

(٣)

البيوتكنولوجيا في الطب

العلاج بالجينات gene therapy

هناك إنزيم اسمه أدينوزين دي أميناز (أدا) adenosine deaminase (ADA) يشفر له جين يقع على الكروموزوم رقم ٢٠ من الطاقم الوراثي ، أي الجينوم ، البشري ، ونقص هذا الإنزيم (الذي ينتج عن خطأ في كودون واحد بالجين يجعله متحياً أمام الجين الطبيعي) يسبب مرضاً ، إذ يفقد الجسم مناعته ضد الميكروبات جميعاً (الفيروسات والبكتريا والبروتوزوا والفطريات) .
الانفلونزا تصبح كارثة . الزكام المصحوب بالرشح ينقلب بسهولة إلى التهاب رئوي . الجدري قد يقتل . يصبح الشخص المريض أكثر عرضة للسرطان ، لاسيما اللوكيميا leukemia (سرطان الدم) - فاحتمال الإصابة به يبلغ نحو عشرة آلاف ضعف احتمال إصابة الفرد العادي . المبتلون بهذا المرض الوراثي يعيشون حياتهم القصيرة بعيداً عن الناس . المرض يقتل بكفاءة خلال الأشهر الأولى من الحياة . كان المريض الذي عاش أطول فترة طفلاً عاش اثني عشر عاماً في " فقاعة " معقمة لا يتصل بأحد ولا حتى والديه ، ومات في هيوستون عام ١٩٨٤ بعد عملية نقل نخاع عظم في محاولة لعلاج .

ومرض نقص أدا مرض وراثي نادر ، يولد به طفل من بين كل ١٥٠٠٠٠ ووليد . وهناك الآن من العلماء الذين يدرسونه عدد يفوق عدد المرضى به .

ولقد أجريت أول " عملية " للعلاج بالجينات لطفلة عمرها خمس سنوات تحمل هذا المرض إسمها أشانتي ديسلفا Ashanthi DeSilva ، كان ذلك يوم الجمعة ١٤ سبتمبر سنة ١٩٩٠ . يوم لاينسى فى تاريخ الطب . أجرى العملية فريق من العلماء : يرأسه وليم فرينش أندرسون W.French Anderson ، ومعه ميكائيل بليز R. Michael Blaese وكينيث كالفر Kenneth W.Culver .

ومهمة إنزيم أدا فى الجسم هى التخلص من مركب ديوكسى أدينوزين deoxyadenisine السام الذى ينتج عن الأيض metabolism فى الجسم ، والذى يرتبط إذا ما ازداد بالفسفور فى الجسم مكوناً " ديوكسى أدينوزين ترايفوسفات " deoxyadenosine triphosphate - وهذا مركب يقتل خلايا المناعة ، لاسيما خلايا " ت " T cells . إنزيم أدا يحول هذا المركب الأخير إلى مادة غير مؤذية هى الإينوزين inosine . وغياب أدا يغرق الجسم فى فيض من الديوكسى أدينوزين ، وينتهى بالقضاء على مقاومة الجسم لأى ميكروب يغزوه . مرض نقص أدا يشبه فى الحقيقة مرض الإيدز AIDS تماماً ، سوى أنه وراثى لايعدى وليس مكتسباً .

تقوم الخلايا الجذعية stem cells فى العظام بتصميم ضربين من خلايا " ت " ، التى تنتقل إلى الغدة التيموسية thymus حيث يتم إنضاجها (ومن الحرف الأول لاسم هذه الغدة أخذت الخلايا اسمها) . وضرباً خلايا " ت " - ويوجدان طبيعياً بنفس النسبة - هما الخلايا المعاونة helper ووظيفتها أن تتبه جهاز المناعة بالجسم (ومنه خلايا ب B cells المنتجة للأجسام المضادة antibodies ، ومن هذه الأجسام : جلوبيولينات المناعة immunoglobulins التى تقاوم الفيروسات والبكتريا) ، أن تتبهه إلى أن شينا ما ليس على ما يرام بالجسم - أن الجسم قد وقع تحت تهديد كائن ممرض pathogen . يتم التنبيه بأن تفرز خلايا ت المعاونة هذه مواد تسمى

السيتوكينات cytokines - من بينها إنترلوكين - ٢ (إل - ٢) - interleukin (IL-2) 2 ، وجاما إنترفيرون gamma interferon وعامل نمو وتمايز خلايا ب .

