الآن ونحن نتحدث فقط عما يسمى العلاج الجيني الجسدي ،
أو العلاج الجيني الذي يطبق على الكروموسومات غير الجنسية للمريض ،
أى الكروموسومات الجنسية "الأوتوسومات" . فهدفنا في العلاج الجيني الجسدي هو
أن نشفى المريض بإحلال الجينات المعيبة أو تعطيلها ، وهكذا فإننا لا نحدث تحسينا
يدوم في التركيب الوراثي الذي يمرره الأفراد إلى أطفالهم عن طريق الخلايا الجنسية ،
أى حيواناتهم المنوية وبيوضاتهم .

ومعالجة أمر الجينات التي في الخلايا الجنسية - أو ما يسمى العلاج الجيني بالخط الجرثومي؛ هو من غير أي شك أمر خالفي بدرجة أكبر . ومن السهل أن ندرك سبب ذلك فهذا علاج يحدث أساسا تعديلا في الجنس البشري - أو بآية حال في أحد خطوط الأنسال . على الرغم من أن حكومة الولايات المتحدة تحظر حاليا تمويل الخط الجرثومي للعلاج الجيني ، فإن من السهل أن نعدد ما له من فوائد . وأول شيء أنه قد يكون الطريقة الوحيدة الفعالة في معالجة بعض الأمراض الوراثية . ولما كان هذا العلاج يعدل بالفعل من الخلايا التي تمرر لنا في أثناء التكاثر ، فإن احتمال معاناة أجيال المستقبل من مرض وراثي بعينه أمر يتم التخلص منه واقعيا .

لا يستطيع المرء أن يرى أي شيء في العلاج الجيني يكون فيه جيليا ما يجب منعه أو يكون فيه شر ، سواء كان العلاج الجيني جسديا أو بالخط الجرثومي . وتفتح هكذا أمام البشرية إمكانات قدرة لا نهاية لها . فليس المشكلة الأخلاقية هي اكتساب هذه القدرة ، وإنما هي في استخدامها بحكمة .

جريجورياس ، الأسقف اليوناني لمدينة دلهى

والحجج التي تذكر ضد العلاج الجيني بالخط الجرثومي حجج تفرض نفسها بقوة . وهناك بالطبع الجدل المأثور حول المنحدر الزلق : فلو أخذنا في معالجة المرض على مستوى الخط الجرثومي ، فلما سنتوقف ؟ هل هناك منطقة رمادية حيث يعالج "أحد العيوب" على إنه "مرض" ؟ فمصدر الخوف هو أنه عند نقطة معينة ، يمكن أن يؤدي العلاج الجيني إلى فتح بوابات لفيض من التجارب لتعديل الناس وراثيا طلبا لصفات لا علاقة لها مطلقا بالمرض . فهل ينبغي التخلص من الأفراد الصم مثلًا أو الأفراد الذين لديهم زواائد شعر تشوّه الجبهة؟!

ويقول ستيف جونز عالم الوراثة: "أعتقد أنتا ينبغي أن تكون حريصين جداً بهذا الصدد. فلقد بدأ علم التشريح في القرن السادس عشر ، إلا أنه استغرق ٤٠٠ سنة أخرى لتنفيذ أول عمليات زرع الأعضاء . وقد بدأنا الآن في التوفيق مع العيوب . فينبغي ألا تتوقع أن نتمكن من زرعها ما بين ليلة وضحاها . وعلى أية حال إذا كان بيننا من يريد حقاً هندسة ذكاء طفله ، فعليه أن يتمسك بالأساليب القديمة . فليرسله إلى (كلية) إيتون(*). وإذا كانت الحكومات تريد تحسين ذكاء الأمة ، فإن أفضل طريقة لإنفاق المال في ذلك هي أن تضاعف رواتب المدرسين ." (٢١)

العلاج الصيني والإشعاع : توليفة واحدة

سيحدث أن يتوفى تقريباً ٢٠٠٠٠ رجل هذا العام من سرطان البروستاتا ، وهو السبب الرئيسي لوفاة الرجال بعد سرطان الرئة ، بحسب ما ذكرته "جمعية السرطان الأمريكية" . على أن هناك علاجاً جديداً يولف بين تكتيكات العلاج الصيني هي والإشعاع ويطرح بعض الأمل . فيقول سفند فريتاج المصمم القائد لدراسة في "المنظومة الصحية لهنري فورد" بدترويت: "فيما نعتقد يستطيع العلاج الصيني أن يزيد من فعالية وسائل العلاج التقليدية للسرطان مثل العلاج بالإشعاع" . (٢٢)

ويتضمن هذا التناول الجديد أساساً حقن الفيروس الغددي (فيروس البرد) ليعمل كسيارة نقل للجين (الفيروس الناقل) حاملاً جينات جديدة لداخل البروستاتا . وينتشر الفيروس في خلايا الورم ويعديها ومن الظاهر أنه يضعفها ، بالإضافة إلى أنه يحمل الجينات إلى مجموعة أوسع من الخلايا البروستاتية . ثم يقذف الباحثون خلايا الورم بقدائف الإشعاع .

(*) كلية إيتون ، مدرسة ثانوية عريقة للطبقة الراقية في إنجلترا . (المترجم)

وفيما يبدو ، فإن هذه التوليفة فعالة . ولقد عالج الباحثون في هذه الدراسة خمسة عشر رجلا لديهم أشكال متقدمة من سرطان البروستاتا . وقد أظهروا كلهم تقريبا في التو انخفاضا في مستويات بروتين الأنتيچن الخاص بالبروستاتا (ومخصوصته الإنجليزية $\text{PSA} = \text{بي إس إيه}$) ، وهذا البروتين دالة شائعة لسرطان البروستاتا . وبعدها بسنة كان عشرة من هؤلاء الرجال خالين تماما من السرطان .

وينبئ الباحثون أن يوسعوا في التو من هذه التجارب . فلقد ثقى فريتاج في ٤٠٠ منحة نقدية قدرها تسعه ملايين من الدولارات ليحول أبحاثه إلى نشاط تجاري .

عندما نريد أن نصبح أكبر مما نحن عليه ، وعندما نتصرف
أحيانا وكأننا بالفعل كائنات فوق بشرية أو شبه آلهة ، فإننا بذلك
نخاطر بأن نزدري ما نحن عليه وأن نهمل ما نحوزه .

ما وراء العلاج : البيوتكنولوجيا ومتابعة السعادة ، تقرير للمجلس الاستشاري للرئيس عن أخلاقيات البيولوجيا ، أكتوبر ٢٠٠٣ .

وهناك أيضا اعتبارات عملية . فإذا كنا سنعدل الخط الجرثومي للأجيال ، سيكون مما يلزم علينا بالنسبة إلى المرضى وسلامتهم أن تتبع حالاتهم على نحو مستمر . وذلك لأن تأثيرات هذا العلاج على المدى الطويل هي على أية حال غير معروفة . كذلك ، ما هي الطريقة التي سنحدد بها الثمن لهذا الإجراء ؟ فالعلاج الصيني غالى التكلفة ومن الأرجح أنه سيظل كذلك . فهل هناك نية متعمدة لخلق طبقة دونية ودائيا لا تستطيع سلامتها تحمل تكلفة هذا التكين ؟

وماذا عن حقوق الجنين ، إن كان له أية حقوق ؟ فمن الواضح أن الجنين لا يمكنه أن يوافق على إجراء يغير من صميم تركيبه الوراثي . فيما يعرض ، فإن هذه الحجة نفسها تنطبق على العلاج الصيني الجسدي الأكثر تقليدية ، والذي كثيرا ما يتم إجراؤه

على الوليدين . فهل نوافق على إجراء چينى لمريض ، حتى وإن كان المريض أصغر من أن يفهم الطريقة التي يعالج بها ؟

لا يمكن إنكار أن العلاج چينى ظل يتقدم ببطء فى مرحلته المبكرة. إلا أن تقدمه سيسارع . وهناك أعمال جد كثيرة تراهن عليه ، ورأسمال استثمارى جد كثير قد استقر فيه ، وهما أكثر مما يسمح بفشلها . فبمجرد أن يرسخ العلاج چينى كتكنولوجيا عملية ، فإنه ستصبح له عندها قوة تجارية رهيبة .

البيولوجي إدوارد و. ويلسون فى كتاب التوافق (نيويورك : كنوف ، ٢٠١ ١٩٩٨) ، ص.

إن القضايا المحيطة بالعلاج چينى سوف تصبح ساخنة فقط عندما تتحرك تجاه المستقبل . ويقول لي سيلفر عالم الأخلاق فى جامعة بريستون: "وصلنا لتكوين فنران مهندسة وراثياً لأن أضفتنا چينات لأجنحة الفأر ، وبالتالي فنحن نعرف أن هذا التكنيك هو في النهاية قابل عملياً للتطبيق ، وإن كان من الواضح أنه علينا التغلب على الكثير من قضايا الأمان . فعلينا إذن أن نواجه التوقع بأنه عند بعض نقطة ما ، سيحدث أن بعض شخص ما ، في بعض مكان ما - ربما خلال عشرين سنة - سيعبر الحد الفاصل ويصل إلى تكوين جنين بشري قد هُندس وراثياً سوف ينمو إلى إنسان حى ."^(٢٣)

ولدى جيمس واطسون ، العالم المشارك فى اكتشاف اللولب المزدوج ، رأى مختلف تماماً عن تطبيق العلاج چينى على الخلايا الجنسية: "أنا في صف أن ننطلق قدماً في ذلك ، وإن كان معظم زملائي من العلماء يقولون إنهم ضدّه . فأعتقد أنهم لن يؤدوا إنذار الجماهير باحتمال مخاطر لن تحدث أبداً . ومن الجانب الآخر ، فإننا عندما نضيف چينات الملائمة ، فإننا نستطيع بالفعل تحسين ذاكرة الفنران . ولذا

لا نفعل الشيء نفسه مع البشر؟ أجد بالنسبة إلى أنه من البديهي عند الكل أن تتخذ الخطوات التي قد تعطى لذريتنا القادمة أمخاخاً أكثر فاعلية . ولست أدرك من هم الذين نسي لهم حقاً عندما نحاول تعزيز قدراتنا الخاصة بنا . وبالنسبة إلى أجد أنه مما يتنافى مع الطبيعة البشرية أن يكون مما ينبغي على الناس ألا يحاولوا تحسين حياة أطفالهم هم ومن سيأتون بعدهم .^(٤)

ما لدينا من حقائق

الحقيقة (١) : مازال العلاج الصيني تجريبياً . ويجري الباحثون مئات من التجارب الإكلنكية في أرجاء العالم كله لتحديد كيف يمكن الإفادة منها في شفاء السرطان وغيره من الأمراض المعقدة .

الحقيقة (٢) : يحاول الأطباء في العلاج الصيني عموماً إحلال الصينيات المفقودة أو التي أصابها تغير بوضع الصينيات سليمة صحياً مكانها . فبدلاً من أن يحصل المريض على دواء فإنه يحصل على چين جديد يغير التركيب الوراثي لخليته . نظرياً ، وسيكون هذا فعالاً بوجه خاص في الأمراض التي تتضمن طفرات على چين واحد لا غير، مثل الهيموفيليا (الناعور)^(٥) والتليف الكيسي .

الحقيقة (٣) : أحد الاستعمالات الوعادة الأخرى للعلاج الصيني هو أن يحسن من طريقة أداء الخلية لوظيفتها، وعلى سبيل المثال قد يضيق الأطباء چينات تحت الجهاز المناعي على مهاجمة خلايا السرطان ،

(٤) الهيموفيليا أو الناعور مرض وراثي يسبب نزفاً شديداً عند أدنى جرح لاي وعاء دموي . (المترجم)

أو على مقاومة فيروس نقص المناعة البشرية (HIV) أو متلازمة النقص المكتسب للمناعة (الإيدز) .

الحقيقة (٤) : سنجد عموماً أنه عندما ندخل أحد الجينات مباشرة في إحدى الخلايا فإنه لا يؤدي وظيفته . وبدلًا من ذلك فإنه يجب أن يُحمل الجين إلى داخل الخلية باستخدام ميكازم للتوصيل يسمى أداة النقل . فآداة النقل الأكثر شيوعاً في تجارب العلاج الجيني هي الفيروس الذي لديه قدره طبيعية للدخول إلى دنا الخلية . ولحسن الحظ فإن من السهل أيضًا إلى حد كبير أن يحدث عجزًا في الفيروسات بحيث لا تكاثر من نفسها .

الحقيقة (٥) : الفارق بين أحد الفيروسات والفيروس الارتجاعي هو أن الأخير يحتوي على حامض الريبيونيكليك (RNA = RNA) كمادته الوراثية بدلًا من دنا . فالفيروسات الارتجاعية تنتج إنزيمًا يسمى مقلوب الترانسكربيتير ، بحيث إنها تستطيع أن تحول رناتها إلى دنا ، الذي يصبح بعدها جزءًا من دنا الخلية العائلة أو المضيفة .

الحقيقة (٦) : ليس من السهل الحصول على موافقة على تجربة للعلاج الجيني . فيجب أولاً أن يوافق عليها لجنة للمراجعة في المعهد أو الجامعة التي يعمل العلماء فيها ، ومن ثم يحتاج الأمر إلى الحصول على إذن من إدارة الغذاء والدواء التي تنظم شئون كل منتجات العلاج الجيني . وأخيراً فإن أي تجربة يتم تمويلها بالمعاهد القومية للصحة تحتاج لأن يتم تسجيلها في "اللجنة الاستشارية لدنا المؤلف" بهذه المعاهد ، التي كثيراً ما تسمى "بالرف" .

الحقيقة (٧) : لماذا يوجد هذا التوتر العصبي بشأن العلاج الصيني بالخط الجرثومي؟ لأنّه سوف يغير للأبد من التركيب الوراثي لكل واحد في الشجرة العائلية لهذا المريض بطول انحدار سلالته . ويعنى هذا أنه سيؤثر في المستودع الصيني البشري . فيؤدي الخط الجرثومي للعلاج الصيني إلى تعديل كروموموسومات إكس و واي . على الرغم من أن هذا العلاج من الوجهة النظرية لن ينفذ إلا لتحسين الصينيات - كنّ يكون مثلا لإزالة طفرة تسبب مرضًا وراثيا - فإن أي غلط أو خطأ في الحكم ستترتب عليه نتائج طويلة المدى، فالمعاهد القومية للصحة لا تتوافق حاليا على أية تجارب للعلاج الصيني بالخط الجرثومي .

الحقيقة (٨) : التعزيز الوراثي ما زال الآن في أغلبه من باب روايات الخيال العلمي، ولكن علماء الأخلاق قلقون من أنه قد يصبح أمرا سهلا، ولا يتاح إلا للأثرياء . الواقع أن هذا سيؤدي فعلا إلى تشكيل طبقة لونية وراثيا ويعيد تعريفنا لما يكونه معنى كلمة " طبيعي" . وكمثال: فإن الأفراد الذين لديهم فحسب ذكاء متوسط سيعتبرون من مستوى أقل من الطبيعي إذا تمكّن الأثرياء من هندسة ذريتهم ليكونوا هم الأبرع .

الفصل العاشر

دنا والمجتمع

حاولت حتى الآن أن أعطى القارئ نظرة واضحة محددة عن الاتجاه الذي تتقدم فيه شتى علوم دنا بطلائعها، وغطيتنا هكذا أهمية بصمة دنا وكيف أنها تبرئ نزلاء عبر الإعدام وغيرهم من المدانين . ولخصنا في نقاط رئيسية الإمكانيات الوعادة المتفرجة للاختبارات الچينية لما قبل الولادة وللبالغين، وناهيك عن ذكر اختبارات دنا التي تحل الغازا يكون عمرها في بعض الحالات مئات الأعوام . وغطيانا ما يحدث في أكثر المعامل تقدما في العالم من أبحاث ضد الشيخوخة ، ولعلاجات السرطان ، والعلاج الچيني ، بل وغطيانا حتى القضايا الحساسة لـ تكنولوجيا الخلية الجذعية واستنساخها .

ولو توقفنا الآن هنا سيكون في ذلك موقف من اللامسئولية، فلا أستطيع أن أحلق بالقارئ فوق مشهد عام لقضايا دنا بهذا الاتساع ثم أتجنب ما يعتبره الكثيرون أنه السؤال الأساسي - وهو: إلى أين ستقودنا هذه المعرفة الجديدة ؟

وما الذي ستعنيه بالنسبة لحياتنا ، وعائلتنا ، ومجتمعنا ، ومجتمع أجيال المستقبل؟ أجل؛ نحن أول أشكال الحياة على كوكبنا التي استطاعت أن تتبصر في وصفة التركيب الخاصة بنا وهكذا أخذنا نتعلم ما الذي صنعنا منه، ونحن الآن نتحرك بسرعة إلى الخطوة التالية حيث نكتشف ما يعنيه هذا كله ، ومن هذا نصل إلى طريقة التناول لما يعنيه . فسيكون هناك بالطبع نتائج، سلبية وإيجابية وبين بين، ولكن ما هذه النتائج ؟

هل ينبغي أن ينتابنا القلق ؟

لقد أشرت على القارئ عند البداية بأنه سيحتاج إلى فهم أساسيات تكنولوجيا دنا حتى يظل متماشيا مع تغير الظواهر في كل ما يحيطنا ، وذلك سواء كان يريد فحسب أن يتبع علوم دنا في الأخبار ، أو كان يأمل بالفعل أن يستثمر مالا في شركات البيوتكنولوجيا . والآن ، أود أن أضيف إلى ذلك القول بأن القارئ - بصفته

إنسان وكمواطن في العالم - يُعد إلى حد كبير مدينة لسانينا لأن يفهم الأسئلة ومواضع الخلاف المحيطة بعلوم دنا إن كان يرغب حقاً أن يكون له صوت فيما سيأتي، فهذه فكرة ثقيلة ، ولكنها حقيقة . ويستطيع القارئ ، إذا كان سيختار ، أن يسهم في تشكيل التكنولوجيا الآتية ، وبدلًا من أن يختار لنفسه أن يسمع لهذه التكنولوجيا بأن تشكله هو عندما تصل إلينا هنا .

لقد عمل هارولد فارموس مديرًا للمعاهد القومية للصحة ، وقد لاحظ أن الرسميين المنتخبين - والكثيرون منهم ليس لهم أى دراية بالعلم وقضاياها - يصدرون على نحو متزايد القرارات بشأن ما سيحدث لمعلومات دنا بمجرد تجميعها . وتناول تلك الأسئلة ما إذا كانت شركات التأمين تستطيع أن تلقى نظرة على معلومات دنا ، وما إذا كانت الشرطة تستطيع أن تطالب بها بالقوة، ثم قائمة طويلة لا حصر لها من قضايا أخرى سوف تؤثر علينا كلنا في هذا القرن .

ويحتاج المواطنون بوجه خاص إلى فهم هذه القضايا حتى يتذروا موقفاً منها . فنحن نحتاج إلى الاستضاءة بالنور ، إذا كان لنا أن نساهم فيما سيأتي قدماً .

علم تحسين النسل القديم

ولم يحدث في الحقيقة أن رأى أحد مقدمًا "حرقة الإبادة" أو "الهولوكوست" قادمة، وعندما تكشف في النهاية أمر معسكرات الموت النازية أمام أنظار العالم المروع، أصيب العالم كله بالصدمة على نحو متماثل . ومع ذلك فإن علم تحسين النسل، وهو الحركة الزائفة علمياً بشأن "العرق الأرقي" والتي وضع النازيون على أساسها معظم نظرياتهم ، هذا العلم كان حياً ومزدهراً في الولايات المتحدة لمدة لا تقل عن ربع القرن فيما سبق الحرب العالمية الثانية .

وعندما استولى هتلر على السلطة وأخذ يطبق نظرياته عن تحسين النسل على جماهير أوروبا ، كان قد حدث وقتها أن أصدرت أربع وعشرين ولاية في الولايات المتحدة قوانين للتعقيم الإجباري صممت لمنع "غير اللائقين" و "ضعفاء العقول" من إنجاب أطفال ، وكل هذا بغرض تحسين المستودع الصيني الأمريكي .

رأينا لأكثر من مرة أن شأن الصالح الجماهيري قد يتطلب من أفضل المواطنين بذل حياتهم . وسيكون من الغريب لا تستطيع مطالبة أولئك الذين يستنزفون قوة الولاية بأن يبذلوا هذه التضحية الأقل ، والتي كثيرة مالا يحس أولئك المعنيين بها بأنها تضحية ، وهي تطلب منهم حتى نحمني كياننا من أن يغرق مغمورا بالعجز ، ومن الأفضل لكل العالم أن يتمكن المجتمع من أن يمنع من يكونون غير لائقين على نحو واضح من أن يتواصل استمرار صنفهم ، وذلك بدلا من أن يتضرر المجتمع في ترقب لإعدام سلالتهم المنحطة بسبب ارتكاب الجرائم ، أو بدلا من أن يتركهم يموتون جوعا بسبب بلاهتهم ، فالمبدأ الذي يقر بالتطعيم الإجباري فيه السعة الكافية لتغطية عملية قطع أنابيب فالوب(*) ... وجود ثلاثة أجيال من البهاء فيه الكفاية .

أوليفر وندل هولمز، قاضي المحكمة العليا في الولايات التي كتبها للحكم في قضية بوك ضد بل، ١٩٢٧

(*) الأنابيب الفالوبية الأنابيب التي تنقل البو胥ة في المرأة من المبيض إلى الرحم، وقطعها يعني تعقيم المرأة. (المترجم).

يُلام عادة فرنسيس جالتون ابن عمّة تشارلز داروين ، لأنّه سك مصطلح على تحسين النسل عن مصطلح إغريقي بمعنى "المولود الحسن". (تال جالتون شهراً أكثر لابتکاره استخدام البصمة البشرية للتعرف على هوية الفرد) . وأخذ جالتون في زمن مبكر ، يرجع وراء لثمانينيات القرن التاسع عشر ، يروج لمفهوم تحسين العرق البشري بالاستيقاظ من أن يتزاوج أكثر الرجال موهبة وجاذبية مع أكثر النساء موهبة وجاذبية، بينما يكون هناك في الوقت نفسه تقيد لإمكان تكاثر من لا يكونون محظوظين هكذا . وكتب أن هذه النظرة هي امتداد طبيعي لفلاهيم الانتخاب الطبيعي من أجل تحسين مقصود للجنس البشري . فكتب قائلاً : " إن ما تفعله الطبيعة في عماء وبطء، وبلا رحمة ، قد يصنعه الإنسان بحكمة ، وسرعة ، ورفق ." (١)

لقد أعيد اكتشاف نظريات جالتون هي ومعها مبادئ متصل في الوراثة عند بداية القرن العشرين، وأصبحت النظرية هي أنه إذا كنا نستطيع تربية البسلة من حيث الارتفاع، وملمس البذرة ، ولون الورقة ، أفلًا ينبغي أن نحاول تربية البشر من حيث الجمال ، والمخ والشخصية ، والشجاعة ؟ هذه هي الطريقة التي صنعت بها الوراثيات أول ظهور لها بشكل ملتبس في الوعي الجماهيري ، وقد وضعت نقاب تحسين النسل كعلم للخير العام .

لا يوجد أى اختراع عظيم ، بدعا من النار حتى الطيران، إلا وقد
رُعم أن فيه إهانة لبعض جانب إلهي .

ج. ب. س هالدين **عالم الكيمياء الحيوية في كتاب ديدالوس**^(*) ،
أو العلم والمستقبل (نيويورك : دتون ، ١٩٢٣)

(*) ديدالوس شخصية في الأساطير الإغريقية ابتكرت اختراعات عديدة كأنه يمثل العلم والتكنولوجيا في هذه الأساطير. (المترجم)

وكان يمكن أن تظل هذه مجرد نظرية أخرى من تلك النظريات الهامشية نصف المطبوعة إلا أنه وقف من وراء ذلك بحزن أطباء ، وعلماء ، وسياسيون ، ومؤسسات قوية وغنية مثل "مؤسسة روكتلر" و "معهد كارنيجي" . وفجأة أخذت تظهر في كل مكان كتب ومقالات يبزغ فيها "العلم العرقي" الجديد . ويكتب دانييل كيفلز عالم الأخلاق في بيل عمما لاحظه في معرض السوق الحر لكانساس ١٩٢٤ حيث كان فيه: إلى جانب مسابقة الخنازير ومسابقات زراعة اليقطين ، فهناك منافسة على "السلالة البشرية" للعائلات التي تناول درجة (١) . وكانت الجائزة هي "كأس الحاكم للعائلة الأكثر لياقة" ، ويستطيع المنافسون على الفوز "الدخول في المسابقة" في واحدة من ثلاثة فئات الحجم: الصغير ، والمتوسط ، والكبير .

على أن أنصار تحسين النسل لم يقتصروا على أن يشجعوا إنجاب "الأفضل" . فسرعان ما أخذوا يركزن جهدهم على العمل على تخفيض أعداد السكان الأمريكيين من النوع "غير اللائق والمهجن" ، الذين يُعدون الأسوأ في المجتمع . وصدرت لوائح تمنع زيجات معينة ، وبرامج للإنساـل ، ثم وفّقـوا في النهاية على قوانـن للتعـيـم في ولايات عـدـيدة عبر القـطـر .

لقد تم بوجه عام ، في الولايات المتحدة التعـيـم الإجبارـي لأكثر من ٦٠٠٠ من الأفراد (كان الكثـيرـ منهم من النساء اللـاتـى اـعـتـبرـنـ "داعـراتـ" وـ"جامـحـاتـ") وذلك بأـمـلـ تنـقـيـةـ المستـودـعـ الـصـينـيـ الـأـمـريـكيـ .

