

**الطيور المهاجرة
والحرب العالمية الثالثة**

خفاجي، أميمة

الطيور المهاجرة وال الحرب العالمية الثالثة / د. أميمة

خفاجي. - القاهرة: الهيئة المصرية العامة للكتاب،

. ٢٠٠٧

٣٦٨ ص : ٢٤ سم.

٩٧٧ ٤١٩ ٦٠٢ ٣ تدمك

١ - الطيور - هجرة.

(أ) العنوان:

رقم الإيداع بدار الكتب ٢٠٠٧/٣٦١٢

I. S. B. N 977 - 419 - 602 - 3

٥٩٨ ، ٢٥ ديرى

دكتورة أميمة خفاجي

الطيور المهاجرة والحرب العالمية الثالثة



الهيئة المصرية العامة للكتاب
٢٠٠٧

الإخراج الفنى: مادلين أيوب فرج

تصميم الغلاف: ماجدة محمود عبدالحليم

مقدمة

وخرجت اللعنة من الصندوق المحرم كما تروى الأسطورة اليونانية القديمة أن «الصندوق المحرم» عندما فتحته الفتاة باندورا، انطلقت منه كل الشرور والتعاسات إلى العالم ، وكان من ضمن هذه الشرور شر يُدعى «فيفروس». رغم دقته المتناهية في الصغر إلا أنه سيحمل اللعنة إلى العالم كله.. وقد حملها بالفعل وتحققـت نبوءة الأسطورة اليونانية منذ قرون وعهود مضت .. إلا أن هذا الكائن الدقيق كان خامدًا في قبره فمن ذا الذي أخرجه ليطـل علينا من حين إلى آخر، ويهل علينا بأتـواب وأقـنـعة مختلفة ومتنوعة أشد ضراوة وقسوة مما سبق .

وحلت اللعنة على الطيور.. لكن..؟

هل الطيور المهاجرة حملت فعلاً تلك اللعنة .. لتنشرها جواً .. وبحرًا فى أرجاء العالم .. أم أنها بريئة من تلك اللعنة التى حلّت عليها وعليينا .. فما زالت الطيور تحلق مهاجرة فى سماء الدنيا شرقاً وغرباً لتعلن براءتها من تلك الجريمة الملفقة.

وليت الأمر وقف على تلك اللعنة التي أصابتنا لتحصد طيورنا

وحسب ، بل هناك مصيبة أخرى وحلت علينا .. مصيبة الموت .. !!

حتى الموت...!!.. أصبح من الأمور المشكوك فيها..!!.

قطعاً مصيبة أخرى عندما يصبح من الموت ما هو شرعى وغير شرعى ..
مما لا شك فيه أن الموت فى حد ذاته مصيبة .. كما ذكر الله تعالى فى
كتابه الكريم :

﴿فَأَصَابَتْكُمْ مُّصِيَّةُ الْمَوْتِ﴾

(المائدة : ١٠٦)

لكن المصيبة المستحدثة هي المصيبة الكبرى للموت الإكليني ..
فالأشد من ذلك كله . من الموت ومصيته . أن يكون هناك اختلاف فى
الآراء حول حقيقة الموت والوفاة . على الرغم من وجود العديد من الحقائق
الثابتة التي لا يمكن الشك والجدال فيها ! ..

والهدف واضحًا جليًا من اعتبار البعض، هؤلاء المصابون بغيوبية
عميقة أمواتاً ، بحجة اليأس من شفائهم ، لإباحة النيل من أعضاء الأحياء
ونقلها للمرضى .

وماذا بعد الاتجار في الأعضاء وتأجير الأرحام ؟

الجديد هو العلاج بالاستساخ .. «صيحة العصر» ..

وكالمعتاد ظاهرها الرحمة والإنسانية وإنقاذ المصابين والمرضى من
 أصحاب العلل المستعصية ، وحقيقة مفرغة .. قد يعالج الاستساخ طيفاً
واسعًا من الأمراض المستعصية، بالحصول على نسخ وقطع بديلة مما يجعل
الإنسان قادرًا على الاستمتاع بحياة صحية أفضل مما كان عليه في الماضي
بمقاومته للمرض .. لكن لن يفقده ذلك الرغبة في الخلود ؟ كيف ؟

وهم يحاولون ..

وعبيثًا يحاولون استساخ الموتى لإعادتهم للحياة مرة أخرى ..

قال تعالى :

﴿عَمَّ يَتَسَاءَلُونَ (١) عَنِ النَّبِيِّ الْعَظِيمِ (٢) الَّذِي هُمْ فِيهِ مُخْلَفُونَ (٣) كَلَّا
سَيَعْلَمُونَ (٤)﴾

(النَّبِيٌّ : ٤)

من قديم الأزل والإنسان يفكر ويبحث ويتساءل عن حقيقة البعث بحثاً عن الخلود .. ومازالت تختلف الآراء حتى وقتنا هذا ليظل هذا الصراع أبداً حتى تقوم الساعة . والعلماء يتغاهلون أخلاقيات وقيم الإنسانية في سبيل تحقيق حلم السوبرمان لتحول المستشفيات والشركات العلمية الأجنبية إلى سوق عكاظ يباع ويشترى فيها الإنسان كقطع غيار ليتم تجميعه محلياً .. فتبحث عن كلية أو قلب أو عين أو كبد وسط هذه الأسواق .. التي تكثر فيها حالات الموت الإكلينيكي ..!

وما كل تلك المحاولات إلا بحثاً عن الخلود ..

وإذا كانت أشد الأمم تدينَا وإيمانَا بحقيقة البعث والخلود في الدار الآخرة هم قدماء المصريين إلا أنه كما قال العالم سigmوند فرويد عن التوحيد: إن كل شيء جديد لابد أن يكون له جذور فيما كان من قبل ، ويمكن بعض اليقين تتبع نشأة التوحيد المصري والخلود إلى زمن بعيد .
ويعد آدم سيد البشر منذ بدء الخليقة أول الموحدين .. وبحثاً عن الخلود .. وكيف وسوس الشيطان لآدم وأغراه بالخلود رغم أن آدم لم ينقصه شيء ولم يعاني حرماناً أو ظلماً ما :

﴿قَالَ يَا آدُمُ هَلْ أَدْلُكَ عَلَى شَجَرَةِ الْخَلْدِ وَمَلْكٍ لَا يَلِي﴾

(طه: ١٢٠)

احذر إن الأبدية تقترب

والعلمانيون يدعون أن المبرر الوحيد لديهم في وجود فكرة الخلود والبعث أنها تستطيع أن تغوص الناس بما قاسوه من ظلم في دنيا ما زالت غير عادلة .. وهي الأمل الوحيد في لقاء المفقودين من أحبابهم وتعويض لحرمانهم وتحقيق أحلامهم .. فهناك ضرورة حتمية لوجود حياة أبدية .

ويقول الفلاح الفصيح الذي لا صديق له لمدير البيت العظيم أثناء دفاعه عن نفسه مطالباً إياه بتوكى العدالة : احذر إن الأبدية تقترب.

فهي حقيقة لديه لا مراء فيها . أى أن فكرة الأبدية ليست قاصرة على تحقيق الإشباع الكامل كما يدعى الآخرون ويختلفون :

﴿فَاللَّهُ يَحْكُم بَيْنَهُمْ يوْمَ الْقِيَامَةِ فِيمَا كَانُوا فِيهِ يَخْتَلِفُونَ﴾

(البقرة: ١١٣)

الجينات علاج لكل القلوب المجرورة

كلنا يعرف تلك العضلة الهائلة الصنع التي كتب عليها العمل ليلاً نهاراً .. فتظل تضخ الدماء منذ بدء تكويننا وحتى نهاية وجودنا . قلب يدق .. ينبض بانتظام .. بدقة .. كالساعة فلا يؤخر أو يقدم .. و إلا اختل معه كل شيء باختلاله .. فإذا توقف توقفت معه الحياة ..
لكن ! ..

هل هناك فعلاً قلب أبيض وآخر أسود .. أم أنه مجرد عضلة لضخ الدماء ..

وفي بردية جنائزية عُثر عليها في أحد المقابر تنصب المحاكمة .. ومحاكمة الموتى لا استئناف فيها .. فهى تهدد بالعقاب الصارم النهائي .. كما أن هناك عقاباً للكافرين حيث يقال لهم سوف لا ترون الإله بأعينكم . ومن رحمة وحب الله لعباده الصالحين أنه جل شأنه سيكشف الحجاب عن المصطفين فيتمتعون ببرؤيته عز وجل كما ذكر في القرآن الكريم بقوله تعالى :

﴿وُجُوهٌ يوْمَئِذٍ نَّاضِرَةٌ (٢٢) إِلَى رَبِّهَا نَاظِرَةٌ﴾

(القيامة: ٢٢ - ٢٣)

والمحير في البردية الجنائزية كما في كتاب الموتى أن الأموات يُحاسبون بوزن قلوبهم فيوضع قلب الميت في إحدى كفتي الميزان مقابل ريشة (ترمز إلى العدالة) في الكفة الأخرى .

وأحياناً يوضع قلب الميت في كفة مقابل تمثاله في الكفة الأخرى .. وتأصلت فكرة المحاكمة وتحقيق العدالة في العالم الآخر في العقائد المصرية القديمة بوزن القلوب .

وعندما يضطرب القلب يصاب بنوبة قلبية ، و إذا أصيب القلب بنوبة قلبية فلابد وحتماً ستتكرر تلك النوبة .. وتزايد بتعاقب الأحداث والنوائب وكل نوبة قلبية تترك آثاراً ميتة في عضلة القلب لتصبح غير قادرة على التقلص.

ترميم القلوب المصابة

فکر علماء الوراثة فى البحث عن علاج لهؤلاء الذين يعانون من القلوب الفاشلة أو المصاببة .. فماذا كانت نتيجة أبحاثهم العلمية ؟

كانت أهم خطوة هى منع تكرار حدوث التجلط ، وبالتالي وقف تدهور وظيفة القلب ، وأهم ما فى الموضوع : هو نجاح تشكيل أوعية دموية جديدة فى منطقة الإصابة ..

ويرجع الفضل فى ذلك للخلايا السحرية (الجذعية) التى تمكنت العلماء من عزلها وتمكنتوا من إقامة جملة وظيفية بشرية لتشكيل الدم.

أسنان جديدة من القديمة

ليس ذلك وحسب بل تمكن العلماء أيضًا من زراعة وتنمية أسنان جديدة من القديمة والأكثر من كل ذلك تمكنا من هندسة الفيروسات لعلاج الأمراض المستعصية .

فيروسات لعلاج أورام السرطان.. والكيد .. والإيدز ..!

هناك منظومة هائلة.. مدهشة من الخلايا المناعية التي تستطيع التمييز بين الصديق والعدو ، متجاهلة مكونات ذات الجسم ، مهاجمة الفرازة .. الغرباء فتحمّي الجسم من آية غزارة وأعداء ميكروبية وفيروسية.. لكن هذه الأسلحة المناعية كأية أسلحة طبيعية أو صناعية .. فقد تنقل أحياناً ضد الذات عندما تفقد آليتها الإدراكية على التمييز فتسبّب عللاً وأمراضًا خطيرة.. فتصبح كالنار ، منها ما يدفئ ، ومنها ما يحرق .

وتعتبر الفيروسات من أشد الكائنات غدرًا في الطبيعة . وهى سريعة الانتشار نظرًا للتزود بها بمادة جينية (وراثية) محفوظة داخل حافظة من

البروتين لحمايتها و تستطيع الالتصاق بالخلايا المستهدفة وتفرز فيها چيناتها لتخربيها ، حيث تسيطر على الخلية وتصبح ضمن مكوناتها وتسغلها في إكثارها وعمل نسخ منها كثيرة لتنشر من خلية إلى أخرى .

وتسبيب الفيروسات أمراضًا كثيرة ومتعددة . ويرجع ذلك لتعلق كل فيروس بمستقبل شبيه واقع على سطح الخلية .. فخلايا الكبد مثلاً لها نوعاً معيناً من المستقبلات تستعمله عائلة واحدة من الفيروسات ، في حين أن الخلايا العصبية توجد بها مستقبلات أخرى تصلح لاستقبال عائلة فيروسيّة أخرى . ولذلك فإن كل نمط من الفيروسات يُعدي ضريباً محدداً من الخلايا .. ومن هنا تمكن العلماء من هندسة الفيروسات جينياً للقضاء على الخلايا المصابة .

كل المبيدات ضارة .. ولكن ... !

يقول المولى عز وجل في كتابه الكريم :

﴿وَالْبَلْدُ الطَّيِّبُ يَخْرُجُ نَبَاتُهُ بِإِذْنِ رَبِّهِ وَالَّذِي خَبَثَ لَا يَخْرُجُ إِلَّا نَكَدًا
كَذَلِكَ نُصَرِّفُ الْآيَاتِ لِقَوْمٍ يَشْكُرُونَ﴾

(الأعراف: ٥٨)

وهذا هو النكد الذي يعيشة العالم الآن ، منذ ارتفاع حالات التسمم والوفاة على مستوى العالم نتيجة تلوث التفوس وخبثها كما قال المولى عز وجل .

ولأن البلد لم تعد طيبة :

﴿ظَاهَرَ الْفَسَادُ فِي الْبَرِّ وَالْبَحْرِ بِمَا كَسَبَتْ أَيْدِي النَّاسِ لِيُذِيقَهُمْ بَعْضَ الَّذِي
عَمِلُوا لَعَلَّهُمْ يَرْجِعُونَ﴾

(الروم : ٤١)

هناك التسمم الدوائي أو الناتج عن تعاطي المواد المخدرة أو الغذائي أو المبيدي ، وعلى وجه التحديد المبيدي الذي نحن بصدده الآن حيث تحتل تجارة المبيدات المركز الثالث في التجارة العالمية بعد السلاح والمدمرات ..

ذلك لتسرب كميات هائلة من المبيدات والهرمونات إلى العديد من البلاد النامية التي لا هم لها سوى استيراد كل ما هو حديث وجديد . علاوة على الجهل بأنه لا توجد مبيدات غير ضارة.

بكتيريا لتنظيف مياه المجاري

هناك بعض السلالات البكتيرية التي تتمو بفترة في مياه المجاري حيث تعتمد في غذائها على المواد العضوية الغنية بها مياه المجاري وقد قام علماء الميكروبيولوجي (الكائنات الدقيقة) بتجويع هذه السلالات ثم دفعها في خزانات ضخمة تخزن فيها تلك المياه وعندئذ تقوم البكتيريا بالتفدى على الفضلات العالقة والذائبة غير أن هذه البكتيريا أعلنت التمرد والعصيان ولم تحل هذه الفضلات تحليلًا كاملاً ومن ثم لا يمكن إعادة استعمال هذه المياه المعاملة إلا في أغراض الرى والزراعة ..

كما كان هناك دوراً فعالاً لعلماء الهندسة الوراثية في إنقاذ تلوث البحار بالبترول كيف تشن لهم ذلك ؟

عندما يولد الإنسان غبياً أو مجرماً

وإذا كانت الحفريات تكشف تاريخ الإنسان ، فالجينات تنبأ بمستقبله .. ليس ذلك وحسب بل و تستطيع تغييره ، مثل : الجينات المسئولة عن الذكاء والغباء ، عن القسوة والجمود والرومانسية ، عن الخوف والشجاعة ، عن الكتاب والمرح ، لدرجة أنه من الممكن الآن :

- أن تُغير ، و تُعيد تشكيل الكائنات الحية .. فترى فأرًا يعرف دجاجة، أو فيلاً بريش نعام ، أو عصفورة بذيل فأر ..!
- أن تُحدد نوعية الجنين ..!
- أن تُحسن الذاكرة و تقويتها و تقاوم الشيخوخة .. !
- أن تُعيد بناء الأسنان القديمة .. !
- أن تعالج طيفاً واسعاً من العلل المستعصية كالزهايمير والسرطان الإيدز ..!

- أن تُعيد ترميم الإنسان بأكمله وصيانته بالاستساخ ..!
- أن تعالج الغباء والإجرام ..!
- أن تزرع وجهًا جديداً يختلف كل الاختلاف عن وجهك القديم أو المصاب ..!
- أن تتقل قلباً أو تزرعه أو تستنسخه .. أيضاً ممكناً ..!
- كل ذلك ممكناً الآن .. وليس بمعجزة ..
أما المستحيل والمعجزة الحقيقية.. هي أن تُسيطر على هذا القلب ..
أن تُعيد مشاعره ، أن تُرمم إنسانيته ..!
أن تهزم سلطان الحب .. رغم قهر وسلب والإرادة .. والحرية ..
لقد جاءت قوة وجبروت الإنسان على حساب إنسانيته ..
وتحل كل شيء ..
حتى الشمس تغيرت ..!!!
أصبحت قاسية.. مُحرقة .. مُمرضة ، وقد كانت دافئة .. مؤنسة ..
وغدت تُرسل أشعتها الميتة دفاعاً عن نفسها .
ما باليها الآن أصبحت تبث وتُرسل أشعتها الحارقة لتصيب بها مختلف الكائنات الحية من إنسان ونبات وطير وحيوان .. فنالت منها الأشعة ،
وقضت على الكائنات الحية البريئة التي لم تستطع مقاومتها ..!
ورغم نجاح زراعة الوجه ، ومعظم أعضاء الإنسان ، وترميمه وصيانته ، وتعديلاته لأحدث موديل بالاستساخ .. إلا أن الضريبة دائمًا فادحة كما قال العالم لويس C. Lewis : " إن كل قوة جديدة تُكسب بواسطة الإنسان هي أيضاً قوة عليه. وهذا ما تؤكد نتائج آثار استخدام التكنولوجيا الحديثة المتطرفة . فما أصاب البيئة والكائنات الحية الآن من أمراض حديثة وفساد في الأرض والجو .. ليس سوى نتيجة حتمية لتخريب الإنسان .. الإنسان وحده هو المسئول عن شتى أنواع الفساد التي تعانى منها الآن ...!..

وها نحن نحصد ما صنعه الإنسان بيديه ..

خاصة !!!

عندما يتضاد الجهل مع الخبر .. لابد وأن تكون تلك هي النتيجة ..
الجهل بالتعامل مع التكنولوجيا المستوردة ، بل والجهل بالتعامل مع
الموارد الطبيعية .

لقد كسر الإنسان دائرة البيئة المغلقة .. لجهله العلاقة الطبيعية بينه
وبين البيئة المحيطة .

قديماً بدأ الإنسان حياته على الأرض محاولاً حماية نفسه من غواصات
البيئة والطبيعة ، وبعد آلاف السنين يحاول الآن أن يقوى الطبيعة شره
وعدوانه ... فليس هناك أشد وأخطر على المؤمن من الجهل .. الذي
حضرنا الله جل شأنه في كتابه الكريم منه فقال تعالى :

﴿إِنَّى أَعْظُكَ أَنْ تَكُونَ مِنَ الْجَاهِلِينَ﴾

(هود: ٤٦)

كما تزه الأنباء وتبرأوا من الجهل بشتى ألوانه ، وتعودوا بالرحمن منه
.. ذلك لشدة خطورته .

ذلك الجهل الذي يعمى بصيرتنا حتى لم يعد لدينا القدرة على إدراك
ما حل بنا من مصيبة .. والطيور بريئة من نشر وباء إنفلونزا الطيور ..
لكن الإنسان وحده هو المسؤول عن ذاك الحدث ، الذي مازال يحصد
أرواح البشر ، ويعصف بالطيور بلا هواة أو رحمة .. !

لقد تفوقت وسائل الحرب البيولوجية كافة أسلحة الدمار الشامل ..
لأنها خفية .. غير معلنة .. علاوة على أنها حرب .. غير متكافئة .. فلا
يدرك الضحية فيها .. متى وكيف بدأت .. ؟

بل إنه لا يدرك من الأصل أنه في حرب ، حتى يمكنه الدفاع عن
نفسه .. !

وكما كانت الحرب على الشرق والإسلام والمسلمين خفية .. غير معلنة
.. كذلك تجدها هنا في كل معلومة .. وعنوان .. وصورة ..

الجهل بانتشار الأوبئة في العالم ..

الجهل بخطورة سلاح التكنولوجيا الحيوية والكائنات الم الهندسة الوراثية
الموجهة والتعامل مع الأغذية الم الهندسة الوراثية ..

الجهل بالتعامل مع الأجهزة المستوردة .. دون معرفة الوقاية منها ..

الجهل بالخطر الراهن .. إما أن يملك الجميع .. أو لا يملك الجميع ..
إما أن نفهم .. وإما أن نستسلم ونستجيب تحت شعار التقدم والحرية
والعلمة ..

الجهل ... بالحقائق الثابتة ..

والرسالة السوداء التي حملتها الطيور المهاجرة .. لابد وأن تفيقنا من
غفلتنا .. لنعرف .. أننا نحصد ما زرع فيينا .. لقد تركنا عدونا .. ليهتك
أرضنا البكر .. ويلوث مياهنا الصافية .. وغذائنا .. لقد قضى على
أصولنا الوراثية من نبات وحيوان .. وظير ..!

والآن ... !!

جاء الدور على الإنسان .. لينال نصيبه من تلك الحرب .. ودون أن
يدري ..

من المسؤول عن انتشار كافة الأوبئة التي حلت علينا ..؟

والأدهى من ذلك كله .. !!! .. !!

إن العلماء استطاعوا تخليق:

كائنات حية بدون رءوس ثم ثم !!!!!!!

ونحن عاجزون عن الدفاع عن أنفسنا .. في حرب خفية .. غير معينة
.. بدأت منذ عهود .. وأعوام مضت .. لكنها مستمرة .. ولن تنتهي إلا
عندما نصحو من غفلتنا ..!!

وهل وقف الأمر على «لعبة الجنينات» ورسالة الدمار التي حملتها
الطيور المهاجرة .. رغم أنها ؟

كلا .. فهناك **لعبة أخرى اسمها "لعبة الموت" لإباحة النيل من
الأعضاء الحية ..**

هل يعد ذلك علمًا ! أم انه إجرامًا !
والأدهى من ذلك كله .. كائنات حية بدون رءوس ... ثم !
قد تعالج الجينات طيفاً واسعاً من الأمراض المستعصية ، لتحمل على
عاتقها رسالة إنسانية عظيمة ، إلا أن للجينات وجهاً آخر.. سرياً .. خفياً
.. قاسياً .. بل وأكثر ضراوة ووحشية مما تتوقع .. قد يحمله لك طائراً
مغرداً بريئاً .. وقد يصيبك مع سبق الإصرار والترصد ، فى شكلة دبوس
بمقعد ما .. علاوة على الأغذية والأسمدة والمبيدات الهندسة وراثياً ..!
ماذا بعد اللحوم المستسخنة .. التى رفضها الغرب وحملها الشرق من
العالم الثالث ..?
والأسماك المجمدة ..!
والمياه الملوثة ..!
وتجارة الأعضاء .. وتأجير الأرحام ..!
والجو المسمم بغاز الأوزون السام سواء فى البيت أو فى العمل ..
وأخيراً النيل من مرضى المخ ..!
لكن لعبة الجينات لم تنته بعد ..!
فما زالت للعبة بقية .. !!
والبقية أخطر وأدهى مما تتوقع ..
لأنه ليس هناك أشد وأدهى من قهر المخ ..
وعندما يُقهر المخ يصبح كل شيء مباح .. !!!

د/ أميمة حفاجي

الباب الأول

براءة الطيور المهاجرة

الفصل الأول

الهجرة

لماذا يهاجر الإنسان والحيوان؟

عرف الإنسان الهجرة منذ بداية خلقه ، بحثاً عن الأمان وهربياً من الموت . فالأمان يتمثل في البحث عن توفير ثلاثة أشياء تمثل الاحتياجات الضرورية لبقاءه وهي : الغذاء ، المأوى ، الأنسى . ثم الدفاع عن ممتلكاته وثرواته التي تحافظ على بقائه .. ولكن يتحقق ذلك كان لابد له من البحث عن المرعى والحيوان والبيئة والجو الملائم، وظل يقوم برحلاته شرقاً وغرباً ، بحثاً عن اكتشاف المرعى والمأوى المناسب وعرف الهجرة ثم التوطن . واستمر تجوال وترحال الإنسان في الأرض مقتفياً أثر الحيوانات التي كانت تظهر في بعض الفصول من السنة وتحتفى في البعض الآخر .. أى أن ظهورها كان موسمياً .

وعندما بدأ يستأنس ببعضها وعرف تربيتها راح يبحث عن المراعي تارة عبر الفيافي والصحاري وأخرى داخل الوديان والسهول . وعندما وفر المرعى والمأكل بدأ يفكر في الاستقرار . وعلى رغم تطور الإنسان السريع في تسخير احتياجاته الضرورية في الحياة .. إلا أن بعض القبائل كالإسكيمو التي تقطن المناطق القطبية وبعض القبائل التي تعيش على

الهضاب العالية فى وسط آسيا لا تزال حتى يومنا هذا تتجول مع فصول السنة.

وعلى رغم كثرة تجوال الإنسان وحبه وشغفه بالرحلات القصيرة التي يقوم بها البعض من حين لآخر ، إلا أنه لم تتأصل عادة الهجرة وتتحول إلى غريزة كما حدث في عالم الحيوان والطير ؛ لأن الإنسان لم يعرف الهجرة المنظمة والموسمية كما في الطير والحيوان .. وهناك بعض الحالات التي تضطرر الإنسان للهجرة مثل : المنطقة القطبية حيث إنه من الصعب جداً الاستقرار في الأحوال الجوية السائدة هناك طيلة العام لشدة البرودة القارسة على مدار العام مما يدفع الإنسان للهجرة ، وعلى رغم ذلك لا يعد هذا نوعاً من أنواع الهجرة الموسمية.

لم يجبر الإنسان وحده على الهجرة تفاديًا واتقاء للهلاك في موطنه الأصلي عندما تقل أو تتدنى أو تنتهي الموارد الغذائية ، بل والحيوان والطير أيضًا يفعل ذلك بحثًا عن الحياة وهربًا من الموت والهلاك . إلا أنه في حالة الطيور تأسلت عادة الهجرة لتصبح غريزة متوارثة .

الهجرة إلى الموت

وكلما يغلب الطابع الفردي في هجرة الحيوان إلا في حالات نادرة جداً .. وتتعدد أسباب هجرة الحيوان والطير والحشرات ، فمنها ما هو اضطراري أو موسمي ومنها ما هو تزاوجي أو اختياري ، وأيضًا قد يكون هناك هجرة دمارية وتخريبية ، والأدھش من كل ذلك هو الهجرة الغربية التي ينفرد بها بعض الحيوانات والحشرات كالهجرة إلى الموت أو الهجرة الانتحارية .. لكن هل من الممكن إدراج هجرة الحيوان الانتحارية مع الهجرة الاضطرارية ..؟

موعد مع القدر

عندما يتقدم العمر بالفيلة ، يلحد الفيل الهرم منهم إلى مكان مهجور ، يقع في أطراف الغابة، بحثاً عن الراحة والأمان انتظاراً للموت بعد رحلة الحياة الشاقة . فلم يعد قادرًا على العيش .

يلجأ هناك فى انتظار الموت.. وكأنه على موعد مع القدر..؟ حيث يرقد مستقراً، حتى يأتي أجله، فلا يُحمل رفاقه مشقة الدفن وعذاب الفراق وألامه.. وكأنه يحس قرب أجله ، فيختار المكان المناسب للموت ..!
فكيف عرف وشعر باقتراب أجله ؟

هل هناك حاسة غير معروفة لدينا ليعرف الفيل موعد وفاته ..
فيستعد لاستقبال الموت بهدوء وسكينة .. وبكل الرضا ؟

الهجرة الانتهارية

هجرة اللمنج النرويجي الانتهارية

اللمنج النرويجي (حيوان يشبه الفأر) يقوم برحلات متقطعة وقد تمتد رحلتها إلى عام أو عامين حتى تصل إلى شاطئ البحر لتلقى نفسها فى الماء لتنهى حياتها بهذا الشكل العجيب . ولا أحد حتى الآن يستطيع تفسير تلك الظاهرة العجيبة. شكل (١).

الهجرة التزاوجية

هجرة سبع البحرولقاؤه بالإناث

يسمى سبع البحر بالفقم وهو حيوان ثديي أى تلد الأنثى الصغار كالإنسان ، وترضعهم ، ويعيش هذا الحيوان فى البحار والمحيطات ، ويتميز بطوله وزنه وطول شاريه ، وتهاجر جماعة الفقم كل عام فى رحلات موسمية تمتد من الجنوب إلى الشمال .. ويتزوج الذكر ما يقرب من ستين أنثى. شكل (٢).

وهذه الهجرة الموسمية التى تقوم بها جماعات الفقم ضرورية وحتمية لبقاءه وحفظ نوعه فبدون هذه الرحلات ما اجتمعت الذكور والإناث معًا . فالجنسان لا يعيشان معًا فى منطقة واحدة ، لأن الإناث تشتت عند سواحل كاليفورنيا بينما تقضى الذكور شتاءها جنوبى جزر الوشيان فى خليج ألاسكا على وجه التحديد.

وفى بداية الصيف موعد التزاوج تترجح الذكور بمفردها إلى مكان انسالها قرب جزر بربيلوف الصغيرة التى تبعد عن ألاسكا .. وعند وصول

الذكور إلى جزر بربيلوف في شهر مايو تبدأ في البحث عن بيت الزوجية وتأسيسه، ولذلك تقضى أيامها الأولى في عراك شديد وتنافس على المسكن الكبير الذي لابد وأن يكفى إناثه (حريمه). وفي تلك الأثناء تكون الإناث قد بدأت رحلتهن من الجنوب إلى الشمال أيضاً وهي حوامل في رحلة قاسية وتشق طريقها من كاليفورنيا في الجنوب إلى جزر بربيلوف في الشمال فتلتقطها الذكور التي تنتظر مجئها في مثل هذا الوقت من كل عام بفارغ الصبر . وتستمر فترة التزاوج وتربية الصغار ما يقرب من ثلاثة أشهر تقريباً . وعندما ينتهي الربيع تودع الذكور إناثها زوجاتها وتصبح الإناث صغارها شطر الجنوب قاصدة سواحل كاليفورنيا حيث تقضي هناك فصل الشتاء ، أما الذكور فترجع إلى موطنها الأصلي جنوب جزر الوشيان ، حتى يحين الصيف القادم لتمارس رحلتها من جديد . شكل (٣) .

هجرة الجراد الدمارية

يُغير الجراد الصحراوي على مصر في أسراب ضخمة تبلغ الملايين ويستمر السرب في الطيران بصورة متواصلة قد تبلغ ثمانى ساعات دون انقطاع نهاراً ثم يحط على الأشجار ليلاً ليتركها عارية جراء وقد جردها من ثوبها الأخضر الجميل، ويستطيع إحالتها في يوم وليلة إلى بقعة جراء خالية من الزرع . ويروى لنا الكتاب الكريم في ذكر آل فرعون وعصيانهم لموسى - عليه السلام - عندما أرسل الله جل شأنه آيات من العقاب والنكبات فحل عليهم الطوفان والجراد :

﴿فَأَرْسَلْنَا عَلَيْهِمُ الطُّوفَانَ وَالْجَرَادَ وَالْقُملَ وَالضَّفَادِعَ وَالدَّمَ آيَاتٍ مُّفَصَّلَاتٍ فَاسْتَكْبِرُوا وَكَانُوا قَوْمًا مُّجْرِمِينَ﴾ الأعراف : ١٣٠ - ١٣٣ .

ويذكر في (التوراة) أن الضربة العاشرة في أيام الفراعنة كانت ضربة الجراد الذي تکاثر بدرجة كثيفة حجبت فيها أشعة الشمس مما ساد الأرض ظلماً ودماراً في الزراعة . تبدأ الأسراب المهاجرة في الرحيل نهاراً وتتقلل من قطر إلى آخر لا يحمل معه من زاد سوى الدمار والهلاك الذي يحل على المكان بقدومه حيث إنه يتلف جميع المحاصيل الزراعية،

فيأتي على كل أخضر وتمثل إصابته في أكل الجراد للأوراق والأزهار والثمار والحبوب ولحاء الشجر والقمم النامية من النباتات.

هجرة الحشرات

وتحدث هجرة الحشرات كشكل من أشكال التكيف (Adaptation) مع الظروف البيئية القاسية. إلا أنها ليست مقاومة مباشرة للظروف القاسية أو رد فعل لها، حيث إن الأفراد يستعدون للهجرة قبل حلول هذه الظروف، فتهاجر تلقائياً (Spontaneous) . وهناك من الحشرات ما يهاجر بطريقة اختيارية (Facultative) حيث يقوم بعض الأجيال دون غيرها بالهجرة . وقد يكون للبيئة المحيطة دور في تحفيز الأفراد للشروع في الهجرة وقد تعكس البيئة تغيرات فسيولوجية على الحشرة المهاجرة خلال فترة الهجرة. وقد تتوقف الرحلة قبل نهايتها والوصول لمكان المستهدف. واكتشف العلماء أن الهرمونات تلعب دوراً مهماً في هجرة الحشرات ، بل إن البعض يؤكد أن التحكم الهرموني (Hormonal control) هو المحرك الأساسي في حدوث الهجرة من عدمها .

سبحان الله

لقد تجلت قدرة الله في مخلوقاته بما يضمن لها ممارسة الأنشطة كافة التي تضمن لها البقاء والتكاثر والبحث عن الرزق والهروب من الأعداء فقال جل شأنه في كتابه الكريم :

﴿الَّذِي أَعْطَى كُلَّ شَيْءٍ خَلْقَهُ ثُمَّ هَدَى﴾ . طه: ٥٠ .

وهذه الآية تفسر لنا كل الظواهر التي يمارسها الطير والحيوان ، التي يعجز العلم حتى الآن عن تفسيرها .. لأنه لا تفسير هناك سوى قدرة الله وحده على هدايتها !!

* * *

الفصل الثاني

غريبة الهجرة واللغز المثير

اختلفت أنواع الهجرة في الكائنات وتعددت أسبابها بدءاً من الإنسان إلى الحشرات.. إلا إننا في حالة هجرة الطيور نجد الوضع مختلفاً تماماً، حيث إنه لا اختيار في هجرة الطيور كما يحدث في بعض الحيوانات والحشرات ، كما أن مواصلة الرحلة لابد وأن تتم ، حتى عند مواجهة الظروف الجوية القاسية من جوع وعطش وأعاصير ورياح ومشقة ، فلابد من اكتمالها حتى ولو واجه الطائر في هذه الرحلة حتفه ومصرعه .

هجرة الطيور

لماذا تهاجر الطيور وتترك أوطانها ؟

وكيف يعرف الطير طريق العودة .. والحنين إلى الوطن ..؟

وكيف تأصلت عادة الهجرة في الطيور حتى أصبحت غريبة موروثة ؟
مما لا شك فيه أن الدافع الأساسي لهجرة الطيور لم يكن بحثاً عن الغذاء أو المناخ المناسب أو حتى من الهرمونات أو اختلاف طول النهار، أو المجال المغناطيسي ، أو الاعتماد على اتجاه الشمس ، أو وضع النجوم والقمر.. لقد أبطل العلماء كل هذه العوامل وأكروا أنها ليست هي السبب المباشر لدفع الطير للهجرة وإن كانت تعد في مجملها سبباً من أسباب الهجرة .. فقد تتوفر كل هذه العوامل في موطن الطير ورغم ذلك يهاجر

من وطنه.. وحتى الآن يعد موسم التزاوج والتكاثر ووضع البيض من أهم العوامل الأساسية التي تُرجع سبباً لهجرة الطير. ليبقى هناك اللغز المحير والداعم الحقيقى وراء هجرة الطيور مجهولاً .. ويقف العلم عاجزاً عن تفسير تلك الظاهرة .. والأغرب من ذلك هو معرفة الطيور حديثة الفقس والتي لم يمض عليها أكثر من خمسة أو ستة أسابيع وهى تهاجر لأول مرة فى حياتها وتصل إلى النقطة نفسها التى يهاجر إليها الآباء !!

قطعاً أنها لم تتعلم الطريق من أبويها ..

فمن علمها سلوك الهجرة !!

فالأفعال التي يؤديها الطير والحيوان والإنسان دون معلم يطلق عليها صفات غرائزية ، فهل من الممكن اعتبار عادة الهجرة سلوكاً غرائزيّاً؟

مشقة الطيور المهاجرة

قد تقابل الطيور أثناء هجرتها بعض الظروف الجوية غير المناسبة، كالعواصف الجوية الهوجاء التي كثيراً ما يصعب على الطيور مقاومتها مما يحول دون استكمال رحلتها ، فتسقط صريعة بين الأمواج المتلاطمـة، لتصبح في نهاية المطاف غذاء شهياً للأسمـاك والكائنات البحرية الأخرى. وقد تسقط على الشواطئ والأراضـى ضحـية الجوع والعطش .

علاقة الربيع بالهجرة

عندما يأتي الربيع وترتدى الأشجار رداءها الأخضر وتتزين بالزهور والورود تشعر الطيور بالدفء والحنين إلى التزاوج وتبداً الذكور التي خصها الله بالجمال دون الإناث في غنائـها العذب للفت انتـباه الإناث بجمال ريشـها الجذـاب ، لاستعطاف الإناث لنيل الرضا للتزاوج .

ومن الطير ما يهاجر ليلاً ومنه ما يهاجر نهاراً . وقد تهاجر من مكان دافئ إلى أبرد منه وقد تهاجر من مكان يتوفـر به الغذـاء إلى مكان ليس به غذـاء وقد تلـاقـى حتفـها ومصرـعـها أثناء رحلة الهجرـة تلك ، كما أنها أثناء الضباب تضل بعض الطـيور طـريقـها المعـهـود ، إلا أنه مكتـوبـ عليها الهجرـة وـمغـادـرةـ أوطـانـها ، ولا مـفرـ منـ هـذاـ المصـير .

الطيور المهاجرة والرسالة السوداء

ولم تكن الهجرة مفيدة وحسب حتى أعوام قليلة مضت بل وضرورية لصيدها ، وبعد أن كنا نترقب موسم هجرة الطيور البرية ونتعقب بها، أصبحنا نبحث عن أي معوقات تحول دون وصولها إلينا خاصة بعد أن حملت اللعنة الوبائية إلينا بكل ما تطويه من جينات فيروسية مدمرة ، فالطير استطاع أن يحارب الإنسان وكأنه يتحداه ليقع العالم في حصار من الرعب والفزع بعد أن أصبح ضحية الرسالة السوداء التي تحملها الطيور المصابة ، والتي لا تطوى في مضمونها سوى الموت والهلاك والدمار.

ولو قررت قريباً أن يتبعك الإنسان الحيوان والطير المهاجر كل عام لاصطياده حتى لم تتعود بعض الدول ابتكار وإتقان وبراعة وسائل الصيد وحسب بل وتطويرها وإقامة المسابقات والمسابقات في مهرجانات الصيد .

مهرجان صيد البط البري (الخضاري) في مصر

يقام في منطقة البحيرات الممتدة في دلتا النيل مهرجان صيد البط حيث تحط الأسراب المهاجرة من البط البري وسط الحشائش والأعشاب التي تتکاثر هناك .. لدرجة أنه يقوم الصيادون بعمل نماذج خشبية ملونة على شكل بط، حيث يلقنها الهواة وسط تجمعات البط في البحيرة لخداع البط الحقيقي فيتجمع حولها ومن ثم يسهل اصطياده.. وقد وصل في بعض السنوات أن الصياد الواحد أمكنه جمع واصطياد ما يقرب من ٥٠٠ بطة (خضاري) في اليوم الواحد.

البط الخضاري أو المبلبط

يتولد صيفاً في كل أوروبا وحوض البحر الأبيض المتوسط وأيضاً في آسيا والهند والصين واليابان وأمريكا الشمالية . وهو شائع في مصر وسي Leone شتاء . ويبدأ في الظهور من أكتوبر ويختفي بها ثم يغادر البلاد في

نهاية مارس . وهو يغشى البحيرات وسواحل البحار والمستنقعات ويمكن لإناثه أن تتزاوج مع ذكر البط الداجن وهذا دليل على وحدة الجنس . وتمكن خطورته فى إمكانية انتقال العدوى فى حالة إصابته بأمراض وبائية . ويوجد البط الخضارى أو المبلبطة فى نصف الكرة الشمالى ومن أنواعه البط البليبول (شكل ٤ أ ، ب). وبط الغابة أو كارولينا وكذلك البط الموسكوفى لكنه من النوع المستأنس .

* * *

الفصل الثالث

الطيور المهاجرة إلى مصر ورسالتها الدمار

طيور.. لا تطير..!

هل كل الطيور .. تطير ..؟

وهل كل ما نطلق عليه طائراً .. له القدرة على الطيران ..؟

بالقطع ليس كل الطيور تطير .. كما أنه ليس كل ما يطلق عليه طائراً يستطيع الطيران . كذلك ليس كل من يطير فهو طائر . وإذا كانت العلامة المميزة للطيور هي وجود الريش من عدمه ، فهو ليس عاملاً للطيران . فالنعامة مثلاً على رغم ريشها الفاخر الوثير إلا أنها لا تطير . والخفاش على رغم طيرانه إلا أنه لا يعد من الطيور لأنه يرضع صغره ولذلك يعد من الحيوانات الثديية.

محطات راحة للطيور أيضاً

تهاجر الطيور إلى مصر عن طريقين : الطريق الشمالي الغربي والطريق الشمالي الشرقي . وتتخذ الطيور محطات استراحة ، وقد تأخذ وستفرق رحلتها عدة أسابيع ، وأحياناً أقل من أسبوع ، وأخرى تستغرق يوماً واحداً وفقاً لسرعتها واتجاهها دون راحة .

تعد مصر أحد المراكز الأساسية والرئيسية لهجرة الطيور في العالم، حيث تشهد كل عام هجرة الملايين من الطيور المهاجرة المختلفة القادمة من آسيا وأوروبا مثل : خطاف البحر (شكل ٥) والسمان الذي يحط على

بحيرة البردويل . كما ينزل كل عام الغر والنورس (شكل ٦ أ ، ب) والنكات (شكل ٧) على بحيرة البرلس . وتعتبر ملاحة بور فؤاد الملاذ الرئيسي والملجأ للكثير من الطيور المهاجرة مثل : طائر البشاروش (شكل ٨ أ،ب) وغيرها من الطيور التي تهرب من خطر الصيد ببحيرة المنزلة.

النورس (Gull) دليل الملاح

طيور تجيد الطيران بشكل مذهل للغاية.. لأنها تقضي معظم أوقاتها في الهواء.. ولا تجيد السباحة وطعامها الرئيسي الأسماك، والحيوانات البحرية الرخوة، تجوب عادة في أسراب.. وهي طيور لاتفارق السواحل والمياه.. ومهاجرة.. وتتبع سواحل البحار والمحيطات.. وهي علامة مميزة للملاح على وجود السواحل والاقتراب من البر وكانت هي الدليل لـ كريستوفر كولومبس والعلامة التي استدل بها على وجود بر أمريكا.

الغزة الأوروبية (Coot)

نوع يشبه البط يتواجد صيفاً في معظم أوروبا وتكثُر في الصين واليابان والهند وغيرها، وتقيم بمصر طوال العام.. إلا أنها تكثر في الشتاء لما يهاجر إليها من الشمال ومن أوروبا . وتشاهد في الدلتا وببحيرات الفيوم والواحات الداخلية خاصة في الفترة من نوفمبر وحتى أوائل إبريل.

البشاروش الوردي الجميل (Flamingo)

طائر مائى جميل اللون، فلونه أحمر وردى ، ويرجع هذا اللون إلى بعض المواد الكيميائية التي يتناولها الطائر في غذائه. ويعيش طائر الفلمنج في جماعات كبيرة على البحيرات القلوية ، ويتجذر ورأسه في وضع مقلوب في الماء ، ويقوم بتصفية الكائنات الدقيقة عن طريق طبقة من الشويكات الموجودة على منقاره.. وبينى الفلمنج عشه من الطين ، وتسبح أفراخه الصغيرة في جماعات على المياه الضحلة. ويعيش في أمريكا، وإفريقيا ، وجنوب أوروبا وأسيا . وكان طائر البشاروش يعيش معيشة بحرية في جنوب الولايات المتحدة .

أما بحيرة ناصر فتعد مشتى لبعض الطيور مثل : الحدأة السوداء .
كما أن بحيرة قارون تنتشر بها الصقور المختلفة بكثافة أثناء موسم
المigration.

وعلى رغم تعرض بعض الطيور للهلاك أثناء رحلتها إلا أن البعض
منها ينزل في بعض الأماكن للراحة . كما يعد نهر النيل وبحيرة ناصر
محطتي راحة للطيور المهاجرة إلى مصرمثل : اليمام والعصافير ودجاج
الماء فهو منطقة راحة للطيور المهاجرة إلى إفريقيا ، ومشتى دافئ للعديد
من الطيور الأخرى . ويعد البحر الأحمر من أهم الأماكن التي ينزل بها
البلشون الذي يطلق عليه مالك الحزين (شكل ٩).

مالك الحزين البلشون الرمادي (Grey Heron)

مالك الحزين ..!

هكذا يطلق على البلشون الرمادي .. حيث يقف صامتاً مفكراً ..
وعند وقوفه يدخل رقبته بين أكتافه وأحياناً يمدّها لأعلى كأنه يستطلع
شيئاً ما ، وتارة أخرى يوجه منقاره ورأسه للسماء ، وكأنه يطلب من الله
العون في قضاء حاجته ، ويستمر على ذلك فترات بدون حركة .

والغريب أنه يفضل الأماكن المعزولة البعيدة عن العمران فوصف
بالحزن لوحنته وانفراده ولذلك أطلق عليه مالك الحزين لوحنته وانعزاليه
وريما لأنه يلزم الجداول والغدران لفترات طويلة ، فإذا جفت أو غاضت
استولى عليه الحزن وغمرته الكآبة ففيبدو حزيناً غريباً .. لكن وقوفه في
الماء تختلف تماماً .. حيث يظل صامتاً متأملاً وكأنه يفكر في قضية
ومسألة مهمة إلا أن صمته هنا ، لا يخفى إلا حرصه الشديد وتفكيره في
عدم إفلات ضحيته منه ، حيث ينقرها بسرعة ويصيدها دون أن يعطيها
فرصة للهرب أو الإفلات منه .. فطعامه المفضل هو الكائنات البحريه
كالأسماك التي يصطادها ليلاً ، والضفادع ، وصغار الحيوانات الثديية،
وكذلك السحالي والخناfangs .. ويجيد السباحة ويفتشي المستنقعات والماء
العذب والملاح والموجل والرائق وبينى عشه في جماعات.

ويتميز البلشون بوضعه المميز أشاء الطيران حيث تكون الرأس والرقبة مسحوبتين قريباً من جسم الطائر بينما الرجالان ممدودتان بصابة للخلف . (شكل ١٠).

ويتوالد البلشون الرمادي صيفاً في أوروبا والسويد وروسيا . ويقيم في مصر طوال العام حيث يتواجد في مستنقعات وجزر شمال الدلتا والبحر الأحمر وربما يتواجد أيضاً في الفيوم ووادي النطرون .. وهو يزداد شتاً في مصر نتيجة ما يهاجر إليها أيضاً من أوروبا خاصة في الخريف في أكتوبر وتمتد إلى مارس وفي الدلتا من سبتمبر إلى نوفمبر .

القمرى (Dove)

يحتوى جنس (Streptopelia) على القمرى واليمام .

وينزل بمحمية الريان بالفيوم صقر شاهين والبلشون ، وغيرها. أما محمية الزرانيق التي تقع شرقى بحيرة البردويل فهى من أهم مناطق حشد الطيور المهاجرة ، خاصة فصلى الخريف والربيع . ومن أهم الطيور بها القمرى ، الصقور ، البعير ، الكروان ، و البط وغيرها كثيراً. كما أن محمية أشتوم بكونها مركزاً رئيسياً للطيور المهاجرة فيهاجر إليها كل عام مثل : البط الغطاس ، بط البليبل ، البط الخضارى وغيرها . (شكل ١١)

القمرى الأوروبي (Turtle Dove)

وهو أصغر من الحمام ، يتواجد صيفاً في كل أوروبا ماعدا أقصى شمالها .. كما يتواجد في السويد وروسيا وسوريا وآسيا الصغرى . يقضى الشتاء في السودان والصحراء الكبرى ولا يبعد جنوباً أكثر من خط الاستواء .

فى مصر : يأتي فى أسراب متفاوتة ويمر عليها فى الخريف من نهاية أغسطس إلى أوائل أكتوبر. كذلك فى الربيع وخاصة فى الأسبوع الأول من مايو . فيشاهد فى الدلتا والفيوم ومصر العليا . ويرى بكثرة فى سبتمبر فى سواحل رشيد ودمياط وبورسعيد والإسكندرية .

طعامه الأساسى الحبوب كالقمح ، ولذلك يأوى عند المساء من

الحدائق القريبة من القمح .

ويشاهد القمرى الشرقي الذى يتوالد فى وسط آسيا وغرب إفريقيا صيفاً ، فى الربيع والخريف فى الدلتا ومنطقة قناة السويس والفيوم ووادى النطرون .

أما القمرى الصيفى فيتولد صيفاً فى مصر فى الواحات والخارجية والفيوم وبعض مناطق الدلتا ويهاجر شتاءً ناحية الجنوب حيث يشتى فى السودان . ويغادر موطن تواهده فى منتصف سبتمبر ويصل الفيوم والدلتا نهاية مارس ويفشى حدائق المشمش والبرتقال بكثرة فى الواحات الداخلية التى كثيرة ما شوهد ينوح فيها باستمرار.

يعود القمرى إلى الدلتا فى مايو فى تمام نضج القمح ، وفى نهايته يهاجر إلى أوروبا حيث القمح (لأنه كلما اتجهنا إلى الشمال كلما تأخرت زراعته) . وبذلك يضمن أن يتولد صيفاً فى أوروبا ورزقه بها مكفول ، حتى إذا أتى الخريف وانتهى القمح ، هاجر ثانية إلى الجنوب ماراً بمصر فى طريقه إلى السودان وإفريقيا الاستوائية ، حيث يكون بها القمح من جديد (لأنه يُبَكِّر هناك فى الجنوب).

اليمامة الضاحكة (Palm Dove)

يتولد اليمام فى كل القطر المصرى من شمال الدلتا إلى وادى حلفا حيث يختلط مع اليمام السودانى، ويوجد فى الفيوم أيضاً . ويكثر على أسطح المنازل . ويبنى عشه فى جدران المبانى والمدن وفى فجوات المنازل فى القرى والريف . وصوته يشبه الضحك ولذلك يطلق عليه اليمامة الضاحكة. (شكل ١٢).

الحمام (Pigeon) وأهم رسائل الحرب العالمية الثانية

على رغم أن الكثير من الناس كان يعتمد على فترة ومواسم هجرة الطيور ، فى انتظار الوليمة القادمة واصطياد أكبر عدد ممكن من الطيور ، إلا أن لهجرة الطيور الكثير من الأخطار على المحاصيل الزراعية . كما يحدث فى حالة الحمام.

ويسبب الحمام الاستوائى ، وحمام الفاكهة ، أضراراً بالغة الخسارة

بمحاصيل الفاكهة والبساتين ، فيتغذى الحمام البري الأوروبي على محاصيل القمح والبرسيم . ليس ذلك وحسب إلا أنه يتميز بخصائص لا يتمتع بها غيره من الطيور مثل : عودته لمجتمعه ، عند إطلاقه من مكان بعيد وتدريبه على حمل الرسائل الموجهة لجهة ما مقصودة ، وعودته حاملاً الرد عليها . ولذلك تم استغلال هذه الصفة أكبر استغلال ، فكان للحمام أهمية عظيمة في نقل الرسائل السرية والمهمة بل والخطيرة أيضاً مع الحمام الزاجل أثناء الحرب العالمية الثانية .

اللقلق الأبيض (White Stork)

اللقلق طائر صامت.. ولكنه يردد مراراً (لقلق.. لقلق..) عند استقباله لزائر ما من نوعه.. طعامه المفضل الضفادع، السحالي، الأسماك، والحشرات خاصة الجراد، وحتى الثعابين السامة لاتتجو منه، وأحياناً لا ينجو اللقلق من سُم ولدغة الثعابين، إلا أنه ينجو ويشفى بعدها.

وتعشش الطيور في مستعمرات كبيرة وقت التزاوج ويبادر الذكور في الظهور في موطنها قبل الأنثى بعدة أيام.

ويتوالد اللقلق في أوروبا صيفاً.. ويمتد من ساحل بحر البلطيق الجنوبي، وحتى اليونان ووسط وشرق أوروبا، كذلك يتواجد في شمال غرب إفريقيا.. وتخترق جموعه وحشده مصر في هجرتها أثناء الخريف والربيع.. ولا يتواجد بمصر مطلقاً.

ويشاهد اللقلق والأسود (Black Stork) في الدلتا في مارس وإبريل، وكذلك في أغسطس وسبتمبر.. وغالباً ما يكون اللقلق الأسود منفرداً.. ويتحذ عشه في مكان بعيد عن العمران، في البراري مثلاً.

حقيقة لبن العصفور

والأنواع الصغيرة من الحمام تسمى «يماماً» .. وينتشر في جميع أنحاء العالم .. ويبني الحمام الجبلي أعشاشه على سفوح الجبال ..

وتتغذى أفراخ الحمام على لبن الحمام .. وهو عبارة عن لبن مجبن يرضعه الأبوان لأفراخهما ، حيث يتكون في حويصلتهما ، ويتم استرجاعه واجتراره عندما يرضعن الصغار. فلبن العصفور لا يختلف في جوهره وتركيبه عن لبن أي حيوان من الحيوانات الثديية الأخرى .. فهو يحتوى على المادة البروتينية التي تسمى كازينوجين (Caseinogen) (ودهن ، وسكر اللاكتوز وهى نفس مكونات اللبن الطبيعي المعروف لنا جميعاً .. إلا أن لبن العصفور أو الطيور بصفة عامة يختلف عن لبن الحيوانات الثديية الأخرى في بعض الخواص الطبيعية لأنه ليس سائلاً .. ولكنه على هيئة فتات أبيض اللون هش .. سريع التكسر.. أشبه ما يكون بفتات الجبن الأبيض .

وللعلم فإن لبن الطائر تفرزه حويصلة الأنثى والذكر على السواء.. ولذلك يشتراك الذكر والأنثى معًا في إطعام أفراخهما الصغيرة. وعندما تضع العصفورة أو العصفور منقارها في فم أفراخها الصغار فتراهما يرتعشان .. لكنهما في واقع الأمر يطعمان لبناً حقيقاً من حويصلتيهما.. وما تقومان به هو اجتراره واسترجاعه من حويصلتيهما إلى فم صغارهما .. ومن هنا فإن لبن العصفور حقيقة علمية وليس خرافنة كما يظن أو يعتقد البعض.

* * *

الطائر الجزار

كل عالم من الكائنات يشمل القاسي والرقيق ، القوى والضعف ، حتى الطيور الصغيرة .. منها المتواحش ومنها اللطيف ، الرقيق .. منها المفرد والنواح ، والقناص والجزار . وما نحن بصدده الآن هو الجزار . رغم أنه طائر صغير ، إلا أنه متواحش قاس يتغذى على الثدييات والجيوف. هو طائر الصرد (Shirike) المتواحش .. على رغم صغره إلا أنه طائر شرس يتغذى على الطيور الأخرى والثدييات الصغيرة ، والزواحف، والحشرات ، ويختزن الغذاء الفائض بطريقة بشعة .. فيدس ويخفي الجيف المختلفة في أشواك الأشجار أو شقوق الأغصان بالشجر.. ولهذا السلوك الغريب أطلق عليه الطائر الجزار.. ويتبع الصرد نفس طريقة

الصقر فى قبضه على الفريسة والضحية . فينقض عليها ثم ينقرها فى رقبتها . ويدرب الصرد أيضًا لاستخدامه فى رياضة صيد الحيوانات التى يستخدم فيها الصقور . ويعيش فى جبال الهيمالايا ، ويوجد فى أمريكا الشمالية الصرد الشمالى الرمادى . (شكل ١٥).

ديك الغابة (Woodcock) القديم وغريزة الأمومة

تُتهم بعض الطيور المهاجرة بإهمال الصغار وعدم رعايتها لها .. إلا أن طائر ديك الغابة القديم .. الذى يعد أحد قلائل الطيور التى يعرف عنها أنها تحمل صغارها أثناء الطيران . وهذا الطائر يعيش بعض أنواعه فى أمريكا الشمالية والبعض الآخر فى أوروبا وأسيا، ويتجذب على ديدان الأرض وهو يجيد التخفي ولذلك يصعب رؤيته بصورة واضحة أثناء وجوده على أرض الغابة.. وهو واحد من قلائل الطيور التى يُعرف عنها أنها تحمل صغارها عند الطيران .(شكل ١٦).

الديك الرومى (Turkey) وإناثه

يُعد الديك الرومى وهو من أمريكا الشمالية ويعد أصل جميع السلالات المستأنسة ، والدجاج الرومى الذى يعيش فى أمريكا الوسطى فى أسراب يتغذى على البذور والحشرات ، ويتزوج الذكر الواحد من عدة إناث . وقد يصل وزن الذكر الواحد إلى أكثر من ٦٠ رطلاً . (شكل ١٧).

الطائر النساج (Weaver Bird)

هذا الطائر يتغذى على البذور ويعيش فى إفريقيا وأسيا ، وفى فصل التزاوج يتغير لون الريش فى الذكور دون الإناث .. ليصبح زاهيًا لجذب الإناث ولفت انتباهم . وقد عرف هذا الطائر باسم النساج؛ لأنه يبني أعشاشه بطريقة متقنة الصنع ، بدبيعة الشكل ، ينسجها من خيوط من سعف النخل ، أو من الأعشاب . ويعيش الطائر النساج فى أسراب ، ويعتبر من الكائنات الضارة لما يسببه من أضرار بالغة عندما يهاجم المحاصيل الزراعية. من مميزات هذا العصفور قدرته العجيبة على بناء

عشه .. حيث يشتراك الزوجان في بنائه ، ويتمانه في يوم واحد بطريقة النسيج العجيب .. ويكون محكمًا كأنه منسوج كفعل نسيج القماش عندنا ، وقد تبقى هذه الأعشاش عدة أعوام معلقة دون أن تتال منها الريح أو الأمطار وتكون هذه الأعشاش التي تفوق أحياناً المئات في عددها متدرية وممتدة داخلة مع الأغصان ومن النادر أن تجد عشاً منفرداً بل تكون الأعشاش أشبه بالمستعمرات الكبرى ، وتغزو أسراب النساج حقول القمح فتنقضى على ما به بجموعها الهائلة. (شكل ١٨).

أم قويق البومة (Owl)

تعد البومة من الجوارح .. والبومة لا تستطيع تحريك مقلتيها داخل مجرب عينيها ، ولذلك فهي تدير رأسها بأكملها ، حتى ترى ما حولها كما أن تركيب رأسها يساعدها على الدوران في أي اتجاه لدرجة تمكناها بالنظر خلفها مباشرة وتتغذى على الحيوانات والثدييات الصغيرة والطيور وترى جيداً في الليل وأثناء العتمة . وتخرج ليلاً للصيد . ومنها أم قويق . وتتغذى البومة على الليمنج وثدييات أخرى. (شكل ١٩).

إيجرت (Egret)

من البليشونات الصغيرة التي توجد في مختلف أنحاء العالم وينتشر من أوروبا إلى نيوزيلندا . ومنه الإيجرت الأبيض والأحمر. ويتغذى على الحشرات . (شكل ٢٠).

البجع الأبيض (White Pelican)

يتواجد البجع الأبيض صيفاً في جنوب شرق أوروبا ويشاهد في جموع تستريح على شاطئ البحر الأبيض المتوسط في شمال الدلتا وبحيراتها في الربيع والخريف أثناء هجرته . والبجع البيض الوردي يتتحول لون ريشه إلى اللون الأحمر الوردي الفاتح في فصل التزاوج .. وت تكون أقدامه الغشائية من أربعة أصابع متصلة بغشاء يساعد على السباحة . (شكل ٢١).

* * *

الفصل الرابع والأسماك أيضاً تهاجر..!

هجرة الكائنات البحرية

قبل أن أشير لمصادر التلوث يجب أن نذكر أولاً : أن هناك بعض الكائنات البحرية تهاجر من البحر إلى البحيرات مثل الجمبرى واللوت والبورى والطوبار والخشان المائية والكابوريا حيث تهاجر هذه الأسماك من البحر إلى البحيرات للغذاء والاحتماء والنمو وعند بلوغها مرحلة اكتمال نموها تخرج إلى البحر حيث تضع بيضها، وهذه البحيرات مثل مريوط وإدكو والبرلس والمنزلة والتى تتصل بالبحر المتوسط عن طريق فتحات تعمل كمفرخات طبيعية هذه البحيرات تدهورت نتيجة التوسع الزراعى الأفقى على الرقعة المائية لبحيرات شمال الدلتا.

لم يُعرف لامارك فى القرن التاسع عشر بنظريته عن وراثة الصفات المكتسبة وحسب .. بل كانت له عدة آراء فى بعض الأمور الأخرى المتعلقة بالحياة البرية للكائنات الحية ، وبالنسبة لآرائه المتعلقة بمصايد الأسماك البحرية ذكر : إن الحيوانات التى تعيش فى مياه البحر محمية من إبادة أنواعها بواسطة الإنسان .. ذلك لأن تكاثرها السريع جداً، ووسائلها فى الإفلات من الوقوع فى الأشراك عظيمة جداً ، حتى إنه لم يعد هناك أى احتمال لتمكن الإنسان من الإبادة التامة لأى نوع من هذه الحيوانات، وقد كان لامارك مخططاً للمرة الثانية فيما يختص بفرضية التطور .. ويمكن

التماس المعدنة له حيث إنه لم يتخيل أن الإنسان قد يصيد الأسماك بمعدل أسرع من قدرة هذه المخلوقات على التكاثر.

فالتدحرج الحالى فى عدم إدراك أن الأسماك هى من الحياة البرية (Wildlife) وهى الحياة البرية الوحيدة التى مازالت تستغل على نطاق واسع وعلى مستوى العالم بلغ استخراج الأسماك ذروته. فمثلاً يشمل لحم الحوت الذى يباع فى اليابان عدداً كبيراً من الأنواع المختلفة من كل أنحاء العالم ، على الرغم من أن المصيد القانوني (الذى يصاد رسمياً للأغراض العلمية) يقتصر على حيتان المنك فقط .

الشعاب المرجانية وعجائب الدنيا السبع

وفي عام ١٩٨٩ اقترح بعض علماء البيئات البحرية اختيار جزيرة بالو الصغيرة فى المحيط الهادى ، كواحدة من عجائب الدنيا (السبعين) تحت الماء المائلة لعجائب العالم القديم السبع ذلك لشعابها المرجانية الرائعة المشاهد التى ظلت إلى حد بعيد بمنجاة من التلف .. إلا أنه الآن يعاني من مياه الصرف الصحى غير المعالج الذى يجرى داخل الشعاب بالقرب من مرفأ العاصمة . إن مثل هذا التلوث الغنى بالمغذيات يسمح للطحالب بالنمو بمعدلات غير طبيعية ، مما يؤدى إلى قتل حيوانات المرجان نتيجة الإخلال بتوازنها الدقيق مع الطحالب التى تعيش فى داخلها معيشة تكافلية .

الشعاب المرجانية

الحدائق.. وجمالها الساحر.. الخلاب.. وكم تشكل من متعة وراحة نفسية للإنسان والطير.. وربما الحيوان أيضاً «فيما عدا الحمار والثور».. وكما تسحرك الحدائق والأشجار فوق الأرض.. كذلك تسحر الحدائق المائية من الشعاب المرجانية المخلوقات البحرية.. تحت الماء.. الصافية.. غير العميقه فى البحار الدافئة فى العالم.. ومنها الأشجار ذات الفروع.. ولها من الأشكال ما يشبه الأطباق والزهور والقبعات.. وهى عديدة الألوان مثل البرتقالي.. الأصفر والأحمر أيضاً .

وتمتد الشعاب المرجانية على هيئة تلال ممتدة من الحجر الجيرى، التى تكونت بفعل ملايين من الحيوانات الدقيقة التى تسمى «البولب المرجانى».

المرجان الحجرى

وهذه الحيوانات الدقيقة تقوم ببناء الشعاب التى تعرف باسم «المرجان الحجرى» وهى تعيش فى مستعمرات كبيرة وتغطى أجسامها خلايا خاصة لاستخلاص كربونات الكالسيوم من ماء البحر، وتنصلب كربونات الكالسيوم التى تتحول إلى الحجر الجيرى، الذى ينمو على شكل صدفة لحماية البولب.

وإذا مات البولب بقى الصدفة مكانه ومع نمو أعداد جديدة من حيوان البولب فوق الأصداف القديمة من الحجر الجيرى، يزداد حجم الشعاب المرجانية.

المرجان .. والزوائد الласعة

وتتغذى حيوانات البولب المرجانى على المخلوقات البحرية الدقيقة، التى تعرف باسم «البلانكتون» وتستخدم حيوانات البولب المرجانى خلاياها الласعة التى توجد فوق زوائدها .. فى الحصول على طعامها، وعندما تمر الحيوانات الدقيقة بجوارها .. تتطلق زوائدها الласعة لالتقاط الحيوان وحمله إلى فم البولب.

وتخرج حيوانات تسمى «البلانولا» من البيض الذى تضعه إناث البولب المرجانى الحجرى وتسبح حيوانات البلانولا فى الماء حتى تجد سطحًا صلبةً لترتاح فوقه وتستقر، ثم تبدأ فى إنتاج الحجر الجيرى.

مرجان الكهف

تعد من المرجانيات الملونة والرخوة التى تتميز بألوانها الزاهية البراقة .. والتى ترجع لضوء «الفلورسنت».