ثم هناك الضرب الثاني من خلايا " ت " : الخلايا القاتلة killer cells ، التي تستجيب لنداء التحذير الصادر عن شقيقاتها من الخلايا المعاونة ، فتتطلق تتعقب الممرضات وتلتهمها . وخلايا " ت " الناضجة تحيا بضعة أشهر ، لكنها تستطيع أن تنقسم لتحمل الخلايا الجديدة ، على أسطحها ، نفس " الذاكرة " القديمة لسنين طويلة ، ذاكرة اليقظة للتعامل مع التهديدات التي واجهت الخلايا الأم .

يكفى ١٠٪ من الإنتاج الطبيعي لإنزيم أدا لعلاج ضحايا هذا المرض . فهل يمكن أن يحقن المريض بهذا الإنزيم ، مثلما يحقن مرضى السكر يومياً بالإنسولين لتعويض عجز الجسم عن إنتاجه ؟ تقول المحاولات مع غير الإنسولين من بروتينات ، في علاج أمراض وراثية أخرى ، إنها تفشل دائماً ، إذ تتحلل هذه البروتينات بسرعة أثناء دورانها في الدم بسبب تكون أجسام مضادة لها ، وبسبب البلى . لكننا لا نتوقع إنتاج أجسام مضادة في دم مرضى نقص أدا ، فجهازهم المناعي يكاد يكون معطلاً . في أواخر عام ١٩٨٥ ، طلع العلماء بمادة يمكن أن يغلف بها الإنزيم فتحفظه سليماً وهو يدور في الدم . كانت مادة التغليف هذه هي بولى إيثيلين جليكول (بيج) polyethelene . ومن ثم أنتج العقار بيج - أدا PEG - ADA . وعندما جُرب هذا العقار اتضح أنه لايفيد كثيراً ، فهو يمد عمر النصف half life لهذه الإنزيم إلى أسبوع لا أكثر ، ثم إن أجسام الأطفال المرضى - على الرغم من ضعف مناعتها - تطور ضده أجساماً مضادة قد تقتل الطفل - إذا تغاضينا عن الآلام الرهيبة التي يتعرض لها الطفل عند حقنه مرة كل أسبوع ، وعن تكاليف العلاج السنوية التي قد تصل إلى مائتى ألف دولار .

هنا اتجه التفكير إلى الهندسة الوراثية : إيلاج الجين المشفر لأدا في الخلايا الجذعية لنخاع عظام المريض ، بعد أخذ عينات منه ، ثم إعادة زرعها فيه ، لتقوم الخلايا المطعمةُ بالجين الصحيح بإنتاج إنزيم أدا . لكن لماذا لا تُستخدم كرات الدم البيضاء ؟ تسحب عينة من دم الطفل المريض ، تُكاثَر منها خلايا الدم البيضاء في مستنبت ، يولج جين أدا الطبيعي في الكرات البيضاء هذه عن طريق فيروس ارتجاعي طُعْمُ بالجين ، تُكاثَر الخلايا المحورة وراثياً بالبلايين ، لتُضخ ثانية في دم الطفل ، ربما مرة كل ثلاثة أشهر ، فتقوم بإنتاج الإنزيم في الدم . نعالج الطفل كذا بالجينات ! علاج يُحقن فيه الطفل على فترات بكرات دمه المحورة وراثياً ، مثلما مرضى السكر يحقنون يوميا بالإنسولين ، ومرضى أنيميا البحر الابيض (الثالاسيميا thalassemia) يحقنون بالديسفيرال Desferal كل ليلة .

كان فريق أندرسون قد تمكن من زراعة خلايا ت في المستنبت ، وكان قد تمكن بالفعل من تطعيم جين أدا الطبيعي في المادة الوراثية لفيروس قران ارتجاعي أزيلت منها الجينات المُمرضة ، وكان أن مزج هذا الفيروس بخلايا ت مستزرعة مأخوذة من ثلاثة أطفال مرضى ، فتمكن منها الفيروس ووصل إلى مادتها الوراثية واندمج بها وبه جين أدا . واختُبرت هذه الخلايا المحورة وراثياً في المعمل . وضعت في محلول به ديوكسي أدينوزين فَحوَّلته إلى اينوزين . ووُجد أنها تساعد خلايا ب في إنتاج الأجسام المضادة . كانت الخلايا المطعمةُ بالجين المشفر لأدا تنتج هذا الإنزيم فعلاً - في المعمل ، وكان معظمها من خلايا ت المعاونة .