ويركـزـ إـبـوـينـ بلاـكـ فيـ كـتـابـهـ "الـحـربـ ضـدـ الـضـعـفـاءـ" علىـ ماـ بـذـلـ هـكـذاـ منـ جـهـدـ سـاحـقـ مدـمرـ . ويـكـتبـ قـائـلاـ: "كانـ ضـحاـياـ تـحـسـينـ النـسـلـ منـ السـكـانـ الـفـقـرـاءـ فيـ الـمـدـيـنـةـ ، وـ(ـنـفـاـيـةـ الـبـيـضـ) منـ نـيـوـانـجـلـانـدـ حتـىـ كـالـيفـورـنـياـ ، مـهـاجـرـونـ منـ أـرـجـاءـ أـورـوـبـاـ ، وـسـوـدـ ، وـيهـودـ ، وـمـكـسيـكـيـونـ ، وـأـمـريـكـيـونـ محلـيونـ (٤) ، وـمـرـضـىـ الـصـرـعـ ، وـمـدـمنـ

(٤) الأمريكيون المحليون يقصد بهم الهنود الحمر . (المترجم)

الكحول ، وصفار الجرميين ، والمرضى العقليون ، وأى شخص آخر لا يوجد فيه مشابهة للمثال الجرمانى الشمالى الأشقر الأزرق العينين الذى تمجده حركة تحسين النسل .^(٢)

بل إن المحكمة العليا للولايات المتحدة وقفت بحزم وراء تحسين النسل بقرار صدر بتأييد ثمانية أصوات ضد صوت واحد ، يؤيد قانون ولاية فرجينيا لتعقيم تحسين النسل وإجراء تعقيم إجبارى لام شابة بلا زواج ، وكتب حيثيات الحكم القاضى أوليفر وندل هولز ، وهى حيثيات تبدو مذهلة عند التبصر فيها بنظرة لاحقة :

ومن الأفضل لكل العالم أن يتمكن المجتمع من أن يمنع من يكونون غير لائقين على نحو واضح من أن يتواصل استمرار صنفهم ، وذلك بدلاً من أن يتضرر المجتمع في ترقب لإعدام سلالتهم المنحطة بسبب ارتكاب الجرائم ، أو بدلاً من أن يتركهم يموتون جوعاً بسبب بلاهتهم . فالمبدأ الذي يقر بالتطعيم الإجباري فيه السعة الكافية لتفطية عملية قطع أنابيب فالوب . ويکفى هنا وجود ثلاثة أجيال من البلهاء (في إشارة للمرأة الشابة ، وطفلها الذي يبلغ عمره الشهرين ، وأمها) .

ولقد حدث قبل ثلاث سنوات من كتابة هولز لحيثياته أن اعترف أدولف هتلر بافتتاحه بمسار تحسين النسل الفظ الذي يجرى في الولايات المتحدة . فكتب هتلر في ١٩٢٤ في كتابه "كافاھي" مبدياً إعجابه بقوانين الهجرة الأمريكية التي تجدد تشديدها هي وغيرها من سياسات تحسين النسل . ويكتب هتلر: "هناك الآن دولة واحدة يمكن أن نلاحظ أنه توجد فيها على الأقل بدايات ضعيفة تجاه مفهوم أفضل (عن الهجرة) . وبالطبع ؟ ليست هذه الدولة هي جمهوريتنا الألمانية النموذجية . إنها الولايات المتحدة ."

وتحدث هتلر بعدها بسنين إلى أحد زملائه قائلاً: "درست باهتمام قوانين ولايات أمريكية عديدة تختص بمنع تكاثر الأفراد الذين ستكون ذريتهم بكل احتمال ذرية لا قيمة لها أو ستكون ضارة بسلالة العرق ."

ولم يقتصر وجود حركات تحسين النسل بـأى حال على الولايات المتحدة وألمانيا . فقد ازدهرت أيضاً في كندا ، وبريطانيا ، وإسكندنافيا . وأُجري في السويد عمليات تعقيم لا يصل إلى ٥٠٠٠٠ امرأة ، معظمهن يعاني من أمراض وراثية وغيرها من العلل .

وحدث بالطبع نفي لأية مصداقية لتحسين النسل بعد أن تكشفت في التور معسكرات الموت النازية ، والتجارب المروعة التي أجرتها جوزيف منجيل على التوائم . واستخدم النازيون الذين واجهوا المحاكمة عن جرائم الحرب ما كتبه أوليفر وندل للدفاع عن أنفسهم عند نقطة معينة) ، ومع ذلك لا يزال ثمة خوف باق في أذهان النقاد خشية نوع جديد من علم تحسين النسل ، نوع أكثر رهافة قد يتبعه مما اكتسبناه من معرفة جديدة بالطفرات الوراثية الفردية ، وينتج عن وجود رغبة مماثلة للإقلال من شأن حقوق الإنسان في سبيل صالح الجماهير ... أو الربح الخاص .

ويكفي كيبلز قائلاً: «في مجال الصالح العام ، مع استمرار تزايد تكلفة الرعاية الصحية ، وتزايد ما نكتسبه من معلومات وراثية فإنه يمكن تصوّر أن يؤدي ذلك إلى تجديد المقدّمات الأخلاقية للحركة الأصلية لتحسين النسل ، والإصرار على أن حقوق الأفراد في الإنجاب يجب أن تتراجع لإفساح المجال للرفاه الطبي - الاقتصادي للمجتمع ككل»^(٢).

مفهوم ما هو طبيعي لن يكون فيه ما يعوق العلم . فالحقيقة أنه سيضيع في الاتجاه الآخر . ويبعد أن الدخول في معركة مع ما يكون طبيعياً أمر فيه قوة دافعة خطيرة . فالعلم لديه تاريخ طويل وعميق في الإздراء الكامل لمفهوم ما هو طبيعي .

دافيد ج. روثمان ، إعادة تصميم الذات ، في كتاب الثورة الجينومية ، (واشنطن العاصمة ، مطبعة چوزيف هنري ، ٢٠٠٢)

ويضيف بول لمباردو المحامي الذى عمل مديرًا لمركز أخلاقيات الطب الحيوى بجامعة فرجينيا ، فيقول: "نحن كبلد لم نتجاوز فى تموينا مرحلة التعصب الأعمى ، ولم نتجاوز رغبتنا فى إيجاد كبش فداء لظروفنا الاقتصادية ، ولا حاجتنا لأن نستخدم العلم كدواء عام يعالج كل مضار ظروفنا الاجتماعية . فهناك حالياً مبالغة فى التهويل تحيط بعلم الوراثة سوف تزود الوقود الوافر لأولئك الذين يوبون دفع خطط تحسين نسل جديدة ، سواء كانوا سيستخدمون أو لا يستخدمون وصفة (تحسين النسل) التي سبق نفي مصداقيتها".^(٤)

علم تحسين نسل جديد

يوضح إبوبkin بلاك فى كتابه "الحرب ضد الضعفاء" أنه إذا كان لعلم تحسين نسل جديد أن يبرز من معرفتنا الجديدة لدينا ، فإنه سيبدأ بتكوين طبقة دونية وراثيا - طبقة دونية لا يمكن التأمين عليها ، ولا توظيفها ، ولا تمويلها . وحتى يصنع المجتمع ذلك ، يجب أن يعمل منهاجيا على تصنيف دنا كل فرد بحيث يستطيع فصل الدقيق عن النخالة . ويعتقد بلاك أن "هذه العملية قد بدأت بالفعل " .

نحن على شفا تطور حقيقى فى الطب، إلا أن هناك احتمالاً بـألا يحدث ذلك على نحو ما نأمله . ولن يكون ذلك بسبب إخفاق علمي؛ فهناك أدلة متزايدة (تدل على أن) الناس يخشون من أن تُستخدم المعلومات الوراثية عنهم لإنكار حقهم فى التأمين الصحى أو فى الحصول على وظيفة، وهذه الخشية تمنعهم من طلب المعونة الطبية. فالثورة التى فى متناول يدينا قد لا تتحقق لأن الناس يخشون المساهمة فيها.

كريج فنتر ، مؤسسة شركة سيليريا جينومكس .

ويقوم مكتب المباحث الفيدرالية بالفعل بأخذ عينات دنا من أي مواطن بالولايات المتحدة يدان في إحدى الجرائم ، كما أن بعض الولايات تأخذ عينات ممن يقبض عليهم (ممن تفترض قانونيا براعتهم) . وأما وزارة الدفاع فتجمع العينات من كل الأفراد العسكريين ، وتجمع الحكومة الفيدرالية العينات من الكثير من الموظفين المدنيين . وهناك عينات دم من المواليد يخزنها الأطباء عندما يخزون كعب هؤلاء المواليد لاختبارهم لفصائل الدم ومرض "بول الكيتون الفينولي" . وتحتفظ كاليفورنيا وحدها بما يزيد عن سبعة ملايين عينة مخزنة في شكل "بقع نشاف جوشري" . وعندما نضيف إلى ذلك ما ينفق من اختبارات روتينية للدم والاختبارات الوراثية التي تجرى من حين إلى آخر للأفراد، فسترى عندما أتنا قطعنا مرحلة كبيرة في الطريق للوصول إلى موقف يكون فيه دنا كل أمريكي مخزن في بنك للبيانات في مكان ما .

ويرأس ستيفن بنجامين "لجنة أدلة الطب الشرعي في الجمعية القومية لمحامي الدفاع الجنائيين" ، وهو يقول: "القرار المهم بالنسبة إلى الجمهور هو ما إذا كانا نريد من الحكومة أن يكون لديها شفرة حياتنا ، الشفرة التي تجعلنا ما نحن عليه؟" (٥) .

إجابات سريعة وقدرة

يعمل تروي دستر عالما للجتماع في جامعة نيويورك وقد رأس اللجنة الاستشارية القومية لبرنامج "الدلائل الأخلاقية ، والقانونية والاجتماعية لمشروع الصينوم البشري" في أواخر تسعينيات القرن العشرين . وهو يقول: "يساورني القلق حول وجود حركة تحسين نسل مع بداية القرن الحادى والعشرين" .

ولقد أخبرنى دستر أنه يعتقد أن هناك احتمالا لأن يحدث سريعا تخزين لدينا كل الأفراد في بناك معلومات بمكان ما . ويجمع مكتب المباحث الفيدرالية عينات دنا من أي فرد يدان في جريمة (ويجمعها أحيانا ممن يتهمون لغير بجريمة) ويضعها في

منظومته الضخمة السريعة التموي المسماة "قاعدة البيانات القومية للمنظومة المشتركة للفهرس دناء".

وبالإضافة إلى ما يوجد من مخاوف بشأن انتهاك الحقوق المدنية - مثلأخذ العينات إجباريا من المشبوه فيهم ، والمتهمين ، وال موضوعين تحت المراقبة - يقول دستر: إن هناك احتمال لأن يأخذ علماء البحث الجنائي في إيجاد علاقة ارتباط بين تباينات تعدد الأشكال في النيوكلويتيدات^(*) المفردة في الجينوم البشري من جهة وبين احتمال ارتكاب الفرد للجرائم من الجهة الأخرى . وعلى سبيل المثال، حيث إن معظم نزلاء السجون يكونون من الأمريكيين الأفريقيين ، ومن المتوقع هكذا أن نرى أيضاً أن معدل حالات الأنميما المنجلية بين مجموعة نزلاء السجن معدلاً أعلى من المتوسط . إلا أنه سيكون من الخطأ - ومن الخطر - أن نضع علاقة ارتباط بين وجود تباينات النيوكلويتيدات المفردة التي تسبب مرض المنجلية وبين وجود نزعة للجريمة.

معظم الناس يعتقدون أن من الأمور الجيدة أن يكون لدينا بنوك معلومات لدينا؛ لأنها ستساعدنا في القبض على المجرمين، وليس غير عدد قليل جداً من الأفراد الذين يعتقدون أن هذا الأمر فيه إمكان لاسعة استخدام السلطة.

عالم الاجتماع تروي دستر

يقول دستر: "ها هنا مكمن الخطر ، فهذا فيه إحساس زائف بالدقة ، حيث نظن أننا ستحصل على حلول مشكلات هي في الواقع أكثر تعقدا من ذلك. فنحن نعتقد أن دينا سيساعدنا في حل مشكلات معينة ، في حين أنه في الحقيقة قد يوصلنا لإجابات سريعة وقدرة (وخطأ)". (٦)

(*) النيوكليوتيدات وحدات في تركيب دنا أو رنا تتكون من إحدى القواعد النيتروجينية مع فوسفات وسكر.(المترجم)

أما فيليب بيريانو عالم الأخلاق فيقول: إن هناك شيئاً آخر علينا أن نفكر فيه ، وهو أن أحد الاختبارات الوراثية قد يدل على وجود طفرة ، ولكن هذا لا يدل على فرض مطلق بأن الأرجح أن هذا الشخص سوف يعاني من مرض وراثي معين . ويترتب على ذلك أن الاختبارات الوراثية التي تُجرى للناس سواء كانت إجبارية أو غير إجبارية ستكتشف في أحيان كثيرة عن معلومات لا تكون بذاته حال مطلقة .

قال لي بيريانو: إن الحتمية الوراثية - المبدأ الذي يصنف الناس بالاعتماد فقط على جدارتهم الوراثية أو مشكلاتهم الوراثية - كثيراً ما تتأسس على هراء قذر . وهناك شيء من هذا القبيل يتواصل الآن . فعلم تحسين النسل هو للأسف النتيجة المنطقية للحتمية الوراثية . والتفكير الذي سيلي ما يقال من أن ، "هذه أشياء سيئة" هو أن يقال ، "ميا نصلحها باستخدام التكنولوجيا" ، إلا أننا لدينا تاريخ طويل يبيّن لنا ما تكونه مشكلات هذه الطريقة للتناول".^(٧)

لا يملك المرء إلا أن يشعر بالانزعاج من أننا كلما أصبحنا أكثر
قدرة، أخذنا في التعامل مع أفراد البشر بطرائق يصعب جداً
الموافقة عليها وفيها احتمالات خطيرة جداً .

دافيد بالتمور ، رئيس معهد كاليفورنيا للتكنولوجيا

الاختبار الوراثي الإجباري في مقر العمل

في هذه الأيام المبكرة للختبارات الوراثية ، هناك بالفعل أمثلة جلية عن أصحاب العمل الذين يخترقون ديناً موظفيهم دون معرفتهم .

فيقول بيريانو: "الأمر كله يدور حول السلطة . ف أصحاب العمل هؤلاء يريدون سلطة الترصد ، حتى ولو في موقف ليس فيه أى منطق معقول" .

وهناك حالة توضح ذلك شملت معمل لورنس بيركلي القومي ، وهو معمل لقسم الطاقة في كاليفورنيا . فيُجري هذا المعمل اختبارات طبية روتينية لموظفيه ، ولكن الموظفين لا يعرفون أنهم عندما يكونون من السود أو من النساء ، فإنه تُجرى عليهم اختبارات إضافية أيضاً . وكان المعمل يختبر النساء للحمل ، ويختبر الأميركيين الأفارقة لوجود الجين الذي يدل على الاستهداف لأنيميا الخلية المنجلية . بل وقد قيل عنه أنه كان يختبر الموظفين الأميركيين الأفارقة وأولئك الذين من أصل إسباني لمرضى الزهرى .

وعندما اكتشف الموظفون ذلك ، قاضوا المعمل للتعويض . وكان أن كسبوا القضية على مستوى الاستئناف . ففي ١٩٩٨ حكمت الدائرة التاسعة لمحكمة الاستئناف بأن الشركة قد انتهكت بالتأكيد خصوصية الموظفين . ولاحظ القاضي ستيفن راينهاردت في حيثيات أن "الأموال التي تم اختبارها هي جوانب من صحة المرأة حيث يتمتع الفرد بخصوصية المعلومات لأقصى درجة متوقعة" . وفاز الموظفون بـ ٢٠٢ مليون دولار ومحيت بياناتهم من الكمبيوترات .

وحدث في ٢٠٠٢ أن دفعت شركة بيرلنجتون سانتافي ، وهي شركة سكك حديد رئيسية بأمريكا الشمالية ، مبلغاً مماثلاً لإجراء تسوية، فكانت هذه الشركة أيضاً تختبر الموظفين دون علمهم ، وإن كان ذلك في هذه المرة في محاولة لทราบ ما إذا كان الموظفون لديهم زيادة في الاستهداف لتلزمه "نفق الرسغ"(*). (ظل من غير الواضح في وثائق المحكمة ما إذا كان كبار الموظفين قد التبس عليهم الأمر ، لأن الطفرة التي كانوا يجرون الاختبار من أجلها قد لا تكون لها علاقة بنفق الرسغ) .

(*) متلازمة نفق الرسغ مرض يحدث فيه إحساس بالألم والخذر في أصابع اليد نتيجة وجود ضغط على عصب يمر خلال النفق الرسغي الموجود بين عظام الرسغ وأوتار العضلات . (المترجم)

قال مدير شركة بيرلنجلتون في المحكمة: إنهم ببساطة كانوا يحاولون تقليل حجم ما يدفعونه للتأمين .

يلقى النرد الوراثي في رميات عشوائية بما يؤدي إلى أن تحرم عدداً أكثر مما يتمنى من المواليد من فرصة الإسهام إسهاماً كاملاً في الحياة البشرية .

چيمس واطسون ، في ملاحظات القيت في نادى الكومونولث فى سان فرنسيسكو ، ٩ أكتوبر ٢٠٠٣ .

الاختبار والتمييز

هل قبل إجراء اختبار وراثي إذا كنت تخشى أن صاحب عملك أو شركة تأمينك يستطيع أي منها أن يستخدم النتائج ضدك ؟ يراهن العالم كريج فنتر على أنك لن قبل ذلك .

وأدلى فنتر بشهادته أمام لجنة فرعية لكونجرس في محاولة لإقناع المشرعين بـلا يسمحوا لشركات التأمين بأن تميز بين الأفراد على أساس الاختبار الوراثي .

وأدلى فنتر بشهادته بالنيابة عن "منظمة صناعة البيوتكنولوجيا" فقال: "نحن على شفا تطور حقيقي في الطب . إلا أن هناك احتمالاً بـلا يحدث ذلك على نحو ما نأمله . ولن يكون ذلك بسبب إخفاق علمي . فهناك أدلة متزايدة على أن الناس يخشون من أن تُستخدم المعلومات الوراثية عليهم لإنكار حقهم في التأمين الصحي أو في الحصول على وظيفة . وهذه الخشية تمنعهم من طلب المعونة ... فالثورة التي في متناول يدينا قد لا تتحقق لأن الناس يخشون المساهمة فيها".^(٨)

إن نانسي بولو هي نائب رئيس العملاء في "اتحاد الوراثيين" ، وهو حلف بين جماعات تناهى بتوفير "ملاذ آمن" للأفراد الذين تأثرت حياتهم بالاكتشافات الوراثية . تقول بولو: "العملاء متزججون للغاية فيما يتعلق بالخصوصية ومن الذين ستقع في أيديهم هذه المعلومات الطبية والوراثية" . وهي تقول في كتاب صدر لعامة القراء عنوانه "المخاطرة والتأمين": "هناك أفراد أنكر عليهم الحق في التأمين بسبب ظروف وراثية وأفراد ألغى ما لديهم من تأمين أو زيد من أقساطه، وبالتالي فإن هناك مبرر لأن يثور القلق من جانب العملاء".^(٤)

ما لدينا من دنا شأن خاص بكل واحد منا كأفراد . ينبغي ألا يكون لأى أحد الحق في فحص دنانا بغير موافقة منا، وعندما أقول ذلك ، فثنا أعرف أنه سيثبت أن الأمر أكثر تعقداً مما نود . وسنعرف بمدح الوقت معلومات كافية عن چيناتنا تمكنا من إصدار التنبؤات ، كأن نتنبأ مثلاً بما إذا كان من الأرجح أننا سوف نقرر ألا نؤمن بوثائق تأمين كبيرة القيمة في سن مبكر . وستعرف شركات التأمين أن لدينا هذه القدرة، وبالتالي فإنها سوف تطالب بالحق في إلقاء نظرة على دنانا ، وذلك مثلاً إذا كانت نريد التأمين بوثيقة من ١٠ مليون دولار . فيجب أن نجد بعض حل وسط : فنحن لا نريد أن تتوقف شركات التأمين عن العمل .

چيمس واطسون، في حديث لنادي الكومونولث في سان فرنسيسكو ،

٩ أكتوبر ٢٠٠٣ .

شكلت شركات التأمين أوراق ضغط على الكونгрس حتى لا يسن قوانين تمنعها من الحصول على المعلومات الوراثية ، وزعمت أن المخاوف التي تقال لا أساس لها ، في حين قال عالم الأخلاق بيريانيو: في أثناء ذلك: إنه قد وجد أدلة غزيرة من حكايات

ضد ذلك . يقول بيريانيو: إنه تلقى تقارير بأن منظمة للحفاظ على الصحة قد ذكرت عنها قصة فيما يتعلق بحالة امرأة حامل كان جنينها قد اختُرِبَ وُجُودَ أنه إيجابي لمرض التليف الكيسى ، فقيل للمرأة: إن المنظمة ستقطعى نفقات إجهاض الجنين ، ولكنها لن تقطعى أية نفقات إن واصلت المرأة حملها بالجنين حتى ولادته . وكذلك كان هناك صبي صغير يحمل چينا يسبب استهدافاً لمرض في القلب ، فرفض التأمين عليه، حتى مع أنه كان يتتعاطى علاجاً ينزل معه خطر ذلك . وكما حدث أن امرأة سليمة صحياً ذكرت في زيارة لطبيب عائلتها أن أباها لديه مرض هنتجتون . وعثرت شركة التأمين على مذكرة كتبها الطبيب بهذا الشأن ورفضت إجراء تأمين لها ضد التعوق .^(١٠)

كما ولد طفل فإنه يؤخذ لمجلس من المستين لفحصه . فعندما يكون الطفل معيباً بأى طريقة ، يسقطه المستنون في هوة . وهذا الطفل في اعتقاد أهل إسبرطة ينبغي ألا يسمح له بالعيش . وكان المواليد الجدد يغسلون بالنبيذ حتى يكونوا أقوىاء في المستقبل . وكانوا يربون بحرية ونشاط دون أى نوع من طرائق تدليل الطفل البكاء . ولم يكن الأطفال الإسبرطيون يهابون الظلام، ولاهم من يصعب إرضاؤهم بشأن طعامهم .

بلوتارك ، وهو يصف إسبرطة القديمة ، التي قادها ليكورجس ،

٨٠٠ ق. م.

وعلى الرغم من إجراء مداولات لمشروعات قوانين كثيرة في الكونгрس لمنع شركات التأمين وأصحاب العمل من إجراء أي تمييز ودائسي ، فإنه حتى كتابة هذا لم يتم تشريع أي شيء من ذلك كقانون .

وتعمل چوان هاستيد مديرية في "المشاركة القومية للنساء والعائلات" وقد ظلت تحث على سن تشريع فيدرالي بهذا الشأن . تقول هاستيد: "تجرى حماية لشرانط

تسجيل الفيديو المؤجرة بدرجة أكبر من حماية خصوصيتنا الوراثية . وتضيف قائلة: "لا يوجد قانون فيدرالي تم إصداره لحماية موظفي (!قطاع الخاص) لأن أعضاء الكونغرس يضعون رفوسهم في الرمال".^(١١)

الاختبار الوراثي والأمراض الاجتماعية

إن انتشار جمع عينات لدينا وإجراء الاختبارات الوراثية يمكن أن يؤدي أيضا إلى أن يخفي المجتمع رأسه في الرمال، الأمر الذي يثير قلق هيلين والاس ، وهي تقود مجموعة مواطنى "مراقبة الصين" التي تقوم بدور الكلب الحراس في المملكة المتحدة. فإذا ترك هذا الأمر دون تفحص دقيق فإنه يمكن أن يؤدي إلى مجتمع أكثر كسلا ، ومجتمع أقل اتجاهًا لمعالجة الأمراض الاجتماعية ما دام يستطيع بسهولة أكبر أن يبين ما يكمن وراءها من أسباب وراثية .

وتشرح والاس الأمر قائلة: "التغيرات الضارة للتدخين، والأغذية السيئة، والفقر، والتلوث لا يقتصر مفعولها على الأفراد ذوى الجينات السيئة. وكمثال: فإن الزيادة الهائلة حاليا في السمنة ، ليس سببها زيادة في جينات للسمنة . وهكذا ، فعلى الرغم من أننا جميعا لا نختلف بيولوجيا إلا اختلافا مينا وبغض هذه الاختلاف وراثي، فإن التغيرات الكبيرة في معدل حدوث الأمراض الشائعة (من حيث الزمان، أو فيما يقع في البلاد المختلفة) ترجع إلى عوامل اجتماعية ، واقتصادية ، وبيئية"

فالتناول الوراثي بغرض "التنبؤ والوقاية" من هذه الأمراض فيه صرف لانتباها بعيدا عن عوامل الخطر التي يمكن تغييرها - العوامل البيئية بتوسيع معانيها - ليتحول الانتباه إلى عوامل لا يمكن تغييرها - جيناتنا . فأخيانا يكون هذا مفيدا بالنسبة إلى الأمراض التي يسود فيها خطر من عامل جيني وحيد، ولكنه أمر لا معنى له بالنسبة لمعظم الحالات الأخرى .