المرجان يتراقص في الماء

والمرجانيات الرخوة لا تصنع أصدافاً من الحجر الجيرى لحماية أجسامها، بل تميز بوجود هيكل شوكية مزودة بإبر من الحجر الجيرى، والمرجانيات الرخوة.. تحنى في الماء وكأنها تتراقص.

والمرجان «الجدر جونى» يتراقص أيضاً

يفوق عدد أنواع المرجان أكثر من ٢٥٠٠ نوع، منها ما يقرب من ٦٠٠ نوعاً من المرجانيات الحجرية، وبالإضافة إلى تلك الأنواع السابقة يوجد المرجان، «الجورجونى» الذى يتميز بوجود هيكل داخلى مصنوع من مادة تسمى «جورجونين».. وهو ينمو فى مستعمرات تأخذ شكل الفروع الطويلة الرفيعة التى تتراقص مع تيارات المياه.

وينمو المرجان فى المياه الصافية لا يزيد عمقها عن ٤٥ متراً حيث تكثر الطحالب الدقيقة التى يتغذى عليها المرجان من حيث تمده بالطاقة التى تمتصها الطحالب من أشعة الشمس.

والمرجانيات الحجرية لا تستطيع الحياة فى المياه التى تقل درجاتها عن ١٨ م «درجة مئوية».. ولذلك فهى تنتشر فى المياه الدافئة.. التى تقع على جانبي خط الاستواء وتعيش العديد من الأنواع المرجانية من مستعمرات متداخلة مع بعضها.. مثلما توجد مستعمرات الشعاب المرجانية فى البحر الأحمر.

جزيرة هيرون

تعد جزيرة هيرون واحدة من آلاف الجزر ذات الشعاب الساحلية فى استراليا.

أسماك الملائكة الملونة

وقد تصل الأسماك المحيطة بالشعاب المرجانية والتى تأوى إليها إلى ما يقرب من ألفين من الأسماك المختلفة تتميز بألوانها البدية وتتميز بألوانها البدية وتتميز برقة وانسياب أجسامها.. ليسهل عليها الاختفاء

من أعدائها.. مما يصعب عليهم التمييز بينها وما بين ماتحيطها من شعاب مرجانية.

لم يُعد الصيد الجائر هو المشكلة الرئيسية التي تهدد بقاء وجود الشعاب المرجانية، وإنما أيضًا تلوث المياه بالنفايات والزيوت وموت الطحالب التي يتغذى عليها حيوانات البولب المرجاني.. كلها عوامل تؤدي للقضاء على الشعب المرجانية وانقراضها.

أعداء الأسماك جو وبحر

تقع الأسماك في حصار ما بين طائرغراب البحر جوًّا والصيادين والغطاسين بحراً.. ولذلك فأسماك بحيرة البردويل في حصار .. والمخزون يتدهور ويقل .. والملوحة تزداد .. ناهيك عن بداية تلوث البحيرة التي تعد من أنظف بحيرات العالم. مثل بحيرة البردويل.

هجرة غراب البحر.. وأشهر المأكولات من الأسماك

غراب البحر من الطيور المهاجرة التي تهاجر إلينا كل عام في شهر نوفمبر وديسمبر وتأكل السمكة الواحدة ٨ سمكates في اليوم الواحد من أسماك الدينيس ويكون السرب المهاجر من ٥٠٠ طير ولد ما تخيله من تلك الخسارة الفادحة سنويًا.

لمقاومة هذه الطيور تم عمل ترخيص بندق لكن قانون حماية البيئة ثار على يد إنجلترا ومنعت قتل وصيد تلك الطيور المهاجرة حفاظاً عليها من الانقراض ، ومنعًا لحدوث خلل في الاتزان البيئي ، وتم عمل محاولات ترهيب سنويًا عن طريق إطلاق ضرب نار في الهواء ، لكن هذه العملية مكلفة جدًا حيث تخرج عشرة مراكب أو لانشات متوزعين في البحيرة .. و تعد هجرة غراب البحر من المشاكل الرئيسية التي تتعرض لها بحيرة البردويل في مصر .

هجرة الأسماك

والأسماك تهاجر بحسن نية لوضع البيض لتلقى مصرعها قبل وضع البيض من الاتجاهين عند خروجها من البحيرة؛ فإذا فلتت من الخروج

ووجدت الصيادين فى إنتظارها لتلقى مصرعها قبل وصولها وعند دخولها البحر .

فالآن إذا لم تُصد فى البردويل أشأء خروجها يتم اصطيادها أشأء دخولها البحر .

المشكلة أن ذلك يعنى أنه لا يوجد أمهات تبيض وترجع وبالتالي فى العام المقبل لن نجد أسماك فالمخزون السمكى لا يقل وحسب وإنما سينتهى ونقضى عليه بمراور الوقت .

المفروض والطبيعي أن تهاجر الأسماك الأمهات ومعها الزريعة صغارها إلى البحيرة فى فبراير مما يزيد من المخزون السمكى أما عملية اصطيادها أشأء هجرتها تعد من الجرائم التى يعاقب عليها قانون حماية البيئة حيث يقل وسينتهى المخزون السمكى من هذه البحيرة بمراور الوقت.

لكن !!! لماذا تهاجر الأسماك إلى البحر ؟

تهاجر أسماك الدينيس والقاروص من البحيرة إلى البحر فى شهر نوفمبر وذلك لوضع البيض فتكون الأمهات فى أحجام كبيرة بالغة حيث تبحث عن بيئة مناسبة لوضع البيض مثل يوم قصير أو أقل إضاءة ١٠ ساعات إضاءة ودرجات حرارة منخفضة وملوحة منخفضة عن ملوحة البحر أو أقل من ٤٠ جزء فى المليون وتصل ملوحة البحيرة إلى ٤٥ - ٤٠ جزء فى المليون .

الفصل الخامس

عند ما تصبح الأسطورة حقيقة

وخرجت اللعنة من الصندوق المحرم

تروى الأسطورة اليونانية القديمة أن "الصندوق المحرم" عندما فتحته الفتاة (باندورا)، انطلقت منه كل الشرور والتعاسات إلى العالم، وكان من ضمن هذه الشرور شريًّا يدعى "الفيروس". رغم دقته المتاهية في الصغر إلا أنه سيحمل اللعنة إلى العالم كله .. وقد حملها بالفعل وتحقق نبوءة الأسطورة اليونانية منذ قرون وعهود مضت .. إلا أن هذا الكائن الدقيق كان خامدًا في قبره فمن أخرجه ليطل علينا من حين إلى آخر، ويهل علينا بأثواب مختلفة ومتنوعة أشد ضراوة وقسوة مما سبق، بأشكال وأنواع وأصناف وسلالات لا حصر لها.. !!!

وببدأ الرعب والفزع يحل على البشرية بحلول هذا الكائن الدقيق الفتاك .. الذي يهدد بحصاد ملايين الكائنات من بشر وحيوان وطير بدءًا من فيروس البرد العادي ونهاية بالإيدز.

لم يدفن فيروس الإنفلونزا عام ١٩١٨ مع ضحاياه البشرية فقط بل دفن معه أيضًا اللغز الذي حير العلماء. فمن الذي نبش قبره ، وأعاده للحياة من جديد .. ؟

من الذي أخرجه من الصندوق المحرم .. فأطلق سراحه من القمقم لتحول اللعنة على البشر مخلفة وراءها الخراب والدمار والموت .. كما جاء في الأسطورة اليونانية القديمة.. !!!

منذ عام ١٩٥١ م وحتى عام ١٩٩٧ م بل وحتى يومنا هذا ، والعلماء يفتشون ، ينقبون ، يبحثون، بين القبور والجليد ، فى المعاهد البحثية وبنوك الميكروبات والجينات . حتى عاد للظهور والخروج ليصيب البشر بثوب جديد ، وشكل غير متوقع . ربما كان ظهوره عام ١٩١٨ م مفاجئاً أما هذه المرة فبأيدينا نحن البشر .. !!!

لقد عاود الظهور عام ١٩٥٧ و ١٩٦٨ م قطعاً بعد أن أخرجه ..
وفحصوه .. وأكثروه في المعامل من شتى أنحاء العالم .. لدراسة أصوله ..
ونشأته ... لحل اللغز أم لحلول اللعنة والوباء ..!!!!!!

أى منطق هذا !؟..

ننقب عن الوباء ونبش قبره بأيدينا !؟

ألم يكف بعد .. هذا الكم الهائل من الأوبئة والميكروبات والكائنات المخلقة في المعامل بحثاً عن فيروس أو كائن فتاك لا يقاومه جهاز المناعة .. !؟ بحثاً عن القنابل البيولوجية .. !!!

لقد ظهر الفيروس ليفتلك ويدمر الطير والحيوان والبشر من جديد .. ألم يكف تخريب أراضينا الطبيعية .. وفساد غلافنا الجوي .. بل وفساد وتلوث البحار .. ثم ماذا بعد كل ذلك !؟..

هناك ناقوس يدق بالخطر .. ينذر بفناء العالم .. يهدد البشرية بالضياع .. فهل من وسيلة للرجوع .. ?؟

كما قال الله تعالى في كتابه الكريم :

﴿ ظَهَرَ الْفَسَادُ فِي الْبَرِّ وَالْبَحْرِ بِمَا كَسَبَتْ أَيْدِي النَّاسِ لِيُذِيقَهُمْ بَعْضَ الَّذِي عَمِلُوا لَعَلَّهُمْ يَرْجِعُونَ ﴾ (الروم: ٤١).

الفيروس ليس كائناً حياً؟؟

الفيروس هو جمهرة معقدة تخلد ذاتها ولا تفني ، قد تتغير، تتتحول ، تتطور، لكنها تظل أبداً ممرضة ، مخيفة ، ضاربة ، ذو طبيعة فريدة بين كل الأحياء. ومن الناحية الجوهرية هو برنامج وراثي يحمل في طياته

رسالة بسيطة جدًا مفادها " Dunnى أحيا و أتكاثر وإن حاولت منع ستفاجأ بي ، كامنًا ؛ لأننى لن أموت ". ولأن الفيروس كائن غير حى ، فهو يبحث عن عائل ليحيا بداخله ولا بد له من اللجوء للحيل الكيميائية الحيوية ليسسيطر على خلية العائل ، سواء كان حيوانًا أو إنساناً أو نباتاً. والفيروس لا يتكاثر بالتزواج وإنما يُستنسخ ويتضاعف وبالتالي يتم إكثاره داخل خلية العائل ، لكن الشيء الذى يعده كائناً وسطًا بين الكائنات الحية وغير الحية ، هو أن تركيبه يحتوى على مادة وراثية وبرناموج وراثى فى أبسط شكل و تركيب لمادة الوراثية التى تسمى (RNA) ، مما يدخله ضمن الوحدات الأولية لنشأة الكائنات الحية.

(شكل ٢٦) تركيب الفيروس وبداخله المادة الوراثية RNA

البرنامج الوراثى

الرداء الواقي للفيروس

تحمل فيروسات الإنفلونزا فى تركيبها غشاء خارجى إضافى يحتوى على مواد دهنية (أحماض دهنية حرة) فى صورة غلاف خارجى وهذا الغلاف يحمى الفيروس من تأثير الرطوبة النسبية المنخفضة .. مقارنة بالفيروсовات الأخرى فهى لا تمتلك هذا الغلاف خارجى (غشاء دهنى خارجى). ولذلك فهى تضعف بسرعة أثناء تواجدها فى الهواء ذى الرطوبة النسبية المنخفضة. فهذا الغشاء الذى يقى فيروس الإنفلونزا يميشه عن الفيروسوارات الأخرى الضعيفة بالقدرة العالية على مقاومة

الظروف البيئية المحيطة خاصة الرطوبة النسبية ودرجة حرارة الجو المحيط به. (شكل أ، ب ٢٧).

(شكل ٢٧ أ) الرداء الواقى للفيروس الذى يعتمد عليه فى ضراوته

(شكل ٢٧ ب) صورة طبيعية للفيروس تحت المجهر الإلكترونى

والصيبة الكبرى التى تكمن فى قدرته الفائقة والهائلة على التطور والتطفر والتغير بسرعة تفوق تطور الأحياء الدقيقة المجهرية (Microorganisms).

والغريب أن هذه الفيروسات لا تفقد هويتها ومهمتها الرئيسية فى الإصابة على مر العصور والدهور.. فكيف تحفظ رغم التطفر والتغير الذى يصيبها بقدرتها المرضية (Pathogenic) ؟ ولماذا تختفى وتظهر..؟ ولماذا لا تنتهى وتفنى ؟

لكن !! من الذى خلق أولاً الإنسان أم الكائنات الدقيقة .. كالفيروس مثلًا .. !

إذا كان هناك قول في فرضية التطور بأن الكائنات الدقيقة نشأت أولاً ، فحقيقة اعتماد تناصح الفيروس على العائل ، يؤكد أن الفيروسات بشكلها الحالى نشأت بعد نشوء الحياة الخلوية. بل الأدهى من ذلك كله ، أنها قد تكون انحدرت من أجزاء من برامج الوراثة لعوائلها ، التي عكست معلوماتها الداخلية للخلية لتحقيق هدف تكاثرها الذاتي.

ويقى السؤال المثير .. كيف استطاعت تلك الجزيئات تكوين وحدات سرمدية خالدة منذ فجر التاريخ حتى وقتنا هذا ..

إن جوهر وحقيقة معلومات الفيروس الوراثية هو المحافظة على الذات ، التي لا تتحقق إلا من خلال التطفل وغزو العائل ثم نسخه وتضاعفه وإكثاره ، ثم التطفر والتأقلم مع البيئة المتغيرة وتغيير ثوبه ورائه.

ما يؤكد عدم صحة فرضية التطور

وأفراد أي نوع حى من الكائنات لابد وأن شترك في سمة معينة ، وأن تكون لها القدرة على الأقل على إنتاج نسل معين يميزه .. عن طريق إعادة ربط مادتها الوراثية . وهناك نوع جامح يطلق عليه برى ، فطري ، طبيعى، بيئى (Wild type) للنوع وهو التكوين السائد فى الجمهرة والمناسب للبيئة التى يعيش فيها ، وبحدوث الطفرات والانتخاب (Selection) الطبيعي تتغير وتُستحدث أنماطاً جديدة للفيروس . وقد تكون للطفرة مميزات تؤهلها لأن تصبح النمط الجامح ، الجديد، وتسعى كل حصيلة إلى الحفاظ على أفراد النوع عند نقطة واحدة فى فضاء المتالية المحتملة الحدوث للمادة الوراثية أو قريراً منها .

تاريخ اكتشاف فيروس إنفلونزا A

كان هذا المرض يسمى سابقاً طاعون الدجاج (Fowl plague) نظراً لأنه كان يسبب نفوقاً كثيفاً ، واستمر هذا الاسم يطلق على هذا المرض منذ اكتشافه فى أواخر القرن الماضى فى إيطاليا عام 1878 وإلى أن ثبت عام 1901 أن المسبب هو فيروس حيث أطلق عليه اسم فيروس طاعون

الدجاج واستمر المرض والفيروس بهذا الاسم إلى عام ١٩٥٥ حيث ثبت أن المسبب هو فيروس الإنفلونزا نوع: (Avian Influenza A) شيفر (١٩٥٥).

وقد تم حصر عترات (سلالة أو ذرية أو نسخ ناتجة دون تزاوج) عديدة للفيروس منها ما هو شديد الضراوة الذي كان يسبب مرض الطاعون القديم ومنها ما هو غير ضار بالمرة ، وإن كان في نفس الوقت يتطابق في صفاته السيرولوجية (دراسة السيروم الموجود بعد تجلط الدم) مع العترات الضاربة .. وفي إحدى المؤتمرات التي أقيمت بالخارج والذي خصص لمناقشة هذا المرض استقر الرأي على أنه يجب إلغاء اسم طاعون الدجاج تماماً وإطلاق اسم إنفلونزا الطيور عليه.

كان الاعتقاد السائد لوقت قريب جداً أن فيروس إنفلونزا الطيور لا يمكن إعداء أو إصابة الإنسان بشكل مباشر إلا أنه بالفعل قد أصيب ما يقرب من ١٨ شخصاً بفيروس إنفلونزا الطيور (H5N1) في هونج كونج عام ١٩٩٧ م ومات ستة منهم . ثم انتشر بشكل واسع في الدواجن الآسيوية في عامي ٢٠٠٣ و ٢٠٠٤ م. ومات أكثر من ٣٠ شخصاً ممن أصيبوا بهذا الفيروس في فيتنام وتايلاند. حصل بعض العلماء على عينات من فيروس إنفلونزا الطيور A التي تم عزلها وتجميدها خلال انتشار المرض منذ ما يقرب من ٥٠ عاماً . وتأكد العلماء من أن الفيروسات الوبائية التي انتشرت حتى الآن من أصل واحد مشترك ، في جميع وسائل كل الموجات الوبائية المتالية. فالعتبرة التي ظهرت عام ١٩١٨ م هي الأولى التي سميت (H1N1) وفقاً على الأجسام المضادة التي عشر عليها ، واكتشفت في دماء الذين نجوا من الوباء، وبالتالي كانت السلالات المنحدرة من السلالة (H1N1) تلك السلالة السائدة هي (H2N2) التي حلت لعنتها على العالم عام ١٩٥٧، ثم ظهر نمط فرعى آخر للسلالة يسمى (H3N2) الذي سبب الوباء عام ١٩٦٨ وهو السائد حتى الآن. ثم كانت أول إصابة للإنسان في هونج كونج للسلالة (H5N1).

طاعون الدجاج

هناك مجموعة من الفيروسات تسمى مجموعة (عائلة) الأورثومكسو فيروس(Orthomyxo Viridae) وهى ثلاثة أنواع منها :

- Type A
- Type B
- Type C

فالنوع الأول يصيب الدواجن أما النوع الثاني والثالث فيصيبان الإنسان فقط ولم يحدث أى وباء قط . فى حين يصيب فيروس الإنفلونزا من النمط A مجموعة كبيرة من الحيوانات بما فيها الدجاج والخنازير والقطط والنمور والكلاب والقطط والأسماك والثدييات الأخرى بما فيهم الإنسان.

وهناك نوع يصيب الدجاج وأنواع عديدة تصيب الرؤومى والبط والطيور المائية والطيور المهاجرة والطيور البرية .

وتمثل الطيور المائية مثل البط المستودع الطبيعي (Natural reservoir) لجميع الأنماط الفرعية المعروفة للإنفلونزا من النمط A . ويمكن لهذه السلالات التى تتغذى على الطيور أن تطفر مع مرور الزمن ، أو يمكن لها أن تتبادل بعض المواد الجينية مع سلالات أخرى للإنفلونزا ، مؤدية إلى إنتاج فيروسات جديدة قادرة على الانتشار بين الثدييات والطيور الداجنة.(شكل ٢٨).

إن سلالات الإنفلونزا الثلاث الحديثة التى سببت وباءات خلال الـ ٨٨ عام الماضية تتمى إلى فيروسات الإنفلونزا من النمط A.

والأسماك أيضاً أصيبت بالفيروس

فى عام ٢٠٠٣ تم اكتشاف عترة قاتلة من الفيروس المسبب لإنفلونزا الطيور فى العديد من مزارع الخنزير فى الخارج .. والخطورة تكمن هنا فى إصابة الخنزير بالفيروسات البشرية والحيوانية. والخنزير معروف أنه من الممكن أن يتغذى على المخلفات سواء كانت حيوانية أو مائية أو عن طريق الأسماك التى انتقلت إليها العدوى أيضاً عن طريق الطيور المائية

هذا بافتراض أن الطيور المائية كانت حاملة للفيروس .. مما ينذر ويدق بناقوس الخطر على العالم والبشرية كلها.

كما انتشر هذا الفيروس (إنفلونزا الطيور) في الكثير من الحيوانات والعديد من الدول في الآونة الأخيرة.

حتى الخيول أصبت بالإنفلونزا

فيروس الإنفلونزا إن الأهمية الوبائية لفيروس إنفلونزا الخيول مازال لفراً حيث وجد أن الأشخاص المولودين في الفترة من ١٨٩٥-١٨٨٠ تحمل أمصالهم أجساماً مضادة لفيروس إنفلونزا الخيول كما ذكر العلماء في عام ١٩٥٧ أي ٦ سنوات قبل ظهور هذا الفيروس لأول مرة في الخيول .

والخيول المصابة معملياً وتجريبياً تصاب بحمى بسيطة .. كما وجد عند تجريب هذه الأبحاث على الإنسان والمتطوعين ، ظهرت عليهم أعراض مماثلة لتلك الأعراض التي تصاحب الإنسان عند إصابته بفيروس الإنفلونزا البشري.. كما عزل فيروس طاعون الطيور أو إنفلونزا الطيور من دم الإنسان منذ سنوات طويلة .. فليس غريباً أن نعرف أن نفس العترة التي أصابت الطيور والحيوانات هي نفسها التي تتسبب في إصابة الإنسان حالياً وتؤدي لانتشار الوباء.

* * *

من المسئول عن عدو أخطر فيروس إنفلونزا في التاريخ؟

عندما اجتاح وباء الإنفلونزا الإنسان أثناء الحرب العالمية الأولى ١٩١٨ م و ١٩١٩ م وتسربت تلك الكارثة في موت العديد من الأبرياء ، وكما ظهر بسرعة وحصد الموت ضحاياه في أيام معدودة بلغت العام الواحد ، اختفى واندثر بسرعة أيضاً . لم يكن معروفاً وقتها أن المسبب فيه هو فيروس الإنفلونزا حتى عام ١٩٣٠ .

وتسابقت دول من أوروبا وأمريكا الشمالية وألاسكا وجزر المحيط الهادئ وإسبانيا والسويد ، ومستشفى لندن الملكي (Royal London Hospital) وكان لمركز الباتولوجيا (الأمراض) التابع للقوات المسلحة

(Armed Forces Institute of Pathology, AFIP) دوراً رئيسياً في اكتشاف المسبب لهذا المرض و بالتعاون مع المتحف الطبي التابع للجيش الأمريكي الذي أنشأ عام ١٨٦٢ ، والذي وجد به عينات مأخوذة من ضحايا إنفلونزا ١٩١٨ ، الذين ماتوا بسرعة فور حدوث إصابة رئوية حادة..

وتم العثور على بقايا الفيروس في هؤلاء الضحايا. لقد حفظت العينات في الفورمالدهيد ثم طمرها في البارفيين. أى أنها حفظت لمدة ٨٠ عاماً. وبعد مجهد شاق ونضال البحث عن الفيروس جاءت النتائج المرغوبة بإمكانية تحديد تسلسل النيوكليوتيدات المكونة للفيروس في عام ١٩٩٦ م.

لقد أخذت عينات من رئات الضحايا المجمدة في الثلج ، حيث تم عزل المادة الوراثية للفيروس وهي (الـ RNA) التي كانت مفتاحاً لحل اللغز المثير وفك شفرة الفيروس الكاملة ومعرفة تركيب الجهاز الوراثي الكامل لفيروس إنفلونزا الطيور .

الهدف دائماً نبيلاً خاصة عندما يكون للعلاج

إن استعادة أجزاء من الفيروس المسئول عن الكارثة العظمى لعام ١٩١٨ م هو دراسة خصائصه واستعادة المادة الوراثية للفيروس (الـ RNA) بحيث يمكن استخدام جينات الفيروس ذاته لتصنيع الأجزاء المكونة له .. أى إعادة تخليق أجزاء ذلك الفيروس القاتل. وتحديد السبب الذي جعل إنفلونزا ١٩١٨ م شديدة الفتاك وخطيرة بهدف تطوير العلاجات المتعلقة بها ومعايير اللازمة للوقاية منها . ومعرفة منشأ الفيروس المميت بحيث يمكن استهداف المصادر المحتملة للسلامات التي قد تسبب الوفاة مستقبلاً.

كان معظم الموتى وضحايا ١٩١٨ م سقطوا صرعي الرئة والالتهاب الرئوي (Pneumonia) نتجت من بكتيريا انتهازية أصابتهم بعد أن أضعفتهم الإنفلونزا . إلا أن مجموعة من ضحايا الإنفلونزا ماتوا بعد أيام قليلة من ظهور الأعراض عليهم . بسبب حدوث التهاب رئوي فيروسي

أكثر حدة والناتج من الإنفلونزا ذاتها مما جعل الرئة لديهم إما نازفة بشدة أو ممتلئة بالسوائل.

ورغم اجتياح تلك الكارثة لبعض بلاد العالم عدة مرات إلا أنه في كل مرة كانت تظهر سلالة جديدة شبيهة للأولى إلا أنها تمتلك خصائص جديدة لم يسبق للجهاز المناعي التعرف عليها .. وبقيت سلالة عام ١٩١٨م تتفرد بخصائص تميزها إلا أنها تعد المنشأ لهذه السلالات الناتجة والمترفرعة التي تلتها.

فقد شخصت الآن سلالة (H_2N_2) التي حلّت لعنتها على العالم عام ١٩٥٧م ، ثم ظهر نمط فرعى آخر لسلالة يسمى H_3N_2 الذى سبب الوباء عام ١٩٦٨م .

ولأن الخنزير لديه قابلية للإصابة بفيروسات كلا النوعين البشري والطيرى فقد انتشرت حالات إنفلونزا في البشر والخنازير عام ١٩١٨م . واحتمال انتقالها من البشر إلى الخنازير يعد احتمالاً متوقعاً حيث إن الخنازير تتغذى على فضلات ومخرجات أي كائنات وبالتالي من الممكن نقله أيضاً من الأسماك إلى الخنازير. وكما حدث في حالة الإصابة بفيروس سارس التاجي (SARS Corona Virus) حيث ظهرت سلالته بين البشر وكانت من مصدر حيوانى .. مازال مجهولاً .

* * *

✓ξ

الباب الثاني

الوقاية خير من العلاج

•

الفصل الأول

فيروسات وفقاً لأهواء العلماء ..

عفواً لأهواء الحكام..!

نشأة فيروس (H5N1)

كان الاهتمام بدراسة تسلسلات الجينات على وجه التحديد بحثاً عن الخصائص التي قد تكون مرتبطة بشكل مباشر بحدة وشدة المرض ، منها طفرتان كانتا معروفتين في فيروسات إنفلونزا أخرى. تكمن إحداهما في الجينة الخاصة بالبروتين (HA) ، ولكن يكون البروتين (HA) فعالاً في الخلية يجب أن يشطر إلى قطعتين عن طريق إنزيم نوعي قاطع للبروتين (HA) (يسمى بروتاز) الذي يوجد في أمعاء العائل .

إن بعض الأنماط الفرعية (H4) و (H7) من فيروسات الطيور تكتسب طفرة جينية تمثل بإضافة حمض أميني أساسى واحد أو أكثر فى موضع الشطر مما يسمح بتفعيل البروتين (HA) عن طريق إنزيمات البروتاز الموجودة بكثرة .

لقد شوهدت هذه الطفرة في فيروسات (H5N1) المنتشرة حالياً رغم عدم وجودها في سلالة ١٩١٨ .. ذلك كما قلنا من قبل لأن الفيروس جاء بشوب جديد وخراب ، بل ودمار أيضاً جديداً ..

وعثر على الطفرة الأخرى ذات التأثير المميت في جينة (NA) لسلالتين من فيروسات الإنفلونزا التي تصيب الفئران مرة أخرى ، فإن حدوث الطفرات في حمض أميني واحد يسمح للفيروس بالتضاعف في العديد من أنسجة أو نسج الجسم المختلفة . كما أن هذه الطفرة لم توجد في جينة (NA) من فيروس عام ١٩١٨ .

كيف يغزو الفيروس الكائن الحي..؟

عند دخول فيروس واحد على الأقل في كائن حي إذا لم يستأصل هذا الفيروس فإنه سوف يتضاعف ، وقبل ظهور العدوى يكون عدد الفيروسات المتکاثرة قد بلغ عدة أجيال .. ويعتمد دورة تناقض الفيروس على إنزيم النسخ والغطاء البروتيني الفيروسي . (شكل ٢٩).

كيف يُغير الفيروس رداءه !!!؟

إن سلالة الفيروس تستطيع أن تُغير من نسلها وذرارتها ، دون قصد أو عمد؛ لأن طبيعة تناقض الفيروس داخل خلية العائل يسمح و يتبع للفيروس من تغيير رداءه .

وال المادة الوراثية للفيروس مكونة من أربعة حروف وراثية (أربع نيكلوتيدات) محتملة ولكل تخيله من العدد الهائل الممكن توقعه للفيروسات الناتجة عن طريق تغيير وضع تلك الحروف أى عند حدوث طفرات .. وحدوث طفرات يعني تغير في تتبع هذه الأحرف الأربع وكل حرف يغير كلمة كاملة (يشفر - يعبر عن - لحمض أميني متعلق بصفة أو تكوين ما وراثي) مما يعبر عن فيروس جديد وتكون جديداً !

وهذه (الحروف الأربع) النيكلوتيدات المحتملة هي : أدنين- Ade (Uracil) ، جوانين (Guanine)، سيتوزين (Cytosine) . ولذلك فإن فيروس العوز المناعي (HIV) يمثل عدداً هائلاً، يساوى بالتقريب والاحتمالات المتوقعة واحداً متبعاً بستة آلاف صفر. ورغم أن هذه المتتاليات غير مؤهلة لأن تكون كلها فيروسات إلا أن النسبة القليلة منها والتي تستطيع أن تكون فيروسات حقيقية لا تعد قليلة بل كثيرة جداً.

فالطفرات تظهر عشوائياً ، وبشكل غير منظم ، رغم القدرة الانتخابية أو الانتخابية. والانتقاء التطوري هو نتيجة منطقية لقدرة الفيروس على استساخ (Replication) ذاته بدقة. ولنتصور حالة يكون لعملية التناسخ هذه فيها قابلية عالية للخطأ ، بحيث لا تكون أية صورة مشابهة لتابعها الأبوى (الأصل).

وبعض الطفرات يمكن حدوثها أكثر من غيرها، وفرصتها في الحياة تفوق غيرها مما يسمح لها بإنتاج مزيد من الذرية . مما جعل العلماء يطلقون على الذرية الجديدة وهؤلاء الغزاة اسم «شبه النوع».

ويتم معرفة الأنواع المختلفة لفيروسات الإنفلونزا A بالرجوع إلى البروتينين الموجودين على سطح الفيروس الأول يسمى هيماجلوتين (HA: Hem Agglutinin) الذي يمتلك أكثر من 15 ضرباً مغاييرًا (Variant) ونمطاً فرعياً . أما البروتين الثاني فيسمى نيومامينيداز (Neuraminidase :NA) الذي يمتلك تسعة أنماط فرعية . (شكل ٣٠).

شكل (٣٠) الرداء الواقي للفيروس الذي يعتمد عليه الفيروس في ضراوته وغزوه للخلية

وينتج العائل المصايب لهذه البروتينات أجساماً مضادة مميزة.

الجينات ومراوغة فيروس إنفلونزا الطيور (Avian Influenza A)

إن تركيب الفيروس وجهازه الوراثي ودورة حياته القصيرة جداً تسمحان له بالتطور وبتبادل الجينات بسهولة . وتألف المادة الوراثية (الجينية) للفيروس من ثمانى قطع منفصلة من الـ (RNA) الموجودة داخل غشاء دهنى مرصع بالبروتينات .

ولكى يتكاثر الفيروس ، يجب عليه الارتباط أولاً بسطح خلية حية .. ثم الدخول إليها، حيث يسيطر على آليات خلوية محرضًا إياها على إنتاج بروتينات فيروسية جديدة ونسخ إضافية من الـ (RNA) الفيروسى . وتجتمع تلك القطع معًا لتشكل فيروسات جديدة تغادر خلية العائل لتعدى وتصيب خلايا أخرى . ولأنه لا توجد آلية دقيقة ومحددة تضمن أن نسخ (الـ RNA) الفيروسى الجديدة صحيحة تماماً ، فإن نسبة شيوخ وجود الأخطاء فى المادة الوراثية متوقعة وهى التى تؤدى لحدوث طفرات جديدة

والأدهى من كل ذلك أنه إذا حدث وأصابت سلالتان مختلفتان من الإنفلونزا خلية العائل يتبع ذلك لامتزاج قطع (الـ RNA) بحرية منتجة ذرية من الفيروسات الجديدة تجمع بين جينات كلتا السلالتين من الفيروسات الأصلية .. وتعد تلك الآلية المسئولة عن توليد سلالات جديدة ومتعددة للفيروسات (شكل ٣١).

تخليق فيروسات وفقاً للأهواء وحسب الطلب

تتمثل فى بداية عمل نسخ وراثية من (الـ DNA) من جينات فيروس الإنفلونزا الموجود طبيعياً وعادة فى صورة (الـ RNA) ثم إدخال كل نسخة من (الـ DNA) المأخوذ من سلالتين مختلفتين من الإنفلونزا فى بلازميدات حلقة (نواقل للمادة الوراثية الجينات). ثم حقن البلازميدات فى الخلايا الحية حيث تقوم الآلية الخلوية بتنفيذ التعليمات والأوامر

الجينية التي تحملها وتصنع بذلك فيروسات كاملة لإنفلونزا تجمع وتحمل خصائص السلالتين (شكل ٢٢).

وهذا الناتج هو أخطر السلالات التي يعتقد أنها تساعد على انتقال الفيروس المميت بين البشر بسهولة كما يحدث للإنفلونزا العادبة مع الأخذ في الاعتبار أن السلالة الأولى مميتة.

ورغم أن هناك حالات بشرية أصابها نفس فيروس الطيور (H5N1) .. لكن هذا لا ينفي أن إعادة تركيب وتشكيل الفيروس عن طريق التطفر أو اكتساب جينات جديدة (إعادة ترتيب جيناته فيروس الطيور مع جينات سلالة بشرية أخرى) يشكل خطورة وكارثة أخرى متوقعة.(شكل ٣٣).

قاتل الإنسان والحيوان والطيير (H5N1)

الإصابة بالعدوى

إن النمطين الفرعيين (NA) و (HA) الموجودين على سطح فيروس إنفلونزا الطيور من النمط A يستخدمان فقط في التعرف على هذا الفيروس وأصله.

بل إنهمما ضروريان جداً لتكاثر الفيروس ، كما أنهما يعتبران الأهداف الابتدائية لاستثارة الجهاز المناعي الخاص بالعائل المصابة بهذا الفيروس، حيث يبدأ جزء البروتين (HA) بإحداث العدوى بارتباطه بمستقبلات على السطح الخارجي لخلايا معينة من خلايا العائل المقصود أو المستهدف .

وهذه غالباً ما تكون الخلايا المبطنة للجهاز التنفسى في الثدييات ، وكذلك الخلايا المبطنة للأمعاء في الطيور . ويمكّن البروتين (NA) النسخ الجديدة للفيروس من مغادرة خلية العائل لإصابة خلايا أخرى مجاورة. (شكل ٣٤).

(شكل ٣٤) عند التحام مستقبل خلية العائل بالفيروس فإذا عرف عليه

من غزو الخلية عن طريق الأجسام المضادة الطبيعية في الخلية

وقد يحدث تبادلات أو تغيرات للمادة الوراثية الفيروسية نتيجة لحدوث أخطاء أثناء نسخ نفسه أو نسخ مادته الجينية الفيروسية.. والكارثة تحدث عندما تختلط الجينات الخاصة بنوعين مختلفين من فيروسات الإنفلونزا يكونان قد أصابا الخلية نفسها. (شكل ٣٥).

ΛΥ

وبعد تعرض العائل للمرة الأولى لنمط فرعى من البروتين (HA)، تقوم الأجسام المضادة بحجب ارتباطه بالمستقبلات الخلوية أشاء التعرض التالي، ومن ثم تكون فعالة جدًا في منع تكرار الإصابة بالسلالة نفسها (شكل ٣٦ أ ، ب).

وتحتاج من حين لآخر أنماط فرعية (HA) جديدة بالنسبة إلى الإنسان، وفي الغالب يرجع ذلك لإعادة تسييقها وتركيبها مع فيروسات الإنفلونزا التي تصيب الطيور البرية .

وعادة ترتبط فيروسات (HA) المهيأة لإصابة الطيور ارتباطاً ضعيفاً بالمستقبلات الخلوية المنتشرة على المجرى التنفسى فى الإنسان . ولذلك فالابد للفيروس من تعديل ما من نزعته إلى الارتباط بهذه المستقبلات فى الطيور قبل أن يتمكن من التضاعف والانتشار بشكل فعال فى البشر.

وعند إصابة فيروس الإنفلونزا عائلة ما فإن شدة قسوته وقوته تعتمد على :

- سهولة دخول الفيروس لأنسجة العائل المختلفة .
- سرعة تضاعفه وإكتاره أي استساخه .
- ضعف استجابة العائل المناعية للفيروس الدخيل .

وتغيير حمض أميني واحد كوحدة بنائية لبروتين الفيروس أو تبدلها بحمض أميني آخر تعد حدوث طفرات وهذا التغيير ما اكتشفه العلماء بقدرة بروتين الفيروس (HA) المعزول من فيروس ضحايا كارثة عام ١٩١٨ م على تغيير ارتباط المستقبلات الخلوية حيث يسمح هذا التبدل والتغافر لبروتين (HA) من النمط الطيري بالارتباط بالمستقبلات الخاصة في الثدييات.

أى أن اكتساب الفيروس قدرة ارتباط جديدة هو خطوة حاسمة بل وأساسية للسماح للفيروس بأن يصيب نمطاً جديداً خارج الفصيلة والنوع.

فقدة الفيروس المميزة على إحداث تخريب سريع وشامل لكل من النسج التنفسية العلوية والسفلى تشير إلى أن الفيروس لديه القدرة على

التضاعف بأعداد كبيرة وعلى الانتشار بسرعة من خلية إلى أخرى . وهناك بروتين فيروسي يسمى (NS1) يمنع إنتاج الإنترفيرون من النمط الأول (INF) الذي يعد نظام إنذار مبكر تستخدمه الخلايا لاستشارة رد الفعل المناعي لديها في مواجهة أية إصابة فيروسية .. ووجد العلماء عند تحليل أنسجة الخلايا الرئوية البشرية للمصابين أن الفيروس الذي كان يمتلك الجينة (NS1) كان أكثر فاعلية في حصر منظومة إنتاج الإنترفيرون من النمط الأول لدى العائل .

ومن خمس جينات تأكيد العلماء من : أن أي فيروسات متواحشة كانت تحتوى على جينات (NA) و (HA) لفيروس إنفلونزا الطيور قتلت فئران وسببت تلفاً رئوياً حاداً رغم أنه تم العثور على رد فعل الخلايا المناعية أيضاً . وأكد العلماء أن جينات (HA) وحدها كانت قادرة على إحداث الاستجابة المناعية الحادة مما تسبب في انتشار العترة الفيروسية بين القطعان بل وبين الكائنات .

لماذا لا يورث فيروس إنفلونزا الطيور ... !!

كما وجد الفيروس في صفار البيض وبياضه الناتج من أم مصابة . كما تصاب البيضة نتيجة التلوث الخارجي عن طريق بقايا الإخراج وهذا البيض المصابة لا يفقس لأن الجنين يموت من الإصابة بالفيروس .. أى أن الإصابة بالفيروس لا تورث لأنه ليس من الفيروسات القهقرية مثل فيروس نقص المناعة .

فيروسات العائلة القهقرية

وهناك طراز من الفيروسات المكونة من حمض (الـ RNA) تسمى الفيروسات القهقرية (Retroviruses) . فبعد أن يصيب الفيروس خلية العائل (Host) ، يغير إنزيم فيروسي يدعى إنزيم النسخ العكسي (Reveres transcriptase) الشريط المفرد لحمض (الـ RNA) الفيروسي (المادة الوراثية للفيروس إلى شريط مزدوج لحمض (الـ Deoxyribo Nucleic Acid DNA) (المادة الوراثية لخلية العائل) مما يمكنه من تأمين نفسه في الجهاز الوراثي (Genome) للعائل وبالتالي يجعل الرسائل

الفيروسية خاصية موروثة للخلية المصابة. و ينتمى الفيروس (HIV) فيروس نقص المناعة البشرى إلى العائلة القهقرية ، ويستهدف دائمًا نظام المناعة الذى ينبغى عليه توفير الحماية ضد الفيروس.

الأجزاء المعدية فى الطيور

مدة حضانة الفيروس من ٧-٣ أيام. ويعيش ويستمر الفيروس فى (الفرشة) الملوثة لمدة أسبوع فى الجو العادى .. ويتأثر بسرعة بالمطهرات والمنظفات العادية ، بالفورمالين ومركبات الأمينيوم .

وأخطر ما فى الموضوع استنشاق الهواء الموجود الملوث به الفيروس، وتتركز فى الغدد الدمعية والأنف والجهاز التنفسى العلوى (الأنف الجبوب الأنفية و القصبة الهوائية) والسفلى (الرئتين) .

وتعد المخرجات من أسوا طرق نقل الفيروس وانتشاره سواء كانت من الجهاز التنفسى أو الجهاز الهضمى .. وبالتالي ممكن انتشاره عن طريق مياه الشرب أو التغذية على فضلات ومخرجات الكائن المصايب .

مشكلة وخطورة وجود الفيروس فى القطيع تكمن فى انتشاره بين القطيع ثم بين القطعان المجاورة عن طريق البيض والغذاء والأوانى المستخدمة فى المزارع والتنفس.

الأعراض فى الطيور

تختلف الأعراض تبعًا لقوة سلاله الفيروس .. فقد تكون الأعراض طفيفة جدًا، وقد تكون شديدة وعنيفة حيثما تصاب بسلالة شديدة وعنيفة الضراوة حتى أن الطيور تموت بأعداد كبيرة بدون أن يظهر عليها أعراض مرضية .. وهذه السلالات الضاربة هي السبب فى تسمية المرض طاعون الدجاج .. كما أن الأعراض تظهر أكثر شدة فى الرومى والطيور المائية أكثر من الدجاج.

وتظهر الأعراض فجأة على شكل متاعب نفسية شديدة مع زيادة فى الإفرازات من الأعين والأنف والتهاب فى الجبوب الأنفية . كما يظهر تورم فى الرأس والوجه مع ازرقان فى الأماكن الغير مغطاة بالريش وهو

العرض الرئيسي الذى كان يميز مرض طاعون الدجاج .. إلا أن هذا العرض غير منتظم ولا يشمل كل الطيور المصابة .

كما تتحفظ إنتاجية البيض وقد تتوقف تماماً، ويظهر إسهال مائى شديد على الطيور المصابة .. كما يظهر فى الرومى بعض التشنجات العصبية نتيجة لتأثير الجهاز العصبى. يستمر المرض فى القطيع لمدة ٥-١ يوم فقط .

ضعف عام . تساقط الريش . فقد الشهية . العطش الدائم . نقص فى إنتاج البيض . إسهال . وفى الطيور الكبيرة يمكن مشاهدة العلامات التالية:

- احتقان وتورم العرف . العرف يغمق جداً عند الحواف . (شكل ٣٧) .
- وتورم الدلاليات (شكل ٣٨) .

- إديما (انتفاخ) حول العينين . وجود أجزاء ميتة على هيئة نقط بيضاء .
وواضحة على الأكثر فى الرومى .

- الجزء السفلى للأرجل يظهر عليه مناطق محمرة . (شكل ٣٩) .
- وضع البيض بدون غطاء (شكل ٤٠،أ،ب) .

- وظهور الحالات العصبية . تؤدى إصابة الدجاج وغيرها من الطيور بمثل ذلك الفيروس إلى حدوث المرض فىأعضاء متعددة فيها ، بل إنها تصيب الجهاز العصبى المركزى ، وتؤدى إلى حدوث معدل مرتفع جداً من الوفيات.(شكل ٤١) .

- ومن أهم العلامات زيادة معدل النفوق (شكل ٤٢،أ،ب).

يبدأ الإسهال مائى لونه أخضر ثم يتحوال للون الأبيض . تورم الرأس ويمتد التورم للرقبة . الحويصلات الدمعية تنتفخ وتحتقن فى البداية ثم تتقىح . والعلامة المميزة للمرض هي الأعراض التنفسية المصحوبة بتكوين سوائل متقيحة فى القصبة الهوائية يمكن أن يحدث الوفاة فى خلال الـ ٢٤ ساعة من بداية الأعراض وتمتد إلى ٤٨ ساعة وقد تصل إلى أسبوع.

بعض الطيور المصابة بشدة ممكן أن تشفى وتقاوم الفيروس فى الكبيرة السن الدواجن البياضة .. أما فى دواجن التسمين فأعراض المرض أقل حدة مما سبق . وظهور انتفاخ أو تورم الوجه والرقبة بالإضافة إلى ظهور أعراض عصبية مثل التشنجات العصبية والتفاف الكائن حول نفسه. فى البط و الأوز هبوط وقد فى الشهية وإسهال وانتفاخ فى الجيوب الأنفية.

العلامات المميزة بعد الذبح

ويجب التفريق بين هذا المرض والأمراض التفسية الأخرى ويتم ذلك بالعزل المعملى للفيروس بأخذ عينة من القصبة الهوائية والرئة.. كما أنه بالفحص الهستولوجي للكبد والرئة والبنكرياس والمخ نجد أنزف دموية. احتقان العضلات والجفاف.. وجود سوائل تحت الجلد في منطقة الرأس والرقبة.. التهاب القصبة الهوائية واحتقانها.. ضمور واحتقان المبيض..

وعند تشريح الطيور المصابة تجد التهابات في القصبة الهوائية وتغشى التهابات في الأكياس الهوائية واحتقان الرئة مع احمرار في الجسم وظهور نقط نزفي على الأنسجة وعلى المعدة والأمعاء مع وجود التهابات في قناة البிபض وضمور المبيض .

الوقاية

- حماية القطعان من الطيور البرية خاصة الرومي والبط الذي يخرج إلى الملاعב ويعرض لمشاركة الطيور البرية في غذائه.

- في حالة إصابة أي قطيع من الطيور أو الحيوانات أو حتى البشر يجب الإذعان لقول الرسول صلى الله عليه وسلم بإغلاق تلك المنطقة وعدم الدخول أو الخروج منها وضرورة الفحص والمتابعة الطبية. قال رسول الله صلى الله عليه وسلم : " إذا سمعتم بالطاعون في أرض فلا تدخلوها ، وإذا وقع بأرض وأنتم بها فلا تخرجوا منها " . صدق رسول الله صلى الله عليه وسلم.

- وعند ظهور مزربعة وتم التأكيد من المرض معملياً يفضل التخلص من القطيع واتخاذ الإجراءات التطهيرية (شكل ٤٣ ، ب، ج ، د) .
- كما يجب إخطار السلطات البيطرية لأنه من الأمراض الواجب التبليغ عنها حتى تتخذ الإجراءات الالزمة لحماية المزارع الأخرى من هذا المرض .
- إجراء مسح طبى بالتحليل السيرولوجي (دراسة سيرم الدم وهو السائل المستخلص بعد تجلط الدم) على كافة المواطنين فى جميع مناطق هجرة الطيور .
- وقف تنظيم رحلات صيد الطيور المهاجرة .
- عدم اختلاط الطيور المهاجرة المائية بالطيور المستأنسة .
- مراقبة ومنع الاتجار فى الطيور المهاجرة .. لأنها ستتشكل تجارة المنواعات كالمخدرات وغيرها .
- عدم زيارة أسواق بيع ومزارع الدواجن .
- التطهير وتنظيف شاحنات نقل الدواجن .
- . نقل الطيور المصابة فى الشاحنات المخصصة والمعدة لذلك (شكل ٤٤) .
- التخلص الصحى لمخلفات الدواجن وفضلاتها .
- دفن الطيور المصابة بعد إعداد وتجهيز المكان المحدد للدفن بالطرق الوقائية والصحية (شكل ٤٥) .
- غسل الأيدي جيداً والأدوات لتطهيرها بالمطهرات المتاحة فى حالة ملامسة الطيور الحية أو مخلفاتها .

طريقة العدوى

التعاطى بالفم أو الأنف .
 لكن ما كفاءة التطعيم ضد المرض ؟
 التطعيم يمنع الأعراض الظاهرة لبعض الفيروسات المثلية ، لكنه لا يمنع الأنماط الشبيهة للفيروس أى المتحورة الناتجة والحديثة .

هل فيروس كل من الإنسان والطيور متماثل ؟

- فى هونج كونج ١٩٩٧ وجد أحد أنواع فيروس إنفلونزا الطيور وقد أصاب الإنسان بالطريقة العاديه وكانت أول حالات انتقال الفيروس المباشر من الطيور للإنسان .
- فى هونج كونج وجد أن الفيروس المصيب للإنسان هو نفس فيروس الدواجن .(H5N1).
- كما عثر على سلاله (H9N2) فى ١٩٩٩ م فى هونج كونج فى طفلين .. وهذا الفيروس موجود أيضًا ويصيب الطيور.
- فى عام ٢٠٠٣ تم عزل فيروس (H7N7) .. من عمال المزارع وعائلاتهم والطيور .
- فى نيوزيلاند ٢٠٠٣ تم عزل فيروس (H9N2) .. من طفل فى هونج كونج .

تم عزل هذا الفيروس (H5N1) فى أكتوبر ٢٠٠٥ من الطيور.. وأيضًا من الإنسان . وتأكد وجوده وعزله فى كل من روسيا وتركيا ورومانيا فى ٢٠٠٥ م .. ومات ٦٠ حالة بنسبة ٥٠ % من الحالات المصابة ، كان معظمها فى آسيا و فيتنام وتايلاند ، كامبوديا ، إندونيسيا ومعظمهم كانوا من المخالطين للدواجن .

ورغم ذلك يفترض وجود حالات انتقال من إنسان لإنسان آخر لكنها غير مؤكدة .. !!!!

(H5N1) العترة التي تنتقل من إنسان إلى آخر.

ونظرًا لاكتشافه وعزله من الطيور والإنسان يؤكد أنه لم يتطرى بعد، بل إن هناك إصابة مباشرة من الطيور للإنسان ومن الإنسان للإنسان . ففى تايلاند اكتشفت إصابة الحيوانات الموجودة بحديقة الحيوانات بفيروس (H5N1).. كما أن القطط والنمور التي تغذت على لحم الدواجن المصابة بالفيروس أصبحت بالفيروس وماتوا .. مما يؤكد انتقال الفيروس من حيوان إلى حيوان.

وتم عزل الفيروس من الغدد الليمفية (الموجودة ومنتشرة في الجسم حيث تتواجد الفيروسات الشرسة المهاجمة لجهاز المناعة) للحيوانات الميتة، وتم عزله أيضاً من طفل بفيتام ميت.

ورغم كل ذلك ..

يؤكد البعض أنه لا توجد حالات مؤكدة لنقل الفيروس من إنسان لإنسان !!!

الأعراض البشرية عند الإصابة بالفيروس:

- حمى.
- احتقان الحلق .
- التهاب القصبة الهوائية.. امتلاء الرئتين بالسوائل .
- ألم في العضلات.
- اختناق .

العلاج

وانتشار هذا المرض المعدى بين عدد كبير من الأشخاص يؤدى لحدوث حالة وبائية وفي الغالب يحدث الوباء (Epidemic) موسمياً. وهناك وباء محلى أى محصور فى مجتمع صغير بحيث يكون مصدره واحد فيطلق عليه الانتشار الوبائى المحدود (Outbreak). وقد يحدث الوباء متوطن (Endemic) ويلاحظ فيه انتشار مستمر للمرض فى منطقة أو جهة من الجهات. وقد يحدث الوباء بصورة عامة وشاملة فينتشر من المنطقة المحلية ويتوغل بشكل أوسع ليجتاح البلاد المجاورة ومن ثم القارات أيضًا كما حدث الآن فى وباء الإنفلونزا الذى بدأ محلياً فى الصين مثلاً ثم انتشر فى معظم دول العالم ليصبح وباءً عاماً.

يعد تشويط جهاز المناعة وتحفيزه وتشويطه أكثر الطرق شيوعاً لمكافحة الفيروس كما يفعل اللقاح حتى الآن لا يستجيب الفيروس لأدوية الفيروسات المتاحة. مع العلم أن الفيروس حساس جداً لأية منظفات ومطهرات.

* * *

الفصل الثاني

المقاومة الطبيعية (Natural Resistance)

تمتلك الكائنات الحية خطوطاً دفاعية خاصة وعامة ، خارجية وداخلية ، ضد أي هجوم عدواني يُغير عليها من الميكروبات . وهنالك مقاومة متخصصة (Specific) وأخرى غير متخصصة . والمقاومة غير المتخصصة تكون عامة وتتوفرها عوامل الدفاع الموروثة .. أما المقاومة المتخصصة فتكون محددة وتعرف بالمناعة (Immunity) .

و تختلف درجة المقاومة الطبيعية لأية عدوى وبائية من نوع آخر أو من كائن آخر وبالتالي فتوجد أمراض مشتركة بين الإنسان والحيوان وأمراض أخرى خاصة بكل نوع على حده ، فما يصيب الحيوان لا يصيب الإنسان . وتحتختلف المقاومة الطبيعية باختلاف النوع واختلاف السلالة ليس ذلك وحسب ، بل وقد تختلف درجة المقاومة الطبيعية بين أفراد النوع الواحد فتحتختلف من شخص لآخر .

وهنالك عوامل للمقاومة الطبيعية فى الكائنات تمثل فى وسائل الدفاع الخارجية للجسم (External defense mechanism) وتعد خط الدفاع الأول : مثل الجلد وبعض الإفرازات الكيميائية كحمض اللاكتيك والأحماض الدهنية الناتجة من الغدد العرقية والدهنية حيث تخفض الرقم الهيدروجيني مما يثبط نمو الميكروبات كالبكتيريا على سطح الجلد . كذلك وجود شعر فى الأنف والأذن يمنع نفاذ الميكروبات للداخل

وتشكل الإفرازات المخاطية غطاءً واقياً من الكائنات المجهرية الدقيقة واللعاب والدموع التي يحتوى البعض منها على مواد مضادة للميكروبات مثل إنزيم الليسوزيم الذي يوجد في كثير من إفرازات الجسم خاصة الدموع حيث يعمل على تحليل البكتيريا وتعمل حموضة وقلوية السوائل الجسدية على تثبيط نمو الكثير من الميكروبات .

وعندما ينجح الميكروب في النفاذ من الجلد إلى داخل العائل ويخترق بذلك خط الدفاع الأول يفاجأ الميكروب بوسائل الدفاع الثانية الداخلية (شكل ٦٤ أ) التي قد تكون متخصصة تجاه ونحو ميكروب معين مثل الأجسام المضادة وقد تكون أيضاً عامة وغير متخصصة في عملها مثل : الناتجة من الملقمات (الاتهام أو البلعمة) مثل : كرات الدم البيضاء الصغيرة والكبيرة التي تنتج من نخاع العظام (نقى العظام) وتنتشر بأعداد كبيرة في الدم وتتجدد فيه ، وتحتوي كرات الدم البيضاء على عدد كبير من الإنزيمات والمواد المضادة للميكروبات . وتحتوي كرات الدم البيضاء على الليسوسومات (Lysosomes) التي توجد بها المواد المحلة للميكروبات . (شكل ٦٤ ب).

الدم

يلعب الدم دوراً رئيسياً في التفاعلات المناعية .. وتوجد كرات الدم الحمراء والبيضاء والصفائح معلقة في سائل الدم البلازميا قبل تخثره .

السيروم (Serum) الموجود بالدم

توجد الأجسام المضادة بالسيروم ويسمى السيروم المحتوى على الأجسام المضادة ، بالسيرم المنيع أو المضاد وله قدرة على الاتحاد بالأنتيجين (مولادات المضادات التي تكون تساعد على استحداث استجابة مناعية بالأجسام المضادة) المتخصص سواء في المعمل أو في الطبيعة في الجسم .

السيروم عبارة عن بلازما خالية من مادة الفيبرونينوجين ، وهي المادة البروتينية التزول من البلازميا بعد عملية تخثر الدم وترشح البلازميا من الدم المتاخر كسائل باهت اللون .

(Interferon) الإنترفيرون

الإنترفيرونات هي بروتينات تنتجه خلية العائل نتيجة الإصابة الفيروسية . فهى عامل مضاد للفيروسات بشكل عام .. لكنه متخصص بالنسبة لخلايا نوع العائل التي أنتجته .. بمعنى أن الإنترفيرون الذي أنتجته خلايا بشرية يحمى بشكل أساسى خلايا بشرية ، لكن قدرته ضعيفة على حماية خلايا حيوانية . ويؤدى الإنترفيرون لزيادة مقاومة العائل بطريقة غير مباشرة ، فهو لا يتحد مباشرة بالفيروس لكنه يحث خلية العائل ، على تكوين بروتين مضاد .

الفيروسات المهاجمة داخل الخلايا ، نتيجة لتشطيط النظام الخاص بتمثيل الحمض النووي الفيروسي .

(Immunity) المناعة

تعد المناعة هي الوسائل الأساسية للدفاع عن الإنسان ضد أي عدوان موجه إليه من قبل الكائنات الدقيقة وهي مقاومة إما طبيعية أو موروثة (Inherited) أو مكتسبة (Acquired).. وتقسم المناعة المكتسبة إلى نوعين :

- عرضية (Accidental) كما يحدث عقب الإصابة بالحصبة مثلاً حيث يكتسب البعض مناعة ضدها تحمية من تكرار الإصابة . .

- مكتسبة اصطناعية (Artificial) وتنتمي عن طريق : اللقاح والأجسام المضادة .

مضادات للفيروسات

وهناك مضادات للفيروسات وهى الأجسام المضادة التي تتحدد مع الفيروسات وتعادلها فتوقف تأثيرها وتسمى بالأجسام المضادة للفيروسات .. وتجري بعض الاختبارات السيرولوجية والتى يسهل من خلالها التعرف على وجود الأجسام المضادة من عدمها بسirور الدم .

ويقوم علم السيرولوجي (Serology) بدراسة الأجسام المضادة ، الموجودة بسieroem الدم المضاد وتفاعلاتها مع الأنتيجين بالعمل . وتستخدم تلك الاختبارات السيرولوجية للتعرف وللكشف عن وجود الميكروبات من عدمها .. كذلك قياس الاستجابة المناعية وأيضاً التشخيص المعملى للأمراض المعدية والوبائية.

عقب دخول الأنتيجين الجسم لأول مرة تمضي فترة حد (In-duction period) تستغرق حوالى من 5-7 أيام . يبدأ بعدها ظهور الأجسام المضادة بالدم. التي تصل لأقصاها خلال أسبوعين . ثم تقل تدريجياً.

ويؤثر على معدل تكوين الأجسام المضادة بالجسم كل من :
- طبيعة الأنتيجين. والجرعة المأخوذة منه . وبعد الحقن من أفضل الطرق التي تعمل على زيادة الأجسام المضادة .

ما هي الأنتيجينات...؟

الأساس في المناعة المكتسبة هو قدرة النظام المناعي للعائل أو أجهزة المقاومة الخاصة به على التعرف والتمييز. توجد الأنتيجينات في خلايا وأنسجة عديدة بجسم الإنسان ، فهى لا توجد فقط فى كرات الدم الحمراء ولكن توجد أيضاً فى العديد من الخلايا الجسدية الأخرى مثل الكبد والطحال وغيرها كما توجد فى السوائل الجسدية أيضاً مثل : اللعاب وعصارات المعدة وغيرها .

والأنتيجين يسمى أيضاً مولدات المضاد أو المستضدات وتعتبر أية مادة التي بمجرد دخولها للجسم تؤدى لحدوث مناعة مكتسبة عن طريق تكوين أجساماً مضادة تدور مع الدم (استجابة مناعية بالأجسام المضادة) . أو تؤدى لزيادة عدد الخلايا الليمفاوية المتخصصة (استجابة مناعية بواسطة الخلايا) وترتبط كلاً من الأجسام المضادة أو الخلايا الليمفاوية بتخصص مع الأنتيجين ويوجد على سطح الأنتيجين وأحياناً بداخله مجموعة أو أكثر من مراكز التفاعل التي تتفاعل مع الجسم المضاد .

ال أجسام المضادة (Antibodies)

والأجسام المضادة عبارة عن مواد متخصصة يكونها الجسم استجابة لحدث أنتيجيني وتفاصل بتخصص مع الأنتيجين عن طريق مجموعة من مراكز التفاعل وتكون الأجسام المضادة أساساً في نخاع العظام ، والعقد الليمفاوية ، والطحال ، استجابة لحدث الأنتيجيني.

التحصين

المناعة تكون نتيجة لتكوين أجسام مناعية بعد عدوى مباشرة بالمرض .. ولكن هناك طريقة صناعية لتكوين المناعة وتكوين أجسام مناعية وذلك عن طريق التحصين باللقاحات المختلفة .. وهى عبارة عن ميكروبات الأمراض تعطى بصورة مخففة لإحداث عدوى ضعيفة للمرض يتبعها تكون مناعة .

ونظراً لأن هناك اختلافات أنتيجينية كبيرة بين السلالات يلزم لذلك تحضير اللقاح من نفس السلالة المصايب بها كل قطيع .

كيف تستحدث مناعة متخصصة في الكائن الحي...؟

يوجد في الجسم أجسام مناعية عامة غير متخصصة تهاجم أي فيروس أو ميكروب ، وأجسام مناعية متخصصة تتبع حسب الطلب ووفقاً لحاجة الجسم للدفاع عن أي غاز أو معتد حيث يخزن لديه مجموعة من الأجسام المضادة تخزنها خلايا ذاكرة الدفاع (Memory cells) تتوجه عند غزو أو هجوم أي فيروسات تبدأ هجوم الكائن الحي، وعملية حد أو تحريض الخلايا بمساعدة التحصين باللقاح أو المصل ما هي إلا تحريض ومساعدة الجهاز المناعي الطبيعي في الكائن لإنتاج أجسام مناعية مضادة متخصصة ضد الفيروسات الشرسة وتخزينها لحين استدعائها عند الهجوم والغزو ومنعها من الدخول لخلية العائل وبالتالي تمنع الإصابة والعدوى.

اللِّقَاحُ (Vaccine)

تحدث هنا المناعة نتيجة تلقيح ضد عدو محددة وتسمى في هذه الحالة بالمناعة الاصطناعية وتكون مناعة نشطة أو فعالة (Active) (Active)

مثلاً : حالة التلقيح ضد مرض التيفود .. وفي هذه الحالة يكون الجسم أجسامه المضادة عقب الحث الأنثيجيني ، ولذلك لابد وأن تمر فترة كافية بعدأخذ اللقاح حتى تتمكن خلايا الجسم من تكوين الأجسام المناعية بالكمية الكافية للحماية من المرض.

كما يمكن نقل الأجسام المضادة السابق تحضيرها بسيروم الدم إلى الشخص المحتاج إليها وتسماى مناعة منقولة (Passive immunity) كما في حالة استعمال السيروم المضاد ضد سمينة التنانوس. وتزود المناعة المنقولة الجسم ، بالأجسام المضادة مباشرة ، ولذلك فهى تستخدم للعلاج، أى بعد ظهور أعراض المرض.

وتحضر اللقاحات من الأنثيجينات، واللقاحات عبارة عن معلقات مزرعية تتكون من ميكروبات مقتولة أو ضعيفة أى ذات قدرة مخففة للعدوى وتستخدم اللقاحات كأنثيجينات، لإنتاج مناعة بالعائل ضد ميكروب معين. بعد معاملتها بالحرارة أو بم مواد كيماوية فقدت قدرتها على إحداث السممية أو العدوى، دون أن تفقد خواصها الأنثيجينية. وقد يحضر اللقاح من نوع واحد من الميكروبات ، وقد يحضر من أكثر من نوع من الميكروبات ويسمى لقاح مختلط (Mixed vaccine) مثل لقاح التنانوس والسعال الديكى والدفتريا .

وتتركب الأجسام المضادة من بروتينات سيرم الدم تسمى جلوبولين فال أجسام المضادة تسمى الجلوبولينات المناعية (Immunoglobulins,Ig) وتسمى أماكن تفاعل الجسم المضاد التي تتحد بالأنثيجين أماكن تكافؤ الجسم المضاد ويكون مكان واحد أو اثنين بعكس الأنثيجين المتعدد التكافؤ .. ويبدأ التفاعل بين الأنثيجين والجسم المضاد بامتصاص أحدهما على سطح الآخر ..

إن معرفة مدى مرونة التغيير الذى تتمتع به الفيروسات تفترض أهمية استكشاف ثلاث استراتيجيات إضافية لتحسين اللقاح ، وتمثل إحداها فى شبه النوع الفيروسى ، يمكن أن توجه إليها أجسام مضادة نوعية وحيدة ، أما الاستراتيجية الثانية فتعتمد على تكوين أجسام مضادة

يمكنها التأثير فى طيف عريض من الفيروسات الطافرة الممكنة ، وإنما ستسمح لشبه النوع بالإفلات من تأثيرها .

ويمكن لل استراتيجية الثالثة تحديد الطافرات الهاوبية فى مراحل الطور الأولى للعدوى وأن تهزمها بعوامل نوعية قبل أن تتمكن من إنتاج ذريتها . والفيروس لا يجد أمامه طريقاً للنجاة إذا ما واجه عائلاً ملقحاً . (Vaccinated)

ويمكن لإحدى الاستراتيجيات التصدى للمناورات المراوغة للفيروسات حيث تستغل هذه الاستراتيجية طبيعة الفيروسات كأشباء أنواع فتقوض بذلك أساس تواجدها .. ذلك أنه حتى فى شبه النوع الفيروسي الناجح يكون قسم صغير من المتاليات الفيروسية فى الخلية العائلة قادرًا على الحياة.

ولو تمكنا من زيادة معدل الخطأ فى الفيروسات على نحو معقول بحيث تكون كافية لتخطىء عتبة الخطأ الحرجة التى تحدد شبه نوعها، فإن هذه الفيروسات سوف تعانى خسارة فادحة وستتتج طفرات غير قادرة على الحياة.