صُنمت التجربة بحيث يدمج الجين المشفر لأدا في خلايا ب المأخوذة من دم أشانتي ، ويضاف إليها إنترلوكين - ٢ حتى يزداد تضاعفها ، وتترك هكذا أسبوعاً تُكثَر فيه ، ليُعاد حقنها في دم الطفلة (١٠٠ مليون خلية / كيلوجرام من وزن الجسم) في جرعات شهرية لمدة ستة أشهر . بعد هذه المرحلة الأولى تبدأ المرحلة الثانية ، التي تستمر ٩ - ١٢ شهراً ، يؤخذ فيها

من الطفلة كل شهر عينة دم وتتلقى جرعة من " الجينات " إنما بتركيز يتزايد حتى يصل في نهاية المرحلة إلى ١ - ٣ بليون خلية / كجم من وزن الجسم ، ليستمر هكذا ، ربما لتزيد الفترة بين الجرعات إلى بضعة أشهر ، ولقد تظهر الخلايا ذات " الذاكرة " وتتزايد حتى " تشفى " الطفلة .

وفي الساعة الثانية عشرة واثنين وخمسين دقيقة ظهر يوم ١٤ سبتمبر ١٩٩٠ - ولفترة امتدت ٢٨ دقيقة - كانت تنساب إلى عروق الطفلة أشانتى بليون خلية من خلايا دمها بعد أن حُورّت وراثياً لتحمل الجين الطبيعي المشفّر لإنزيم أدا .

وفي يوم ٣١ يناير من العام التالي (١٩٩١) قام نفس فريق العلماء بإجراء " العملية " لطفلة أخرى اسمها سينثيا كاتشول Cynthia Cutshall .

بعد أكثر من تسعة أشهر من إجراء " العملية " ، كانت خلايا ت في دم أشانتى تصنع ٢٠ - ٢٥٪ من الإنتاج الطبيعي من الإنزيم أدا - أكثر بالفعل من المطلوب لتحقيق مستوى معقول من المناعة . أما خلايا سينثيا فكانت تصنع أقل من ذلك كثيراً ، وإن كان ما تنتجه يُضفى من المناعة ما يكفي . وضعت الفتاتان بعد ذلك تحت اختبارات لفحص استجابتهما للعديد من الأنتيجينات ، واتضح أن الجسم يستجيب بوضوح بالغ للعديد الذى جُرب من الأنتيجينات بإنتاج الأجسام المضادة . ثمة دليل ملموس يشير إلى نجاح العلاج بالجينات - ذاك هو أن يكبر حجم اللوزتين tonsils ، فهما تشكلان معسكراً مركزياً للمناعة . ولقد بدأ بالفعل جسم كل من الطفلتين ينمى اللوزتين بشكل واضح . أصبحت الطفلتان تمارسان الحياة الطبيعية لمن هم في مثل عمرهما . نجح العلاج بالجينات .

ومنذ ذلك التاريخ طبقت تكنولوجيا العلاج بالجينات على المئات في أمريكا وفي أوروبا بالنسبة للكثير من أمراض الدم الوراثية (ومنها نحو

٣٠٠ مرض يمكن نظرياً علاجها بالجينات) ، وبدأ التجريب لإيلاج الجينات المطلوبة في الخلايا الجذعية . ثم بدأ التحرك نحو علاج أمراض أخرى وراثية بالجينات - غير الأمراض التي تتطلب استخدام خلايا الدم : استخدمت الجينات على خلايا الجلد والكبد والرئة والكلية والمعدة والعين ، بل وحتى المخ .