وإذ ترکز والاس على چينات السمنة أو السرطان فإنها تضييف كذلك: "عندما نغير فحسب من الأسباب التي تلومها ... بحيث بدلاً من أن يلقي اللوم على المنتجات أو التلوث ، فنلقه على الفرد ذى (الچينات السيئة) سيعتذر هذا أن سياسة تقيد الاستهلاك أو التلوث لا يمكن تطبيقها إلا على أقلية من الأفراد . وهذا يشبه نوعاً أن نقول: "دعنا نحاول العثور على الأفراد المستهدفين وراثياً لحوادث الصدام بالسيارات" ، أو بدلاً من أن نوفر أماكن آمنة لعبور الطريق أو بدلاً من أن نعالج مشكلة السرعة."^(١٢)

هناك الآن دولة واحدة يمكن أن نلاحظ أنه توجد فيها على الأقل بدايات ضعيفة تجاه مفهوم أفضل (عن الهجرة) . وبالطبع ليست هذه الدولة هي جمهوريتنا الألمانية النموذجية . إنها الولايات المتحدة .

أدولف هتلر ، كتاب كفاخي

وتوجد احتمالات هائلة للنصب والاحتيال فيما يتعلق بشؤون الصحة في العصر الجديد ، كما تضييف والاس . فإذا كان في متناول اليد إجراء اختبارات وراثية رخيصة ، فإن في متناول اليد أيضاً في كل مكان ما هو متاح بسهولة من الأنوية والكلمات الغذائية ، وكلها تستهدف من تسميمهم والاس بأنهم "الأصحاء المرضى" .

تقول والاس: "قد تشمل استراتيجية التسويق أيضاً منتجات أخرى ، فردانية ، يفترض أنها تُعد بالمقاس حسب التركيب الوراثي الفريد لكل شخص: كريمات للجلد ، أو نظم لتعاطى الفيتامين ، ثم أخيراً ، أغذية وظيفية ، ربما تكون مهندسة وراثياً حتى تحوى فيما يفترض الفيتامينات المناسبة لكل فرد . فبعض هذه المنتجات قد تسبب تأثيرات جانبية ضارة . وبعضها الآخر يسلب أموال العمالء لغير ، وليس في أي منها ما يحتمل أن يحدث أى تحسينات مهمة للصحة ."^(١٣)

تحمّل تكلفة الارتقاء وراثياً

وإذا كان لدينا حركة تحسين نسل جديدة ، كما يوضح الكثير من علماء الأخلاق، فإنها لن تستهدف عرقاً معيناً أو عقيدة معينة، وإنما ستتحاز لصف المتميزين وراثياً لفضلهم على غير المتميزين وراثياً، وسوف يمكن أكثر الأفراد ثراءً في المجتمع من أن يتحملوا التكالفة الالزامية لأن يضعوا أنفسهم داخل الفئة الصحيحة .

ما تقوله الدولة هو: إنك في الواقع قد تكون مصدر خطر في المستقبل، لأنك كنت مصدر خطر في الماضي ، وبالتالي فإننا في حاجة لأن نسجل ما لديك من دنا. وهذه طريقة تختلف اختلافاً أساسياً عما ظللنا نسمح به للحكومة حتى الآن في معاملة المواطنين .

بنچامین کیهن ، محامي الدفاع ، في لقاء في برنامج ساعة الأخبار بشبكة بي بي إس ، ١٠ يوليو ١٩٩٨ .

فالقراء يستطيعون الآن بأية حال أن يتوصلا على الأقل إلى رعاية صحية كافية، فإن القراء هم الذين سيكونون أقل الناس قدرة على تحمل تكلفة سبل "الارتقاء وراثياً" التي ربما تصبح في الإمكان في النصف الثاني من القرن الحادى والعشرين وما بعده . فهذا خط امتداد منطقى للاستنتاج مما يحدث فى وقتنا الحالى، بحيث لا يمكن إلا أفراد الطبقتين المتوسطة والعليا من الاستفادة من التكنولوجيات من نوع علاجات الخصوبة وجراحات التجميل .

وكتب شيلا روثمان مقالاً عنوانه "إعادة تصميم الذات" تقول فيه: "كثيراً ما تثار المخاوف من أن تكنولوجيات التعزيز الوراثي سيحتكرها الموسرون على حساب الآخرين ، (الأمر) الذي سيتوسيع من الفجوة ما بين الطبقات ، ويمنع الأغنياء مع غناهم مزايا أكثر" .

وتكتب روثمان: "وبالتالي فإنَّ من يملكون" هم الذين سينالون هذا التعزيز، الذي سوف يوفر لهم تمييزاً بيولوجيَا بالإضافة إلى ما يوجد لديهم من تميز اقتصادي. على أن هذه الاعتراضات ، مهما كان تعاطفنا معها ، لن تؤدي إلى الإقلال من سرعة الاندفاع إلى التعزيز" . وتزيد القول بأن الانتظار حتى يستطيع كل فرد أن يشارك في الأمر بيدوكتشِيٍّ خياليٍ ، لأنَّ ما من أحد قط قد افترض أن علينا أن نقيد تكنولوجيات أخرى ، مثل إنترنت، حتى يستطيع قطاع واسع من الناس أن يتحمل تكفلتها . كذلك فمن غير المرجح بالمرة أن افتراضاً كهذا سيتم تقبله في الوراثيات. (١٤)

ألقى جيمس واطسون بشقه في هذه القضية أثناء خطابه في ٢٠٠٢ لنادي الكومونولث في سان فرنسيسكو: "ينبغي أن ننظر أيضاً في أمر ما إذا كان ينبغي أن نحاول تحسين الحياة البشرية بإضافة مادة وراثية جديدة إلى چيئنات خلايانا الجرثومية . فائنا في صف أن ننطلق قدماً في ذلك ، وإن كان معظم زملائي من العلماء يقولون إنهم ضدَّه . وأعتقد أنهم لن يؤدوا إنذار الجماهير باحتمال مخاطر لن تحدث أبداً ، قال ذلك مشيراً إلى سيناريوهات روايات الخيال العلمي التي تتضمن تكوين جنس بشري يحدث فيه اختلاف وتحسين دراميان .

فهل هناك تنظيم يمكن أن يتوصَّل إليه المجتمع ويجعل فرص توزيع أوجه العلاج والتعزيز ، الضرورية هي وغير الضرورية معاً (فيما يتعلق بالصحة) ، فرضاً أكثر تساوياً ؟

ليس غير مبدأ سلوكى واحد يستطيع أن يمنع حلم أنصار تحسين النسل في القرن العشرين من أن يتحقق بواسطة الهندسة الوراثية للقرن الحادى والعشرين: فمهما كان مدى سرعة وأبعاد تنامي العلم، فإنه ينبغي ألا يحدث أى إجراء في

أى مكان بواسطة أى شخص يؤدى إلى استبعاد أى فرد أو
انتهاك حرمه أو قمعه أو الإضرار به على أساس من تركيبه
الوراثي .

إدوين بلاك ، الحرب ضد الضعفاء (لندن : أربعة جدران وثمانية نوافذ، ٤٤٣ - ٢٠٠٣)

وطرح بعض علماء الأخلاق أن الحكومة ينبغي أن تدفع تكلفة أوجه التعزيز الوراثي الضرورية للصحة ، والتي تحسن نوعنا على نحو بين عمليا ، مثل استخدام الخط الجريئي للعلاج الجيني في معالجة مرض هنتجتون ، وغيره من العلل الموراثة. وأما العلاج من أجل "ال فهو" التافه - مثل الرغبة في شعر أشقر ، أو من أجل إطالة القامة مثلا لأكثر من المتوسط أو أن تكون الأكتاف عريضة - فهذا علاج ينبغي أن يتحمل الفرد عباه .

إن كاثي هانا مستشار السياسة الصحية في واشنطن وعالمة أخلاق ، وقد كتبت في المقال الختامي لكتاب "الثورة الجينومية" قائمة: "المعرفة التي اكتسبناها (حول الـجينوم البشري) يمكن أن تعالج السرطان ، وتتقى مرض القلب ، وتطعم الملائين . وكما نجد في الوقت نفسه أن إساءة استخدامها يمكن أن تؤدي إلى أن يحدث في الحياة تعصب ، ووصم ، وإبخاص قيمة من خلال تكنولوجيات تعزيز طائفة ، فالخير العظيم كما وعدنا به فيه السبب لأن يكون من اللازم علينا جميعا أن نفهم المزيد بشأن العلم وتطبيقات الـجينوميات البشرية حتى نستوثق من أن أوجه الضرر لن تتحقق".^(١٥) التيقظ دائماً أبداً هو ثمن الحرية .

ويندل فيليب ، نصير مذهب إلغاء الرق ، في خطابه أمام جمعية ماساتشوستس المعادية للعبودية ، ١٨٥٢)

يقول عالم الأخلاق بيريانيو: "زادت الفوارق الاجتماعية والاقتصادية في الولايات المتحدة على أساس من الأيديولوجية المحافظة التي تتدلى بأنّ على كل فرد أن يحمي نفسه" ، وأدت زيادة هذه الفوارق إلى تمزيق كل أفكار التماسك الاجتماعي . فهذا أمر يمكن أن يسهل من ظهور تباينات وراثية تنتج تكنولوجياً ، مثل وجود طائفة بشر من (السوبرمان) المجتمعى . ولسوء الحظ هناك عدد من العلماء بأكثر مما ينبغي من ينابون بأن هذا السيناريو المنفرد سياسياً أمر "لا مفر منه" . هذا يشبه إجابة كارهي النساء حول من يقال أتهن ضحايا للاغتصاب: "قليلون ويسعدون بالأمر" . يجب على كل من هم يبيتنا من يدعمون الديمقراطية والمساواة في الحقوق أن يعارضوا معارضة فعالة هذه التجارب لتحسين النسل التي تُجرى على الصينيين البشري .

چینوم واحد وأسئللة كثيرة جدا

مع السرعة المذهلة للاكتشافات الجينومية ستتأرجح علوم دنا في توهج نيران سريع في المستقبل . إلا أن هناك أسئلة كثيرة - مثل من الذي له الحق في الاحتفاظ بصورة تكوينا الوراثي والنظر فيها ، وكيف سيسخدمها أصحاب العمل ، وشركات التأمين ، والقائمين على تنفيذ القانون بالقوة ، وغير ذلك من المنظمات ؟ - هذه كلها أسئلة بعيدة كل البعد عن أن يتم حلها . وعلى الرغم من أن الكونجرس قد أثار هذه الأسئلة ، فإنه حتى كتابة هذا ، لم يتم إصدار أي تشريع جديد ليحمي بوجه خاص الخصوصية الوراثية، فالقوانين الموجودة حاليا - مثل لائحة "الأمريكيين المعوقين" - أفادت الموظفين في "شركة بيرلنجتون سانتافي" في أن تُحسن قضيتهم ، كما قال المراقبون .

يقول عالم الأخلاق بيريانيو: "وددت لو أني رأيت (مركز الوراثيات المسئولة)، و(اتحاد الحريات المدنية الأمريكي) ، وغيرهما من الهيئات وقد أثاروا الاهتمام حول

قضايا التمييز الوراثي والخصوصية ، إثارة بالقدر الكافي لأن يجعل المشرعين الحاليين الفيدراليين وفي الولايات يتوجهون إلى منع تناول طبقة دونية وراثياً، أو أن يشتد أزفهم بالقدر الكافي إذا حدث تزايد في التهديد، فإنه ينبغي ألا يجلس الناس فحسب فوق أردافهم ثم يتوقعون أن تُحْمَى لهم مصالحهم . كما أن من اللازم توفير المعلومات للناس .^(١٦)

التحرّك قَدْما

هل نور هذا الكتاب القاري بالمعلومات ؟ أمّل ذلك . هدفي هو أن يصل للقارئ بلغة واضحة وصفاً لعلوم دنا وما ستجبه لجماعة البشر بحيث يستطيع القارئ اتخاذ القرار الحكيم - حول رفاهة ورفاه أسرته ومجتمعه .

المعرفة التي اكتسبناها (حول الجينوم البشري) يمكن أن تعالج السرطان وأن تنقى مرض القلب وأن تطعم الملابس . وكما نجد في الوقت نفسه أن إساءة استخدامها يمكن أن تؤدي إلى أن يحدث في الحياة تعصب ، ووصم ، وإبخاص قيمة من خلال تكنولوجيات طائشة . فالخير العظيم كما وعدنا به فيه السبب لأن يكون من اللازم علينا جميعاً أن نفهم المزيد بشأن العلم وتطبيقات الجينوميات البشرية حتى تستوثق من أن أوجه الضرر لن تتحقق .

عالمة الأخلاق كاثي إ. هنا

الطريق أمامنا ليس طريقاً سهلاً بائنياً حال . ويجلب إلينا كل يوم المزيد من العناوين الرئيسية ، والمزيد من المصطلحات المربكة ، والمزيد من القضايا المجتمعية الأصعب . إلا أننا عند هذه النقطة المفصلية الخطيرة - حيث أصبح من الممكن لأول مرة أن يكون الإنسان هو سيد مصيره - نحتاج إلى بعض حكمة رصينة .

منذ خمسة وعشرين قرنا كان على كونفوشيوس أن يقول:
ثلاث طرائق نتعلم بها الحكمة؛ الأولى ، بالتأمل ، وهو أسلوبها؛ والثانية بالمحاكاة ،
وهي أسهلها ؛ والثالثة بالخبرة ، وهي أكثرها مراراً .
لا ريب في أن أفضل ما يمكن أن نأمله في هذه الثورة الخالبة لدينا هو أن نتجنب
المزيد من الخبرة المريضة ونواصل سلوك درب التأمل النبيل .

المراجع

Introduction

1. Ivan Noble, “‘Secret of Life’ Discovery Turns 50,” *BBC News*, February 27, 2003. <http://news.bbc.co.uk/2/hi/science/nature/2804545.stm>.
2. “What They Said: the Genome in Quotes,” *BBC News*, June 26, 2000. <http://news.bbc.co.uk/1/hi/sci/tech/807126.stm>. This article contains a collection of oft-cited quotations from the day the Human Genome Project and Celera Genomics Corp. announced the rough draft of the human genome sequence.
3. Interview with Francis Collins, March 21, 2004.
4. The number of inmates freed from death row when I started this book was 138. It was 143 when I finished it. To get an up-to-date count of death row inmates exonerated by DNA evidence, visit the Web site of the Innocence Project (www.innocenceproject.org).
5. Interview with David Baltimore, October 21, 2003.

Chapter 1

1. Interview with Francis Collins, March 21, 2004.
2. Ann Kellan’s interview with Eric Lander, as part of CNN’s *Blueprint of the Body* series (June 1, 2000); full text available at <http://www.cnn.com/SPECIALS/2000/genome/story/interviews/lander.html>. This interview was free-form and wide ranging, covering issues as diverse as gene patenting, the relationship between genes and proteins, so-called junk DNA, and ethics.

4. Interview with David Baltimore, president of the California Institute of Technology (Caltech), October 21, 2003. Baltimore was only thirty-seven when he received the Nobel Prize in 1975 for his work in virology. He is widely considered to be one of the most influential biologists of our time.
4. Stephen Frazier's interview with Francis Collins on CNN's *NewsStand*, May 1999, as part of CNN's extensive *Blueprint of the Body* series; full text available at <http://www.cnn.com/SPECIALS/2000/genome/story/interviews/collins.html>. In it, Collins also told Frazier that he considered the sequencing of the human genome "more significant than splitting the atom or going to the moon." But he qualified his remarks, saying that people shouldn't confuse the mapping of a gene or the sequencing of the genome with the creation of real disease cures and therapies.
5. Interview with David Baltimore, October 21, 2003.
6. Interview with Leroy Hood, October 21, 2003.

Chapter 2

1. Interview with David Galas, November 24, 2003.

2. *Ibid.*

3. Nearly a century later, Paul Weindling analyzed Oscar Hertwig's work in his 1991 book, *Darwinism and Social Darwinism in Imperial Germany*, stating that Hertwig's image of the sun rising "conveyed the discovery of the moment at which a new life was formed." The metaphor aptly describes, he said, what Hertwig must have intuitively understood: That the sum (life) was greater than the union of the two sex cells.

4. Robin Marantz Henig, *The Monk in the Garden: The Lost and Found Genius of Gregor Mendel, The Father of Genetics* (New York: Mariner Books, 2000), p. 170. This book tells the interesting story you never learned in high school—how Mendel was largely ignored when he released the data from his groundbreaking experiments with peas, and what happened along the road from obscurity to his eventual recognition as the father of genetics.

5. Interview with James Watson, October 12, 2003.

6. J. D. Watson, *The Double Helix* (New York: Atheneum, 1968), pp. 21, 35. Watson has claimed that his goal with this book was to record, as soon after the events as possible, the inside story of the discovery of DNA's structure.

He records the personality conflicts as well as the scientific details, and he pulls no punches.

7. Watson, *The Double Helix*, p. 124.
8. Interview with James D. Watson, October 13, 2003.
9. Francis Crick, *What Mad Pursuit* (New York: Basic Books, 1988), p. 71.
10. James D. Watson, address to the Commonwealth Club of San Francisco, October 7, 2003.
11. Matt Ridley, *Genome: The Autobiography of a Species in 23 Chapters* (New York: HarperCollins, 1999), p. 24.
12. J. D. Watson and F. H. C. Crick, "A Structure for Deoxyribose Nucleic Acid," *Nature* 171 (April 25, 1953), pp. 737-738.
13. Francis Crick, *What Mad Pursuit* (New York: Basic Books, 1988), pp. 62-63. Crick's memoir is a breezy read, and because it doesn't stop at the discovery of the double helix, it doesn't overlap too much with Watson's *The Double Helix*.
14. Richard Dawkins, *River Out of Eden* (New York: Basic Books, 1995), pp. 16-17. I highly recommend this general audience book, which is a witty and engaging explainer of evolution theory and why all of life "almost certainly" derived from a single ancestor.
15. M. Avins, "On the Trail of a Killer, They Discovered Hope," *Los Angeles Times*, November 14, 1999, p. E1.
16. Ridley, *Genome: The Autobiography of a Species in 23 Chapters*, p. 58.
17. Nancy Wexler, "Clairvoyance and Caution: Repercussions from the Human Genome Project," *The Code of Codes*, eds. D. Kevles and L. Hood (Cambridge, MA: Harvard University Press), pp. 211-243.
18. Ibid.
19. Ridley, *Genome: The Autobiography of a Species in 23 Chapters*.
20. Avins, "On the Trail of a Killer, They Discovered Hope."
21. L. M. Smith, et al., "Fluorescence Detection in Automated DNA Sequencing Analysis," *Nature* 321 (1986), pp. 674-678. This is the original paper detailing Leroy Hood's invention of the automatic sequencer.

22. L. Hood, "After the Genome, Where Should We Go?" *The Genome Revolution* (Washington D.C.: Joseph Henry Press, 2002), p. 64.
23. Ridley, *Genome*, p. 57.
24. Leslie Roberts, "Genome Patent Fight Erupts," *Science* (October 11, 1991), p. 184.
25. Interview with Leroy Hood, October 21, 2003.
26. Interview with David Baltimore, October 21, 2003.
27. "Human Genome Project Complete," *The Scientist* (April 15, 2003); available at <http://www.biomedcentral.com/news/20030415/03/>.
28. Ridley, *Genome*, p. 24.
29. C. Ezzel, "The Business of the Human Genome," *Scientific American* (July 2000), pp. 48-49.
30. Kevin Davies, *Cracking the Genome* (New York: Simon & Schuster, 2001), p. 37.
31. Ridley, *Genome*, p. 13; also Joseph Campbell, *Grammatical Man: Information, Entropy, Language and Life* (London: Allen Lane, 1983).

Chapter 3

1. BBC interview with Craig Venter, June 2000.
2. Stephen Frazier's interview with Craig Venter on CNN's *NewsStand* (June 3, 1999); available at <http://www.cnn.com/SPECIALS/2000/genome/story/interviews/venter.html>.
3. Harold Freeman's prologue to the Institutional Review Board for the Protection of Human Subjects, in "Race Not Seen as Factor in Variation of Genetic Code," *San Jose Mercury News*, February 20, 2001. Freeman went on to say, "One of the most astonishing features of the contemporary discussion on race is the fact that anthropology, the science that deals with human biological and cultural variation, has managed to be marginalized . . . [R]egardless of reason, it is clear that there is no consensus and great confusion exists in the discipline with regards to race."
4. "Genome 'Treasure Trove,'" *BBC News*, February 11, 2001. <http://news.bbc.co.uk/2/hi/science/nature/1164839.stm>.

5. Douglas C. Wallace, "Using Maternal and Paternal Genes to Unlock Human History," *The Genomic Revolution*, eds. Rob DeSalle and Michael Yudell (Washington D.C.: Joseph Henry Press, 2002), p. 131.
6. Interview with David Baltimore, October 21, 2003.
7. John Cook, "Junk May Hold the Key to Genome Puzzle," *Seattle Post-Intelligencer*, October 10, 2003, p. D-1.
8. *The Cambridge Encyclopedia of Human Evolution* (Cambridge, England: Cambridge University Press, 1992).
9. "Cracking the Code of Life," *NOVA*, PBS (airdate: April 17, 2001). All the transcripts of this two-hour special, hosted by ABC News correspondent Robert Krulwich, are available online at <http://www.pbs.org/wgbh/nova/transcripts/2809genome.html>.
10. "Sequencing Life," *The NewsHour with Jim Lehrer*, PBS transcript (February 12, 2001).
11. Ibid.
12. "Cracking the Code of Life," *NOVA*, PBS.

Chapter 4

1. James Dao, "In Same Case, DNA Clears Convict and Finds Suspect," *The New York Times*, September 6, 2003, p. A-7.
2. The 1998 Australia Prize, press materials.
3. Kary Mullis, in *Nobel Lectures, Chemistry 1991–1995*, ed. B.G. Malmstrom (Singapore: World Scientific Publishing Co., 1997).
4. Interview with James Watson, October 12, 2003.
5. Harry Weinstein, "DNA Frees Man Jailed for 22 Years," *Los Angeles Times*, September 20, 2003, Section A. In addition to profiling Willis, the article goes on to highlight the importance of keeping DNA evidence, as opposed to destroying it at a set date. Without the DNA evidence, Willis would still be imprisoned.
6. *The Human Genome*, C. Dennis and R. Gallagher, eds. (Hampshire: Palgrave, 2001), p. 54.
7. Interview with Peter Neufeld, February 25, 2004.

8. Interview with Philip Bereano, January 26, 2004.
9. Interview with Benjamin Keehn, transcript from *The NewsHour with Jim Lehrer* (July 10, 1998). In the same program, Dr. Paul Ferrara, of the Virginia Division of Forensic Science, said, "If you are guilty of a crime, DNA is probably your worst enemy. On the other hand, if you're innocent, it's your greatest friend."
10. Interview with Philip Bereano, January 26, 2004.
11. "DNA: Is the 9th Circuit Wrong?" *National Review Online*, October 14, 2003; available at <http://www.nationalreview.com/debates/dna200310141029.asp>.
12. Interview with Troy Duster, January 25, 2004.
13. "Who Shot Billy the Kid?" *Voice of America*, August 23, 2003.
14. Interview with Svante Paabo, February 18, 2004.
15. Interview with Douglas Wallace, March 2004.

Chapter 5

1. "Life Blood," *ABC News 20/20* transcript (airdate: February 23, 2001).
2. Ibid.
3. Interview with Mark Hughes, November 3, 2003.
4. Ibid.
5. J. D. Watson, *A Passion for DNA* (Cold Spring Harbor, NY: Cold Spring Harbor Laboratory Press, 2000), p. 208.
6. Interview with Mark Hughes, November 3, 2003.
7. Sergio Pistoia, "Facing Your Genetic Destiny," *Scientific American.com*, February 18, 2002; available at www.sciam.com/article.cfm?articleID=00016A09-BESF-1CDA-B4A8809EC588EEDF.
8. Francis Collins, *The Charlie Rose Show*, PBS Television (June 20, 2000).
9. Interview with Leroy Hood, October 21, 2003.
10. Pistoia, "Facing Your Genetic Destiny."
11. Nancy Wexler, "Clairvoyance and Caution: Repercussions from the

Human Genome Project," *The Code of Codes*, D. Kevles and L. Hood, eds. (Cambridge, MA: Harvard University Press, 1992), p. 238.

12. Shaoni Bhattacharya, "Gene to Halt Ovarian Cancer Found," *Nature Genetics*; available at New Scientist online news service (June 23, 2003), http://www.newscientist.com/news/news.jsp?id=ns_99993859.
13. Wexler, "Clairvoyance and Caution: Repercussions from the Human Genome Project," p. 226.
14. "Gene Raises Heart Attack Risk," *BBC News World Edition*, January 4, 2004.
15. James Dwyer, et al., "Arachidonate 5-lipoxygenase promoter genotype, dietary arachidonic acid, and atherosclerosis," *The New England Journal of Medicine* 1, 350 (January 1, 2004): 4-7.
16. Interview with Rabbi Joseph Ekstein, *The DNA Files* radio series, SoundVision Productions, 1998.
17. Interview with Ruth Ricker, *The NewsHour with Jim Lehrer*; PBS (air-date: April 3, 1996).
18. Nicholas Parasie, "Bill Aims to Regulate Gene Data," Boston University Washington News Service, October 15, 2003.
19. Ibid.
20. Jim Abrams, "Senate Bill Bans Bias Based on Genetic Information," Associated Press, October 15, 2003.
21. Marcy Darnovsky, "Sex Selection Moves to Consumer Culture," *Genetic Crossroads Newsletter*, No. 33, August 20, 2003; available at <http://genetics-and-society.org/newsletter/archive/33.html#II>.
22. "Choosing Your Baby's Gender," *CBSnews.com*, November 7, 2002; available at <http://www.cbsnews.com/stories/2002/11/06/earlyshow/contributors/emilysenay/main528404.shtml>.
23. Lisa Belkin, "Getting the Girl," *The New York Times Magazine*, July 25, 1999, p. 26.
24. Interview with Lee Silver aired on *The DNA Files* radio series, SoundVision Productions, 1998.