أنواع اللقاحات

تحتلت أنواع وضراوة اللقاحات تبعاً لنوع المرض ودرجة المناعة المطلوب إحداثها وطريق إعطاء اللقاح وهناك نوعين من اللقاحات .. لقاحات حية ولقاحات ميتة .

اللقاحات الحية

وتختلف هذه اللقاحات من حيث درجة الضراوة وطريقة إعطاء اللقاح .

منها :

- لقاحات ضاربة .

وهي لقاحات يمكن أن تحدث المرض ولكنها تعطى للطائر بطريق غير طبيعية ومثال ذلك لقاح الجدرى حيث يعطى عن طريق وخز الجلد . ويتحدد العمر الذى يعطى فيه اللقاح للطائر وفقاً لنوع اللقاح .

- لقاحات متوسطة الضراوة .

وهي إما سلالات مستبطة من سلالات ضاربة بعد إضعاف ضراوتها وذلك بتمريرها في أجنة البيض ومثال ذلك بعض سلالات مرض النيوكاسل .. ويتم التحصين في الغالب عن طريق الحقن في العضل.

- لقاحات ضعيفة الضراوة .

وهي لقاحات حية معزولة طبيعياً .. ويتم التحصين فيها عن طريق الشرب أو الرش أو التقطير في العين .

Killed or inactivated Vaccine

وهي لقاحات محضرة من مسببات الأمراض المختلفة بعد قتلها بالفورمالين أو بالبيتابروبيو لاكتون BPL .. والاستفادة من أجسام الميكروبات المقتولة كأنثيجين يستعمل في تحصين الطيور وتكون أجسام مناعية مضادة ومثال ذلك اللقاحات الميتة لمرض النيوكاسل والكوليرا .. ويتم التحصين عن طريق الحقن في العضل أو تحت الجلد لتكون مناعة قوية نتيجة لوصول اللقاح إلى الدورة الدموية وتكون مناعة دموية .

الفرق بين اللقاح والمصل

المصل عبارة عن أجسام مناعية جاهزة سبق تحضيرها عن طريق حقن بعض أنواع الخيول باللقاح المراد إنتاج أجسام مناعية ضده ثم يؤخذ السيرم (السائل المستخلص بعد تجلط الدم) الذي يحتوى على الأجسام المناعية المطلوبة (الحصان يكون في دمه الأجسام المضادة المطلوبة) ويجهز لحقنه مباشرة إلى الإنسان المراد رفع مناعة جسمه ، ضد الفيروس المهاجم المسبب في وباء أو مرض معين.

* * *

الفصل الثالث

التلوث البيئي بفيروس إنفلونزا الطيور..؟

مما لا شك فيه أن الأمراض التتفسية من أخطر الأمراض المنتشرة في عالم الإنسان والحيوان والطير. لما يحمله الهواء من ميكروبات وكائنات دقيقة وفيروسات حاملة للأمراض الوبائية وسهولة نشر العدوى وصعوبة مقاومة وجود مناعة لدى الكائنات للفيروسات لأسباب وراثية مما يحدث للفيروسات من طفرات جديدة ومستحدثة من الصعب التحكم فيها مما يؤدي لحدوث وبائيات واسعة الانتشار. كما أن سرعة الرياح تلعب دوراً مهماً في انتشار العدوى .

الرذاذ الرطب

يطلق ويخرج الفيروس من أماكن تواجده (الجهاز التنفسى العلوي أو السفلى) على هيئة رذاذ أو نقط نتيجة السعال أو العطس أو حتى مجرد الكلام . ويسمى هذا بالاختلاط الإيجابي أما الاختلاط السلبي فيتمثل في نقل الفيروس لشخص سليم عبر الهواء .

الظروف الملائمة للفيروس

توجد الفيروسات معلقة في الهواء على هيئة رذاذ أو نقاط خاصة في الأماكن المغلقة حيث يتواجد الحيوان أو الإنسان المصاب. ولذلك تحدث الإصابة السريعة بالإنفلونزا والأمراض الفيروسية التنفسية الحادة الوبائية عبر وسائل المواصلات لاقتراب البعض من الحاملين للفيروس

حيث تتباين نقاط الرذاذ من المرضى أثناء السعال والعطس ويلوث الهواء بالفيروسات وقرب المسافة بين الشخص المصاب وحجم الجسيمات الفيروسية نفسها وإمكانية اختراقها للأجزاء المختلفة من الجهاز التنفسى تعد من الأسباب الرئيسية لانتقال وانتشار العدوى ولذلك ينصح دائمًا بعدم مخالطة الكائنات المصابة من حيوان وطير وإنسان. كما أن سرعة الرياح تزيد من انتشار الفيروس.

كيف يمكن اكتشاف الهواء الملوث بالفيروس؟

كانت الحيوانات توضع لفترة محددة داخل صناديق محتوية على الهواء الملوث بفيروس الإنفلونزا وأثبت العلماء قدرة انتقال العدوى عن طريق النقط الرطبة أى الهواء الملوث بالفيروس وكان يتم ذلك منذ ١٩٤٨ (Borecky و Lester ١٩٥٥). عن طريق حقن الدجاج بالفيروس للكشف عن وجوده نشطاً ملوثاً لهواء الصندوق . منذ عام ١٩٤٨ والعلماء يبحثون ويزرعون وينشرون الفيروس لدراسة القدرة المناعية فى مقاومة هذا الفيروس واستحداث عترة أشد ضراوة وفتكاً بالكائنات.

التجارب العلمية أثبتت عندما استثنقت فئران التجارب المعملية الهواء الملوث بفيروس إنفلونزا الطيور فى الصناديق المغلقة المحتوية على هواء محمل بالفيروس قدرة وجود الفيروس فى الصندوق المغلق نشطاً ملوثاً لمدة محددة مما يحدث الإصابة بشدة وبسرعة فى بداية تركيزه فى الهواء .

وهناك بعض الأجهزة تستخدم للكشف عن وجود الفيروسات فى الهواء بل وعزله أيضاً من الهواء ويعتبر جهاز (Large volume sampler) (L.V.S) من أهم الأجهزة فى هذا المجال حيث يتم جمع وعزل الفيروس من الهواء به .

التلوث الصناعى التجربى

يدعى الباحثون ضرورة وتحمية دراسة العدوى الفيروسية عن طريق الهواء الملوث نتيجة الوباء الشديد الذى تسبب الفيروسات الوبائية العاتية

مثل فيروس الإنفلونزا .. ودراسة المحيط الهوائي لدراسة صفات الفيروس وعوامل إضعافه وتشييده يساعد على انتشار الفيروس عن طريق التيارات الهوائية الملوثة التجريبية . وحظى فيروس إنفلونزا الطيور في السنوات الماضية بالنصيب الأكبر من الفحوص والأبحاث على مستوى العالم .

فترة بقاء الفيروس في الهواء

تعتمد فترة بقاء الفيروس معلقاً في الهواء على حجم نقاط الرذاذ التي يتعلق بها فالنقطا الصغيرة والمتاهية في الصغر تجعل الفيروس أكثر مقاومة في الوسط الهوائي مما يطيل من فترة بقائه وقدرته على إحداث العدوى والإصابة حيث إنها (النقطة الرذاذية) تبقى لفترات طويلة معلقة في الهواء وبداخلها الفيروسات.

وتعتمد طول فترة بقاء الفيروس محتفظاً بنشاطه في الهواء على التركيب الكيميائي وطبيعة الوسط الحامل للفيروس قبل وصوله للهواء حيث يختلف الوسط البروتيني المحيط بالفيروس عن الفيروس المعلق في اللعاب . كذلك وجود الضوء من عدمه .

كان من الضروري توسيع دائرة البحث عن الفيروس للكشف عنه في مساحات كبيرة من الهواء الملوث للكشف عن فيروس الإنفلونزا .

ومرة أخرى كان لابد من استخدام أجنة الدجاج بعد ضخ سائل محملاً بالفيروس داخل صناديق باستعمال تخفيضات وتركيزات ضعيفة .. وأكدت النتائج نقل العدوى في المباني المغلقة والتي يكون بها الهواء محمل بتركيزات ضعيفة ومنخفضة جداً حيث أمكن عزله من هواء المستشفيات التي يتواجد بها مصابون بالعدوى.

وفي فترة ١٩٥٨-١٩٥٩ حيث انتشر وباء الإنفلونزا في مدينة مينسك بالاتحاد السوفييتي أجريت تجارب أكثر دقة واسعة النطاق للعديد من المستشفيات والمصانع ودور الحضانات ومحطات القطارات والمباني السكنية وتمكنوا من عزل الفيروس من الهواء ومرة أخرى حقنه في أجنة الدجاج والأدهى من كل ذلك خلط الأنواع الخمسة المكتشفة لفيروس

الإنفلونزا مع بعضها وحقنها من جديد في أجنة الدجاج لعزل الفيروس منها . وفي نفس الوقت كانت التجارب تجرى على عزل وتنمية وإكثار هذا الفيروس وترويشه وتغييره في العديد من الدول الأخرى كألمانيا والولايات المتحدة الأمريكية وإنجلترا واليابان والصين وفرنسا والهند .. كما قامت غينيا بتقدير كمية الفيروس الموجودة في الهواء باستخدام حقنها عن طريق الأنف في الخنازير وغيرها من حيوانات التجارب .

من المسئول إذاً عن انتشار هذا الفيروس الوبائي في العالم؟

والسؤال الذي يفرض ويطرح نفسه :

ماذا ننتظر من خروج هذا الفيروس بشكل أكثر ضراوة وشراسة ..
بعد أن تضافرت الجهود العلمية تعاونت جميع أو معظم الهيئات البحثية المتخصصة من شتى أنحاء العالم على هلاك ودمار الجهاز المناعي !

بقاء الفيروس أثر وجود المصاب

أثبتت العلماء أن فيروس الإنفلونزا يبقى نشطاً في الهواء لمدة ٢٤-٢ ساعة وتتوقف درجة بقائه في الهواء على تركيزه في الهواء ودرجة تفكك وتحلل الجزيئات البروتينية المحيطة بالفيروس وحجم الهواء بالمكان الملوث الذي أجريت به التجارب أو الموجود فيه المصابون بالعدوى .

يظل الفيروس معلقاً في الهواء كما ذكرنا من قبل أما أنه يبقى في مفارش ومفروشات وأدوات المصاب بالفيروس كما يوجد في أماكن وجود الطيور المصابة وفرشها ..

درجة الحرارة

إن ارتفاع درجة حرارة الهواء تضعف الفيروس بسرعة . حيث أثبت العالم (Harper) وفريقه البحثي ١٩٦١-١٩٦٣ م أن فيروس الإنفلونزا الموجود في الهواء في درجة حرارة ٧°C يبقى محتفظاً بقدرته على الإصابة لمدة ٢٣ ساعة .. أما في حالة ارتفاع درجة الحرارة إلى ٣٢°C فإن الفيروس يبقى نشطاً لمدة ساعة واحدة فقط ثم يضعف .

ولذلك فإن درجات الحرارة المنخفضة وانخفاض درجة الرطوبة النسبية تهئ للفيروس الظروف الملائمة للاحتفاظ بقدرته على الإصابة ونشاطه لفترات طويلة في الهواء الملوث.

وبالرغم من تأثير العوامل والظروف المحيطة بالفيروس من هواء وحرارة ورطوبة إلا أن مجرد وجود فيروس الإنفلونزا في الهواء ولو لفترة قصيرة داخل الأماكن المغلقة يؤدي إلى انتشار العدوى والوباء .

ارتفاع درجة الرطوبة النسبية للهواء الملوث بالفيروس يؤدي إلى إضعاف الفيروس بسرعة. حيث يبدأ التأثير الفعال في إضعاف الفيروس في الهواء بعد مرور ٣٠ دقيقة من وجودها في الهواء .

يبقى فيروس إنفلونزا الطيور في الهواء لفترات طويلة إذا كانت درجة الرطوبة النسبية منخفضة ويضعف بسرعة إذا ارتفعت نسبة الرطوبة إلى ٦٠-٥٠ % .

غلاف الفيروس الخارجي وحمايته من الظروف الجوية المحيطة

حاول بعض العلماء مثل (Hemman) سنة ١٩٦١ و (Jong) سنة ١٩٦٥ إيجاد العلاقة بين ظهور أوبئة مرض الإنفلونزا وغيرها بالفصل الأربع .. مع الأخذ في الاعتبار اختلاف درجات مقاومة هذه الفيروسات واختلاف درجات الرطوبة النسبية خلال الفصول الأربع .. وثبت أن نسبة الإصابة بمرض الإنفلونزا ترتفع خلال فصل الشتاء والخريف.

ونظراً لعمليات التدفئة المنزلية في الأماكن المغلقة فإن نسبة الرطوبة تتخلص الأمر الذي يهيئ احتفاظ الفيروس لمدة طويلة في الهواء بنشاطه وقدرته على إحداث الإصابة بالأشخاص القابلين للعدوى .. ولذلك ترتفع نسبة الإصابة بهذا الوباء في فصل الشتاء والخريف، كما أثبتت الدراسات التي أجراها العالم (Webb) عام ١٩٦٣ أن الجفاف يعد من العوامل الرئيسية في إضعاف الفيروس الموجود في الهواء؛ لأنه يعمل على نقص كمية المياه الموجودة في الجسيم الفيروسي خاصة في الحمض النووي الفيروسي (المادة الوراثية).

فاختلاف درجة الرطوبة النسبية التي يعتمد عليها الفيروس فى مقاومته فى الهواء يرجع لطبيعة تكوين الجسيمات الفيروسية فى غلاف الفيروس الخارجى من عدمه. (هل الفيروس مغلف أم عار ليس له غلاف خارجى يحميه) .. فيروسات الإنفلونزا كما ذكرنا من قبل تحمل فى تركيبها غشاء خارجى يحتوى على مواد دهنية (أحماض دهنية حرة) فى صورة غلاف خارجى وهذا الغلاف يحمى الفيروس من تأثير الرطوبة النسبية المنخفضة .. مقارنة بالفيروسات الأخرى فهى لا تمتلك هذا الغلاف الخارجى (غشاء دهنى خارجى) .. ولذلك فهى تضعف بسرعة أثناء تواجدها فى الهواء ذى الرطوبة النسبية المنخفضة.

* * *

الفصل الرابع

مقاومة وأضعاف الفيروس

أثبتت تجارب العلماء أن فيروس الإنفلونزا المعلق في اللعاب والموجود في الهواء له قدرة ضعيفة في إحداث العدوى.. واستمر وجوده في الهواء لفترات قليلة جداً مقارنة بالفيروس المعلق في سوائل أجنة الدجاج والتي تستخدم لزرع هذا الفيروس والعمل على إكثاره.

ومن رحمة الخالق أن ضراوة الفيروس تضعف تدريجياً مع طول فترة بقائه في الهواء ..

يعد جفاف الماء (الوسط السائل الرذاذ) المحيط بالفيروس ظروف غير مناسبة وملائمة لبقاء الفيروس؛ حيث إن عملية انتقال الفيروس من الوسط المعلق إلى الهواء ومسألة جفاف الماء المحيط بالفيروس عادة يصحبها إضعاف للفيروسات بدرجات متفاوتة و مختلفة تتوقف على نوع ومقاومة الفيروس ومن أهم العوامل المحيطة هي الجفاف حيث تعمل على سرعة تثبيط الفيروس أو إضعافه.

التطهير الذاتي للهواء

وكان حقيقة لكل شيء نهاية .. فهناك عملية تطهير ذاتية للهواء الملوث بالفيروس فمن أهم العوامل التي تقاوم فترة بقاء الفيروس في الهواء هما عمليتي جفاف وتبخّر المياه الموجودة في نقاط الرذاذ المعلقة حيث تحول

إلى طور جاف ويتوارد الفيروس عندئذ في وسط جزيئات جافة والتي تبقى بعد تطاير الماء وتعد هذه الظروف البيئية غير ملائمة للفيروس.

كما عرفنا الآن إن مجرد تنظيف مفارش وأدوات المصاب يصحبه دائمًا تلوث الهواء بالفيروس.. يجب علينا العناية بتطهير وتنظيف كل شيء ، الحيطنة والحذر في استخدام وتناول أدوات الغير خاصة (الفوط والمناديل) بل والأدوات العاديّة .

يجب أثناء انتشار أوبئة الإنفلونزا داخل الأماكن أو المباني المغلقة المزودة بتكييف الهواء الاحتفاظ داخل هذه الأماكن بدرجة رطوبة نسبية من ٥٠-٧٠% . الأمر الذي يسمح بإقلال خطرة الفيروس وانتشار العدوى بين الأشخاص القابلين للإصابة.

يعد استخدام التيار الكهربائي وما يولده من مجال مغناطيسي له تأثير ضار بالفيروسات التي يجمعها الجهاز مما يؤدى لإضعافها.

التهوية الجيدة .

إضعاف الفيروس في الهواء باستخدام الأشعة فوق البنفسجية ذات الموجات القصيرة. حيث أثبت العلماء أن استعمال حواجز الأشعة يعمل على خفض وتقليل كمية الفيروس المتسربة من أماكن تواجده إلى الأماكن المجاورة وثبت انتقال الفيروس من مزرعة إلى أخرى عن طريق الهواء الملوث بالفيروسات .

* * *

الفصل الخامس

التطهير بالأوزون والأشعة فوق البنفسجية

الأشعة فوق البنفسجية

تتبع الدول المتقدمة العديد من الطرق للحماية والوقاية من انتشار فيروسات الإنفلونزا، حيث إنه يجب عمل تطهير دوري ومستمر لهواء المباني والأماكن المغلقة، وعلى وجه التحديد المعامل البحثية والإنتاجية للقاحات والمضادات الحيوية.

- ولقاومة التلوث بالفيروسات يجب اتباع الطرق التالية :
- التهوية الجيدة .
- ترشيح الهواء خلال مرشحات خاصة معقمة وحواجز للميكروبات.
- بخار المواد الكيميائية الموقفة والمثبتة لنمو البكتيريا.
- استخدام الأشعة فوق البنفسجية.

بدأ في الخارج استخدام الأشعة فوق البنفسجية على نطاق واسع جدًا، وذلك لسهولة وبساطة الأجهزة اللازمة لتوليد هذه الأشعة، وثانيًا لتأثيرها الكبير في إيقاف نمو الميكروبات الدقيقة مثل البكتيريا علاوة على تأثيرها القوى المثبت والمطهر لفيروسات الإنفلونزا. حيث ثبت العالم (Wells) عام ١٩٣٦ أنه عند تعريض الأماكن الملوثة بفيروسات الإنفلونزا للأشعة فوق البنفسجية تم القضاء تماماً على الفيروس ، ولم ينتقل إلى

حيوانات التجارب التي عُرضت وأدخلت في تلك الأماكن الملوثة بعد تعريضها للأشعة .

تعتمد درجة إضعاف الفيروسات في الهواء الملوث على كل من العوامل التالية :

- جرعة الأشعة فوق البنفسجية.

- حجم المكان .

- درجة الرطوبة النسبية .

- درجة حرارة الجو الموجود في المكان الملوث .

- القابلية للعدوى والإصابة (من ناحية العائل المعرض للتلوث متمثلًا في درجة مقاومته التي تعتمد على الجهاز المناعي).

فتشتت جرعة الأشعة فوق البنفسجية وفقًا على كل العوامل المذكورة سابقاً .

كما ثبت أن استخدام المصابيح المشعة (الأشعة فوق البنفسجية) على نطاق واسع يؤدي لتطهير الهواء الملوث داخل الأماكن المغلقة .. ذلك لما لهذه الأشعة من فاعلية كبيرة وتأثير قوي في إضعاف الفيروسات.

ونظرًا للتطور طرق استخدام الأشعة فوق البنفسجية في الآونة الأخيرة ، خاصة استخدام الأشعة ذات الموجات الطويلة والقصيرة، فقد أدخل استخدامها في الهيئات والمستشفيات والأماكن المغلقة المتطورة على نطاق واسع جدًا لتعقيم الهواء .

وستستخدم الأشعة فوق البنفسجية في الدول المتقدمة على شكل حاجز بين مداخل وأبواب المستشفيات والردودات لتحول دون انتقال العدوى بالفيروسات عن طريق تيارات الهواء وسرعة الرياح.

مصابيح الأشعة فوق البنفسجية

تعد من الطرق الآمنة بالنسبة للإنسان حيث يتم تعقيم الهواء من الفيروسات والميكروبات الدقيقة المجهرية داخل قنوات وأنابيب تكيف

الهواء ، وخطوط التهوية داخل المباني المغلقة. تساعد هذه الطريقة أيضًا على ترسيب ذرات الأتربة العالقة بالهواء عن طريق التأين كما أنها تعمل على تقليل نسبة ثاني أكسيد الكربون والأمونيا بالهواء .

المواد الكيميائية لتطهير الجو والهواء من الفيروسات

تستخدم عدة طرق كيميائية لتطهير الهواء من الفيروسات مثل :

- التبخير .

- الرش .

- نقع المرشحات المستخدمة في ترشيح الهواء بهذه المواد .

عند تعقيم الهواء الملوث بالفيروس بالرش أو التبخير بحمض اللبنيك تبين أنه فعال جدًا في إضعاف فيروس الإنفلونزا خلال ٣٠ دقيقة. إلا أن استخدام بعض المواد الكيميائية يعد خطرًا على صحة الإنسان فمنه ما يسبب حساسية وقد يكون له تأثير سام في كثير من الأحيان لأنه لا يعتمد فقط على تركيز المواد المستخدمة بل وعلى درجة الرطوبة النسبية ودرجة حرارة الهواء . فمثلاً فاعلية حمض اللبنيك المضادة للفيروسات تقل باانخفاض نسبة الرطوبة .

كما ذكر العالم (Boresky) عام ١٩٥٦ إن فاعلية بخار مادة هيكسيل ريزورتسين ضد فيروس الإنفلونزا تقل عندما تزيد الرطوبة النسبية للهواء الملوث عن ٧٠% . كما أثبت الباحثون الفاعلية الكبيرة لفوق أكسيد الهيدروجين في القضاء على فيروس الإنفلونزا وتنقية الهواء الملوث به داخل الأماكن المغلقة بل ودرس تأثيره أيضًا في الطبيعة أثناء انتشار وباء الإنفلونزا .

كما استخدم فوق أكسيد الهيدروجين في الكشف عن فيروس إنفلونزا الطيور في الهواء الملوث عام ١٩٦٨ في هونج كونج وثبت فاعليته في تطهير الهواء من الفيروس .

وقد ثبت بالتجارب العلمية أن أنساب طرق تطهير الهواء من فيروس إنفلونزا الطيور هي طريقة استخدام المرشحات ثم استخدام الأشعة فوق البنفسجية.

أهمية الكلور وترويق المياه

مما لا شك فيه أن المياه الملوثة بالفيروسات تساعده على انتشار الوباء بشكل سريع للغاية فقد ثبت أن وبائية شلل الأطفال حدثت في السويد في الفترة من ١٩٣٩ - ١٩٤٧ وتكررت عام ١٩٥٦ عن طريق مياه الشرب الملوثة بتلك الفيروسات كما تؤكد الأبحاث الحديثة أن مصدر العدوى بفيروسات التهاب الكبد الوبائى هو تلوث المياه كما ذكر العالم (Mclean) عام ١٩٦٤ أن حدوث وباء التهاب الكبد الوبائى كان سببه مياه الشرب الملوثة بالفيروس حيث أصيب ما يقرب من ١٧٣ طالباً بإحدى جامعات الولايات المتحدة الأمريكية . وظهر أن نسبة الإصابة تكون عالية في المدن التي تستخدم المياه السطحية مقارنة بنسبة المدن التي تعتمد على المياه الجوفية . كما أن مياه الآبار والرى والصرف الصحى والبرك والخزانات المكشوفة الملوثة تقلل الفيروسات . وتؤدى عوامل إفراز وخروج فيروسات الجهاز الهضمى بكميات كبيرة ووصولها إلى البيئة المحيطة لنقل العدوى . كما أن مقاومة الفيروسات الشديدة للظروف غير الملائمة يساعد على بقاءها في تلك البيئة لمدة طويلة محافظة بقدرتها على مهاجمة أي عائل جديد . وتنتشر الفيروسات في المياه العذبة والمالحة .

إن المياه السطحية المكشوفة مثل مياه الأنهر أو مساقط المياه تتعرض لعمليات معينة عند استخدامها تشمل الترويق والترشيح ، وإزالة العتمامة ، لتخليصها من المواد العالقة بها بما فيها الميكروببات والفيروسات المرضية . غير أن المياه الرائقة والتى لم تعامل بالكلور تعتبر من الناحية الوبائية خطيرة فيما يختص بالعدوى بفيروسات الجهاز الهضمى والبكتيريا الأخرى .

وثبت أنه عند معاملة الماء العسر لمعالجته والتخلص من العسر لوحظ انخفاض تركيز بعض الفيروسات الموجودة في الماء .. كما أن زيادة نسبة

الجير الحى تزيد من معدل تركيز الأيون الهيدروجينى للماء (pH) مما يضعف بعض الفيروسات بواسطة المادة القلوية. كما أوضحت الطرق المختلفة لإزالة عتمة المياه يخلصها من الفيروسات العالقة .

الترشيح

يرشح الماء بعد ترويقه وإزالة العتمة منه ويتم الترشيح باستخدام الرمل (المرشحات الرملية).. كما يستخدم الفحم فى بعض المحطات لإزالة الطعم والرائحة (عن طريق إزالة بعض المواد العضوية العالقة بالماء). وعند ترشيح الماء خلال مرشح يحتوى على مادة الأنبيونيت تمكن الباحثون من الحصول على مياه نقية خالية من الفيروسات التى كانت مضافة إليها قبل ترشيحها مثل فيروس التهاب الدماغ للفتران . وثبت أن تلك العملية تعمل على إضعاف الفيروس نتيجة لارتفاع تركيز الأيون الهيدروجينى إلى الناحية القلوية نتيجة لتفاعل الأملاح الموجودة فى الماء مع الأنبيونيت.

ولذلك فأثناء عمليات معالجة المياه بالترويق والترشيح وإزالة العتمة ينتج عنها التخلص أيضًا من الفيروسات والبكتيريا . وتتوقف نتائج هذه العمليات على نوعية المياه وكمية ونوع المواد المستخدمة فى عمليات التقية.. ومن أهم العوامل التى تساعد على إزالة عتمة المياه وتخليصها من الفيروسات العالقة بها تتلخص فى :

- استخدام أعلى نسبة ممكنة من المادة المروقة .

- تكرار عملية الترويق .

- المعاملة المبدئية للمياه بالكلور. فمعاملة المياه بالمواد المروقة ومن ثم المعاملة المكثفة بالكلور تخلص المياه نهائياً من التلوث بالفيروسات المعاوية .

وتؤكد البحوث التى أجريت فى إحدى المحطات الكبرى لمياه الشرب فى روسيا : إن الترويق والمعاملة الأولية بالكلور والترويق أو الترسيب والترشيح قد قلل تدريجياً نسبة تواجد الفيروسات المعاوية فى المياه لكنها لم تخلص المياه نهائياً من التلوث بهذه الفيروسات.

كما لوحظ وجود علاقات ثابتة بين عمليات تقيية المياه وإزالة الفيروسات منها .. حيث لوحظ أن إزالة العتمامة واللون قد صاحبها انخفاضاً واضحاً في عدد البكتيريا والفيروسات الموجودة في المياه. إلا أن نسبة الانخفاض للفيروسات كانت أقل من البكتيريا.

التطهير بالكلور: تستخدم بعض المواد لتطهير مياه الشرب ومياه حمامات السباحة مثل: الكلور، البروم، اليود، برمجات البوتاسيوم، أملاح الفضة، فوق أكسيد الهيدروجين ، والأوزون. غير أنه ما زالت الدراسات قائمة لدراسة الجرعات المضافة ونظام التطهير لضمان خلو المياه من الفيروسات.

التعقيم والتطهير بالكلور

ينتشر استخدام الكلور في تطهير المياه على مستوى العالم، ذلك لتأثيره القوى والفعال على الفيروسات كما ذكر العالم (Olivieri) عام ١٩٧٣ في أبحاثه أن الكلور يتميز بتفوقه على إضعاف الجسيمات الفيروسية الكاملة إضافة إلى إضعاف الحمض النووي الفيروسي في الوقت نفسه. ويستخدم أيضاً الأوزون واليود والأشعة فوق البنفسجية ، وكذلك أشعة جاما في تطهير المياه الملوثة بالفيروسات . وفي حالة الكلور والأوزون يجب دراسة بعض العوامل الأخرى المهمة مثل :

- المقاومة النوعية لكل فيروس على حدة .
- تأثير مركبات الكلور المختلفة على الفيروسات .
- حالة المياه نفسها من عتمامة ولون .
- درجة تركيز الأيون الهيدروجيني .
- درجة حرارة المياه . وغيرها من العوامل الأخرى.

وقد تكون للعتر المختلفة للفيروس الواحد درجات مقاومة مختلفة للكلور إضافة إلى أن مقاومة الكلور تتأثر أيضاً بتركيز الأيون الهيدروجيني للماء ونوع الكلور وعوامل أخرى ما زالت مجھولة .

وهناك فيروسات ذات درجة مقاومة عالية لتأثير الكلور .. وترجع تلك المقاومة إلى عاملين مهمين هما :

- درجة تنقية الفيروسات من البروتينات المحيطة بها .
- تركيز الفيروس في الماء .

وثبت أنه في حالة ارتفاع تركيز الفيروسات في الماء يجب أن تزداد فترة بقاء الفيروسات في المياه المطهرة بالكلور . كما ثبت أن مادة الكلورامين والهيبوكلوريد وغاز الكلور تمتاز بذلك الترتيب بشدة تأثيرها وفاعليتها على إضعاف الفيروسات والبكتيريا . وغاز الكلور يذوب في الماء .

وتركيز الأيون الهيدروجيني للمياه المعاملة له تأثير كبير على المفعول المطهر للكلور والمضعف للفيروسات .. علاوة على أن مركبات الكلور مثل : الكلورامين . وعندما ينخفض تركيز الأيون الهيدروجيني فإن تأثير الكلور ومركباته على الفيروسات يكون أشد من لو كان تركيز أيون الهيدروجين عال . كما ثبت أن للكلور تأثير مضاعف جداً للفيروسات والبكتيريا في الماء إذا كان تركيز الأيون الهيدروجيني (pH) 7 .

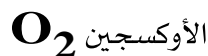
لكن رغم تأثير الكلور الواضح على بعض الفيروسات إلا أنه يؤثر على الغلاف البروتيني للفيروس وليس على الحمض النووي الموجود داخل جسم الفيروس .

فعملية تطهير المياه بالكلور تتوقف على عوامل عديدة أهمها :

- تركيز وكمية ونوعية الكلور المستعمل في تلك العملية .
 - كذلك الفترة الزمنية خلال دور التفاعل بين الفيروسات والكلور .
 - درجة تركيز الأيون الهيدروجيني .
 - درجة حرارة الماء .
- نسبة نقاوة الماء من عدمها أي وجود مواد عضوية عالقة أو ذائبة في تلك المياه .

التطهير بالأوزون

يعد الأوزون (شكل ٤٧) من المواد المؤكسدة القوية، الذي يتميز بتأثيره الواضح في تطهير المياه من أنواع البكتيريا والفيروسات . فمعاملة المياه بالأوزون تساعد على التخلص من الروائح غير المرغوبة. كما لا تتأثر معاملة المياه بالأوزون بالعوامل العديدة التي سبق ذكرها عند معاملة المياه بالكلور مثل تركيز الأيون الهيدروجيني والحرارة وغيرها . مما يؤدي لسهولة تقنية استخدامه في تطهير مياه الشرب من الفيروسات . ورغم أن للأوزون تأثيراً مضاداً للفيروسات أقوى من تأثير الكلور إلا أن شدة تلوث المياه تؤثر تأثيراً سلبياً على تطهير المياه بالأوزون من الفيروسات .



(شكل ٤٧) طريقة تفكك الأوكسجين وارتباطه مرة أخرى لتكوين الأوزون

التطهير باليود

عادة يستخدم اليود المبلور ومركبات اليود المختلفة في تطهير كميات قليلة من المياه أو الخزانات أو مخزون مائى محدود وأيضاً مياه حمامات السباحة . ونتيجة لتحلل اليود في المياه يتكون حمض (HIO) الذي يتوقف تركيزه على تركيز اليود في المياه ودرجة تركيز الأيون الهيدروجيني .

وتزداد نسبة هذا الحمض بزيادة تركيز الأيون الهيدروجيني .. وبالرغم من أن معاملة المياه بالكلور تحتاج إلى تركيز أقل من اليود والبروم لإضعاف الميكروبات والفيروسات ، إلا أنه يفضل لتطهير مياه حمامات السباحة استخدام اليود والبروم والهالوجينات المشتقة منها .

ويرجع ذلك لأن تركيزات كل من اليود والبروم المستخدمة في حمامات السباحة لا تسبب اضطرابات والتهابات لأشفية العين . وأثبتت العالم (Wallis) عام ١٩٦٢ أن تأثير اليود المضاد للفيروسات يتوقف على درجة مقاومة المياه. غير أن اليود يؤثر على الغلاف البروتيني الخارجي للفيروس وليس له أي تأثير على الحمض النووي الفيروسي .

التطهير بالبروم

أهم ما في التطهير بالروم هو تميزه بقدرته القوية على إضعاف الحمض النووي للفيروس .. إلا أنه يؤثر تأثيراً ضعيفاً على الفشائ الخارجي للفيروس .

التطهير باستخدام برميجانات البوتاسيوم

تستخدم عادة لإزالة الروائح من مياه الشرب وكذلك لإزالة الطعم غير المستحب والمناسب وذلك بتركيزات محدودة. التعقيم والتطهير بالأشعة فوق البنفسجية انتشر استخدام تلك الأشعة على نطاق واسع جداً في محطات المياه المتطرفة لتأثيرها الفعال في القضاء على الفيروسات والبكتيريا . وأكد بعض الباحثين على أن مقدار الجرعة اللازمة لإضعاف الفيروسات يتوقف على تركيز الفيروس نفسه في الماء؛ لأن الفيروسات تتمتع بمقاومة شديدة لجميع المواد الكيميائية والطبيعية المستخدمة لتطهير المياه وأن الفيروسات تحتاج لإضعافها في المياه إلى جرعات كبيرة وفترات تعرض طويلة مقارنة بأنواع الميكروبات الأخرى .

إن تركيز الميكروبات الملوثة للمياه يحدد جرعة المادة المطهرة والمعقمة كما يحدد طول الفترة الزمنية لتأثير المطهر على الفيروسات والميكروبات التي تضمن تأثيرها الفعال عليها خاصة وأن معظم الفيروسات الوبائية تتميز بمقاومة شديدة للظروف غير الطبيعية .

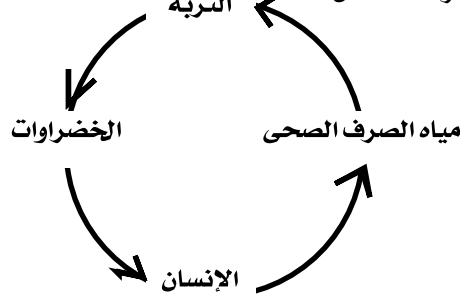
لذلك ينصح العلماء أن يكون تركيز الميكروبات والفيروسات في المياه المختبرة هو نفس التركيز الموجود في المياه الطبيعية ، حتى تقل الفجوة بين النتائج المتحصل عليها في المعامل المختبرة، ونتائج تطبيقها في المياه

الطبيعية .. حيث تختلف الظروف الطبيعية التي تقابل عمليات تنقية وتطهير المياه في محطات المياه عن تلك التي تفترض في التجارب المعملية.

تلوي التراب والتربة بالفيروسات

يمكن الإصابة وانتقال العدوى عن طريق الهواء المحمل بذرات التراب المحتوية على الفيروس. حيث إن عمليات النظافة وتغيير المفروشات تساعد على تحويل هواء الأماكن المغلقة بذرات التراب المحتوية على الفيروس . وتمكن العديد من العلماء بعزل الكثير من الفيروسات من التربة التي ثبت فيها سرعة إضعاف بعض الفيروسات. كما أن الفيروسات المعزولة من التربة تكون محتفظة بنشاطها وقدرتها على إحداث الإصابة وبالتالي من الممكن انتقال الفيروسات المعوية من التربة إلى الإنسان عن طريق الخضروات .. ويعود هذا التلوث إلى استخدام مياه الصرف الصحي في الرى واستخدام رواسبه كسماد في الحدائق العامة. وتعد مدة بقاء مقاومة الفيروسات المعوية الملوثة للخضروات والتي يعتقد بأنها المصدر الرئيسي في انتشار الفيروسات المعوية للإنسان

عن طريق دائرة الاتصال :



غسيل الخضر والفاكهة ليس كافياً .. لماذا؟!

وتؤكد الأبحاث لطول فترة بقاء الفيروسات المعوية أو فيروسات الجهاز الهضمي في الأرض المروية بمياه الصرف الصحي . كما تتوقف فترة بقاء الفيروسات التي تعتمد على نوع النبات الملوث وتطور نموه ونوع

عترة الفيروس وتركيزها فى المياه التى لوثت التربة.. فقد لوحظ أن الفيروسات الملوثة لأوراق الكرنب تضعف بسرعة فائقة خلال أيام . كما أن الخضراوات الطازجة الناتجة من حقول تم ريها بواسطة مياه الصرف الصحى من المحتمل أن تكون مصدرًا للإصابة بالفيروسات المعوية و تستطيع البقاء لمدة طويلة بداخلها. فبعض الفيروسات تبقى نشطة لمدة قد تصل إلى ٦٠ يوماً. و لا يفترض نقل الفيروسات الوبائية من الثمار المصابة والمروية بمياه الصرف الصحى الملوثة للحيوان والإنسان وحسب، بل تؤكد الأبحاث العلمية. حيث تنتشر بعض الفيروسات فى فصول مناخية معينة .

خطورة تلوث التربة الزراعية بالفيروسات

وتتمثل خطورة تلوث التربة بالفيروسات الوبائية فى :

- يصحب اختراق الفيروسات الوبائية لخلايا النباتات تغيير التركيب الأنتيجينى للفيروسات نفسها مما يؤدى لظهور عترات جديدة للفيروسات.
- عدم القدرة على التخلص من الفيروسات التى اخترقت النبات ، حيث إن الغسيل بالماء قبل استعمالها طازجة لا يخلصها من الفيروسات الموجودة بداخلها.
- إمكانية العدوى المباشرة فى حالة رى الخضر والنباتات بواسطة الرش أو المطر الأمر الذى يسمح للفيروسات المعدية أن تقع على الأرض بكميات كبيرة جدًا وتصل إلى السطح الخارجى لأوراق النباتات وتخترقها، وبالتالي تكون سبباً رئيسياً فى انتشار بعض الفيروسات وبالتالي :

يجب أن يؤخذ فى الاعتبار :

- إجراء الفحص الدورى لمياه الصرف الصحى والمنتجات الزراعية من الأراضى والحقول المروية بمياه الصرف الصحى .
- مراعاة أن أعلى تركيز للفيروسات سيكون فى الطبقات السطحية من التربة .

- مدى تأثير المياه الجوفية وتلوثها بالفيروسات حيث ثبت وجود فيروسات في المياه الجوفية نتيجة لاستعمال مياه الصرف الصحي في رى الأراضي الزراعية .
- عدم ووقف رى الأراضي الزراعية بمياه الصرف الصحي كما يحدث لدينا في المنيا حيث تحول الأرض إلى تربة مملحة لزيادة الأملاح بها مما يسبب الخسائر الفادحة.

الطمى

أثبتت بحوث العالم (Carlson) عام ١٩٤٣ أن إضافة الطمى إلى راسب الصرف الصحي أثناء تنقية المياه لمدة عدد من الساعات تؤدي لإضعاف بعض الفيروسات الوبائية مثل فيروس شلل الأطفال بدرجة ملحوظة. ويرجع هذا التأثير الفعال إلى التغييرات البيوكيميائية التي تحدث في الخليط والراسب. حيث تم عزل ما يقرب من ٥٠ نوعاً مختلفاً من الميكروبات البكتيرية من الطمى . الأدesh من كل ذلك أنه عثر على أربعة أنواع منها كان له تأثير مضاد للفيروسات.

ولأن العديد من القوارض تتقل الفيروسات للإنسان مثل الطاعون وغيره .. فكثيراً من مزارع الدواجن تكون كثافتها عالية بالفئران التي تعمل على نقل الفيروس ونشره من مزرعة إلى أخرى مما يهدد مربي الدواجن بانتشار الأوبئة المختلفة . كما تم عزل فيروس الحمى القلاعية من الفئران .

* * *

تقدير إمكانية العدو عن طريق تلوث الأدوات المستخدمة بالفيروسات على درجة وجود الفيروسات بها وفترتها بقائهما نشطة وقدرتها على إحداث العدو والإصابة ومدى تداول وتبادل تلك الأدوات المستخدمة .

وحقيقة عزل بعض الفيروسات من الأدوات المستخدمة من قبل المصابين ببعض الفيروسات يؤكد الدور الذي تلعبه هذه الأدوات في نقل العدو. وعند إجراء دراسة وجود الفيروسات على الأدوات ثبت أن فيروسات الجهاز الهضمي تظل محفوظة بنشاطها وقدرتها على إحداث

الإصابة فترات طويلة من الزمن على المواد المستخدمة . و تتوقف فترة بقاء الفيروس على هذه الأدوات نشطة على :

- الظروف البيئية المحيطة. من درجة حرارة . و درجة الرطوبة النسبية.
- الأدوات الموجودة نفسها .
- كمية الفيروسات.
- تركيب الفيروسات.

كما لوحظ أن الفيروسات المعيشية وفيروسات الجهاز التنفسى تبقى لفترات طويلة محتفظة بنشاطها على الأشياء والأدوات الملوثة، وقد يعود ذلك كما ذكرنا من قبل إلى نوعية وتركيب الفيروس نفسه واختلاف قدرتها على مقاومة الظروف الخارجية في الهواء .. فقد تبقى بعض الفيروسات ساعات وربما دقائق . وثبت أن فيروسات الإنفلونزا الموجودة على الأشياء والأدوات تضعف سريعاً في حالة وجود رطوبة عالية خاصة فيروس الإنفلونزا (A).

تطهير الأدوات الملوثة بالأشعة

يعد تأثير الأشعة فوق البنفسجية في تعقيم الأسطح والأدوات المستخدمة قوياً . حيث أثبتت تجربة تعقيم فيروسات الإنفلونزا في عترة الإنفلونزا (A) في هونج كونج عام ١٩٦٨ وموسكو عام ١٩٤٧ باستخدام مصايد BUV15 قدرتها الفائقة على إضعاف الفيروسات .

والأكثر من ذلك أنه ثبت أن كافة الفيروسات قد تم إضعافها بسرعة بعد التعرض للأشعة خاصة حال تواجدها على الأشياء ذات الأسطح المستوية . أما عترة هونج كونج كونج الملوثة للأشياء فقد تم إضعافها مرور ٥-٢٠ دقيقة من التعرض للأشعة .

ولتعقيم الأنسجة الصوفية والقطنية من الفيروسات يتطلب تعريضها للأشعة لمدة لا تقل عن ٦٠-٩٠ دقيقة . وتستخدم الأشعة بطريقة مباشرة وغير مباشرة للقضاء على الفيروسات الوبائية المختلفة . كما ثبت أن درجة الرطوبة النسبية للهواء المحيط لها تأثير فعال على إضعاف الفيروسات بواسطة الأشعة فوق البنفسجية .

وللفيروسات مقاومة متباعدة لتأثير الأشعة فوق البنفسجية .. وعندما أجريت مقارنة بين مقاومة بعض الفيروسات وفيروس إنفلونزا (A)، وجد أن فيروس الإنفلونزا أضعف بعد ٢٠ دقيقة من التعرض للأشعة .

وتشتمل أيضًا السوائل الكيميائية المطهرة عن طريق رشها مثل :

- فوق أكسيد الهيدروجين .

- كلورامين .

- هيكليريزورتسين .

فطريقة رش المواد الكيميائية على هيئة رذاذ يؤدي لإضعاف الفيروسات سواء في الهواء الملوث أو على الأشياء الملوثة. ويضيف الباحثون تأكيدهم لقدرة غاز الإيثيلين العالية على إضعاف جميع الفيروسات المعروفة.

* * *

فكروا يا أولى الألباب

لم تعد مسألة النظافة الآن اختيارية بل أصبحت إجبارية (رغم أنفك) .. لحمايتك من تلك اللعنة التي تهدد العالم. لم تعد الوقاية خير من العلاج وحسب، بل خير من الموت. عندما يصبح لا مفر من الفهم لاتخاذ الحذر المطلوب. خاصة وأن المناورات المراوغة للفيروس وتغيير ردائه تحول دون الاستجابة المناعية بالتحصين باللقاحات المتاحة. كائن دقيق .. يغزو العالم .. ويهدد بالخراب والدمار.

لو كنا نتبع ديننا لسبقنا الأمم والعالم بأخلاق وتعاليم الإسلام ..
والسؤال الذي يطرح نفسه الآن: من المسئول عن : - جنون البقر..

- الحمى القلاعية..

- الإيدز ..

- سارس ..

.. C فيروس -

وأخيراً إنفلونزا الطيور؟

ثم.. لماذا يعد العالم الطيور المصابة رغم أن البعض منها لا تظهر عليه الأعراض المتأخرة ويضحي بلحومها ويعدمها حية بالدفن.. وينصحنا نحن بغلى الطائر المصابة بالطريقة المعقمة قبل طهيه وتناوله.. ولا يتبع هو هذه الطريقة التي تتقد آلاف من ضحايا الطيور البريئة ثم يعم المكان خاصة وأن الفيروس حساس جداً للمطهرات والمنظفات.. ويضحي بهذا الكم الهائل من الطيور .. إذا كانت هناك وسيلة للتحايل على هذا الفيروس المراوغ بقتله بالغليان !!!

يحثنا القرآن الكريم دائمًا على التفكير والتدبر والحذر .. ويعلمنا الإسلام كيف نستطيع حماية أنفسنا ومواجهة أية مخاطر تواجهنا؟ فقد وضع الرسول صلى الله عليه وسلم أساساً للحجر الصحي الحديث.. بل وأساساً للطلب الوقائي الذي لابد وأن نتبعه ، بل لا مفر من أتباعه والإذعان له .. عندما أوصى صلى الله عليه وسلم بتلك النصيحة :

﴿إِذَا سَمِعْتُمْ بِالظَّاعُونَ فِي أَرْضٍ فَلَا تَدْخُلُوهَا، وَإِذَا وَقَعَ بِأَرْضٍ وَأَنْتُمْ بِهَا فَلَا تَخْرُجُوا﴾ منها. صدق رسول الله صلى الله عليه وسلم . فهذه النصيحة لا تصدر إلا عن وعي وإدراك ووحى من الله جل شأنه : ﴿وَمَا يَنْطِقُ عَنِ الْهَوَى﴾ (٣) إِنْ هُوَ إِلَّا وَحْيٌ (٤) عَلَمَهُ شَدِيدُ الْقُوَى﴾

(النجم ٣ - ٥)

* * *

الباب الثالث

التحكم الجيني وقهر المخ

الفصل الأول

هل يولد الإنسان مجرماً.. أو غبياً؟

الغريب أن تعرف أن الإنسان قد يولد مجرماً أى أن هناك نسبة كبيرة جدًا من الإجرام ترجع لعوامل وراثية وليس لعوامل بيئية فقط . فمعنى أن يضطرب الوجدان فلا تجزع لسفك الدماء أو يضطرب المخ فلا تأخذك الرحمة بالاعتداء على الصغار .. إن هناك خلا ما قد حدث.

وإذا فتحنا السجون وقمنا بفحص المجرمين نجد البعض منهم لديه شذوذ كهربى فى المخ يكشف عنه رسام المخ ببساطة .. وإذا كان هذا الخلل يؤدى لسلوك عدواني وإجرامي فالعلاج ممكن بإزالة هذا الخلل وإذا اكتشف مبكراً في المرحلة المبكرة من تكوين الجنين استبدلت الجينات المعطوبة بغيرها السليمة.

أما إذا كان هذا الخلل ناتجاً عن ارتجاج أو غيره من الأسباب مثل تعاطى الأم لبعض الأدوية الضارة بالجنين ، ففى هذه الحالة يمكن التدخل الجراحي حيث ثبت علمياً أن استئصال الخلايا المتهيجة أو قطع الألياف العصبية التى تنقل دورة العنف الإجرامي من الممكن أن تقضى على النوازع الإجرامية وأعمال العنف اللا إرادية .

ولا يعني ذلك أن كل الانفعالات العدوانية يمكن تفسيرها على كونها حالات مرضية فهناك دراسات علمية تمت على طبيعة شعور المفترض والقاتل والسارق وعلاقته بوجود خلل حقيقي في المخ من عدمه .

أكدت الأبحاث أن معظم حالات الاعتداء الشاذة ترجع لاضطراب جزء في المخ يسمى أمجدالا (Amygdala) (لوزة) وبعد استئصال هذا الجزء بالجراحة اختفت هذه الميول العدوانية لدى المجرم.. مما يؤكد أن وقوع جريمة بلا دوافع يدل على أن مرتكبها مريض ويجب علاجه.

مما سبق يتضح أن العنف والإجرام يرجعان لاضطراب مجموعة من الخلايا العصبية أصيبت أو أضيرت لأى من الأسباب المذكورة ولذلك فالرحمة هنا فوق العدل.

وليس كل المجرمين مرضى ومضطربين الشخصية؛ لأن المريض ليس عليه حرج فيما أصابه ورفع القلم عن ثلات :

﴿عن الجنون حتى يعقل وعن النائم حتى يستيقظ وعن الصبي حتى يبلغ .﴾

ويعد التخلف العقلي أحد أسباب الإجرام لأن السلوك الإجرامي قد يأتي من التخلف العقلي؛ لأن المتخلف عقليا لا يعرف عواقب أفعاله وتصرفاته ولا يقيم لها وزناً والهندسة الوراثية وبالتحديد بالعلاج الجيني أمكن علاج التخلف العقلي.

وليس ذلك وحسب وإنما الأدهى من ذلك كله هو تحديد الجينات المسئولة عن الذكاء والغباء في الإنسان مما سيغير من الخريطة الوراثية للإنسان ويصبح الإنسان بقدراته الإيجابية السوبرمان إنسان حاد الذكاء قوى البنية خالي من الأمراض (الوراثية فقط) ومقاوم لكافة الأمراض البيئية .. مشوق القوام .. جميل .. سوى التفكير ..

ولكن !!!

هل من الممكن أن هذا السوبرمان يعيش شباباً دائمًا بلا شيخوخة ؟
ولا هرم ؟

هل بإمكان السوبرمان الهروب من الموت ؟

ويبقى الحلم الكبير يراود علماء الهندسة الوراثية بعد ما وصلوا للطريق الذى سيتحقق لهم السوبرمان وهو شباب دائم بلاشيخوخة ولا هرم .. وخلود بلا نهاية ولا موت .

والسؤال الذى يطرحه شيطان العلم الآن :

هل أدى ذلك على شجرة الخلد وملك لا يبلى ؟

والهندسة الوراثية تقف عاجزة لا تجيب !!!

وفى تساؤل ساخر واستكثار يقول كتاب الله عز وجل :

﴿هَذَا خَلْقُ اللَّهِ فَأَرُونِي مَاذَا خَلَقَ الَّذِينَ مِنْ دُونِهِ بِلِ الظَّالِمُونَ فِي ضَلَالٍ مُّبِينٍ﴾

لقمان : ١١

ثم يقطع الله عز وجل قوله بنهاية هذا المطاف من عبث الإنسان
فيقول تعالى :

﴿إِنَّ الَّذِينَ تَدْعُونَ مِنْ دُونِ اللَّهِ لَنْ يَخْلُقُوا ذَبَاباً وَلَوْ اجْمَعُوا لَهُ﴾

الحج : ٧٣

ثم حسم المسألة فقال تعالى :

﴿لَا تَبْدِيلَ لِخَلْقِ اللَّهِ ذَلِكُمْ﴾

الروم : ٣٠

هل يولد الإنسان غبياً .. ؟

رغم صغره .. ودقة وجهه المدبب وذيله الدقيق إلا أنه يتميز بالبرقة وشدة الحساسية وهناك ما يدعو لتأمله الآن خاصة بعد المفاجأة التي قدمها لنا العلماء بأن ٩٩٪ من جينات الفأر متماثلة مع جيناتنا .

فلا غرابة إذاً فى أن معظم التجارب العلمية تجرى على الفئران. ليس ذلك وحسب بل إنه من المدهش أيضاً أن يجرى العلماء اختبارات الذكاء والغباء على الفئران .

والسؤال الذى يفرض نفسه الآن هل حقاً أن الذكاء وراثى ؟
هل يولد الإنسان غبياً؟
فيظل مسيراً رغم أنفه .. حبيساً لجيناته الغبية ؟
وهل يعد الغباء وراثة.. قدرًا .. لا يمكن رده.. كالبلاء.. والأهل ..
والميلاد والموت !..

وإذا كانت المسألة متعلقة بالوراثة والجينات فهل يمكن استبدال
جينات الغباء بأخرى مسؤولة عن الذكاء .. وإنجابأطفال ذكاء حسب
الطلب؟

لنبحث أولاً عن حقيقة ومعنى وماهية الذكاء.. وهل هو صفة
مكتسبة أم له استعداد وراثي جينى !

ذلك لأن العلاج الجيني يتطلب زرع الجينات في مراحل مبكرة جداً
من النمو الجنيني أي بعد إخضاب البويضة مباشرة حتى يتم إدخال
الصفة الوراثية في الجهاز الوراثي للجنين لينمو بها .. ثم يعبر عنها ..
ليس ذلك وحسب بل إنه من الممكن الآن استخدام العلاج الجيني في
مختلف الأعمار وليس فقط أثناء النمو الجنيني .

معنى الذكاء

هل حقاً الذكاء وراثى !

موروث أم مكتسب ؟

طبيعة أم تطبع ؟

جين أم بيئة ؟

الحقيقة أن الفار دوجى هو وحده الآن الذى يستطيع الإجابة على
هذا السؤال.. ولكن كيف ؟ إن فكرة الفار الأكثر ذكاء شيء يستطيع كل
إنسان أن يتعاطف معه وأن يتفكه به .. ولكن بلا شك أن الهدف من
الأبحاث التي يجريها العالم جو طسن الصيني (Joe Z Tsien) على
الفئران وتحويرها وراثياً للتعرف على أسرار الذكاء والغباء أكثر عمقاً
وعيًّا من محاولة تخليل فار عبقرى .

وكان الهدف الرئيسي هو محاولة إيجاد عقاقير لعلاج اضطرابات الذاكرة المرتبطة بتقدم العمر .. وبالطبع كانت المفاجأة التي اكتشفها هذا العالم أثناء إجرائه التجارب على سلالات الفأر دوجى .

واسم دوجى نسبة إلى الفتى العبرى التليفزيونى وتم اختيار هذا الاسم نسبة لذكاء هذه السلالة الهندسة وراثياً وما حقيقته من نتيجة مبشرة لعلاج أمراض فقدان الذاكرة والزهايمير وغيرها من اضطرابات المخ.

ولنرجع مرة أخرى لمعرفة معنى الذكاء ..

يُعرف علماء البيولوجى الذكاء بأنه "القدرة على حل المشاكل ومواجهتها" ونضيف نحن أن الذكاء هو سرعة البديهة والفهم والقدرة على توقع الأمور وتجنب المخاطر وسرعة الرد .

فالذكاء سمة مركبة ومعقدة تتعلق بعده عوامل أخرى مثل القدرة على تحليل الأمور والتفكير المنطقي والمقدرة على تعميم المعلومات المتعلمة والمكتسبة سابقاً .

وتشترك الحيوانات مع الإنسان فى بعض هذه الأمور بأن تتعلم وتتذكر .. ولنأخذ مثلاً مسألة الحذر لدى الحيوان من مكان معين والهروب من الأخطار التى تهددها وتجنب كل ذلك عليها أولاً أن تكون متوقعة الحديث لتحذر منه أى أنه لابد من وجود ذاكرة لدى الحيوان لمعرفة أسباب الخطر وتذكره لمعرفة هذا الخطر الذى يسبق الحذر .

علاقة محسوبة بين السبب والنتيجة

فالتعلم والذاكرة اثنين من المكونات الأساسية لحل أية مشكلة ومن الطبيعي أن تؤدى زيادة مهارة التعلم والذاكرة إلى تحسين الذكاء وهو دور البيئة .

ذاكرتك تحدد شخصيتك

ولفهم الآليات التى بنى عليها التعلم والذاكرة أهمية كبيرة؛ لأن ما نتعلمه وما نتذكرة يحدد بشكل أساسى وواقعي من نكون .. فالقدرة على

تذكر ما تعلمناه وتسخيره لواجهة البيئة والمجتمع المحيط بنا .. هي التي تحدد الفرد وشخصيته .. فالتعلم والذاكرة هما حدى القوة الرئيسية لسلوك الإنسان .. ولذلك يفقد الإنسان شخصيته عندما يصاب بالزهايمر .. عندما يفقد ذاكرته بكل ما يحيطه .. وبكل ما تعلمها .

من المسئول عن التعلم والذاكرة

هناك منطقة في المخ تُدعى "الحُصين" يؤدى التأثير عليها إلى تقوية أو إضعاف ومحو المعلومات المعلمة في المخ .. كيف يحدث ذلك ؟ تترابط الخلايا العصبية (Neurons) في المخ ببعضها في شبكات معقدة مكونة تشكيلة عقلية مميزة مثل من المخ تشبه في شكلها حسان البحر لذلك سميت بـ "الحُصين" التي تعد البنية المخية الأساسية لتكوين الذاكرة لكل من الإنسان والحيوان .

ويؤدي التأثير بتقوية أو إضعاف المسلك الحصيني لاحتزان أو محو المعلومات المعلمة في المخ .

بشكل أكثر دقة

هناك ظاهرتين تعرف باسم تقوية وتعزيز طويل الأمد أو إخماد وإضعاف طويل الأمد :

.(Lng _ term potentiation LTP).

.(Long _ term depression LTD) .

والتي تتحكم في آليات هاتين الظاهرتين هي مادة كيميائية، وتعتمد ظاهرتا إضعاف أو تقوية المعلومات المعلمة في المخ عليها وتسمى المستقبلة النمذاوية وتقع فوق الأغشية الخلوية العصبية في المخ - (Aspar- tate receptors N-methyl D) (Ar -NMD).

ما هي المستقبلة النمذاوية ووظيفتها ؟

يساعد بروتين المستقبلة النمذاوية في المخ على تقوية الاتصال بين خليةتين عصبيتين يُصدق أن يكونا نشطتين في آن واحد .. ويفترض العلماء أن مثل هذه التقوية تشكل أساس التعلم والذاكرة.

والمستقبلة النمذجية عبارة عن ثقوب صغيرة جدًا بحيث يمكن للكلاسيوم عبورها لتمكن من الربط بين حدفين ينشطان في آن واحد.. وهو أمر يعد أساسياً ومتطلباً مسبقاً لتأسيس الذاكرة .. وهذه الثقوب لا تفتح إلا حينما تستقبل إشارتين (Signals) منفصلتين تتمثلان في :

الإشارة الأولى :

ربط جلوتامات (Glutamate) - الناقلة العصبية - المحررة من قبل الخلية العصبية (قبل المشبكية).

والـ (Glutamate) مادة كيميائية تستخدمها الخلايا العصبية في الاتصال فيما بينها وتحررها الخلايا العصبية بكميات محددة وبدققة متناهية في الحالة الصحية واندفاع هذه المادة بتدفق وبدون سيطرة يؤدي لحدوث السكتة المخية بمعنى :

عندما يُحرم المخ من الدم مثلاً يحدث عندما تسد الجلطة الدموية المسببة للسكتة المخية أحد الشرايين تستطيع الخلايا العصبية تحرير كميات كبيرة من الجلوتامات وترتبط الجلوتومات الفائضة بالمستقبلات النمذجية لخلايا عصبية أخرى مما يسمح لفيض غامر من الكالسيوم بالتدفق إلى الخلايا الأخرى ، الأمر الذي يؤدي بالاشتراك مع نقص الأكسجين إلى موت الخلايا.

الإشارة الثانية

تبين كهربائي يرد من خلية عصبية أخرى (بعد المشبكية) تقوم بإخراج الماغنيسيوم من قناة المستقبلة.

وينشط اندفاع الكالسيوم نحو الداخل سلسل كيميائية حيوية تقوى وتربط ملتقى الخلتين العصبيتين (المشك) شكل (٤٨).

(شكل ٤٨)

والافتراض الذى تقوم عليه عملية الذاكرة

يتمثل فى أن الكالسيوم والماغنيسيوم يلعبان دوراً مهماً فى هذه العملية حيث ترجع عملية تأسيس الذاكرة إلى دور بروتين المستقبلة النمذاوية NMDA فى المخ .

ويُعد إنتاج بروتين وحيدة المستقبلة النمذاوية أساسياً فى إنتاج فئران ذكية وأخرى غبية وهى مهمة جداً فى مسألة التعلم والذاكرة .. وهذه المستقبلة النمذاوية لا توجد فقط فى المخ وإنما توجد أيضاً فى أماكن أخرى من الجسم وتؤدى وتنقى بأدوار أخرى غير تلك التى تؤديها فى المخ، ويتبين أن الفئران الذكية تمتلك وحدات (نُسخ) إضافية فى مخها من تلك الفئران الغبية.

وطريقة استخدام الفئران لدراسة صفة معينة .. يتم فيها تعطيل الجينات المطلوب دراستها فى الفئران ويدرس سلوك هذه الفئران لمعرفة واستبطاط وظيفة تلك الجينات .

ما دور المستقبلة النمذاوية في الذكاء

تظل المستقبلة النمذاوية مفتوحة (لدى الفئران الذكية) لمدة أطول تصل لضعف المدة أو الفترة العادبة لدى الفئران العادبة .. وتساعد هذه الفترة الأطول والزمن الإضافي بطريقة ما على تكوين ذاكرة جديدة بطريقة أكثر فعالية ومن ثم الذكاء .

كيف يمكن معرفة وتمييز الفأر الذكي عن الغبي ؟

لقد أجرى العالم جو وطسن هندسة سلالة الفأر دوجى وراثياً بحيث أصبحت هذه السلالة تنتج كمية تفوق الكمية المعتادة من وحيدة Subunit رئيسية لبروتين المستقبلة النمذاوية NMDA ، وبهذا التحور وزيادة تلك الكمية من هذا البروتين أصبحت تلك الفئران بقدرة على تذكر الأشياء التي رأتها من قبل أسرع وأفضل من الأخرى .

باختصار وبشكل أوضح

يمكن تنشيط هذه المستقبلة النمذاوية في المخ بحيث يقوى ويعزز ذلك عملية التعلم والذاكرة .. والعلماء يعملون لترويض هذه المستقبلة لعلاج اضطرابات الجهاز العصبي المركزي ، خاصة بعد تحديد الجينات المسئولة عن صنع بروتين المستقبلة النمذاوية في المخ .. وتعد المستقبلة النمذاوية ثقب يسمح بدخول الكالسيوم في الخلايا العصبية الأمر الذي يعد متطلباً مسبقاً لتقوية الاتصال بين خلويتين عصبيتين والتي يعتقد أن هذه التقوية . الأساس في مسألة التعلم والذاكرة . (شكل ٤٩) .

(شكل ٤٩)

تحسين الذاكرة لدى الإنسان

مازال العلماء يؤكدون إمكانية استخدام تقنية تحسين قدرة الإنسان على التعلم والذاكرة ومن ثم رفع نسبة الذكاء .. وبالفعل قامت شركة يوريكا باستخدام الهندسة الوراثية لتحديد جزيئات تُشكّل أهدافاً محتملة لعقاقير تعالج اضطرابات الجهاز العصبي المركزي مثل فقدان الذاكرة وحرف Dementia الشيغوخة.

ومما لا شك فيه أن الشركات الدوائية بدأت بالفعل المحاولات في صنع أدوية وعقاقير لدراسة كيفية التحكم في المستقبلة النمذجية، ومن ثم زيادة القدرة الذاكرة وزيادة سعتها لدى الإنسان خاصة المصابين بقصور في الذاكرة .

ويؤكد العالم مالينكا أخصائى العلوم العصبية بجامعة ستانفورد أن هناك احتمالاً بإيجاد عقاقير تغير وتحور من نشاط المستقبلة النمذجية من دون الارتباط بها مباشرة ويقوم العالم جو وطسن حالياً بدراسة مادة كيميائية طبيعية تؤثر على أجزاء محددة من المستقبلة النمذجية وتزيد من نشاطها.

والحلم الذى يراود علماء الأعصاب الآن هو البحث عن عقار يُحسن التعلم والذاكرة دون أن يكون له آثار جانبية أى دون أن يسبب تأثيرات عصبية أخرى مثل العقار المثير للهلوسة (PCP) والذى يرتبط أيضاً بهذه المستقبلة.

التعلم فى الصغر أسرع وأيسر من الكبر

يقول المثل القديم : «التعلم فى الصغر كالنقش على الحجر».. وثبت علمياً صحة هذه المقوله حيث ثبت أن المستقبلة النمداوية تلعب دوراً مركزياً في الذاكرة .. والمستقبلات النمداوية تبقى مفتوحة لدى الصغار لمدة أطول منها لدى الأفراد البالغة ومفتوحة بمعنى قدرتها على احتزان المعلومات وزيادة السعة لاستيعاب أكبر قدر ممكن من المعلومات .. وهذا يفسر لنا قدرة وسرعة وسهولة تعلم الصغار عن الكبار .. وتذكر ما تعلنته لفترة ومرة أطول مقارنة بالكبار .