من الطبيعي أن يتجه العلاج بالجينات نحو الأمراض الوراثية التي تنتج عن عيب في جين واحد ، يؤثر في نمط واحد من الخلايا يمكن الوصول إليه لإزالته أو تبديله ، والأفضل بالطبع أن يكون الجين المسبب للمرض قد حددت هويته وكُلون . ولعل أشهر الأمراض الوراثية المرشحة للعلاج بالجينات الآن هي : أنيميا الخلايا المنجلية sickle cell anemia ، والثلاسيميا بأنواعها (والجين المسنول في الحالتين يقع على الكروموزوم ١١) والتليف الكيسي (الكروموزوم ٧) ، ومرض هنتجتون (الكروموزوم ٤) ، وحتل دوتشين العضلي (كروموزوم الجنس س x) ، والبول الفيضائل كيتونسي (الكروموزوم ١٢) ، متلازمة ليش نيهان (كروموزوم س) ، مرض جوشر (الكروموزوم ١) ، مرض تاي ساكس (الكروموزوم ١٥) ، مرض نقص أدا (الكروموزوم ٢٠) ، فرط الكولسترول العائلي (الكروموزوم ١٩)

الكروموزوم البشري الاصطناعي

artificial human chromosome

هناك بالكروموزومات ثلاثة ضروب من الدنا : الدنا الذي يشفر للمعلومات الوراثية (ويشكل معظم جسم الدنا الكروموزومي) ، ودنا التيلومير telomere (فكل كروموزوم يحده في كل من طرفيه تيلومير أو قلنسوة تتألف من تتابعات دناوية مكررة آلاف المرات ، مهمتها الحد من تآكل الدنا المشفر ، ومنع الكروموزومات داخل النواة من الالتحام ببعضها بعضاً) ، ثم دنا السنترومير centromere (الموجود عادة في وسط الكروموزوم ،

والذى يرتبط بالمغزل spindle أثناء انقسام الخلية فيمكن نسخة الكروموزوم الجديدة من الانفصال عن الأصل) ، ويتألف هو الآخر من مكررات من تتابع دناوى قصير) .

تمكنت مجموعة من العلماء الأمريكيين ، عام ١٩٩٧ ، من تخليق كروموزوم بشرى اصطناعى - بأن أخذوا بعضاً من دنا كرات دم بشرى بيضاء ، ثم قاموا بتصنيع تيلوميرين بربط آلاف من وحدات دناوية مُخلقة آليا ، كما صنعوا أيضا بنفس الطريقة سنترومييرا . غلفوا هذه المكونات الثلاثة بالليبيدات حتى يمكن تمريرها من غشاء الخلية ، ثم أولوجوها فى خلية سرطانية بشرية مربية فى مستنبت ، فإذا بالخلية تقوم أوتوماتيكيا بتجميع هذه المكونات فى صورة كروموزوم اصطناعى ، ثم وجدوا أن هذا الكروموزوم الاصطناعى يورث ، عند انقسام الخلية ، الى الخلايا الجديدة ، تماماً مثل غيره من كروموزومات الخلية .

كان الكروموزوم الاصطناعى يورث ، وكان فعالاً .

يعتبر الكروموزوم البشرى الاصطناعى نقطة تحول فى علم وراثه الإنسان ، وسيفتح الباب واسعاً أمام علاج البشر بالجينات ، ففيه يمكن أن يُنقل الجين الذى يحتاجه المريض إلى خلايا دمه ، دون اللجوء إلى الفيروسات التى قد تولج مادتها الوراثية فى غير المكان الصحيح بكرموزومات خلايا الدم .

السوماتوستاتين somatostatin

هذا الهرمون بروتين صغير (بيتيد) طوله ١٤ حمضاً أمينياً لا أكثر ، تصنعه غدة الهيبوثالامص hypothalamus ، ومهمته تثبيط إنتاج هرمون النمو من الفص الأمامى للغدة النخامية pituitary . كان هذا الهرمون هو أول

هرمون بشري تنتجه بكتريا إ. كولاى . حدث هذا عام ١٩٧٧ . فى ذلك الوقت كان على العلماء الثلاثة الذين قاموا بهذا العمل (إيتاكورا K. Itakura وبوليفار F.Bolivar وهربرت بوير H. Boyer أن يخلقوا الجين المشفر لهذا الهرمون من ٤٢ نوتيدة (٣ × ١٤) (بجانب عشر نوتيدات أخرى تحمل إشارات العمل) ، ولم يكن هذا بالأمر اليسير فى ذلك الجين . ثم إنهم أولجوا الجين فى بلازميد ليدخل جسم البكتيرة .