25. Interview with Lee Silver, *Leviathan: Back to the Future*, BBC News (broadcast January 1, 2000); transcript available at http://news.bbc.co.uk/hi/english/static/special_report/1999/12/99/back_to_the_future/lee_silver.stm.
26. Interview with Mark Hughes, November 3, 2003.
27. deCODE genetics press release, December 11, 2003.

Chapter 6

1. Interview with Steven Austad, November 26, 2003.
2. Ibid.
3. Karen Wright, "Staying Alive," *Discover*, November 2003, p. 64.
4. Interview with Cynthia Kenyon, November 16, 2003.
5. Transcript of Cynthia Kenyon's speech at the "DNA: 50 Years of the Double Helix" conference, Cambridge 2003.
6. Interview with Cynthia Kenyon, November 16, 2003.
7. Ibid.
8. P. E. Slagboom, S. Droog, and D. I. Boomsma, "Genetic determination of telomere size in humans: A twin study of three age groups," *American Journal of Human Genetics* 55: 876-882.
9. "Avian Anti-Aging Secret," *Science*, Vol. 300, No. 5626 (June 13, 2003), p. 1653.
10. Ibid.
11. "Scientists Identify Chromosome Location of Genes Associated with Long Life," *Harvard Gazette*, August 28, 2001; available at <http://www.news.harvard.edu/gazette/2001/08.16/chromosomes.html>. In a press announcement, study coauthor Thomas Perls said, "This is the first study to use humans to try to find genes that play a role in lifespan . . . [m]any investigators thought longevity was far more complex a trait that wouldn't be influenced by just a few genes."
12. T. Perls and D. Terry, "Understanding the Determinants of Exceptional Longevity," in *Annals of Internal Medicine* (September 2, 2003): 445-449.

13. Interview with Aubrey de Grey, December 3, 2003.
14. Jonathan Leake, "Science Gets Serious About Elixir of Life," London's *The Sunday Times*, August 31, 2003, p. 10.
15. Interview with Aubrey de Grey, December 3, 2003.
16. Ibid.
17. Biogerontologist Richard Miller, interview with the American Association for the Advancement of Science, Washington D.C., May 28, 2003.
18. Interview with Richard Miller, January 26, 2004.
19. Ibid.
20. Interview with Steven Austad, January 28, 2004.
21. Biodemographer James W. Vaupel, in a speech at the University of Michigan on December 12, 1999.
22. Matt Ridley, *Genome* (New York: Harper Collins Publishers, 1999), p. 204.

Chapter 7

1. Steve Bunk, "Into the Future," Special Supplement on Cancer, *The Scientist*, September 22, 2003.
2. Jo Revill, "The Cancer Revolution," *The Observer*, March 9, 2003, p. 18.
3. A. Yamamura, *Impact of Genomics on Cancer Diagnosis, Therapeutics, and Pharmacogenics* (Cambridge Healthtech Institute, February 2000).
4. "Careful Planning Guides Center's Strategies to End Disparities by 2015," *National Cancer Institute Newsletter* Vol. 1, Issue 2 (Fall 2003); available at http://crchd.nci.nih.gov/news/newsletters/vol1_issue2/story3.htm.
5. Catherine Arnst, "Cancer: The Hope, the Hype, the Reality," *BusinessWeek*, November 25, 2002, p. 110.
6. Interview with David Galas, November 24, 2003.
7. Project summary of the Cancer Genome Project, The Sanger Institute; available at <http://www.sanger.ac.uk/CGP/>.
8. Revill, "The Cancer Revolution."

- 9.** American Society of Clinical Oncology press briefing, June 1, 2003.
- 10.** Interview with David Baltimore, October 21, 2003.
- 11.** Jennifer Kahn, "The End of Cancer (As We Know It)," *Wired*, August 2003, p. 108.
- 12.** Interview with Brian Druker, *ABC News.com*, May 10, 2001; available at Healthology Inc. Web site at http://www.healthology.com/focus_article.asp?f=leukemia&b=healthology&c=cml_newdrug.
- 13.** Matt Ridley, *Genome* (New York: HarperCollins Publishers, 1999), p. 190.
- 14.** Interview with Leroy Hood, October 21, 2003.
- 15.** "New Breast Cancer Gene Discovered," *BBC News*, November 26, 2003. <http://news.bbc.co.uk/2/hi/health/3234354.stm>.
- 16.** University of Cambridge press release, November 26, 2003.
- 17.** Simon J. Boulton, et al., "BRCA1/BARD1 Orthologs Required for DNA Repair in *Caenorhabditis Elegans*," *Current Biology* 14 (January 6, 2004): 33–39.
- 18.** The Angiogenesis Foundation press conference, September 29, 2003.
- 19.** Interview with Robert Weinberg, October 21, 2003.
- 20.** "Cancer: A Realistic Assessment," *BusinessWeek*.
- 21.** Interview with Howard Chang, January 26, 2004; see also "Wound-Healing Genes Influence Cancer Progression, Say Stanford Researchers," *Medical News Today*, January 13, 2004; available at <http://www.medicalnewstoday.com/index.php?newsid=5310>. See also Howard Y. Chang, et al., "Gene expression signature of fibroblast serum response predicts human cancer expression: Similarities between tumors and wounds," *PLoS Biology* Vol. 2, Issue 2 (February 2004).
- 22.** Kahn, "The End of Cancer (As We Know It)."
- 23.** *Ibid.*

Chapter 8

- 1.** "Scientists Call for Ban on 'Cowboy Cloners,'" Reuters News Service, January 20, 2004.

2. P. Cohen, "Plan to Make Human Cloning Safe Set Out," *New Scientist.com* news service, October 31, 2003. www.newscientist.com/news/news.jsp?id=ns99994334.
3. Tim Friend, "The Real Face of Cloning," *USA Today*, January 17, 2003, p. A.01.
4. A. Coghlan, "Clones Contain Hidden DNA Damage," *New Scientist.com* news service, July 6, 2001. www.newscientist.com/news/news.jsp?id=ns9999982.
5. *Ibid.*
6. Friend, "The Real Face of Cloning."
7. "Stem Cell Progress on Parkinson's," *BBC News*, September 15, 2003; available at <http://news.bbc.co.uk/2/hi/health/3110364.stm>.
8. "U.S. Postpones Global Human Cloning Ban," *NewScientist.com* news service, November 7, 2003. www.newscientist.com/news/news.jsp?id=ns99994359.
9. J. B. Cibelli, L. P. Lanza, M. D. West, et al., "The First Human Cloned Embryo," *Scientific American*, January 2002, pp. 44-51.
10. Interview with Rohm and Lanza, December 15, 2003.
11. "U.S. Postpones Global Human Cloning Ban," *NewScientist.com*.

Chapter 9

1. Terence Chea, "Gene Therapy's Hot Seat," *Washington Post*, February 20, 2001, p. E1.
2. John C. Fletcher, "Evolution of Ethical Debate About Human Gene Therapy," *Human Gene Therapy*, Vol. 1, No.1 (Spring 1990): 55-65.
3. S. Hart, "New Baldness Gene Found," *ABCNews.com*, January 1998.
4. Interview with Bruce Sullenger, January 15, 2004.
5. P. Jacobs, "Pioneer Genetic Implants Revealed," *Los Angeles Times*, October 8, 1980.
6. Sally Lehrman, "Virus Treatment Questioned After Gene Therapy Death," *Nature*, 401 (October 7, 1999): 517-518.

7. Carol Smith, "Curing Disease from Inside the Cell: 50 Years After DNA Breakthrough, Seattle Is a Leader in Gene Research," *Seattle Post-Intelligencer*, February 28, 2003, p. A-1.
8. Utpal P. Dave, Nancy A. Jenkins, and Neal G. Copeland, "Gene Therapy Insertional Mutagenesis Insights," *Science* (January 16, 2004): 333.
9. "New Clues in 'Bubble Boy' Gene Therapy," *CNN.com* Health, January 15, 2004; available at <http://www.cnn.com/2004/HEALTH/01/15/gene.therapy.ap/index.html>.
10. Susan Dentzer, "Gene Therapy," *The NewsHour with Jim Lehrer* transcript (airdate: February 2, 2000).
11. Ibid.
12. Larry Thompson, "Human Gene Therapy: Harsh Lessons, High Hopes," *FDA Consumer* magazine (September-October 2000). www.fda.gov/fdac/features/2000/500_gene.html.
13. Chea, "Gene Therapy's Hot Seat."
14. Thompson, "Human Gene Therapy: Harsh Lessons, High Hopes."
15. Vita Foubister, "Genes Go Incognito into Brain," Children's Neurobiological Solutions newsletter, Issue 40 (May 13, 2003).
16. Ibid.
17. Danny Penman, "Subtle Gene Therapy Tackles Blood Disorder," *New Scientist* (October 11, 2002); and M. M. Vacek, et al., "High-level expression of hemoglobin A in human thalassemic erythroid progenitor cells following lentiviral vector delivery of an antisense snRNA," *Blood* (January 1, 2003): 104-111.
18. Ibid.
19. Bob Holmes, "Gene Therapy May Switch Off Huntington's," *New Scientist.com* news service, March 13, 2003. www.newscientist.com/news/news.jsp?id=ns99993493.
20. W. French Anderson, "Gene Therapy: The Best of Times, the Worst of Times," *Science*, 288 (April 28, 2000): 627-629.
21. Robin McKie, "By Human Design: Children of the Revolution," *The Observer*, October 26, 2003, p. 56.

22. S. O. Freytag et al., "Phase I Study of Replication-Competent Adenovirus-Mediated Double-Suicide Gene Therapy in Combination with Conventional-Dose Three-Dimensional Conformal Radiation Therapy for the Treatment of Newly Diagnosed, Intermediate- to High-Risk Prostate Cancer," *Cancer Research*, 63 (November 1, 2003): 7497-7506.
23. McKie, "By Human Design: Children of the Revolution."
24. James Watson, address to the Commonwealth Club of San Francisco, October 9, 2003.

Chapter 10

1. Francis Galton, "Eugenics: Its Definition, Scope, and Aims," *The American Journal of Sociology* Vol. X, No. 1 (July 1904).
2. Edwin Black, *War Against the Weak*. (London: Four Walls Eight Windows, September 2003), p. xvi.
3. Daniel J. Kevles, "Eugenics, the Genome, and Human Rights," *The Genomic Revolution*, eds. Rob DeSalle and Michael Yudell (Washington D.C.: Joseph Henry Press, 2002), pp. 147-154.
4. Kristen Philipkoski, "Blaming the 'Defective' People," *Wired News*, March 26, 2001. www.wired.com/news/technology/0,1282,42567,00.html.
5. Steve Irsay, "Cold Hits Versus Civil Liberties: The Looming Debate Over Privacy and DNA Databases," *CourtTV.com*, April 24, 2003; available at http://www.courttv.com/news/forensics/dna_anniv/databases.html.
6. Interview with Troy Duster, January 25, 2004.
7. Interview with Philip Bereano, January 28, 2004.
8. Written statement of J. Craig Venter, on behalf of the Biotechnology Industry Organization (BIO) before the subcommittee on consumer protection, U.S. House Committee on Energy and Commerce, July 11, 2001.
9. Bob Calandra, "Genetic Testing: Consumers Fear It Will Be Used to Deny Coverage and Raise Premiums," *Risk & Insurance* (April 14, 2003).
10. Interview with Philip Bereano, January 28, 2004.
11. Diane Martindale, "Pink Slip in Your Genes," *Scientific American* (January 2001).

12. Interview with Helen Wallace, January 26, 2004.

13. Ibid.

14. David Rothman and Sheila Rothman, "Redesigning the Self: The Promise and Perils of Genetic Enhancement," *The Genomic Revolution*, eds. Rob DeSalle and Michael Yudell (Washington D.C.: Joseph Henry Press, 2002), pp. 155–164.

15. Kathi E. Hanna, "Summing Up: Finding Our Way Through the Revolution," *The Genomic Revolution*, Rob DeSalle and Michael Yudell, eds. (Washington D.C.: Joseph Henry Press, 2002), pp. 199–208.

16. Interview with Paul Bereano, January 28, 2004.

معجم إنجليزي عربي^(*)

*- Achondroplasia

اللدانة : نوع من تczم وراثى ناتج عن نمو غير طبيعى للغضاريف فى نهاية العظام الطويلة، مما ينتج عنه قصر الأطراف والتczم .

- Acquired mutations

طفرات مكتسبة : تغيرات فى الجينات لم تورث وتتراكم فى أثناء حياة الفرد، وتسمى أيضا طفرات جسدية .

- Active site

موقع نشط : جزء من أحد البروتينات؛ حيث يحدث تفاعل كيميائى ، يكون عادة بواسطة تفاعل مع إنزيم أو جسم مضاد، ويجب أن يبقى هذا الموقع فى شكل معين ثلاثي الأبعاد حتى يقوم البروتين بوظيفته . وعلى سبيل المثال، فإن الموقع النشط لأحد الإنزيمات هو النقطة الفيزيقية التى يتراابط عندها مع المادة الخاضعة لتفاعل .

(*) معجم المصطلحات الأصلى فى الكتاب (إنجليزى/ إنجليزى) قصد به أن يكون فقط لمصطلحات علم الوراثة، وبعض هذه المصطلحات لم ترد فى نص الكتاب ، ويبدو أن المؤلفة أوربتها فى المعجم لن يريد قراءة مزيد عن الوراثة ، والمصطلحات والمفردات التى تسبقها علامة* هي ما أضافه المترجم للمعجم الأصلى، أو هي ما ورد فى المعجم الأصلى وأضاف له المترجم مزيدا من الشرح . (المترجم)

- Acquired immunodeficiency syndrome

متلازمة النقص المكتسب للمناعة (الإيدز) : حالة مرضية ، ناتجة عن العدوى بفيروس يؤدى لنقص مناعة الجسم ، بحيث يصبح من السهل جداً أن يعاني المريض من أي عدوى بالجراثيم ، كالسل مثلاً، وكثيراً ما يطلق على هذه الحالة تسمية خطأ لأنها نقص المناعة المكتسبة ، في حين أن المكتسب هو النقص وليس المناعة .

*- Acute myelogenous leukemia

الليوکيميا الخاعية (النقوية) الحادة : مرض خبيث في نخاع العظام يؤدى إلى ابيضاض دموي أو سرطان كرات الدم البيضاء .

- Adenine (A)

أدينين (A) : إحدى أربع قواعد في حمض دنا ، يقترن دائمًا مع الثيمين (T)، وفي حالة جزئ رنا يقترن الأدينين بدلاً من ذلك مع اليوارسيل الذي يحل مكان الثيمين .

- Adenosine triphosphate (ATP)

الفوسفات الثلاثي للأدينوزين : جزء الطاقة بالخلايا ، وهو جزء يتكون أساساً في الميتوكوندريا والكلوروبلاستات ، وهو يدفع الكثير من التفاعلات المهمة في الخلية .

- Adenovirus

الفيروس الغددى : فيروس يسبب نزلة البرد العادمة ، وأنواع أخرى من العدوى في الجهاز التنفسى ، والتهاب ملتحمة العين ، وغير ذلك من الأمراض .

*- Adult polycystic kidney

مرض تعدد الأكياس في كلٍّي البالفين : حالة وراثية تؤدي إلى فشل الكلٍي ومرض الكبد .

- **Affected relative pair**

تأثير وداثى فى قريبين : قريبان بالدم يتاثر كل منهما بالصفة الوراثية نفسها، وهناك مثلاً تاثر وداثى فى شقيقين ، أو ابني (بنتى) عم أو خال ، أو تاثر ابن (ابنة) الأخ والاخت مع العم أو الخال.

- **Agonist**

المندمجة : جزيئات بروتين صغيرة ترتبط مع بروتينات المستقبلات ، ويسبب ذلك إحداث تغير في نشاط الخلية .

- **Ala**

ألا : اختصار لكلمة الألين : أحد الأحماض الأمينية التي تشكل لبناء بناء البروتين.(انظر حمض أميني) .

- **Albino**

الأمهق : ظهر وراثى يكون فيه بياض للكائن لنقص المادة الملونة للأنسجة، وينتج عن طفر في الجين الذي يشفر للإنزيم الخاص بتكون الصبغة الملونة .

*- **Algorithm**

خوارزم : مجموعة خطوات أو تعليمات تتبع الواحدة تلو الأخرى للتوصيل تدريجياً إلى حل إحدى المسائل أو المشكلات، والكلمة أصلاً نسبة للخوارزمي (٧٨٠ - ٨٥٠ م) العالم العربي الذي وضع علم الجبر .

- **Alleles**

اليلات : الأليل شكل مغاير للجين نفسه، والأشكال المختلفة لأحد الجينات تسبب تباين في الخواص الوراثية مثل لون العين .

- Allele frequency

تكرار الأليل : مقياس لدى شيوع الأليل في إحدى العشائر السكانية ، ويسمى أيضاً تكرار الجين .
!

- *- Alzheimer's disease

مرض الزهايمر : مرض عصبي ينبع عنه تزايد تدريجي للعنة وفقدان الذاكرة ، ويكثر وقوعه مع تقدم السن .

- Amino acid

حمض أميني : وحدة البناء الأساسية للبروتينات، وهناك عشرون جزئياً لأحماض أمينية تشكل كل البروتينات الموجودة في الكائنات الحية .

- *- Amniocentesis

بذل النخاع ، بذل السائل الأمينيوسي : تكنيك يستخدم للحصول على خلايا أى من الجنين أو المضغة، وهما في الرحم لإجراء اختبار للتركيب الوراثي .

- *- Amniotic fluid

السائل الأمينيوسي ، النخاع : سائل داخل الغلاف السلى الملف لجنين يكون الجنين معلقاً فيه داخل الرحم ، وتوجد فيه بعض خلايا قد انفصلت عن الجنين ، ويبذل السائل للحصول على هذه الخلايا واختبارها وراثياً .

- Amplification of DNA

تكثير دنا : إنتاج نسخ كثيرة لدنا تنسخ من عينة واحدة أو عينات قليلة ، الإجراء النطوي لذلك يكون باستخدام دورات متكررة من التسخين ثم التبريد ثم التعريض لفعول إنزيم مقاوم للحرارة يستقى من البكتيريا .

*- Amyotrophic lateral sclerosis

ضمور التصلب الوراثي ، مرض لوجيبيج : مرض وراثي يؤدي إلى تحلل متزايد وتليف في أعصاب الحركة مع ضمور العضلات وفقدان تدريجي للوظائف الحركية ، فيؤدي إلى الشلل ثم الموت، ويسمى المرض أيضاً بمرض العصبة الحركية .

- Anemia

أنيميا ، فقر الدم : مرض ينبع عنه نقص في عدد خلايا الدم الحمراء ، مما يؤدي إلى قلة الأوكسجين الذي تحمله هذه الخلايا إلى أنسجة الجسم وأعضائه. تتضمن أعراض الأنيميا سرعة التعب ، وتسارع نبض القلب ، وقصر النفس ، والبلبلة ، والإغماء .

*- Angiogenesis

تكوين الأوعية الدموية : العملية التي يستخدمها الجسد ليكون وينمى أوعية دموية جديدة، وأورام السرطان تكون مصحوبة بتكوين أوعية جديدة لتغذيتها بالدم .

. (انظر، vascular endothelial growth factor)

- Animal model

الحيوان الأنماذج : انظر Model organisms

- Antagonists

كابباتات : المواد الكاببة جزيئات ترتبط مع موقع مستقبل البروتين وتكتبت وظيفة البروتين الذي ترتبط به . (انظر أيضاً Agonist).

- Antibiotic

مضاد حيوي : مادة لها القدرة على تدمير أو كبت نمو الكائنات الدقيقة .

- Antibody

جسم مضاد : عنصر بجهاز المناعة بالجسم يتكون من بروتين في شكل حرف واى الإنجليزى (Y) وينتجه جهاز المناعة كرد فعل لوجود مادة أجنبية (أنتيجين) مثل أحد السموم أو إحدى خلايا البكتيريا، ويعرف كل جسم مضاد على أنتيجين خاص ويرتبط معه .

- Antigen

أنتيجين ، مستخدم : أى مادة أجنبية يحدث عندما تدخل إلى الجسم أن يجعل الجهاز المناعي ينتج جسماً مضاداً .

- Anti-oncogene

جين مضاد للورم : جين يمنع نمو الورم الخبيث، وعندما يحدث نقص لهذا الجين بسبب الطفر ينتج عن ذلك ورم خبيث . (مثال ذلك سرطان خلايا الأرومة "البدانية للشبكية") .

- Antisense RNA

رنا المعنى المضاد : ناتج لرنا ينظم الجينات باقتران القواعد في أزواج مع أزواج متواقة من رنا وبهذا فإنه يلغى مفعوله .

- Apoptosis

الموت البرمجي للخلية : ميكانزم للتدمير الذاتي للخلية، وتموت الخلية بالهضم الذاتي، فتحلل دون أن تنفجر أو دون أن تتسلك محتوياتها في الأنسجة المحيطة بها، ولولا ما يحدث طبيعياً من الموت البرمجي للخلية لاستطاعت الخلية أن تنمو بلا تحكم مسببة السرطان .

- Arg

أرج : الاختصار الشائع للأرجينين ، أحد الأحماض الأمينية العشرين التي تعمل كلينات بناء للبروتين . (انظر Amino acid).

- Asexual reproduction

تكاثر لجنسي : تكوين نسل بواسطة الاستنساخ ، أو التبرعم ، أو الوسائل الأخرى التي لا تتضمن اتحاد المادة الوراثية الآتية من فرددين اثنين .

- Asn

آسن : الاختصار الشائع للأسباراجين، أحد الأحماض الأمينية (انظر amino acid).

- ASP

آسب : الاختصار الشائع للأسبارتات ، أحد الأحماض الأمينية (انظر amino acid).

- Assay

تقدير ، تقييم : عملية اختبار عينة مادة كيميائية لمعرفة ما إذا كان هناك نشاط ضد هدف محدد أو استجابة خلوية محددة .

*-Ataxia - telangiectasia

رفع تمدد الشعيرات : مرض يتضمن فقدان التحكم في العضلات واحمرار في الجلد، ويترافق مع تلف دنا بواسطة الإشعاع ، مع تمدد في الشعيرات الدموية ورنح أو تخلص أو العجز عن تنسيق الحركات العضلية الإرادية .

- Atom

نرة : أصغر مكون (عادى) لأحد العناصر يظل يحتفظ بكل خواص العنصر .

- ATP

إى تى بي : مخصوصة الكلمات الإنجليزية لثلاثي فوسفات الأدينوزين ؟ جزئ الطاقة في الخلية ، ويكون أساسا في الميتوكوندريا والكلوروبلاستات ؛ الطاقة الناتجة عن تحل إى تى بي تدفع الكثير من التفاعلات المهمة في الخلية .

- Autonomous replication sequence

تتابع التضاعف التلقائي : قطاع من جزئ دنا ضروري لبدء تضاعفه .

- Autosomal dominant

جين جسدي سائد : جين على أحد الكروموسومات الالاجنسية ، يتم التعبير عنه دائما ، حتى عند وجود نسخة واحدة منه ، واحتمال أن يمرر أحد الأشخاص هذا الجين إلى طفله هو من ٥٠ في المائة ، ومرض كوريا هنتنجرتون هو أحد أمثلة أمراض الجين الجسدي السائد .

- Autosome

أتوسوم ، كروموسوم جسدي : أي كروموسوم فيما عدا كروموسومي واي وإكس اللذين يحددان الجنس ، ويوجد في الخلية البشرية اثنان وعشرون زوجا من الأوتосومات تعرف بالمجموعة الأتوسومية .

- Avuncular relationship

قرابة العمومة والخنولة : القرابة الوراثية بين العم (العممة) والخال (الخالة) من جهة وأبناء (بنات) الأخ والأخت من الجهة الأخرى .

- B cells

خلايا ب : الخلايا الموجودة في أعضاء كثيرة وتصنع الأجسام المضادة .

- Bacterium

خلية بكتيريا : كائن حي وحيد الخلية هو أكثر أشكال الحياة تنوعا على وجه الأرض، وتوجد خلايا البكتيريا في كل مثوى يبني يمكن تصوره ، وقد تكون مفيدة أو ضارة . والبكتيريا لها دورها في البيوتكنولوجيا في نطاق واسع من التجارب والعمليات .

- Bacterial artificial chromosome (BAC)

الクロموسوم الاصطناعي للبكتيريا : ميكانزم للنقل ، أو ناقل ، يستخدم في استنساخ شدف دنا (انظر **Vector**).

- Bacteriophage

بكتريوفاج : فيروس يستهدف أساساً البكتيريا ليصيبها بعدواه .

*- Barby doll

دمية باربي : اسم دمية "عروسة" واسعة الانتشار في الولايات المتحدة وتسوق عالمياً.

- Base

قاعدة : أي من أربع وحدات جزيئية تعرف بالنيوكليوتيدات موجودة في دنا، وهذه القواعد هي: أدينين (أ) ، وسيتوزين (س) ، وجوانين (ج) ، وثيمين (ث) .

- Base pairs

أنواع القواعد : قاعدتان ترتبطان معاً بروابط كيميائية، تكون درجات السلم المتنقل الذي يتخذ دنا شكله، ويكون الأدينين مقرونا دائمًا بالثيمين؛ ويكون السيتوزين مقترنا دائمًا بالجوانين (انظر **Base**)، ويوجد في الجينوم البشري ما يقرب من ستة بلايين من القواعد .

- **Base sequence**

تتابع (سلسل) القواعد : ترتيب القواعد بطول خيط دنا ، وهذا الترتيب يحدد بنية البروتين .