وبدراسة أجزاء مختلفة وأساسية من المستقبلة النمداوية مثل: (NR2A) و (NR2B) وجد أنه أثناء الصغر تبقى المستقبلات (NR2B) مفتوحة لمدة أطول من تلك المزودة ب (NR2A)، والتي بمرور الوقت ومضي العمر تتتحول من (NR2A) إلى (NR2B) وأن هذا التحول المرتبط بالعمر والهرم يفسر لنا لماذا يصعب على الكبار تعلم معلومات جديدة وإضافية .

وتعتبر المستقبلة (NR2B) هي الأكثر هدفاً عند استخدامها في الزرع الجيني لإنتاج جينية من (NR2B) وتهدم زيادة الوحيدة (NR2B) في المخ لتحسين القدرة على الذاكرة في الفئران مما يؤكّد إمكانية أن تكون الوحيدة (NR2B) هدفاً لأدوية جديدة تستخدم لمعالجة اضطرابات متعددة ومختلفة في الذاكرة للمسنين .. وسيبحث عن مواد كيميائية تعزز الذاكرة عبر زيادة فعالية أو كمية جزيئات (NR2B) لدى مرضى ومضطربى الذاكرة .. وعليها في البداية أن تحسن الذاكرة لدى مصابى الزهايمير والخرف المبكر .

وسيتمثل الأساس المنطقي في تقوية الوظيفة الذاكرة للخلايا العصبية السليمة المتبقية عن طريق زيادة وتحسين فعالية الوحيدة (NR2B) للخلايا .

ولكن إذا كان المزيد من الوحيدة NR2B في المخ أمراً صحيًا وجيداً لصالح التعلم والذاكرة ، فلماذا تتلاقص كميته مع تقدم العمر !؟

لاشك أنها عملية تحول دون تحميل السعة الذاكرة للمخ فوق طاقتها .. وربما رحمة الخالق بنا ليساعد الإنسان في هرمه على النسيان وإلا سيظل حبيسًا للأحداث ونوابئ لا حصر لها وهذا أمر غير مستحب.. أن تظل نوابئ الدهر وحوادث الأيام عالقة بنا وبالذاكرة مدى الحياة .

* * *

الجينات هي المسئول الرئيسي عن الغباء والذكاء

ودرس على سلالة دوجي آليات التعلم والذاكرة وتم الكشف عن الدور المركزي لجزء معين في عملية تكوين الذاكرة .. ويمكن لهذا الجزء قريباً أن يشكل هدفاً لإيجاد عقاقير غير مسبوقة في مجال اضطرابات المخ .. وربما أيضًا من أجل رفع مقدرة التعلم والذاكرة لدى الناس العاديين ..

تحتل مسألة التعلم والذاكرة أهمية كبيرة لدى البيولوجيين ذلك لأن ما نتعلم وما نتذكره يقرر إلى حد كبير من نكون .

فالذاكرة .. الذاكرة فقط هي التي تحدد شخصية الفرد وهذا ما يدركه جيداً ويعرفه كل من قابل أو عرف مريضاً بالزهايمير .

يقول العلماء: إن كافة القدرات العقلية بما في ذلك الذكاء تتطور أثناء نشاط الإنسان اليومي، وهذا يعني أنها ليست فطرية.. وبما أن الذكاء وظيفة المخ وهو لا يظهر إلا عن طريق تبادل المعلومات مع البيئة حيث ينشأ في أثناء عملية الممارسة الوعية.. إذاً فهناك ما يؤكّد ارتباط الذكاء بكل من الوراثة وأي الجينات والبيئة.

كما أن الحدود القصوى للسعة الذهنية تفرضها بنية العقل وهي المخ والتي تُحدد من قبل الجينات ولننتبه هنا عند الجينات التي تلعب دوراً رئيسياً في كل شيء حتى في السلوك والاستعداد للأمراض النفسية والعصبية .. إذاً فالجينات هي المسئول الرئيسي عن الذكاء والغباء.

ولكن أن تؤثر الجينات على الذكاء والغباء فهذا هو المدهش حقاً، وإذا كان الأمر كذلك يصبح الإنسان مسيراً مجبراً على درجة إدراكه بكافة القضايا بما في ذلك قضية التوحيد ؟

ومما لا شك فيه أن تلك الحدود القصوى للسعة الذهنية تختلف من شخص لآخر حيث تعتمد على الكيفية التي تعمل بها الجينات .. وهذا يعني وجود حدود قصوى للمعلومات المخزنة في ذاكرتنا .

ويبدو أن انعدام الأهمية التطبيقية للحدود القصوى المقررة وراثياً لكل منا لم تأخذ قدرًا وافياً من الدراسة ، لأننا لا نتمكن أبداً من الوصول إليها ، فحتى أكبر عباقرة العالم وعلمائه وفلاسفته ، لا يستغلون كل قوتهم الذهنية الشاملة. أما الإنسان العادى فلا يستعمل إلا جزءاً ضئيلاً جداً من القابليات الذكائية المتاحة لديه.

ولدينا مثلاً طفل يُولد بعمرية متوازنة وموهاب متكاملة ، وقابليات كامنة وقدرات اجتماعية مثيرة ولا يظهر أى منها إلا عندما يمنح فرصاً متكاملة للنمو وتصل بعدها إلى أعلى مستوياتها عند توفر الظروف البيئية المثلثى .

وهناك منطقة تسمى **الحُصين** التي تعد البنية الأساسية لتكوين الذاكرة لدى كل من الإنسان والحيوان .. وهذا ما يؤكده الدكتور وطسن حيث تمت على سلالة دوجي الفأرية هندستها وراثياً بحيث تنتج كمية تفوق الكمية المعتادة من وحيدة (Subunit) رئيسية لبروتين يدعى المستقبلة النمذاوية (NMDA) والتي تساعد على تقوية الاتصال بين عصبين يصدق أن يكونا نشطتين في الوقت نفسه ويتصور العلماء أن مثل هذه التقوية تشكل أساس التعلم والذاكرة .

هذا ما كشفته سلالة الفئران دوجي حيث إنها استطاعت التمييز بين الأشياء التي رأتها من قبل أسرع من الأخرى العادية .

ويأمل العلماء الآن في صنع عقاقير تتأثر مع المستقبلة النمذاوية بهدف رفع كفاءة القدرة الذاكرة لدى البشر .

* * *

فَثَرَانٌ غَبِيبَةٌ

وتضمنت أبحاث العالم وطسن إنتاج فَثَرَانٌ غَبِيبَةٌ وأخرى ذكية وذلك عن طريق استخدام بروتين المستقبلة النمذاوية وهى مهمة فى التعلم والذاكرة .(شكل ٥٠) .

ويتمثل التعلم والذاكرة مرحلتين مختلفتين من عملية واحدة تدريجية ومتواصلة غالباً لا يسهل تمييز خطواتها .. فمن دون الذاكرة لا يستطيع شخص ما أن يقيس التعلم ومن دون التعلم لا توجد ذاكرة تقادس .

(شكل ٥٠)

ويُعرف البيولوجيون الذكاء تعريفاً تقليدياً بأنه المقدرة على حل المشاكل ومع أن التعلم والذاكرة جزءان متكاملان من الذكاء فإن الذكاء سمة معقدة تتضمن كذلك عدة عوامل أخرى مثل التفكير المنطقي والمهارات التحليلية والقدرة على تعميم المعلومات المعلمة سابقاً .

إن كثيراً من الحيوانات عليها أن تتعلم وتتذكر وتعتم وتحل أنماطاً متنوعة من المشاكل مثل التعامل مع البيئة التي تعيش فيها والتتبؤ وتوقع

العلاقة بين السبب والنتيجة والهروب من المخاطر واجتناب الأطعمة السامة، وكذلك البشر فإنهم يمتلكون العديد من أنواع الذكاء المختلفة مثل الذكاء الذي يجعل من شخص ما رياضياً مرموقاً أو بارعاً في تخصص ما.

ولما كان التعلم والذاكرة اثنين من المكونات الأساسية لحل مشكلة ما فلن يكون من المستغرب تماماً إذا ما أدت زيادة مهارة التعلم والذاكرة إلى تحسين الذكاء .

فلم يكن هدف وطسن هو الحصول على فئران محورة وراثياً لتصبح عازفة جيتار أو بيانو أو تحويلها إلى عباقرة علمية .. ولكن استهدفت أبحاثه البحث عن وجود حقيقة ملموسة بأن هناك مداخلة جينية في العلاقة بين التعلم والذاكرة .

وتهدف الناحية التطبيقية لهذه الابحاث إلى البحث عن المواد الكيميائية التي تعزز الذاكرة فمثل هذه الأدوية يمكن أن تحسن الذاكرة لدى مرضى الإصابة المبدئية بالزهايمير وطالما عُرف واكتشف أن زيادة وتحسين فعالية الوحيدة R2B N في المخ يُحسن من التعلم والذاكرة خاصة وأنه يتراقص كميته مع التقدم في العمر .

وبالطبع سيكون الهدف الثاني هو البحث عن الجينات المسئولة عن هذه العوامل المكتشفة وتتجه شركات الهندسة الوراثية إلى الأبحاث الخاصة باستخدام الجينات الوراثية لغرض تحديد جزيئات تشكل أهدافاً محتملة لعقاقير تعالج اضطرابات الجهاز العصبي المركزي مثل فقدان الذاكرة والخرف.

* * *

الجينات وسلوك الإنسان

ومما لا شك فيه أن الطول صفة وراثية، أما السلوك والاكتئاب والأمراض النفسية والعصبية والذاكرة والوعي والذكاء والتعلم والإبداع كلها لها علاقة بالبيئة كما أن لها استعداد وراثي (الذى يتمثل فى علاقتها بالمخ).

وتدل الأبحاث الحديثة أن الأمراض النفسية كالاكتئاب تتأثر إلى حد له مغزاه بمدى تأثير واحد أو أكثر من المرسلات العصبية في أجزاء المخ المختلفة، ويؤكد ذلك أن استخدام العقاقير ذات التأثيرات القوية على السلوك كثيراً ما يكون بسبب تعديل مستوى تركيز المرسلات العصبية. فوجود فعالية العقاقير النفسية والمرسلات العصبية توضح الطبيعة البيوكيميائية للسلوك .

ولكن ما دخل الجينات والوراثة في هذا الموضوع ؟

لا يمكن تجاهل أن الجينات هي التي تشكل البرنامج المخطط وأساسى للبنية الأساسية للمخ وبالتالي فهي تحدد طبيعة تنظيم العمل في الخلايا العصبية ثم يأتي دور البيئة المتاحة للتعبير عن هذا التنظيم السلوكي.

والجينات تتحكم في مستوى تركيز الإنزيمات المختلفة التي تلعب دوراً مهماً في ترجمة التعليمات الوراثية الجينية وتوصيلها إلى الشبكة الرئيسية في المخ .

وتنظيم المخ نفسه يعطى البرنامج المخطط للسلوك محدداً بذلك الإمكانيات والقدرات المتاحة، أما المرسلات العصبية والكيمويات وإنزيمات تكون البيئة التي تختار من بين بدائل البرنامج المخطط والمحدد سابقاً .

وقد عرفت المرسلات العصبية وتأثيرها على الحالة النفسية للشخص ومن ثم تأثيرها على سلوكه ولنأخذ مثلاً الأندروفينات وهي مواد تشبه المورفين تستطيع إخماد الإحساس بالألم والدوابمين وهو من أخطر المرسلات الخطيرة فيما يختص بالسلوك والتعلم وغيرها من المرسلات المرتبطة بالنوم والاكتئاب .

ومن أخطر ما نتعرض له هو زيادة أو نقصان هذه المرسلات العصبية .. مما يؤكد أن تنظيم عمل الجينات يلعب الدور الرئيسي في التحكم والسيطرة على سلوك وتمايز كل منا بقدر لا يمكن الاستهانة به .

* * *

الفصل الثاني

والعلماء أيضاً يلدون البنات

**جنين كون كى يتلاف !!
كيف يسمح بذلك ؟**

إن تكوين جنين بهدف إتلافه كما يعد البعض إنما الهدف منه توجيهه لتكوين أعضاء معينة .. أى أننا سنخرب أو نتلف بداعيات مشروع طفل منذ بدء تكوين خلاياه الأولية لنُكمل أعضاء آخر .
هذا هو المفهوم الذى خرج لنا به علماء الأجنة والوراثة حديثاً ..
فيدعون أن المسألة ما هى إلا عملية توالد خلايا من خلال استخدام بيض المرأة للحصول على الخلايا الجذعية البشرية أى خلايا المنشأ أو الأم التي تشتق من بيض معامل وليس أجنة ..

(شكل ٥١) خلية جذعية تحت الميكروسكوب

قد يمكن استخدام الأجنحة المختلفة (السقط) في الحصول على هذه الخلايا .. فيكون الأمر مختلفاً تماماً .

ولكن الاستساخ العلاجي هو تكوين متعمد ومقصود للعلاج وليس لتكوين بشر أو أفراد .. وهو تكوين غير طبيعي تكوين معملى في المعامل للحصول على خلايا وليس أفراد فهو لا يعد جنيناً كونه يختلف كما يعتقد بعض رجال الدين .. ولا يعد إتلافاً وإنما هي الشروط التي توجبها وتحتطلبهما الطريقة ألا يكتمل نموها للحصول على خلايا تعويضية للعلاج .. وهو الهدف الرئيسي.

الكائن المستنسخ لم يأت نتيجة إخصاب بيضة بطفة (طفة مخلقة وغير مخلقة) وإنما نمط جديد.. ولم يعد جنيناً لأنها بيضة منشطة A أو مفعولة (نامية) وأنها ليست جنيناً.. كرمة من الخلايا لا يزيد حجمها على حجم نقطة في نهاية هذه الجملة (.) (شكل ٥١).

فهو لم يتشكل بعد وكلها أيام فقط .. ستة أيام .

فما المانع في استخدام هذه الخلايا في إنقاذ الأطفال والبالغين المرضى ؟

ولأن استخدام البيض المفعل يؤدى إلى إنقاذ الحياة .. قد يلجأون إلى الاتجار بهذه القضية كالمعتاد وهي أن كل الأشياء الآن تخضع للمكسب والخسارة ومسألة الحصول على بيض بشري (أنشوى بالقطع) بغرض البحث العلمي مسألة في غاية الخطورة .. سلاح ذو حدين.

وعملية البحث الهرموني لإنتاج عدد كبير من البيض (حيث إن المرأة عادة ما تنتج بيضة واحدة فقط أو اثنين كل شهر) باستخدام العقاقير المنبهة (للتبويض) لها آثار جانبية خطيرة على المرأة إذ إنها قد تؤدي إلى تلف في الكبد أو قصور كلوى أو سكتة مخية.

* * *

وفي رحلة تكوين الجنين الطبيعية العجيبة نجد أن كل شيء محدد بدقة متناهية وسبحان الله في قوله :

﴿إِنَّ كُلَّ شَيْءٍ خَلَقْنَاهُ بِقَدْرٍ﴾

(القرآن: ٤٩).

ونؤكد خطورة الاستساخ وما سيترتب عليه من إنجاب إنسان من خلايا جسدية وليس جنسية لأن مصادمة الفطرة في قوانينها وسننها لابد فاشلة وسنة الله غالبة لا محالة .

﴿فَلَمْ تَجِدْ لِسْنَةَ اللَّهِ تَبْدِيلًا وَلَمْ تَجِدْ لِسْنَةَ اللَّهِ تَحْوِيلًا﴾

(فاطر : ٤٣)

* * *

الغول والعنقاء والخل الوفى ...

ثلاثة مستحبيلات في الدنيا .. والغول حيوان وحشى خيالى لم يكن له وجود على الإطلاق .. والعنقاء طائر وهمى وحشى ليس له وجود أيضا .. وكلنا يعرف الخل الوفى وجوده من عدمه .

فإذا كان الغول هو حيوان وحشى وهمى من الخيال واستخدمته الأساطير للتخويف والترهيب فكيف يمكن أن نصف أمنا بالغول تحكى الأساطير وترددتها للأطفال بأن هناك أمنا الغول التي تفعل كذا وكذا .. ؟

كيف !!!

وليس هناك أجمل ولا أرق ولا أحلى من الأم .

فأمنا من الممكن أن تكون أى شيء آخر إلا أن تكون غول .

وقد كرم الناس الأم بشتى أجناسهم ولعائتهم وعقائدهم .. حتى الكافرون منهم يعرفون حق الأم وقدره ويقدسون كل معانى الأمومة وصحيح أنه ليس هناك من النساء من كانت نبيا ولكن كرمها الله بتتشئة هؤلاء الأنبياء ورعاية وتربية ونشأة الأطفال التي هي أهم واجبات الأمومة .

أهم كثيراً من الرسالة التي يحملها كل هؤلاء لأن رسالة الأمومة لا يستطيعها أى رجل وقلما تجد أم فشلت في تربية أبنائها وكل أم بداخلها سعادة وهي تضحي من أجل أبنائها نشوة ليس بعدها أخرى ولكن قلما تجد رجالاً يضحى بسعادته من أجل أبنائه .

فهذه الأم كيف نطلق عليها يوماً من الأيام ولو لمجرد لحظة بأنه من الممكن أن تكون هناك أم شريرة تخيف بها الصغار ونسميها أميناً الغول ؟ !
حقيقة في مجتمعنا ظهرت كثيراً من الحوادث الشاذة والأمور التي لا نستطيع تعميمها على الأمومة لأن لكل قاعدة شواد
ولاتجد ديناً أكثر تكريماً للأم بشكل خاص وللإنسانية بشكل عام من الإسلام .

والإسلام خص المرأة على وجه التحديد بأكثر من التكريم لأن الله تعالى يعلم بعلمه المحيط أن المرأة تمثل نصف الإنسانية الأضعف فأحاطها بكثير من العناية والرعاية والتكريم .

فالإسلام حارب في العصر الجاهلي وأد الإناث ولكن حتى الآن وفي ظل التقنية الجديدة يبقى الطلب على الذكور أكثر من الإناث .

ولم يكن غريباً على أهل الجاهلية وأد البنات وقد تعودوا على حياة خشنة .. قاسية.. فهم أنواع بريءة.. لا تعرف قلوبها الرحمة .. لا تعرف سوى الذبح والقتل والصلب.

فقدوا مصادر الهدایة الربانية وعاشوا بتصورات مريضة وجاء الإسلام ليقلم أظفار إنسان الغابة ويخلع أننيابه ويهذب أخلاقه.

وإذا كانت الجاهلية قد أحلت وأد البنات كراهة للإناث أو غيره عليهن فبماذا نسمى عودة المتطورين العصريين الآن لوأد البنات ؟

﴿أَفَحُكْمُ الْجَاهِلِيَّةِ يَغُونُ﴾

(المائدة: ٥٠)

ربما اختلفت الطريقتان .. ولكن الهدف واحد.. بل الجريمة واحدة..
ففى الماضى (عصر الجاهلية) يمهد الرجل امرأته عدة الحمل حتى
تضع مولودها :

﴿وَإِذَا يُشَرِّبُ أَحَدُهُمْ بِالْأَنْثَى ظَلَّ وَجْهُهُ مُسُودًا وَهُوَ كَظِيمٌ﴾

(النحل : ٥٨)

ثم يدفنها حية .. أما الآن فى عصر العلم .. والجينات .. والهندسة
الوراثية .. فيمكن معرفة نوعية الجنين وراثياً وإجهاض الأم إذا ثبت أنها
أنثى قبل بدء تكowين الجنين ..

مسألة تتم فى غاية الرأفة والرحمة والرقابة فى التعامل مع الإناث ..
لقد نجح العلم فى تهذيب أخلاق إنسان الغابة وتطورها وما أبشع
الطريقتين .

ولقسوا هذه الجريمة عدتها الله إحدى الأسئلة الكبرى يوم القيمة :

﴿وَإِذَا الْمَوْءُودَةُ سُئِلَتْ ﴿٨﴾ بِأَيِّ ذَنْبٍ قُتِلَتْ﴾

(التكوير : ٩)

وعندما نذرت امرأة عمران ما فى بطنها محرراً لعبادة الله وطاعته
وخدمة دينه فلما وضعتها أنثى قالت :

﴿فَلَمَّا وَضَعَتْهَا قَالَتْ رَبِّي وَضَعْتَهَا أُنْثَى وَاللَّهُ أَعْلَمُ بِمَا وَضَعَتْ وَلَيْسَ
الذَّكَرُ كَالْأُنْثَى وَإِنِّي سَمِّيَتُهَا مَرِيمٌ وَإِنِّي أُعِيذُهَا بِكَ وَذُرِّيَّتَهَا مِنَ الشَّيْطَانِ الرَّجِيمِ﴾

(آل عمران : ٣٦)

ومعنى كلمة مريم .. خادمة الرب ...

إذا السبب كان واضحًا فى تمنيها أن يكون المولود ذكرًا وليس أنثى
لتحمل الذكر الخدمة ومشقة الأعباء وغيرها من الأمور التي لا تتحملها
الأنثى .. ورغم ذلك وفت بنذرها ولم تفرق فيما وهبها الله وحررت ما فى
بطنها لعبادة الرحمن.

وهناك فرق بين التدخل علمياً في عملية اختيار نوع الجنين ذكراً أو أنثى وفقاً لما تهوى النفوس من ميراث " المال أو السلطة والعرش " .

ومعرفة حالة هذا الجنين الصحية لتجنب خطورة الأمراض الوراثية خاصة وأن هناك أمراضًا لا يمكن علاجها مثل أمراض التخلف العقلي والإ Ingram والخلل الوراثي المؤدي لغياب الأذرع والسيقان .

ورغم أنه في الآونة الأخيرة تم اكتشاف العلاج الجيني وإمكانية تغيير واصطلاح العيوب أثناء الحمل، ولكن هذه كلها مسائل مكلفة للغاية وباهظة التكاليف ولن نستطيع في بلدنا استخدام هذا العلاج حتى الآن هذا إن لم يكن الأمر مستحيلاً بالنسبة لنا .

ولقد وهبنا الله هذا العالم الحديث الوراثة الجزيئية (Molecular Genetics) الكشف عن العيوب الخلقية رحمة بنا ووقاية لنا من ولادة أطفال مشوهين وليس للعبث باختيار الذكر من الأنثى ووأد البنات وترك الذكور :

﴿أَكُمُ الذَّكْرُ وَلَهُ الْأَنْثَى﴾

(النجم : ٢١)

ولكل داء دواء فلم يخلق الله داءً إلا و وهبنا القدرة على اكتشاف دوائه .. هذا من رحمته بنا .

ويعتبر الكثير تدخل الهندسة الوراثية في تحديد نوع الجنين (ذكراً أو أنثى) قبل الشروع في الحمل أو بعده جريمة وتدخلاً في قدرة الله تعالى الذي يختص وحده بهبة الإناث أو الذكور لمن يشاء كما قال تعالى :

﴿فَاتَّبِعْ سَبِّا﴾

(الكهف: ٨٥)

متجاهلين أن الوصول لذلك ليس ضرورة من العبث أو التحدى لقدرة الله وإنما هو مجرد وقاية وعلاج حتمى .. بل إجبارى في بعض الأحيان.

إذ ماذا يفعل الإنسان عندما يعرف أنه إذا أنجب ذكوراً سيحتم عليه قبولهم متخلفين عقلياً مثل مرض (متلازمة داوت) الذي يصيب الذكور فقط ؟

هل سيقبل ذلك ؟ مدعياً أنه قدره ؟
متجاهلاً قدرة العلم على دفع وتجنب هذا المرض الذي يمنعه من إنجاب الذكور ؟

والأدهى من ذلك أنه اكتشف في نسبة عالية جداً من ذكور .
المصحات العقلية الجنائية في أدنبرة . وجود كروموسوم إضافي YY بدلاً من XY وأن هذا الشذوذ في الكروموسومات هو المسئول عن الإجرام .. والهندسة الوراثية تحاول إصلاح هذا الخلل وعلاجه بعزل الجين المسئول عن هذا المرض وزرع جين صحيح محله .. وقد لا تنجح حالياً .

ولكنها نجحت بالفعل في التتبؤ بمدى وقوع التشوه أو الشذوذ للجنين .. فأمراض التخلف العقلي وضمور خلايا المخ والنزف الدموي حتى الموت والأنيميا الوراثية وعمى الألوان وغياب الأذرع أو الساقان .. كلها أمراض وراثية تنشأ من خلل في جزء من البرنامج الوراثي .

فماذا نفعل أمام جنين ثبت وراثياً أنه سيولد مشوهاً؟

لابد وأن يكون الإجهاض هو الحل الوحيد أمامنا فهو علاج ووقاية وأمان والوقاية خير من العلاج .. وقديمًا قال الرسول صلى الله عليه وسلم :

«تخروا لنطفكم فإن العرق دساس» صدق رسول الله صلى الله عليه وسلم ..

وثبتت من الوراثة خطورة زواج الأقارب .. ذلك لأن هناك عوامل وراثية جينات (صفات) خفية كامنة .. متتحية لا يظهر تأثيرها (المغلوظ) علينا إلا في حالة اردواجها مع جين كامن آخر متماثل .. فإذا اكتسب الطفل هذه الجينة المتتحية على وجه التحديد من كلا الأبوين ظهر فيه العيب الذي لم يظهر في أبييه من قبل لدرجة أن الأجانب يطلقون على

أبن الحال والخالة والعم والعمة أخ ولا يسمح أو يصرح بالزواج منه لأنهم
يعلمون جيداً خطورة ذلك .

* * *

تحريم زواج المحارم

وظهور زوج من الجينات المعيبة معًا في الوليد لا يحدث إلا إذا حدث
الزواج بين فردين من السلالة الوراثية نفسها وهذا هو السبب الرئيسي
في تحريم زواج المحارم .

وقد حذرنا رسول الله صلى الله عليه وسلم من زواج المحارم لقرب
وتقارب العوامل الوراثية التي أحياناً إذا اجتمعت (في الأجنحة) أسفرت
عن ولادة مرضى العيوب الخلقية مما يؤكد أن الإسلام يدعونا للوقاية
والبحث عن أسباب الأمراض لتجنبها .

وكل إنسان يحمل تقريراً في المتوسط من ٤ - ٨ جينات (عوامل
وراثية) خفية .. كامنة .. متتحية .. لا تظهر مشاكلها إلا في حالة الارتباط
بفرد يحمل نفس هذه العوامل .. وتوتر في الجنين فتظهر المأساة التي لم
تظهر علينا بعد .

بمعنى أبسط يحمل البشر في المتوسط من أربعة إلى ثمانية جينات
متتحية قد يؤدي أي منها إلى ظهور المشاكل في حالة وجوده مزدوجاً مع
جين متماثل .

واحتمال زيادة فرصة ظهور زوج من الجينات المعيبة معًا في الوليد لا
يحدث إلا إذا حدث الزواج بين فردين من السلالة الوراثية نفسها وهذا
هو السر والسبب الرئيسي في تحريم زواج المحارم .

والتحاليل الوراثية تكشف عن هذه الجينات المسئولة عن عيب ما
يكشف لنا عن ظاهرة شاذة واضحة يصعب التعامل معها أو تحملها .
والهندسة الوراثية ما هي إلا محاولة تتبيه وإنذار ووقاية .

والوقاية بحاجة إلى مجهد .. حيث تجعلنا في حالة من اليقظة
الدائمة لنعرف مدى أهمية التحاليل الوراثية قبل الشروع في الإنجاب .

رحمة بنا .. وبأطفالنا .. خاصة وأنه لدينا من الاختيارات ما يساعدنا على دفع الأمراض وتجنبها .. وكل المطلوب مجرد عينة صغيرة من الدم.

وهنالك العديد من الاختبارات الوراثية التي تتبعاً بوقوع شذوذ في الأجنحة ومن رحمة الخالق بنا أن العلماء توصلوا الآن إلى تمييز تلك الجينات المعيبة أو المغلوطة المسببة لتلك الأمراض الخطيرة.

فاختبار فصائل الدم وغيرها من الاختبارات والإنتيمات للأجنحة وهي ما زالت في الرحم وتحديد أنواعها يجعلنا نحصل من يتعرضون للخطر منهم ضد الأمراض المستهدفة لها .. بحيث يتم إنذار الوالدين مقدماً بالعوامل البيئية التي قد تعرض أبناءهم للخطر .

ومسألة تدخل العلم ونجاحه في علاج بعض حالات العقم غير معروف السبب " العقم الغير مفسر" إنما هي مجرد أسباب؛ لأن الحالات التي نجح فيها الحمل بالتلقيح الصناعي ما هي إلا أسباب :

﴿فَأَتَيْتَهُ سَبِيلًا﴾

(الكهف : ٨٥)

لحدوث الحمل بل إن الله عز وجل أللهم هؤلاء اللجوء لهذه الطريقة لأنه سيهبهما إناثاً أو ذكوراً كما يشاء لأنه ليست كل محاولات التلقيح الصناعي ناجحة فنسبة النجاح فيها منخفضة.

﴿يَهْبِطُ لِمَنْ يَشَاءُ إِنَاثًا وَيَهْبِطُ لِمَنْ يَشَاءُ الذُّكُورَ (٤٩) أَوْ يَزْوِجُهُمْ ذُكْرَانًا وَإِنَاثًا وَيَجْعَلُ مِنْ يَشَاءُ عَقِيمًا إِنَّهُ عَلِيمٌ قَدِيرٌ﴾

(الشورى: ٤٩)

الفصل الثالث

الإنسان بين الفأر والشمبانزي

أيهما أقرب إليه ..؟

الإنسان .. وجميع الحيوانات الثديية تنمو بطريقة واحدة .. كلها تنمو من خلية بيضية واحدة !! كلها تمر بمراحل نمو واحدة .. بيضة .. جنين .. ثم كائن كامل .. كلها تمر بمراحل جنينية واحدة !!
ورغم أن البدايات والمراحل المبكرة جداً في النمو لمعظم الثدييات واحدة بل وثابتة أيضاً إلا أن نتائجها ليست واحدة ومختلفة تماماً .. فالبيضة في كل منهم واحدة قد تختلف في حجمها من كائن آخر لكنها في الجميع بيضة والأجنة في المراحل المبكرة جداً أيضاً تبدو واحدة .. لكن النتيجة النهائية لشكل الكائن الذي تعبّر عنه هذه البيضة يختلف كل الاختلاف عن شكل الكائنات الأخرى .. كيف !

فالإنسان وال فأر والأرنب والسلحفاة والدجاجة والسمك والخنزير والبقرة .. كلها تبدى تفاوتاً واسعاً في الشكل والتصميم النهائي للجسم إلا أن بدايات النمو الجنيني لكل هؤلاء الكائنات المختلفة واحدة ومتقاربة لدرجة مذهلة .. وكل ذلك يؤكد حقيقة واحدة .. حقيقة مرعبة بل ومفزعية أيضاً .. وهي أن هذه الكائنات المختلفة تشارك جميعها في جينات معينة مسؤولة عن هذا التقارب في الشبه وأن هذه الجينات هي المسئولة عن هذا الشكل المتقارب بينهم في المراحل المبكرة جداً للنمو الجنيني. (شكل ٥٢).

(شكل ٥٢)

وهذا التناقض الغريب الذى يحدث بين التشابه فى الأجنحة المبكرة للكائنات الثديية وبين اختلافات شكلها النهايى ومصيرها واحتلافها من أرنب إلى دجاجة إلى فأر أو إنسان أو بقرة يثير الدهشة إلا أن اكتشاف جينات *Hom* فى اللافقاريات وجينات *Hox* فى الفقاريات يرجع إليه هذا التقارب الشديد الشبه فى الأجنحة المبكرة للحيوانات الثديية وتوکدہ نتائج الدراسات الوراثية بأن هناك جينات متقاربة الشبه تتحكم في النمو الشكل لكل الأنواع المختلفة وتخالف الكائنات كل الاختلاف.. وهذه الجينات هي المسئولة عن التحكم في النواحي المتشابهة في تصميم شكل الجسم النهايى للكائن لدى جميع الأجنحة الحيوانية.

وبالتالى من الممكن استخدام بعض هذه الجينات للتداخل بعض الصفات بين الكائنات.. فتبدل صفة ما أو أكثر بين كائنات لا تربطهم أية صلة أو علاقة ببعض.. ومن هنا تقترب مسألة الخلط بين الكائنات من التنفيذ والتحقيق وتغيير شكل الكائنات وتحويتها وفقاً لأهوائنا.. فتتبادل مثلاً جين أو جينات مسئولة عن بعض الصفات مثل تكوين الريش أو الأجنحة في الطيور بدلًاً من جينات مسئولة عن الذيل في

الحصان.. أو جين مسئول عن قرون الاستشعار بدلاً من أذن فأر أو عرف
دجاجة !! .. !!

ولك ما تخيله من حewan بأجنحة ..

أو نعجة بريش نعام .. أو عصفور بذيل فأر ..

وبسخان الله عندما قال في كتابه الكريم :

﴿ وَلَا مِرْءُهُمْ فَلِيَغْيِرُنَّ خَلْقَ اللَّهِ ﴾

(النساء: ١١٩).

فطريقة اشتراك هذه الجينات Ho في التصميم النهائي - (De-velopmental design) لكلا من الإنسان وال فأر يثير الجدل .. إلا أن التجارب ت証 حقيقة أن الجينات Hox والجينات Hom تخدم أغراضًا مشتركة ومتباينة بينهما .

فجميع الحيوانات تنمو من خلية بيضية مخصبة واحدة تمر في دوات عديدة من الانقسام لتعطي ملايين الخلايا الجينية (Embryonic cells) وفي إنجاز بارع وغامض ودقة متاهية تنظم هذه الخلايا لتكون كائناً كامل .. متراصنة التكوين والبنية .. يختلف كل الاختلاف عن الكائنات الأخرى رغم عدم اختلافه عنهم في بدايات تكوينه المبكر .

فلم تعد الخيميرا أو الكيميرا كائناً خرافياً ..

فبعد أن كانت الكيميرا (Chimeric) معروفة في الأساطير اليونانية بأنها وحش خرافي .. جسده خليط من بعض الكائنات مأخوذة من كائنات مختلفة منأسد وما عز وأفعى .. فلم تعد تلك الكائنات خيالاً .. وأساطيرًا .. أصبحت الآن كابوساً يطاردنا .. وما زالت اللعبة مثيرة للعلماء ولا يمكن مقاومة هذا الإغراء بتبادل صفات معينة بين الكائنات لإنتاج كائنات غريبة .. شاذة .. لا محل لها من الإعراب في موقع حياتنا .. لتخرج لنا أنماطاً لا يمكن مقارنتها بمخلوقات الله .

﴿ هَذَا خَلْقُ اللَّهِ فَأَرُونِي مَاذَا خَلَقَ الَّذِينَ مِنْ دُونِهِ ﴾

(لقمان : ١١)

عند فحص الأجنة المبكرة مورفولوجيا نجد أنه في معظم الفقاريات تبدو وهي تتقرب باتجاه تصميم مشترك .. حيث تظهر أجنة الحيوانات الفقارية لأنواع مختلفة مثل :

السمك ، السمندر ، الطيور ، والإنسان تشابهات كبيرة في مراحل مبكرة جدًا من مراحل نموها .. تقارب يصعب فيه تمييزها .

ورغم أن ذبابة الفاكهة وغيرها من اللافقاريات تتمو بمسيرة مختلفة تماماً عن الفقاريات إلا أنها في الأطوار المبكرة جدًا تتشترك مع الفقاريات في نموذج عام لتعبير ما يسمى بجينات الصندوق المثلثي (Hox - genes) . meobox

وعلى الرغم من وجود الاختلافات المظهرية في الشكل النهائي للحيوان فإنها تستخدم جينات ذات قرابة وتشابه وثيق فيما بينها لتحديد أجزاء الجسم وشكله النهائي .. وهذه الجينات هي التي تفرى العلماء بالاستمرار في اللعبة المثيرة وهي الخلط بين الكائنات .

ورغم أن العملية الأساسية فيها ثابتة إلا أن نتائجها مختلفة ومتباعدة تماماً فالبشر والطيور والفئران والذباب والديدان تبدى تفاوتاً واسعاً في تصميم أشكال الجسم وبيدو أن المسألة متعلقة بالتحكم الجيني .

فوجد مجموعة من الجينات ذات العلاقة المتبادلة فيما بينها تسمى جينات Hom في اللافقاريات وجينات Hox في الفقاريات وهذه الجينات هي التي تحكم النواحي المتشابهة في تصميم الجسم لدى جميع الأجنة في مختلف الكائنات الحيوانية .

وهذا الاكتشاف يُمكن العلماء من استخدام بعضًا من الجينات (Hox) البشرية وال فأرية لتجيئ نمو أجنة ذبابة الفاكهة .. فاشترالك تلك الجينات البشرية وال فأرية في التصميم والتحديد النهائي للنمو يؤكد أن هذه الجينات تخدم أغراضًا متشابهة في كل منها .

وأن هذه البروتينات التي تعبّر عنها هذه الجينات المتناظرة قابلة للمبادلة فيما بينها إلى حد ما وتمتلك معانٍ متشابهة بالنسبة للأجنة

المبكرة .. وهذا التقارب لدى هذه الأجنحة المختلفة لا يمكن أن يُرى إلا على المستوى الجزيئي.

وأخطر ما في الموضوع أن هذه الجينات المتماثلة من وجهة نظر وظيفية على الأقل قابلة للمبادلة فيما بينها بالنسبة للأجنحة المبكرة الأخرى .. ومن هنا تكمن القدرة في تحويل الكائنات وداخلها فيما بينها.

فالخلايا الجنينية لمختلف الكائنات الحيوانية تثير العجب والدهشة إذ أن هذه الكائنات من دواجن وأرانب وأسماك وإنسان تشارك كلها بل تتماثل بشكل غريب جدًا في أول مراحل نموها الجنيني.

والأكثر دهشة من ذلك هو أن الاختلافات بين كروموسومات بل تتبع الحروف المكونة للكروموسومات وهي القواعد النيتروجينية تقاد تقترب بصورة خيالية بين كل من الفأر والإنسان.

وهناك من الأبحاث ما يؤيد ذلك ويشير إلى أن ما يزيد على ٩٩٪ من جينات الإنسان تتماثل مع جينات الفأر .. أي أن الفروق بين الفأر والإنسان لا تتعدي ١٪ (مجلة العلوم الأمريكية).

أعتقد أن هذا الخبر لن يزيدك احتقاراً لنفسك قدر ما يزيدك احتراماً وتقديرًا للفأر ..

الشمبانزي والإنسان كيف؟

كما أن الفروق الجنينية بين الشمبانزي والإنسان لا تتعدي ٢٪ فنحن نشارك مع الشمبانزي في ما يقرب من ٩٨٪ (مجلة العلوم الأمريكية).

ومما يثير الدهشة بالفعل أن البشر لديهم ثلاثة وعشرون زوجاً من الكروموسومات أما الشمبانزي فلديهم أربعة وعشرون زوجاً من الكروموسومات؛ وكذلك أيضاً أفراد الغوريلا والأورانج أوutan ..

شكل (٥٣).

(شكل ٥٣)

وكل الاختلافات تكمن في اختلاف عدد وترتيب الحروف الوراثية القواعد النيتروجينية المرصوصة على شريط الـ DNA (شكل ٥٤).

(شكل ٥٤)

وأقوى فارق تحت الميكروскоп بيننا نحن وبين كل القردة العليا الأخرى أنه ينقصنا زوج واحد من الكروموسومات .. فإن الفروق المرئية بين أفراد الشمبانزي والإنسان قليلة ودقيقة ..

ولا توجد فروق مرئية من أي نوع في ثلاثة عشر كروموسوماً، ولو اخترنا عشوائياً أية فقرة في الجهاز الوراثي جينوم الشمبانزي لمقارنتها مع الفقرة المماثلة في الجينوم البشري؛ فسنجد أن حروفًا وراثية قليلة جداً تكون مختلفة .. وهذا في المتوسط بمعدل أقل منأتين في المائة ..

فنحن كالشمبانزي مع التقريب بنسبة ثمانية وتسعين في المائة.. أي أن أفراد الشمبانزي هم مثل الغوريلا بنسبة سبعة وتسعون في المائة فقط والإنسان مثل الغوريلا بنسبة أيضاً سبعة وتسعون في المائة.

وبعبارة أخرى فنحن نماذل أفراد الشمبانزي أكثر مما تماثلهم الغوريلا.

كيف يمكن أن يكون الأمر هكذا؟

إن الفروق بيننا وبين الشمبانزي هائلة فهو أكثر شعراً ورأسه مختلفة الشكل عنا وجسده وأطرافه مختلفة، وتتصدر عنه أصوات مختلفة.. وليس من شيء في أفراد الشمبانزي يبدو مشابهاً لنا بنسبة ثمانية وتسعين في المائة.

أحقاً هذا؟

وكيف؟

وبمقارنة الشمبانزي والغوريلا بالإنسان ... نجد أن لكل منهما شعر.. وجلد وعمود فقري ولا توجد عظمة في جسد الشمبانزي لا يشاركه فيها الإنسان ، وليس من أية مادة كيميائية في مخ الشمبانزي لا يمكن العثور عليها في مخ الإنسان مع بعض الاختلافات.

كما أنه ليس لدينا أي جزء من جهاز المناعة أو الجهاز الهضمي أو الجهاز الدموي، إلا و موجود لدى أفراد الشمبانزي والإنسان .

* * *

(شكل ٤، ب)

اختلاف تتابعات المادة الوراثية DNA

لكل من الإنسان والغوريلا والأورانج أوتان

الباب الرابع

الاستنساخ من العظام حقيقة أم خيال؟

الفصل الأول

الاستنساخ من العظام حقيقة أم خيال؟!

رغم خروج عفريت الهندسة الوراثية من القمقم.. الذى حقق الكثير من أحلام العلماء ومازال يقول شبيك لبيك إلا أن هناك من العلماء من ينكر البعض فيقولون :

﴿أَيَعِدُكُمْ أَنَّكُمْ إِذَا مِتُّمْ وَكُنْتُمْ تُرَابًا وَعِظَامًا أَنَّكُمْ مُخْرَجُونَ﴾

(المؤمنون :٣)

الغريب أنه رغم العقيدة الدينية الراسخة التي تجري في دماء المسلمين.. إلا أن هناك نفراً منهم يظنون أن هذا الاعتقاد ساذجاً وانهم أكبر وأكثر تطوراً وحضارة بهذا الإنكار تشبهها بالغربيين .

وإذا كان الإنسان بقدراته المحدودة قد أمكنه تصحيح بعض الجينات الوراثية المريضة وزراعة بعض الجينات الجديدة في بعض النباتات لمقاومة البيئة أو لزيادة إنتاجيتها وعلاج الكثير من الأمراض بعزل الجينات المسببة لها، وإضافة بعض الصفات الاقتصادية للنباتات وتسخير بعض الحيوانات لإنتاج الأدوية (انظر الحيوانات المهندسة وراثياً باب مدخل إلى الاستنساخ كتاب أصل الإنسان وسقوط نظرية داروين د/ أميمة خفاجى) ونسخ كائنات حية بدون تزاوج .

والآن يبحث بين رفات الإنسان وبقاياه عن المادة الوراثية التي تعيد تشكيله من جديد .. وهو كائن محدود بالنسبة لقدرة الله جل شأنه الذي يقول كن فيكون .. فإذا كان هذا الإنسان المحدود يستطيع أن يستنسخ كائناً أو بعض كائن من العظام فهل هناك ما يدعو للشك في أن الله سيعيدنا كما كنا بعد أن نصبح رفاتاً وعظاماً؟

ولا عجب إذا حاولنا أن نعرف وندرك السبب في حث القرآن على التفكير والنظر في شأن العظام التي تبقى بعد فناء الإنسان فقال الله تعالى:

﴿وَانظُرْ إِلَى الْعِظَامِ﴾

(البقرة: ٢٥٩)

وما نحن بصدده الآن ما هو إلا محاولة اجتهاد لمعرفة أسرار هذه العظام التي حثنا عليها القرآن بالتفكير فيها، وإذا كان بالعظام يمكن معرفة عمر الكائن الحي وأسباب التي أدت إلى انقراض بعض الكائنات الحية ، فإنه بالهندسة الوراثية يمكن الوصول إلى تركيب بعض الجينات وتحديدها عن طريق عزل المادة الوراثية (DNA) منها وتحديد بعض الصفات التي تعبّر عنها هذه الجينات يمكن محاولة استعادة شكل وصورة هذا الكائن من جديد .

دور الهندسة الوراثية : (Genetic Engineering) .

يمكن بالهندسة الوراثية عزل قطع من المادة الوراثية (الـ DNA) المتبقية في العظام ومحاولات التئامه أي أن القطع المعزولة تعمل كمنشئ (Primer) في جهاز إكثار المادة الوراثية (الـ PCR polymerase chain reactions) ويتم التئامه وإصلاح هذه المعلومات واستعادتها . أي أن عملية إعادة تكرار (الـ DNA) المنزوع من العظام ممكن عن طريقها تكوين بعض الجينات ثم عمل نسخ منها بزرعها في خلايا حية لتعبر عن نفسها بالصفة المعبرة عن هذا الجين .. وبالتالي يمكن الحصول على بعض الكائن الأصلي إن لم يكن الكائن كله ..

وستتوقفنا آية أخرى ذكرها المولى عز وجل بمنتهى الدقة وهي :

﴿يَحْسَبُ الْإِنْسَانُ أَنَّ لَنْ نَجْمَعَ عِظَامَهُ﴾

(القيامة : ٣)

لماذا كلمة جمع العظام على وجه التحديد رغم أن أمره جل شأنه هو
كن فيكون فلم يقل نبعث الروح في جسده مرة واحدة .. !

لأن الله يعلم جيداً أننا سنصل لعصر الهندسة الوراثية ولنا معرفة
بالحقائق العلمية التي كانت بالأمس خيالاً فأصبحت اليوم واقعاً ..
فيخاطبنا بقدر عقولنا الحالية والقرآن يخاطب كل العصور كل بقدر .

فلن يبعث الله الروح في الجسد قبل جمعه أولاً وهذه دقة القرآن
عندما يخاطب العلماء حتى يسهل عليهم تصور البعث فيقول سبحانه
نجمع العظام ولذلك جاء التساؤل :

﴿قَالَ مَنْ يُحْيِي الْعِظَامَ وَهِيَ رَمِيمٌ﴾

(يس :- ٧٨)

وفي موقع آخر بالقرآن:

﴿وَقَالُوا أَئِذَا كُنَّا عِظَاماً وَرُفَاتًا أَئِنَا لَمْ يَعُوْثُنَ حَلْقاً جَدِيداً﴾

(الإسراء : ٤٩)

وتكرر ذلك التساؤل والتعجب من الكفار بنفس الكلمات في نفس
السورة (آية رقم ٩٨) .

وفي موقع آخر قالوا :

﴿قَالُوا أَئِذَا مِتْنَا وَكُنَّا تُرَاباً وَعِظَاماً أَئِنَا لَمْ يَعُوْثُنَ﴾

(المؤمنون :- ٨٢)

﴿يَقُولُونَ أَئِنَّا لَمَرْدُودُونَ فِي الْحَافِرَةِ (١٠) أَءِذَا كُنَّا عِظَاماً نَخْرَةً﴾

(النازعات :- ١١، ١٠)

وكثر التساؤل والتعجب والسخرية من الكفار في جميع المواقع والآيات التي تعرضت لمسألة البعث بصورة واحدة.. ليرد عليهم الله سبحانه وتعالى:

﴿يَحْسَبُ الْإِنْسَانُ أَنَّ لَنْ نَجْمَعَ عِظَامَهُ﴾

(القيامة : ٣)

وفي قصة الخلق يذكر المولى جل شأنه عن أطوار خلق الإنسان:

﴿فَخَلَقْنَا الْمُضْغَةَ عِظَاماً فَكَسَوْنَا الْعِظَامَ لَحْماً ثُمَّ أَنْشَأْنَاهُ خَلْقاً آخَرَ فَبَارَكَ اللَّهُ أَحْسَنُ الْخَالِقِينَ﴾

(المؤمنون : ١٤)

وعندما حثا على التفكير والنظر في أمر العظام ذكر عودة الإنسان وبعثه بنفس الطريقة والتسلسل التي أنشأنا بها أول مرة وهي قصة العبد الصالح الذي مر على قرية وهي خاوية على عروشها :

﴿قَالَ أَنَّى يُحْيِي هَذِهِ الَّلَّهُ بَعْدَ مَوْتِهَا فَأَمَاتَهُ اللَّهُ مائَةَ عَامٍ ثُمَّ بَعْثَهُ قَالَ كُمْ لَبَثْتَ قَالَ لَبَثْتُ يَوْمًا أَوْ بَعْضَ يَوْمٍ قَالَ بَلْ لَبَثْتَ مائَةَ عَامٍ فَانظُرْ إِلَى طَعَامِكَ وَشَرَابِكَ لَمْ يَتَسَّئَهُ وَانظُرْ إِلَى حَمَارِكَ وَلَا جَعَلَكَ آيَةً لِلنَّاسِ وَانظُرْ إِلَى الْعِظَامِ كَيْفَ نُنْشِرُهَا ثُمَّ نَكْسُرُهَا لَحْماً فَلَمَّا تَبَيَّنَ لَهُ قَالَ أَعْلَمُ أَنَّ اللَّهَ عَلَى كُلِّ شَيْءٍ قَدِيرٌ﴾

(البقرة : ٢٥٩)

الحفريات تكشف تاريخ الإنسان والوراثة تنبأ بمستقبله

منذ نشأة آدم على الأرض والبحث قائم عن تاريخ الإنسان.. والحفريات (Fossils) الباقية من أسلافنا على مر العصور تكشف عن أسرار الإنسان القديم بل وعن الحقبة التاريخية التي وجد فيها.. حتى إنه يمكن الآن بالهندسة الوراثية تجميع وتكوين عدد من الجينات المسؤولة عن صفات الكائن الحي التي تعبّر عنه الحفريات إنسان كانت أو حيوان فهي بصمة وراثية (Fingerprint) نستطيع من خلالها دراسة تكوين الكائنات

القديمة ومدى تطورها أو التغير الحادث فيها الطفرات (Mutation) والتي أدت إلى تغييرها والعوامل التي أدت إلى انقراض البعض منها.

ولاعجب إذا حاولنا أن نعرف وندرك السبب في حد القرآن على التفكير والنظر في شأن العظام التي هي الحفريات التي تبقى بعد فناء الإنسان فقال الله تعالى في سورة البقرة ٢٥٩ ﴿وَانظُرْ إِلَى الْعِظَامِ﴾.

(البقرة: ٢٥٩).

وما نحن بصدده الآن ما هو إلا محاولة اجتهاد لمعرفة أسرار هذه العظام التي حثا علينا القرآن بالتفكير فيها وعن طريق الحفريات يمكن تحديد العصور الجيولوجية والحياة (Geological Eras and Life).. ومعرفة عمر الكائن الحي التي تعرّب عنه هذه الحفريات.. ودراسة العوامل البيئية التي نشأ فيها هذا الكائن.. كما يمكن تحديد الحقبة التي عاش فيها هذا الكائن، كما يمكن تحديد التغيرات التي طرأت على هذا الكائن منذ نشأته وحتى الآن في حالة وجوده.. أي دراسة الطفرات والعوامل المسببة لبقاءها وتأقلمها مع البيئة.

والأهم من ذلك كله دراسة أسباب انقراض بعض الكائنات وتغيرات البيئة والمناخ.. وعن طريق الحفريات شكل يمكن الوصول إلى تركيب بعض الجينات وتحديدها عن طريق عزل المادة الوراثية منها وتحديد بعض الصفات التي تعبّر عنها هذه الجينات خاصة وأن لكل بيئـة بعض التحورات الموجودة بالكائنات تساعدـها على التأقـلـم في هذه البيـئة دون غيرـها على وجه التـحدـيد.

قدماء المصريون اكتشفوا حقيقة التجـيـير

مرـوكـبـنا عـبرـ مـئـاتـ المـلاـيـنـ منـ السـنـينـ بـأـحـقـابـ وـعـصـورـ تمـيـزـتـ عنـ بـعـضـهاـ الـبعـضـ فـيـ الـحرـكـاتـ وـالـترـسـبـاتـ الـمـخـلـفـةـ عـلـىـ سـطـحـهاـ وـظـهـورـ الـحـيـوانـاتـ وـالـنبـاتـاتـ الـمـيـزةـ لـكـلـ عـصـرـ مـاـ أـدـىـ إـلـىـ تقـسيـمـ التـارـيخـ الـجيـولـوجـىـ فـيـ ضـوءـ السـجـلـ الـحـفـرىـ وـالـدـلـائـلـ الـحـفـرىـ وـتـعـاقـبـ عـهـودـهاـ فـيـ الطـبـقـاتـ بـالـتـتـابـعـ إـلـىـ :

أزمنة أو دهور (Era) ، وكل زمن إلى عصور (Period) ، والعصور إلى أحقاب (Epoch) وتلك بدورها إلى قرون أو أعمار أو أجيال (Generation) وزمن جيولوجي (Geochronology).

وإذا نظرنا إلى حقيقة الخلايا المكونة للأعضاء نجد أنه عند انفصال مجموعة من الخلايا أو جزء من النسيج أو عضو ما من الجسد فإن الجسد يظل حيًّا و يظل الجزء المنفصل منه حيًّا أيضًا لفترات .. وإذا تم إنقاذه وإعادته إلى جسده الأصلي أو زرعه في جسد آخر ملائم وقابل له فإنه سيظل محتفظًا بحياته لفترات طويلة وذلك المفهوم هو القاعدة الأساسية التي بنى عليها نقل وزراعة الأعضاء والأنسجة .

فحين يموت عدد من الخلايا أو الأعضاء داخل الجسد فإن ذلك لا يعني موت الجسد وإنما يعني موت تلك الخلايا أو ذلك العضو فقط كما يحدث في حالات التلف الشديد لعضو من الأعضاء .

وعظمة العظام في أنها تتحدى عوامل التعرية والإحلال كما أن مسألة زرع العظام (Bone Transplantation) تعد من معجزات العظام فهي من الممارسات القديمة التي مارسها الأطباء عبر العصور فكانت تستخدم عظام بعض الحيوانات لتجبير كسور العظام ثم ظهرت بنوك العظام التي تحفظ العظام لحين الحاجة إليها والعظم التي تحفظ في البنوك عظاما ميتة إلا أنه في حالة قبول الجسم الغريب لها فإنها تبدأ في غزوه وتسرى فيها الحياة فسبحانه جل شأنه :

﴿وَتُخْرِجُ الْحَىٰ مِنَ الْمَيِّتِ وَتُخْرِجُ الْمَيِّتَ مِنَ الْحَىٰ وَتَرْزُقُ مَنْ تَشاءُ بِغَيْرِ حِسَابٍ﴾

(آل عمران : ۲۷)

* * *

الفصل الثاني

بداية النهاية ..!

وماذا بعد؟

هل نحن في بداية النهاية .. !

كل شيء حولنا يؤكد ذلك وقد سيطر الإنسان على كل شيء فركب البر والبحر ولم يكتف بذلك وحسب بل جاءت أحدث صيحة في العالم الآن لتعلن عن إنتاج الإنسان المعدل موديل ٤٠٠٤ وهو مختلف تماماً عن إنتاج أطفال الأنابيب وكائنات حسب الطلب...!

ويظن العلماء بذلك أنهم قادرون على كل شيء كما قال الله تعالى :

﴿هَنَّى إِذَا أَخَذَتِ الْأَرْضَ زُخْرُفَهَا وَأَزَيَّتْ وَظَنَّ أَهْلَهَا أَنَّهُمْ قَادِرُونَ عَلَيْهَا أَتَاهَا أَمْرُنَا لَيْلًا أَوْ نَهَارًا﴾

(الأنعام : ٤٣)

* * *

عندما تبيض الإناث كالدجاج

المسألة ليست تفكها ولكنها حقيقة.. فلم يعد الأمر خيالاً أو حلمًا ولكنه أصبح حقيقة مفرزة وليت الأمر وقف على بنك الجينات وأطفال الأنابيب وزراعة الأعضاء من نقل أو إنماء والتبرع بالأعضاء أو بيعها

وتُأجِيرُ الْأَرْحَامُ .. وإنما بلغ من الأمر مداه بالاستنساخ سواء كان استنساخًا حيوانيًا أو بشرىًّا .

واستنساخ الأحياء وزراعة الأعضاء وتبديلها بعد نزعها من أحياه أو موته .. وحفظها في بنوك الجينات والأعضاء كقطع غيار مختلف الألوان والأشكال لتبث لك عن نفس الموديل والماركة .. أو تؤجر رحمةً وكأنك تؤجر سيارة لحمل وتحضين الأجنة وشحنها عليه .

ليس ذلك وحسب بل الأدهى من ذلك كله هو التبرع والبيع والشراء .. فالضربي فادحة قاسية لأنها على حساب إنسانيته ليتحول التبرع إلى البيع وتصبح المسألة شطارة وتجارة .. ويموت الضمير لتقسو القلوب كما قال الله جل شأنه :

﴿وَلَكُنْ قَسْتُ قُلُوبَهُمْ وَزَيَّنْ لَهُمُ الشَّيْطَانُ مَا كَانُوا يَعْمَلُونَ﴾

(الأنعام: ٤٣)

ويصبح ضحايا هذه القلوب القاسية موت مئات الأطفال والأبرياء وهم :

﴿يُجَاهِدُونَ فِي سَبِيلِ اللَّهِ وَلَا يَخَافُونَ لَوْمَةَ لَائِمٍ﴾

(المائدة : ٥٤)

والجديد هو العلاج باستنساخ الأعضاء للحصول على نفس العضو المعتل أو المصاب أو المبتور من نفس الفرد لإتمائه وزراعته له .

وتتيح هذه الطريقة التغلب على مسألة رفض الجسم للعضو المزروع .. ولكن تتم هذه الطريقة لابد من توفير بيض الإناث وتصبح مسألة التبرع ببيض النساء ضرورية وأساسية بل وحتمية أيضًا في هذا الموضوع .

ولنا ما نتخيله من وراء ذلك ، وكلنا يعرف أن التبرع بالمال والدم والنفس من أجل إنقاذ الآخرين مسألة إنسانية، ولكن أن تبدأ الحملة الآن في الخارج لتبرع النساء ببيضهن إنقادًا للآخرين هو العجيب بعينه .

وماذا فى الأمر قد تتساوى لديهم المسألة فالتبّرع بالدم والتبّرع بالكلية أو عضو آخر كالتبّرع بالبِيْض ، على العكس من ذلك كله لأن التبّرع بالبِيْض الذى يفقد شهريًّا من كل أنثى دون فائدة منه يعطى مبرراً قوياً للتبّرع به .. فالبِيْض هو المخزن الأولى والأساسى للخلايا والتحكم فيها لإنماء بعض الأعضاء واستخدامها كقطع غيار للإنسان .

وكل ما فى الأمر هو أن تحت بويضة (من البويضات التى تفقد شهرياً دون الفائدة منها) وإشعارها بالنمو.. أى خداعها ووهمها بأنها تلقيح.. ويتم حثها على النمو فى مراحل مبكرة جداً.. قبل أن تصبح جنيناً لأنها ستكون مجرد خلية منقسمة فهذه البويضة لن تترك لتتمو وتعطى جنيناً ولكنها ستوجه لنزع خلايا محددة.. بدليل .. لأعضائك وسط بنوك الأعضاء لدى الأحياء وفقاً لموديلك وتصميميك لتكون من نفس النسيج والخلايا كالسيارة ليصبح التعامل معك مثلها تماماً بحاجة إلى عمرة كاملة وآخر إلى نصف عمرة وغيره إلى إعادة تكوينه من جديد بنسخه حياً .

وليت الأمر وقف على هذا وحسب وإنما الأدهى من ذلك كله أنه بلغ من الذرورة والتحدي والغرور ما بلغه من محاولات استساخ الموتى وكأنهم يتربّبون عودة إخناتون أو رمسيس متجاهلين أن استساخ الموتى باستخدام العظام المتبقية من رفاته ما هى إلا إعادة لصورته وليس لشخصه.. فتتحدث البعض عن عودة العمالقة والأبطال.. فى زمن غير الزمان وظروف غير الظروف وعادات وبيئة وموروثات اجتماعية غير تلك التي نشأ فيها هؤلاء العمالقة .

وراحوا ينسجون خيوطهم الوهمية بإمكانية إنتاج هتلر جديد موديل ٢٠٠٤ متجاهلين أن الصفات الوراثية رغم أنها محفوظة حتى بعد الموت ورغم أنه من الممكن الحصول عليها إلا أن التعبير عن هذه الصفات بحاجة لبيئة وظروف معينة لإظهارها .. فنحن ننسخ صوراً وأشكالاً لهم ولن نستطيع أن نعيد نسخ فكرهم وخيالهم وعقريتهم قد تنسخ صفة ما

معبرة عن الذكاء ولكن للمجرم ذكاء وللعتقري ذكاء وكل منهم سيشترك في جين الذكاء لكن اختلاف البيئة والعادات والنشأة والمجتمع وال מורوثات الاجتماعية والثقافية والعلمية.. كلها ستجعل رد فعل هذا الشخص ذكيا بالطبع ولكن في اتجاه المجتمع الذي يعيش.

أين الأصل المختوم بصنع الله

فالعقلية حصاد تجارب وعمر وتفاعل ونتاج مجتمع .. وإذا كانت عوامل الإبداع لها علاقة وراثية إلا أن ظهور هذه الصفات الإبداعية من عدمها يتوقف على النشأة والبيئة لإخراجها في سيمفونية ثلاثة من المجتمع إذ لا بد من إنشائه بطريقة صحيحة لخرج لنا سيمفونية هائلة من الفنون والبطولة ولا ستخرج لنا نشازاً من العمالقة السابقين فتتجدد هتلر ونابليون يبحثان عن أشياء لا علاقة لها بها على الإطلاق ومختلفين كل الاختلاف عنها ولا يجمعهما سوى الشكل نسخة طبق الأصل .. أصل وصورة ، ولكن الأصل المدمع بيد الله .. مختوم .. ولن تستطع تزويره .

إذا فالمسألة واضحة فبالاستساخ حصلت على صورة .. مجرد صورة .. لقطة من رفات أو عظام الموتى ، استطاعت بالاستساخ تجسيدها في صورة .. صورة من عظام مجرد عظام استطاعت أن تحصل منها على صورة طبق الأصل لصاحب هذه العظام صورة فقط ماذا أنت صانع بها

؟

أصل وصورة وشتان بينهما في عصر الهندسة الوراثية والاستساخ وسبحان الله الذي قال جل شأنه ليس معجزاً عليه تبديل الكافرين بإعادتهم وإنشائهم في ما لا يعلمون :

﴿نَحْنُ قَدَرْنَا بَيْنَكُمُ الْمَوْتَ وَمَا نَحْنُ بِمُسْبِقِينَ (٦٠) عَلَى أَنْ تُبَدِّلَ أَمْثَالَكُمْ وَنُنَشِّئَكُمْ فِي مَا لَا تَعْلَمُونَ (٦١) وَلَقَدْ عَلِمْتُمُ النَّشَأَةَ الْأُولَى فَلَوْلَا تَذَكَّرُونَ ﴾

(الواقعة: ٦٠ - ٦١)

وتصبح مسألة استساخ الموتى مستحيلة.. ولكن تصويرهم ممكن.. لأن محاولة إعادة تكوين أشخاص من قديم الزمن ما هي إلا محاولة عابثة

محكوم عليها بالفشل لأن الشخصية في الإنسان ليست مجرد صفات وراثية مخزنة في الجهاز الوراثي وإنما هي عوامل أخرى كثيرة مثل البيئة والمجتمع والظروف المحيطة غير الموروثات الاجتماعية من عادات وتقالييد وطقوس وخلافه.

* * *

الفصل الثالث

بصراحة يمكن استنساخ شكل الموتى؟

هل يمكن استنساخ الموتى ؟

وأى موتى ؟

حديثى الموت أم القدامى الذين مر على وفاتهم وموتهم حقبة من
الزمن ؟

وأى نظام ممكн الحصول منها على خلايا لزرع أنويتها أ فى أى وقت
ممكн ؟

أسئلة كثيرة أثارها الموضوع السابق عند نشره في الأهرام .. والحقيقة
أنه يبدو أن الذعر الذي يملأ البعض نتيجة هذه الحقيقة المفزعية يجعله لا
يصدق ولا يريد أن يصدق أنه يمكن استنساخ الموتى .

ومن الصعب الإجابة على هذه التساؤلات حيث إنه يمكن استنساخ
الموتى ولا يمكن في ذات الوقت .

يمكن ولا يمكن .. كيف ؟

لأن الاستنساخ سيكون وكأنك تأخذ لقطة بكاميرا الهندسة الوراثية من
نظام ميت وتحصل بها على صورة فوتوجرافية لهذا الشخص صورة طبق
الأصل .. ولكن ليس شخصية هذا الشخص لاختلاف الزمان والمكان
والبيئة والسلوك المحيط وجميع العوامل الاجتماعية المحيطة .

إِذَا فَإِنَّهُ مِنْ الْمُسْتَحِيلِ اسْتِسْخَ شَخْصٌ مَا سَوَاءٌ كَانَ حَيًّا أَوْ مَيِّتًا لَأَنَّنَا نَسْتِسْخُ صُورَتِهِ .. شَكْلَهُ فَقْطُ وَنَحْنُ بِحَاجَةٍ إِلَى الْأَصْلِ وَلَيْسَ الصُّورَةُ ..