إذا لم توفر لبكتريا إ. كولاى فى بيئتها سوى سكر اللاكتوز lactose ، نبه ذلك جيناً بها يختص بإنتاج إنزيم بيتاجالاکتوسيديز beta galactocidase الذى يحلل اللاكتوز إلى جالاكتوز وجلوكوز (والأخير هو السكر الذى تعشقه إ.كولاى) . والمنطقة من دنا البكتيرة القادرة على الإحساس باللاكتوز وعلى توجيه إنتاج الإنزيم المُحلل تسمى أوبيرون لاک lac operon . نُقِلَ إذن هذا الأوبيرون ومعه الجين المسنول عن إنتاج إنزيم بيتاجالاکتوسيديز ملاصقاً للجين المصنّع لهرمون السوماتوستاتين على بلازميدة (اسمها pBR322) أولجت فى البكتريا . عندما غذيت البكتريا على اللاكتوز وحده عمل الأوبيرون فبدأ الجين المشفر للإنزيم يعمل ، وعمل معه أيضا جين الهرمون ، لينتج الكثير من هذا البروتين . لكن كان من الضرورى " لحصد المحصول " من داخل البكتريا أن يتم فصل الإنزيم عن الهرمون ، كما كان من اللازم التغلب على اتجاه البكتريا إلى تحليل قدر كبير مما تنتجه من هذا البيبتيد الغريب عليها إلى مكوناته من الأحماض الأمينية .

أمكن التغلب على هاتين المشكلتين بربط جين السوماتوستاتين بنهاية أحد جينات البكتيرة (جين زد z) بحيث يقرأ تتابعه على أنه جزء من جين z . تنتج البكتيرة إذن بروتيناً طويلاً ، هو نتاج شفرة جينين معاً ، ثم إنها تفرزه خارجها ، حيث يمكن فصل السوماتوستاتين كيمائياً وجمعه ، دون الحاجة إلى تحطيم البكتيرة - ليتضح أن السوماتوستاتين الذى صنعه البكتريا مطابق تماماً للهرمون الذى ينتجه الجسم البشرى . كانت هذه أول مرة يُصنَع فيها جين آدمى وأول مرة تنتج فيها بكتريا بروتينات آدمية .