- **Base sequence analysis**

تحليل تتابع القواعد : طريقة مؤتمنة لتحديد تتابع القواعد في أحد الجينات (أو في الجينوم) .

- **Behavioral genetics**

الوراثيات السلوكية : دراسة طريقة تأثير الجينات في السلوك .

- **Biallelic markers**

واسمات الأليلات الثنائية : واسمات دنا الموجودة فقط في شكلين في إحدى العشائر.

*- **Big science**

مشاريع العلم الكبير : مشاريع علمية ضخمة تكلف بلايين الدولارات، زاد عددها في أثناء الحرب الباردة حتى تتفوق الولايات المتحدة على الاتحاد السوفييتي، ومن أمثلتها مشروعات غزو الفضاء ، وحرب النجوم ، والجينوم البشري .

*- **Blueprint**

طبعه التصميم الزرقاء : تصميم هندسى يرسم على ورق أدق خاص ويستخدم لتنفيذ المشروعات مثل تنفيذ معمار أو ماكينة .

- **Bioassay**

التقييم الحيوى : قياس تأثير أحد العقاقير في الحيوانات ، أو الأنسجة أو غير ذلك من الكائنات الحية وكيف يقارن هذا التأثير مع مستحضر قياسى .

- Biochip

رقية حيوية : أداة إلكترونية (مثلا ، شبه الموصل) بها شبكة تحمل جزيئات عضوية.

- Bioinformatics

المعلوماتية الحيوية : علم لدينا لبناء وحشد الأدوات التي تساعد الباحثين في بناء تجارب أفضل . وعلى سبيل المثال فإن تطبيق المعلوماتية الحيوية في مشروعات الجينوم يتضمن طرائق أسرع لتحديد تتبع قواعد دنا والبحث في قاعدة البيانات من أجل أن نحصل من البيانات على تنبؤات أفضل عن تتبع البروتين وبنائه، والمعلوماتية الحيوية تتضمن أيضا تكنولوجيات للكمبيوتر مثل النمذجة بالأبعاد الثلاثية .

Biomarker

واسمة حيوية : أي جزء بيولوجي قابل للاكتشاف ويستطيع العلماء على نحو ثابت الربط بينه وبين حالة بيولوجية - كحالة أحد الأمراض مثلا .

- Biotechnology

الเทคโนโลยجيا الحيوية ، البيوتكنولوجيا : العلم التطبيقى للأبحاث البيولوجية من أجل الاكتشاف أنوية ، ووسائل وأجهزة تشخيص طبى ، وتقنيات لتحسين المحصول وصحة الحيوان .

- Birth defect

عيوب ولادى ، عيب خلقى : صفة ضارة بيوكيميائية أو فيزيانية توجد عند الولادة وكثيرا ما تكون نتيجة طفرة وراثية (انظر أيضاً *congenital mutation*).

- Blast

بلاست : برنامج كمبيوتر صمم لتعيين الجينات المتماثلة (المتشابكة) في الكائنات الحية المختلفة مثل الإنسان ، وزبابة الفاكهة ، والدودة المستديرة .

Bone marrow transplantation

ندع النخاع : نقل نخاع العظام من أحد الأشخاص لمريض ، والنخاع هو النسيج الذي ينتج خلايا الدم في تجاويف العظام .

BRCA 1, 2

بركا (١) و (٢) : جين يعمل طبيعيا على تقيد نمو الخلية .

BRCA 1, 2 breast cancer susceptibility genes

جينات بركا (١) ، (٢) للاستهداف لسرطان الثدي : نسخة طافرة لبركا (١) و (٢) يجعل المرأة مستهدفة للإصابة بسرطان الثدي .

*- Bubble boy

صبي الفقاعة : الأطفال المصابون بمتلازمة التقصي الخلقي للمناعة قد يعالجون بعزلهم في خيمة أو فقاعة من بلاستيك شفاف، وقد تم تعقيم الهواء بكل داخليها حتى لا تصل الجراثيم لهؤلاء الأطفال فتصيبهم بعدوى فاتكة نظراً لعجز جهازهم المناعي، والمصطلح مأخوذ عن عنوان فيلم سينمائي أنتج عن هذه الحالة .

- Cancer

السرطان : فئة من الأمراض حيث توجد خلايا شاذة تنقسم وتتنمو بلا تحكم، وبعض أنواع السرطان تنتشر خارج موضعها الأصلي إلى أجزاء أخرى في الجسم، وإذا تركت حالات السرطان دون كبح فإن معظمها يكون ميتاً.

(انظر أيضاً hereditary cancer ; sporadic cancer)

- Candidate gene

الجين المرشح : جين يقع على أحد الكروموسومات، ويظن الباحثون أنه يمكن أن يكن له دور في مرض معين . (انظر positional cloning).

- Carcinogen

مسرطن : مادة أو عامل بيئي يسبب تغيرات في دنا الخلية ، ينتج عنها السرطان .

*- Carpel tunnel syndrome

متلازمة نفق الرسغ : مرض يحدث فيه إحساس بالألم والخذر في أصابع اليد نتيجة وجود ضغط على عصب يمر خلال النفق الرسغي الموجود بين عظام الرسغ وأوتار العضلات .

*- Carrier (hereditary)

حامل مرض (وراثي) : شخص لديه جين طافر متمنحي مقتربن في زوج مع نسخته الطبيعية (الليل). حاملو المرض لا يعانون عادة من المرض الذي يحملونه ، ولكنهم يمكنهم تمريره إلى أطفالهم ، وقد يظهر المرض في الأطفال إذا وصل لهم جينان متمنحيان ، واحد من كل من الأب والأم الحاملين للمرض .

- Carrier testing

اختبار الحامل : اختبار لتعيين الأفراد الذين قد يكونوا حاملين لجينات أمراض متمنحية، ويستهدف اختبار الحامل أفراداً سليمين صحيياً - كمن يتوقع أن يكونوا مثلاً آباء - وليس لديهم أعراض للمرض، ولكنهم يحتاجون لمعرفة ما إذا كان لديهم جينات متمنحية تجعل مستقبل أطفالهم في خطر .

*- Cell

الخلية : الوحدة الأساسية لأى شيءٍ هي؛ وهي حجيرة مائية دقيقة الحجم ، تحوى نواة ومحاطة بغشاء دهنى، وبنواتها فيها كروموسومات أو صبغيات تحمل الجينات أو المورثات، والنواة في المركز من مادة السيتوبلازم التي تحوى عضيات الخلية مثل جهاز جولجي ، والريبيوسومات والميتكوندريا .

*- Cesarian section

العملية القيصرية : جراحة لإتمام الولادة عن طريق شق جراحي في البطن وليس عن الطريق المعتمد من المهبل ، وتُجرى لأسباب طبية مختلفة سواء بالنسبة إلى الأم أو الوليد.

*- Chemical base

قواعد كيميائية : ومنها الأدنين (أ) والثيمين (ث) ، والسيتوزين (س) والجوانين (ج) ، وهذه أربع قواعد عضوية تشكل وحدات في بناء الحامض النووي دنا ، وهي بمثابة الحروف الأبجدية لغة الوراثة ، وكل تتبع ثلاثة منها يسمى كوبون ، ويرمز لأحد الأحماض الأمينية . (انظر أيضا **base pairs** ; **base pairs**).

- Chemotherapy

علاج كيميائي : استخدام مواد كيميائية سامة لتسقيم خلايا السرطان لمعالجة هذا المرض، وتتّخذ مادة العلاج الكيماوى هدفًا لها من الخلايا التي تتناسخ سريعاً كما يحدث نمطياً في السرطان .

- Chromosomal deletion

حذف كروموسومي : فقدان جزء من دنا على أحد الكروموسومات .

- Chromosomal inversion

مقلوب الكروموسوم : قطاعات من الكروموسوم تنعطف في ١٨٠ درجة، ويصبح تتبع الجين في هذا القطاع مقلوباً بالمقارنة للتتابعات الجينية في باقي الكروموسوم .

- Chromosome

الكروموسوم : بنية مركبة داخل نواة الخلية ، وتقع عليه الجينات، وتكون الكروموسومات في أزواج، وتحوى الخلية الطبيعية ٢٢ زوجاً - اثنان وعشرون زوجاً من الكروموسومات الجنسية (الأوتوسومات) وزوج واحد من كروموسومي الجنس هو إما إكس وإكس أو إكس واحدة وواي واحدة .

- Chromosome region p

منطقة بي في الكروموسوم : مصطلح يشير إلى الزراع التصثير للكروموسوم .

*- Clade

تفرع : مجموعة من الأفراد ، أو الخصائص ، أو تتابعات دنا من الواضح أن هناك علاقة فيما بينها الواحد (أو الواحدة) بالأخرى، ويستخدم المصطلح أصلاً في التصنيفات التاكsonومية؛ ليشير إلى مجموعة كائنات حية تطورت عن سلف واحد وتشترك في خصائص تميز المجموعة عن غيرها من المجموعات .

- Clinical trial

تجربة إكلينيكية : دراسة علمية تسمح للباحثين بإجراء تجربة علاجية بطرائق لم تسمح بها بعد إدارة الغذاء والدواء ، فيجريون أدوية وعلاجات على الحيوانات وأفراد من البشر؛ المرحلة الأولى (I) من التجربة الإكلينيكية تدرس تأثير دواء جديد على البشر. المرحلة الثانية (II) من التجربة تدرس مدى أمان الدواء ، وكفافته ، وأثاره الجانبية . المرحلة الثالثة (III) تقارن الدواء الجديد بالعلاجات الموجودة من قبل للمرضى نفسه أو الحالة نفسها . تجارب المرحلة الرابعة (IV) تختبر دواء تم بالفعل الموافقة عليه ولكنها تخترقه بالنسبة إلى استخدامات جديدة أو لعشائر جديدة من المرضى.

- Clone

نسخ ، نسيل (نسيلة) : مجموعة متطابقة من الجينات ، أو الخلايا ، أو الكائنات الحية، مستقاة من عينة أصلية واحدة .

*- Cloning

استنساخ ، استنسال : عملية صنع نسخ متطابقة وراثياً، وعملية استنساخ تتابعات متطابقة من أزواج القواعد ؛ وقد استخدمنا الباحثون في "مشروع الجينوم البشري" ،

ويشار لها بأنها استنساخ لدنا، ومجموعات جزيئات دنا النسخة (أى المنسوخة) تسمى مكتبات النسائخ، وهناك نوع آخر من الاستنساخ يستفيد من عملية الانقسام الطبيعي للخلية لصنع نسخ كثيرة للخلية بأكملها، والتركيب الوراثي لهذه الخلايا النسخة ، التي تسمى بأنها خط خلايا ، يكون متطابقا مع التركيب الوراثي للخلية الأصلية، أما النوع الثالث من الاستنساخ فينتج عنه حيوانات كاملة متطابقة وراثيا مع مانح دنا - مثل بولى النعجة الإسكتلندية الشهيرة . المعجم العربي الموحد (إشراف مجلس وزارة الصحة العرب ، وهنات أخرى) يترجم كلمة Cloning بالاستنسال ، ولعلها الأفضل لأن لها صلة بكلمة النسل، وإلا أن كلمة استنساخ هي الأكثر شيوعا بعد أن استخدمتها وسائل الإعلام . (انظر **Transcription** .)

Codon

كوبون : قطاع من دنا طوله ثلاثة قواعد ويقوم بدور "الكلمات" في لغة دنا، وكل كوبون من ثلاثة قواعد يرمز لأحد الأحماض الأمينية، وهناك عشرون حمضًا أمينيًا تتشكل منها كل بروتينات الجسم البشري .

Comparative genomics

الجينوميات المقارنة : دراسة الوراثيات البشرية بالمقارنة بين كائنات حية نموذجية مثل: ذبابة الفاكهة ونبات الخردل ، وبكتيريا إ. كولاي ، والفأر ، والإنسان .

- Complementary DNA (cDNA)

دنا التكميلي : خيط دنا المنفرد الذي يتم تركيبه باستخدام عينة من رna الرسول .

- Complementary sequence

تابع تكميلي : تتابع من قواعد دنا ، يحدث أنه بناء على مبادئ اقتران أزواج القواعد يشكل أوتوماتيكيا تركيبا من خيطين اثنين من زوجين أحدهما هو تتابع قواعد الخيط

الثاني من دنا، ومبادئ اقتران الأزواج بسيطة : فالقاعدة (أ) تقرن دائمًا في زوج مع (ث)؛ و (س) دائمًا مع (ج). وعلى سبيل المثال، فإن التتابع التكميلي لخيط من ج س ث أ سيكون س ج أ ث.

- **Complete response**

استجابة كاملة : الاختفاء الكامل لورم كنتيجة لعلاجه .

- **Complex trait (hereditary)**

صفة مركبة (وراثية) : صفة وراثية أو خلل وراثي ، ولكنها لا تتبع اتباعاً صارماً قوانين مندل الوراثية، ومن المرجح أن الصفات المركبة تتضمن تفاعلات بين جينين أو أكثر ، أو تفاعلات للجينات مع البيئة (انظر **Mendelian inheritance**).

- **Congenital**

خلقي ، ولادي : صفة موجودة عند الولادة ، بصرف النظر عما إذا كانت بسبب وراثي أو بيئي (انظر أيضاً **birth defect**).

*- **Congenital adrenal hyperplasia**

فرط التكبير النسيجي في الكظرية : مرض وراثي يصاحب فقدان الإحساس في نهايات الأطراف والأعضاء التناسلية وتختت ذكورى كاذب .

- **Conserved sequence**

تتابع مُحافظ عليه : تتابع لقواعد دنا ظل محفوظاً خلال كل التطور دون أي تغيير عملي، ويمكن استخدام هذا المصطلح أيضاً بالنسبة لما يُحافظ عليه من تتابعات للأحماض الأمينية .

- **Constitutive ablation**

استئصال متصل : أي تعبير جيني ينتج عنه موت إحدى الخلايا .

- Crossing over

عبر متبادل ، يعرف أيضا بإعادة التوليف : ظاهرة تحدث أحيانا في أثناء تكوين خلايا البويضة والحيوانات المنوية ، عندما يتكسر كروموسومان مقتربان في نوج (أحدهما من الأم والأخر من الآب) ويتبادلان مقاطع منها أحدهما مع الآخر .

*- Cystic fibrosis

التليف الكيسي : مرض وراثي يصيب الغدد ذات الإفراز الخارجي ويتميز بإفراز مخاط لزج خاصة في الرئة والبنكرياس فيسد المسالك فيهما ، فتسهل إصابة الرئة بعووى مزمنة ، ويعجز المريض عن امتصاص العناصر الغذائية من طعامه .

*-Cytogenetics

وراثيات الخلية : دراسة دور الخلايا في إحداث ظواهر الوراثة والتطور ؛ دراسة المكونات الخلوية المرتبطة بالوراثة ، كالطريقة التي تظهر بها الكروموسومات فيزيقيا .
(انظر **karyotype**)

- Cytokine

سيتوكين ، حافز الانقسام الخلوي : أي مادة كيميائية تدحر زناد انقسام الخلية.

- Cytological band

شريط خلوي : منطقة من الكروموسوم تبدو عند صبغها بلون مختلف عن المناطق المحيطة بها .

- Cytoplasm

سيتوپلازم : المادة الخلوية خارج النواة ، وتكون عضيات الخلية معلقة فيها مثل الميتوكوندريا والريبيوسومات .

- **Cytoplasmic trait**

صفة سيتوبلازمية : خاصية حيث يكون موقع الجينات خارج النواة - في الكلوروبلاستات أو الميتوكوندريا ، وينتتج في هذه الخاصة في الإنسان أن جينات الميتوكوندريا تنحدر من الأم فقط .

- **Cytosine (C)**

سيتوزين (س) : إحدى قواعد دنا الأربع ، تقترب دانما في نوج مع الجوانين (ج) .

*- **Daedalos**

ديدالوس : شخصية في الأساطير الإغريقية ابتكرت اختراعات كثيرة مثل الابرنة أو قصر التيه والطيران بجناح مثبت بشمع للظهر ، وكان ديدالوس يرمز للعلم والتكنولوجيا في هذه الأساطير .

*- **Defibrillator**

مزيل الرجفان : جهاز لإيقاف رجفان القلب باستخدام صدمات كهربائية ، والرجفان اضطراب في نظام انقباض عضلة القلب ونبضه .

- **Deletion**

حذف : فقدان جزء من دنا من أحد الكروموسومات ، وهذا فيه إمكان لأن يؤدي إلى أوجه شاذة أو مرض (انظر أيضا **chromosom ; mutation**) .

- **Deletion map**

خريطة الحذف : وصف لكترومومسوم معين يستخدم محنوفات محددة كواسمات تدل على مناطق معينة .

*- **Dementia**

عته ، خبل : تدهور شديد في الوظائف العقلية ، كالذاكرة والتركيز وقدرة التمييز والحكم مع اضطراب نفسي وتغير في الشخصية .

*- Demography

الديمografيا، علم دراسة السكان إحصائياً من حيث الحجم والكثافة والتوزيع والنمو والصحة والزواج ... والإحصاءات الحيوية عموماً .

Deoxyribonucleic acid -

حامض دى أوكسى ريبونيكليك (انظر DNA).

- Deoxyribose

نوع من السكر يكون جزءاً من دنا .

*- Diabetes

السكري : مرض يعجز فيه الجسم عن استخدام سكر الجلوكوز وهو مصدر الطاقة الرئيسي في الإنسان ، وينتتج عن ذلك ارتفاع مستوى الجلوكوز في الدم مع أعراض أخرى شديدة الضرر، والسكري نوعان أحدهما طفولي أى يصيب الأطفال والآخر يصيب البالغين ، ويختلف النوعان في أسبابهما وعلاجهما .

- Diploid

ثنائي الكروموسومات ، ثانى الصبغيات : وجود المجموعة الكاملة لكل أزواج الكروموسومات في المادة الوراثية للكائن الحي؛ فخلايا الحيوان كلها تحوى مجموعة كاملة من الكروموسومات الثنائية وذلك فيما عدا الخلايا الجنسية (الجاميتات أو الأمشاج)، والجينوم البشري الثنائي يحوى أربعة وستين كروموسوماً مجمعة في ثلاثة وعشرين زوجاً . (انظر haploid).

- Disease - associated genes

جينات تصاحبها أمراض : هناك تتابعات معينة من دنا يصاحبها وجود مرض أو احتمال كبير للمرض .

- DNA

دنا : مخصوصة الكلمات الإنجليزية للحمض النووي دى أوكسى ريبونيكيليك، وهو مادة الوراثة الموجودة فى نواة خلايا الكائنات الحية كلها تقريباً، ويتحذى هذا الجزء الكبير شكل لولب مزدوج ، ويحمل المعلومات الوراثية التي تحتاجها الخلايا للتضاعف وإنتاج البروتينات التي تحكم كل عمليات الحياة .

- DNA bank

بنك دنا : خدمة تجارية؛ حيث يُخزن دنا المأخوذ في عينات دم أو عينات أنسجة أخرى.

- DNA ligase

إنزيم ليجيز دنا : إنزيم مسؤول عن "لصق" أو توصيل أطراف مقاطع دنا (التي تكون عادة من خيطين مزدوجين) لتشكل سلسلة من دنا .

- DNA marker

واسمة دنا : تتابعات فريدة لدينا يستخدمها الباحثون؛ لتمييز أو متابعة مسار أحد الجينات، أو الكروموسومات ، أو خط سلالة لدينا .

- DNA probe

مسبر دنا ، مجس دنا ، (انظر probe).

- DNA repair genes

جينات ترميم دنا : جينات تشفّر لبروتينات تصحيح الأخطاء في تتابعات دنا ، وإذا حدث فيها تغير فإنها تسمح بتكدس الطفرات في دنا .

- DNA replication

مضاعفة (نسخ) دنا : استخدام دنا الموجود من قبل ك قالب لتشكيل خيوط جديدة من دنا، وتنتج هذه العملية بسبب الطريقة التي تتوافق بها القواعد في دنا - (أ) دائمًا

مع (ث) ، و(س) دانما مع (ج)، وبالتالي فإن الخط الذي يكون مكوناً من أ س ث ج يرتبط دانما بالخط الذي يتواافق معه ، أي خط من ث ج أ س .

- DNA sequencing

تحديد تتابع دنا ، سلسلة دنا : تحديد الترتيب المضبوط لازواج القواعد في قطاع من دنا ، ويتم ذلك عادة بوسائل مؤتمته .

- Domain

مجال عمل ، ميدان عمل : جزء من أحد البروتينات مع وظيفته الخاصة به ، ومجموع المجالات العديدة لأحد البروتينات يحدد وظيفته العامة .

- Dominant allele

الليل سائد : طفرة يتم التعبير عنها حتى إذا كان الجين المتاظر على الكروموسوم الآخر طبيعيا ، والطفرة الوحيدة على الأليل السائد تكون مسؤولة عن أمراض الأوتوسومات السائدة ، مثل مرض هنتنجرتون . (انظر أيضا recessive allele).

- Double helix

اللوبل المزنيج : شكل يذكّر بسلم منتقل ملتوى أو سلم ملتوى ثابت في بناء ، ويتحذ جزئ دنا هذا الشكل ، ويشكل خطأ خطيبيه المتدين جانبى السلم ، بينما تتشكل كل قاعدتين متكاملتين مرتبطين معا درجة في السلم ، ويتيح هذا الشكل للخلايا أن تحشر دنا يبحكم في المنطقة الدقيقة الصغر لنواة الخلية .

- Draft sequence

مسودة التتابع : تتابع دنا الذي أنتجته معا شركة "سيليرا جينومكس" و "مشروع الجينوم البشري" في يونيو ٢٠٠٠ ، وتتضمن هذه المسودة التتابعات والموقع الكروموسومي لما يقرب من ٩٥٪ في المائة من الجينات البشرية ، ثم نُشر في أبريل ٢٠٠٣ التتابع النهائي المصحح .

* - Duchenne muscle dystrophy

حثل ديوشين العضلى : مرض وراثى يؤدي إلى ضعف شديد فى عضلات الصبية المصابين ، ويزداد انتشارا مع تقدم العمر ، ونتيجة لضعف عضلات الصدر يضعف التنفس وتتكرر إصابة المريض بالالتهابات الرئوية ، ويموت المريض عادة فى العقد الثالث .

* - Dystonia

خلل التوتر العضلى : مرض وراثى يؤدي إلى تصلب عضلى مع تكرر الحركات الانتوائية .

- Efficacy

الفعالية : مدى كفاءة دواء فى علاج أحد الأمراض .

- Electroporation

النفاذ الكهربى : عملية يستخدم فيها تيار عالى الجهد يجعل غشاء الخلية نفاذًا بما يسمح بدخول دنا جديد فيها، ويشجع استخدام هذا التكنيك فى تكنولوجيا دنا المولف أو المهجن.

- Embryo

المضفة : كائن حى فى مرحلة مبكرة من تناميه ، تكون بعد الحمل ، ولكنها قبل تكون الأعضاء الرئيسية . (انظر fetus).

- Embryonic stem cells

خلايا الجذع الجنينية : نسخة مبكرة لخلية تستطيع أن تحول فى الواقع إلى أي نوع من الخلايا؛ تستطيع هذه الخلية أن تتضاعف إلى ملايين نهاية تقريبا وهى مفيدة كمصدر مستمر للخلايا الجديدة .

- Endonuclease (enzyme)

(إنزيم) إندونوكلييز (انظر restriction enzyme ..)

- Enzyme

إنزيم : أى بروتين يساعد على تسهيل تفاعل كيميائى معين ؛ يعمل الإنزيم كحافز أو عامل مساعد، ولكنه لا يؤثر مطلقاً في اتجاه أو نوع التفاعل .

Epistasis –

تدخل : اعتراض أحد الجينات لتعبير حين آخر أو التراكم معه .

*- Escape velocity

سرعة الإفلات : مصطلح عن السرعة الالزمة للصواريخ للإفلات من من أسر الجاذبية الأرضية .

- Escherichia coli

إيشريكيا كولاي ، وتعرف أيضاً باسم إ . كولاي : خلية بكتيرية شائعة كثيراً ما تكون محل دراسة علماء الوراثة بسبب صغر حجم جينومها ، وسرعة معدل نموها ، وسهولة الحفاظ عليها في المعمل .

- Eugenics

علم تحسين النسل : دراسة تحسين أحد أنواع الكائنات الحية بالتربيبة (الإنسال) الانتقائية، وأسوأ ما ارتبط به هذا العلم سلبياً هو ارتباطه بـ“الانيا النازية” التي طبقت مفهومه بأن عقمت مئات الآلاف من الأفراد ، وانتهى الأمر بقتل الملايين من اليهود والغجر و “غير المرغوب فيهم اجتماعياً” .

- **Eukaryote**

ذات النواة الحقيقية : أيَّ خلية أو كائن يحوي نواة للخلية، ويُوصَفُ هذا المصطلح كل الكائنات الحية على الأرض فيما عدا الفيروسات ، والبكتيريا ، والطحالب الزرقاء - المخضرة . (انظر **prokaryote** .)

- **Euthansia**

قتل الرحيم : قتل كائن حى بطريقة خالية من الألم عندما يعاني من مرض أو ألم عضال لا شفاء منه .

- **Evolutionary conserved**

محافظ عليه تطوريا . (انظر **conserved sequence** .)

- **Exogenous DNA**

دنا خارجي : أيَّ دنا في أحد الكائنات الحية أتى أصلًا من دنا كائن حى آخر .

- **Exon**

إكسون : جزء من دنا في أحد الجينات التي تشفِّر لبروتين ، وهذا على خلاف الجينات التي تنظم جينات أخرى أو تؤدي وظائف غير معروفة (انظر أيضًا **intron** .)