إِذَا فَالخَلاَصَةُ هِيَ

أَنَّهُ لَا يُمْكِن اسْتِسْخَ الْمَوْتِ وَالْحَصُولُ عَلَى نَفْسِ شَكْلِ الشَّخْصِ ..
وَلَنَتَرْجُ فِي مَفْهُومِ ذَلِكَ بِسَاطَةً .
اسْتِسْخَ حَدِيثَ الْمَوْتِ :

وَلَنَأْخُذْ مَثَلًا حَالَةً حَدِيثِ الْمَوْتِ الَّذِي مَاتَ مِنْذَ سَاعَاتٍ، صَحِيحٌ أَنَّ مُعْظَمَ خَلَائِيَّاهُ مَاتَتْ وَلَكِنْ هُنَاكَ بَعْضُهَا يَبْقَى حَيًّا بِدَلِيلٍ إِمْكَانِيَّةِ نَقْلِ بَعْضِ الْأَعْضَاءِ مِنْ هَذَا الْمَيِّتِ إِلَى شَخْصٍ آخَرَ حَرَقَ مِثْلَ الْقَرْنِيَّةِ وَالْكَبْدِ وَبَعْضِ الْأَجْهِزَةِ الْأُخْرَى .

وَهُنَاكَ بَعْضُ الْعُلَمَاءِ الَّذِينَ يَدْعُونَ بِأَنَّهُ مِنَ الْمُمْكِنِ عَزْلُ بَعْضِ خَلَائِيَّةِ الْمَيِّتِ حَدِيثَ الْوَفَاءِ لِلْحَصُولِ عَلَى نَوَافِهِ هَذِهِ الْخَلَائِيَّا عَلَى أَنْ يَكُونَ مُضِيًّا عَلَى وَفَاتِهِ سَتْ سَاعَاتٍ فَقْطًا وَهَذَا خَطَأً شَائِعًا يَرْدِدُهُ الْبَعْضُ لِأَنَّ الْمَادَةَ الْوَرَاثِيَّةَ الَّتِي DNA لاَ هِيَ حَيَّةٌ وَلَا مَيِّتَةٌ (انْظُرْ بَابَ مَدْخُلِ الْعِلْمِ الْاسْتِسْخَانِ) .

فَالْمَادَةُ الْوَرَاثِيَّةُ عَبَارَةٌ عَنْ حَامِضِ نُوُويِّ دِيُوكَسِيِّ رِيبِوزِيِّ سَنْتَعْرُضُ لِتَرْكِيبِهِ بِإِيْجَازٍ .. وَقَدْ تَؤَثِّرُ عَوْمَلَاتُ التَّعْرِيَّةِ الْبَيَّنِيَّةِ عَلَى هَذِهِ الْمَادَةِ الْوَرَاثِيَّةِ الَّتِي قَدْ تَصَابُ بِالتَّلْفِ، وَلَكِنْ يَبْقَى هُنَاكَ أَصْوَلُ لَهَا يُمْكِنُ عَنْ طَرِيقِ الْأَجْهِزَةِ الْحَدِيثَةِ الْمُتَقَدِّمَةِ إِصْلَاحُهَا لِلْحَصُولِ عَلَى الْمَادَةِ الْوَرَاثِيَّةِ الْأَصْلِيَّةِ.

كَمَا أَنَّ هُنَاكَ مِنْ يَدِعُ بِأَنَّ النَّسْخَةَ سَتَصْبَحُ عَقِيمَةً وَهَذَا عَكْسُ حَقِيقَةِ النَّعْجَةِ دُولَى الْمُسْتَسْخَةِ حِيثُ إِنَّهَا تَزَوَّجُتْ طَبِيعِيًّا وَأَنْجَبَتْ أَيْضًا النَّعْجَةَ بُونِي.. وَمَاتَتْ أَيْضًا فِي عُمَرٍ طَبِيعِيًّا مِنَ الْمُمْكِنِ أَنْ تَمُوتَ فِيهِ الْأَخْرِيَّاتِ.. وَلَكِنَّهَا لَمْ تَمُتْ بَعْدَ وَلَكِنْ كَثْرَةُ الْأَمْرَاضِ الْفَرِيَّةِ الَّتِي أَصَابَتْهَا هِيَ الَّتِي كَانَتْ سَبِيلًا فِي إِعدَامِهَا .

أَوْلَى ثَدِيَّيِّيِّ يَسْتِسْخَ مِنْ خَلَائِيَّ جَسْدِيَّةٍ وَبُونِيَّ نَتَجَتْ مِنْ تَزاوِجِ طَبِيعِيِّ

١٩٩٧

* * *

استنساخ من الميت منذ القدم

أعلن العالم الروسي البروفيسور بيكتوف مع الفريق البحثي الذي يرأسه فى عام ١٩٩٧ عن إمكانهم استنساخ لينين.. الذى تم تحنيط جثمانه .. ولم يتم دفنه تحت الأرض ، فخلاياه موجودة ومورثاته محفوظة .
كما استطاع علماء السويد نزع أنوية (محتوية على المادة الوراثية الـ DNA) من مومياوات فرعونية وتم استنساخ هذه المادة الوراثية فى بكتيريا حية .

ويتم ذلك عن طريق عزل المادة الوراثية من عظام الميت وإصلاحها وزرع هذه النواة فى بويضة أنثى وبعد وصول البويضة إلى انقسامات معينة تنقل إلى رحم امرأة للحمل ثم الولادة وبالتالي سيخرج لنا صورة طبق الأصل من الشخص الميت المنزوع منه النواة ولكن صورة.. صورة فقط وليس أصلاً .

شكل بدون جوهر أو مضمون؛ لأنه كما قلنا التعبير الجيني بحاجة إلى بيئة وظروف اجتماعية وموروثات وعادات وتقاليد وغيرها من العوامل المؤثرة على إظهار الصفات الوراثية .

* * *

الاستنساخ من الخلايا المتجمدة

ومن الممكن أيضاً استنساخ الكائنات من الخلايا المتجمدة وفي هذه الحالة يتم نزع خلايا مأخوذة من شخص ما أو كائن ما وحفظها في النيتروجين السائل في درجات حرارة منخفضة جداً تحت الصفر المئوي كما يحدث في حالة حفظ الأجنة .

ويتم عزل الـ DNA منه بالطريقة السابقة ويعد تجميد الخلايا أفضل وأيسر من عظام الموتى .. لأننا هنا نحفظ الجهاز الوراثي بأكمله للكائن الحي .. مما يسهل علينا طريقة استنساخه .

* * *

الفصل الرابع

الاستنساخ.. بين التحريم والتجريم

قال تعالى :

﴿وَمَا أُوتِيْتُم مِّنَ الْعِلْمِ إِلَّا قَلِيلًا﴾

(الإسراء : ٨٥)

ومنذ اكتشاف هندسة الكائنات عن طريق الهندسة الوراثية وفك الشفرة الوراثية للإنسان ولم يستطع العلماء مقاومة هذا الإغراء القوى وذاك العلم الذي يجتاح العلماء ليحقق لهم الكثير من أحلامهم .. وما زال يعد بأكثر مما تحقق من طموحات شيطانية بدأت باستنساخ الحيوانات لأغراض طبية ثم تطور الأمر لينادي بالاستنساخ العلاجي كل ذلك من أجل الإنسان والبحث عن الأبدية أيضا باستنساخ المخ هو أيضا من أجل الإنسان .

ورغم لواچ المحذورات وقوائم الممنوعات التي اتخذت على المستوى العالمي لمنع تجارب الاستنساخ الآدمي بل وتحريمه وتجريمه علميا إلا أنه سيظل قائماً.

ليس ذلك وحسب بل الأدھى من ذلك كله هو التطلع فعلاً للأبدية باستمرار حياة الشخص نفسه في أجساد متعددة منسوخة طبق الأصل منه.

ولننذكر أنه عندما بدأت مسألة طفل الأنابيب و نقل الأعضاء وزراعتها والكائنات الهندسة وراثياً والتحذيرات والرعب الذى اجتاحت العالم ثم طبقة وتمت ممارستها فى جميع دول العالم لدرجة أنه الآن يوجد بنوك للأجنحة المجمدة والنطف والأمشاج سواء كانت ذكرية أو أنثوية ، واستئجار الأرحام.

وهي كلها تقنيات قوبلت بالرفض والتصدى لها علمياً وشرعياً واجتماعياً إلا أنها طبقة ومازالت تمارس بأشكال لا أخلاقية على الإطلاق .

والطموح الواسع لدى العلماء الآن هو البحث عن أشخاص متطابقة شكلاً ومضموناً لتحقيق حلم الأبدية .. والتطلع الآن يدور حول إصدار قرار ببداية الحياة أو نهايتها فالاستساخ أمر يدور حول القدرة على التحكم وإمكانية بل حتمية التنبؤ بمصير الإنسان .

فالغامرة خطيرة لمجرد تخيل أن هذا العلم الذى وصل إليه العلماء يعطىهم القدرة على التحكم وتحمية التنبؤ بمصير الإنسان وجوده من عدمه .. واستمراره فى أجساد متالية بنفس المخ والتكون لن يسفر عن تحقيق هذا الحلم .. وإنما سيخرج لنا نشازاً فى سيمفونية الإنسان .. البدعة الخلق.

والتصور أنه باستساخ المخ يصبح الأشخاص متطابقين شكلاً ومضموناً لن يتحقق ولن يصبحا أصلين والبحث عن الأبدية بهذه الطريقة ما هو إلا ضرب من العبثية لإباحة التجارب على الإنسان.

وحتى الآن يعد هذا الحلم ضرباً من الخيال العلمي ولكن هل من الصعب تحقيقه ولدينا حقيقة بكل التبعات العلمية الماضية والتى كانت تدرج تحت مسمى الخيال العلمي .. ؟

فقد أشار الفيلسوف العربي الفارابى إلى الاستساخ فى مدinetه الفاضلة عندما ذكر أن هناك أشخاصاً حراساً متشابهين ومتناظرین ويمثلون أشخاصاً عديدة من شخص واحد .

ومنذ عدة قرون كتب العالم الصوفى الشيخ عبد الرحمن الجامى قصة (سلامان وابسال) حكى فيها عن قصة الملك الذى أخذ منه نطفة ثم نموها بعيداً وصارت ابناً ورث هذا الملك .

ثم جاء عالم الأحياء النمساوي هير لانت وتبأ فى عام ١٩٠٢ فى كتاباته بأن التكاثر سيحدث قريباً ومستقبلاً بدون تزاوج .

وفى عام ١٩٣٢ ذكر الأديب الإنجليزى الدوس هكسلى بالتنبو الكبير فى روايته عالم جديد شجاع (Brave New World) وكيف سيتم إنتاج الأطفال وفقاً للرغبة والاحتياج والطلب وكيف ستتغير مفاهيم الزواج الشرعى والنظم الاجتماعية .

استنساخ المخ وتحقيق الأبدية

والحلم الجديد الذى فوجئنا به كلنا ليس هو تحقيق الإنسان الخارق أو السوبرمان بل تجاوزه ليصبح هو كيفية نقل المعلومات المخزن من مخ الشخص الأصلى حيًّا إلى النسخة الجديدة مباشرةً أى نقل مخ ومعلومات شخص مسن إلى نسخة حديثة .. جديدة .

وبالتالى يعيش الإنسان بهذه الطريقة إلى الأبد ويتجدد الشخص نفسه فى أجسام متعددة منسوخة طبق الأصل منه والهدف كله هو استمرار هذا الشخص وأبديته حتى لو أصابته أمراض وعلل مستعصية أو أصيب فى حادثة .

ويبقى الحلم الذى يراود العلماء الآن هو كيفية تحقيق ذلك .. نقل المعلومات المخزنة بمحه إلى النسخة المستنسخة وهنا تصبح الحقيقة المفرزة كابوساً يطاردنا نحن الوراثيين ولكن بالفعل لن يسفر إلا عن كوارث لا نستطيع حتى تخيلها الآن .

فلم تعد المسألة بحثاً عن علاج جينى أو بحثاً عن قطع غيار لأصحاب العلل المستعصية وإنما أصبحت المسألة كوميديا علمية .. بل وملهاة يضيع فيها الإنسان ليصبح سلعة وفأراً معملياً .

هل البوية المخصبة جنين؟

وتعتمد محاولات العالم الإيطالي سيفيرينو أنتينوري (Severino Anti) في استنساخ البشر على تمويل من أثرياء العرب والآسيويين إذ بلغت تكلفة محاولاته حتى الآن ما يقرب من أكثر من ٣٠٠٠٠ دولار وقرابة عشرين باحثًا من جنسيات مختلفة أبقيت هويتهم ومواقعهم سرية كإجراء احترازي.

ونشرت جريدة (Miami Herald) الأمريكية أن قائمة الانتظار تضم ألف شخص مستعد كل منهم أن يدفع مبلغ ٢٠٠ ألف دولار مقابل عملية استنساخ نفسه أو شخص عزيز عليه.

المسألة كانت تهدف في البداية إلى الاستنساخ العلاجي وتوفير قطع غيار بشرية إلا أنه عندما نشرت شركة بيوتكنولوجيا الخلايا المتقدمة : (Advanced Cell Technology ACT) التجديدي (Journal of Regenerative Medicine) في ١١ / ٢٥ / ٢٠٠١ يفيد بأنها الشركة الأولى التي تستنسخ أجنة بشرية.

ونشرت مجلة العلوم الأمريكية في شهر ١ / ٢٠٠٢ أن هدف الاستنساخ العلاجي أصبح في متداول اليد وقد ينتج من الاستنساخ العلاجي (خلافاً للاستنساخ التوالي الذي يقصد به تكوين طفل كامل) خلايا جذعية ضرورية لمعالجة الأمراض المستعصية .

إن الأجنة البشرية المتمامية في المعمل حتى في مراحل مبكرة جداً لا تتعدى كونها كرة أريمية ذات المائة خلية تستحق وقفه أخلاقية خاصة إذ أن هذه الأجنة تستطيع أن تتنامى إلى كائنات بشرية إذا ما أعيدت إلى الرحم لاكتمال نموها ..أى أنه جنين كون كي يُتلف ...!!
فكيف نكون جنيناً لنتلفه ..؟

فالعمل على الحصول على قطع غيار كاملة للإنسان أمر في غاية الأهمية والخطورة مثل قلوب متتجدة (Regenerated) لمن عانوا من نوبات قلبية .. أحبار شوكية سليمة لمن لديهم شلل سفلي (Paraplegics) .

خلايا بنكرياسية جديدة لمرضى السكر.

كلها آمال تراود الملايين من أصحاب هذه العلل وقد كان إعلان الرئيس بوش في شهر ٨ / ٢٠٠١ بأن الحكومة الفيدرالية ستمول دراسات وأبحاث العلماء للخلايا الجذعية (Stem cells) أو خلايا المنشأ أو خلايا الأم الجنينية التي اشتقت من أجنة مبكرة جداً فтиة جداً لم تتمو أكثر من مرحلة كرات مجوفة من الخلايا البشرية ويمكن حملها على طرف إبرة دقيقة (راجع شكل ٢٧) التي تم عزلها بالفعل في المختبرات في شتى أنحاء العالم . بمثابة خطوة تشجيعية للاستمرار في مسألة الاستساخ.

ويرى الباحثون أن هذا الحلم سيتحقق فقط في حالة عزل هذه الخلايا الجذعية من الأجنة المستسخة التي تنشأ عن المرضي أنفسهم وبناء على ذلك فإن خلية جلدية من المريض تحقق في بيضة ممنوعة نزع منها مادتها الوراثية (الجينية) وستتحث الخلية المندمجة على الانقسام لتشكل كتلة من الخلايا يمكن أن تعزل منها الخلايا الجذعية ..

وهو ما حدث مع الطفلة إيفا . حواء . المستسخة .. كما أن مسألة العثور على هذه الخلايا ليس بالأمر الهين أو السهل.

وبالنسبة للأمل في أنه سيتوفر قريباً لدى الأفراد أجنة مستسخة من خلاياهم (أنفسهم) للاستساخ العلاجي وإتاحة الفرصة للحصول على قطع غيار مختلفة يقول علماء كاليفورنيا:

- إن إعادة تكوين بنكرياس جديد شيء وتجديد بنكرياس من نسيج معتل شيء آخر .. لأن الجينية ستظل معيبة مصابة علينا أن نصح العيب أولاً وإلا فإن الاستساخ سيعيدنا إلى الخلايا التي بدأت بها.

المسألة كانت تهدف في البداية إلى الاستساخ العلاجي وتوفير قطع غيار بشرية إلا أنه عندما نشرت شركة تكنولوجيا الخلية المتقدمة.

(Advanced Cell Technology A C T) في ٢٠٠١ أنها استساخت أجنة بشرية لأهداف علاجية وليس للتتوالد وأعلن أنتينورى أن أكثر من ٦٠٠ زوج عقيم في إيطاليا وأكثر من ٦٠٠٠ فرد في الولايات المتحدة قد وقعوا

طلبات خطية من أجل الخضوع للاستساخ .. ويؤكد أنه لن يقلع عن الاستساخ التوالدى ويطالقون عليه فى إيطاليا لقب أبو الأطفال المستحيلين : (Father of the Impossible Children)

ويبلغ أنتينورى من العمر ٥٦ عاماً وذاع صيته فى عام ١٩٨٩ عندما مكن سيدة من الولادة بعد بلوغها سن اليأس (Menopause) باستخدام بيضة متبرع بها وهرمونات حيث مكن سيدة من أن تصبح أكبر نساء العالم عمرًا فى إنجابها طفلاً وهى فى عامها الثالث والستين.

ولقد وصف الفاتيكان التجربة بأنها بشعة وضد قوانين الطبيعة، وقالت الكنيسة الكاثوليكية عنه: إنه انتهك حرمة الحاجز أو الحائل الذى وضعه الله كى يصون الحياة .

ويعد أنتينورى الاستساخ الحل الوحيد للإنجاب والفرصة الوحيدة لإنقاذ المصابين بالعقم رغم تحذير الوراثيين بأنه قد ينجم عن استخدام هذه التقنية عدد مفزע من الأمراض غير المعروفة نتيجة للشذوذ الكروموسومى .. وهو ما حدث للنعجة دوللى حيث أصيبت بعده من الأمراض المستعصية والغريبة بعضها معروف والآخر غير معروف مما تسبب فى إعدامها .

* * *

والخلاصة هي أنه :

ستتم وتمارس عملية استساخ البشر سواء شرعت أو جرمت رغم لواچ الممنوعات وقوائم المحذورات إلا أنها قد تمت بالفعل ولن تسفر عن خلق السوبرمان أو تحسين الجنس البشري لكنها ستسفر عن نهاية الإنسان كما قال فوكوياما :

إذ تختفى عملية القدرات والاجتهادات الخاصة والتنافس بين البشر ويعتمد على الحظ واليانصيب وتغييب الرحمة والإنسانية والعدالة.. وسيهلك العالم نفسه على أيدي العلماء وسط هذه الجرائم العلمية.

والمسألة ليست خدعة ولكنها حقيقة واقعة بل ومفزعه أيضًا لأن الرأى العام على مستوى العالم اهتز وفزع وهلع خوفاً من تحقيق هذا الكابوس وطمئنًا في تحقيق الحلم الكبير لأصحاب العقم في استنساخ طفل وتحقيق وإشباع رغبة الإنجاب والتوارث.

وإذا كان الإسلام قد حرم الزنا خشية اختلاط الأنساب وجود أولاد غير شرعيين عن طريق السفاح فذلك للحفاظ على الكيان الاجتماعي والإنساني مراعاة وحافظًا على الحالة النفسية التي يتعرض لها الأطفال غير المعروف لهم نسب والحالة النفسية والمرضية التي يتعرضون لها من جراء فقدان أحد الأبوين .

وتعد المسألة مقامرة بحياة إنسان لا حول له ولا قوة إذ إن ضمان حياة طبيعية بلا آثار جانبية نتيجة استخدام تقنية غير طبيعية كالاستنساخ هو المستحيل بعينه ؛ لأن الإنسان مكون من محاور ثلاثة جسدية وعقلية وروحية فهل نضمن سلامته هذه المحاور الثلاثة لهذا الكائن المستنسخ وأنه سيكون طبيعياً؟

* * *

انزعاج العالم لاستنساخ الطفلة إيفا حواء

وإذا كانت المسألة ضرباً من الخيال العلمي والدعائية والكسب غير المشروع من جراء هذه الأكذوبة فلماذا إذا انزعج رؤساء العالم وأدلوا بتصريحات وتوصيات وتحذيرات منها :

أيد الرئيس الأمريكي جورج بوش ضرورة وضع تشريع يتفق عليه الحزبان الجمهوري والديمقراطي لحظر ومنع جميع أبحاث استنساخ البشر.

أكده متحدث باسم الفاتيكان أن استنساخ الإنسان يعد خيانة للمبادئ الأخلاقية والإنسانية.

ناشد الرئيس الفرنسي جاك شيراك دول العالم بتوقيع أشد العقوبات على أية محاولة لاستنساخ الإنسان .

والمسألة ليست ضرورةً من الخيال العلمي والدعائية والكسب غير المشروع ولكنها الحقيقة المفزعـة التي انتهـكت فيها الإنسـانية بعد أن أصبح الإنسان هو فـأر التجـارب .

والشركة التي حققت هذا الانتصار العلمي وثيقة الاتصال بجماعة الراشيليين وهم جماعة يعتقدون أن البشر من صنـع مخلوقـات فضـائية وقررت استخدام الهندـسة الوراثـية في تـحـلـيق بشـر أكـثـر ذـكـاءً وصـحة وجـمالـاً أـى إـنـسانـاً مـتـفـوقـاً فـي كـلـ شـئـ السـوـبـرـمـانـ وـأـنـهـ سـيـكـونـ اـفـضـلـ منـ الـذـىـ صـنـعـوهـ مـنـ قـبـلـ مـنـذـ مـلـاـيـنـ السـنـينـ .. وـسـبـحـانـ اللـهـ عـنـدـمـاـ قـالـ فـي كتابـهـ العـزـيزـ :

﴿إِنَّ الَّذِينَ تَدْعُونَ مِنْ دُونِ اللَّهِ لَنْ يَخْلُقُوا ذَبَاباً وَلَوْ اجْتَمَعُوا لَهُ﴾

(الحج : ٧٣)

والطفلة المستحيلة حواء ليست مخلوقة من عدم لنقول إن العلماء يتـدخلـونـ فـيـ مشـيـئـةـ وـقـدرـةـ اللـهـ لـأـنـ الـاسـتـسـاخـ ليسـ بـدـعـةـ الـعـلـمـاءـ وـابـتكـارـهـمـ وـلـكـنـهـ مـسـأـلـةـ تـحـدـثـ فـيـ الطـبـيـعـةـ وـلـكـنـ نـفـهـمـ ذـلـكـ لـابـدـ أـوـلـاـنـ عـرـفـ مـاـ الـاسـتـسـاخـ ؟

ولـكـنـ نـعـرـفـ مـعـنىـ الـاسـتـسـاخـ لـابـدـ أـنـ نـعـرـفـ أـنـ هـنـاكـ فـرـقاـ بـيـنـ الـهـنـدـسـةـ الـوـرـاثـيـةـ وـالـاسـتـسـاخـ وـزـرـاعـةـ الـأـنـسـجـةـ وـنـقـلـ الـأـعـضـاءـ .

وـإـذـاـ حدـثـ وـأـدـخـلـ عـلـمـاءـ الـوـرـاثـةـ صـفـةـ مـرـغـوبـةـ وـضـرـورـيـةـ فـيـ بـعـضـ الـكـائـنـاتـ لـإـعادـةـ صـيـاغـتـهـ ، وـلـحـفـاظـ عـلـىـ هـذـاـ الـكـائـنـ الـمـعـدـلـ أـوـ الـمحـورـ وـرـاثـيـاـ لـابـدـ مـنـ اـسـتـسـاخـهـ لـلـحـصـولـ عـلـىـ أـكـبـرـ قـدـرـ مـمـكـنـ مـنـ التـمـوـذـجـ الـمـحـورـ لـلـاستـفـادـةـ مـنـهـ وـهـذـهـ هـىـ ضـرـورـةـ الـاسـتـسـاخـ بـعـدـ هـندـسـةـ الـكـائـنـاتـ وـرـاثـيـاـ .

* * *

وـرـغمـ لـوـائـحـ الـمـحـظـورـاتـ وـقـوـائـمـ الـمـنـوعـاتـ الـتـىـ اـتـخـذـتـ عـلـىـ الـمـسـتـوىـ الـعـالـمـىـ لـمـنـعـ تـجـارـبـ الـاسـتـسـاخـ الـآـدـمـىـ .. بلـ وـتـحـرـيمـهـ وـتـجـريـمـهـ عـالـمـىـ إـلـاـنـ

إعلان عالمة الكيمياء الفرنسية بريجيت بواسوليه عضو جماعة الرائيليين ومديرة شركة كلونيد المسئولة عن ولادة أول طفلة مستنسخة في العالم والتي أطلق عليها اسم حواء وكأنهم يحاولون إعادة الخلق من جديد بدءاً بحواء أم البشر في المؤتمر الذي عقد بولاية فلوريدا الأمريكية والذي تتضمن حديثها أيضاً: أن هناك عدة أسابيع معدودة وسيشهد العالم ميلاد أطفال آخرين.. قالت ذلك والسعادة تغمرها ولا تدرك توابع هذا الزلزال العلمي الرهيب .

حيث ولدت الطفلة عن جراحة قيسارية وكانت الولادة ناجحة وإن هذه الطفلة تعد بداية لعهد جديد لتكاثر الإنسان اللا جنسي .

أى نستطيع القول إنه سيتكاثر خضرىًأى بلا تزاوج، تكاثر لا جنسى بالترعم أو بالانشطار أو بالعقل كالنباتات.. والكائنات الأولية (راجع باب مدخل إلى علم الاستساخ في كتابنا أصل الإنسان وسقوط نظرية دارون).

وكان لابد من التأكد من تطابق الخريطة الجينية للأم المنسوبة والطفلة المستنسخة إذ لا يمكن أن يكون هناك دليل يثبت أن الأم لم تجب الطفلة من علاقة عادية وجماع مع رجل أو نقل حيوانات منوية إليها.. إلا بتطابق الخريطة الوراثية لكلاً منها .

* * *

والقولة بأن الحيوانات المستنسخة من قبل ولدت مصابة بعيوب خلقية وببعضها مات أو تعرضت لمشكلات صحية بعد ولادتها وأنها تشكل خطورة لعدة أسباب منها أنها مأخوذة من خلايا جسدية قد تؤدي للموت كما حدث في التجارب التي أجريت على الحيوانات ومن الناحية النفسية ستكون لها عواقب وخيمة؛ حيث إن الكائن المستنسخ سيظل سجين الشكل والذاكرة الجسدية والعقلية التي استنسخ منها مما يدعوه للتشكك في ولادة هذه الطفلة المستنسخة.. هذه المقوله كان مشكوك فيها حتى فوجئنا بمرض دولى وإصابتها بأمراض مستعصية تسببت فى موتها.

وقد كشف كبار الخبراء بما فيهم مستنسخ النعجة دولى «ويلمت» من معهد روزالين فى أدنبرة باسكتلندا عن أن المستنسخات البشرية قد تواجه المصير نفسه الذى واجهته معظم المستنسخات الحيوانية أى تعانى عيوبًا خلقية شديدة أو تموت قبل الولادة.

(شكل ٥٥) استنساخ النعجة دولى

ويقول سيفيرينو أنتينورى (Severino Antinori) العالم الإيطالى وهو يعمل فى مستشفى عامة للخصوصة وأنشأ مع زوجته عيادة باسم «باحثو التوالد البشرى المتعدون» :

فهو (Associated RAPRUI Researchers for Human Reproduction) يرفض دراسات دولى معتبراً إياها نوعاً من الأعمال البيطرية " ويقول إن الفحص الدقيق والصحيح قبل الولادة بوسعيه أن يكشف عن معظم العيوب ومن ثم فإن الأجنة غير السوية ستتجهض كما أنه لم تتم إطلاقاً مراقبة النعاج المستنسخة مراقبة دقيقة للكشف عن هذه العيوب.

وبالفعل فرغم أن بعض النعاج المستنسخة بدت صحيحة تماماً إلا أنها عانت بعد الولادة من اضطرابات عصبية وأمراض كثيرة .. ويصرح بأن ممارسة هذه التقنية فى الإنسان تعد أكثر أماناً وفاعلية (شكل ٥٦ أ، ب، ج، د)

القضية الأخلاقية

والقضية الأخلاقية التي تناوش الآن على مستوى العالم هي :

لإنجاز ونجاح استنساخ الأعضاء أى في حالة استخدام هذه التقنية من الوازع الإنساني لابد من توفير :

أولاً : بويضات (بيض النساء) بكميات كثيرة جداً لإجراء التجارب عليها وطبعاً العلماء يأملون في تبرع الإناث، ولكن الحقيقة تقول: إنه بالفعل يوجد الآن في الخارج سوقاً لبيع البيض بسعر ٤٠٠٠ دولار للببيضة الواحدة كما حدث في تجارة الأرحام واستئجارها .

وهنا يطرح السؤال

هل من حق الإنسان المؤمن أن يتصرف في جسده وأعضائه بالبيع أو التبرع أو حتى بالإيجار وكان جسده مال أو بضاعة أو سلعة أو أي شيء من ممتلكاته ؟

والإجابة ليست بحاجة لاجتهاد وقد تعددت صور الاستفادة وال الحاجة تحت ستار البحث العلمي وإنقاذ المصابين لاستمرار الحياة .

وتصدى مجتمع الفقه الإسلامي الذي عقد في جدة لجسم قضية نقل الأعضاء ولنأخذ من هذا القرار ما يهمنا في موضوع الأجنحة (الخلايا الجذعية) والاتجار بالبيض .

فقد حدد القرار الاستفادة والانتفاع في ثلاثة مواضع يهمنا منها:
النقل من الأجنحة التي أجازها العلماء بحيث لا تخضع لأى إغراءات مادية أو اجتماعية أو طبية .

وثانياً : نقوم بعملية تكوين جنين صناعياً معملياً وبدون إخصاب (لقائحة مستتبطة خارج الرحم) ..

جنين من الممكن أن يكتمل ليصبح طفلاً ولكن..!
يُمنع هذا الالكمال ويُختلف في يومه الخامس تقريباً لتكوين أعضاء وقطع غيار بشرية مختلفة للإنسان ..!!

أى أن المسألة أخطر كثيراً مما نتوقع .

إذ كيف تكون جنيناً لنتلفه ونمنع اكتمال نموه لنعاج آخر مصاباً ؟

والاليوم الخامس هو اليوم الذي يتم فيه تكوين الخلايا التي يمكن أن تعزل منها الخلايا الجذعية التي لو تركت لشكل منها الجنين ولذلك يتم التأثير عليها معملياً للتوجيه هذه الخلايا الجذعية لإنتاج العديد من الأنسجة والأعضاء المختلفة المرغوب فيها .

* * *

الفصل الخامس

مُصيّبة الموت

مُصيّبة أخرى وحلت علينا ..

حتى الموت أصبح من الأمور المشكوك فيها . !!!

قطعاً مُصيّبة أخرى .. عندما يصبح الموت منه ما هو شرعي ومنه ما هو غير شرعي ..

و مما لا شك فيه أن الموت في حد ذاته مُصيّبة .. كما ذكر الله تعالى في

كتابه الكريم :

﴿فَأَصَابَتُكُمْ مُصِيّبةُ الْمَوْتِ﴾

(المائدة : ١٠٦)

لكن الأدهى من ذلك كله أن يكون هناك اختلاف في الآراء حول حقيقة الموت والوفاة. على رغم من وجود العديد من الحقائق التي لا يمكن الشك فيها مثل : موت المخ الذي يعتبر إصابة .. مجرد إصابة وحسب .. وقد يموت المخ ويظل القلب حياً .. لكن لا يحيا أى عضو فى الجسم بما فيه المخ بعد موت وتوقف القلب .. حقيقة .. لا مراء فيها.. إذاً الموت هو موت القلب وليس المخ ! لكن لماذا يصر علماء الطب على أن الموت هو الموت الإكلينيكي أى الدماغي ؟

ويرى بعض الأطباء أن مسألة موت خلايا المخ ، الذى يؤدى إلى توقف عمل المراكز العصبية العليا التى تتحكم فى وظائف الجسم ، هى الحد الفاصل بين الحياة والموت .. حيث يدخل الشخص الذى مات خلايا مخه فى حالة غيبوبة نهائية بصورة قاطعة ونهائية أيضاً .

كما أن مسألة تحديد موت الخلايا والأعضاء لا تعد أقل أهمية من مسألة التأكد من أن حالة المخ أصبحت غير قابلة للإصلاح . أى أن موت خلايا المخ تعنى موت الإنسان نفسه . والسؤال المطروح الآن هل الموت هو توقف وموت القلب .. أم توقف وموت المخ ..

إباحة النيل من أعضاء الأحياء ونقلها

والهدف واضح جلى من اعتبار البعض ، هؤلاء المصابين بغيوبية عميقة أمواتاً ، بحجة اليأس من شفائهم .. وبالتالي سيباح النيل من أعضائهم الحية لزراعتها فى آخرين مرضى .

كيف يمكن الحكم على إنسان بالموت على رغم حياة بدنه ؟

قد يحدث إنقاذ مريض توقف قلبه عن النبض بزراعة قلب آخر.. لكن لم يحدث على الإطلاق استعادة مصاب تلف مخه للحياة مرة أخرى ، أى استعادة مخه أو مخ غيره .. ومن هنا يستند بعض العلماء على أن الموت هو موت المخ وليس القلب .

الوفاة فى القانون المصرى

على رغم أن تعريف الوفاة فى القانون المصرى هو: توقف القلب عن النبض مما لا يعطى الجراحين فرصة انتزاع أى عضو من الجسم .. لأن الجسم بما فيه من أعضاء ومخ سيتوقف ويموت خلال وقت قصير ومحدد من موت القلب. أما تعريف الوفاة بتوقف المخ أو تلفه تماماً يساعد على النيل من المصاب الذى يعتبرونه ميتاً لنقل الأعضاء منه مثل الكبد والكلى والقلب إلى آخرين فى أشد الحاجة إلى تلك الأعضاء.. فهو يمنحهم فرصة نقل الأعضاء قبل توقف القلب عن عمله أى قبل موت الأعضاء. ونهى رسول الله عن التعجل بالسلخ أو قطع أجزاء الذبيحة قبل

أن تهمد وتبرد .. فقال صلى الله عليه وسلم : « لا تتعجلوا النفوس قبل أن تزهق ». صدق رسول الله صلى الله عليه وسلم . ولفارقة الروح الجسد علامات محددة استشهد واستدل بها علماء المسلمين ومنها :

- توقف القلب عن العمل .

- انقطاع التنفس .

- شخوص البصر . وثبات حدقة العين .

- عدم استجابة الجسم لأى تبيه حسى .

- توقف جميع الأفعال المعكسة .

- بروادة الجسم حتى يصير فى درجة حرارة الجو المحيط به .

كما أيد بعض علماء الطب علماء الفقه الرأى بأن موت المخ لا يعد وفاة استناداً على الآتى :

- عدم توقف الأجهزة عن العمل .

- استمرار جميع غدد الجسم بإفراز عصاراتها بما فى ذلك الغدة النخامية .

- استمرار إفراز هرمون النمو فى أجسام المرضى . وبالتالي فخلايا أجسام هؤلاء المرضى متتجدة نامية .

والأدهش من ذلك كله أن :

- الجنين المستكن فى رحم أمه المريضة بالغيبوبة الدماغية العميقه ، ينمو نمواً طبيعياً فى رحمها حتى تتم ولادته .

- احتفاظ هؤلاء المرضى بالمخ بدرجة حرارة أجسامهم بصورة طبيعية .

والأهم من ذلك كله .. بل ما يرافق للأطباء الذين يعدون الوفاة هي موت المخ أنه :

- يمكن نقل بعض الأعضاء مثل : الكبد ، القلب ، الرئة ، الكلية ، البنكرياس ، وغيرها بنجاح .. وهذا الأمر لا يتحقق إلا إذا تم ونقل من جسد حى .

بطلان مفهوم موت المخ

لقد عادت الحياة لنسبة ضئيلة من مرضى الغيبوبة المخية في الخارج وبالتالي لا يجوز :

- تصنيف مرض المخ سواء بالغيبوبة المستديمة أو العميقه ضمن الموتى.

- تطبيق هذا المفهوم وفاة المخ على الأطفال ، ذلك لقدرة أبدانهم على استعادة وظائف المخ أحياناً.

- تطبيق هذا المفهوم «وفاة المخ» على المعوقين ذهنياً أو مخياً من مرضى التخلف العقلي.

هل يجوز رفع الأجهزة الطبية

لكن !..

هل يعتبر انتفاء الحياة الإدراكية بالغيبوبة موت صاحبها، لما رفع عنه من تكاليف شرعية ، حيث إن الإدراك هو مناط التكاليف الشرعية ..! وهل يجوز رفع الأجهزة الطبية عنهم ؟

لا يمكن اعتبار مرضي الغيبوبة المخية أو الدماغية موتاً .. لأنهم أحياً ولا شك في حياتهم .. ومسألة نزع الأجهزة الطبية عنهم في هذه الحالة، يعد قتلاً عمداً عند جمهور الفقهاء، حيث تعد هذه الأجهزة من وسائل العلاج المساعدة .

سوق الأعضاء

تعد مسألة انتزاع أعضاء كل من مصابي الحوادث أو مصابي الغيبوبة جريمة متكاملة الأركان من الناحية الشرعية والقانونية، كما أفتى بذلك مجمع البحوث الإسلامية بالأزهر بتاريخ ٢٥/٦/١٩٩٢. والغريب أنه يطالب بعض علماء الطب بضرورة إقامة وإنشاء شبكة موحدة للأعضاء في مصر . وهذا يدل على إباحة البعض لسرقة وانتزاع أعضاء المرضى .

لقد أجاز الشافعية استخدام عظام الموتى، في تجبير عظم الحى المنكسر .. وكانت بعض آراء علماء الأطباء أيضًا بأنه إذا كانت أعضاء الإنسان محرمة لكرامته فلماذا يجوز التداوى بالمحرم فى حالة الضرورة ، إبقاءً للحياة وحفظًا للصحة .. كما يجوز التغذى بالمحرمات فى حالات الضرورة والاضطرار.. فالشرع أجاز الواجب و فعل المحرم ، لوجود اضطرار مرضى .. كما أنه رفع الحرج عن المريض ، أيًا كان مصدره .. الأمر الذى يسمح بالتداوى بالمحرمات. وصرح الفقهاء بأنه :

لا يجوز ويحرم شرعاً ويمتنع قانوناً التعرض للمحترض بقطع أي جزء قاتل من جسده ، قبل انتهاء حياته بظهور علامات الموت سالفة الذكر وإذا وقع من إنسان قبل استظهار وقوع الموت كان قاتلاً ووجبت محاكمته جنائياً.

الوفاة الشرعية

لقد تصدى علماء الدين لهذه القضية فى العديد من المؤتمرات والدراسات الإسلامية والعلمية والفقهية، وقرروا أن موت المخ أو ما يسمى بالموت الإكلينيكي لا يعد وفاة شرعية.

وقد صرخ بعض علماء الطب المسلمين: إن المصابين بموت المخ هم في الحقيقة مرضى أحياء .. مصابون بالغيبوبة العميقية ، والدليل على ذلك استمرار القلب في عمله وسائر أعضاء الجسم في أداء وظائفها . واتفق بعض علماء المسلمين على أن العلامات التي حددتها الشريعة لا تختلف مع العلامات الطبية في التعريف الشرعي للوفاة بأنه توقف جميع أحاجزة الجسم عن العمل وببرودته لفقدانه حرارة الحياة ، وبده الفساد والتحلل والتعفن في الجسم .

وكان الرأى الدينى والتشريعى فى هذا الموضوع إنه لا يجوز بأى حال من الأحوال أن يجعل بموت الإنسان ، لتبقر بطنه ، وتسلب كليته، أو كبده، أو قلبه، قبل أن يموت تماماً، وتقارق روحه الجسد.. فلا يجوز قطع أى جزء من جسد إنسان ما زال على قيد الحياة... وفي الحديث قال الرسول صلى الله عليه وسلم :

«ما قطع من البهيمة وهي حية فهو ميته»

فما بالنا بالإنسان الذى كرمه الله على الكثير ممن خلق فقال جل شأنه :

﴿وَلَقَدْ كَرَمَنَا بَنِي آدَمْ وَحَمَلْنَاهُمْ فِي الْبَرِّ وَالْبَحْرِ وَرَزَقْنَاهُمْ مِنَ الطَّيَّابَاتِ وَفَضَّلْنَاهُمْ عَلَىٰ كَثِيرٍ مِمْنُ خَلَقْنَا تَفْصِيلًا﴾

(الإسراء: ٧٠)

الفصل السادس

الرأى الديني والتشريعي

في قضية الاستنساخ ونقل الأعضاء

وإذا تعرضنا للرأى الدينى والتشريعى فى قضية الاستنساخ نجد أنه قرر أعضاء المجمع الفقهي فى دورته السادسة عشرة بمكانته المكرمة عند مناقشته للبصمة الوراثية والاستفادة منها و سنأخذ منه ما يهمنا فقط فى موضوع الاستنساخ؛ حيث إنه يتوقف على نقل الجينوم بأكمله من شخص لأخر.

لا يجوز بيع الجينوم البشري لجنس أو لشعب أو لفرد لأى غرض .. كما لا يجوز هبته لأية جهة .. لما يترتب على بيعه أو هبته من مفاسد . كما قرر مجلس مجمع الفقه الإسلامي الذى عقد فى جدة فى المؤتمر الرابع عام ١٩٨٨ والخاص بقضية «انتفاع الإنسان بأعضاء جسم إنسان آخر حياً أو ميتاً».

ويقصد بالعضو هنا أى جزء من الإنسان سواء كان أنسجة أو خلايا أو دماء .. وشملت الانتفاع الذى دعت إليها ضرورة المستقيد وما تتوقف عليه الحياة ومنه ما لا تتوقف عليه الحياة وله تأثير على الأنساب والموروثات كالخصية والمبixin وخلايا الجهاز العصبى... ومن صور الانتفاع النقل من الأجنحة.

وتقرر ما يلى بالنسبة لنقل العضو من مكان من الجسد إلى مكان آخر من الجسد نفسه.. كنقل الجلد والغضاريف والعظام والأوردة والدم ونحوها بأنه:

- يجوز نقل العضو من مكان من جسم الإنسان إلى مكان آخر من جسمه مع مراعاة التأكد من أن النفع المتوقع من هذه العملية أرجح من الضرر المترتب عليها .

- لا يجوز إخضاع أعضاء الإنسان للبيع بأى حال من الأحوال . وإن ما يتربت على القول بجواز نقل الأعضاء من إنسان إلى آخر يؤدى إلى مخاطر كثيرة فيحرم سدًا للذرائع .

- الإيثار إنما يكون في المال، أما الإيثار بالقربات أو بالأنفس أو الأعراض فممنوع شرعاً.

ولن نتوقف عند نقل وزراعة الأعضاء لأنه موضوع آخر ولكن سنأخذ ما يهمنا من هذه التشريعات في هذه القضية وهو نقل الأجنة: يحرم بيع جزء من أجزاء الآدمي المتعددة.

ولا يصح أن يتبرع الإنسان بجزء من أجزائه لغيره.

يجوز للإنسان أن ينتفع ببعض أجزاء نفسه في حالة الضرورة بشرط إلا يعرض النفس للتلهكة .

ومن صور الانتفاع في حالة النقل من الأجنة ويتم الاستفادة منها في ثلاثة حالات :

- حالة الأجنة التي تسقط تلقائياً .

- حالة الأجنة التي تسقط لعامل طبى أو جنائى .

- حالة «اللقاء المستبته خارج الرحم».

و من أهم ما يؤكد تحريم الاستئصال إنه يشجع وجود أطفال بلا نسب وقد أنكر الإسلام الابن بالتبني **﴿أدعوهם لآبائهم﴾** فكيف يقبل ولادة أطفال بلا آباء .

فاستسخ الإنسان حرام شرعاً لأنه زوال للهوية الأسرية فالطفل المستسخ مجهول النسب .

كما وصف علماء الفقه الإسلامي بالبحرين استسخ البشر بالعبث ومخالفة الشريعة الإسلامية؛ لأنه يؤدي لاختلال الأنساب وضياع الحقوق الشرعية والقانونية وفقدان الحماية الاجتماعية والأمان النفسي .

الضرورات تبيح المحظورات :

الضرورات تبيح المحظورات وهذه القاعدة الشرعية أخذت من قول الله عز وجل عقب ذكر المحرمات في كل الواقع التي ذكرت فيها في القرآن الكريم

﴿فَمَنِ اضْطُرَّ غَيْرَ بَاغٍ وَلَا عَادٍ فَلَا إِثْمٌ عَلَيْهِ إِنَّ اللَّهَ غَفُورٌ رَّحِيمٌ﴾

(البقرة : ١٧٢)

﴿فَمَنِ اضْطُرَّ غَيْرَ بَاغٍ وَلَا عَادٍ فَإِنَّ رَبَّكَ غَفُورٌ رَّحِيمٌ﴾

(الأنعام : ١٤٥)

﴿فَمَنِ اضْطُرَّ غَيْرَ بَاغٍ وَلَا عَادٍ فَإِنَّ اللَّهَ غَفُورٌ رَّحِيمٌ﴾

(النحل : ١١٥)

﴿اضْطُرْ فِي مَخْمَصَةٍ غَيْرَ مُتَجَانِفٍ لِإِثْمٍ فَإِنَّ اللَّهَ غَفُورٌ رَّحِيمٌ﴾

(المائدة: ٣)

وقد عرف الفقهاء وعلماء المسلمين الضرورة بأن يبلغ الإنسان حدًا يضطره (النيل من المحرمات) لدفع الهلاك عن نفسه ولكن غير باع ولا عاد .. أي غير متتجاوز حد الضرورة وهو دفع الهلاك والضرر .

فالضطر هو أن ينال من المحرمات لدفع الهلاك عن نفسه ولكن غير باع ولا عاد أي غير متتجاوز حد الضرورة والضرورة كما قال السيوطي :

هى بلوغ الإنسان حدًّا إن لم يتناول الممنوع أو المحظور هلك أو قارب
الهلاك.

وسبحان الله القائل جل شأنه :

﴿مَا فَرَطْنَا فِي الْكِتَابِ مِنْ شَيْءٍ﴾

(الأنعام : ٣٨)

* * *

الفصل السابع

الاستنساخ.. والبحث عن الخلود !

قال تعالى :

﴿عَمَّ يَسْأَلُونَ (١) عَنِ النَّبِيِّ الْعَظِيمِ (٢) الَّذِي هُمْ فِيهِ مُخْتَلِفُونَ (٣) كَلَّا سِعِلُّمُونَ﴾

(النَّبِيٌّ : ٤ - ١)

من قديم الأزل والإنسان يفكر ويبحث ويتساءل عن حقيقة البعث بحثاً عن الخلود .. وما زالت تختلف الآراء حتى وقتنا هذا ليظل هذا الصراع أبداً حتى تقوم الساعة .

والعلماء يتجاهلون أخلاقيات وقيم الإنسانية في سبيل تحقيق حلم السوبرمان لتحول المستشفيات والشركات العلمية الأجنبية إلى سوق عكاظ يباع ويشتري فيها الإنسان كقطع غيار ليتم تجميعه محلياً فتبث عن كلية أو إصبع أو عين أو كبد وسط هذه الأسواق ..!
وماذا بعد الاتجار في الأعضاء وتغيير الأرحام ؟

الجديد هو العلاج بالاستنساخ ..

«صيحة العصر» ..

وكالمعتاد ظاهرها الرحمة والإنسانية وإنقاذ المصابين والمرضى من أصحاب العلل المستعصية وحقيقة مفرعة .. وقد يعالج الاستنساخ طيف

واسع من الأمراض المستعصية بالحصول على نسخ وقطع بديلة مما يجعل الإنسان قادرًا على الاستمتاع بحياة صحية أفضل مما كان عليه في الماضي بمقاومته للمرض ولكن هل سيفقده ذلك الرغبة في الخلود ؟
كيف ..؟ وهم يحاولون .. وعيثًا يحاولون استنساخ الموتى لإعادتهم للحياة مرة أخرى ..؟

احذر إن الأبدية تقترب

وما كل تلك المحاولات إلا بحثًا عن الخلود .. وإذا كانت أشد الأمم تدينًا وأيمانًا بحقيقة البعث والخلود في الدار الآخرة هم قدماء المصريون إلا أنه كما قال العالم سيمون فرويد عن التوحيد :

إن كل شيء جديد لابد أن يكون له جذور فيما كان من قبل ، ويمكن بعض اليقين تتبع نشأة التوحيد المصري والخلود إلى زمن بعيد .

ويعد آدم سيد البشر منذ بدء الخليقة أول الموحدين .. وبحثًا عن الخلود .. وكيف وسوس الشيطان لآدم وأغراه بالخلود رغم أن آدم لم ينقصه شيء ولم يعاني حرمانًا أو ظلمًا ما :

﴿ قَالَ يَا آدَمُ هَلْ أَدُلُكَ عَلَى شَجَرَةِ الْخَلْدِ وَمَلْكٍ لَا يَلِي ﴾

(طه: ١٢٠)

حيث يرى بعض العلماء الغربيين أن تحقيق الإشباع الكامل للإنسان في حياة طويلة تجعله يتقبل ظاهرة الموت كنهاية طبيعية للحياة.. ولعل طول العمر ودوام الصحة والشباب أن يتحقق ما العلم في النهاية وحينئذ تتوقف كل رغبة في الخلود .

والمبرر الوحيد لديهم في وجود فكرة الخلود أنها تستطيع أن تعوض الناس عما قاسوه من ظلم في دنيا مازالت غير عادلة.. وهي الأمل الوحيد في لقاء المفقودين من أحبائهم وتعويض لحرمانهم وتحقيق أحلامهم ..

فهناك ضرورة حتمية لوجود حياة أبدية .

ويقول الفلاح الفصيح الذى لا صديق له لمدير البيت العظيم أشاء
دفاعه عن نفسه مطالبا إياه بتوخي العدالة :
« احذر إن الأبدية تقترب ».

فهى حقيقة لديه لا مراء فيها . أى أن فكرة الأبدية ليست قاصرة
على تحقيق الإشباع الكامل كما يدعى الآخرون ويختلفون :
﴿ فَاللَّهُ يَحْكُمُ بَيْنَهُمْ يَوْمَ الْقِيَامَةِ فِيمَا كَانُوا فِيهِ يَخْتَلِفُونَ ﴾

(البقرة : ١١٣)

السؤال الأخلاقي

ورغم أن الإنجاز الخطير للحصول على عضو بديل مستنسخ نمط
حديث وخطير في عصرنا الحالى إلا أن السؤال الذي تم طرحه في
مجلس العلماء المتخصصين العام الماضى والذي شكلته شركة تكنولوجيا
الخلية (ADVANCED CELL TECHNOLOGY) تقييم مدى قبول هذه
التقنية الأعضاء المكونة بالاستنساخ واستخدامها كقطع غيار بشرية بديلة
من عدمها .

من الناحية الأخلاقية .. ولم يوافق غالبية المجلس على ذلك والسؤال
الذى تم طرحه ومناقشته هو :

أيجوز تكوين هذه الخلايا البشرية النامية لكي يتم إتلافها فقط ؟
ومنع إتمام نموها (لتكون جنين كامل) لإنقاذ أرواح الأطفال والمرضى
المصابين والمبتورين وأصحاب العلل المستعصية ؟

فهذه الخلايا المتمامية من الممكن أن تصل لكائن بشري مكتمل فهو لم
يصبح جنيناً بعد إذ إنه عبارة عن كرة من الخلايا لا يزيد حجمها على
حجم نقطة (.) .

ولذلك يفضل العلماء تسميتها البيضة المفعولة (ACTIVATED EGG) فالبيض المفعل لا يعتبر أجنة بشرية ولكن تمسك البعض بحجج أن منع
إتمام تكوين هذا الجنين قصراً وعمداً لا يقل جرمًا عن قتل جنين أو طفل
حي بهدف استعمال أعضائه لإنقاذ الآخرين .

ورغم أن المملكة المتحدة منذ عهد التسعينيات أجازت قانونية الأبحاث الخاصة بالتكوين المعتمد للأجنة البشرية كما سمح بإطلاقها .. إلا أن البعض أعلن أنه لا يصح أو يجوز بأي حال من الأحوال تكوين شكل من أشكال الحياة البشرية مجرد إطلاقها حيث إن الأضرار الناجمة من وراء ذلك لا يمكن تجاهلها مثل :

- اقتناص وسرقة الأعضاء من البالغين دون موافقتهم أو معرفتهم .
- التعامل مع المادة التوادلية (بிபض النساء) على أنها سلعة يمكن الإنجاز فيها .

- إن عملية الإخصاب المعملى والأدوية المنبهة للإباضة تعرض المرأة لأخطار عديدة منها الإصابة بالسرطان تلف الكبد أو قصور كلوي وغيرها من مخاطر لا يستهان بها .

والأدهى من هذا أنه بالفعل يوجد الآن سوق حقيقية للبيض البشري مقابل مبالغ باهظة .. وأنه تم الحصول على أجنة بشرية منذ أعوام .. إلا أنه تمت الموافقة على الأبحاث التي تجري على الخلايا الجذعية البشرية التي اشتقت من أجنة تبقيت أو سقطت دون عمد أو أشاء الإخصاب المعملى .

والمبرر الوحيد لديهم أن هذه الأجنة ستفتح بالتأكيد ويبقى الاستئصال العلاجي غير مقبول كلياً لأنه يتضمن التكوين المعتمد لما يعتبر كائناً بشرياً كون كى يُتلف .

الاستئصال العلاجي وتشكيلة رائعة من الخلايا

وفي الاستئصال العلاجي (راجع باب مدخل إلى علم الاستئصال كتاب أصل الإنسان وسقوط نظرية داروين) يشتق الباحثون الخلايا الجذعية من بيبض بشري مفعول وذلك بنزع البيض من الأنثى، ثم تحريضها على النضج في طبق بتري المعملى ويتم أولاً تفريغ البيضة بالسحب المجهري لنزع المادة الوراثية منها . ثم تحقن فيها المادة الوراثية الغريبة والمراد استئصالها وذلك لتكوين كتلة من الخلايا تضم الخلايا الجذعية ثم تفتح البيضة (الكرة المكونة من العديد من الخلايا) وتمى في طبق الزرع

المعلى للحصول على الخلايا الجذعية والتى يمكن بدورها أيضًا عند تحريرها أن تتمو مكونة تشکيلة مختلفة ورائعة من الخلايا المرغوب فيها شكل (٥٧). مثل :

ـ خلايا عصبية.

ـ خلايا مشكلة للدم .

ـ خلايا بنكرياسية .

ـ خلايا قلبية .. ليتم حقنها فى المرضى ..

وقطعاً سيتحقق هذا الحلم قريباً جداً بحثاً عن حياة أفضل صحة وحيوية وشباباً .

كلها دعوة لمقاومة الموت والهروب منه خوفاً من العدم فيبحث منكراً البعث عن الجنة فوق الأرض وبدون ثواب أو عقاب وقبل الموت إذ ليس لهم آمال في حياة أخرى .

فيظلون يبحثون عن علاج للشيخوخة بحثاً عن الشباب الدائم فيبحثون كافة المخذرات ويتبعون لواح الممنوعات في التجارب والأبحاث العلمية بحثاً عن الخلود ورغبة في حياة أفضل خالية من الأمراض والشيخوخة .. ليس كل هذا وحسب بل يريدون أن يميل الآخرين عن عقائدهم

﴿وَيُرِيدُ الَّذِينَ يَتَّبِعُونَ الشَّهَوَاتِ أَنْ تَمِيلُوا مَيْلًا عَظِيمًا﴾

(النساء : ٢٧)

* * *

عقيدة البعث

لقد ظهرت فكرة البحث عن البعث والخلود مع الخوف من المجهول والبحث عن تحقيق وإثبات ما لم يمكن تحقيقه في الدنيا وفكرة الخضوع والاستسلام لعدد من الآلهة التي انتهت بالإيمان بإله واحد .

وقد أكد علماء الأنثربولوجى القدامى مثل B..E Tylor . على أن عقيدة وجود حياة بعد الموت سادت بين الشعوب عبر كل العصور والقرون

الماضية، واعتقد قدماء المصريين أن الإنسان بعد موته سيمثل أمام القضاة بشأن سلوكه.

كما أن الفرسين ذكروا فكرة الصراط وهو عبارة عن قنطرة يعبرها الناس بعد موتهم وتكون واسعة أمام الأبرار وضيق أمام الأشرار.

وسادت فكرة الشواب والعقاب بعد الموت أما المنكرين لفكرةبعث والشواب والعقاب يرون أن الخير يجب أن ينشد لذاته من وجهة النظر الأخلاقية وأن الشر يجب أن يجتنب لذاته أيضاً ولا يعني شيوخ عقيدة الحياة بعد الموت عبر التاريخ دليلاً على صحتها.

رغم أننا إذا نظرنا إلى سلوك هؤلاء جمِيعاً نجدهم بلا رحمة وإنسانية وقد أباحوا كل شيء فقتلوا الأطفال واستباحوا النساء ومثلوا بالشباب ورغم هروبهم من فكرةبعث والعقاب والشواب وتحقيق كل أطماعهم ورغباتهم الدنيوية إلا أنهم ليسوا سعداء .. في حين أن بعض الثقافات الغربية تتفق معنا فتجد أن فكرة خلود الروح هي :

أن الخيرين سوف ينعمون على ما قاسوا وصبروا في الحياة الأولى وأن أعلى مراتب النعيم هي رؤية وجه الله جل شأنه كما جاء في القرآن الكريم عن المؤمنين :

﴿وَجُوهٌ يَوْمَئِذٍ نَّاضِرَةٌ﴾ (٢٢) إلى ربها ناظرة

(القيامة : ٢٣)

وعن الآخرين :

﴿وَلَا يُكَلِّمُهُمُ اللَّهُ وَلَا يَنْظُرُ إِلَيْهِمْ يَوْمَ الْقِيَامَةِ﴾

(آل عمران : ٧٧)

الكوميديا الإلهية

وقد صور دانتي اليجيري في الكوميديا الإلهية وأكد ذلك بدقة رائعة في الجحيم والمطهر ثم الفردوس .. وقد يضاف إلى ما جعل المصري القديم يؤمن باستمرار الحياة بعد الموت ما كان يراه في الأحلام من

مخاطبة الموتى مما يدعو إلى إيمانه بأن الروح تعيش مستقلة عن الجسد وتبقى بعد الوفاة وأن معنى عدم الإيمان بالحياة الآخرة انهيار الأخلاق والفضيلة في الدنيا ليصبح كل شيء مباح .

وقد اتفق معظم العلماء على أن الحياة بدون خالق أمر يرفضه العقل والمنطق والحكمة وأقرروا بأن هناك قوة خالقة يعجز العقل عن إدراكها .

وإذا نظرنا إلى هذه الرؤية نجد أنها قمة الإيمان لأن العجز عن درك الإدراك هو الإدراك بعينه .. ولأن الإنسان لا يتحمل إدراك هذا التجلی حجب الله ذاته عنه رحمة به وبمخلوقاته في الكون .

ومسألة التفكير في البعث لا تعد كفراً بل وجب علينا التفكير والتأمل كمثل سيدنا إبراهيم :

﴿وَإِذْ قَالَ إِبْرَاهِيمُ رَبِّنِي كَيْفَ تُحْسِي الْمَوْتَىٰ قَالَ أَوَلَمْ تُؤْمِنْ قَالَ بَلَّىٰ وَلَكِنْ لَّيَطْمَئِنُ قَلْبِي﴾

(البقرة : ٢٦٠)

ولنا في ذلك أسوة حسنة بتخفي الحقيقة والبحث عنها لطمئن قلوبنا .

﴿أَلَا يَذِكْرُ اللَّهُ تَعْلَمُ الْقُلُوبُ﴾

(الرعد : ٢٨)

* * *

الباب الخامس

الاستساخ العلاجي والكافئات الغريبة

الفصل الأول

صيانة الإنسان وقطع غيار بشرية

قال تعالى :

﴿ يَا أَيُّهَا النَّاسُ إِنْ كُنْتُمْ فِي رَيْبٍ مِّنَ الْبَعْثِ فَإِنَّا خَلَقْنَاكُمْ مِّنْ تُرَابٍ ثُمَّ مِنْ نُطْفَةٍ ثُمَّ مِنْ عَلَقَةٍ ثُمَّ مِنْ مُضْغَةٍ مُخْلَقَةً ﴾

(الحج : ٥)

وتكرر لفظ النطفة في القرآن الكريم في أثني عشر موضعًا منها :

﴿ وَلَقَدْ خَلَقْنَا إِلَيْنَا إِنْسَانَ مِنْ سُلَالَةٍ مِّنْ طِينٍ ثُمَّ جَعَلْنَاهُ نُطْفَةً فِي قَرَارٍ مَكِينٍ ﴾

(المؤمنون : ١٣)

﴿ أَيْحُسْبُ إِنْسَانٌ أَنْ يَتَرَكَ سُدًّا (٣٦) أَلَمْ يَكُنْ نُطْفَةً مِنْ مَنِيٍّ يُمْنَى (٣٧) ثُمَّ كَانَ عَلَقَةً فَخَلَقَ فَسَوَى (٣٨) فَجَعَلَ مِنْهُ الرَّوْجَينِ الذَّكَرَ وَالْأُنْثَى ﴾

(القيامة : ٣٩)

﴿ إِنَّا خَلَقْنَا إِلَيْنَا إِنْسَانَ مِنْ نُطْفَةٍ أَمْشَاجٍ نَبْتَلِيهِ فَجَعَلْنَاهُ سَمِيعًا بَصِيرًا ﴾

(الإنسان : ٢)

و قبل أن نتوقف عند المضفة الغير مخلقة وهي التي لم تكتشف بعد لأعضاء متميزة والتي تعد لعبة العلماء الآن للحصول على أعضاء بديلة للأعضاء التي أصابها التلف والعلل المختلفة ، سنتوقف عند الدقة المتناهية في كتاب الله عز وجل في وصف هذه المراحل الثلاث:
النطفة .. العلقة .. المضفة .

والنطفة تعنى (الحيوانات المنوية) أو (البوبيضة) والمشيخ هو الشيء المختلط .. ولم يذكرها الله عز وجل في كل الموضع بأنها نطفة أم شجاع أي مختلطة من الذكر والأعشى وكأنه من الممكن خلق الإنسان من نطفة واحدة فقط ذكرية كانت أو أنثوية .. كما يحدث الآن بالاستساخ .. مجرد الحصول على خلية ما جسدية وغرس نواتها في بوبضة امرأة . امرأة وليس رجل أي أنه لا يمكن الاستغناء عن النساء ولكن يمكن الاستغناء تماماً عن الذكور . للحصول على صورة كاملة للشخص المراد استساخه .. صورة فقط .. نسخة طبق الأصل .

ولكى نفهم كيف أمكن بالاستساخ العلاجى إعادة ترميم الإنسان وصيانته وذلك عن طريق الأجنة فى مراحل نموها المبكرة جداً أي قبل اكتمالها سنتوقف قليلاً عند شرح القرآن الكريم لخلق الإنسان ، وكيف ذكرت كلمات الله هذه المراحل بمنتهى الدقة والإيجاز وكأنك أمام أحد مرجع فى علم الأجنحة .

ويقسم بعض علماء الأجنة مراحل تكون الجنين إلى :

مرحلة النطفة ومرحلة الجميل ذى الكتل البدنية (المضفة) ومرحلة التخلق أو تكوين الأعضاء (Organogenesis).

والنطفة تبدأ بالانشطار فتقسم الخلية انقسامات متتالية فتقسم الخلية إلى اثنين ثم إلى أربع ثم ثمانية ثم ستة عشر حتى تتكون مئات الخلايا على هيئة ثمرة التوتة وعندئذ تسمى (Morulla) حتى تصل الكرة الجرثومية إلى مرحلة (Blastulla) ثم تحاط النطفة (وهي عبارة عن كرة جرثومية لا يزيد حجمها عن نقطة) بدماء للتغذية . شكل (٥٨).

البويضة المخصبة خمسة أيام بعد التلقيح
البويضة المخصبة يوم واحد بعد التلقيح
شكل (٥٨) النمو المبكر للبويضة المخصبة
وسميت علقة حيث تتعلق الكرة الجرثومية البلاستولا بأكملها بالرحم .. ثم بداية ظهور الكتل البدنية التي بظهورها تتحول العلقة لمضفة ثم تتحول إلى عظام الفقرات .
والكتل البدنية هي الأساس الذي يقوم عليه الجهاز الهيكلي والعضلي ويمكن معرفة عمر الجنين بمعرفة عدد الكتل البدنية وهذه الكتل البدنية هي التي تعطى الجنين شكل المضفة (قطعة ممضوقة) شكل (٥٩) .

(شكل ٥٩) الكتل البدنية (المضفة)
صورة للجنين أثناء تكون الأعضاء الأساسية

يصبح معنى مضافة مخلقة وغير مخلقة واضحاً جلياً الآن وكل ما يهمنا هنا الكرة الجرثومية قبل تميزها وتشكلها للجنين حيث يستخدم العلماء هذه المضافة غير المخلقة أو التي لم تبدأ بعد في مرحلة التمايز . تكشف الخلايا التي تؤدي لظهور الأعضاء والأجهزة . في عملية استساخ الأعضاء .. وذلك بتوجيهه الخلايا بعد عزل الخلايا الجذعية أو خلايا المنشأ الأم من الكتلة الخلوية الداخلية وتسريرها لتكتشف لخلايا معينة للحصول على الأعضاء المطلوب استساختها .

والنطفة الأمشاج هي النطفة المختلطة أى البو胥ة الملقة، وإذا ما لقحت البو胥ة بدأت انقسامات متعددة وتعرف هذه المرحلة بمرحلة الانقسام أو الانشقاق (Cleavage) وتحول النطفة الأمشاج (البو胥ة الملقة) إلى ما يشبه التوتة فتسمى عندئذ التوتة (Morulla) ثم تنتقل بعد ذلك لتصير مثل الكرة وتدعى عندئذ الكرة الجرثومية (Blastula) ويبقى قطر النطفة الأمشاج حتى بعد أن تصبح كرة جرثومية لا يزيد عن مليمترات .