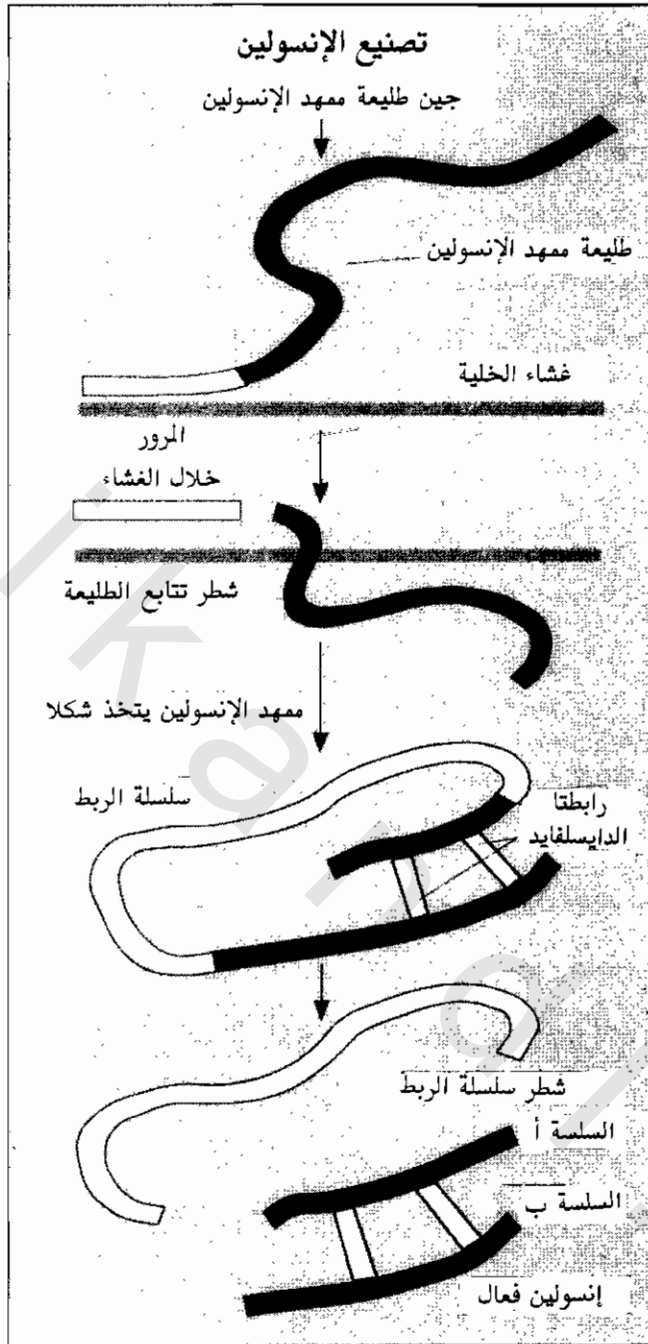
الإنسولين insulin

الإنسولين البشرى من أئمن البروتينات العلاجية . هو هرمون تفرزه خلايا بيتا فى جزر لانجرهانس islets of Langerhans بالبنكرياس وظيفته التحكم فى مستوى السكر فى الدم ، وقد اكتشفه عام ١٩٢٣ عالمان (بانتيج وبست F.G. Banting & C.H. Best) إذ وجدا أن مرض السكر diabetes يرجع إلى عجز فى إنتاج الجسم للإنسولين . ولقد مكنت حقن الإنسولين اليومية الملايين من حياة تكاد تكون طبيعية . استُخدمت غدد البنكرياس من الماشية والخنازير - التى تجمع من المجازر - فى توفير الإنسولين للبشر . وإنسولين الماشية يشبه كثيراً الإنسولين البشرى ، لكنه لا يطابقه ، فهناك اختلاف فى ثلاثة أحماض أمينية بينهما (اثنتين فى السلسلة أ وواحد فى السلسلة ب) . وهناك من المرضى من يكشف جهازهم المناعى هذا الفارق الطفيف ، فتصنع أجسادهم أجساماً مضادة له antibodies . فى هؤلاء ، قد تعادل الأجسام المضادة فعل الإنسولين ، ومن ثم يحتاجون إلى جرعات من الإنسولين أعلى ، ثم إنه قد يسبب التهابا كريها وورماً مؤلماً فى موضع الحقن الذى يتكرر يومياً .

فإذا تذكرنا أن تعداد من يصابون بهذا المرض فى تزايد ، بسبب ضغوط الحياة وتغير العادات الغذائية والانفجار السكانى ، أدركنا ضرورة إيجاد مخرج . من الممكن أن يجرى تصنيع هرمون الإنسولين كيميائياً ، لكن سعره سيكون مستحيلاً . ومن الممكن أن نغير - بالتمثيل البيولوجى biosynthesis - أحد الأحماض الأمينية فى إنسولين الخنزير لننتج إنزيمياً لا يسبب إزعاجاً كثيراً ، لكن مثل هذا الإنزيم سيحمل كميات من شوائب من بنكرياس الخنزير . ولقد فتحت تكنولوجيا الدنا المطعم الطريق لحل المشكلة .

نبدأ الخلية البشرية فى خلايا البنكرياس صناعة الإنزيم بإنتاج مايسمى طليعة مُمهد الإنسولين preproinsulin ، وهذا شريط بروتينى طويل له ذيل