- **Expressed gene**

جين معبر عنه (انظر **gene expression** .)

- **Expressed sequence tag (EST)**

واسم التتالي المُعبَّر عنه : خطٌّ قصير من دنا يستطيع أن يقوم بدور التمييز لأحد الجينات، وتستخدم هذه الواسمات عادةً لتحديد موقع الجينات وصنع خريطة لها . (انظر أيضًا **Sequence tagged site** .)

- Ex vivo gene transfer

نقل الجين في خارج الجسم الحي : نقل المادة الوراثية إلى خلايا في موقع خارج موقعها الأصلي، ثم يعاد زرع الخلايا بعدها بمادتها الوراثية الجديدة إلى الموقع الأصلي للخلايا : يشيع أيضا الإشارة إلى هذه العملية بأنها الطريقة غير المباشرة للنقل الجيني .

*- Factor V-Leiden

مرض العامل الخامس - ليدن : خلل في أحد عوامل تجلط الدم .

*- Fallopian tubes

أنابيب فالوب : أنابيب تتلقى البويضة من المبيض لتنقلها إلى الرحم، وتُجرى عمليات لربط هذه الأنابيب بهدف تعقيم المرأة .

- Familial cancer

سرطان عائلي : أن يكون السرطان أو الاستهداف إلى السرطان مما يسرى عائليا .

- Fanconi's anaemia

أنيميا فانكوني : مرض وراثي يسبب فقر دم في الخلايا الحمراء للدم، وسرطان في الخلايا البيضاء وتشوهات في العظام .

- Fetus

جنين : كائن حي في مرحلة مبكرة من تناوله ، بعد أن تكون الأعضاء الرئيسية .

*- Fibrillation (heart)

رجفان (القلب) : اضطراب في انتظام انقباض عضلة القلب ونبضه .

*- Fluorescence

الفلورية : إثارة مادة بإشعاع جسيمي أو فوتونى فتتبعث بإشعاع ضوئي مميز، والمصطلح منسوب إلى مادة الفلور التي اكتشفت فيها الظاهرة لأول مرة، وتستخدم الفلورية في الطرائق المؤتمة لتحديد تتبع القواعد في دنا .

- Food and Drug Adminstration (FDA)

إدارة الغذاء والدواء : إحدى الوكالات الفيدرالية في الولايات المتحدة ، وهى مسؤولة عن تنظيم الكثير من المنتجات الصحية ومنتجات الدواء والغذاء . وعلى سبيل المثال تنظم هذه الوكالة تجارب العلاج الجيني .

- Founder effect

ظاهرة المؤسسين : تغير في المستودع الجيني لعشيرة مستعمرة منعكس عن عدد محدود من الأفراد في عشيرتها الوالدية أى العشيرة الأصل .

- Founding lineage

خط المؤسسين : دنا الموجود في المؤسسين الأصليين لإحدى العشائر .

*- Ftagiler x chromosome syndrome

متلازمة كروموسوم إكس الهش : حالة وراثية هي السبب الرئيسي لحالات التخلف العقلى الوراثى .

- Functional gene tests

الاختبارات الوظيفية للجينات : تقييم بيوكيميائى لبروتين معين ، يوضح ما تكونه الجينات الموجود والنشطة .

- Functional genomics

الجينوميات الوظيفية : دراسة ما تفعله الجينات ، من أجل تحديد الأدوار التي تلعبها الجينات في المرض والعمليات البيولوجية الأخرى .

- Gamete

مشج ، جاميت : الخلية التكاثرية الناضجة للذكر أو الأنثى (المتوى أو البويبة) ، وكل خلية منها مجموعة كروموسومات أحادية (ليست في أزواج) ، عددها ثلاثة وعشرون في كل البشر .

- *- Gaucher's disease

مرض جوشر : مرض وراثي نادر يتميز بترانكم نوع معين من الدهون في الكبد والطحال مع تضخمها ، وتخلخل في العظام .

- GC - rich area

المنطقة الثرية بقاعدتي ج وس : امتداد طويل من دنا فيه تكرار للكثير من قواعد الجوانين (ج) والسيتوزين (س) ؛ ويدل غالبا على منطقة ثرية بالجينات .

- *-Gender

الجنسية : تصنيف الجنس ذكر أو أنثى .

- Gene

جين : وحدة أساسية في الوراثة، وتُصنع الجينات من دنا وتقع على الكروموسومات . يقدر عدد الجينات في الجينوم البشري بأنه ٢٠٠٠ جين توجه إنتاج الجسم للبروتينات.

- Genealogy

علم الأنساب : سرد لانحدار سلالة قرد أو عائلة خلال خط أو أكثر من الأسلاف .

- Gene amplification

تكثير الجين : النسخ المتكرر لقطعة من دنا ; وهو أيضا خاصية لخلايا الأورام . (انظر أيضا **(gene ; oncogene)** .

- Gene chip technology

تكنولوجييا وقيقة الجين : تكوين مصفوفات ميكرووية من دنا التكميلي باستخدام عدد كبير من الجينات، التي يستطيع الباحثون استخدامها لمتابعة وقياس التغيرات في تعبير الجين .

- Gene deletion

حذف الجين : فقدان أو غياب أحد الجينات .

- Gene expression

التعبير عن الجين : العملية التي يتم من خلالها ترجمة المعلومات المشفرة في أحد الجينات إلى بني توجد في الخلية وتعمل فيها . (إما بني لبروتينات أو لجزيئات رنا).

- Gene Family

أسرة جينية : مجموعة جينات بينها علاقات وثيقة وتصنف بروتينات متماثلة.

- Gene mapping

رسم خريطة الجينات ، خرطنة الجينات : بحث لتحديد الموضع النسبي للجينات على أحد الكروموسومات والمسافة فيما بينها .

- Gene makers

واسمات الجينات : علامات يستخدمها الباحثون لتعيين جين مستهدف ، وهي أما أن تكون قطاعات متميزة من دنا أو صفات لذلك الجين يمكن الكشف عنها .

- Gene pool

المستودع الجيني : كل متغيرات الجينات في أحد أنواع الكائنات . (انظر أيضا allele ; polymorphism).

- Gene prediction

التتبؤ بالجين : الممارسة التي يستخدم فيها برنامج كمبيوتر للتتبؤ بالجينات المحتملة، وتناسس على المدى الذي يتواافق به امتداد لتابعات دنا مع تتابعات جين معروف .

- Gene product

الإنتاج الجيني : المادة البيوكيميائية الناتجة عن التعبير عن أحد الجينات ، وهى دانما إما أن تكون دنا أو بروتين، وكمية إنتاج الجين لها علاقة ارتباط مباشرة بمدى نشاط الجين، وإنما كميات شاذة يمكن ان يدل على مرض بسبب طفرات في الجين .

- Gene testing

الاختبار الجيني : فحص عينة دم أو سائل من الجسم بحثاً عن واسمات بيوكيميائية، أو كروموسومية ، أو وراثية تدل على احتمال خطر من مرض وراثي أو على وجود أو غياب المرض الوراثي .

- Gene therapy

العلاج الجيني : علاج مرض بإحلال الجينات الطافرة التي لا تقوم بوظيفتها ، أو تعديلها ، أو إيقاف عملها (تعطيلها) ، أو دعمها .

- Gene transfer

التقل الجيني : إدماج دنا جديد داخل خلية كائن حي ، ويكون ذلك عادة باستخدام فيروس معدل أو ناقل آخر، والتقل الجيني يستخدم نمطيا في العلاج الجيني . (انظر أيضا gene therapy ; mutation ; vector).

- **Genetic counseling**

الاستشارة الوراثية : جزء أساسي في الاختبار الجيني، الذي يوفر للمرضى والعائلات التصفيق والمعلومات عن الأحوال الوراثية .

- **Genetic discrimination**

التمييز الوراثي : التعصب ضد من يكون لديهم مرض وراثي في أثناء حياتهم أو لمن يرجح أن يظهر عليهم ذلك .

- **Genetic distance**

البعد الوراثي : قياس يبين كيف أن علاقة القرابة بين عشيرتين أو أكثر تأسس على مدى تكرر تشارکهم في الجينات .

- **Genetic drift**

الانجراف الجيني : تغيرات في المستودع الجيني لعشيرة صغيرة نتيجة الصدفة .

- **Genetic engineering**

الهندسة الوراثية : ممارسة تغيير المادة الوراثية في الخلايا أو في الكائنات الحية لساعدتها على إنتاج مواد جديدة أو أداء وظائف مختلفة .

- **Genetic engineering technology**

تكنولوجيا الهندسة الوراثية : (انظر recombinant DNA technology)

*- **Genetic enhancement**

التعزيز الوراثي : استخدام الهندسة الوراثية في إضفاء صفات مطلوبة على الجنين . قد يستخدم ذلك في علاج أمراض وراثية أو تقويتها ؛ وقد يساء استخدامه في إنتاج جنين بصفات حسب الطلب .

- **Genetic fingerprint**

البصمة الوراثية : (انظر **genetic profiling**).

- **Genetic illness**

مرض وراثي : ما يحدث وراثيا من خلل وظيفي ، أو مرض ، أو إعاقة فيزيقية .

- **Genetic informatics**

المعلوماتية الوراثية : (انظر **bioinformatics**).

- **Genetic linkage maps**

خرائط الترابط الوراثي : خرائط لدينا تشير إلى المواقع النسبية على الكروموسوم لواسمات الجينات (إما جينات لها صفات معروفة أو تتبعات متميزة لدينا) ، ويتأنس على مدى تكرار توارثها معا .

- **Genetic material**

المادة الوراثية : (انظر **genome**).

- **Genetic polymorphism**

البوليمورفية الوراثية ، تعدد الأشكال وراثيا : اختلافات بين الأفراد أو العشائر في تتبعات دنا (مثل ذلك وجود جين للأعين الزرقاء إزاء جين للأعين البنية)

- **Genetic predisposition**

الاستهداف الوراثي (للمرض) : الاستهداف لمرض وراثي . وعلى سبيل المثال عندما ينوى إجراء اختبار إلى الكشف عن وجود طفر في جين بركا(٢)، فإن هذا يدل على أن هذه الأنثى أكثر استهدافا لأن تصاب بسرطان الثدي ، ولكن هذا الاستهداف قد لا ينتج عنه أن تصاب فعلا بالمرض .

- Genetic profiling

عمل بروفيل وراثي : تكثيك أبتكر في ١٩٨٥ لمقارنة عينات دنا ، ويعرف أيضاً ببصمة دنا، ويستخدم عادةً بواسطة أجهزة الشرطة و الحكومة لتحديد احتمال أن تكون عينة من الدم أو الأنسجة قد أتت من مصدر معين .

- Genetic screening

الفرز الوراثي : اختبار مجموعة من الأفراد لمعرفة أولئك الذين لديهم احتمال كبير من خطر الإصابة بمرض وراثي معين أو تمريض هذا المرض .

- Genetic testing

اختبار وراثي : اختبار المادة الوراثية من أحد الأفراد؛ الكشف عن مدى استهدافه لأمراض وراثية معينة أو لتأكيد تشخيص مرض وراثي .

- Genetics

علم الوراثة ، الوراثيات : دراسة الوراثة ، أو كيف أن الوالدين ينقلون صفات وخصائص لذريتهم .

- Genome

الجينوم : كل المادة الوراثية في كروموسومات كائن حي معين .

- Genomics

الجينوميات : دراسة الجينات ووظيفتها .

*-Geno type

نطاق التركيب الوراثي : الجينات التي يحملها الفرد فعلاً . نطاق التركيب الوراثي أمر يتميز عن نطاق المظاهر ، فالظاهر هو الخواص الفيزيائية كما تظهرها الجينات ، وقد يتاثر بالبيئة .

- Germ cells

الخلايا الجرثومية : الحيوان المنوى والبويضة ؛ خلايا التكاثر بالجسم، فالخلايا الجرثومية أحادية الكروموسومات وفيها فقط مجموعة واحدة من الكروموسومات (يصل عدد هذه الكروموسومات كلها إلى ثلاثة وعشرين) ، بينما الخلايا الأخرى كلها يكون فيها نسختان لكل كروموسوم (عددها كلها ستة وأربعون) .

- Germ line

الخط الجرثومي : الاستمرار الخطى لمجموعة من المعلومات الوراثية تنتقل من جيل إلى التالى . (انظر *inherit*)

- Germ-line therapy

العلاج بالخط الجرثومي : عملية تثير خلافاً كبيراً وما زالت إلى الآن عملية تجريبية يتم فيها إيلاج جينات داخل الخلايا الجنسية (المنوى أو البويضة) وذلك من أجل إحداث تغيرات وراثية تتواصل في الذرية . نظرياً ، يمكن استخدام هذه العملية لإيقاف التوارث العائلى لأمراض وراثية . (انظر *somatic cell gene therapy*)

- Germ-line mutation

طفر الخط الجرثومي : طفرات جينات تُمرر بالوراثة إلى الذرية .

- Guanine (G)

جوanine (ج) : إحدى القواعد الأربع لدنا ويقترن في زوج مع السيتوزين (س) . (انظر أيضاً *base pairs ; nucleotide*)

- Haploid

أحادية الكروموسومات : مجموعة واحدة من كروموسومات غير مقترنة في أزواج وتوجد في الحيوانات في البويضة أو الخلية المنوية ، وتوجد في النبات في خلايا

البويضة وحبوب اللقاء . يمكن هذا من التكاثر ، حيث يحصل السليل على ثلاثة وعشرين كروموسوما من الأم وثلاثة وعشرين كروموسوما آخر من الأب، فالخلايا اللافجنسية فيها مجموعة ثنائية - أى ستة وأربعين كروموسوما في ثلاثة وعشرين زوجا .

- Haplo type

النطء الموحد : طريقة لتصنيف تركيب وراثي جموعي لعدد من الجينات على أحد الكروموسومات بينها علاقة ارتباط وثيقة .

- Hemizygous

نصف زيجوتي : حيازة نسخة واحدة فقط من جين معين، ومثل ذلك ما يوجد في البشر من أن الذكور نصف زيجوتين بالنسبة إلى الجينات الموجودة على كروموسوم واي.

- Hemophilia

هيموفيليا ، ناعور : مرض يؤثر في عملية تجلط الدم، ومرضى الهيموفيليا (أ) يكونون عرضة لنزيف داخلي تلقائي غير متحكم فيه يمكن أن يؤدي إلى تقييد الحركة، والألم ، بل وحتى الموت، وينتاج المرض عن نقص أو انعدام وجود بروتين يسمى العامل الثامن ، له دوره في مسار تجلط الدم .

- Hereditary cancer

السرطان الوراثي : ظفر في جين يؤدي إلى السرطان ، ويُسرى عائليا . (انظر أيضا (sporadic cancer).

- Hereditary hemo chromatosis

الصباغ الدموي الوراثي : مرض فيه فرط لاحتران الحديد في الجسم يؤدي إلى تلف الكبد ، والعقم ، والسكري ، وتلون الجلد بلون برونزي .

- Hereditary nonpolyposis colon cancer

سرطان القولون الوراثي دون زوائد سليلية .

Heredity –

الوراثة : الوراثة كما عرفها أولاً جريجور موندل هي العلاقة بين الأجيال المتعاقبة، وهي على نحو أكثر تحدداً نقل الخصائص من الوالدين إلى الذرية عن طريق الكروموسومات التي تحمل دنا .

- Heterozygote

زيجوت لا متجانس ، لاقحة لا متجانسة : كائنٌ حتى لديه نسختان مختلفتان من إحدى الأليلات ، كأن يكون أحدهما مثلاً للأعين الزرقاء والأخر للبنيّة .

- Highly conserved sequence

تابع محافظ عليه بدرجة كبيرة : تتابع لدينا يتمثل عبر أنماط عديدة مختلفة من الكائنات الحية . (انظر gene , mutation) .

- High - throughput sequencing

تحديد التتابع لكم كبير : طريقة سريعة لتحديد ترتيب القواعد في دنا (انظر أيضاً sequencing) .

- Homeobox genes (Hox genes)

حافظة جينات التحكم في الموضع أو تعين الموضع : تتابع قصير من القواعد يمكن التتابع فيه متمثلاً من الوجهة العملية في جينات الكائنات المختلفة التي تحويه ، يبدو أن حافظة جينات الموضع تحدد مواضع حلقات الجسم في الكائنات الراقية، وتوجد حافظة الموضع في كائنات حية كثيرة ، ابتداءً من ذبابة الفاكهة حتى الإنسان .

- **Homolog**

التناظر : للكروموسوم أو الجين . أحد كروموسومين يقترنان في نوج في كائن ثنائي الكروموسومات ، أو جين له الأصل نفسه ويؤدي وظيفته في نوعين أو أكثر من الكائنات الحية .

- **Homologous chromosome**

كروموسوم مناظر : كروموسومات تحتوي تتابعات خطية للجينات يماثل أحدهما الآخر ، وكل منها مستقى من أحد الوالدين .

- **Homologous recombination**

إعادة توليف متناظرة : تبادل قطاعات من دنا فيما بين نوج كروموسومات .

- **Homology**

التشاكل : تشابه في تتابعات دنا أو البروتين بين أفراد من النوع نفسه للكائن الحي أو من أنواع مختلفة .

- **Homo zygote**

زوجات متجلانس ، لاقحة متجلانسة : كائن حي لديه الليلان اثنان للجين يكونان متطابقين - مثل أن يكونا الليلين للأعين الزرقاء (انظر أيضا *heterozygote*) .

*- **Hormone**

هرمون : مواد كيميائية تنتجهها الغدد الصماء في الجسم ، أي الغدد التي تصب إنتاجها في الدم مباشرة ، ويدور الهرمون مع تيار الدم ، وكثيرا ما يمارس مفعوله على أجزاء أخرى مختلفة في الجسم .

- **Hox genes**

جينات هوكس للتحكم في الموضع . (انظر *homeo box*).

- Human artificial chromosome . (HAC)

الكروموسوم الاصطناعي البشري : ناقل يستخدم لحمل شدف كبيرة من دنا للعلاج الجيني ولأغراض أخرى . (انظر vector).

- Human genome

الجينوم البشري : المجموعة الكاملة للجينات الازمة لإنتاج كل البروتينات التي تنتج الكائن البشري .

- Human Genome Project

مشروع الجينوم البشري : مشروع دولي للأبحاث موجه لتعيين وترتيب كل قاعدة في الجينوم البشري، وتم إصدار النسخة النهائية للجينوم في أبريل ٢٠٠٣ .

*- Huntington's disease (chorea)

مرض (رقصة) هنتجتون : مرض وراثي عصبي يبدأ ظهوره في سن البالغين ويؤدي إلى تدهور عقلي وجسمى يتزايد تدريجيا ، ويتميز بحركات لا إرادية وكأن المريض يرقص، والمرض مميت ولا علاج له حتى الآن ، وينتقل عن توارث طفرة جين سائد بحيث تتكرر ثلاثة قواعد ، هي س و ج ، تكراراً مفرطا .

*- Hybrid

هجين : ذرية من والدين يختلفان وراثيا ، كالbully الذي ينتج من ذكر حمار وأنثى حصان . (انظر heterozygote).

- Hybridization (DNA)

تهجين (دنا) : عملية ضم خيطين متكملين من دنا ، أو خيطين أحدهما من دنا والأخر من رنا لتشكيل جزئي من خيطين مزدوجين .

- Identical twin

توأم متطابق : توأم ينتج أصلاً عن بويضة مخصبة واحدة، ففي الأحوال العادلة تنقسم البويضة المخصبة إلى خلتين ثم أربع خلايا ثم ثمان وهكذا دواليك ، وتظل الخلايا دائماً متماسكة معاً حتى يكتمل الجنين ويولد، وفي أحوال نادرة تنفصل الخلايا في طور مبكر من الانقسام ، كطور الخلتين مثلاً ، وعندما تواصل كل خلية منفصلة الانقسام والتنامي إلى جنين منفصل هو توأم يتطابق مع التوأم الآخر بحيث يكون لكل توأم متطابق التركيب الوراثي نفسه مثل الآخر، وهناك نوع آخر من التوائم تسمى التوائم الأخوية أو الشقيقة ، وهو النوع الأكثر شيوعاً من التوائم، ويتخرج أصلاً عن عدة بويضات أخصبت كل منها مستقلة عن الأخرى. ويكون التركيب الوراثي للتوائم الأخوية غير متطابق ويختلف في كل توأم أخوى عن الآخر بمثلك اختلاف كل أخي أو شقيق عن الآخر .

- Immunotherapy

العلاج المناعي : طريقة يستخدم فيها الجهاز المناعي الخاص بالمريض نفسه لمعالجة المرض. الفاكسينات فيها المثل لذلك .

- Imprinting

الطبع ، الدمع : ظاهرة بيوكيميائية تحدد (بالنسبة إلى بعض الجينات) أي الليل من أزواج الأليلات - الليل الأم أو الليل الأب - هو الذي سيكون نشطاً في شخص معينة.

- Informatics

المعلوماتية : انظر . bioinformatics

- Inherit

يرث : مصطلح وراثي يشير إلى الطريقة التي يحصل بها أفراد الذرية على دنا من والديهم .

Insertion –

إيلاج : عملية يشار لها أيضاً بأنها الطفر الإيلاجي، تحدث عندما تُدمج قطعة من دنا في جين شغال وتوقع الأضطراب في وظيفته الطبيعية . (انظر gene ; mutation).

- Intellectual property rights

حقوق الملكية الفكرية : البراءات ، وحقوق الطبع ، والعلامات التجارية . (انظر patent).

- Interferon

الإنترفيرون : فئة من بروتينات صغيرة لها تأثيرات فعالة مضادة للفيروس .

Interleukin -2 (IL-2) –

الإنترليوكين -(2) : بروتين في جسم الإنسان مسؤول عن تنبيه الجهاز المناعي لإنتاج خلايا الدم البيضاء .

- Intravenous (IV) injection

حقن وريدي ، داخل الوريد : حقن مادة داخل تيار الدم من خلال أحد الأوردة .

- Intron

إنترنون : تتبع من دنا يعترض جزء الجين الذي يشفّر لنا : يقوم رنا باستنساخ الإنترنون، إلا أن الإنترنون يُحذف من الرسالة قبل ترجمتها إلى بروتين .

(انظر أيضاً junk DNA ; exon)

- In vitro

في الأنابيب ، في الآلة الزجاجية (للمعمل) : تجربة أو عملية تجرى خارج الكائن الحي، كان تُجرى في أنبوبة اختبار أو طبق بتري في المعمل .

- **In vivo**

في الجسم الحي : تجربة أو عملية تجرى داخل كائن حي .

- **IQ (intelligent quotient)**

أى كيو (مخصوصة معامل الذكاء) معامل تجعل فيه علاقة ارتباط بالذكاء .

*. **IRB (Institutional Review board)**

أى آري (مخصوصة لجنة مراجعة المؤسسات) : مجموعة مستقلة للإشراف على التجارب الإكلينيكية (في الولايات المتحدة) وتتضمن نمطياً أطباء ، وممرضات ، ومشيرين اجتماعيين ، وعلماء أخلاق ، وأنصار المرضى ، وهذه اللجان مسؤولة عن الإشراف على كل تجارب العلاج الجيني في أى مؤسسة بالولايات المتحدة ، إلى جانب دور الهيئات الأخرى مثل إدارة الغذاء والدواء .

*- **IVF (in vitro fertilization)**

أى في إف ، مخصوصة الإخصاب في الآنية الزجاجية للمعمل (أطفال الأنابيب) : طريقة لإخصاب البويضة بالحيوانات المنوية في بيئة المعمل خارج الجسم، والإخصاب لا يجرى في الواقع في أنابيب اختبار ، وإنما يجرى في أطباق بتري .

*- **Junk DNA**

دنا اللغو ، دنا الخردة : امتدادات طويلة من دنا لا تشفر لمعلومات للجينات ، والحقيقة أن معظم الجينوم يتكون مما يزعم أنه دنا اللغو ، وإن كان من المحتمل أن يكون لهذا الدنا دور تنظيمي أو وظائف أخرى ، وهو يسمى أيضاً دنا غير الشفرى ، فالبصمة الوراثية تعتمد على تكرارات في قواعد دنا اللغو تكون خاصة بكل فرد مثل بصمة الإصبع . كما يوجد في دنا اللغو تتابعات مماثلة لما في دنا فيروسات أو خلايا بكتيرية كأنها نوع من حفريات تطورية ، فتجعل الإنسان هكذا بمثابة متحف متحرك للتطور.

- Karyotype

صورة تصنیف کروموسومی : صورة تكشف عن كل کروموسومات الفرد، ويستخدم الباحثون صورة التصنیفات الکروموسومية للعثور على علاقه ارتباط لأوجه الشنود الکروموسومية الجسيمة مع بعض أمراض معينة - مثل الكشف عن کروموسوم إضافي أو عن غياب کروموسوم .

- Kilobase (kb)

کيلو قاعدي : وحدة لطول تتابعات دنا تساوى ١٠٠٠ نيوکلبيوتيد أو ١٠٠ زوج من القواعد .

- Knockout (a gene)

إبطال (أحد الجينات) : الإيقاف المتعمد لنشاط جينات معينة ، ويستخدم ذلك في حيوانات التجارب المعملية لدراسة وظيفة الجين (انظر *model organisms*).

- Laws of inheritance

قوانين الوراثة : القوانين التي صاغها جريجور موندل في ١٨٦٠ ، وينص قانون العزل على أن كل خاصية وراثية يتم التحكم فيها بواسطة عاملين (الآليلان لأحد الجينات) يكونا منفصلين ويمر كل واحد منها منفردا داخل البويضة والمنوي، وينص قانون التصنیف المستقل على أن الآليلين المقتربين في زوج ينفصل أحدهما مستقلا عن الآخر عند تشكيل الخلايا التكاثرية .