وتحول حينئذ إلى المرحلة التي تليها وهي العلقة .. هي الطور الثاني التي تنتقل إليه النطفة ويبداً التعلق عندما تلتقي الكرة الجرثومية بجدار الرحم .. وتمد الخلايا الخارجية الآكلة معاليق متعددة (Microvilli) لتلتقي بمشيلاتها الموجودة على الخلايا في غشاء الرحم وتشابك هذه المعاليق ثم تتعلق الكرة الجرثومية بجدار الرحم .

ولا شك أن أهم ما يميز هذه المرحلة هو هذا التعلق وأن وصف العلقة العالقة بجدار الرحم هو أدق وصف لهذه المرحلة (شكل ٦٠)، ثم يبدأ ظهور أول كتلة بدنية عندئذ تكون العلقة تحولت إلى مضفة ثم تبلغ الكتل البدنية في الظهور لتبعد ٤٢ إلى ٤٥ زوجاً من الكتل البدنية .. والكتل البدنية هي التي تعطى الجنين شكل المضفة .. (انظر خلق الإنسان بين الطب والقرآن تأليف د. محمد على البار) .

شكل (٦٠) كيفت تصبح البويبة نطفةً أمشاج بعد التلقيح

ثم تتعلق بجدار الرحم

ولذلك تسمى العلق

﴿يَا أَيُّهَا النَّاسُ إِنْ كُنْتُمْ فِي رَبِّ مِنَ الْبَعْثِ فَإِنَّا خَلَقْنَاكُمْ مِنْ تُرَابٍ ثُمَّ مِنْ نُطْفَةٍ ثُمَّ مِنْ عَلَقَةٍ ثُمَّ مِنْ مُضْغَةٍ مُخْلَقَةٍ وَغَيْرِ مُخْلَقَةٍ﴾

(الحج: ٥)

وسبحان الله الذي وصف هذا الوصف الدقيق :

﴿أَلَيْسَ ذَلِكَ بِقَادِرٍ عَلَى أَنْ يُحْيِيَ الْمَوْتَىٰ﴾

(القيامة: ٤٠)

ولكن شتان بين إحياء الموتى من العظام وبين استتساخ الموتى أيضا من العظام فالاستتساخ بحاجة إلى بويبة . نواتها مفرغة . ورحم علاوة على أنه بالاستتساخ سنعيد صورة الراحل وليس شخصيته لأنه لا يمكن تجاهل أن الصفات الوراثية لا يمكن إظهارها والتعبير عنها إلا بالتفاعل مع الظروف البيئية المحيطة .

وكل ما في الأمر أنه بالشطارة العلمية أخذنا لك لقطة حية رغم كونك عظاماً، وتصبح مسألة حفظ جينات العظام لإعادتهم للحياة مرة أخرى خيالاً علمياً .. أكذوبة وليس حقيقة .

ولكن يبقى هناك هدف آخر في هذه القضية وهو استخدام بعض هذه الجينات المسئولة عن بعض الصفات المرغوبة وإمكانية زرعها في أجنة جديدة للحصول على هذه الصفات، ومن هنا جاء الحلم الكبير الذي يراود العلماء بإمكانية تحقيق حلم الإنسان المتفوق (Superman) السوبرمان .

* * *

الفصل الثاني

انقراض الرجال

ومن أهم تطبيقات الاستساخ العملية أنه يمكن استساخ بعض الأعضاء كقطع غيار من نفس الشخص بل وسيستخدم الاستساخ العلاجي لإنقاذ مئات المرضى الذين يعانون من أمراض عديدة مثل : السكر والكبد والقلب وأمراض الدم واضطرابات المناعة.

والاستساخ هو عبارة عن تكاثر أو توالد بدون إخصاب أو تلقيح (أى بدون أن تخصب البويضة بنطاف) أى ينتج من شخص واحد قد يكون ذكراً أو أنثى ويمكن الاستفادة عن الذكور ولكن لا يمكن الاستفادة عن الإناث بأى حال من الأحوال؛ لأن الأنثى هي التي تحتوى على البويضة التي تزرع فيها خلية المستسخ سواء كانت هذه الخلية مأخوذة أو منزوعة ومعزولة من ذكر أو أنثى كما أن البويضة بحاجة إلى رحم الأنثى وحدها التي تستطيع ولذلك يمكن الاستفادة عن الذكور..

شىء مضحك ..

كوميديا ..

أى نحن لسنا بحاجة إلى رجال .

المساواة الطبية في العلاج وموانع حمل للرجال أيضاً

هل يوجد لدينا موانع حمل (Contraceptives) آمنة وذات فاعلية عالية ؟ تستخدم الهرمونات لإيقاف إنتاج النطف (Sperm) ، وهذا يشكل تحدياً صارخاً إذ ينتج الرجال بشكل منتظم ألف نطفة في الدقيقة على الأقل . وتحكم عدة هرمونات في تصنيع النطف . من الكوليستروول وتزايد حب الشباب (العد) (Acne) .

ويحاول بعض العلماء إنتاج لقاحات مانعة للحمل في الرجل أو المرأة على إنتاج لقاحات جزيئات ضدية قادرة على إيقاف نشاط النطف ببعضها البعض فتصبح عديمة الجدوى .

لقاحات لكل من الجنسين

لقاحات مانعة للحمل (موانع حمل مناعية)(Jmmunocotraceptives) للرجال كما للنساء . ومن المفترض أن تكون هذه اللقاحات فعالة نحو سنة واحدة . سيوقف إنتاج التستوستيرون فمرة أخرى نبه إلى أن الرجال سيكونون بحاجة إلى معالجة استبدالية بالأندروجين- (Androgen- replacement therapy)

ويمكن أن تؤدي اللقاحات المعطاة للرجال أو النساء إلى ردود فعل مناعية أيضاً تشنل حركة النطف، مما يدفعها إلى التكثيل ببعضها مع بعض أو يحول بينها وبين السباحة إلى البيضة أو الاندماج فيها إضافة إلى ذلك يمكن للقاحات الأنوثية أن تحرض إنتاج أضداد ترتبط بسطح البيضة المباشرة وتجعله درعاً صلبة لا تفذ منها النطفة . وستكون موانع الحمل المناعية ضمن وسائل تنظيم النسل (Birth control) . ويجب أن يتتأكد العلماء من أن اللقاحات (Jnocolations) تحدث استجابة مناعية مضادة لأنسجة غير مقصورة بحد ذاتها .

إن الناس قد يختلفون في استجاباتهم للمستضدات الإفرادية (Individu al antigens)

* * *

الاستنساخ العلاجي

يجب أن نعرف أن هناك فرقاً بين كل من الاستنساخ التوالي والاستنساخ العلاجي والعلاج الجيني.

وقد تم بالفعل إنتاج أجنة بشرية باستخدام تقنيات الاستنساخ والشركة التي سعت إلى ذلك كان هدفها الحصول على أجنة مبكرة (خلايا لم تكتشف بعد .. مضافة غير مخلقة) لعزل الخلايا الجذعية (خلايا المنشأ) منها لتصبح المخزن الأساسي والأولى لإنماء الخلايا المختلفة من خلايا عصبية أو عضلية أو نسج أخرى مختلفة بديلة .. أي بعبارة أبسط قطع غيار مختلفة تستعمل لعلاج مصابين بعلل مختلفة ومتباينة أو ممن يعانون بتر عضو ما من الأعضاء. (ارجع إلى شكل ٥٧ الاستنساخ العلاجي).

فالهدف هنا هو العلاج.. ولذلك يطلقون عليه العلاج بالاستنساخ والأهم من ذلك كله هو القضاء تماماً على مسألة رفض المريض للخلايا الجديدة أو الأعضاء الجديدة لأنها مأخوذة من المريض نفسه إذ أمكن استخدام خلايا المريض ذاته باستخدام المادة الجينية الوراثية لتوليد مثلا جزيئات بنكرياسية لعلاج مرض السكر أو للحصول على خلايا عصبية لإصلاح الأحبال الشوكية التالفة.

وهذا كله يختلف كل الاختلاف عن الاستنساخ التوالي (Reproductive cloning) الذي ينشأ نتيجة غرس أو زرع خلية من فرد ما (كاملة العدد الكروموسومي) في رحم امرأة للحصول على صورة مطابقة لنفس الفرد أو ذات الفرد المأخوذ منه تلك الخلية .. أي ولادة طفل مستنسخ.

ولتطبيق الاستنساخ سواء كان استنساخاً حيوانياً أو بشرياً لابد من توفير أعداد هائلة من البيض وذلك لإجراء التجارب عليه حيث إنه تتبع تجربة واحدة من بين مئات التجارب.

ولنا ما نتخيله في مسألة تبرع أو بيع النساء (في الخارج) لبيضها وكأنها دجاج .

فالهدف الرئيسي هو العلاج.. العلاج فقط وإنقاذ مرضى العلل المستعصية فمثلاً عندما يجمع بيض من امرأة مصابة بمرض القلب وتفعيله وحثه في المعمل لإنتاج خلايا عضلية قلبية تتنامى في أطباق بتري (المعملية) لغرسها في المرأة ذاتها لإصلاح المنطقة المصابة في قلبها. (شكل ٦١).

(شكل ٦١) استنساخ قلب من خلايا جذعية

وهذه الطريقة سبق نجاحها في عام ١٩٨٣ حيث أكدت العالمة زيروتسون بجامعة هارفارد أن الخلايا الجذعية المعزولة من أجنة فئران تكونت بالتواحد البكري يمكنها أن تعطى تشكيلة رائعة ومختلفة من النسيج بما في ذلك النسيجان العضلي والعصبي.

وكل الآمال الآن تتحصر في الحصول أو استقاء خلايا عصبية من أجنة مستنسخة ومن ثم يمكن علاج أصعب الأمراض مثل اضطرابات المخ

والصرع والزهايمير.. إضافة إلى إمكانية زرع خلايا جزيرات البنكرياس المنتجة للأنسولين التي تعالج السكر.

كما أن الخلايا الجذعية من الأجنة المستنسخة يمكن أيضًا أن توجه لتصبح خلايا عضلية قلبية يعالج بواسطتها قصور القلب والتنيبات القلبية .

ومن التطبيقات الأكثر أهمية استخدام الاستنساخ العلاجي هي حث الخلايا الجذعية المستنسخة لتتمايز إلى خلايا الدم لعلاج مرض التصلب والتهاب المفاصل الروماتويدي ، ثم السرطان .

صيانة الجسم وترميمه

ما الخلايا الجذعية ؟ Stem cell

لكن نعرف ما الخلايا الجذعية التي تعد البنية الأساسية في تقنيات الاستنساخ سواء كان استنساخًا علاجيًّا أو استنساخ أعضاء أو استنساخًا تواليديًّا أو استنساخ بشري أو حيواني لابد أن نعرف أولاً :

كيف تُخصب البويضة ؟

وكيف تنقسم البويضة مكونة في أثناء انقساماتها الكتلة الخلوية الداخلية التي يمكن باستخدامها عزل الخلايا الجذعية أو الأصلية أو خلايا المنشأ المكونة للجنين وذلك قبل تمایز هذه الخلايا إلى أعضاء وأجهزة مختلفة ؟

اختبار الإناث قبل استخلاص البيض منها

واللحصول على الخلايا الجذعية يستخدم في هذه التقنية إبرة دقيقة جداً لحقن وسحب وتفریغ المادة الوراثية من البويضة الناضجة ثم حقنها في نواة الخلية المرغوبة (المراد استنساخها أو استنساخ عضو ما من خلالها) داخل البويضة المنزوعة النواة.

بعد ذلك تحضن البويضة تحت ظروف خاصة جداً ومحددة بدقة وعناء لتحضن وتحث البويضة على الانقسام والنمو .

ولكن يجب أن تُختبر وتُخضع هذه النسوة (اللائي يتبرعن ببيضهن لإنقاذ المرضى المصابين بالعقم أو لتعويض أى تلفيات بأعضائهم وإنقاذهن من الأمراض الخطيرة) لاختبارات دقيقة وراثيًّا للكشف عن صحتها إذ لا بد أن يتمتعن بصحة جيدة .

وفي هذه الحالة يجب أن تحدث النساء هرمونياً بالحقن الهرموني لعدة أيام حتى يحدث إباضة لإكثار البيض في دفعة واحدة (كما يحدث في حالة إنجاب الفئران والأرانب) بدلاً من الإباضة السوية وهي بيضة واحدة أو اثنين شهرياً .

والخلايا التي يرغب في استنساخها أخذت من أفراد مختلفة من الجلد ولا يمكن تجاهل الخلايا الخاصة (المبيضية) التي تغذى عادة البيض النامي وهو في المبيض والتي قد تظل ملتصقة بالبيض بعد الإباضة (حقنت أيضاً في البويضة)، وكما أن الخلايا التي يتم غرسها لا بد أن تكون شبيهة جداً بخلايا المريض.

* * *

طرق عزل الخلايا الجذعية

- يؤخذ عينة صغيرة من خلايا جسدية ولتكن خلايا الجلد مثلاً .
- تزال المادة الوراثية من خلية الجلد أى تفريفها من النواة .
- تجهز بويضات بشرية تم عزلها من الإناث (فالأنثى تفقد بويضة أو اثنين شهرياً على الأقل في المعتمد) .
- تزال المادة الوراثية أى نواة خلية البويضة تماماً من البويضة أى يصبح لدينا بويضة مفرغة النواة (المادة الوراثية) .
- حقن المادة الوراثية المأخوذة من خلية الجلد المراد استنساخ صاحبها في البويضة مفرغة النواة .
- حقن البويضة عن طريق نبضات كهربائية لتحفيز البويضة على أداء نشاطها الفسيولوجي والكيميائي والحيوي لوهمنها بأنها تُخصب بالطريقة المعتمدة والمبرمجة عليها البويضة، وبالفعل تصدق البويضة بأنها خُصبت

وتبدأ في النمو بالانقسامات من خلية إلى أربع ثم إلى ثمان ثم إلى ست عشرة وهكذا حتى يتم تكوين النسيج الجنيني ..

- تتميّز البويضة بالمادة الوراثية الجديدة المراد استنساخ صاحبها أو استنساخ أعضاء منها في المعمل (في أطباق بترى المعملية) لمدة أسبوع. في أثناء هذه المدة تنمو البويضة وتقسم إلى عدة انقسامات لتكوين الجنين حيث تكون في مراحل مبكرة جدًا من النمو.

وتحتوي هذه الأجنة المبكرة جدًا على الخلايا الداخلية التي يمكن عزل الخلايا الجنينية منها.

إذن الخلايا الجنينية هي

الخلايا التي تُعزل من الكتلة الخلوية الداخلية المتكونة في إحدى انقسامات البويضة المبكرة جدًا .. فهي عبارة عن مجموعة من الخلايا الأم تعرف بالخلايا الجنينية والتي تعد الجذع والمنشأ الأصلي للجنين والتي يتفرع منها كل مكونات وأجهزة الجنين ومن هنا سميت الخلايا الجنينية (Stem cells) فهي بسعها أن تتميز لتشكل أنماطًا خلوية مختلفة للعديد من الأجهزة من قلب وكبد وبنكرياس وغيرها من أجهزة الجسم المختلفة .

وفي حالة استهداف الحصول على نسخ بشرية يتم غرس هذا النسيج الجنيني بعد عدة أيام في رحم امرأة لاستكمال نمو الخلايا الجنينية طبيعياً ليخرج الجنين في صورته الطبيعية للكائن المستنسخ منه . وبهذه الطريقة تم استنساخ الطفلة حواء المستنسخة.

الاستنساخ العلاجي

وفي حالة استنساخ الأعضاء يمكن القول باختصار :

إنه يمكن الحصول على الخلايا الجنينية عن طريق عزل المادة الوراثية من نواة خلية جسدية ولتكن الجلد وزرعها في خلية بويضة بشرية منزوعة النواة وتميّتها معمليًا لمدة أسبوع حيث تتمو مكونة خلايا جنينية مبكرة جدًا .. يمكن زراعتها لإنتاج الخلايا الجنينية التي بسعها تشكيل أنماط عديدة ومختلفة من خلايا الأعضاء الحيوية .

وحتى الآن يحاول العلماء البحث عن الوسائل التي يستطيعون بها حث هذه الخلايا الجذعية لكي تنمو إلى خلايا قلبية مثلاً بحيث يمكن اغتراسها في قلب المريض دون رفض جهازه المناعي لها فتنمو هذه الخلايا لتحل محل الخلايا التالفة وتستبدلها بخلايا قوية سليمة .

وهذا ليس بعيد المنال لأن هذه الخلايا ليست في حد ذاتها متخصصة للقيام بوظائف نوعية يفرد بها عضو من الأعضاء كالقلب أو الكبد أو المخ ولكن عندما تقسم الخلايا الجذعية فإن بعض نتاجها يتمايز ويتشكل أي يتعرض للتغيرات تلزمه بأن ينضم إلى خلايا ذات أنماط نوعية.

فالخلايا الجلدية تصنع الجلد والخلايا الجذعية المعلوية تولد باستمرار بطانة المعا .. فهي تستطيع أن تتشكل بصورة أساسية جميع الأنماط الخلوية الموجودة في الجسم .

وأهم ما في الموضوع هو معرفة كيفية حث الخلايا الجذعية الجنينية لتمايز إلى الأنسجة المرغوب فيها .

ففي عام ١٩٨١ تمكّن الباحثون من عزل هذه الخلايا من جنين (بويضة مخصبة) فأول وصل مرحلة من الانقسامات المتعددة وهي مرحلة (ال Blastocyst)، وعندما زرعت تلك الكيسة الأريمية التي تحتوى بداخلها على كتلة خلوية داخلية في طبق بتري المعمل انهاارت الطبقة الخارجية وتشكل تلقائياً خلايا غير متمايزه مصدرها الكتلة الخلوية الداخلية التي يمكن عند زراعتها أن تعطى خلايا جذعية جنинية .

وإذا زرعت هذه الخلايا في الفأر وأعيدت إلى الرحم فإنها تستجيب لمجموعة من التأثيرات الفسيولوجية لتعطى مجموعة كاملة من الأنسجة الجنينية .

ووصفت الخلايا الجذعية بأنها خلايا شاملة بمعنى أنها قادرة على إعطاء الأنسجة كلها رغم أنها لا تعطى المشيمة ولذا فإن الخلايا الجذعية الجنينية تشتراك في كثير من الخصائص مع خلايا الكتلة الداخلية ، وهي الوالدة لخلايا الجسم كلها ومع ذلك فهي ليست مثيلة لها لأن هناك بعض التغييرات الدقيقة التي تصيبها وهي في المزرعة فتحدد من إمكانياتها .

كما أن هناك مواد كيميائية بيولوجية ذات أهمية حيوية توجد في الجنين في حين أنها لا تتوفر في وسط الزرع المعملي وعدم وجود ظروف بيئية صناعية تماثل الظروف المتوفرة للجنين في أثناء نموه الطبيعي في الرحم .

تطبيقات الخلايا الجذعية (خلايا المنشأ)

١. إنتاج الخلايا العصبية :

استطاع العالم كوتليب والفريق البحثي بجامعة واشنطن معالجة الخلايا الجذعية الجنينية الفأرية بحمض الريتينويك . أحد مشتقات فيتامين (A) فاستطاعت هذه المادة الكيميائية تببيه الخلايا وتشيط مجموعة معينة من الجينات لإنتاج خلايا عصبية، كما أنها تستطيع تثبيط الجينات الأخرى الموجودة في الخلايا والتي ستتمايز وتتشكل عبر مسارات أخرى.

٢. إنتاج خلايا عضلة القلب :

تمكن فريق فيلد بكلية طب جامعة أنديانا من الحصول على خلايا عضلة القلب (Cardiomyocytes) بحالة ندية تقريباً .. وذلك عن طريق غرس جين مقاومة لمضاد حيوي بعد هندستها وراثياً بحيث تعبر عن نفسها في خلايا عضلة القلب فقط وبعد أن قامت الخلايا بالتمايز أو سمح لها بالتمايز والتشكل وأثر تعريضها لتركيز محدد من المضاد الحيوي يكفي لقتل الخلايا التي تعوزها جينة المقاومة .. أمكن الحصول على خلايا عضلة القلب بحالة ندية تزيد على ٩٩ % .

٣. إنتاج إنزيمات معينة ومحددة مثل الدوبيامين :

استطاع ديكون بكلية طب جامعة هارفارد وفريقه البحثي إنتاج إنزيمات تحتاج إليه لصنع الناقلة العصبية المسماة بالدوبيامين .. وذلك عن طريق غرس خلايا جذعية جنينية في ناحية معينة من دماغ فأر بالغ .

٤. إنتاج خلايا الدم :

كما تمكن علماء المركز الوطني اليهودي للطب والبحث العلمي في دنفر في معمل كوردون كيلر باستقائهم خلايا الدم بعد اكتشافهم أن هناك عوامل نمو نوعية تتبه الخلايا المشتقة من خلايا المنشأ الجنينية لإنتاج جميع الخلايا التي توجد في الدم .

وبالتالي يتوقع الباحثون نتيجة هذه النتائج التي حصلوا عليها من دراسة الخلايا الجذعية لأجنحة الفئران أنه بالإمكان تبنيه الخلايا الجذعية البشرية لإنتاج :

- خلايا دممية .
- خلايا عضلية قلبية .
- خلايا عصبية .
- خلايا جزيرات البنكرياس لمعالجة داء السكر .
- خلايا ليفية جلدية (Skin fibroblasts) لمعالجة الحروق والجروح .
- خلايا غضروفية لتجديد الغضروف الذي يفقد في التهاب المفاصل .
- الخلايا المكونة للأوعية الدموية لتصحیح الأوعية الدموية التي أضر بها تصلب الشرايين (Atherosclerosis).

وربما في وسع هذه الخلايا أن تولد خلايا بشرية بكميات غير محدودة واكتشاف بروتينات نادرة .

والخلايا الجذعية تشبه خلايا الجنين في مراحله المبكرة وبالتالي يمكن استعمالها لتحديد العقاقير التي قد تعترض طبيعة النمو وتؤدي إلى عيوب وتشوهات جينية .

كما أن بدراسة هذه الخلايا يمكن عن طريقها معرفة السر الكامن في اختلاف خلايا الجنين وتمايزها إلى أعضاء مختلفة والكشف عن انتظام الخلايا المختلفة إلى أنسجة وأعضاء بدقة متاهية .

كما أن مسألة هندسة الأنسجة وتوجيه الخلايا الجذعية المتعددة الإمكانات بهدف بناء أعضاء كاملة للعلاج تُعد في غاية الصعوبة والتطبيق .. ولابد من استخدام خلية المريض كخلية مانحة وزرع الجنين المتشكل حتى وصوله إلى مرحلة الكرة أو الكيسة الأرميمية فقط وعندئذ يمكن

استخدام الجنين لإنتاج خلايا جذعية جنинية تكون مطابقة جينياً لخلايا المريض نفسه .

رغم أن الباحثين يصررون على أن الخلايا البنكرياسية المشتقة من الخلايا الجذعية المستسخنة من مريض السكر ستظل بالتأكيد حاملة للجينات التالفة والتي شاركت وأسهمت في إحداث المرض .

فإعادة تكوين بنكرياس جديد شيءٌ وتجديده بنكرياس من نسيج معتل شيءٌ آخر فالجينة ستظل بها نفس الخلل والعيب علينا أن نصح هذا الخطأ أو العيب أو الخلل أولاً وإن الاستسخن سيعيدنا إلى الخلايا التي بدأت بها .

لا شك أنهم يقصدون في هذه الحالة العيب الناتج عن الخطأ الجنيني وبالتالي لابد من إصلاحه أولاً وإن سيورث هذا العيب الجنيني مرة أخرى.

ورغم ذلك فحتى يفصح ويعبر هذا الجين التالف عن عيبه ليظهر المرض مرة أخرى سيحتاج المريض إلى فترة طويلة من الزمن .. كما أن هلاك بعض الأجهزة العضوية و حاجتها للاستبدال ليس بالضرورة ناتجاً عن العيوب الجنينية أو الوراثية .. فهناك بعض الأمراض الناتجة عن البيئة مثل فيروسات الكبد وأمراض القلب والرئة وغيرها من الفشل الكلوي .

الأثار الجانبية لاستخدام الخلايا الجذعية :

وهناك بعض التحذيرات التي يوجهها العلماء عند المعالجة باستخدام هذه الخلايا حيث إنه يجب التأكد من أن هذه الخلايا الجذعية قد تميزت كلها تماماً، حتى لا يمكنها الانتشار على نحو غير ملائم ، أو أن تشكل نسيجاً غريباً غير مرغوب فيه .

حيث إنه لوحظ نمو نوع غريب من الورم أصاب فأراً بالغاً وذلك بعد حقنه بالخلايا الجذعية.. عرّفه العلماء بالورم المسمى Teratoma .. ولذلك فإنه يستدعي تقيية هذه الخلايا الجذعية الجنينية تقيية عالية ودقيقة للغاية لضمان سلامتها المتلقى لها .

تجريم استخدام الخلايا الجذعية لماذا ؟

ارتبط تجريم التجارب العلمية وتحريمها على الإنسان بكافة أشكاله وفي مختلف أطواره ومراحل نموه .. ولكن الذين يرفضون استخدام هذه الخلايا باعتبارها جنيناً كُونَ كي يتلف وبأنه من الممكن إذا ترك واكتمل نموه يكون جنيناً وفرداً؟

يتغاهلون مسألة أن الخلايا الجذعية الجنينية تفتقر إلى القدرة على أن تُشكل بنفسها جنيناً .

كما أنها عُزلت وكُونَت معملياً دون تدخل من ناحية الإخصاب أو التلقيح الطبيعي .

ولكن الأجنحة البشرية المزروعة في المعمل يمكن اكتمال نموها لتصل إلى أفراد بشرية وذلك في حالة واحدة فقط وهي أن تعاد إلى الرحم لتحمل فيه فالجنسين المرغوب في استخدامه لنسخ أعضاء أو خلايا معينة لا يتعدى عمره خمسة إلى ستة أيام فقط بعد الإخصاب .. سواء كان هذا الإخصاب طبيعياً أو صناعياً .

وفي الغالب يتم إشعار ووهم البويضة بالإخصاب لبداية انقساماتها العادية التي تُشكل عن طريقها الجنين المصنوع معملياً في مرحلة مبكرة جداً العزل الخلايا الجذعية منه واستنساخ الأعضاء أو الخلايا أو الأنسجة المرغوبة .

إن تسريب الخلايا المكونة للدم المشتقة من الخلايا المستسخنة قد يتسبب في إعادة وإصلاح المناعة الذاتية للأفراد المصابين .. ولكن يجب التأكد من أن هذه الخلايا المستسخنة سوية وبحالة جيدة .

والحقيقة الخيالية في الموضوع هي أن الخلايا المستسخنة تبدو أكثر فتية وحيوية عند مقارنتها بالخلايا التي استسخت منها حيث إنه توجد نهايات في المادة الوراثية تقتصر عادة أو تتلف مع الكبر مما يؤدي إلى شيخوخة الخلايا (انظر باب الشيخوخة .. هل بإمكاننا ألا نشيخ ؟) ويبدو أن الخلايا المستسخنة تعالج هذه المسألة .

وبسبحان الله الذي قال في كتابه الكريم :

﴿أَفْعَيْنَا بِالْخَلْقِ الْأَوَّلِ بَلْ هُمْ فِي لَبْسٍ مِّنْ خَلْقٍ جَدِيدٍ﴾

(ق : ١٥)

أيضاً هناك محاولة لاستخدام تلك التقنية «الاستساخ العلاجي» في تولد الذكورة) لتكوين خلايا جذعية لعلاج رجل ما إلا أنها ستكون أكثر صعوبة لاحتياجها إلى النقل أو الزرع (زرع نطفة الرجل المصاب) في بيضة نرعت نواتها .

* * *

فلا ننسى أن لكل شيء ضريبة وضريبة التطور العلمي هو اندثار الإنسانية والرحمة .

وصحيح :

﴿قُتِلَ الْإِنْسَانُ مَا أَكْفَرَهُ (٢٧) مِنْ أَيِّ شَيْءٍ حَلَقَهُ (٢٨) مِنْ نُطْفَةٍ حَلَقَهُ فَقَدَرَهُ﴾

(عيسى: ١٧، ١٨، ١٩)

* * *

الفصل الثالث

الجينات وأسنان جديدة من القديمة

والجينات أيضاً تعوض الأسنان المفقودة بأسنان بديلة
لماذا تنمو أسنان أخرى محل الأسنان اللبنية ..
وما الآلية التي تنمو بها الأسنان البديلة المستديمة ؟
ولماذا لا يستمر نمو أسنان أخرى بدلاً من المستديمة المفقودة مثل :
الأظفار، الجلد، الشعر ..

وهل من الممكن تعويض الأسنان المفقودة بأخرى بديلة حية طبيعية ..
قد تبدو السن بسيطة من الخارج ، لكنها من الداخل أujeوبة بالغة
الدقة في التصميم والبناء وتستغرق نحو 14 شهراً لتكتمل عند الطفل
النامي . وأنباء دراسة العلماء لكيفية الإشارات المتبادلة بين بعض الأنسجة
المتخصصة والمراحل المختلفة لتشكلها ليقوموا بصناعة أسنان بديلة
اكتشفوا الأخطر من ذلك كله وهو سر الخلايا الجذعية التي يمكن من
خلالها استعادة السن المفقودة وإعادة نموها من جديد بنفس الآلية التي
تحركها الجينات المسئولة عن تماثيل وتشكل تلك الخلايا الناشئة .

بالطبع البحث عن أسنان طبيعية لزراعتها كان حلم الأطباء، أما الآن
وبعد اكتشاف الخلايا الجذعية تلك الخلايا السحرية التي مازالت تخفي
الكثير من معجزات الله في خلقه للخلايا .. تعد أملاً في إعادة إنشاء

العديد من الأعضاء الطبيعية للإنسان حتى الأسنان استطاع العلماء اكتشاف الآلية التي يمكن من خلالها الحصول على أسنان طبيعية بديلة تماماً مثلما تنمو الأسنان المستديمة .

وبدراسة أسباب توقف الأسنان المستديمة عن القدرة لإعادة نموها مرة أخرى .. أمكن اكتشاف بل وإمكانية نمو الأسنان المفقودة عن طريق إنماء الخلايا الجذعية أو خلايا المنشأ للأسنان ذاتها .. وكان لابد من تضافر تقنية هندسة النسيج ونشأة وتطور بيولوجيا الخلايا الجذعية ليتحقق الحلم الكبير في إعادة الأسنان البديلة الحية .. وتصبح تكنولوجيا تعويض الأعضاء (Organ replacement) الأساس الذي سيبني عليه مسألة تعويض الأسنان المفقودة من ذات المصاب بفقدان أستانه .

لكن هل تعد الأسنان عضواً؟

تعرف السن الحية على أنها عضو (Organ) ذلك لأنها تشتمل على أنواع متعددة من النسج المختلفة . وكل منها له وظيفته الخاصة به ، وظيفة أساسية فالمينا يعتبر أقسى سطح متعدد في الجسم حيث يحيط بداخل السن ويحكم إغلاقه ويقوم بحمايته .. أما العاج فهو مادة تشبه العظم ويشكل كتلة السن ويخدم كوسادة (Cushion) تقاوم قوى المضغ . واللب السنى يوجد في المركز ويحوى الأوعية الدموية والمغذية والأعصاب التي تؤمن الإدراك الحسى . وجزء يسمى الملاط يشكل السطح الخارجي القاسي للسن في المناطق التي لا يغطيها المينا . أما الرباط فهو حول السن وهو عبارة عن نسيج ضام يرتبط بكل من الملاط وعظم الفك مثبتاً السن في مكانها . ويؤمن فوق ذلك بعضاً من المرونة .

إن تكوين الأسنان ينشأ ثم يتطور منذ بدء تكوين وتطور الجنين ، ويستمر بعد الولادة وحتى البلوغ .. !

نشأة الأسنان منذ تشكيل الجنين

وتبدأ الأسنان بالتشكل بعد مضي ستة إلى سبعة أسابيع من نمو الجنين (البشري) . وفي موقع السن المستقبلية يتمسك النسيج الظهاري الفموي قليلاً ويؤدي نشاط الجنينات داخل خلاياه إلى إرسال إشارات إلى

النسيج مرنسيمى القابع تحته ومع ازدياد اختراق الظهارة فإن الخلايا المزنسيمية تستجيب بإصدار إشارتها الخاصة وتكتشف حول البروز الظهارى لتشكل البرعم السنى . وفي الأسبوع التاسع يشاهد فى مركزها بنية تدعى عقدة المينا (Enamel knot) وتعد المصدر الرئيسي للإشارات التى توجه نشاط كل من الخلايا الظهارى والمزنسيمية . وفي الأسبوع الرابع عشر تأخذ جرثومة أو أرومة السن (بداية نشأة السن) (Tooth germ) فى تكوين خلايا متمايزة خاصة بالمينا والتى ستكون المينا (Enamel) فيما بعد، وخلايا متمايزة أخرى تدعى أرومات الخلايا السنوية (Odon oblasts) التي ستتشكل العاج . أما الجذور فهى آخر البنى تطوراً . ويكتمل تشكيلها مع بزوغ السن بعد ستة إلى اثنتي عشر شهراً تقريباً من الولادة . (شكل ٦٢).

(شكل ٦٢) الحنين وتطور نشأة الإنسان

إن هندسة الأسنان (Engineering teeth) الطبيعية تقع تحت تأثير وسيطرة الجينات سواء فى مرحلة النمو الجنينى أو مرحلة ما بعد الولادة أى النمو حتى عمر البلوغ .

أسنان جديدة من القديمة..

من الطبيعي عند محاولة إعادة بناء أسنان حيوية طبيعية للإنسان البحث عن مصدر فعال من خلايا المريض نفسه لاستخدام كمادة أولية.. ولتجنب الرفض المناعي .. ولأن حجم السن وشكلها ولونها تحدد من قبل الجينات الوراثية فإن الأسنان المصنعة حيوياً ستكون مماثلة أكثر لأسنان المريض الطبيعية .. ولذلك كانت الخلايا المجنعية المشتقة من نسيج العظام يمكن أن تحل محل النسيج الجنيني في عملية تكوين السن . ولأن تجدد بعض الأعضاء كالجلد والشعر والأظفار المستمر يعد أساساً في توقعات وجود الخلايا المجنعية ذات المنشأ الظهاري كالجلد والشعر .. حيث يمكن عن طريقها تحريض الإشارات المناسبة البدائية لتكون السن .

والأبحاث التي بين أيدينا الآن تشير إلى إمكانية أن تكون الأسنان القديمة نفسها هي الأكثر ملائمة كمصدر أساسى لإنشاء نسج سنية جديدة .. لأنه يمكن أن يوجد داخل السن خلايا جذعية قادرة على تشكيل نسج سنية بما فيها المينا . كل ذلك يؤكد إمكانية تكوين أو إنماء أسنان جديدة من الأسنان القديمة...!

إعادة بناء الأسنان المستديمة ممكن..!

وتجسدت كل المحاولات وتكلفت الجهد في بناء أسنان حية طبيعية من خلاياها الأساسية المكونة لها .. وكان الهدف الرئيسي لتحقيق هذا الحلم الكبير إنماء سن حية طبيعية اجتياز مراحل ثلاثة رئيسية وهي :

- تحديد مصدر الخلايا القادرة على تشكيل السن من المريض نفسه.
- قدرة الخلايا المنتجة من هذه الخلايا على النمو في بيئة الفك البالغ وتشكيل جذور حقيقية ترتبط بالعظم.
- المقدرة على التحكم في شكل وحجم الأسنان الناتجة والمزروعة من أصل حي طبيعي.

وللتتأكد من جدوى هذه التقنية ولأول مرة نجحت التجربة على الخنازير حيث تنتج الخنازير مجموعتين من الأسنان خلال حياتها اللبنية والدائمة.. وعند زراعة مزيج عشوائى غير متجانس من السن المختلفة وتكسير أضراس الخنزير ذوبانها وتغطيتها باللدائن علاوة على إضافة غشاء شحمي غنى بالأوعية الدموية لأن نسج السن النامية بحاجة إلى تغذية دموية وفيرة لتمدها بالعناصر الغذائية والأكسجين اللازمين لنموها وتم بذر هذا الخليط كله فى سقالة صناعية. وزرع هذه البنى جراحياً وكانت المفاجأة عندما ثبت وجود الملامح الأولية لجذور سنية فى طور النمو والتى احتوت أيضاً على معظم النسج التى تكون السن الطبيعية مما يؤكد أن المينا والعاج واللب السنى قابلة للتصنيع .

وتم التأكيد من كيفية إمكانية ونجاح استنبات بنى سنية صغيرة تتالف من مينا وعاج ونسيج لبى تكونت ضمن السقالة الأصلية ذلك بعد تتميمه الخلايا العشوائية السنية وإكثارها فى مستتب نسيجي لمدة ستة أيام قبل أن تبذر على سقالات وتزرع فى الفئران.. وبعد مضى ١٢ أسبوعاً من النمو ، تم اقتalam النسج الناتجة وفحصها وشهدت بنى سنية صغيرة .

الخلاصة هى أن الخلايا الأصلية للأسنان القديمة تستطيع إعادة تتنظيم نفسها فى تشكيلات رائعة تؤدى إلى تكوين أسنان جديدة.. وبالتالي يمكن إنماء أسنان تعويضية بشرية بصفة مستمرة ودائمة. ولكن يتحقق ذلك يضطر مهندسو النسجأخذ وعزل عينات صغيرة من خلايا المريض نفسه.. وإذا كانت التجربة نجحت فى الفئران والخنازير فمما لا شك فيه أن نجاحها أكيد فى الإنسان . وكان اكتشاف أن الخلايا التى بذررت على السقالة (منصة صناعية حيوية يتم وضع خلايا من عضو أو نسيج عليها بغرض إعادة إنماء وتشكيل عضو معين ويتم ذوبانها وتحللها بعد ذلك ليحل محلها فى حالتها تلك لب سنى وعاج وميناء جدد. شكل (٦٣ السنة) قد احتوت على خلايا جذعية مخفية وهى التى كانت مسئولة عن تشكيل النسيج الجديد

(شكل ٦٣)

وببدأ البحث عن خلايا جذعية سنية جديدة داخل الأسنان نفسها وقدرة على إنتاج معظم أنواع النسج السنية الالزامية للتصنيع الحيوى للإنسان .. والمتوقع أو المرجح فى هذه الحالة أن تلك الخلايا موجودة على الأقل حتى سن البلوغ المبكر عندما تظهر أو تبزغ أضراس العقل . إن امتلاك الإنسان البالغ لمثل هذه الخلايا السحرية السنية الجذعية ذات الاستخدامات المتعددة سوف يؤدى بالتأكيد إلى تسريع الجهود المبذولة لتكوين الأسنان على السقالات ، مما يسهل أيضاً طريقة تصنيع الأسنان بصفة عامة فى أنابيب اختبار وفى المعامل العلاجية .

كان من المهم جداً فهم الأسرار الدقيقة لفهم المبادئ الأساسية التي تحكم في المراحل المبكرة جداً لتشكل السن وتتطلب أيضاً تأمين مصدر للخلايا لتقوم بدور الخلايا الجنينية الأساسية لتكوين السن.

وبدأ الاختبار باستخدام كل من الخلايا الجذعية والخلايا العادمة من مصادر جنينية لاختبار قدرة مختلف أنواع الخلايا على تكوين الأسنان البديلة .. ووضعت في مستحبت صناعي تجريبى لمدة أيام. وكانت النتيجة مذهلة للمرة التالية حيث شوهد تكون واضح وجلى للسن الذى أنت من مصدر جينى؛ فعندما عزلت خلايا نوى العظام محل نسيج سنى أنتجت البنى الأولية المزروعة أسناناً ذات بنية صحيحة .. وهكذا أثبتت إمكانية الخلايا الجذعية وقدرتها على تكوين أسنان جديدة .

والأدھش من ذلك كله أنه عند عزل برامع سنية (Embryonic teeth) من فئران جنينية ثم زرعها في أفواه فئران بالغة وفي منطقة لا تنمو بها أسنان عادة .. بعد مضي ثلاثة أسابيع فقط أمكن تمييز أسنان بوضوح .. وقد تكونت بالاتجاه الصحيح وكانت بالحجم المناسب بالنسبة لأسنان الفئران .. مما يؤكد أن فم البالغ يستطيع توفير بيئه طبيعية مناسبة لتشكل السن .

البحث عن المجهول ما زال مستمراً

إن مسألة تطور جذور السنى والمنبهات والإشارات التي تؤدى إلى بزوغ السن هما عمليتان معقدتان ولا يزال البحث مستمراً لفهم الكيفية أو الآلية المعقدة التي يعملان بها . كما أن مسألة البحث في الظروف والعوامل التي تساعده على تشكيلها في الأسنان التعويضية .. ما زال مجهولاً .. كما أن الوقت الذي تحتاجه زراعة الأسنان حتى يكتمل تشكيلها في فم البالغ .. ما زال مجهولاً .. وبحاجة إلى المزيد من الدراسات والأبحاث..

إن الأسنان الدائمة عند الإنسان البالغ تبدأ أيضاً في التشكل عند الجنين .. ومع ذلك تحتاج إلى ست أو سبع أسابيع حتى تظهر وتبرغ ، أو ٢٠ سنة في حالة أضراس العقل .

ومما لا شك فيه أن نجاح إعادة إنشاء الأسنان الحيوية الطبيعية في الحيوانات كما يقول العلماء تؤكد أن المسألة ستجudge وبشكل أسرع في الإنسان ، لكن ما زال الوقت الذي تحتاجه حتى يكتمل نضجها ويتحقق

ميناؤها بشكل كامل مجهولاً، ولذلك فما زالت الأبحاث مستمرة لتحديد ومعالجة وفهم تلك المشاكل وهي :

- الإشارات الالزمة لتكوين السن والتى تختفى من فم الجنين بعد ولادته ..

- كيفية عمل الإشارات الأولية فى مراحل التشكل الجنينى البدئية التى تتحكم فى الشكل من أجل تحريضها عند النمو الحيوى للأسنان البشرية ..

- كيف يتم تمييز النشاط الجنينى بين القواطع والضواحك والأنياب حيث تخضع كلها للنشاط الجنينى المتخصص بكل دقة وبمنتهى العناية.

- مسار تطور جذور السن.. خاصة أضراس العقل بعد البلوغ.

والتجربة باختصار أن العلماء يحاولون تكوين أسنان تعويضية حية (Living replacement teeth) مهتمين بخلق الله الفطرى وتتبع مسار الخلايا الناشئة .. وكانت أكثر الطرق المتبعة بناءً أسنان من خلايا سنية موجودة أو استنباتها من نسج أو أنسجة سليقة قديمة (Progenitor tissues)، ونجحت تلك الطريقةتان فى إنتاج أسنان سليمة البنية.. لكن ما زالت التحديات قائمة والمتمثلة فى تتميم الجذور Roots وتحديد المواد الخام المثالية للأسنان البشرية المخلقة. وبدأت بالفعل تقنية أسنان أنابيب الاختبار (Teeth Test-tube) المخلقة شكل ٦٤ (تخليل أسنان طبيعية فى أنابيب الاختبار).

وعندما أخذت خلايا سنية من خنازير يافعة وتم بذرها على سقالة حيوية مصنعة وبعد مضى ٢٥ أسبوعاً من النمو وجدت السقالة وقد تحلت وحل مكانها لب سنى وميناء وعاج جدد. وهذا يعني ويؤكد أن الخلايا السنية المبعثرة تستطيع أن تعيد تنظيم نفسها لتعطى نسجاً سنية جديدة.

* * *

الفصل الثالث

كل جراح القلب تلتئم

كنا نعرف تلك العضلة الهائلة الصنع التي كتب عليها العمل ليلاً نهاراً.. فتظل تضخ الدماء منذ بدء تكويننا وحتى نهاية وجودنا. قلب يدق.. ينبض بانتظام.. بدقة.. كالساعة فلا يؤخر أو يقدم.. وإنما اختل معه كل شيء باختلاله.. فإذا توقف توقفت معه الحياة ..

لكن..! هل هناك فعلاً قلب أبيض وأخر أسود.. أم أنه مجرد عضلة لضخ الدماء .. كيف يكون ذلك.. وهو يستجيب لكل انفعالاتنا فتتلاحم نبضاته عند الفرح والبهجة .. ويضطرب ويرتجف عند الحزن والخوف والفرز. ليس ذلك وحسب.. بل هناك قلوب هادئة.. مطمئنة.. سليمة.. وقلوب متقلبة متغيرة.. قاسية لا تعرف الرحمة.. وغيرها.. غافلة.. مريضة.. آثمة.. وأهم من كل هؤلاء تلك القلوب المتحابة الوجلة.. المتألفة. هكذا وصفها الله جل شأنه في كتابه الكريم فقال عز من قائل

في القلوب المتألفة :

﴿وَأَلْفَ بَيْنَ قُلُوبِهِمْ لَوْ أَنْفَقْتَ مَا فِي الْأَرْضِ جَمِيعاً مَا أَلْفَتَ بَيْنَ قُلُوبِهِمْ وَلَكِنَّ اللَّهَ أَلْفَ بَيْنَهُمْ﴾

(الأنفال: ١٠)

وعن القلوب المريضة ﴿فِي قُلُوبِهِمْ مَرَضٌ فَرَادَهُمُ اللَّهُ مَرَضًا وَلَهُمْ عَذَابٌ أَلِيمٌ
بِمَا كَانُوا يَكْدِبُونَ﴾

(البقرة: ١٠)

وعن القلب السليم : ﴿يَوْمَ لَا يَنْفَعُ مَالٌ وَلَا بَنُونَ ﴾ ﴿إِلَّا مَنْ أَتَى اللَّهَ بِقَلْبٍ
سَلِيمٍ﴾

(الشعراء: ٨٩)

وعن القوب المطمئنة : ﴿الَّذِينَ آمَنُوا وَتَطْمَئِنُ قُلُوبُهُمْ بِذِكْرِ اللَّهِ أَلَا بِذِكْرِ اللَّهِ
تَطْمَئِنُ الْقُلُوبُ﴾

(الرعد: ٢٧ - ٢٨)

وعن القلوب الوجلة : ﴿إِنَّمَا الْمُؤْمِنُونَ الَّذِينَ إِذَا ذُكِرَ اللَّهُ وَجَلَتْ قُلُوبُهُمْ﴾
(الأنفال: ٢)

وعن القلوب المتقلبة : ﴿وَنَقِلَّبُ أَفْدَتَهُمْ وَأَبْصَارَهُمْ﴾

(الأنعام: ١١٠)

وعن القلوب غير الوعية: ﴿لَهُمْ قُلُوبٌ لَا يَفْقَهُونَ بِهَا﴾

(الأعراف: ١٧٩)

القلب في العقيدة المصرية القديمة

وإذا رجعنا للوراء.. وتصفحنا كتاب الموت نجد أن نصوص
قدماء المصريين تؤكد الاعتقاد الراسخ في البعث والآخرة لدرجة أن
العالم القديم تصور العديد من ألوان العذاب والعقاب في الجحيم ..
بل والأدهش من ذلك أنهما قاما بوصف تفصيلي لكل أنواع
العذاب .

وفي برديه جنائزية عشر عليها فى أحد المقابر تنصب المحاكمة ..
ومحاكمة الموتى لا استئناف فيها .. فهى تهدد بالعقاب الصارم النهاي ..
كما أن هناك عقاباً للكافرين حيث يقال لهم سوف لا ترون الإله بآعينكم .
ومن رحمة وحب الله لعباده الصالحين أنه جل شأنه سيكشف الحجاب
عن المصطفين فيتمتعون بروءاته عز وجل كما ذكر في القرآن الكريم بقوله
تعالى :

﴿وجوه يومئذ ناضرة (٢٢) إلى ربها ناظرة﴾

(القيامة: ٢٢، ٢٣)

والمحير في البردية الجنائزية كما في كتاب الموتى يحاسب الأموات بوزن
قلوبهم فيوضع قلب الميت في إحدى كفتي الميزان مقابل ريشة (ترمذ إلى
العدالة) في الكفة الأخرى .

وأحياناً يوضع قلب الميت في كفة مقابل تمثاله في الكفة الأخرى ..
وتتأصلت فكرة المحاكمة وتحقيق العدالة في العالم الآخر في العقائد
المصرية القديمة بوزن القلوب .

وإذا كان للنفوس والقلوب المريضة شفاء .. فما الذي يجعل القلب
يضطرب للانفعال ؟

قد ينفعل الإنسان موقعاً أو حدث ما .. وتزداد انفعالاته بنوائب
الأيام .. وعندما يكون الحدث فوق طاقة الإنسان .. فلا يتتحمل قلبه المثقل
بالهموم والألام .. وبالقطع هناك قلوب صامدة .. لكن إلى أى حد من
الممكن الصمود والتحمل ..؟

وعندما يضطرب القلب يصاب بنوبة قلبية إذا أصيب القلب بنوبة قلبية
فلابد وحتماً ستتكرر تلك النوبة .. وتزايد بتعاقب الأحداث والنواصب .
وكل نوبة قلبية ترك آثاراً ميتة في عضلة القلب لتتصبح غير قادرة على
التقلص .

عندما يفقد القلب انفعالاته

وقد يموت القلب من كثرة الجراح والآلام التي تخلفها الأيام ، فلم يعد متأثراً لأية نائبة من نواتب الحياة .. فيتحول لعضلة .. مضخة .. كل مهمتها توزيع الدماء بلا انفعال عندما يتطلب الأمر انفعالاً .. بلا انقباض عندما يصاب الإنسان بالفزع .. وهنا يطلق البعض على هذا الإنسان بأن قلبه ميت لعدم استجابته وانفعالاته للمواقف التي تستدعي الانفعال سواء بالبهجة أو الحزن .. لكن .. !!

هل يعد موت القلب إنسانياً أرحم من إصابته كعضلة؟

قد يموت القلب إنسانياً ويصبح غير قادر على الاستجابة لأى انفعال، ويظل نابضاً فى صاحبه.. لكن عندما يفقد الإنسان مشاعره ويموت قلبه فلا يرجع لما تجزع منه النفوس الطيبة ولا يحزن ويضطرب لأى مكروه.. فقلبه لا يتأثر.. ويعمل كمضخة فقط.. يدق بانتظام لأنه تأقلم.. فلا يرجع ولا يحزن ولا يبتهر ولا يسعد فهو مجرد آلة وحسب. ورغم أن هذا الإنسان الذى يخلو من عوامل الإنسانية مثل الشعور والإحساس لا يمكنه حماية قلبه القاسى من مسببات التوبات القلبية التى يسببها سوء التغذية وأحياناً سوء الأخلاق من حقد وضغينة وغدر بالآخرين فكلها مؤشرات قوية، تهدد أيضاً القلب وسلامته.

أما الإنسان الذى لم يبعث بإنسانيته غدر الزمن أو بلاء وشدة المحن.. ولم تغيره قسوة الحياة، فهو ينفع.. وينفعل .. وكلما زادت انفعالاته وتأثيره وحزنه تعرض قلبه للإصابة بنوبة ما ، وكلما زادت نوبات القلب.. زاد معه موت الخلايا التى تزيد من تشويه جدرانه ، ويزداد الإجهاد الواقع على الأجزاء السليمة من العضلة السليمة ، مسببة المزيد من موت الخلايا .

وقد تتضاعف هذه الدورة لتزيد من موت الخلايا فى مدة وجيبة أو قصيرة حتى يصاب القلب بالفشل .. ويصبح عاجزاً ، ليعانى الإنسان

بضعف ثابت في قلبه ، وهذا الضعف لا حل له ولا علاج سوى زراعة قلب آخر.. قلب جديد .

ترميم القلوب المصابة

فكرة علماء الوراثة في البحث عن علاج لهؤلاء الذين يعانون من القلوب الفاشلة أو المصابة .. فماذا كانت نتيجة أبحاثهم العلمية ؟

إن التوبة القلبية تحدث بسبب انسداد مفاجئ في أحد الأوعية الدموية الرئيسية (التي تغذى البطين الأيسر) مسببة جلطة دموية .. أي حرمان جزء من العضلة القلبية من الدم .. وبالتالي حرمانها من الأكسجين مما يقتل خلايا العضلة القلبية ويصيبها بالتلف والموت .. وهذه الخلايا هي القادرة على التقلص ، وتتسبب الجلطة الدموية في ترك بقعة من النسيج الميت تتجدد مساحتها على المنطقة التي كانت تتغذى بهذا الوعاء الذي تم انسداده. (شكل ٥٢).

وعلى عكس الكبد والجلد .. فالمعروف أن خلايا - هما تتتجددان .. أما القلب وأنسجته فلا تتجدد .. كما أن الخلايا السليمة التي فلتت ونجت من الجلطة الدموية لا تستطيع أن تتکاثر أو تتجدد وبالتالي فلا يمكنها تعويض أو احتلال المنطقة المصابة التالفة الميتة .

وتتوقع البعض أن الخلايا الجذعية (Stem cell) التي تعمل كبداية لنشأة الخلايا الجديدة في أنسجة المريض أو المصاب أو الميت إنها ذات القدرة لعلاج الخلايا التالفة من القلب .. فحاول العلماء نقل الخلايا الجذعية (خلايا المنشأ - الأم) من أنسجة أخرى مثل : نقي العظام وكان المتوقع أن تتكيف هذه الخلايا مع المحيط الجديد وتنتج خلايا عضلية قلبية جديدة ناضجة أو أن تعمل على الأقل كمحرض على إنتاج وإنماء خلايا عضلية قلبية جديدة ، أي تمنحها القدرة الطبيعية على التجدد (شكل ٦٥).

(شكل ٦٥)

وكانت المفاجأة ... عندما فشلت الخلايا المزروعة، في نقل الإشارات الكهربائية التي تسمح للخلايا القلبية بأن تزامن تقلصاتها . فهناك مواد كيماوية تعمل كمحرض لنمو الخلايا .. مما واجه العلماء مشكلة ارتحال الخلايا المزروعة بعيداً عن المنطقة . وكان لابد من تضافر علماء الكيمياء والفيزياء والجينات والقلب لعلاج القلوب المصابة وترميمها .

وبحث الجميع عن قاعدة تعمل كأرضية لتنمية الأنسجة الحية .. أو عمل سقالة لدى الخلايا حتى تسمح لها بالنمو والانقسام .. وفائدة هذه السقالة هي تشفيط نمو الأوعية داخل النسيج الجديد - الأوعية الدموية التي تنقل الأكسجين لكل خلية ، وهي ضرورية لبقاء الخلايا المزروعة بعد نقلها إلى الإنسان ، على أن تتلاشى السقالة ولا تخلف الأثر وراءها إلا نسيجاً سليماً .

عندما يصبح الواقع أغرب من الخيال

عندما يتحقق الخيال وتصبح الحقيقة أغرب من الخيال .. فقد كان فكرة بناء نسيج حى ضرباً من الخيال ، وبعيدة تماماً عن الفكر .. خاصة عندما كان علم الخلية حكراً على علماء الخلية.. لكن عندما تداخلت كل العلوم .. لأن الكل لاشك يخدم بعضه البعض ولا يمكن فصل الكيمياء عن الأحياء أو عن الفيزياء، كذلك لا يمكن فصلها عن الطب خاصة بعد كشف أسرار الخلية على أيدي علماء الوراثة أو الجينات.. مما أدى إلى تحقيق أحلام العلماء ، وبناء نسيج حى ، الذى جمع بين معارف علماء الأحياء حول سلوك الخلية وبين البراعة الهندسية لكيميائى المادة.. حيث اكتسب علماء الخلية تrances جديدة ، حول التأثير بين الخلايا والمادة ، كما توصل المهندسون إلى القدرة على تخليق أنواع جديدة من البوليمرات .. وتمكنوا أخيراً من تكوين تشكيلة رائعة من المواد التخليقية(Synthetic) والطبيعية مثل البوليستر (Pollster) والتأكد من سلامتها داخل الجسم البشري .

فقد لعب دور تخليق المواد الطبيعية وقدرتها على بناء وتكوين نسج وثبتت صحة وسلامة ضبط هذه المواد داخل الجسم البشري دوراً مهماً فى عمل سقالة للقلب .. إلا أنه ما زالت هناك بعض المشاكل التى تحول دون نجاح هذه التجربة، مثل الرفض المناعى ومرة أخرى أجريت هذه التجربة على الفأر، الذى تقترب جيناته تشابهاً مع الإنسان بما يقرب من ٩٩% . فعندما تتوجه التجربة على الفئران بلا شك ستتجه على الإنسان .. وقام العلماء بزراعة السقالة فى قلوب الفئران المصابة ، التى بها قطعة مصابة وبعد شهرين تم الكشف على قلوب الفئران .. وكان الذهول .. بالفعل .. نمت الأوعية الدموية الجديدة الزاحفة من النسيج القلبي السليم نحو الطعم الحيوي (السقالة) المصنوعة والمزروعة .

إن السقالة الهندسية ليست فقط وراثياً بل كيماوياً وفيزيائياً، قد اندمجت بشكل جيد فى النسيج المعطوب .. وبدأت السقالة (المصنوعة من

الأليجينات) في الذوبان والتلاشى .. لقد تطورت الخلايا القلبية الجنينية إلى ألياف عضلية ناضجة ، وظهرت قاعدة ألياف عضلية ناضجة.. وبشكل سليم ، بل ومشابه لألياف النسيج القلبي الطبيعي.. وكانت الإشارات والمشابك الكهربائية الضرورية لتقلص الخلايا القلبية ، ونقل التببى العصبى موجودة أيضًا بين الألياف.

وقف تدهور وظيفة القلب

وكانت أهم خطوة هي منع تكرار حدوث التجلط ، وبالتالي وقف تدهور وظيفة القلب ، وأهم ما في الموضوع: هو نجاح تشكيل أوعية دموية جديدة في منطقة الإصابة .

معجزة الخلايا الجذعية

وأمكن من خلال الاستساخ العلاجي ، استخلاص خلايا جذعية جنينية بالغة من نقي العظام أو دم الحبل السرى للمريض نفسه ، وعمل سقالة أليجينية مشتقة من الطحال كمادة للسقالة.. ثم أجريت التجربة على الخنازير ، وتأكد الباحثون من أن السقالة تستطيع بشكل فعال الوقاية من حدوث فشل قلبي عند المرضى .

إن مسألة ترقيع القلب.. واستبدال قطعة متكاملة من القلب في حالة تمزق لبناء قطعة حية لقلب بشري .. تعد هندسة نسيج قلبي ؟ !!! قد يكون خيالاً .. لكنه سيتحقق يوماً ما .. ويتعاون العلماء منذ سنوات وسنوات بهدف تخلق رقعة عضلية للقلب .. وكيف تتأثر الخلايا المزروعة بالمنبهات الخارجية .. وتصميم بوليمرات من مواد حيوية ، تستخدم في هندسة النسج ، وفي إيصال الأدوية على نحو يمكن التحكم فيه . أى أن هناك ثلات خطوات :

- زراعة وإنماء الخلايا الجديدة .

- هندسة الأنسجة .

- المعالجة الجينية .

ويعد أهم ما في الموضوع حتى الآن هو تحقيق الهدف الرئيسي، وهو حماية القلب من المزيد من التدهور، ووقف حدوث النوبات القلبية التي يؤدي تكرارها إلى فشل القلب نفسه في أداء وظيفته .

فهل القلب هو الذي يبصر ويفكر ..؟! يؤمن ويُكفر ..؟! ويحب ويكره ..؟!

ومن الناحية العلمية هل الموت هو موت المخ أم القلب؟

* * *

الباب السادس

والفيروسات أيضاً مهندسة وراثياً

الفصل الأول

الجينات تحميك من الهرم والمرض

عندما بشرت الملائكة سيدنا إبراهيم بغلام عليم قال لهم :

﴿قَالَ أَبْشِرْتُ مُونِي عَلَىٰ أَنَّ مَسْنَىَ الْكِبَرِ فِيمَ تَبَشَّرُونَ﴾

(الحجر: ٥٤)

وفي موضع آخر في كتاب الله عز وجل يذكر الكبر بأنه إصابة:

﴿وَأَصَابَهُ الْكِبَرُ﴾

(البقرة: ٢٦٦)

وعندما دعى زكريا ربه ذكر الشيب ووهن العظام حاليه فقال :

﴿قَالَ رَبِّ إِنِّي وَهَنِ الْعَظَمُ مِنِّي وَأَشْتَعَلَ الرَّأْسُ شَيْئًا﴾

(مريم: ٤)

وعندما قال الله لزكريا يبشره بغلام أسمه يحيى قال :

﴿قَالَ رَبِّ أَنِّي يَكُونُ لِي غُلامٌ وَكَانَتِ امْرَأَتِي عَاقِرًا وَقَدْ بَلَغْتُ مِنَ الْكِبَرِ عِتِيًّا﴾

(مريم: ٨)

عندما قالت الفتاتان لنبي الله موسى عن سبب خروجهما عندما
سألهما :

﴿مَا خَطُّكُمَا قَالَتَا لَا نَسْقِي حَتَّىٰ يُصْدِرَ الرِّعَاءُ وَأَبُونَا شَيْخٌ كَبِيرٌ﴾

(القصص : ٢٣)

وصف القرآن الكريم الشيخوخة وال الكبر بالضعف والوهن والتدحرج
وبأنها أرذل العمر وأن الكبر إصابة وكأنه مرض يمس الإنسان لا محالة ..
وليس غريباً على العلماء أن يبحثوا عن أسباب الشيخوخة وكيفية العمل
على تأخيرها إن لم يكن تجنباً أو مقاومتها.

ولكن هل يمكن فعلاً اعتبار أن الشيخوخة مرضاً يمكن مقاومته أو
التداوي منه وأنه مرحلة يمكن الهروب منها متဂاهلين أنها مرحلة لابد بل
لا مرحلة ولا مفر منها ؟

وإذا اعتبرنا أنها مرضًا فلكل داء دواء .. ومن هنا نجح العلماء في
اكتشاف الأسرار المؤدية للشيخوخة .

الصدفة والقضاء على الشيخوخة

لا شك أن العلماء يتميزون بسرعة بديهية وقوة ملاحظة وهذه الصفات
تمكن الكثير منهم من اكتشاف أمور كثيرة لم يقصد البحث والكشف
عنها .. فلم تلعب الصدفة وحدها دوراً في اكتشاف أمر ما إلا إذا كان
هناك من يعرف كيفية الاستفادة من هذه الصدفة وتطبيقيها لخدمة
البشرية .

وقد كان البحث عن الأسباب المؤدية للسرطان باستمرار الخلايا في
النمو وتکاثرها بلا توقف سبباً رئيسياً في اكتشاف أسباب هرم
الخلايا وكبرها وشيخوختها وتجاعيدها وهلاكها .. صدفة .. المسألة
كلها كانت مجرد صدفة لاكتشاف سر الشيخوخة الذي طالما حير
العلماء .

فالباحث عن أسباب عدم سيطرة الخلايا على النمو والتضاعف والتكاثر المستمر بلا توقف مسببة السرطان أدى لاكتشاف أسباب الشيخوخة والتجاعيد وهرم الخلايا ومن ثم هلاكها وموتها.

كل ذلك باكتشاف الإنزيم السحري الذي تؤدي زيادته إلى نمو الخلايا بلا توقف ويُفقد الخلية سيطرتها على النمو مسبباً السرطان .. كما اكتشف أن نقص هذا الإنزيم يؤدي إلى هرم الخلية وشيخوختها وهلاكها ثم موتها .. أى أن هذا الإنزيم المثير يعمل أحياناً كبانى وأخرى كهادم ..

ويتمثل زيادة ونقص هذا الإنزيم في طول وقصر نهايات المادة الوراثة . الكروموسومات . الموجودة في مركز الخلية (داخل النواة) .. فتسبب زيادته حدوث السرطان في حين أن نقصه يؤدي للشيخوخة والهلاك ومن ثم موت الخلية . شكل (٦٦) .

شباب دائم بلاشيخوخة ولا هرم

وهذا الاكتشاف الخطير يعطى العلماء الأمل في إمكانية السيطرة والتحكم في نمو الخلية بوقف نشاط هذا الإنزيم البانى بابتکار عقار مضاد لوقف عمله وإبطاله .. وبالتالي إمكانية وقف السرطان ومقاومته بل ومنع حدوثه أيضاً .. كما أنه يعطى الأمل في إمكانية تأخير الشيخوخة إن لم يكن القضاء عليها تماماً ، ذلك بإضافة هذا الإنزيم وتناوله كعقار أو عن طريق زرع الجين المسؤول عن صناعة وتخليق هذا الإنزيم في الأجنة المبكرة جداً (البو胥ة المخصبة قبل تكشف وتميز خلاياها لجنسين) للتغيير عن هذا الجين أثناء الكبر وبعد طول العمر .

ومعرفة وتحديد هذا الجين المسؤول عن تخليل وصناعة الإنزيم المسؤول عن بناء واستمرار زيادة تكاثر الخلية مسبباً الأورام السرطانية أو هدم الخلايا مسبباًشيخوختها وهرمها ومن ثم هلاكها وموتها .. هذا الجين العجيب أمكن عزله ودراسته .. وبالتالي فلم يعد خيالاً الاقتراب من

تحقيق حلم الشباب الدائم بالقضاء على الشيخوخة والهروب منها ..
وعلاج أحد أخطر الأمراض المستعصية التي تهدد مستقبلنا وصحتنا ..
فهذا الإنزيم هو السلاح والسيف الذي سنقاوم ونحارب به شيطان
«السرطان».