يمكن هذا الجزيء من المرور عبر الغشاء الخلوي ، ثم ينفصل ، ليتحول الجزيء إلى ممهد الإنسولين proinsulin . يحمل هذا الجزيء ٨٤ حمضاً أمينياً ، تقوم إنزيمات في البنكرياس ببتير ٣٣ حمضاً منها ليتبقى جزيء الإنسولين البشري العامل - في صورة سلسلتين : السلسلة أ من ٢١ حمضاً أمينياً ، والسلسلة ب من ٣٠ حمضاً ، تربطهما رابطتان من الدايسلفايد disulfide bridges . يصعب حقاً أن نتخيل أن تتمكن خلية البكتريا من إنتاج وتحوير جزيء طليعة ممهد الإنسولين ، لتعالجه حتى تعطى الإنسولين ، إذا ما أولجنا بها الجين المشفر : فليس لديها مؤكدا الآلية اللازمة لذلك . لكن العلماء خلّقوا جزيء دنا يشفر لسلسلتى أ ، ب يربطهما كودون أ ث ج (المشفر لحمض الميثيونين) ويتصل بهما جين بكتيرى أيضاً عن طريق كودون أ ث ج . أولج هذا الجين التركيبى المكبر فى بلازميد ، وأدخل فى البكتريا ، لتنتج بروتيناً مختلطاً يتألف من سلسلتى الإنسولين متصلتين ومتصلاً بهما البروتين الذى يشفر له جين البكتريا - وموقعا الاتصال يحملان حمض الميثيونين . سلسلتا الإنسولين لا تحملان أصلاً هذا الحمض . هنا يضاف بروميد السيانوجين cyanogen bromide الذى يحطم الميثيونين ، فينقسم جزيء البروتين الطويل إلى قطعه الثلاث ، لتوصل سلسلتا الإنسولين بعد ذلك فى تفاعل يكون قنطرتى الدايسلفايد بينهما . يمكن للبكتريا إذا أحسنت هندستها أن تنتج من الإنسولين البشري ما تتورم منه . يُسوّق الآن ، ومنذ عام ١٩٨٢ ، الإنسولين البشري الناتج عن البكتريا (تحت اسم هوميلين humulin) ، وقد أوضح استعماله أنه بالفعل مأمون وفعال .



الشكل رقم (١٦)

ينتج الانسولين المهندس وراثياً بأن نبدأ من تتابع الأحماض الأمينية في
سلسلتى الإنسولين ، ومنها نعرف تتابع القواعد في جين كل سلسلة فنركبه
بالماكينة ، وندفع بالسلسلتين إلى البكتيريا

هرمون النمو البشري

human growth hormone

وهرمون النمو البشري ، أو السوماتوتروبين البشري somatotropin ، جزيء آخر من الجزيئات العلاجية الثمينة . هذا هرمون تفرزه الغدة النخامية ، يبلغ طوله ١٩١ حمضاً أمينياً (أى نحو أربعة عشر ضعف طول بروتين السوماتوستاتين البشري) ، ويقوم بحفز نمو الخلايا والأنسجة . تؤدي زيادة افرازه في الجسم إلى العملاقة gigantism ، مع تضخم ملحوظ في اليدين والقدمين والذقن ، ومتاعب في العظام والمفاصل عند الكبر . فإذا لم تنتج النخامية منه ما يكفي - لسبب وراثي أو مرضي - تحول الفرد إلى قزم . ولم يكن ثمة علاج للأطفال المصابين بالقزمية dwarfism الوراثية (وهناك طفل بين كل ٥٠٠٠ وُلِدَ يعاني من نقص هذا الهرمون) إلا الحقن المنتظم بهذا الهرمون ، الذي كان يُستخلص من الغدة النخامية للموتى بالمستشفيات عن طريق تقنية كيميائية مجهدة . كان هذا العلاج يكلف كثيراً ، إذ يحتاج الطفل في العام غددَ نحو سبعين جثة . وفي أوائل الثمانينات كشف عن إصابة ثلاثة - كانوا قد عولجوا بالهرمون المستخلص من جثث الموتى - بمرض كرويتسفيلد جاكوب Kreutzfeld - Jacob (الذي يصيب المخ ويشبه كثيراً مرض جنون البقر) ، نُقِلَ إليهم فيروسه البطيء slow virus من نخامية مريض مات بهذا المرض - لتظهر الأعراض بعد نحو ثلاثين عاماً . وهنا حُظِرَ استخلاص الهرمون من الجثث .

تم إيلاج الجين البشري المسئول عن هذا الهرمون في بكتريا إ.كولاي عام ١٩٧٩ ، لتنتج هي منه نوعية تفضل المستخلصة من الجثث كثيراً . تنتج هذا الهرمون الآن من البكتريا ثلاث شركات على الأقل ليستخدم في علاج القزمية وفي الإسراع من التئام الجروح والكسور والحروق . ولقد يستعمل أيضاً في " التخسيس " ، بالنظر إلى ماله من قدرة على تشجيع تكوين العضلات لا الدهون (يستخدمه بعض الرياضيين لزيادة حجم عضلاتهم) - وهذا مجال خطر - ستكون له بالتأكيد سوق واسعة - لكنه يتطلب التمهل والحذر .