*- Leukemia

ليوکيمیا ، سرطان ابيضاض الدم : نوع من السرطان يبدأ في خلايا الدم البيضاء التي تتنامي في النخاع ، فتظهر أعداد كبيرة منها في تيار الدم .

- Library (of DNA)

مكتبة (لدىنا) : مجموعة من تتابعات مستنسخة لدينا .

- Li - Fraumeni syndrome

متلازمة لي - فروميني : متلازمة تنتج عن طفرة في جين " بي ٥٣ (= p 53) " الكابح للورم ، ويؤدي هذا الخلل الوظيفي إلى الاستهداف لسرطانات عديدة .

- Linkage

الترابط : تقارب واسمين أو أكثر فوق أحد الكروموسومات (كتقارب جينين مثلاً) ، وكلما زاد قرب الواسمين ، زادت احتمالات أن يرثهما معاً الفرد من الذرية ، وهذا هو السبب في أن الجينات المترابطة تكون استثناء لقوانين مندل الوراثية .

(انظر Laws of Inheritance)

- Linkage analysis

تحليل الارتباط : طريقة للعثور على الجينات المسببة للمرضى بأن تتبع أنماط الوراثة عموماً ، والعائلات التي لها احتمال أكبر لخطر الإصابة ، ومحاولة اكتشاف الصفات التي تتشارك في توارثها في هذا المرض .

- Linkage map

خرائط الترابط : خريطة لموضع الجينات على الكروموسوم ، وتتحدد بواسطة مدى كثرة توارث الجينات معاً .

- Liposome

ليبوسوم ، غشاء دهنى : فقاعة دهنية اصطناعية مصنوعة من جزيئات دهنية يمكن أن تحوى مواداً ، بما في ذلك أدوية ، أو تتابعات لدينا ، تصمم ليتم امتصاصها بخلايا معينة .

- Locus

موضع : موضع فيزيقي لجين أو واسمة أخرى على أحد الكروموسومات. (انظر gene expression).

*- Loa Gehrig disease

مرض لو - جيريج : مرض وراثي يشل جهاز الحركة . (انظر amyotrophic lateral sclerosis).

- Lymphocyte

خلية ليمفاوية : خلية صغيرة من خلايا الدم البيضاء ولها دور مهم في الدفاع عن الجسم ضد المرض، فهناك نوعان رئيسيان من اللمفويات : خلايا (B) التي تصنع الأجسام المضادة لتهاجم السموم والبكتيريا، وخلايا (T)، التي تهاجم الخلايا التي في الجسد إذا أصابتها عدوى بالفيروسات أو إذا تحولت لخلايا سرطانية .

*- Macular degeneration

ضمور بقعي : خلل وظيفي في الشبكية يؤدي إلى سوء الإبصار أو العمى .

- Malignant (tumor)

(ورم) خبيث ، ورم سرطاني .

*- Markers (genetic)

واسمات (وراثية) : علامات مميزة مثل وجود قواعد لدينا في تتابعات مميزة تختلف من فرد لأخر . (انظر Gene markers).

- Maternal inheritance

توارث أموي : دنا الذي يتم توارثه من الأم وحدها - مثل دنا الذي يكون موضعه داخل الميتوكوندريا .

- Megabase (Mb)

ميجا قاعدة : وحدة قياس لشدة دنا تساوى ١ مليون نيوكلتيد أو زوج قواعد .

*- Melanoma

ميلانوما : سرطان يبدأ في خلايا الجلد التي تحوى صبغة الميلانين ، ثم ينتشر إلى الأعضاء الداخلية، وتعد الميلانوما من أكثر السرطانات خبثاً وسرعة في الانتشار، وعادة تقتل المريض في زمن قصير .

- Mendelian inheritance

التوارث mendelian : مصطلح على اسم جريجور موندل ، وهو منهج تم رره به الصفات الوراثية من الوالدين للذرية، وموندل هو أول من درس وتبين وجود الجينات . (انظر أيضاً *(autosomal dominant ; recessive allele ; sex-linked)*)

*- Meningitis

حمى الالتهاب السحائي ، الحمى الشوكية : التهاب في أغشية المخ والنخاع الشوكي يصحبه حمى وقى وصداع شديد مع تصلب في الرقبة .

- Messengor RNA , mRNA

رنا الرسول : جزء من خيط واحد لحمض الريبيونيكليك، الذي يترجم المعلومات من دنا إلى أجزاء الخلية التي تجمع البروتين .

*- Metabolism

الأيض : العمليات الكيميائية التي تحافظ على بقاء الخلية الحية أو الكائن الحي .
والأيض جانبان ، جانب البناء وجانب الهدم .

- Metastasis

النقيلة ، الثانويات : خلايا سرطانية قد انفصلت عن السرطان الأصلي وانتقلت منتشرة إلى موضع آخر في الجسم ، مكونة أورام جديدة في تلك الأماكن .

- Microarray

مصفوفة ميكروبية : رقيقة بها حجيرات بالغة الصغر لاختزان شد من دنا ، أو أجسام مضادة ، أو بروتينات ، مما يتبع للباحثين إجراء تفاعلات كيماوية على عينات كثيرة في كل مرة .

*- Microsome

ميكروسوم : أحد أنواع الحبيبات الدقيقة في سيتوبلازم الخلية .

*- Microsort

الفرز المجهرى : استخدام وسائل معملية لتحديد جنس الوليد ذكر أو أنثى حسب طلب الوالدين .

*- Mitochondria

ميتوكوندريا : عضيات أو بني توجد في سيتوبلازم كل خلية ، وهى مكان إنتاج الطاقة .
الميتوكوندريا تطورات أصلًا من البكتيريا وتحوى دنا في شكل مماثل لشكله في البكتيريا ، ودنا الخاص بـ الميتوكوندريا منفصل عن دنا الموجود في نواة الخلية على الكروموسومات الموجودة في ٢٢ زوجاً؛ دنا الميتوكوندريا يورث فقط من الأم ، وكثيراً ما يستخدم في تعين الخط الأموى لأنحدار هذا الدنا من الأم فالجدة وجدة الجدة ...
إلخ .

- Model organisms

كائنات حية نموذجية : حيوان معمل أو أي كائن حي آخر يفيد في الأبحاث، ومن الكائنات النموذجية النمطية في أبحاث دنا زباب الفاكهة ، والديدان المستدير ، ونبات الخردل ، والفرنان .

- Molecule

الجزئي : مجموعة من الذرات تتنظم فيزيائياً لتفاعل بطريقة معينة : الجزء الواحد من أي مادة هو أصغر وحدة فيزيقية من هذه المادة المعينة .

- Monoclonal antibody

جسم مضاد أحادي النسيلة ، أحادي النسيفة ، نقى : بروتين يمكن إنتاجه ليتحد على وجه خاص بمادة واحدة في الجسم ، إما تسجيل وجودها أو لإيقاف نشاطها .

- Monogenic disorder

مرض أحادي الجين : مرض ناتج عن طفرة جين واحد . (انظر : mutation ; polygenic disorder)

- mt DNA

دنا الميتكوندريا (انظر mitochondria).

- Multifactorial or multigenic disorder

مرض وراثي متعدد العوامل أو متعدد الجينات : مرض وراثي ناتج عن طفرات في جينات عديدة . (انظر polygenic disorder).

- Multiple sclerosis

التصلب المتعدد : مرض يحدث فيه أن تهاجم خلايا الجهاز المناعي المادة العازلة التي تحيط بالياف الأعصاب في الحبل الشوكي والمخ، ويؤدي التصلب المتعدد إلى ضعف عضلات متعاود ، وفقدان التحكم في العضلات ، وكثيراً ما ينتهي بالشلل .

- Mutagen

مُطفر : مادة سامة ، أو عامل بيئي ، أو مادة أخرى تزيد من معدل الطفر .

Mutant

الطافر : خلية أو كائن حي يُظهر خصائص جديدة بسبب تغير في دنا .

- Mutation

طفر : أى تغير فى عدد أو ترتيب الجين أو تتابعات جزيئاته، والطافر تغير فى شفرة الجين يتم توارثه .

*- Myelogenic leukemia

ليوكيمييا النخاع : نوع من سرطان كرات الدم البيضاء أو ابيضاض الدم، وفي الأحوال الطبيعية تتنامي خلايا الدم البيضاء داخل النخاع من خلايا غير ناضجة إلى خلايا ناضجة تدخل إلى تيار الدم، وفي حالة سرطان الدم الأبيضن تتزايد الخلايا غير الناضجة وتظهر في تيار الدم .

*- Myoglobin

ميوجلوبين : بروتين في خلايا العضلات يختزن الأكسجين ، وتركيبه قريب من تركيب الهيموجلوبين الموجود في خلايا الدم الحمراء؛ حيث يحمل الأكسجين في الدم لأجزاء الجسم المختلفة .

*- Myotonic dystrophy

حثل التوتر العضلى : مرض وراثي يؤدي إلى ضعف عضلى متزايد ، وهو أكثر نوع شائع من أنواع الحثل العضلى عند البالغين .

*- Neo - Darwinism

الداروينية الجديدة : تركيب جديد من قوانين مندل للوراثة مع نظرية داروين للانتخاب الطبيعي، ولم يكن داروين يعرف قوانين مندل على الرغم من أنها تعاصرها، وأعيد اكتشاف قوانين مندل بعد فترة من وفاته ، ذلك أن معظم معاصريه لم يقدروا أهميتها. أدت إعادة اكتشاف قوانين مندل إلى تفهم أعمق لنظرية التطور وتقسير الكثير من الأوجه الملتيسة فيها ، بحيث تطورت نظرية التطور نفسها وظهرت أكثر من مدرسة للداروينية الجديدة .

- Neuro degenerative (disease)

(مرض) ضمور (تحلل) عصبي : مصطلح يوصي به أمراضا مثل: مرض باركنسون والزهايمير؛ حيث يحدث تدهور في أجزاء من الجهاز العصبي .

*- Neurofibromatosis

داء الأورام العصبية الليفية : أورام حميدة متعددة في الجهاز العصبي يمكن أن تؤدي إلى التشوه .

*- Neuron

عصبون ، عصبة ، خلية عصبية مع تفرعاتها من محوار وغصينات ومشابك .

- Newborn screening

الفحص الفرزى للمواليد الجدد : فحص عينات دم من وليد جديد للكشف عن منتجات لعيب جينى أو أوجه شذوذ أخرى .

- Nitrogenous base

قاعدة نيتروجينية : مصطلح يشير إلى قواعد الأدينين (أ) والجوانين (ج)، والسيتوزين (س) والثيمين (ث). (انظر أيضا DNA ; base).

- Nuclear transfer

النقل النووي : عملية أساسية تستخدم في استنساخ الكائنات الحية، وتتضمن إزالة نواة من إحدى الخلايا ، لترفرس بعدها في بويضة حيوان، ما إن تبدأ هذه البويضة في الانقسام حتى يمكن استخدام النسخ الجديد إما في حصد الخلايا الجذعية أو في تحبيل أنثى حيوان، والنقل النووي هو العملية التي استخدمها العلماء الاسكتلنديون لتكوين النعجة النسخية دوللي . (انظر cloning).

- Nucleic acid

حمض نووي : جزئي كبير يتكون من نيوكلويوتيدات، ودنا ورنا أحماض نوية .

- Nucleotide

نيوكليوتيد : قاعدة واحدة من دنا أو رنا (أدينين أو جوانين أو سيتوزين أو ثيمين أو يوراسييل) مضافا إليها ما يصاحبها من جزيئات فوسفات وسكر .

Nucleus

نواة : بنية في الخلية تحتوى معظم المادة الوراثية في شكل ثلاثة وعشرين زوجا من الكروموسومات . (هناك شدفة بالغة الصغر من المادة الوراثية تكمن في بنية أخرى في سيتوبلازم الخلية وهي الميتوكوندريا) .

- Oncogene

جين مسرطِن : جين يعمل طبيعيا كمنظم لنمو الخلايا، وهناك جينات مسرطنة كثيرة لها نمطيا دور في نمو الخلية، وعندما يحدث فرط تعبير عن هذه الجينات أو عندما تطفَر ، فإنها يمكن أن تسبب السرطان .

Oncology

علم الأورام : العلم الطبي المخصص لدراسة نشأة الأورام ، وتشخيصها ، وعلاجها، وتوقيتها .

Organism

كائن حى ، عضى : شيء حى .

***- Osteoporosis**

تخلخل العظام ، مسامية العظام ، هشاشة العظام : داء تصيب العظام فيه بالغة الترقق وعرضة للكسر مع صعوبة التحامها ، ويكثر في النساء في سن اليأس .

- Parkinson's disease

مرض باركنسون : مرض عصبي يتزايد تدريجياً يؤدي إلى موت خلايا في المخ مصحوب بزيادة الانفعال وتتأثر التحكم الحركي مما يؤدي لوجود رعشة، وهو يبدأ عادة في سن كبير، ويسمى أحياناً بالشلل الرعاش .

- Parthenogenesis

التوالد العذري : تكاثر ينبع عن حمل دون إخصاب أو لقاح ، فتنمو بويضة غير مخصبة إلى كائن جديد كما في بعض الحشرات والمفصليات .

- Patent (DNA)

براءة اختراع دنا : براءة اختراع تمنع لأحد الأفراد أو إحدى المنظمات بالنسبة للحقوق أو لملكية أحد الجينات ، أو جين مغایر ، أو جزء يمكن تعدينه من المادة الوراثية .

Pathogen

جرثومة مرضية : كائن حى يسبب المرض .

- Pathway

مسار : منظومة من البروتينات تعمل معاً في مسار، ومثل ذلك أن أحد المسارات قد يتضمن بروتيناً يرسل إشارة إلى بروتين آخر ، وهذا بدوره يرسل إشارة إلى بروتين ثالث، وهلم جرا ، حتى يحدث تأثير بيولوجي .

- Pedigree

شجرة نسب : شكل توضيحي لشجرة عائلة يوضح كيف يتم توارث صفة معينة أو مرض معين خلال الأجيال .

- Penetrance (gene)

نفوذية (الجين) : مصطلح يدل على مدى احتمال أن طفرة لجين معين تتسبب بمرضا.

*- Peptide

بيتيد : وحدة في بناء البروتين تتكون من حمض أميني واحد أو أكثر، فالبيتيدات الكبيرة يشار إليها عادة بأنها بيتيدات متعددة (بوليببتيد) أو بروتينات؛ أي أن الأحماض الأمينية تتحد معاً في بيتيدات تتحد معاً في بروتين .

- Personalized medicine

طب شخصانى : إنشاء سبل علاج وأنواع معالجة تستهدف بوجه خاص التركيب الوراثي المخاطر بفرد معين .

- Phage

فاج : فيروس عائلة الطبيعي خلية بكتيريا .

- Pharmacogenomics

علم الأنواع الجينومية : دراسة طريقة استجابة التركيب الوراثي لأحد الأفراد لأنواع خاصة معينة .

- Phase I (clinical trial)

المراحل الأولى (١) (في تجربة إكلنكية) : تجربة إكلنكية تختبر علاجاً جديداً في عدد محدود من الأفراد الأصحاء من أجل تحديد أمانه النسبي .

- Phase II

المرحلة الثانية (٢) : تجربة إكلينكية تختبر علاجا جديدا في عدد محدود من المرضى المصابين بالمرض الذي يقصد بالدواء أن يعالجه، وتقيس تجارب المرحلة الثانية كفاءة الدواء وكذلك درجة أمانه .

- Phase III

المرحلة الثالثة (٣) : تجربة إكلينكية تختبر علاجا جديدا في عدد كبير من المرضى المصابين بالمرض الذي يقصد بالدواء أن يعالجه، وتقيس تجارب المرحلة الثالثة الكفاءة وكذلك درجة الأمان، وهذه هي المرحلة الأخيرة في الاختبار قبل أن تقدم إحدى شركات الدواء طلبا لإدارة الغذاء والدواء " للموافقة على الدواء الجديدة .

- Phenotype (genetics)

المظاهر (وراثيات) : الخواص الفيزيقية لأحد الكائنات الحية ، أو وجود أحد الأمراض ، وقد يكون ذلك وراثيا أو لا ي تكون . (انظر أيضا geno type).

*- Phenylketonuria (PKU)

بول الكيتون الفينولي : حالة موروثة لخطأ في الأيض ينتج عنه زيادة مستويات الحمض الأميني فينيل لأنين، ويختبر الأطباء عادة المواليد الجدد بالنسبة إلى هذا المرض؛ لأنه إن لم يعالج يمكن أن يؤدي إلى تأخر عقلي شديد، ويتم العلاج بنظام تغذية خاص؛ أي أنها حالة وراثية ولكن علاجها يتم بعامل بيئي .

- Phsical map (DNA)

خريطة فيزيقية (الدنا) : رسم توضيحي يبين مواضع الواسمات القابلة للتعيين على دنا . تقاس المسافات على الخريطة بآزواج القواعد، وهناك خرائط أقل تحددا وأخرى أكثر تحددا، وبالنسبة إلى الجينوم البشري ، تظهر الخريطة الأقل تحددا كل الكروموسومات

الأربعة والعشرين (الثلاثة والعشرين مسافاً لها كروموسوم واي) هي وأنماط شرائطها الملونة، أما الخرائط الأكثر تحديداً فتظهر التتابع الكامل للقواعد في كل جين فوق كل كروموسوم.

* **Plasmid**

بلازميد : البلازميد هو دنا موجود في خلية البكتيريا في شكل دائري خارج الكروموسوم . وهو في بعض الحالات له القدرة على الاندماج في جينوم الخلية العائلة، وكثيراً ما يحدث في الهندسة الوراثية أن تستخدم البلازميدات كعربة نقل تحمل دنا "مؤلف" أجنبي إلى داخل الخلية .

* **Pleiotropy (gene)**

تعدد تأثير (الجين) : أن يكون للجين الواحد تأثيرات متعددة في الوقت نفسه ، فيسبب جين واحد صفات فيزيقية عديدة - كأن يسبب مثلاً أعراضًا كثيرة لمرض وراثي .

* **Pluripotency (stem cell)**

تعدد فعالية (الخلية الجذعية) : إمكانات الخلية الجذعية لأن تتحول إلى أكثر من نوع واحد من الخلايا البالغة ، بما يعتمد على البيئة المحيطة بها ، وعلى سبيل المثال تنمو الخلايا الجذعية في المعمل تحت ظروف معينة من الغذاء والأدوية وغير ذلك فتنمو متحولة إلى خلايا عظم مثلاً أو قلب ... إلخ .

* **Polygenic disorder**

مرض متعدد الجينات : مرض وراثي ينبع عن تأثيرات مشتركة ومركبة لجموعة من الجينات الطافرة، وعلى سبيل المثال لهذه الأمراض هناك مرض القلب ، والسكري ، وبعض أنواع السرطان . (انظر **Single gene disorder**).

- Polymerase chain reaction (PCR)

تفاعل البوليميريز المتسلسل : تفاعل ابتكره كارل ب . موليس ، و طريقة لتكثير تتابع قواعد من دنا حتى تكون هناك عينة بقدر كاف، لأن يختبرها العلماء أو الفنيون ويفحصونها لشئ الأمور، وأحياناً يسمى هذا التفاعل بالنسخ الضوئي الجزيئي، وهذا التفاعل هو التكنولوجيا الأساسية وراء بصمة دنا ويمكن له أن يكون ملايين النسخ من جزئ واحد .

- Polymerase, DNA or RNA

إنزيم بوليميريز لدنا أو رنا : الإنزيم الذي يحفز تكوين الأحماض النوويه دنا ورنا من الخيوط الموجودة من قبل لهذين الحمضين .

- Polymorphism (DNA)

البوليمورفية ، تعدد الأشكال : وجود اختلاف قابل للقياس بين تتابعات دنا في الأفراد، وهذا اختلاف قد ينتج عنه اختلاف في الحالة الصحية، والتباينات الوراثية التي تحدث في نسبة أكبر من واحد في المائة من السكان تعتبر تعدادا في الأشكال يفيد عند تحليله. (انظر **Linkage analysis ; mutation**).

- Polypeptide

بيتيد متعدد ، بوليبيتيد : بروتين أو جزء من بروتين، ويكون البيتيد المتعدد من سلسلة من الأحماض الأمينية يتحدد كل منها مع الآخر بما يسمى الرابطة البتيدية .

- * - Polyunsaturated fatty acid

حمض دهنى متعدد الروابط غير المشبعة : أحماض عضوية دهنية ذات روابط غير مشبعة بذرات الهيدروجين ، وهى تدخل فى تكوين الدهنيات الطبيعية فى الحيوان والنبات بالاتحاد مع الجلسرين لتشكل الجلسریدات .

- Population genetics

وراثيات السكان ، وراثيات العشائر ، وراثيات المجموعات : دراسة طريقة تبادل التتابعات بين مجموعة من الأفراد .

- Positional cloning

استنساخ موقعي : تكنيك يستخدم لتعيين الجينات يتأسس على موقعها على أحد الكروموسومات .

- Predictive gene tests

اختبارات تتبعية للجينات : اختبارات تعين أوجه الشذوذ في الجين، التي تزيد من احتمال أن يعاني الشخص في النهاية من أمراض أو أوجه خلل معينة .

- Preimplantation genetic diagnosis (PGD)

التشخيص الوراثي لما قبل غرس البويضة : تكنيك لاختبار البويضات المخصبة في المعلم لضمان سلامتها صحيا قبل غرزها في الرحم، ويستخدم لتوقى بعض الأمراض الوراثية التي لا علاج لها .

- Prenatal diagnosis

تشخيص ما قبل الولادة : فحص خلايا جنينية (تؤخذ من السائل الأمniوسي ، أو المشيمة ، أو الحبل السرى) بحثا عن وجود طفرات معينة بيوكيميائية ووراثية .

- Probe

مجس، مسير : تتبع محدد من خيط واحد لدينا، يكون عادة موسوما بذرة مشعة أو صبغة فلورية ، وقد صمم هذا الخيط بحيث يرتبط بخيط آخر معين من دنا (وبالتالى فإنه يميزه أو يميز وجوده) وهذا الخيط الآخر هو مما يحاول الباحثون العثور عليه، فيجدونه بهذه الطريقة .

*- Prokaryote

ذات النواة الكاذبة : خلية أو كائن حي ينقصه وجود غشاء يفصل المنطقة التي تحتوى دنا عن باقى الخلية ؛ البكتيريا والطحلب الأخضر أمثلة لذوات الخلية الكاذبة (انظر أيضا eukaryote).

- Proofreader genes

جينات التصحيح : (انظر DNA repair genes).

- Prophylactic surgery

جراحة وقائية : إزالة أنسجة يتهددها خطر أن تصبح سرطانية ، فتزال قبل أن تتحل للسرطان فرصة أن ينمو فيها ، ومثل ذلك أن هناك نساء يكن إيجابيات لاختبار طفرات بركا (١) وبركا (٢) بما يجعلهن معرضات للإصابة بسرطان الثدي فيختبرن إزالة أثائهن ، وهذا إجراء يعرف بأنه الاستئصال الوقائي للثدي .

- Protein

البروتين : جزء كبير معقد ، مصنوع من الأحماض الأمينية، والبروتين أساسى لبنية وظيفة وتنظيم كل منظومة أو جهاز فى جسم الكائن الحى، ومن أمثلة البروتينات الهرمونات ، الإنزيمات ، والأجسام المضادة . وصفة كل بروتينات الجسم مشفرة فى دنا .

- Protein product

منتج بروتينى : جزء بروتين محدد يُشفَّر له ويتم تجميعه بواسطة دنا الموجود فى جين معين .

- Proteome

البروتوم : كل البروتينات التى يعبر عنها دنا فى جينوم فرد أو عشيرة .

*- Proteomics

بروتوميات : دراسة كل البروتينات التي يشفر لها جينوم ، كأن يكون ذلك للتعرف على بنية كل بروتين منها ، وشكله بابعاده الثلاثية ، ووظيفته .

- Pseudogene

جين زائف : تتابع لدينا يبدو كأنه جين ولكنه لا يسلك كجين ؛ ربما يكون الجين الزائف بقايا بلا وظيفة لما كان ذات مرة جين له وظيفته، ثم تجمعت فيه عبر الزمن طفرات بعد أكثر مما ينبغي .

- RAC (Recombinant DNA Advisory Committee)

أر إيه سي : مخصوصة الكلمات الإنجليزية التي تعنى "اللجنة الاستشارية لدنا المولف" ، وهى لجنة من المعاهد القومية للصحة (مخص) فى الولايات المتحدة تعطى المشورة لمديري (مخص) بشأن الموافقة على بروتوكولات العلاج الجيني التى تدعمها "خدمات الصحة العامة" .

- Race :

عرق ، جنس ، سلالة : مجموعة من الكائنات الحية يتميز أفرادها بصفات فيزيقية معينة مشتركة منقولة وراثيا عن سلف مشترك ، وهذه المجموعة من السلالة تكون تفرعاً أضيق من "النوع" ، ولا وجود لعرق بشري نقي أو عرق بشري أرقى كما يزعم أنصار التعصب العرقي .

- Receptor

مستقبل : بروتين واحد أو مجموعة من البروتينات داخل الخلية أو فوق سطحها ، وترتبط على نحو انتقائى بإحدى المواد (المترکبة = ligand). وبعد أن يرتبط المستقبل بالمتراكبة ، يiquid المستقبل الزناد لاستجابة خلوية محددة .