والحقيقة أن الدراسات الوراثية للكروموسومات أدت لمعرفة أسرار
الشيخوخة والأورام السرطانية .. وكان اكتشاف إنزيم التيلوميريز يلعب
دوراً كبيراً في معرفة هذا السر الكامن في قصر وطول أطراف أو نهايات
الكروموسومات .. فهو إنزيم غير عادي وقد اكتشف ضرورته لاستمرار
الكثير من الأورام السرطانية .. وكان الهدف من هذه الدراسات التي
أجريت على هذا الإنزيم السحري هو مقاومة الأورام الخبيثة وتبدأ البعض
بأن هذا الإنزيم يلعب دوراً رئيسياً فيشيخوخة الخلية البشرية .

ويرجع خلود بعض الخلايا أو بعض الكائنات الحية مثل وحيدة الخلية
إلى وجود هذا الإنزيم باستثناء الحوادث أو ما ينشأ عن التدخل البشري
لهذه الكائنات؛ حيث إن هذه الكائنات بمقدورها الانقسام إلى مala نهاية..
كما أنه في الخمائير اكتشف أن الخلايا التي ينقصها هذا الإنزيم
يحدث فيها قصر تيلوميرى وتهلك .

المادة الوراثية هي المسئولة عن الشيخوخة

ولكن هل فعلاً يسبب قصر أو اختزال القدرة على إطالة التيلوميرات
مع التقدم في العمر إلى الشيخوخة ؟

من المؤكد الآن أن التغير في طول التيلومير مع الزمن يلعب دوراً في
شيخوخة الخلية البشرية .. فقد تمكّن العلماء من تمييز تيلوميرات العديد
من الكائنات الحية من نبات وحيوان وإنسان ووجد أنه في جميع
التيلوميرات تقريباً تشتمل النهايات الطرفية للكروموسومات على وحدات
جزئية متكررة تكون غنية عادة بالقواعد النيتروجينية الجوانين والثيامين
D N A , T , G) الأحرف الوراثية على شريط أو خيوط المادة الوراثية الـ

تظهر تيلوميرات الإنسان وال فأر التتابعات التالية : (TTAGGGT) بينما تظهر الديدان الاسطوانية تتابعات أخرى (TTAGGGC) والاختلاف بسيط كما نرى وهو في قاعدة واحدة C .

وتحتختلف عدد الوحدات الجزئية المتكررة في التيلوميرات بين الكائنات وحتى بين الخلايا المختلفة في الكائن نفسه بالإضافة إلى أنه قد يتغير العدد في خلية واحدة عبر الزمن كما أن لكل نوع (Species) متوسط (Average) يميزه .

ومن أهم ما يميز هذه التيلوميرات التي تعد أطراف الكروموسومات أنها تقوم بمنع التصاق الكروموسومات أحدها بالآخر وإلا ستتدخل بطرق تهدد ثباتها .

وكان اكتشاف تغير الأغطية الطرفية للكروموسومات الوراثية من ناحية الطول والقصر حيث إنها وجدت قصيرة بدءاً بالإصابة بمرض الشيخوخة المبكرة (Progeria) بينما وجدت طويلة بدءاً من مرحلة خلايا المنشأ أو الخلايا الجذعية الجنينية خلايا الأم (Stem cells) التي تتولد عنها ويقفر لاحقاً كافة أنسجة وأجهزة الجسم مما يعطى الأمل للباحثين في استخدامها في عمليات استبدال الأنسجة التالفة كما في حالات تلف خلايا البنكرياس في مرض البول السكري وتلف خلايا المخ في مرض الزهايمير.

وتحدث الشيخوخة نتيجة آليات خلوية معقدة تعمل متزامنة في تناسق عجيب ، والخلية الحية محدودة الأجل خاصة في الأنسجة سريعة التجدد، وتقف وظائفها عند حد معين وتذبل وتموت . ويطلق على توقف تلك الوظائف تعبير شيخوخة الخلية .

(Cell senescence) ولم تدرك العلاقة بينشيخوخة الخلية وتناسق طول أطراف الكروموسومات إلا مؤخراً خاصة بعد اكتشاف الإنزيم الباني للغطاء الطرفي للكروموسومات والذي أطلق عليه التيلوميريز (Telomerase) عام ١٩٨٥ م .

ويعد أول من ربط بين شيخوخة الخلية وقد جزء من طول الغطاء الطرفي هوارد كوك عام ١٩٨٦م ، فقد وجد أن الخلايا المستتبة المأخوذة من صغار السن ذات أغطية طرفية أطول وأن انقسامها أكبر من الخلايا المأخوذة من كبار السن.

وفي عام ١٩٨٩م اكتشف مورين أن نشاط الإنزيم البانى زائد في الخلايا السرطانية ، وهو ما أيد فرضية أولوفنيكوف سابقاً عام ١٩٧١م ، من ضرورة وجود آلية تخرج انقسام الخلايا السرطانية عن السيطرة .. فتؤدى زيادة الإنزيم البانى في الخلايا السرطانية دون الخلايا الطبيعية إلى تعويض ما يفقد من طول النهايات الطرفية بالانقسام فلا يتراقص طوله وبالتالي تقسم الخلايا السرطانية بلا توقف .

وزيادة الإنزيم في الخلايا السرطانية قد أيدتها الأبحاث المتواترة منذ عام ١٩٩٤م إلى يومنا هذا ، وهذا يعني إمكانية القضاء على السرطان بوقف نشاط الإنزيم البانى عن طريق عقار مضاد يوقف عمله أو وقف وتشبيط عمل الجين المولد له ، وإمكانية تأخير الشيخوخة بتعاطيه كعقار أو التداوى بإضافة هذا الجين المولد له.

فيؤدي غياب إنزيم التيلوميريز إلى إعاقة نمو الأورام بأن يجعل الخلايا المنقسمة باستمرار تفقد التيلوميرات الخاصة بها وتتسسلم قبل أن تحدث تلفاً محسوساً.. أما إذا كانت الخلايا السرطانية تصنف الإنزيم فسيكون باستطاعتها الاحتفاظ بالتيلوميرات الخاصة بها ويصبح بإمكانها البقاء إلى ما لانهاية .

وعندما تفقد التيلوميرات تماماً أو تقريباً بالكامل فقد تصل الخلايا إلى النقطة التي تتحطم عندها وتموت.

وأدت هذه الاكتشافات المتواترة للتعرف على زوج من الجينات البشرية مهمتها تشبيط إنتاج الإنزيم البانى والتمهيد للشيخوخة ..

وفي عام ١٩٩٨م أعلن بودنار عن نجاحه في تأ吉يل الشيخوخة مزرعة خلوية بشرية عن طريق إمدادها بالإنزيم البانى (Telomerase) ثم حاول

العلماء بعد ذلك استخدام مثبّطات الإنزيم البانى للفطاء الطرفى لوقف النشاط السرطانى.

علاج السرطان :

يعتبر وجود إنزيم التيلوميريز فى مختلف الخلايا السرطانية البشرية وغيابه فى كثير من الخلايا الطبيعية هدفًا جيداً للكشف عن العقاقير المضادة للسرطان .

وهناك ضرورة لاكتشاف المواد التى يمكنها إعاقة إنزيم التيلوميريز أى قد تسبب قتل وهلاك الخلايا السرطانية مع تجنب الإخلال بالكثير من القدرات الوظيفية للخلايا الطبيعية الأخرى .. حيث تؤدى معظم الأدوية المضادة للسرطان المتداولة حالياً إلى اختلال الخلايا الطبيعية .

العلاج الجيني

إن البحوث المتعلقة بتنظيم التيلوميريز يمكن أن تؤدى إلى فوائد تتجاوز طرق العلاج الجديدة للسرطان .. فالأسلوب الشائع في العلاج الجيني لعديد من الأمراض يشتمل على استخلاص الخلايا من المريض ثم إدخال الجين المرغوب فيه إليها ثم إعادة الخلايا المصحة وراثياً وجينياً إلى المريض .. ولكن كثيراً ما تكون الخلايا المستخلصة ضعيفة التكاثر في المعمل .

وربما يؤدى إدخال الإنزيم تيلوميريز بمفرده أو توفيقه مع عوامل أخرى في المستقبل إلى التحسن المؤقت في القدرة التضاعفية للخلية بحيث يمكن إعطاء المريض أعداداً أكثر وأوفر من الخلايا العلاجية .

فإنزيم التيلوميريز في الحقيقة عبارة عن الوسيلة الرئيسية التي عن طريقها تحمى الخلايا (ذات النواة) لمعظم الحيوانات والإنسان المقاطع الطرفية لكرات موسوماتها .

* * *

الشيخوخة Senescence

تمكن العلماء من اكتشاف جين يوجد على كروموسوم رقم ١٤ في الجينوم (الجهاز الوراثي) أطلق عليه اسم جين Tep ١ وينتج عن جين تيب ١ بروتين يشكل جزءاً من ماكينة بيوكيميائية صغيرة فدنة لأقصى حد تسمى التيلوميريز (Telomerase) .. ويسبب نقص هذا الإنزيم التيلوميريز ما يسمى بالشيخوخة .. أما زيادته فتجعل خلايا معينة خالدة .. ويقع عند نهاية الكروموسوم امتداد من الحروف الوراثية التي ليس لها أي معنى .. فنجد حروف الوراثة (TTAGGG) قد تكررت المرة تلو الأخرى إلى ما يقرب من ألفى مرة .

يعرف هذا التكرار والامتداد عند نهاية الكروموسوم بأنه تيلومير (Telomere) .. ووجوده يمكن أجهزة نسخ الـ (DNA) من أن تبدأ عملها من غير أن تختصر أو تحذف أى (حروف) تحتوى معنى أى ذات قيمة وراثية .. كما أن التيلومير يحمى طرف الكروموسوم من أن يبلى إلا أنه يحدث فى كل مرة ينسخ فيها الكروموسوم حذف جزء صغير من التيلومير .. وبعد مئات معدودة من عمليات النسخ يتوجه الكروموسوم إلى أن يكون قصيراً جداً عند نهايته أو طرفه .. بحيث يصبح هناك خطر من أن تُحذف الجينات ذات المعنى .

ويقل طول التيلوميرات في خلايانا وجهازنا الوراثي بمعدل ما يقرب من واحد وثلاثين حرفاً في السنة وأكثر من ذلك في بعض الأنسجة وهذا هو السبب الرئيسي في أن بعض الخلايا تشيخ وتتوقف عن النمو بعد عمر معين كما في . ويبلغ طول التيلوميرات في المتوسط في شخص عمره ثمانون عاماً ما يقرب من خمسة أثمان ما كانت عليه عند ميلاده .

حكمة الخالق أن يتکاثر الإنسان بالجنس فقط

وأغرب ما في الموضوع هو أن وجود هذا الإنزيم العجيب التيلوميريز في الخلايا الجنسية هو السبب في أن الجينات لا تُحذف من خلايا

البوية وخلايا المنى .. أى خلايا السلف المباشر للجيل التالى فمهما هذا الإنزيم هى ترميم الأطراف البالية للكرومومسomas وإعادة تطويلها .

ولعل هذا هو أهم أحد التفسيرات التى تبين لنا حكمة الخالق فى أن تأتى الأجنة والنسل القادم من الخلايا الجنسية فقط وليس من الخلايا الجسدية كما حدث أخيراً بالاستساخ .. حيث إنها خلايا متعددة أما الخلايا الجنسية فهى خلايا مسنة شاخت وأصابها ما أصابها من الطفرات والتغيرات والخطب نتيجة لعرضها لعوامل وظروف مختلفة .

ويعد هذا الإنزيم وحشاً عجيباً .. وهو يحتوى على RNA الذى يستخدمه ك قالب يعيد فيه بناء التيلوميرات والعنصر البروتينى فيه يشبه ما يفعله إنزيم آخر الذى يجعل الفيروسات تتكرر داخل الجينوم أو الجهاز الوراثى .

الشباب الحالى

وجينات التيلوميريز هي أقرب ما يمكن العثور عليه من (جينات الشباب) ويبدو أن التيلوميريز يعتبر إكسير الحياة الحالدة للخلايا . ولم يكن السبب الغالب لذلك هو الأمل فى أن هذا يمكن أن يعطينا الشباب الحالى وإنما السبب هو ما يتوقع من أنه سيؤدى إلى صنع أدوية مضادة للسرطان .. فالأورام تحتاج إلى التيلوميريز لتواصل نموها .

يحدث فى التامى الطبيعي للإنسان، أن يوقف تشغيل الجينات التي تصنع التيلوميريز فى كل أنسجة الجنين المتمام فيما عدا أنسجة معدودة.

ويشبه تأثير إيقاف تشغيل التيلوميريز بأنه البداية لعمل ساعة توقيت . فتحصى التيلوميرات، بدءاً من هذه اللحظة عدد الانقسامات فى كل خط من الخلايا، وعند نقطة معينة تصل الخلايا إلى أقصى ما حدد لها وتدعى إلى التوقف .

أما الخلايا الجنسية الجرثومية، فهى لا تبدأ قط فى تشغيل ساعة التوقيت أى أنها لا توقف قط تشغيل جينات التيلوميريز . وخلايا الأورام الخبيثة تعيد تشغيل الجينات ثانية .

وربما يكون ذلك هو أهم الأسباب الحكيمية التي تؤكد سنة الله في أن يكون التكاثر الجنسي هو الطريقة الوحيدة والمثلى للإنجاب والتناслед البشري .. من الخلايا الجنسية وليس الجسدية كما يحدث في الاستساخ .. وقصر الإنجاب بالاستساخ على بعض الحيوانات الأولية البدائية كالإسفنج والهيدرا والنباتيات .. ولكن حتى الحيوانات تتکاثر جنسياً .. جنسياً فقط .. وللخالق حكمته في ذلك .

ويبدو أن نقص التيلوميريز هو السبب الرئيسي في أن شيخ الخلايا وتموت .. ولكن هل هو السبب الرئيسي في أننا نشيخ ونموت ؟

لماذا نموت من تصلب الشريانين وليس من الأوردة ؟

هناك بعض الأدلة القوية التي تؤيد ذلك .. فنجد عموماً أن الخلايا التي في جدران الشريان لها تيلوميرات أقصر مما في جدران الأوردة .. ويعكس هذا زيادة مشقة الحياة لجدران الشريانين فهي تتعرض للتتوتر وإجهاد أكثر بسبب أن الدم الشرياني يكون تحت ضغط أكبر .. وجدران الشريانين عليها أن تمدد وتتقبض مع كل ضربة نبض، وبالتالي فإنها تعانى تلفاً أكبر وتحتاج إلى ترميم أكثر.

والترميم يتطلب نسخاً للخلايا ، وهذا يستهلك أطراف التيلوميرات ، وتأخذ الخلايا في أن تشيخ وهذا هو السبب في أننا نموت من تصلب الشريانين وليس من تصلب الأوردة.

وسبحان الله عندما قال جل شأنه: ﴿وَمِنْكُمْ مَنْ يُتَوَفَّى وَمِنْكُمْ مَنْ يُرَدُّ إِلَى

أَرْذَلِ الْعُمُرِ لَكِيَّا يَعْلَمَ مِنْ بَعْدِ عِلْمٍ شَيْئاً﴾

صدق الله العظيم

(الحج: ٥)

أى منكم وليس لكم من يرد إلى أرذل العمر، اللهم ارحمنا من أرذل العمر.

الفصل الثاني

فيروسات مهندسة وراثياً لعلاج الأمراض المستعصية

فيروسات لعلاج أورام السرطان.. والكبد..؟

هناك منظومة هائلة .. مدهشة من الخلايا المناعية التي تستطيع التمييز بين الصديق والعدو، متجاهلة مكونات ذات الجسم ، مهاجمة الغزاة .. الغرباء فتحمى الجسم من أي غزارة وأداء ميكروبية وفيروسية.. لكن هذه الأسلحة المناعية كأى أسلحة طبيعية أو صناعية.. فقد تقلب أحياناً ضد الذات عندما تفقد آليتها الإدراكية على التمييز فتسبب عللاً وأمراضًا خطيرة .. فتصبح كالنار ، منها ما يدفع ، ومنها ما يحرق . وتبداً هذه المنظومة في عملها نحو الأسبوع التاسع من الإخصاب (Conception) . حيث تبدأ الخلايا المناعية حلقة متكررة من التناuri المستمر. وهناك آلية فطرية تُتيح للخلايا المناعية السوية .. الطبيعية التمييز ما بين خلاياها الذاتية وبين الغزارة من الميكروبات والفيروسات المختلفة.

يتعرف الجهاز المناعي على جزيئات الجسم ويميزها عن جزيئات الجراثيم والبكتيريا والفيروسات الغريبة. فعلى الجهاز المناعي (اللمفاويات خلايا T وخلايا B والبلعميات Macrophages) والخلايا الأخرى) تمييز الهيموجلوبين الموجود في الدم عن الإنسولين الذي يفرزه

البنكرياس عن كل شيء آخر. وعلى هذه الخلايا أيضًا أن تتدبر أمر مقاومة الأنواع المختلفة ، التي لا حصر لها من الكائنات الحية الفازية ، علاوة على عدم مهاجمة الجسم نفسه. فإذا حدثت عدوى بسبب خلل في طريقة دفاع الجسم أي خلل في إخفاق آلية الجهاز المناعي في كشف العوامل الممرضة أعطت الفرصة لإصابة تلك الخلايا بالمرض.

وتعتبر الفيروسات من أشد الكائنات غدرًا في الطبيعة . وهي سريعة الانتشار نظرًا لتزودها بمادة جينية (وراثية) محفوظة داخل حافظة من البروتين لحمايتها و تستطيع الالتصاق بالخلايا المستهدفة وتغرس فيها جيناتها لتختربها ، حيث تسيطر على الخلية وتصبح ضمن مكوناتها و تستغلها في إكثارها و عمل نسخ منها كثيرة لتنشر من خلية إلى أخرى. وتسبب الفيروسات أمراضًا كثيرة ومتعددة . ويرجع ذلك لتعلق كل فيروس بمستقبل شبيه واقع على سطح الخلية .. فخلايا الكبد مثلاً لها نوع معين من المستقبلات تستعمله عائلة واحدة من الفيروسات ، في حين أن الخلايا العصبية توجد بها مستقبلات أخرى تصلح لاستقبال عائلة فيروسية أخرى . ولذلك فإن كل نمط من الفيروسات يُعد ضرباً محدداً من الخلايا (شكل ٤١).

ومن هنا بدأ العلماء يوجهون فيروسات مخصصة ومهندسة وراثيًا لخلايا الأورام السرطانية مع تجنب تدمير الخلايا السليمة في العلاج السرطاني .

العلاج الفيروسي (Virotherapy)

يقوم العلماء في الآونة الأخيرة بهندسة جينية لمجموعة من الفيروسات التي تعمل كقذائف بحث و تدمير لقتل الخلايا السرطانية ، على نحو انتقائي ، تاركة الخلايا السليمة دون مساس بها. ويُستخدم في هذه الطريقة تعليم الفيروسات بمواد مشعة (Radioactive) أو متألقة (Fluorescents) لتبعد أثر حركة العوامل الفيروسية لدى المرضى .

ومنذ عام ١٩١٢ والعلماء يبحثون عن طريقة لاستخدام العلاج الفيروسي لوقف نمو الخلايا السرطانية. فهناك فيروسات تؤثر تأثيراً غير مباشر في الخلايا السرطانية ، وذلك عن طريق تشويشها العام للجهاز المناعي الطبيعي لدى المصاب بالسرطان . وبحلول التسعينيات . كانت مشكلة خطورة قتل الخلايا السليمة غير المستهدفة ضمن الخلايا المصابة من أعقد المشاكل والأمور التي واجهت الباحثين.

وكيف يتم تحويل الفيروسات المستخدمة (الفيروسات الغدية) على نحو يحول دون ظهور رد فعل من الجهاز المناعي . أى تحويل الفيروسات على شكل تصبح فيه جيناتها نشطة وفعالة في الأورام فقط أى في الخلايا المصابة دون السليمة .

وفيروسات الغدية ترتبط بأنواع النسج السوية الطبيعية في الجسم البشري بفاعلية أشد من ارتباطها بمعظم الخلايا المصابة الورمية . ولذلك كان لابد وأن يجد العلماء طريقة أو وسيلة لتغيير الفيروسات الغدية وتحويلها لتصبح عاجزة عن إصابة أية خلايا سليمة بالعدوى سوى الخلايا السرطانية. وفي الفئران نجحت تلك التجربة واتجهت الفيروسات إلى خلايا الورم فقتلتها وخلصت الحيوانات المصابة منها .

الفيروسات وعلاج سرطان الجلد

ولأن كل خلية تحتوى على كتاب كامل ويشمل كل عضو فصلاً خاصاً به وحده دون الفصول الأخرى .. فيجب مثلاً على خلايا الجلد التي تسمى الخلايا الملانية (Melanocytes) أن تصنع من صبغة الملانين أكثر مما تصنعه خلايا الكبد التي تقل حاجتها إلى هذا البروتين . ولذلك يبدأ الإنزيم الأساسي المسؤول عن الملانين عمله في الخلايا الملانية لكنه يتوقف عن العمل في معظم نسج الجسم الأخرى . وبدأ العمل في تحويل الفيروسات الغدية وهندستها جينياً للتأثير على سرطان الجلد الميت "المelanom" .. ورغم أن هذه الفيروسات المحورة وراثياً لها قابلية لعدوى

الخلايا السوية ، كخلايا الكبد إلا أنها لا تستطيع التكاثر إلا داخل الخلايا المlanية ، فقط التي تحتوى على التوليفة (Combination) الخاصة من البروتينات الضرورية لتشغيل مفتاح الإنزيم الخاص بها.

الفيروسات ستنقذ مرضى أورام الكبد

يعلق الكثير من العلماء الأمل فى القضاء على أورام الكبد باستخدام الفيروسات المحورة وراثياً .. لكن تعد هذه التقنية من أخطر الوسائل العلاجية استخداماً حتى الآن .. إذ أن هناك حالة وفاة لشاب يبلغ من العمر ١٨ عاماً ويدعى جلسنكر الذى توفي بعد أربعة أيام عقب تلقيه تسريباً (Infusion) للفيروسات الغذية . وتبين من تشريح جثته أن الفيروسات التى تم هندستها جينياً قد انتشرت ووصلت إلى الطحال والعقد الليمفاوية ونقى العظام. لكن هناك عشرات المرضى الذين عولجوا بالفيروسات الغذية المهندسة وراثياً دون حدوث أي آثار جانبية.

الجيش المدافع وأسلحته المناعية ضد الغزو والعدوان

ولأن جميع العوامل المعدية (Infection) تستطيع الدخول واقتحام الجسم من أية نقطة فيه، فإن الجيش المسلح لابد وأن يتواجد وينتشر في جميع أرجاء هذا الجسم المعرض للغزو والعدوان في أي مكان وفي أي وقت ممكن ، لذلك فإن أنسجة الجهاز الليمفيت (الخلايا الليمفاوية Lymphocytes) هى خلايا دم أبيض ، تهاجم البكتيريا وغيرها من المواد الغريبة) وأعضاءه التي تعد منشأ الدفاع المناعي ، تنتشر مبعثرة على الجسم بشكل واسع . فالليمفاويات المسئولة عن المناعة النوعية تنشأ في الأعضاء الليمفاوية الأولية : التوتة غدة تايمس (Thymus) التي تُصنع الخلايا القاتلة (Killer T cells) ويُصنع نقى العظام خلايا (B cells) . فبعد أن تغادر هذه الخلايا تلك الأعضاء تجول في الدم إلى أن تصل أحد الأعضاء الليمفاوية كالطحال والعقد الليمفاوية ولوذتى الحلق. وينتشر تأثير الخلايا المناعية في جميع أرجاء الجسم.

لقد اعتقد العلماء في فترة ما قبل الستينيات بأن الخلايا المناعية المختلفة التي يتطلبها حدوث الاستجابة المناعية إنما تتبع موضعياً في الأعضاء الليمفاتية (Lymphoid organs) مثل الطحال (Spleen) والزائدة (Appendix) والعقد الليمفية (Lymph nodes) المنتشرة في مختلف أنحاء الجسم . إلا أن هذا الاعتقاد بدأ يتغير في الآونة الأخيرة. حيث ثبت أن نوى العظم يحتوي على خلايا قادرة على التمايز إلى السلالات المختلفة لخلايا الدم، وعلى استيلاد نفسها في آن واحد. وأن بعض خلايا نوى العظم قادرة على إعطاء تشيكيلة وأنماط خلوية متنوعة. ثم تلا اكتشاف الدور الحاسم لخلايا نوى العظم اكتشاف دور غدة التوتة.. حيث أدى استئصال هذه الغدة عند الفئران إلى توقف إنتاج الخلايا الليمفاوية.

ارجع إلى (شكل ٤٦).

دوريات استكشافية للبحث عن العدو

وأوضح أن الخلايا الجذعية تتبع مجموعتين من سلالات الليمفاويات (إضافة إلى خلايا الدم الأخرى) حيث تكون المجموعة الأولى من خلايا B التي تنشأ في نوى العظم وتتتبع الأضداد التي ترتبط بالبروتينات الغريبة تعلمها وتحدها كى تهاجمها خلايا أخرى. وتعمل خلايا B على ضد العوامل الممرضة الموجودة خارج الخلايا مثل : البكتيريا .

أما المجموعة الثانية هي خلايا T التي تتميز في التوتة وتعامل مع العوامل الممرضة الموجودة داخل الخلايا كالفيروسات. (شكل ٦٧).

تهاجر كلا المجموعتين من الليمفاويات حال تشكيها إلى الطحال، والعقد الليمفية ، والنسيج الليمفaticية المعاوية. حيث تصادف الأنتителين (المستضد) الذي يعتبر الإشارات الجزيئية للبكتيريا والفيروسات الغازية. للاستدعاء للشرع والاستعداد للعمل . وتجول الليمفاويات باستمرار خلال أجهزة الجسم الوعائية والليمفية، لتتوقف توقتاً دوريًا في الأعضاء الليمفaticية أثناء قيامها بدوريات البحث عن المستضدات الغريبة.

جينات لعلاج الإيدز

كلنا يعرف الآثار المدمرة للإصابة بمرض الإيدز .. الذي يسببه فيروس العوز المناعي (HIV-1) مؤدياً لفقدان مناعة المصاب .. وينتقل من شخص لآخر بتماس دم بدم آخر .. ومن مصيبة تلك الفيروس أنه قد يبقى سنوات وسنوات متخفياً دون ظهور أي أعراض .. إلا أنه يستمر في محاولات عدة لتسخير وإخضاع الجنود الراقبين على الخلايا وترويضهم للعمل من أجله، وفي الغالب ينجح ليصبح جزءاً من جهاز المناعة عملاء سريين يسهلون له مهمته في غزو الخلية وتدميرها وبدون هؤلاء العملاء من المستحيل أن ينجح الفيروس في غزوه واقتحامه واستيلائه على جهاز المناعة ودميره والقضاء على الخلايا وقتلهم الواحد تلو الآخر .. بل والأكثر من ذلك أنه يزداد قوة فوق قوته وضراوة على شراسته وعددًا أكثر وذخيرة أقوى .. ليدمير الخلايا الواحدة تلو الأخرى في وقت وجيز من بدء ظهور أعراضه وإعلانه الحرب ، كل ذلك بعد تمكينه من السيطرة التامة على الحاكم الآخر لجنود وحراس الخلية ليخضعه، وفي هذه الحالة يقوم بدمير الخلايا الرئيسية بجهاز المناعة دون رحمة أو هواة .

لكن..!

لماذا تستمرة الإصابة بعدوى بالإيدز تدريجياً .. فتبدأ ببطء شديد وغير ملحوظ لمدة سنوات وسنوات عديدة ثم تتفاقم بسرعة وبطريقة أيضاً غير معتادة لدى البعض من المصابين بالفيروس ؟!

مما لا شك فيه أن البعض قد يقاوم الفيروس بشكل كلى أو جزئي. ويرجع سبب هذا التفاوت لاختلاف الجينات من فرد لآخر. أو على وجه الدقة لامتلاك البعض دون الآخرين جيناً خاصاً يؤثر في الوظيفة المناعية.

ومن هنا بدأ علماء الوراثة محاولة اكتشاف الجينات المقاومة للفيروس خاصة وأن هناك شكلين للفيروس ٢،١ والنوع (HIV-1) هو

الفيروس المسؤول عن معظم حالات الإيدز في جميع أنحاء العالم . أما النمط الآخر (HIV - 2) الذي يسبب حالات الإيدز لكن بصورة وشكل أبطأ من النمط الأول . ولذلك كانت معظم دراسات المقاومة الجينية للشكل الأكثر شيوعاً .

قد يتعرض مجموعة من الناس لفيروس ما بشكل وظروف متساوية .. إلا أن طريقة الإصابة ودرجتها تختلف من شخص لآخر .. وفقاً لجينات الفرد المقاوم .. مما يؤكد أن الإصابة ودرجتها تعتمد بشكل واضح على الخصائص الجينية لكل من المصاب والفيروس وضراوته ، وأيضاً تعتمد شدة الإصابة والمعاناة من المرض على عوامل مساعدة قد تؤثر في قدرة الفيروس على إحداث المرض مثل : إصابة ذات المصاب بفيروس آخر أو بعدي أي ميكروب آخر، مما يؤدي لضعف جهاز المناعة و يجعله عرضة لفقدان خصائصه المناعية المميزة و مقاومته بسهولة .. بل الأكثر من ذلك أنه من الممكن أن يتحالف الميكروب الجديد مع الفيروس الذي لم يحدث ويه ظهر أعراض إصابته وغزوه ، في إضعاف جهاز المناعة خاصة وأن الإنسان ليس لديه حصانة تجاه الفيروس المسبب للإيدز.

ويمكن للجينات أن تؤثر بشكل يقيني ومؤكد في ما إذا كان أي فرد يتعرض للفيروس المسبب للإيدز يصاب بالعدوى وتفاقم حالته وتزداد سوءاً بسرعة متحولاً لمريض إيدز. غير أن هناك عوامل أخرى منها خصائص الفيروس والعائل المستقبل للفيروس قد تؤدي دوراً في ذلك أيضاً . ويبدى بعض الأفراد مقاومة مناعية شديدة في شكل هجوم على الفيروس فور محاولته إحداث العدوى .. وقد تعود مقاومة هؤلاء الأفراد لتعريضهم في وقت سابق لفيروس ذي بنية مشابهة لفيروس HIV المسبب للإيدز. ويمكن للاستجابة المناعية المبكرة القوية التي تحد من مستويات الفيروس لدى المصاب أن تقضي على الفيروس بشكل كامل في بعض الحالات . ويمكن لقوة الاستجابة المناعية أيضاً أن تؤثر في معدل تفاقم المرض لدى المصابين بالعدوى إلى الإيدز.

ومن العوامل التي تؤثر في القابلية (Susceptibility) للإصابة بفيروس (HIV) وسرعة حدوث الإيدز، هو ما إذا كان الفرد يقاوم فيروсовات أخرى. فإن وجود عدوى متزامنة في الجسم يؤدي إلى إنتاج مواد تدعى المنشطات الخلوية (السيتوكينز) (Cytokines)، والتي يعتقد أن بعضها يعزز ويدعم دخول فيروس (HIV) إلى الخلية وتضاعفه فيها أو إكثاره.

والفيروس نفسه يقتل ويخرب خلايا المصاب بدرجات مختلفة وقد تبدو الفيروسات في البداية ضعيفة لكنها قد تصاب بالطفرة بل والطفرات المتتالية التي تغير منها وتكتسبها أشكالاً وصوراً أكثر عدوانية وأشد ضراوة.

مرة أخرى

خطورة زواج الأقارب

إن الجينات كثيراً ما تؤثر في الإصابة بالعدوى وتطورها ، ولا سيما العدوى الناجمة عن الفيروسات القهقرية (Retrovirus) وهي العائلة التي تتضمن فيروس (HIV) ومرة أخرى دور زواج الأقارب في إضعاف جهاز المناعة وإحداث العدوى .

ثبت أن الفئران والجرذان والدواجن والمواشى الناتجة من تزاوج الأقارب تربية أو تهجين داخلي (Inbred) حساسة بشكل واضح للأمراض السارية.. فزواج الأقارب لا يترك للحيوان سوى ذخيرة محدودة من العوامل المقاومة للأمراض. أما الحيوانات التي نتجت من تزاوج عادى ، خارجي (Outbred) يبدو أنه يوجد لديها صفات جينية تحصنها وتقيمها تجاه أمراض أو وباءات معينة ، ويمكن لمن يحمل مثل هذه الجينات أو بعضها الصمود في مواجهة هذه الأمراض السارية . والتزاوج الخارجي يعطى فرصة كبيرة للتجميع معظم صفات الأبوين المقاومة ليرثها وتعطيه مقاومة عالية تجاه الأمراض . وأكدت الأبحاث قوة تأثير الجينات في الاستعداد للمرض (Susceptibility). وتحالفت مختلف العلوم للبحث

والتنقيب عن الجينات المقاومة للفيروس المسبب للإيدز مثل : علم وبائيات الإيدز (Epidemiology AIDS) وعلم الوراثة الجزيئية، وعلم الفيروسات والميكروبولوجي، إضافة إلى نظرية الوراثيات السكانية: (Population genetics theory).

وقد تم حتى الآن ما يقرب من إعداد ما يزيد على ٦٠٠٠ خريطة جينية من بين ٥٠٠٠٠ - ١٠٠٠٠ جين هي مجمل الجينات في الكروموسومات البشرية أو في الجهاز الوراثي البشري .

الاستيلاء على المراكز الاستراتيجية الخلوية

وبدراسة سلوك الفيروسات القهقرية (سبق شرحها في الباب الثاني بالفصل الأول) وسلوكها في غزو العائل حيث إن العائل المصاب يلعب دوراً مهماً في توطيد العدو وتمكين الفيروس الممرض من الانتشار في الأنسجة .. فلكي تغزو الفيروسات الخلايا البشرية لابد أولاً أن تعرف وترتبط ببروتينات معينة تكون معروضة و موجودة على سطح الخلية بحيث تشفرها خلية العائل المصاب. وتعمل هذه البروتينات في الظروف الطبيعية كمستقبلات لجزئيات العائل الأخرى ، إلا أن الفيروس الغازى المهاجم للخلية يستطيع اختيار تلك المستقبلات وتجنيدها وتوظيفها في خدمته لتصبح مراكز استراتيجية أساسية لدخول الخلية.

ولابد من دخول الفيروس للخلية ، لكن هو يعرف جيداً أن هناك حراس ساهرين ، جنود مرابطين على سطح الخلية، ولن يسمحوا له بالدخول ، فكان لابد من اللجوء والتخفى والتذكر للهروب والإفلات من ذلك الجيش ، فتسلل الفيروسات القهقرية إلى داخل الخلية حتى تُقحم جيناتها ومادتها الوراثية تدريجياً في جينات العائل وجهازه الوراثي فتصبح وكأنها جزء من جهازه الوراثي. مما يضمن عبور تلك المادة الوراثية مع كل جيل جديد من الخلايا المتکاثرة .. أو كلما تكاثرت خلية العائل المصابة تنتج أجيلاً تحتوى على مادة الفيروس لتتضاعف وتتكاثر في كل خلية ناتجة من تكاثر الخلايا . لكن الفيروس مازال بحاجة ماسة لعون ومساعدة

العائل المصاب .. إذ لابد من توظيف إنزيمات خلوية معينة لتحويل الفيروس من صورة فردية لصورة زوجية ليصبح مماثلاً للكروموسومات ، ولإنتاج جسيمات فيروسية جديدة وللحفاظ على تضاعفه وإنتاج نسخ فيروسية ضمن الجهاز الوراثى للعائل حتى يتتجنب دفاعات العائل المناعية الطبيعية وهجومه والقضاء عليه .

وبدراسة عدد محدد من الجينات قد يقرب من الخمسين جيناً كان يحتمل تأثير بروتيناتها فى إكثار الفيروس وتضاعفه واستمراره داخل خلايا العائل . وبعد معرفة وتحديد وظيفة تلك الجينات وتحديد دورها فى الخلية أثناء العدوى بالفيروس ، أمكن بكل دقة تحديد الصفات (Traits) أو الخصائص الجينية المقاومة للفيروس . ولأن الفيروس يستنزف بشكل رئيسي خلايا الدم البيضاء المعروفة بالليمفاويات التائية- T- Lym (phocytes) (سبق شرحها فى الفصل الثانى) التى تعرضت على سطحها بروتيناً يسمى CD4 وهذه الخلايا فى الحالة الطبيعية تعمل على التنسيق بين العديد من أوجه الاستجابة المناعية تجاه الفيروسات .. وعلى وجه التحديد فإن فيروس (HIV) يستطيع أن يُعدى صنفًا آخر من الخلايا المناعية التى تحمل البروتين (CD4) وتسمى البلاعم (Macro- phages) (سبق شرحها فى الفصل الثانى) ، وأن يبقى فيها سنوات من دون أن يدمرها ، ولكنه يجد فيها ملادًا آمنًا .

وتشترك جزيئات (CD4) الموجودة على الليمفاويات والبلاعم عادة فى إيصال الإشارات بين الخلايا المناعية . لكن عندما يدخل فيروس العوز المناعى المسبب للإيدز فى مكان الإصابة . الموقع ، فإن جزيئات (CD4) ترتبط ببروتين معين على الغلاف الخارجى للفيروس (HIV) ، وبالتالي تساعد الفيروس على الولوج فى الخلايا المرتبطة به . ومن الناحية الأخرى فقد عثر على صنف من الليمفاويات التائية تعرض بروتيناً مختلفاً يسمى (CD8) وهو جزيئات إفرازية تدعى العوامل الكابطة (Suppressive) ، وتقوم بمحاصرة وإعاقة الفيروس فى غزو ومحاجمة الخلايا القابلة طبيعياً لأن تهاجم فى المستبت أو المزرعة المعملية .

فيروس على قدر عال من الذكاء

إن الفيروسات التائية التوجه غير قادرة على نقل العدوى من شخص لآخر ، إذ يتم تعرفها وتدميرها بوساطة الجهاز المناعى السليم للأفراد الحديثى التعرض لها. كما أنه يمكن مقاومة المصاب الفطرية تساعده على تحول أنماط مقاومة إلى أنماط تائية التوجه عنيفة وقادرة على توطيد العدوى بنفسها من غير مساعدة .

فالمقاومة من النوع الخلائيا M (خلايا مناعية متخصصة) التي تشجع الفيروس على تحوله لصورة عنيفة ضاربة .. وبالتالي تمثل خطورة غرس نقى العظم فى الآتى : إن طعوم (زراعات) (Grafts) نقى العظم.. بل إنه أية وسائل وقائية أو علاجية تهدف لعدة وتحول دون وصول الفيروس إلى البروتين(CCRS) ستؤدى إلى نتائج عكسية وستدعم العدوى والتفاقم إلى الإيدز من تأخيرها.

فتمثل المعالجة بمضادات (CCRS) خطورة إلا أن الطرق الجينية لتفادي الفيروس(HIV) أو مهاجمته . وهو فيروس على قدر عال من الذكاء لأنه من الفيروسات القهقرية التي تتبدل رداءها في أشكال وصور متعددة مما يمكنه من تدمير الخلايا المستهدفة .

حكمة الخالق في حدوث طفرات طبيعية

عندما تكون الطفرات مفيدة

فقد تم اكتشاف وجود جين(CCRS) بحالة طافرة معطوبة فى الأفراد الذين تعرضوا للإصابة بالفيروس بحيث إن وجوده بحالة مزدوجة يعطى للفرد مقاومة وحصانة قوية ضد الفيروس .. فوجود جين فى حالة مفردة قد يؤمن حصانة جزئية .. فوجود الطفرة الخاصة بهذا الجين عندما تورث من كلا الأبوين ، تؤدى إلى وقاية جينية قوية ضد الفيروس (HIV) . كما أن وراثة طفرة وحيدة خاصة بالجين تمكن من إبطاء تفاقم العدوى لدى المصابين بالإيدز. فالمعالجات القادرة على أن تمنع تداخل

(Interaction) الفيروس مع البروتين (CCRS) الطبيعي ، يمكنها المساعدة على الوقاية من الإصابة بعذوى الفيروس أو على الأقل تؤخر تفاقم وتدور الإصابة للوصول لدرجة الإيدز .

لقد كانت الجهود المكثفة في الماضي تعتمد في أبحاثها وتركز على الطرق المضادة للفيروس نفسه فقط ولم تهتم بكيفية أداء عمالء الفيروس والحرس السري الخفي للأجهزة الخلوية الأخرى المعاونة مع الفيروس لتسهيل غزو الخلية . وكان في البداية لابد من وجود طرق علاجية لإعاقة مستقبل الفيروس الخلوي لإبطال وإفساد التبادل والتآثير التعاوني بين الفيروس (HIV) والبروتين الخلوي للجين (CCRS) . وتكلفت الجهود البحثية لسد موقع استقبال أو ارتباط الفيروس بالبروتين (CCRS) الطبيعى الموجود في الخلية . ولكن هذه الطريقة قد تؤدى لخطورة بالغة في إضعاف المناعة بحيث يفقد البلاعم وظيفتها الأساسية في المقاومة . أما الأفراد الذين اكتشفت فيهم وجود جينين بحالة مطفرة لهذا الجين (CCRS) جينين من البروتين (CCRS) في حالة طافرة غير طبيعية معطوبة ليس لديهم أي خلل وظيفي في الجهاز المناعي وكانوا بصحة جيدة ولم يستطع الفيروس غزو الخلية في .

هندسة الجينات وأحدث الطرق العلاجية والمقاومة للفيروس

وببدأ تخليق نوع من المضادات المتخصصة الصناعية (Synthetic antibodies) عبارة عن جزيئات صناعية أضخم ، بحيث تأوى بشكل نوعى إلى البروتين (CCRS) وتنمنع استقباله وارتباطه بالفيروس . كما أن هناك من الوسائل العلاجية التطعيم (Vaccinating) بأجزاء من البروتين (CCRS) الطافر بحيث يمكن أن يبحث الجهاز المناعي لدى المتلقى على إنتاج مضادات الارتباط والاستقبال (Binding antibodies) بالبروتين (CCRS) وبالتالي يمكن للهندسة الوراثية تزييد البلاعم (أحد مكونات الجهاز المناعي) بجينات جديدة تمنع إنتاج وتكوين البروتين (CCRS) أو تمنع من سلوكها كموقع لعلوقي الفيروس به . فمن أهم المسائل البحثية

هي الارتباط المباشر للجزئيات التي تسد موضع ارتباط الفيروس (HIV) الموجود على البروتين (CCRS).

وداعاً للعلاج الكيماوى والإشعاعى

فى الحالات المتقدمة من سرطانات الثدى أو سرطان الدم يقول العلماء إنه عندما يكون الهدف شفاء السرطان فإن المصابين يعالجون بأعلى جرعات من المعالجة الكيميائية أو الإشعاعية للتخلص التام من جميع الخلايا السرطانية. ولما كانت تلك المعالجات تتلف وتخرّب وتقسى الخلايا المنتجة للدم مصنع الخلايا المناعية فـى نقى أو نخاع العظام (نقى العظام تتضمن وتحتوى على الخلايا التي تكون الجهاز المناعى)، ولذلك يضطر الأطباء المعالجون إعادة بناء الجهاز المناعى لدى المصاب بتزويده بنقى عظم سليم ومتواافق.

نقى العظام وعلاج مرضى الإيدز

وفي حالة مرضى الإيدز يكون الهدف هو إتلاف أو تخرّب جميع الخلايا المصابة بعذوى الفيروس . ثم إنقاد المصاب بإعطائه نقى عظم مأخوذ من متبرعين لديهم الطفرة الجينية فى صورة زوجية خاصة بالجين (CCRS) .. حتى لا يتم عذوى المصاب بالفيروس مرة أخرى وتمنع انتشار جزئيات الفيروس التى نجت من العلاج المدمر للفيروس وقاومته من خلية لأخرى .

لكن مسألة العلاج بنقى العظام تمثل خطورة بالغة .. ويجب أن تستخدم بكل حذر .. لأن زرع أو غرس نقى العظم إذا كان فيه أدنى اختلافات مناعية بين المتبرع والمتلقى قد يؤدي إلى رفض الطعم والأسوأ من ذلك كله أنه قد تجعل الخلايا المناعية فى نقى عظم المتبرع تهاجم أنسجة المصاب وتقتلها .

ما نقى (نخاع) العظام

كان مصطلح نقى العظام (Bone marrow) يشير في الحقيقة إلى النقى الموجود داخل تجاويف العظام ، أما اليوم فإنه يعني في الغالب "الخلايا الجذعية " (Stem cells) فنقى العظام غنى بالخلايا الجذعية المكونة للدم،

وهي خلايا بدائية تتکاثر وتحول إلى مكونات الدم المختلفة : الخلايا الحمراء التي تحمل الأكسجين والخلايا البيضاء التي تقاوم العدو، والصفائحات التي تساعد الدم على التخثر . ومع أن بعض الخلايا الجذعية تجول أيضاً في الدم فإنها تستقر في المقام الأول في نقي العظم حيث تتنج خليطاً كثيفاً من خلايا الدم النامية .

إن خلايا الدم التي تتنج في نقي العظم مسؤولة عن مقاومة البكتيرية (الجراثيم) والفيروسات وغيرها من الميكروبات الدقيقة (الأحياء المجهرية) وعن تخثر الدم، وأخطر ما في نقي العظام أن الإضرار بنقي العظم يمكن أن يؤدي إلى خطر الموت بسبب العدو أو النزف أو كليهما معاً .

وعندما يمرض نقي العظم نفسه، فإن الغرس يقصد منه إحلال نسيج سليم مكون للدم مأخوذ من متبرع، محل نقي المريض. وفي حالات أخرى يتم غرس نقي العظم للتعويض عن الآثار السمية للعلاج الكيميائي البالغ الشدة ؛ إذ إن المستويات العالية من العقاقير لا تقتل الخلايا السرطانية فحسب، بل تقتل أيضاً الخلايا السريعة النمو الأخرى، مثل تلك التي تتنج الدم أو الشعر أو الخلايا المبطنة للقلم والمعدة والأمعاء. ولذلك يعاني المريض من تكون التأثيرات الجانبية الناجمة عن ذلك مثل : سقوط الشعر والغثيان والإسهال، والأكثر من ذلك سوءاً؛ أو الأشد خطورة هو بقاء المريض من دون خلايا دم كافية.

تببدأ عملية الغرس (الزرع) بالحصول على الخلايا الجذعية من المريض أو المتبرع. تخزن الخلايا المكونة للدم في الوقت الذي يتم فيه قتل خلايا المريض السرطانية ثم تعاد الخلايا الجذعية إلى المريض لتسرع استعادة حيوية نقي العظم .

يبدأ الغرس بأن يجمع الأطباء أولاً الخلايا الجذعية من أحد المتبرعين أو من المريض نفسه، وهم يحصلون عليها من العظم أو يستخرجونها مباشرة من الدم. أما بالنسبة للشخص المصاب بمرض في نقي العظم ،

فيتمكن لأخيه أو لأخته أو شخص غريب عنه ذى نمط نسيجي ملائم أن يتبرع له بخلايا جذعية . ويمكن الحصول على الخلايا الجذعية المكونة للدم أيضا من المشيمة والحبيل السرى اللذين يطرحان عقب الولادة . ويبدو أن خطر حدوث المرض يكون أقل فى حالة «غرس دم الحبل السرى» ويکفى عدد الخلايا الجذعية المأخوذة من المشيمة لإجراء عملية الغرس للأطفال، إلا أن عددها قد يكون قليلاً جداً لإجراء الغرس عند الكهول .

وأكثر أشكال غرس النقى شيوعاً اليوم هو الغرس الذاتي (Autologous) الذى تؤخذ فيه الخلايا الجذعية من المريض نفسه قبل علاجه كيميائياً . ولأن النقى المأخوذ من المريض كامل التوافق ، فلا توجد أية خطورة من حدوث المرض. ولكن المؤسف أن نقى مرضى السرطان قد يكون ملوثاً بخلايا ورمية قد تؤدى نظرياً على الأقل إلى انتكاس . ومن الناحية العملية لا يستطيع أحد أن يؤكد عودة السرطان ناجمة عن تلوث النقى بالخلايا الورمية أو لأن بعض الخلايا السرطانية قد نجت من العلاج الكيميائى .

* * *

الفصل الثالث

كل المبيدات ضارة.. ولكن..؟

﴿بِسْمِ اللَّهِ الرَّحْمَنِ الرَّحِيمِ﴾
﴿وَالْبَلْدُ الطَّيِّبُ يَخْرُجُ نِبَاتُهُ إِذَا رَبَّهُ وَالَّذِي خَبْثَ لَا يَخْرُجُ إِلَّا نَكَدًا كَذَلِكَ نَصْرَفُ
الآيَاتِ لِقَوْمٍ يَشْكُرُونَ﴾

(الأعراف: ٥٨)

وهذا هو النكد الذي تعيش فيه مصر الآن ، منذ تجاوز حالات التسمم
الألف حالة خلال شهر يونيو الماضي ٢٠٠٥ .. والحالات اليومية، غير
الحالات التي عولجت بالاستشارات الهاتفية ..نتيجة تلوث النفوس وخبثها
كما قال المولى عز وجل .

ولأن البلد لم تعد طيبة :

﴿ظَاهَرَ الْفَسَادُ فِي الْبَرِّ وَالْبَحْرِ بِمَا كَسَبَتْ أَيْدِي النَّاسِ لِيُذِيقَهُمْ بَعْضَ الَّذِي عَمِلُوا
لَعَلَّهُمْ يَرْجِعُونَ﴾

(الروم: ٤١)

هناك التسمم الدوائي أو الناتج عن تعاطي المواد المخدرة أو الغذائي،
ثم التسمم بالمبيدات ،الذى نحن بصدده الآن حيث تحتل تجارة المبيدات

المركز الثالث فى التجارة العالمية بعد السلاح والمخدرات .. حيث تسرب كميات هائلة من المبيدات والهرمونات إلى داخل مصر عن طريق العصابات فى شمال سيناء وغيرها مثل خليج العقبة وبياع الكيلو الواحد من بعض هذه المبيدات والهرمونات بما يقرب من ٢٠ ألف جنيه. وهناك منافذ التهريب التى تتمتع بالحماية الكاملة للمهربين .

وليس منا إلا وحدثت له حالة تسمم دونوعى أو إدراك منه بأن ما يعانيه هو نتيجة التلوث الذى شمل كل شيء محيط بنا بدءاً من الجو وحتى البحر كما قال المولى عز وجل بما كسبت أيديهم .. وهما نحن نلتقي العقاب ليذيقهم بعض الذى عملوا والإندار واضح وصریح لعلهم يرجعون .. فهل لنا من سبيل للخروج مما نحن فيه.

لا توجد مبيدات غير ضارة

المبيد : هو عبارة عن مواد كيماوية، وسواء مدرج به أو غير مدرج به فهو مادة ضارة .. فما بالك إذا أسرى استخدامه كما حدث في خلط ثلاثة مبيدات ورشهم على البطيخ ظناً من المزارع بأنه لصالح وسرعة النمو وقوة المقاومة للآفات . فهناك مبيدات فوسفورية ومبيدات الكرbamيد ومبيدات البيروتودات ويرشوا في الغالب للإسراع في النمو وتتكبره.

وكانت تلك الخلطة التي ابتدعها المزارعون بغير علم ولا هدى تلك الخلطة العشوائية التي تسابقوا عليها وسرعة بيعه وكان المفروض تخزينه لفترة معينة .. عرضت من يتناوله للتسمم . طبعاً علاوة على طريقة الرى من المجرى غير الصالحة للرى حيث تحتوى على مخلفات صناعية .

وهناك مبيدات فطرية ، وأخرى حشرية وغيرها نيموتدية ولكل مبيد فترة ما قبل الحصاد وبطيء النوبارية وبدر بالبحيرة تم رشه بمبيد التيمك لمقاومة النيماتودا والكمية الكبيرة منه تؤدى لكبر حجم البطيخة في فترة بسيطة .

ولا يكتفى المزارع أو التجار بإعطاء منظمات النمو من المواد الكيماوية مثل : الأكسينات بل والهرمونات أيضاً التي تساعد على زيادة الحجم

والتلوين والإنتاج الوفير والتبخير بالمحصول وسرعة نموه. ١٠٠ ألف فدان في بدر والنوبارية مزروعة بالبطيخ فقط .

كانت النتيجة أعراض التسمم التي تفاوتت من فرد لآخر .

- قيء وإسهال .. مغص .

- عرق .

- ضيق في حدقة العين .

- الخمول والكسل .

- عدم القدرة على التركيز .

- هبوط حاد .

من هنا لم يعاني من هذه الأعراض أو من بعضها ..؟

ينصح الأطباء في هذه الحالات ب :

- تناول أكبر كمية ممكنة من الماء (دون ملح) .

- حتى يصل إلى المستشفى لحقنه بالأتوبين في الوريد .

بالإضافة لغسيل المعدة بالماء وأقراص الفحم النباتي .

الحقيقة

إنه تم اكتشاف ٤٧ مبيدًا محظوظ استخدامها تم دخولها بطرق رسمية ويندرج تحتها ١٦٢ اسمًا تجارياً للمبيد كلها ضارة بصحة الإنسان والحيوان . رغم وجود قانون ٥٣ لسنة ٦٦ الخاص بعقوبات تداول المبيدات المحظورة . إلا أن هناك قراراً (رقم ١٧ لعام ١٩٩٩) صدر بإلغاء سبع لجان منها لجنة المبيدات والآفات الزراعية . مما أعطى فرصة لتجاوز القانون السابق ولأن عقوبة القانون أصبح لا يتلاءم والظروف الحالية وهي غرامة مائة جنيه وغلق محل بيع المبيدات لمدة شهر فقط .. يجري الآن .. والآن فقط مشروع قانون جديد للزراعة . كما قامت شرطة

المسطحات المائية بجمع المبيدات التي تم ضبطها في مخازن معينة ويتم نقلها إلى شركة أسمنت السويس لإعدامها . كما يجري الآن إنشاء محرق خاصة للمبيدات أسوة بما يحدث في بعض الدول الأوروبية .

علمًا بأن تكلفة المحرق الواحدة تصل إلى ٤٠ مليون جنيه...؟

وبدأت البلوزرات تدهس ثمار البطيخ في جرجا والبلينا بعد قرار النيابة بإعدامه فور تلقي تقارير المعامل المركزية بسوهاج تؤكد خطورة العينات التي تم تحليتها .

كما شكلت لجنة جديدة في ٣١ يوليو ٢٠٠٤ الماضي لتحديد قائمة المبيدات المحظورة من علماء متخصصين .. فماذا فعلت المعامل المركزية للمبيدات ومعاهد وقاية النبات .. منذ نشأتها وحتى الآن ؟؟

من المعروف أن حالات التسمم تحدث كل صيف وكأنه أصبح شيئاً عاديًا لكن الخطورة زادت الصيف الماضي بشكل مرعب لعلهم يرجعون .. فهل يرجعون ؟..

أصل الحكاية :

عندما أجهدت الأرض أصبح إنتاج النباتات الأصلية يقل رغم قدرتها العالية على مقاومة الآفات . مما جعل الفلاح يهوى إلى زيادة الإنتاج رغم ضعف مقاومة الأنواع الجديدة للأفات الأمر الذي تسبب في زيادة استخدام المبيدات بل والأدھى من ذلك كله خلطها .

فالفراولة مثلاً كان الفدان الواحد يعطى ٢ طن فقط من الأصناف القديمة (البلدي) .. أما الأصناف المستوردة فالفدان يعطى ٢٠ طن من الحجم الكبير . وتم استيراد الأصناف والأنواع الجديدة من الخارج وتوزيعها على الفلاحين طبعًا بعد ثبات صلاحيتها مع البيئة والظروف المصرية كما حدث في استيراد بذور الذرة المسمنة والتي تسببت في وفاة بعض الماشية والمزارعين .

كل ذلك بهدف سد احتياجات أكثر من ٧١ مليون مواطن من الفاكهة...
وكان الفراولة والبطيخ والخوخ والمشمش من ضروريات وأساسيات الطعام
.. فهل فعلاً لا يمكن الاستغناء عنها ؟

فهل يرجعون .. وترجع المياه لمجاريها حتى لا نستورد القمح .. ثم
نكتشف أن به ما لا يحمد عقباه ؟
كيف الرجوع .. وهل يمكن إصلاح ما فسد ..

الحل هو :

. محاولة الاكتفاء الذاتي والتوسيع في الرقعة الزراعية في الأراضي
الجديدة .

. استخدام الأسمدة العضوية بدلاً من الأسمدة الكيماوية .

. استخدام الفرمونات .

. استخدام الجاذبات الجنسية لذكور الحشرات ثم إعدامها بطريقة ما.

. استخدام الجاذبات الغذائية .

. عدم الإسراف في تناول أية فاكهة مهما كانت رخيصة وكثيرة ووفيرة.

كل ذلك بداعل للمبيدات .. لكن ..!

أهم شيء هو المقاومة الذاتية ، بمقاطعة كل ما هو مغشوش أو
مرشوش قدر الإمكان ، وعدم الإسراف فيما هو رخيص وكثير.

كما قال الله تعالى في كتابه الكريم :

﴿وَكُلُوا وَاشْرُبُوا وَلَا تُسْرِفُوا﴾

(الأعراف: ٣١)

التلوث البحري

لم يعد التلوث قاصراً على المبيدات والمخلفات الصناعية والصرف
الصحي ؟

هناك أخطر من كل ذلك مثل التلوث النووي والنتائج عن محطات الطاقة النووية وحوادث المفاعلات، علاوة على النفايات النووية والحروب البيولوجية وتلوث البيئة.. والحروب السيئة مثل: حرب الخليج حيث تسرّب البترول إلى المسطحات المائية عام ١٩٩١، والتي أصيّبت فيها الحياة النباتية والمائية والسمكية ومزارع اللؤلؤ بالكويت كما أصيّبت الحياة البرية بأسوء الأضرار بالكويت فقد بدأت أسراب الطيور تتسبّق على الأرض نتيجة لإصابتها بالعمى بسبب تسمّمها من مواد كيميائية متطرّبة في الدخان المتتصاعد من آبار النفط المحترق، كما لوحظ أن القطة تصاب بالانهيار والصرع بينما طيور الكناري تموت في أقفاصها.

الآثار الضارة للتلوث بالنفط

ت تكون مواد كيماوية جديدة مثل: الكحولات والألدھيدات والكيتونات وهي مواد سهلة الذوبان في الماء وتؤدي إلى قتل الأسماك وغيرها من الكائنات والطيور البحرية .

- تتسّبّب البقعة النفطية في قتل الأسماك الصغيرة بسبب قلة تركيز الأكسجين في المياه الملوثة كما تموت الأسماك أيضًا بسبب قتل الكائنات الدقيقة التي تتغذى عليها (البلانكتون) والتي تقوم أيضًا بإنتاج كمية ضخمة من الأكسجين وبذلك تصبح الحياة في البحر مستحيلة .

تتجمع المواد الهيدروكربونية المكونة للنفط في الأنسجة الدهنية وكبد وبنكرياس الأسماك ثم تنتقل بعد ذلك إلى الإنسان وقد وجد أن هذه المركبات تسبّب السرطان .

التسمم

هو التلوث بشتى ألوانه من، زراعي: وهو رش المبيدات والصيد بها و المياه الصرف. وصناعي: وهو إما حراري أو كيماوى أو أشعاعي . بالإضافة إلى مخلفات الإنسان مثل : المجاري.

وفي العديد من الأبحاث على أسماك البلطي والبياض وجد أن تركيز المعادن الثقيلة مثل الرصاص أعلى بكثير من الحد المسموح به في مياه الأنهر والبحار وليس على مستوى مصر وحسب بل على مستوى العالم .

من الكائنات البحرية معروفة منذ القدم في مصر القديمة منذ ٢٧٠٠ قبل الميلاد وتشير البيانات إلى أن عدد أنواع الأسماك السامة تقترب من الألف نوع في المياه المالحة وتزداد تركيز الملوثات في المحارات عدة إضعاف عن مستواها في الوسط المحيط بها . كما تتعرض بعض شواطئ العالم الآن إلى زيادة مفاجئة في كثافة الطحالب المنتجة للسموم كما ارتفع عدد الضحايا نتيجة السموم البحرية كما حدث في جنوب الباسفيك والولايات المتحدة الأمريكية .

كما يوجد في البحر الأحمر وخليج السويس والعقبة بعض أنواع من الأسماك والقشريات السامة مثل : سمك القراض والأرب، كما تم عزل سم مسرطن من لحم الكابوريا ويوجد هذا السم في كبد سمك البغاء ويعتقد أن الطحالب الحمراء مصدر لهذه السموم .

ومعظم السموم تركز في البيض والكبد والجلد ويكون التسمم أكثر شيوعاً أثناء موسم وضع البيض حيث يكون الطعام أفضل في هذا الموسم تتغذى الأسماك على كائنات سامة ويرتبط سمية الأسماك إلى طبيعة ونوعية التغذية .

ويحدث نوع معين من التسمم في أسماك الماكريل نتيجة احتواء لحم هذه الأسماك على تركيزات مرتفعة من الهستامين عادة يكون محتوى الهستامين في السمك أقل من ١ ملجم / ١٠٠ جم، وقد وجد في حالات التسمم الحديثة أن مستوى الهستامين كان مرتفعاً حيث بلغ ٤٠٠ ملجم / ١٠٠ جم . كما أكدت بعض البحوث أن الفسيخ يحتوى على كميات هائلة من الأمينات تمثل خطورة على صحة الإنسان .

ويسبب الرصاص خللاً في تخليق الدم حيث إنه مثبط للإنزيم اللازم لذلك مما يسبب أنيميا والأطفال أكثر تأثراً بمركبات الرصاص، كما يؤثر على دم الأم الحامل، كما أن عنصر الكادميوم من أخطر العناصر تأثيراً على الإنسان حيث إنه يزيد تركيزه بتقدم العمر في أنسجة الكلى والكبد حيث يتركز الكادميوم أولاً في الطحالب ثم في الأسماك والأصداف مثل المحارات القواعق ومنه للإنسان والحيوان، كما تسبب هذه المعادن في موت الأسماك وتحتوي أسماك التونة والماكريل على نسبة أعلى من الربيق عن الأسماك الصغيرة مثل السردين .

وتحتوي ثعابين السمك على تركيزات أعلى من المبيدات مقارنة بالأسماك الأخرى وتعتبر أسماك بحيرة ناصر أقل الأسماك تلوثاً بالمبيدات والمعادن الثقيلة، وتعد بحيرة البردويل من أنظف البحيرات الحالية في مصر الآن ولذلك يجب المحافظة عليها. ويزيد تلوث أسماك البلطي كلما اقتربنا من شاطئ البحر الأبيض المتوسط .

* * *

الفصل الرابع

المخلفات وأشهر المأكولات للبكتيريا

بكتيريا نافعة مهندسة وراثياً

**كان هناك دوراً فعالاً لعلماء الهندسة الوراثية في إنقاذ تلوث البحار
بالبترول كيف تثنى لهم ذلك ؟**

كانت مسألة تخليق بكتيريا قادرة على التهام هذه المركبات البترولية وقام التحدي بين علماء إحدى الشركات المنتجة للبكتيريا وبالفعل تم إنتاج ثلاثة أنواع من البكتيريا التي لها القدرة على التهام البترول جزئياً، وكل نوع يتخصص في تحطيم عدد معين من المواد البترولية ثم هجروا هذه الأنواع الثلاثة من البكتيريا للحصول على نوع واحد متخصص وقوى لالتهام البترول كلياً وخزنت منها سلالات وتستخدم على نطاق واسع في المعالجة مشاكل بحيرات البترول التي خلفتها حرب الخليج مثلاً، ١٩٩١، كما استخدمت بنجاح في إحدى ولايات ألمانيا الاتحادية عندما أغرق البترول مساحات واسعة من الأراضي الزراعية نتيجة انقلاب إحدى شاحنات البترول العملاقة وتلوث التربة، وصارت غير قابلة للزراعة ولكن ما هي إلا أسابيع قليلة إلا وعادت التربة تبت من جديد وأصبحت خالية تماماً من أي آثار بترولية. كما تستخدم الآن هذه البكتيريا في مكافحة البقع الزيتية .

السؤال الذى يطرح نفسه بهذه المناسبة :

ماذا فعلنا منذ اكتشاف بقعة الزيت بمنطقة البحر الأحمر وشرم الشيخ فى حادثة التلوث البحرى الحديث مما سيضر بالشعاب المرجانية التى يزخر بها البحر الأحمر وغيرها من الكائنات البحرية النادرة ..؟

كما أن إلقاء كميات كبيرة من فلز الزئبق فى البحر من أحد مصانع اليابان ودخل هذا الفلز ضمن تركيب السلسلة الغذائية حتى وصل إلى تركيزات كبيرة فى سمك الماكريل، وعندما تناول صيادو السمك والفالحون هذا السمك أصيبوا بالتسسم الزئبقي كما أصيب كثير منهم بتلف فى أنسجة المخ .

يتسرّب الزئبق إلى مياه الصرف الصحى من المصانع التى تقوم باستخدام طرق التحلل الكهربائى وتستطيع الأسماك التى تعيش فى المسطحات المائية أن تقوم بالتقاط وتركيز النسب الضئيلة من عنصر الزئبق فى أجسامها على هيئة مركب عضوى (ثنائي فنيل الزئبق)، ومن ثم تصبح الأسماك مصدرًا لتسسم الإنسان مهما كانت ضآلة كمية الفلز الموجودة فى الماء وأعراض التسمم الزئبقي للإنسان هي تلف الكلى والشعور بالتعب والإرهاق والصداع والدوار، وقد تحدث الوفاة. وفي عام ١٩٦٠ اكتشفت اليابان وجود نسبة عالية من هذا الفلز فى أجسام الأسماك والتى أدت إلى موت ما يقرب من مائة شخص وظهور أعراض التسمم على كثير من تناولوها وحدثت نفس الكارثة فى الولايات المتحدة وكندا عام ١٩٦٩ عندما تلوثت بحيرة سانت كلاير بفلز الزئبق ومنع الصيد من هذه البحيرة وتم سحب المعلبات الملوثة من الأسواق.