- Recessiva allele

الليل متنحى : جين يتم التعبير عنه فقط عندما يوجد على الكروموسوم الصنو للليل آخر مناظر هو أيضا متنحى بخلاف ما يحدث عند وجود الليل آخر سائد، والأمراض المتنحية الأوتوسومية تنشأ لدى الأشخاص الذين يتلقون نسختين من الجين الطافر، واحدة من كل واحد من الوالدين ومن يكونوا حاملين للمرض، والليل المتنحى يسمى أيضا جين متنحى . (انظر أيضا dominant allele).

- Reciprocal translocation

تنقل الموقع بالتبادل : إعادة توزيع الجينات الذي ينتج عندما يتبادل كروموسومان مقتربان في زوج مناطق من دنا لها بالضبط الطول نفسه والموضع المتناظر نفسه.

- Recombinant clone

نسخة مؤلف : نسخة من تتبع لنا أو كان حي تحوى دنا المؤلف. (انظر جزيئات دنا المؤلف) .

*- Recombinant DNA molecules

جزيءات دنا المؤلف : توليف جزيئات دنا من مصدر مختلف، ومثل ذلك أن تُحصل فقرة معينة من دنا البشري وتدمج في دنا البكتيريا حتى تنتج هذه البكتيريا مادة ينتجها جسم الإنسان كهرمون الأنسولين مثلاً .

- Recombinant DNA technology

تكنولوجيا دنا المؤلف : إجراءات العملية التي تستخدم لربط معا أجزاء دنا من مصدر مختلف - كأن يؤخذ مثلا تتبع دنا البشري لربطه مع خيط من دنا الفالب في البكتيريا، وهذه التكنولوجيا تشيد الإشارة لها أيضا بأنها هندسة وراثية ، ووصل للجين .

- Recombination

التوسيف : العملية التي ينتهي بها فرد في نزية إلى أن يكون لديه توليفة من الجينات لا تشبه بالضبط جينات أى من الوالدين .

- Regulatory region or sequence

منطقة تنظيمية ، تتابع تنظيمي : تتابع من قواعد دنا يتحكم في أن يحدد ما يُعبر عنه من جينات فوق كروموسوم معين .

Repetitive DNA

دنا المتكرر : تتابعات من أطوال مختلفة تحدث بنسخ متعددة في الجينوم ؛ دنا المتكرر يكون الكثير من الجينوم البشري .

Replication

التضاعف : مضاعفة المادة الوراثية قبل انقسام الخلية .

- Reporter gene

الجين المبلغ : انظر واسمات الجين .

- Reproductive cells

الخلايا التكاثرية : البويضة (البيضة) والخلايا المنوية، وكل خلية تكاثرية بالغة تحمل مجموعة واحدة من ثلاثة وعشرين كروموسوما، والخلايا الأخرى في الجسم تسمى الخلايا الجسدية وتحوى كل منها مجموعة مزبوجة من ثلاثة وعشرين زوجا من الكروموسومات .

- Resolution

درجة التحدّد : درجة التفصيل في خريطة فيزيقية لدنا .

*- Restriction enzyme

إنزيم التحديد : بروتين يتعرف على تتابعات قواعد قصيرة معينة ويقطع دنا عند هذه الموضع بالضبط، وتحوى البكتيريا ما يزيد عن ٤٠٠ من هذه الإنزيمات التي تتبعين وتقطع ما يزيد عن ١٠٠ تتابع مختلف من دنا، وهذه الإنزيمات أدوات مهمة في صندوق أدوات عالم الوراثة، وتعمل هذه الإنزيمات في الهندسة الوراثية كأداة لعمليات تشبه ألعاب قص الورق ولصقه؛ وهي تقضي تتابعات امتداد معين من دنا أحد الكائنات وتلصيقها في دنا كائن آخر . (انظر أيضاً recombinant DNA molecules).

- Restriction fragment length polymorphism (RFLP)

تحديد بوليمرية طول الشدف (رغلب) : تباين الأفراد في أحجام شدف دنا بسبب إنزيمات التحديد الخصوصية، وكثيراً ما تنتج الرغلبات عن طفرات عند مكان القطع وكثيراً ما تكون مفيدة كواسمات تفيد صاندى الجينات . (انظر polymorphism).

- Retinoblastoma

سرطان الأورمة الشبكية : نوع من السرطان ينتج عادة عن غياب زوج معين من الجينات الكابحة للسرطان، ويظهر النوع الوراثي على نحو نمطي في سن الطفولة ، حيث يكون جين واحد غائب منذ وقت الولادة .

- Retroviral infection

العدوى بفيروس ارتجاعي : وجود فيروسات تحوى رنا وتستخدم رناتها لتكوين دنا جديداً في خلية العائل، فيروس تقضي المناعة البشرية (HIV) "إيدز" فيروس ارتجاعي .

- Reverse transcriptase

الترانسكريبتيز الاتعكاسي : إنزيم تستخدمنه الفيروسات الارتجاعية لتكون من رناتها تتبعاً من دنا المكمل، ثم يولج دنا الناتج داخل كروموسومات الخلية العائلة .

*- Rheumatoid arthritis

التهاب المفاصل الروماتيدي : نوع من التهاب مزمن مناعي يصيب عادة المفاصل الصغيرة ويؤدي لتصلبها .

- Ribonucleic acid (RNA)

حامض ريبونيكليك (رنا) : جزئ من مادة كيميائية توجد في نواة سيتوبلازم الخلية؛ وهو يترجم التعليمات التي تشفّر للبروتين في دنا ليحولها إلى شفرة يمكن أن تفهمها ريبوسومات الخلية التي تبني بروتيناتها، وبنية تركيب رنا تشبه دنا – فرنا يحوي أيضاً أدنين (أ) ، وجوانين (ج) ، وستيتوزين (س) ، ولكنه يحوي اليوراسيل (يو) بدلاً من الثيمين (ث) .

*- Ribosomes

ريبوسومات : عضيات في سيتوبلازم الخلية هي التي تبني بروتيناتها؛ وهي مواضع تركيب البروتين (انظر ribonucleic acid).

- Risk communication

توصيل المعلومات عن المخاطر : يعني هذا في علوم دنا العملية التي يقوم بها المستشار الوراثي عندما يفسر ويوضح لأحد المرضى نتائج الاختبار الوراثي .

- Sanger sequencing

طريقة سانجر لتحديد التابع : الطريقة التي أنشأها فريد سانجر في سبعينيات القرن العشرين لتحديد ترتيب قواعد دنا، وهي تسمى أحياناً طريقة دايدياوكسي التابع . (انظر أيضاً sequencing ; shot gun sequencing).

*- Sarcoma

ساركوما : ورم خبيث ينشأ في نسيج ضام وكثيراً ما يظهر في العظام والعضل، وأحياناً تعد كلمة سرطان شاملة أيضاً لأورام الساركوما ، إلا أن كلمة السرطان

يقصد بها غالباً أورام الأنسجة الطلائية، بينما تخصص الساركوما لأورام الأنسجة الضامة .

- Screening

الفرز : اختبار للعثور على أدلة عن مرض معين في الأفراد الذين ليس لديهم أعراض لهذا المرض .

- Segregation

العزل : الفصل : العملية البيولوجية الطبيعية التي يحدث فيها أن كروموسومين مقتربين في زوج ينفصلان في أثناء عملية الانقسام الميوسي للخلية (المنصف) ويتوزع كل منهما عشوائياً بين الخلايا الجرثومية .

*- Senior citizen

مواطن مسن : لقب شرفى لكبار السن الذين يكرمون عادة في الدول الغربية بأن يمنحوا مثلاً بعض الإمتيازات في وسائل النقل والتخفيفات في أجور المتاحف والمسارح ... إلخ .

- Sequence assembly

تجميع التتابعات : عملية تحديد ترتيب الشدف المتعددة من دنا التي تم تحديد تتابعاها.

- Sequence tagged site (STS)

تتابع وسم الموقع (إس تى إس) : تتبع قصيرة من دنا (طوله ٢٠٠ إلى ٥٠٠ زوج من القواعد ، يظهر مرة واحدة في الجينوم البشري وله موقع وتسلسلي معروف، وعندما يتعرف تفاعل البوليميرز المتسلسل على تتابع وسم الموقع ، يكون هذا التتابع مفيداً كواسمة ومفيداً في وصل التتابعات المختلفة الآتية من معامل مختلفة، واسم التتابع المعيّر عنه (EST) هو (إس تى إس) مستقى من خيوط دنا المكمل .

- Sequencing

تحديد التتابع ، السلسلة : عملية تحديد ترتيب القواعد في جزء دنا ; المصطلح قد يشير أيضا إلى تحديد تتابع الأحماض الأمينية في جزء بروتين .

- Sequencing technology

تكنولوجيا تحديد التتابع : الأدوات والعمليات المستخدمة في تحديد ترتيب القواعد في دنا .

- Sex chromosomes

كروموسومات الجنس : كروموسوما إكس و واي في الإنسان ؛ وهما اللذان يحددان الجنس كل فرد؛ فالأنثى لديها كروموسومان اثنان من إكس ؛ والذكر لديه كروموسوم إكس واحد وكروموسوم واي واحد، الكروموسومان الجنسيان يشكلان الزوج الثالث والعشرين من الكروموسومات في صورة التصنيف الكروموسومي . (انظر autosome).

- Sex - linked (disease)

(مرض) مرتبط بالجنس : أمراض أو صفات مصاحبة لクロموسوم إكس أو واي ؛ عادة توجد في الذكور .

*- Sexual reproduction

تكاثر جنسي : إنتاج ذرية يحدث باتحاد دنا من فرددين من النوع نفسه ، أي ذكر وأنثى، يتم ذلك عن طريق إخصاب الحيوان المنوى للبويضة .

*- Shotgun sequencing

طريقة بندقية الرش لتحديد التتابع : طريقة استخدمتها شركة سيليرا جينومكس لتعجيل تحديد تتابع الجينوم البشري، وتتطلب الطريقة أن تُشق الكثير من النسخ

المستنسخة من الجينوم ويحدد تتابع القطع عشوائيا ، دون معرفة مسبقة بالمكان الذى ينتمى له أصلها هذا القطاع وهو فى الجينوم، ويقوم بعدها كمبيوتر عالى القدرة بترتيب تتابع القواعد فى أرجح ترتيب محتمل، وهذا بخلاف الطريقة الأخرى التى تسمى تحديد التتابع الموجّه؛ حيث يتم تحديد تتابع قطع من دنا من مواقع كروموسومية معروفة، وسميت هذه الطريقة ببندقية الرش؛ لأن الطريقة تتضمن استنسال لدنا التكميلي تبدو فيه المستعمرات المستسللة فى شكل عنقودى يشبه قذائف بندقية الرش.
(انظر أيضا Library).

*- Sick cell anemia

إنيميا الخلية المنجلية : مرض وراثي يصيب غالباً السود ، وينتج عنه هيموجلوبين شاذ التكوين يشوه شكل خلايا الدم الحمراء لتبدو مقوسة كالمنجل، ويعمل الجهاز المناعي فى الجسم على تكسير هذه الخلايا فينتج فقر دم أو إنيميا، ويصحب ذلك تلف فى الأعضاء فى الجسم كله ، وقد يكون المرض أحياناً مميتا .

- Single gene disorder

مرض الجين الواحد : مرض وراثي قد تسبب عن الليل طافر لجين واحد، ومن أمثلة ذلك مرض الخلية المنجلية وسرطان الأرومة الشبكية .

- Single nucleotide polymorphism (SNP)

تعدد شكل (بوليمورفية) النيوكليوتيد الواحد : تباين تتابع دنا الذى يحدث عند تغير نيوكلويوتيد واحد (أ أو ث أو س أو ج) فى تتابع الجينوم .

- Small molecule drug

دواء الجزيء الصغير : مركب كيميائى نشط واحد أو أكثر ، يصاغ عادة فى شكل حبة، ويتفاعل مع هدف بيولوجى محدد ليحدث تأثيراً علاجياً .

- **Somatic cell**

خلية جسدية : أي خلية في الجسم ، فيما عدا الخلايا الجنسية ومراتبها الأولية .

- **Somatic cell gene therapy**

العلاج الجيني للخلايا الجسدية : تكنيك تجربى تدمج فيه مادة وراثية داخل الخلايا لعلاج أمراض وأوجه شنوز ، وفي هذا العلاج لا تذهب المادة الجديدة داخل الخلايا الجنسية ، وبالتالي فإن هذه التغيرات الوراثية لا تمرر لذرية المريض ، والعلاج الجيني للخلايا الجسدية هو النوع الوحيد من العلاج الجيني الذى وافق عليه إدارة الغذاء والدواء . (انظر **gene therapy**).

- **Somatic cell mutation**

. طفر الخلية الجسدية : انظر **acquired mutations**

- *- **Spinal muscle dystrophy**

الضمور العضلى الشوكى : مرض عصبى وراثى يصيب الأطفال ويؤدى إلى هزال متزايد في العضلات ، ويكون عادة مميتا .

- **Spinocerebellar ataxia**

الرعن الشوكى المخيخى : مرض عصبى وراثى مع تلف في الحبل الشوكى والمخيخ يؤدى إلى عدم الاتساق الحركى مع حركات لا إرادية ، وخلل في ردود الفعل وتفسير نوبات للكلام .

- **Sporadic cancer**

سرطان عارض : سرطان لم يورث عن الأبوين ، وإنما نتج عن طفرة جينية عشوائية . وهو ينتج عن تغيرات لدينا في إحدى الخلايا ، فتنمو الخلية وتنقسم بلا تحكم ، وتنتشر فيما بعد خلال الجسم . (انظر **hereditary cancer**).

*- Stem cell

الخلية الجذعية ، الخلية الأصل : خلية مبكرة غير متمايزة توجد في نخاع العظام وفي الأجنحة، ولها القدرة على أن تتكاثر وكذلك القدرة على أن تتنامي إلى أنواع مختلفة من الخلايا البالغة المتخصصة أو المتمايزة، وتستخدم الخلايا الجذعية في تجارب العلاج الجيني لإنتاج أنسجة سليمة تحل مكان الأنسجة التالفة في القلب مثلاً أو المخ، وقد أباحت بول كثيرة تجارب الاستنساخ البشري حتى مرحلة الأسبوعين فقط من عمر الجنين ، وذلك لإنتاج هذه الخلايا بكميات أكبر ، وقدرات أكبر .

- Structural genomics

الجينوميات البنوية : مجال علمي لتحديد البنية الثلاثية الأبعاد للبروتينات من خلال تكنولوجيات تجريبية ومحاكيات الكمبيوتر .

Substitution

الإبدال : الإبدال في علوم دنا هو نوع من الطفر ناتج عن إحلال إحدى قواعد دنا بقاعدة أخرى، وهو أيضا قد يشير إلى إحلال حامض أميني في أحد البروتينات بحامض أميني آخر . (انظر Mutation).

- Suppressor gene

جين كابح : جين عندما يتم التعبير عنه يستطيع أن يكبح مفعول جين آخر .

*- Syndrome

متلازمة : نمط من عدة أعراض أو أوجه شتى تتلازم معاً وتدل على صفة معينة أو مرض معين، وكان المصطلح يستخدم أولاً عند وجود عدة أعراض متلازمة لا يوجد تفسير من مرض واحد يجمعها معاً، وكان يطلق عادة على المتلازمة أسماء أول من وصفوها من الأطباء .

- Tandem repeat sequences

تتابع تكرار متراالف : أن يحدث التتابع نفسه للقواعد في نقط متعددة على الكروموسوم : يكون هذا مفيدا كواسمات لرسم الخريطة الفيزيقية . (انظر physical map).

- Targeted mutagenesis

تكوين طفر مستهدف : طفر يتم إحداثه في المعمل في تتابع جيني عند موقع معين على الكروموسوم ؛ يستخدم الباحثون هذا الطفر للكشف عن وظيفة معينة . (انظر mutagenesis ; polymorphism).

- Tay - Sachs disease

مرض تاي - ساكس : مرضوراثي يصيب الأطفال ويسبب تأخر عقلى شديد وموت مبكر، وينتج المرض عن طفرة متتحية لأحد الجينات ، ويشيع خاصة بين اليهود الذين يرجع أصلهم إلى أوروبا الشرقية .

- Technology transfer

نقل التكنولوجيا : أن تؤخذ الاكتشافات العملية من معامل البحث إلى داخل الشركات - أو أن تؤخذ من شركات البيوتكنولوجيا إلى الشركات الدوائية - حيث يمكن تسويقها بهدف الحصول على ربح .

- Telomerase

التيلوميريز : الإنزيم المسئول عن توجيه تضاعف التيلومير . (انظر telomere).

- Telomere

التيلومير : بنية خاصة عند نهاية كل كروموسوم، والتيلومير له دور فى التضاعف المتواصل لدينا . (انظر DNA replication).

- Teratogenic

مشوه للجنين : الإشعاع ، أو السموم ، أو الكيماويات التي تسبب نمو الأجنة نموا فيه شذوذ ويكون مصحوبا بتشوهات في الجين . (انظر mutagen).

*- Thalassemia

الثالاسيميا : نوع من الأنemia الوراثية يكون أحياناً ميتا للأطفال .

*-Think tank

مستودع فكري : تجمع من المفكرين أو العلماء يتداوون في مشكلة أو مشكلات معينة .

- Thymine (T)

ثيمين (ث) : إحدى القواعد الأربع في دنا ، وتقترن دائماً في زوج مع الأدينين (أ) .
(انظر أيضاً base pairs ; nucleotide).

*- Transcription

استنساخ ! ، ^{تنسخ} : نسخ المعلومات من دنا إلى خيوط جديدة من رنا الرسول، ويحمل رنا الرسول بعدها هذه المعلومات إلى الريبيوسومات ، حيث تعمل هناك كوصفة لترصد معاً الأحماض الأمينية اللازمة لبناء أحد البروتينات، وترجمة المصطلح هنا بالاستنساخ فيها ليس مع ترجمة cloning بالكلمة نفسها، إما أن تعدل ترجمة cloning إلى استنسال أو تعدل ترجمة Transcription إلى تنسخ .

- Transfer RNA (tRNA)

رنا الناقل : نوع من رنا له دوره في تركيب البروتين ، ودوره يتعلق على وجه التحديد بأن يرتبط بالأحماض الأمينية لينقلها إلى الريبيوسومات؛ حيث تُرسّم الأحماض معاً على أساس الشفرة المحمولة في رنا الرسول .

- Transformation

التحول : كيف أن جينوم خلية معينة يُعدَّ بأن يضاف له دنا من خلية غريبة (أى من كائن حى آخر) .

- Transgenic

عبر جيني : كائن حى يتم تكوينه بطريقة اصطناعية تحدث بأن يدمج العلماء دنا أجنبي داخل الخط الجرثومي للكائن الحى . (انظر germ line).

- Translation (genetic)

ترجمة (وراثة) : عملية أخذ تعليمات من رنا الرسول ، قاعدة بعد قاعدة ، تترجم إلى سلاسل من أحماض أمينية متراكبة تُطوى في النهاية إلى بروتينات، وتحدث هذه العملية خارج النواة ، فوق بنى خلوية (عضيات) تسمى الريبوسومات .

- Translocation

نقل الموضع : انفصال قطاع كبير من أحد الكروموسومات ليتحقق بكروموسوم آخر . (انظر mutation).

- Transposable element

عنصر قابل للانتقال : تتابعات دنا التي لديها إمكان لأن تستطيع القفز من أحد الواقع الكروموسومية لآخر .

- Trisomy

التثلث : حيارة ثلاثة نسخ (بدلاً من اثنين) من كروموسوم معين . مثل ذلك تثلث كروموسوم ١٢ وهو عيب ولادى شديد ينتج عن وراثة ثلاثة نسخ من كروموسوم ١٢ البشري . (انظر chromosome).

- Tumor - suppressor genes

جينات كبح الورم : جينات خاصة في الجينوم تعمل طبيعيا على متابعة نمو الخلية وتقييدها، وعندما تطفر هذه الجينات أو عندما لا توجد ، يتبع ذلك للخلايا أن تنمو بلا تحكم ، الأمر الذي يؤدي إلى الأورام .

- Uracil (U)

إحدى القواعد الأربع في رنا ، ويحل مكان الثيمين (ث) في دنا ، ويرتبط دائما مع الأدينين (أ) . وعلى سبيل المثال، فإن تتابع ج أ ث في دنا يُترجم دائما إلى ج أ (يو) في رنا . (انظر base ; nucleotide .).

*- Variant

مغاير : تغير في شكل الجين أو طفر قد يؤدي إلى المرض .

*- Vascular endothelial growth factor (VEGF)

عامل نمو الأوعية الدموية : تستخدم لعلاج السرطان أدوية لإحباط هذا العامل للقليل من تكوين الأوعية الدموية التي تغذى الورم . (انظر Angiogenesis).

- Vector

الناقل : جزء من دنا - كثيرا ما يكون أصله من فيروس أو من خلية لكاين حى أرقى - ويستخدم كوسيلة نقل لإدخال دنا أجنبي إلى الخلايا، والناقل أداة مهمة في العلاج الجيني ، وهو في الكثيرة الغالبة جزء من دنا المؤلف يتم إنتاجه في المعمل ويحتوى دنا من مصادرين مختلفين أو أكثر .

- Virus

فيروس : كائن حى بسيط يتكون أساسا من دنا أو رنا مغطى ببروتين، فالفيروسات لا تستطيع أن تعيش بذاتها ؛ وهى تبقى حية بآن تمرر مادتها الوراثية إلى العائل الذى تصيبه بالعدوى ، وبهذه الطريقة تكاثر من أنفسها . (انظر vector .).

- Wild type

نط برى : ضرب من كائن حى يشيع وجوده غالبا فى الطبيعة .

- Working draft DNA sequence

المسودة التشغيلية لتابع دنا : مسودة تتابع دنا التي أعلنتها معامل شركة سيليرا جينومكس: ومشروع الجينوم البشري في يونيو ٢٠٠٠، والنسخة النهائية الكاملة لتابع دنا أعلنت في أبريل ٢٠٠٣ .

- X chromosome

كروموسوم إكس : أحد كروموسومين اثنين للجنس . (انظر أيضا (Y chromosome

- Y chromosome

كروموسوم واى : أحد كروموسومين اثنين للجنس . (انظر أيضا (X chromosome

- Yeast artificial chromosome (YAC)

كروموسوم الخميرة الاصطناعي : كروموسوم يتكون من دنا الخميرة ، وهو ناقل يشيع استخدامه لنسخ (استنساخ ، استنسال) شدف كبيرة من دنا . (انظر vector).

- Zinc-finger protein

بروتين إصبع الزنك : ملمح ملحوظ لبعض البروتينات التي تحوى ذرة زنك .

المؤلفة في سطور:

چينا سميث

- من أشهر الصحفيات الأمريكية المتخصصات في العلم والتكنولوجيا .

- ولها أعمدة ومقالات في صحف عديدة مثل :

لوس أنجلوس تايم، والعلم الجماهيري، كما أن لها برنامجاً إذاعياً إسبوعياً،
يسمعه الملايين بعنوان : على الكمبيوتر مع چينا سميث، وقد فازت بجائزة عن
إنجازاتها الصحفية من جمعية صناعة الكمبيوتر .

المترجم في سطور:

مصطفى إبراهيم فهمي

دكتوراه في الكيمياء الإكلينيكية، جامعة لندن ١٩٧٩ .

عضو لجنة الثقافة العلمية بال مجلس الأعلى للثقافة بمصر .

ترجم ما يزيد عن خمسين من الكتب العلمية منها: التبغ الوراثي، علم الأحياء والأيديولوجية والطبيعة البشرية، النهاية، الطب الإمبريالي والمجتمعات المحلية، الجينوم، الكون في قشرة جوز، الصيف الطويل .

التصحيح اللغوى : صفاء فتحى
الإشراف الفنى : حسن كامل

منذ أعوام قليلة ، تم إنجاز مشروع الجينوم البشري ، حيث توصل العلماء إلى معرفة تركيب الجينات أو المورثات البشرية المختلفة ورسم خريطةها وموقعها على الكروموسومات في داخل نواة الخلية ، الأمر الذي يسهل تحديد وظيفة كل منها. بعد إنجاز هذا المشروع ندخل الآن في عصر جديد يتم فيه التطبيق العملي لمعلومات الجينوم أو هو عصر الجينوميات وتأثيرها في حياتنا كأفراد وأسر ومجتمعات . نشأت عن هذه الجينوميات وغيرها من التطبيقات الوراثية تكنولوجيات جديدة يمكن أن توصف بأنها التطبيقات التكنولوجية لعلوم دنا ، أو علوم الحامض النووي الذي تتكون منه أساسا كل الجينات .

تعد هذه التطبيقات من أهم عناصر الثورة البيوتكنولوجية وتبشر بفوائد عظيمة للبشر ...

هكذا فإن القرن الحادى والعشرين يبدأ بجيل من البشر هو جيل علوم مابعد الجينوم ، وهو أول جيل يتاح له أن يعرف معرفة وثيقة وصفة تركيبة الوراثى أو ما صُنع منه الإنسان . إلى أين ستقودنا هذه المعرفة الجديدة ، وماذا يكون معناها ، وما هي أهمية هذا المعنى بالنسبة لحياة الفرد والأسرة والمجتمع ؟

- يتناول الكتاب هذا كله بأسلوب شيق غاية في السلامة والرهافة ييسر للقارئ غير المتخصص أن يستوعب بسهولة باللغة كل المعلومات الأساسية في الوراثة الحديثة ، بحيث يستطيع القارئ بعدها أن يتبع بنفسه هذه الثورة العلمية الجديدة لعصر ما بعد الجينوميات أو عصر تكنولوجيا علوم دنا ، بل إن القارئ سيستطيع أيضا الإسهام في هذه الثورة بإبداء الرأى .