وتعرض المسطحات المائية للتلوث بالرصاص وذلك بسبب غرق السفن التى تحمل منتجات كيميائية يدخل الرصاص فى تكوينها أو عندما تقوم المعامل الكيميائية بإلقاء نفاياتها وفضلاتها إلى هذه المسطحات المائية، ثم تقوم التيارات المائية بنقل هذه السموم والمياه الملوثة بالرصاص من مكان

إلى آخر ثم يتركز الرصاص في لحوم الأسماك والأحياء المائية ثم ينتقل إلى الإنسان مسبباً حوادث التسمم بالرصاص التي تسبب هلاك خلايا المخ والموت البطيء والخياشيم هي أكثر أنسجة الأسماك تشبعاً بهذا الرصاص لذلك يجب قطع رأس السمكة وإلقائها بعيداً عن الطهو .. وقد وجد أن البحر الأبيض المتوسط من أكثر المسطحات المائية تلوثاً بالرصاص ولا يقتصر التلوث على المياه السطحية بل يشمل مياه الأعمق أيضاً .. وأعراض التسمم بالرصاص ضعف الإبصار وتشنجات وإغماء وضعف عام باليدين وتهيج عصبي، وفي السيدات العقم والإجهاض وتشوهات الجنين .

كما تلوث خليج أبو قير، هذا الخليج بالسائل الأسود الناتج من شركة راكتا للورق .. ففي أثناء صناعة الورق من قش الأرز ينتج عنها مواد كيميائية ضارة جداً بالبيئة تصل إلى ٥٠ ألف طن سنوي تلقى جميماً في مياه خليج أبو قير وتعرف هذه المخلفات بالسائل الأسود، ويكون من مادة هيدروكسيد الصوديوم واللجنين ومواد كربوهيدراتية ومواد غير عضوية ومعظم هذه المواد تنتج عن عملية طبخ قش الأرز لتحويله إلى لب. إن تلوث شواطئ البحر لا يقل جرماً عن تلوث المياه العذبة ويجب أن نضع حاجزاً قوياً بين مياه الصرف الصحي وبين مصادر المياه التي تستخدم في أغراض حيوية وإنسانية.

ولكن، ما هي كيفية ضمان تصريف المياه المختلفة عن الأنشطة البشرية دون إلحاق أضرار بالبيئة ؟

من أهم وسائل الإصلاح

المشكلة تكمن في أن البلاد النامية شبكات الصرف الصحي لديها تستقبل الصرف الصناعي مباشرة وبأقل خطوات من التقية، ومن المعروف أن الصرف الصناعي يحتوى على العديد من المركبات الضارة السامة مثل العناصر الثقيلة والمخلفات العضوية وبتركيزات عالية لذا لا يفضل استخدام التقنية البيولوجية مباشرة بل لابد من تعاون الشركات

فى تحديد وتثبيت نوعية المخلفات الصناعية وحدوث تعاون وتبادل للبيانات بين هذه الشركات، والمسئولون عن شبكات الصرف الصحى حتى يتثنى تحويل المخلفات المحتوية على تركيزات عالية من المواد السامة وعدم مرورها على خطوة التقنية البيولوجية مباشرة .

وما هو دور الهندسة الوراثية فى هذا المجال ؟

بكتيريا لتنظيف مياه المجارى

هناك بعض السلالات البكتيرية التى تنمو بغزارة فى مياه المجارى حيث تعتمد فى غذائها على المواد العضوية الفنية بها مياه المجارى، وقد قام علماء الميكروبىولوجى (الكائنات الدقيقة) بتجويع هذه السلالات ثم دفعها فى خزانات ضخمة تخزن فيها تلك المياه وعندئذ تقوم البكتيريا بالتلغذى على الفضلات العالقة والذائبة غير أن هذه البكتيريا أعلنت التمرد والعصيان ولم تحل هذه الفضلات تحليلًا كاملاً ومن ثم لا يمكن إعادة استعمال هذه المياه المعاملة إلا فى أغراض الرى والزراعة ..

لكن ماذا فعل هنا علماء الهندسة الوراثية؟

الفضلات..أشهى المأكولات للبكتيريا

تم نقل الصفات الوراثية التى تزيد من قدرة هذه البكتيريا على التهام الفضلات بأنواعها كافة وبسرعة مذهلة وبدون تمرد أو عصيان والأدهى من ذلك أن المخلفات الكريهة أصبحت فاتحة شهية لتباحث عن مزيد، وبالتالي أمكن استعادة المياه بإدخالها ضمن دورات محددة وأن هذه البكتيريا المحورة وراثيًّا أصبحت ذات قدرة عالية على التهام الكثير من البكتيريا الممرضة الموجودة فى ماء الصرف .

ماذا فعلت اليابان لمقاومة البيئة والحفاظ على قيungan البحار

عندما انحسرت الشعاب المرجانية فى بعض المناطق لجهوا إلى تكوين شعب مرجانية صناعية من الأسممنت بعد عمل تجويفات تشبه الصخور

فتلأجأ إليها الأسماك والمحار والقشريات وترسب فوقها النباتات المائية من طحالب وأعشاب .. وقد بدأت هذه التجربة في نهاية السبعينيات. ويقوم اليابانيون منذ العصور الوسطى بهذه الطريقة وكل فترة يدخلون فيها ابتكاراً وتطويراً حديثاً ..

الاختراع وليد الحاجة (ألمانيا) :

حافظاً على البيئة قام مركز ألماني للفضاء (DLR) في بلدة شتوتجارت بألمانيا بصناعة سيارة تستخدم الهيدروجين كوقود .. خفيفة الوزن مخلفاتها عبارة عن بخار ماء فقط .

وهكذا يساهم الإنسان في مساعدة البيئة بدلاً من تدميرها .

* * *

الفصل الخامس

﴿ وَلَا مَرْأَةٌ فِي عَالَمٍ كَفَلَهُ اللَّهُ ﴾

إن مسألة إعادة برمجة الكائنات الحية سواء كانت هذه الكائنات نباتاً أو حيواناً أو إنساناً والتي يعتبرها العلماء مسألة تحسين وتطوير للكائنات الحية، إنما هي في الواقع الأمر وحقيقة مجرد تشويه لمخلوقات الله :
﴿ الَّذِي أَحْسَنَ كُلَّ شَيْءٍ خَلْقَهُ ﴾

(السجدة : ٧)

وفي موضع آخر قال جل شأنه :

﴿ خَلَقُوا كَخَلْقِهِ فَتَشَابَهَ الْخَلْقُ عَلَيْهِمْ ﴾

(سورة الرعد : ٧)

فكيف يتجرأ بل ويتطاول الإنسان بعلمه ويقول إننا حستنا السلالة النباتية أو الحيوانية ؟

والحقيقة أنه إذا كان هناك أي تغيير مطلوب فهو مجرد تغيير ملائمة الكائنات للبيئة التي أصبحت غير مناسبة أو ملائمة لبعض الكائنات التي يخشى عليها من الانقراض !!

فالانقراض هو أحد الحلول الطبيعية لحماية بعض الكائنات من البيئة المحيطة حيث إنها أصبحت بيئه غير ملائمة ومحاولة استعادة بعض

الكائنات المنقرضة إنما هي محاولة عابثة لا طائل منها .. لأن استعادة هذه الكائنات لن تنجح إلا إذا كيغنا الوسط والبيئة لتماثل البيئة التي نشأت فيها تلك الكائنات حتى تستطيع العيش. أما محاولة تحسين الكائنات وتطويرها فهي غير موجودة على الإطلاق ويجب أن نلغى هذا المصطلح "تحسين" من معجمنا البيولوجي أو العلمي .. لأن ما يحدث ما هو إلا تحويل للكائنات الحية لمقاومة البيئة المحيطة وإعطائها الفرصة للعيش في هذا الوسط المحيط وتأقلمها معه.

وإن كنا نضيف أو ندخل صفة ما لمقاومة التلوث أو الأمراض المختلفة لا يعني أننا نحسن على الإطلاق وإنما يعني أننا نحور ونعيد تشكيل هذا الكائن من جديد بما يتلاءم مع البيئة الحالية وليقاوم هذه التغييرات البيئية السيئة .. وليس هناك أى تحسين لأننا لن نعدل على مخلوقات الله الذي خلق كل شيء بدقة متناهية :

﴿إِنَّا كُلَّ شَيْءٍ خَلَقْنَاهُ بِقَدْرٍ﴾

(سورة القمر: ٤٩)

فليست محاولاتنا العلمية لمقاومة البيئة والظروف المحيطة إلا مجرد محاولات لإدخال بعض الصفات الجديدة في هذا الكائن؛ لأنه لم يكن بحاجة إليها وإنما أصبحت ضرورة تحمي وجودها حتى لا تتعرض هذه الكائنات أو حتى تستطيع ممارسة حياتها دون خلل فتحن لن نعدل على مخلوقات الله :

﴿وَخَلَقَ كُلَّ شَيْءٍ فَقَدَرَهُ تَقْدِيرًا﴾

(الفرقان: ٤٩)

وقد يصاحب تعديلنا هذا تشوهًا غير مقصودًا للكائنات وتصبح كائنات أكثر وحشية لا تتلاءم مع البيئة لأنها قد تسيء لكتائنات أخرى وتقضى عليها وقد تدمر الإنسان نفسه ولا يستطيع السيطرة عليها.

وقد يكون مقبولاً لحد ما إعادة برمجة الحيوان والنبات بهدف تحقيق الكفاية الإنتاجية من ألبان ولحوم وحصاد وزيوت وغيرها من المنتجات الحيوانية والنباتية على الرغم مما قد يصاحب ذلك من مخاطر.

أما مسألة إعادة برمجة الإنسان عن طريق رسم خريطة مفصلة لحاملات الوراثة فيه ومحاولة تحويل عدد من الصفات الموجودة فيها بالحذف أو التبديل والتغيير أو الإضافة إليها فهي مسألة مخيفة بل ومرعبة أيضاً.

وماذا سيضيف العلم للإنسان وكيف يعيد تشكيله ولقد خلقه الله في أحسن صورة؟ .

﴿لَقَدْ خَلَقْنَا إِنْسَانَ فِي أَحْسَنِ تَقْوِيمٍ﴾

(التين : ٤)

ثم يقطع الله عز وجل قوله بنهاية هذا المطاف من عبث الإنسان بالخلوقات فيقول عز من قائل :

﴿إِنَّ الَّذِينَ تَدْعُونَ مِنْ دُونِ اللَّهِ لَنْ يَخْلُقُوا ذَبَابًا وَلَوْ اجْتَمَعُوا لَهُ﴾

(الحج : ٧٣)

ثم حسم المسألة فقال تعالى: ﴿لَا تَبْدِيلَ لِخَلْقِ اللَّهِ﴾

(الروم : ٣٠)

والمسألة لم تعد خيالاً الآن بل إنه من المفزع حقاً أن كل ذلك أصبح حقيقة واقعة الآن ولقد ذكر الله تلك الحقيقة ومحاولة العبث بخلق الله في كتابه الكريم فقال :

﴿وَلَأَمْرُنَّهُمْ فَلَيُغَيِّرُنَّ خَلْقَ اللَّهِ﴾

(النساء - ١١٩)

فرغم تجريم وتحريم إنماء أية أجنة بشرية تجريبية خارج الرحم إلا أنه ما زالت التجارب تجرى ويتساءل العلماء في الغرب وماذا بعد؟

زرع أعضاء بشرية في الفئران .. لماذا ؟

تمكن بعض العلماء من عزل الخلايا الجذعية البشرية من خلايا نقي العظم . ونجح هؤلاء العلماء في غرس التوتة والكبد ونقي العظم والعقد الليمفية لجنين الإنسان في ذرية من الفئران بعد عزل هذه الخلايا الفأرية من الفئران .. وتمكنوا من إقامة جملة وظيفية بشرية لتشكيل الدم وللتتمامى خلايا T آدمية في هذه الفئران بعد زرع خلايا جذعية بشرية.

الخلايا الجذعية والصراع الديني والأخلاقي والحضر القانوني

تستخدم الآن معظم التجارب الجينية في مكافحة أمراض السرطان واضطرابات الأمراض العصبية والداء السكري والتعلم والذاكرة وأمراض الفصام (Scizophrenia) إلا أن العلماء يؤيدون استغلال الخلايا الجذعية في إجراء أبحاث الاستنساخ البشري رغم الإدانة الجنائية التي سي تعرضون لها .. وبعض الأطباء المهتمون بالأخلاقيات البيولوجية والاتحاد الأمريكي لتقدير العلوم .

(American Association for the Advancement of Science ,AAAS)

شرعوا في جمع الاقتراحات للتحايل على تشريع إجراء هذه التجارب وتعد جامعة كاليفورنيا في سان فرانسيسكو أول جامعة تجري هذه التجارب .. ورغم أنهم يعلنون الإحجام عن الشروع في تكوين فأر يحمل خصائص بشرية في دماغه .. إلا أن هذا الإعلان نفسه يطوى الرغبة القوية في تحقيقها خاصة بعد نجاحهم في إنتاج فئران بدون رءوس .

* * *

ضفادع وفئران بدون رءوس ... ثم ...!!!!

ففي عام ١٩٩٧ م بدأت إثارة هذه القضية في «الصاندای تايميز» عندما تسربت تجارب العالم سلاك الذي غير مسار عوامل النمو الجنينية الضرورية لنمو الرأس أو الجذع أو الذيل للضفادع مما مكنه بالفعل من تسمية أجنة بدون رءوس ، وأخرى بدون جسد . والأدهى من كل ذلك هو

بقاء هذه الأجنة حية لمدة ثلاثة أيام فقط وهو الزمن الذي يكون فيه الجنين محتفظاً بطلائع وبدايات معظم الأعضاء ولم يشرع بالتجذب بعد .
لقد رفض سلاك عدم توقفه عن إجراء مثل هذه التجارب على جنين الإنسان .

إن أجنة الضفادع عديمة الرؤوس ليست جديدة على الإطلاق فقد سبق إنتاجها في السبعينيات . وفي عام ١٩٩٤ أنتج معهد آند رسون الطبي أجنة فئران عديمة الرؤوس (شكل ٦٨) . وذلك عبر دراسته للجين يرمز له (Lim1) ، وادعى البعض أن هذه التقنية لا يمكن إجراءها على الإنسان حيث يحتاج التنفيذ إلى غرس الجنين الجزئي (Partial embryo) في امرأة وكبديل لها يمكن زراعة أجنة باستخدام جهاز من نوع خاص جداً لتجذب الجنين ربما لشهرين .. حين يكون قد تم تشكيل الأعضاء البدائية (Stem cells) لأخذ خلايا المنشأ الأم الخلايا الجذعية (Rudimentary) لاستخدامها في ترميم العضو التالف المعنى لدى المريض .. وادعوا أن هذا من المحال .. لعدم إمكانية توفير هذا الجهاز المتخصص الصناعي .. !

وكأننا بصدور دراما مفزععة لأفلام الخيال العلمي .

فلهم القدرة الآن على مسخ الكائنات وليس خلقها كما قال الله تعالى : ﴿لَا تَبْدِيلَ لِخَلْقِ اللَّهِ﴾ . إلا أنه من دواعي الحرص على الإتيان والحصول على قطع غير بشريّة بصورة حية حتى لا يرفضها المريض فلابد من اللجوء إلى هذه التقنيات من تخليل مخلوقات غير كاملة النمو كما نجحوا في هذه الفئران فهم سائرون في هذا الطريق وتطبيقه على الإنسان رغم التحذيرات ولوائح المنوعات وقوائم المحظورات التي تحرم وتحمّم إجراء كل ذلك على البشر إلا أنها في الطريق للتحقيق والإنجاز وكل ذلك كما يدعون من أجل العلاج .

والعجب كل العجب لما يدعون إذ كيف يشوّهون مخلوقات كان من الممكن أن تصبح طبيعية لعلاج مخلوقات أخرى أصابها التلف والسلق والمرض ..

وَكَمَا يَقُولُ كِتَابُ اللَّهِ عَزَّ وَجَلَّ :

﴿هَذَا خَلْقُ اللَّهِ فَأَرُونِي مَاذَا خَلَقَ الَّذِينَ مِنْ دُونِهِ بَلِ الظَّالِمُونَ فِي ضَلَالٍ مُّبِينٍ﴾

(لقمان : ١١)

* * *

المراجع العربية

- مع الحيوانات في رحلاتها. د. مریدینی حنا. ١٩٨٥.
- في سبيل موسوعة علمية. د. أحمد زكي. ٢٠٠٥.
- موسوعة عالم الحيوان، ترجمة:
 - د. أمين رشيد مهدي.
 - د. محمود أحمد البنهاوى.
 - د. نصرى إبراهيم بادير. ١٩٧٨.
 - الطيور. روبرت لمن. ١٩٨١.
 - الطيور المائية. وزارة الزراعة.
- الموسوعة العلمية باللغة الروسية للكائنات الحية:
 - نباتات.
 - حشرات.
 - حيوانات.
 - إنسان. ٢٠٠٦.
- الميكروبيولوجيا التطبيقية. د. عبد الوهاب عبد الحافظ د. محمد الصاوي . ١٩٩٦ .

- مراجع فى أساسيات علم الفيروسات . باللغة الروسية . د. كيسلافا . ود . كافيرنا . ١٩٨٩ .
- الإنسان وتلوث البيئة . د. محمد السيد أرناؤوط . ١٩٩٩ .
- حماية البيئة من التلوث بالفيروسات . د. حامد حسن طنطاوى . ٢٠٠٥ .
- الميكروبات والإنسان ، د. جون بوستجيت . ترجمة د. عزت شعلان ، د. عبدالرازق العددانى . ١٩٨٥ .
- الصحة والبيئة د. محمد كمال عبدالعزيز . ١٩٩٩ .
- الجهاز العصبى: وعلاقته بالغذاء والتلوث البيئى : د. محمد أمين عبدالله .
- د. منى عبدالرحمن على . ١٩٩٩ .
- الكائنات البحرية نافعها وأضرارها . محمد عبدالرازق مناع . ١٩٨٢ .
- بحيرة ناصر . د. مجدى توفيق . ٢٠٠٠ .
- بحيرة البرولس . د. مجدى توفيق . ٢٠٠٥ .
- الاشعاع من الذرة حتى المجرة . المهندس سعيد شعبان ٢٠٠٢ .
- الوراثة والإنسان . د. محمد الربيعي . ١٩٨٦ .
- التنبؤ العلمي ومستقبل الإنسان . د. عبد المحسن صالح . ١٩٨٤ .
- التنبؤ الوراثي . د. زولت هارستنیای و ریتشارد هتون . ١٩٨٨ .
- الهندسة الوراثية تقنية جديدة أم خطر كوني . د. هدى صالح مهدى عماش . ١٩٨٧ .
- ثورة الهندسة الوراثية . د. زيدان السيد عبد العال . ٢٠٠٠ .
- التكنولوجيا الحيوية . د. زيدان السيد عبد العال . ١٩٩٧ .
- هذا هو علم البيولوجيا . ارنست ماير . ٢٠٠٢ .
- الاستساخ بين العلم والدين . د. خليل البدوى . ٢٠٠٠ .
- الاستساخ من العظام حقيقة أم خيال . د. أميمة خفاجى . ٢٠٠٠ .

- الاستساخ والبحث عن الخلود . د. أميمة خفاجى . ٢٠٠٢ .
- دارون بين إنسانية الحيوان وحيوانية الإنسان د. أميمة خفاجى . ٢٠٠٥ .
- حكم نقل أعضاء الإنسان فى الفقه الإسلامى . د. حسن على الشاذلى . ١٩٨٩ .
- خلق الإنسان بين الطب والقرآن د. محمد على البار . ١٩٨٤ .
- دورة الأرحام . د. محمد على البار . ١٩٨٤ .

المراجع الأجنبية

References

- America's Forgotten Pandemic: The Influenza of 1918
Second edition. Alfred W. Crosby. Cambridge University Press, 2003.
- Alzheimer Disease. Edited by R.D. Terry, R. Katzman, K. L. Bick and S. S. Sisodia. Second edition. Lippincott, Williams and Wilkins, 1999.
- Animals And Their Travels, Martin, R. A . New York, 1963.
- Blastula Stage Stem Cells Can Differentiate Into Dopaminergic And Serotonergic Neurons After Transplantation. T. Deacon et al. in Experimental Neurology, Vol. 149, pages 28-41; January 1998.
- Cytolytic Viruses as Potential Anti-Cancer Agents. C.J.A. Ring in Journal of General Virology, Vol.83 , Pages 491-502; 2002.
- Devil's Flu: The World's Deadliest Influenza Epidemic And the Scientific Hunt for the Virus That Caused It. Pete Davies. Henry Holt and Co., 2000.
- Direct Gene Transfer For Immunotherapy. G. J. Nabel and P. L. Felgner in Trends in Biotechnology, Vol. 11, No. 5, pages 211-215; May 1993.
Direct Gene Transfer Into Mouse Muscle In Vivo. Jon A. Wolff,— Robert W. Malone, Phillip Williams, Wang Chong, Gyula Acsadi, Agnes Jani and Philip L. Felgner in Science, Vol. 247, pages 1465 ;

March 23, 1990.

- DNA Vaccines. J. J. DONNELLY, J. B. Ulmer, J. W. Shiver and M. A. Liu in Annual Review of Immunology, Vol. 15, pages 614-648; 1997.
- Essential Immunology. Seventh edition. I.M.Roitt. Blackwell Scientific Publications, 1991.
- Embryonic Stem Cell Lines Derived From Human Blastocysts. J. A. Thomson et al. in Science, Vol. 282, pages 1145 ; November 6, 1998.
- Ethologic, What Animals Do And Why ? By Igor Akimushkin, Moscow, 1988.
- Extinction: Bad Genes Or Bad Luck? David M. Raup. W. W. Norton, 1991.Gene Therapy For Human Genetic Disease. Theodore Friedmann and Richard Roblin in Science, Vol. 175, pages 49-055; March 3, 1972.
- Global Host Immune Response: Pathogenesis and Transcriptional Profiling of Type A Influenza Virus Expressing the Hemagglutinin and Neuraminidase Genes from the 1918.
- Gene Therapy: Designers Promoters for Tumour Targeting. D.M. Nettelbeck, V. Jerome and R. Muller in Trends in Genetics, Vol. 16 , pages 174- 181; 2000.
- Gene Therapy Strategies For Novel Cancer Therapeutics. Maryland E. Rosenfeld and David T. Curiel in Current Opinion in Oncology, Vol. 8, No. 1, pages 72-77; January 1996.
- Gene Therapy: A Handbook For Physicians. Kenneth W. Culver. Mary Ann Liebert, Inc., Publishers, 1994.
- Gene Transfer As Cancer Therapy. Glenn Dranoff And Richard C. Mulligan in Advances in Immunology, Vol. 58, pages 417- 454; 1995.
- Gene Transfer To Neurons Using Herpes Simplex Virus? Based Vectors. D. J. Fink, N. A. Deluca, W. F. Goins and J. C. Glorioso in Annual Review of Neuroscience, Vol. 19, pages 245-287; 1996.
- Genetic Engineering News.

- Genetic Prophecy by Dr : Zsolt Harsanyi and Richard Hutton .1988. Genetically Selected Cardiomyocytes From Differentiating Embryonic Stem Cells From Stable Intracardiac Crafts. Michael G. Klug et al. in Journal of Clinical Investigation, Vol. 98, No. 1, pages 216-224; July 1996.
- Genome: The Autobiography of a Species in 23 Chapters, by Matt Ridley. Harper Collins, New York, 2000.
- Hemizygosity At The Elastin Locus In A Developmental Disorder: WILLIAMS SYNDROME. A. K. Ewart et al. in Nature Genetics, Vol. 5, No. , pages -16; September 1993
- How the Immune System Learns About Self. Harald Von Boehmer and Pawel Kisielow in Scientific American, Vol. 265, No. 4, Pages 50-59; October 1991.
- Human Gene Therapy. W. F. Anderson in Science, Vol. 256, Pages 808; May 8, 1992.
- Human Somatic Gene Therapy: Progress And Problems. M. K. Brenner in Journal of Internal Medicine, Vol. 237, No. , pages 229-239; March 1995.
- Immunologic Tolerance : Collaboration Between Antigen and Lymphokines. G. J.V. Nossal in Science, Vol. 245, pages 147-153; July 14, 1989.
- Immunoisolation And Cellular Xenotransplantation. P. Aebscher and M. j. Lysaght in Xeno, Vol. , No. 3, pages 43 48; June 1995. - Lymphocyte Development. Klaus Rajewsky and Harald Von Boehmer in Current Opinion in Immunology, Vol.???????
- Myocardial Tissue Engineering: Creating a Muscle Patch for a Wounded Heart. Jonathan Leor and Smadar Cohen in Annals of the New York Academy of Sciences, Vol. 1015, pages 312-319; May 2004.
- Molecular Biology Of The Cell. Alberts & James d. Watson. London. 1986.
- Natural Change And Human Impact In Madagascar. Edited by Steven M. Goodman and Bruce D. Patterson. Smithsonian Institution Press. 1997.

- Nature Journal.
- Principles Of Tissue Engineering. Robert P.:anza, Robert Langer and William L. Chick. R. G. Landes Company, 1997.
- Pandemic Viruses. J.C.Kash, C.F. Basler, A. Garcia-Sartre, V. Carter, R. Billharz, D.E. Swayne, R. M. Przygodzki, J.K.Taubenberger, M.G. Katze and T.M. Tumpey in Journal of Virology, Vol.78 No.17, pages 9499-9511; September 2004.
- Replicative Adenoviruses for Cancer Therapy. R. Alemany, C.Balague and D. T.Curiel in Nature Biotechnology, Vol. 18, pages 723- 727; 2000.
- Recombinant DNA Research. Agency: National Institutes of Health. Federal Register, Vol. 6, No. 31, pages 35774- 35777; Monday, July 8, 1996.
- Scientific American Journal.
- Steps Toward Gene Therapy, 2: CANCER AND AIDS.. R. M. Blaese in Hospital Practice, Vol. 30, No. 12, pages 37-45; December 15, 1995.
- Studies Of In Vitro Differentiation With Embryonic Stem Cells. Roger A. Pedersen in Reproduction, Fertility and Development, Vol. 6, No. 5, pages 5-552; 1994.
- The Stem Cell David W. Golde in Scientific American , Vol. 265, No. 6 pages 36-43; December 1991.
- The Origin of the 1918 Pandemic Influenza Virus; A Continuing Enigma. Ann H. Reid and Jeffery K. Taubenberger in Journal of General Virology, Vol. 84,Part 9, pages 2285-2292; September 2003.
- Tailoring the Pore Architecture in 3- D Alginate Scaffolds by Controlling the Freezing Regime during Fabrication. Sharon Zmora, Rachel Glickis and Smader Cohen in Biomaterials, Vol. 23, pages 4087-4094; October 2002.
- Tissue Engineering: Current State and Perspectives. Erin Lavik and Robert Langer in Applied Microbiology and Biotechnology, Vol. 65, No.1, pages 1-8; July 2004
- The Descent Of Man. Charles Darwin. Popular current edition. Pro-

metheus Book, 1997.

- The Ethics Of Human Gene Therapy. Leroy Walters In Nature, Vol. 320, pages 225-227; March 20, 1986.
- Use Of Herpes Simplex Virus Vectors For Protection From Necrotic Neuron Death. D. Y. HO et al. in Viral Vectors: Gene Therapy and Neuroscience Applications. Edited by M. Kaplitt and A. Loewy. Academic Press ,1995.
- Vector Targeting for Therapeutic Gene Delivery. Edited by D. T. Curiel and J. T. Douglas. John Wiley & Sons, 2002.

**معجم المصطلحات
انجليزي - عربي**

Avian influenza	إنفلونزا الطيور.
Acquired	مكتسبة.
Accidental	عرضية.
Artificial	اصطناعية.
Active immunity	المناعة النشطة أو الفعالة.
Appendix	الزائدة.
Acute	حاد
Addison's disease	مرض أديسون – فشل الغدة الكظرية.
Alcoholics	كحوليون – مدمنو الكحول.
Alcoholism	كحولية – إدمان الكحول.
Allele	موقع
	واحد من عدّة أشكال بديلة للجين أو للتتابع من الـ DNA يقع في نفس الموقع على كل من الكروموسومين المتناظرين.
Amino Acid	حمض أميني
Amniocentesis	البذل الأمنيوسي
Amygdala	لوزة موجودة بالمخ.
Anaemia	أنيميا – فقر دم
Anopheles mosquito	

Anthropology	بعوضة الأنوفيليس
Anti serum	علم الإنسان أو البشريات
	مصل مضاد
Antibody	مصطلح مرادف للجسم المضاد
Antigen	جسم مضاد
Apes	أنتيجين
Appendicitis	قردة عليا
Artificial insemination	الالتئاب الحاد للزائدة الدودية
Atherosclerosis	تلقيح اصطناعي
Adaptation	تصلب الشرايين
Bacterio Phage	التكيف
	بكتريوفاج
Base Pair	فيروس يعدي خلايا بكتيرية .
Bacteria	زوج قاعدي
	بكتيريا مجمرة كبيرة من
Benign tumor	كائنات دقيقة
Birth defects	ورم غير خبيث (حميد)
Bivalent	تشوهات ولادية
Blastulla	وحدة ثنائية الكروموسوم
	مرحلة انقسام البويضة تتحول فيها البويضة المخصبة إلى كرة جرثومية (مرحلة نمو من المراحل
Blach - headed gull	المبكرة للنمو الجنيني)
Bat	نورس أسود الرأس .
Blind	خفاش . وطواط
Barm owl	أعمش . أعمى . أخفش
Blood groups	هامة (بومة المخازن)
Bone Transplantation	فصائل الدم

Cancer	زرع العظام
Carcinoma	سرطان
	سرطان الجلد والخلايا المبطنة
Cardiograph	للأعضاء المجوفة
Cardiomyocytes	مرسمة القلب
Cardiomyocytes	خلايا عضلة القلب
Cell	رسم للقلب مخطط
Cell division	خلية
Cellular reproduction	انقسام خلوي
Chemotherapy	تكاثر خلوي
Chimaera	علاج كيمياوي
Chorionic Villus Sampling (CVS)	كيميراً خليط مهجن من كائنات مختلفة .
Chromatid	أخذ عينة من المشيمية
Combination	كروماتيد واحد من الجديلتين
Conception	المتماثلتين في كروموسوم يتassخ أشاء الانقسام الميتوzioni (الفتيلي)
Chromosomal abnormalities	أو الانقسام الميوزي (المنصف).
Chromosome	التوليفة . انضمam . جمعية . الإخساب .
	تشوهات كروموسومية .
	كروموسوم . تركيب يشبه الخيط موجود في نوى الخلايا ، وهو يحتوى على الجينات المسئولة عن صفات الكائن الحي ، وأفراد البشر لديهم ٢٣ زوجاً من الكروموسومات .

Chromosomes Instability syndromes	متلازمات عدم ثبات الكروموسومات.
Chronic	مزمن
Chronic active hepatitis	التهاب الكبد النشط المزمن كيميرا: خليط من إنسان أو حيوان يوجد فيه خطان مختلفان من خطوط الخلايا متعايشان معا، أو هي أكثر من خطين، وتتأتى هذه الخطوط من أكثر من جاميتين، ومن الممكن أن تحدث الکيميرات طبيعياً عندما يتم تلقيح نصف البويضة بحيوان منوى مختلف، أو هي تحدث صناعياً بمزاج خلايا من كائنين حيين متميزين.
Cleavable	يمكن شقه أو فلقه.
Cleavage	عند تلقيح البويضة تبدأ انقسامات متعددة وتعرف هذه المرحلة بمرحلة الانقسام أو الانشقاق.
Clone	نتائج من مصدر أصل لاجنسي، نسخ حضرية، خلايا متماثلة وراثياً أو كائنات دقيقة تنشأ عن إنقسام ميتوzioni الخلية واحدة.
Cloning	نسخ وإكثار لأصل واحد عن طريق لاجنسي.
Compatible groups	فصائل متوافقة

Consanguinity	التوافق. تلائم.
Constitutional medicine	نسب. قرابة.
Continuous variation	الطب البنوي. دستوري.
Control group	تغاير مستمر مجموعة مقارنة. حاكمة،
Cosmid	(ضابطة).
Counselling	ناقل جيني كوزميد (ناقل جيني).
Cowpox	استشارة
Creation	جدري البقر.
Crossing over	خلق أو تكوين.
Cystic fibrosis	عبور
Cytoplasm	التليف الحويصلي.
Chameleon	ستوبلازم
Deletion	حرباء.
Depressives	حذف. فقدان قطعة من الكروموسوم تتضمن جينا أو أكثر.
Differentiation	- مرض الاكتئاب تمايز عملية تخصص الخلايا إلى أنسجة وأعضاء شائبة المجموعة.
Diploid	ثنائية المجموعة
DNA deoxyribonucleic acid	حامض وراثى (الدای اوکسی ریبوز النووي).
DNA ligase	- إنزيم ريط، إنزيم وصل.
DNA Polymerase	إنزيم بلمرة الـ (DNA)، إنزيم يعمل كحافز (مبسب) فى تضاعف الـ (DNA).
DNA Polymorphysim	النعدد الشكلى لـ (DNA).
DNA Restriction Enzyme	.

DNA Sequencing	إنزيم قاطع لـ(DAN).
Dominant (Trait)	تتابع الـ(DAN).
Dominant gene	سائدة (صفة).
Donor	جين سائد.
Double Helix	معطى
Down syndrome monogolism	الحلزون المضاعف.
Duplication	متلازمة دوان (المغولية)
Electrophresis	تضاعف
Embryo, fetus	طريقة التفريغ الكهربائي (فصل
Environment	شظايا قطع من الـ DNA ذات الأحجام المختلفة، ويتأسس على تباين سرعة الحركة في المجال الكهربائي فالشظايا الصغيرة ترتحل في المجال الكهربائي بسرعة أكبر من الشظايا الكبيرة.
Enzyme	جنين
Epoch	بيئة
Era	إنزيم بروتين يعمل كمحفز
Ethanol	بيولوجي.
Eugenics	أحقاب.
Eukaryotes	أزمنة أودهور.
Exon	كحول إثيلي
Epidemic	علم تحسين النسل.
Endemic	ذوات النوى الحقيقية
Fertilization	خارجي
	الوباء المحدد.
	وباء متوطن. (مستوطن).
	إخصاب

Fingerprint	بصمة وراثية.
Formation	تكوين
Fossils	الحفريات.
Fraternal twins	توائم أخوية توائم غير متطابقة.
Flight	طيرة. رحلة طيران.
Flounder	سمك موسى.
Flowere	زهرة.
Facultative	التحكم الهرموني.
Flamingo	فلامنجو (البشاروس).
Fowl plague	طاعون الدجاج.
Fluorescents	متائلة.
Gamete	جامبيطة خلية تكاثرية ناضجة ذكرية أو أنثوية (حيوان منوي أو بويضة).
Gene	جين.
Gene Expression	تعبير الموروثة (الجين) التعبير الجيني.
Gene Therapy	معالجة الموراثات أو المعالجة الجينية.
Genealogy	علم الأنساب
Genesis	خلقية أو تكوين
Genetic code	شفرة وراثية
Genetic disease	مرض وراثى
Genetic disorder	عاهة وراثية
Genetic engineering	هندسة وراثية
Genetic factors	عوامل وراثية ويقصد بها الجينات.
Genetic Map	خارطة وراثية
Genetic Screening test	اختبار فرز وراثى

Geneticist	اختصاصى بعلم الوراثة (وراثى).
Genetics	علم الوراثة.
Genome	جهاز وراثى.
Genotype	تركيب وراثى.
Geological Eras and Life	العصور الجيولوجية والحياة.
Germ cell	خلية جرثومية.
Guillemot	بطريق غلموت.
Great crested grebe	غطاس متوج.
Habitat	موطن بيئى.
Haemoglobin	هيموجلوبين.
Haemophilia	هيماوفيليا نزف لنقص بعض عوامل التجلط.
Haploid	أحادية المجموعة (خلية).
Hepatitis	التهاب الكبد.
Hereditary haemorrhagic telangiectasia	تمدد الشعيرات النزفى الوراثى.
Heredity	وراثة
Hermaphrodite	خنثى
Herpes virus	فيروس القوباء (مرض جلدى).
Hetrozygous	خليط
HLA (human leucocyte anti-gen)	مولد المضاد (الأنتجين)، فى الخلايا البيضاء البشرية.
Hodgkin's disease	مرض هودجكين - سرطان فى الجهاز الليمفاوى.
Homozygote	نقى. متجانس اللاقة أصيل.
Hormone	هرمون
Huntington's chorea	اضطراب هنتجتون العصبى.
Huntington's disease	مرض هنتجتون، مرض وراثى،

	مميت في الجهاز العصبي.
Hybridization	تهجين
Hypersensitivity	فرط الحساسية.
Hypertension	ارتفاع ضغط الدم.
Hoopoe	هُدُّد
Heron	طائر يسمى مالك الحزين (بلشون).
Iatrogenic	علاجي المنشأ.
Identical twins	توائم متشابهة.
Immune system diseases	أمراض جهاز المناعة.
Immunodeficiency diseases	أمراض نقص المناعة الأولية.
Immunoglobulin	متعلق بالمناعة.
Inborn error	خطأً ولادي ، خطأً خلقي.
Inbreeding	توالد داخلي.
Incest	زنى المحارم.
Incompatible groups	فصائل غير متوافقة.
Industrial dermatitis	التهاب الجلد الصناعي « بسبب الصناعة ».
Infectious diseases	أمراض معدية.
Inherited Hypersensitivity	فرط الحساسية الوراثي.
Intelligence	ذكاء
Intron	إنترون - داخلي.
Inversion	انقلاب
Ionizing radiation	أشعة مؤينة.
Isotopes	نظائر مشعة.
Inherited	موروثة
Induction period	فترة حدث .
Infusion	تسريب
Infection	معدية

Junk DNA	اللغو (للا) DNA.
Kilo base (Kb)	كيلو قاعدة وحدة قياس الجين.
Latrogenic disease	مرض دوائي.
Leprosy	جذام
Leukaemia	لوكيميا: سرطان كرات الدم، البيضاء،
Lipoproteins	بروتينات دهنية.
Load	عبء _ حمل.
Longevity	طول العمر.
Lymphocytes	الخلايا اللمفاوية هى خلايا دم بيضاء، تهاجم البكتيريا وغيرها من المواد الغريبة. تعدد منشأ الدفاع المناعى ، تنتشر مبعثرة على الجسم بشكل واسع. فاللمفاويات المسئولة عن المناعة النوعية تنشأ فى الأعضاء اللمفاوية الأولية: التوتة غدة تايمس (Thymus) التى تُصنع الخلايا القاتلة Killer T cells ويُصنع نوى العظام خلايا B cells . فبعد أن تغادر هذه الخلايا تلك الأعضاء تجول في الدم إلى أن تصل أحد الأعضاء اللمفاوية كالطحال والعقد اللمفية ولورتى الحلق. ينتشر تأثير الخلايا المناعية في جميع أرجاء الجسم. الأعضاء اللمفاوية.
Lymphoid organs	
Lymph.nodes	العقد الليمفاوية.

Mainc depression	الاكتئاب الهوسى.
Mainc depressive	مريض الهوس الاكتئابى.
Malignancy	ورم خبيث.
Malignant tumor (cancer)	ورم خبيث (سرطانى).
Manic depression	الاكتئاب الهوسى.
Markers	دالة. علامات وراثية.
Mast Cells	خلية بدينية.
Mediterranean fever	حمى البحر المتوسط.
Meiosis	انقسام اخترالى.
Meningitis	التهاب سحائى.
Mental disease	مرض عقلى.
Mental retardation	تخلف عقلى.
Mental defective	قاصر العقل.
Mental specialist	اختصاصى بالأمراض العقلية.
Mentality	عقل. عقلية.
Mesozoic	حقب الحياة الوسطى (الميزوزي).
Metabolism	عملية التمثيل الحيوى.
Methylation	ميثلة (إضافة شق ميثنيل).
Mexican salamander	السمندل المكسيكى (حيوان يشبه السحلية).
Microsatellite	تتابع دقيق لـ (DNA).
Microscope	مجهر ضوئى.
Microville	معاليق، تتعلق من خلالها الكرة الجرثومية بجدار الرحم.
Medicinal herbs	أعشاب طبية.
Migraine	الصداع النصفي.
Minisatellite	تتابع صغير لـ (DNA).

Mitochondria	ميتوكوندريا (فى الخلية).
Mitosis	انقسام خيطي ميتوزى عمليه انفصال الكروموسومات طولياً إلى مجموعتين متكافئتين تؤدى إلى تكoin خلايا جديدة فى مناطق الجسم النامية ، ويحافظ على استمرار وبقاء عدد وشكل الكروموسومات ثابتين فى الخلايا الجديدة.
Mongolism	المنغولانية – متلازمة داون.
Mononucleosis	داء وحيدات النواة (الحمى الغددية).
Morulla	مرحلة من مراحل انقسام البويضة تصل فيها إلى الكرة الجرثومية إلى كرة صغيرة توiate تنشأ من انقسامات البويضة المخصبة تأخذ شكل ثمرة التوتة.
Motor neuron disease	مرض العصبة الحركية.
Multiple sclerosis	التليف العصبي المتعدد.
Mutants	طافرات.
Mutation	طفرة : تغير فى المادة الوراثية (فيما عدا تلك التي تحدث نتيجة العمليات الطبيعية كالإنعزال والاتحادات الوراثية الجديدة) ينتقل بعد عملية الانقسام إلى الأجيال اللاحقة بصورة مطابقة للأصل أو تغير يحصل في بنية الـ (DNA) قد يكون غير ضار أو

قد يؤدي كما هي الحال في بعض الأمراض إلى نتائج سيئة قد تسبب موت الكائن الحي ، وفي بعض الأحيان فقد تؤدي الطفرة إلى حصول الكائن الحي على صفات حسنة ليستفيد منها هو ونسله.

Mycobacteria	بكتيريا العصيات الفطرية.
Myotonic dystrophy	حثل التوتر العضلي.
Mallard duck	بط خضاري.
Memory cells	خلايا ذاكرة. حافظة.
Melanocytes	الخلايا الملانية.
Natural Selection	انتقاء طبيعي عملية طبيعية يتم فيها تفضيل وتمييز الأفراد المتكيفين بصورة أفضل مع البيئة وتميل إلى التخلص من الأفراد الذين لا يصلحون للمعيشة في تلك البيئة.
Natural resistance	المقاومة الطبيعية.
Neurological disorders	أمراض عصبية.
Neuron	عصب
Neurons	عصبات
Neurosis	عصاب
Neurotransmitter	ناقل عصبي.
Neurotransmitter	مرسلات عصبية.
Nitrogen base	قاعدة نيتروجينية إحدى وحدات البناء الأساسية في الأحماض النووية (RNA و DNA).

Natural reservoir	المستودع الطبيعي.
Non identical or fraternal twins	توائم غير متشابهة تنشأ من بويضتين تطلقان خلال نفس دورة الطمث تتلقحان من قبل حيوانين منوبيين كل على حده . ودرجة الاختلافات بين زوج التوائم غير المتشابهة مثيلة لما بين الأخوة الاعتياديين.
Normal Nucleolus	سوى – طبيعي.
Nucleotide	نوية تركيب أو تراكيب حبيبية متميزة توجد في نويات ذوات النوى الحقيقية تلعب دوراً في عمليات تركيب حامض (RNA) والرافيوزومات وترتبط بمنطقة كروموسومية محددة.
	نيوكلوتيدة وهى وحدة البناء الأساسية التي تدخل في تركيب جزيئات الـ DNA () أو الـ RNA وتتألف من احد القواعد الآزوتية الأربع (أدنين، جوانين، ثايمين أو سايتوزين في الـ (DNA) – أدنين ، جوانين، يوراسييل أو سايتوزين في الـ RNA) بالإضافة إلى فوسفات وجزيء سكر (ريبوز منقوص الأوكسجين في الـ (DNA). وريبووز في الـ (RNA) ترتبط آلاف النيوكلوتيدات بعضها

بعض لتشكل جزيئات الدNA
أو الدRNA.

Nucleus	نواة جزء الخلية التي تحتوى على الجينات والكروموسومات . تحاط بغشاء نوى وتشكل الأhmaض النووية مادتها الكيمياوية الرئيسية . تكون النواة على الأكثر فى الخلايا الفتية كروية الشكل ووسطية الموقع ، وفى الخلايا المتميزة لا يكون للنواة شكل ثابت أو موقع محدد . وظيفتها السيطرة على الفعاليات الخلوية المختلفة ونقل الخصائص الوراثية .
Nucleus acumbens	نواة المتعة (فى المخ).
Nightingale	عندليب (هَرَاز).
Nile crocodile	تمساح النيل.
Obesity	بدانة _ سمنة.
Obsessive (behaviour)	سلوك فهرى.
Onco virus	فيروس ورمى.
Oncogene	أنكوجين - جين ورمى - جين مسئول عن تحويل الخلية الطبيعية إلى خلية سرطانية.
Oncology	طب الأورام.
Oocyte	الخلية الأممية للبويضة. الخلية التي تنقسم انقساماً احتزاليًّا لتكوين خلية البويضة وتدعى قبل نهاية الانقسام الاحتزالي الأول

بالخلية الأمية الأولية وقبل نهاية الانقسام الاختزالي الثاني بالخلية الأمية الثانية.

Once	مرة - نوبة.
Once - Over	لحة. خلسة. نظر.
OrganooLOGY	علم الأعضاء.
Organo	تكوين الأعضاء.
Osteoporosis	مسامية العظام.
Out breeding	توالد خارجي.
Ovary	مبيض غدة التكاثر الأنثوية.
Ovum	بويضة. خلية جنسية أنوثوية ناضجة.
Osprey	عُقَابُ نُساريَّة.
Paleontology	باليونتولوجيا، علم الحياة في العصور الجيولوجية.
Paleozoic	حقبة الحياة القديمة (الباليوزي).
Pancreatitis	التهاب البنكرياس.
Parasitic infection	العدوى بالطفيليات.
Parkinson's disease	مرض باركنسون – الشلل الرعاش أنيميا خبيثة.
Pernicious anemia	شكل مظهرى الصفة المظهرية للشخص وتعتمد على التركيب الجيني إلا أن تشابه الأشكال المظهرية لا يعني تشابه التراكيب الجينية.
Phenotype	وحدات صوتية ، فونيما.
Phonemes	صبيغة
Pigment	(الغدة) النخامية
Pituitary (gland)	

Plasmid

بلازميد وهو عبارة عن مادة من الـ (DNA) الذي يأخذ شكل الدائرة وهي تتواجد بشكل رئيسي في خلايا الجراثيم المختلفة وبعض أنواع الخمائير التي تتضاعف بشكل ذاتي ومستقل عن تضاعف الكروموسومات وهي عادة تضاعف نفسها قبل أن تقسم الخلية البكتيرية وهكذا يتم توارثها وانتقالها إلى الخلايا الجرثومية الناتجة عن عملية الانقسام ، وللبلازميد وظائف كثيرة منها أنه يحتوى على مورثات تساهم فى مساعدة البكتيريا على مقاومة المضادات الحيوية ، ولذلك فإن المضادات الحيوية التي يأخذها الإنسان فى حالة الالتهابات قد تفقد مفعولها الدوائى ، وذلك نتيجة لنشاط المورثات الموجودة فى البلازميد، وبما أن البلازميدات هى جزيئات صغيرة من الـ (DNA) وأنها قادرة على أن تضاعف نفسها فإن العلماء يستخدمونها فى التجارب الوراثية كناقل للجينات ، وذلك فى عمليات نسخ ومضاعفة أى قطعة (DNA) يجرى ذلك بإدخال تلك القطعة المراد تكثيرها ضمن

البلازميد وهذا البلازميد المحتوى على قطعة «DNA» غريب عنه يسمى البلازميد Recombinant DNA الهجين أو Molecule ويعنى ذلك ينقل البلازميد الهجين إلى داخل البكتيريا لكي يتضاعف ويتكاثر ليعطى ملايين بل مليارات النسخ التي يمكن بعد ذلك عزلها وتقييتما ، وذلك لاستخدامها في الكشف عن المورثات الطافرة.

Pneumonitis Hypersensitivity	نزلة الرئة من فرط الحساسية.
Point mutation	طفرة نقطية.
Polycyclic hydrocarbons	هيدروكربونات متعددة الحلقات.
Polyp	سليلة (أورام) - زائدة لحمية.
Polyplloid	متعددة المظاهر.
Predictive medicine	الطب التنبؤى.
Predisposition	استهداف وراثى.
Preformation	تشكيل مسبق (أجنحة).
Prenatal screening	فحص فرزى أثناء الحمل (قبل الولادة).
Primary	أولى
Probability	احتمال
Procarcinogens	مواد قبل مسرطنة.
Processor (word)	معالج (كلمات)، معالج (كومبيوتر).
Prokaryotes	كائنات دقيقة جدا من ذوات النوى البدائية كائنات بسيطة أحادية الخلية مثل: البكتيريا

والطحالب الزرقاء المخضرة ،
والتي لا تحتوى على أغشية نووية
ولا على عضيات محااطة بأغشية
كالميتوكوندريا والكلوروبلاست.

Promoter	جاث - حافز.
Protein	بروتين جزء كبير يتكون من سلسلة أو اكثرب من الأحماض الأمينية في تتبع معين ، يحدد تتبع الأحماض الأمينية في البروتين عن طريق تتبع النيوكليوتيدات في المنطقة المشفرة من الجهاز الوراثي (الإكسونات) ، وهي لازمة لبناء الخلية ولها وظائف أخرى .
Pigeon	الحمام.
Palm Dove	اليماما الصاحكة.
Passive immunity	مناعة سلبية.
Pseudo hermaphroditism	خنوثة كاذبة.
Quantitative traits	صفات كمية.
Recessive	متخت. غير ظاهر.
Replication	استنساخ.
Radioactive	مواد مشعة.
Recessive (character)	(صفة) متختية (وراثية).
Recessive gene	جين متخت.
Recipient	مستقبل
Recombinant (DNA)	المولف، المطعم، المهجن (DNA).
Red blood cell	خلية دم حمراء عبارة عن خلية فاقدة النواة في الثدييات عموماً

(عدا الجمل) بينما تحتوى على
نواة فى الطيور والزواحف
والبرمائيات.

Reflexivity	الانعكاسية.
Replication	نسخ.
Repressor gene	جين كالج.
Reproduction	انسال. توالد.
Reproductive cloning	الاستنساخ التوالدى.
Rescue (genetic)	إنقاذ (وراثي).
Restrictive enzymes	إنزيمات التحديد.
Restriction enzyme	إنزيم التحديد.
Reticulocyte	خلية دم شبکية. خلية دم حمراء بطور النضوج داخل نخاع العظام. بلاستوما الشبکية (ورمية).
Retinal blastoma	
Retrovirus	فيروس ارتجاعى.
Retrovirus (human endogenous)	فيروسوت ارتجاعية بشرية داخلية المنشأ.
Reverse transcriptase	مستنسخ عكسي.
Rh factor	عامل ريسوسن.
Ribonucleic acid (RNA)	الحامض النووي ريبيونيكليك RNA أو الحمض النووى الريبي و هو عادة يتكون من شريطة واحدة وهو بذلك يختلف عن الـ (DNA) الذى يتكون من شريطي حلزونى مضاعف ، اما البنية الكيماوية فهى تشابه بنية الـ (DNA) ما عدا أن السكر الذى يدخل فى

تركيبه هو الريبوz Ribose وكذلك فهو لا يحتوى على الأساس المسمى ثايمين ، ولكنه يحتوى على الأساس الخامس المسمى يوراسييل Uracil ويرمز له بالحرف U) هنالك ثلاثة أنواع وظيفية من هذا الحامض فى الخلايا هى : (RNA) الرايبيوزى و (RNA) الرسول و (RNA) الناقل . يساهم الأول فى بناء مصانع التركيب البروتينى فى الخلية ، ويقوم الثانى بنقل الشفرة الوراثية من (DNA) بداخل النواة إلى مصانع التركيب البروتينى فى السيتوبلازم ، أما (RNA) الناقل في يقوم بنقل الحوامض الأمينية إلى مصانع التركيب البروتينى .

Ribosome	رايبيوزوم مفرد رايبيوزومات وهى دقائق صغيرة ومتعددة متكونة من حامض (RNA) وبروتين ، وهى موقع تركيب البروتين فى الخلية .
RNA (messenger)	RNA الرسول .
RNA transfer	RNA الناقل .
Sarcoma	سرطان العظام والأنسجة الرابطة .
Satellites	متتابع DNA .
Scizophrenia	انفصام الشخصية .
Screening	فحص فرزى .

Screening (genetic)	فرز (وراثي). انتقاء تكاثر متمايز للstrukture الجينية المختلفة.
Selection	انتخاب.
Senescence	الشيخوخة . هرم.
Sensitivity	حساسية.
Sequence	سلسة أو تتابع ترتيب النوكليوتيدات في حمض نووي أو ترتيب الأحماض الأمينية في بروتين.
Serum	مصل بلازما الدم من دون الالياف.
Sickle cell anaemia	أنيميا الخلايا المنجلية مرض وراثي يحدث نتيجة تغير في عمل الهيموجلوبين تحت ظروف نقص ضغط الأكسجين ، يتغير شكل خلايا الدم الحمراء من قرصى إلى منجلى.
Scoter	بطة البحر السوداء.
Shelduck	شهرمان (بط).
Single Nucleotide Polymorphism SNP	النيوكليوتيدة المتعددة الأشكال وهو تحور يصيب نوتيادة واحدة فى مناطق معينة من الجينوم ، هذا التحور الحرفى الأحادى فى مناطق الجينوم البشرى هو الذى يميز افراد البشر بعضهم عن بعض ، وقد يكون له وظائف مهمة فى الجينوم ، وهناك أبحاث كثيرة فى هذا المجال لمعرفة دور هذه التشكيلات المنتظمة والتى

	تتميز بتناقض كبير في تكرارها، وفي اختلافها بين الأفراد.
Sociability	النزعه الاجتماعيه.
Soft ware	مبرمجات .. برمجيات.
Species	نوع
Spectrophotometer	سبكتروفوتوميتر جهاز لقياس معامل انعكاس اللون.
Sperm	حيوان منوي .
Spermatocyte	خلية منوية.
Spontaneous mutation	طفرة تلقائية طفرة تحدث طبيعياً من دون استحداث بواسطة العوامل الكيميائية أو الفيزيائية.
Staphylococcus	بكتيريا المكورات العنقودية.
Stem cells	الخلية الجذعية ، الخلية الأم.
Stress	ضغط
Stroke	(السكتة)
Surgical transplant	زرع الأعضاء بالجراحة.
Survey	مسح - فحص مسحى.
Susceptible	مستهدف
Synapsis	اقتران زداج الكروموسومات المتماثلة أشاء الدور التمهيدى الأول للانقسام الاختزالي.
Syndrome	متلازمة . مجموعة اعراض تتلازم معًا .
Spontaneous	تلقائي. طوعي. انباع ذاتى.
Serology	علم السيرولوجي. ويقوم بدراسة الأجسام المضادة، الموجودة بسيروروم الدم المضاد وتفاعلاتها.

Spleen	طحال
Telomerase	الإنزيم البانى للفطاء الطرفى للكرموسومات والذى أطلق عليه التيلوميريز عام ١٩٨٥ م .
Tardiness	تأخرٌ. إبطاء. تعوقٌ.
Template	طبعة
Test tube babies	أطفال أنابيب الاختبار.
The orthomolecular medicine	الطب الجزيئي التقليدى.
Thrombosis	تجلط.
Thyroid gland	الغدة الدرقية.
Thyrotoxicosis	تسمم الغدة الدرقية.
Trait	صفة (وراثية).
Transformation	تحول انتقال جين أو أكثر من خلية بكثيرية متهشمة إلى أخرى حية نتيجة احتفاظ المادة الوراثية على فاعليتها بعد مقتل الخلية وتهشمها.
Transgenic	متحور.. متغير.. حيوان أو نبات كائن عبر وراثى حيوان تحمل خلاياه مادة وراثية من كائن حى آخر وتنتقل باستمرار إلى ذريته عن طريق خلاياه التكاثرية على سبيل المثال قد تحمل الفئران عبر الوراثية مادة وراثية من البشر أو من الجراثيم ، ويخشى العلماء أن طرق التحسين الوراثى التى يطالب بها البعض قد تؤدى إلى تحول الجنس البشري إلى عبر جينى.

Translation	ترجمة. عملية تحدث في الرايوزومات حيث تترجم المعلومات الوراثية المرسلة من الحامض النووي الديوكسي رايبوزي إلى تسلسل معين من الأحماض الأمينية لصناعة البروتين.
Translocation	انتقال تغيير في موقع قطعة كروموسومية من موقع لآخر على نفس الكروموسوم أو موقع آخر على كروموسوم مختلف.
Triglycerides	جلسريدات ثلاثة.
Tuberctiosis	السل - الدرن.
Tumor suppressor (gene)	(جين) كابح للورم.
Twins	توائم
Tyamine Transaminase	إنزيم ناقل.
Turtle	سلحفاة بحرية أو بحرية. ترسة.
Ultra sound	موجات فوق صوتية موجات ذات تردد عال جداً بحيث لا يمكن سماعها من قبل أذن الإنسان تستعمل هذه الموجات في الفحص الطبى لجنين الإنسان.
Vaccine	لقاح.
Variant	متغير وراثي.
Variation	تفاير. حدوث الاختلافات بين أفراد النوع الواحد من الكائنات الحية.
Virotherapy	العلاج الفيروسي.

Virus	فيروس دوائقي متناهية في الصغر تتكون خارج الخلايا المضيفة من حمض نووي (DNA - أو - RNA) محاط بغلاف بروتيني ، تصيب الفيروسات مختلف الخلايا الحيوانية والنباتية والبكتيرية فتسسيطر بذلك على آليات الخلية المضيفة وتجبرها على تكوين دوائقي فيروسية جديدة.
vegetables	خضروات
White stork	لقلق أبيض
X- Linked	مرتبط بالجنس (مرتبط بالكروموسوم الأنثوي) جين يقع على الكروموسوم السيني أو صفة تتحد من قبل هذا الجين .
X- chromosome	كروموسوم س الأنثوي. كروموسوم يرتبط بعملية تحديد الجنس . تحتوى الانثى في الإنسان ومعظم الحيوانات على كروموسومين من هذا النوع بينما يحتوى الذكر على فرد واحد من هذا الكروموسوم. أشعة سينية.
X - Ray	
Y- chromosome	كروموسوم ص الذكري كروموسوم نظير للكروموسوم الأنثوي أيك روموسوم تحديد جنس الذكورة في الإنسان ومعظم الحيوانات.

Zygote بويضة مخصبة خلية تتكون من اتحاد خلويتين جنسيتين ناضجتين (جامبيطين) خلال عملية التكاثر الجنسي.

إصدارات المؤلفة

الاستنساخ من العظام حقيقة أم خيال

دار المجلد العربي . ٢٠٠٠.

الاستنساخ والبحث عن الخلود

دار المجلد العربي . ٢٠٠١.

داروين بين إنسانية الحيوان وحيوانية الإنسان

الهيئة المصرية العامة للكتاب . ٢٠٠٥.

الجينات وال الحرب الخفية

دار المعارف . ٢٠٠٦.

ومن تبسيط العلوم

- الطاقة الذرية

الهيئة العامة للاستعلامات . ١٩٨٥

- الهندسة الوراثية

دار المجلد العربي . ١٩٩٠

- الاستنساخ وقطع غيار بشرية

دار المجلد العربي . ١٩٩٥

- الجينات ومراوغة فيروس إنفلونزا الطيور

دار المجلد العربي . ٢٠٠٥

الفهرس

٥	مقدمة
الباب الأول	
١٧	براءة الطيور المهاجرة
الفصل الأول	
١٩	الهجرة
الفصل الثاني	
٢٥	غريزة الهجرة واللغز المُحير
الفصل الثالث	
٣١	الطيور المهاجرة إلى مصر ورسالة الدمار
الفصل الرابع	
٥٥	والأسماك أيضًا تهاجر
٥٦	الشعب المرجانية وعجائب الدنيا السبع
الفصل الخامس	
٦٣	عندما تصبح الأسطورة حقيقة

الفيروس ليس كائناً حياً	٦٤
ما يؤكد عدم صحة فرضية دارون	٦٧
الباب الثاني	
الوقاية خير من العلاج	
الفصل الأول	
فيروسات وفقاً لأهواء العلماء عفوًّا لأهواء الحكماء	٧٧
كيف يُغير الفيروس رداءه	٧٨
قاتل الإنسان والحيوان والطير	٨٥
طريقة العدوى	٩٨
الفصل الثاني	
المقاومة الطبيعية	١٠٧
الفصل الثالث	
● التلوث البيئي بفيروس إنفلونزا الطير	١١٧
● بقاء الفيروس أثر وجود المصاب	١٢٠
الفصل الرابع	
مقاومة وإضعاف الفيروس	١٢٣
الفصل الخامس	
التطهير بالأوزون والأشعة فوق البنفسجية	١٢٥
الباب الثالث	
التحكم الجيني وقهر الملح	
الفصل الأول	
هل يولد الإنسان مجرماً.. غبياً	١٤٣

الفصل الثاني

والعلماء أيضًا يئدون البناء ١٥٩
تحريم زواج المحارم ١٦٦

الفصل الثالث

الإنسان بين الفأر والشمبانزي أيهما أقرب إليه ١٧٩
--

الباب الرابع

الاستساخ من العظام حقيقة أم خيال ١٧٧
--

الفصل الأول

الاستساخ من العظام حقيقة أم خيال ١٦

الفصل الثاني

بداية النهاية ١٨٥

الفصل الثالث

بصراحة يمكن استسناخ... شكل الموت!!! ١٩١

الاستساخ من الخلايا المتجمدة ١٩٣
--

الفصل الرابع

الاستساخ .. بين التحريم والتجريم ١٩٥
--

استساخ المخ وتحقيق الأبدية ١٩٧

خلايا بنكرياسية جديدة لمرضى السكر ١٩٩

الفصل الخامس

مصيببة الموت ٢٠٩

سوق الأعضاء ٢١٢

الوفاة الشرعية ٢١٣

الفصل السادس

الرأى الديني والتشريعي في قضية الاستساخ ونقل الأعضاء ٢١٥	٢١٥
احذر إن الأبدية تقترب ٢٢٠	٢٢٠

الباب الخامس

الاستساخ العلاجي والكائنات الفريبة ٢٢٧	٢٢٧
--	-----

الفصل الأول

صيانة الإنسان وقطع غيار بشرية ٢٢٩	٢٢٩
---	-----

الفصل الثاني

انقراض الرجال ٢٣٥	٢٣٥
الاستساخ العلاجي ٢٣٧	٢٣٧
الخلايا الجذعية ٢٣٩	٢٣٩

الفصل الثالث

الجينات وأسنان جديدة من القديمة ٢٤٩	٢٤٩
البحث عن المجهول ما زال مستمراً ٢٥٥	٢٥٥

الفصل الثالث

كل جراح القلب تلتئم ٢٥٩	٢٥٩
ترميم القلوب المصابة ٢٦٣	٢٦٣
وقف تدهور وظيفة القلب ٢٦٦	٢٦٦

الباب السادس

والفيروسات أيضاً مهندسة وراثياً ٢٦٩	٢٦٩
---	-----

الفصل الأول

الجينات تحميك من الهرم والمرض ٢٧١	٢٧١
---	-----

الصدفة والقضاء على الشيroxحة ٢٧٢

حكمة الخالق أن يتکاثر الإنسان بالجنس فقط ٢٧٩

الفصل الثاني

فيروسات مهندسة وراثيا لعلاج الأمراض المستعصية ٢٨٣

العلاج الفيروسي ٢٨٤

الفيروسات وعلاج سرطان الجلد ٢٨٥

الفيروسات ستتقدّم مرضى أورام الكبد ٢٨٥

دوريات استكشافية للبحث عن العدو ٢٨٧

جينات لعلاج الإيدز ٢٨٩

الاستيلاء على المراكز الاستراتيجية الخلوية ٢٩٢

فيروس على قدر عال من الذكاء ٢٩٤

هندسة الجينات وأحدث الطرق العلاجية والمقاومة للفيروس ٢٩٥

نقى العظام وعلاج مرضى الإيدز ٢٩٦

الفصل الثالث

كل المبيدات ضارة.. ولكن ...! ٢٩٩

لاتوجد مبيدات غير ضارة ٣٠٠

التسمم ٣٠٤

الفصل الرابع

المخلفات وأشهر المأكولات للبكتيريا ٣٠٧

بكتيريا لتنظيف المجاري ٣١٠

الفصل الخامس

﴿وَلَا مَرْنَهُمْ فَلِيُغِيِّرُنَ خَلْقَ اللَّهِ﴾ (النساء : ١١٩) ٣١٣

٣١٦.....	زرع أعضاء بشرية في القرآن ... لماذا؟
٣٢١	المراجع العربية
٣٢٥	المراجع الأجنبية
٣٣١	معجم المصطلحات (الإنجليزي - عربي)
٣٥٩	إصدارات المؤلفة
٣٦١	الفهرس

مطبوع الهيئة المصرية العامة للكتاب
ص.ب : ٢٣٥ الرقى البريدى : ١١٧٩٤ رمسيس

WWW. egyptianbook. org
E-mail : info @egyptianbook.org