فى بداية الأمر ، لوحظ أن للهرمون الذى تنتجه البكتريا آثاراً جانبية ، اتضح أنها ترجع إلى تلوثه بمركب كيماوى من جدر خلايا البكتريا ، سام إذا وصل دم الإنسان . يظهر هذا المركب فى الهرمون لأن البكتريا تنتجه داخل خلاياها ، ويلزم تحطيمها لاستخلاصه . أمكن التغلب على المشكلة ، لتؤكد ضرورة أن يولى المهندس الوراثى اهتمامه إلى ما تنتجه البكتريا من بروتينات بشرية .

الإنترفيرون interferon

لاحظ أليك إيزاكس Alick Isaacs أن نمو فيروس داخل الخلايا يمنع نمو فيروس آخر فيها . اكتشف عام ١٩٥٧ هو والسويسرى جين لينديمان Jean Lindemann أن الخلايا المصابة بالفيروس الأول تفرز مادة مضادة (إنترفيرون) توقف نمو الفيروس الثانى يمكن العثور عليها فى السوائل حول النسيج وفى الدم . بسرعة اعتُبر الإنترفيرونُ النظيرَ للمضادات الحيوية antibiotics للبكتريا - فهذه تقتل البكتريا ولكنها لا تؤذى الفيروسات .

غدا الإنترفيرون إذن من البيولوجيكيات biologicals المحتملة ، حتى بعد أن اتضح أنه نوعى تماماً : فإنترفيرون الفأر مثلاً لا يصلح إلا للفأر ولا يحمى الإنسان - ومعنى هذا أننا لانستطيع استخدام الحيوان فى إنتاج إنترفيرون يصلح للبشر ، إنما يلزم أن نستخلصه من خلايا بشرية تنمى فى مستنبت فى المعمل - وحتى هنا سيكون القدر الذى تنتجه الخلايا البشرية ، كما اتضح ، ضئيلاً جداً ، الأمر الذى يزيد من مجهود إنتاجه كعلاج ويرفع ثمنه . (يمكن من ٤٥ ألف لتر من الدم استخلاص عُشر جرام من الإنترفيرون النقى لا أكثر) . لكن الاهتمام بالإنترفيرون ظل يزداد بعد أن اكتُشف أنه يحث الخلايا المصابة بالفيروسات على تمثيل جزيئات تقاومها ، وينبه الجهاز المناعى لإنتاج خلايا " ت " ، مثلما ينبهه إلى مقاومة بعض

النموات السرطانية . غير أن الإنترفيرون ظل بعيداً عن حقل التجريب الواسع ، لقلّة المتوفر منه وارتفاع سعره وانخفاض نقاوته .

وفى عام ١٩٨٠ تمكنت ثلاث مجموعات من العلماء (كل على حدة) من انتاجه نقياً بتكنولوجيا الدنا المطعم . ظهر فى البداية أن منه ثلاثة ضروب (ألفا وبيتا وجاما) (تقوم كرات الدم بتخليق ألفا ، والأرومة الليفية بتخليق بيتا وخلايا " ت " بتخليق جاما) . - لكن عدد الضروب قد تعدى الآن عشرة ، بينها اختلافات ضئيلة فى مقاومة الفيروسات وفى تنبيه الجهاز المناعى . كما ظهر أنه ليس فى الحق بالدواء السحرى الذى كان متوقّعا ، لكنه يفيد فى اندمال الجروح والتنام كسور العظام وعلاج الحروق والتقرحات ، كما يدخل الآن فى علاج بعض أنواع السرطانات (منها ساركوما كابوسى Kaposi's sarcoma ، وبعض سرطانات الكلى ، والميلانوما ، ولوكيميا النخاع الشوكى المزمنة) ، وأمراض المناعة الذاتية ، وثآليل الأمراض التناسلية ، وإن كانت له - بالجرعات الكبيرة - آثار جانبية بغیضة .

البلازمينوجين plasminogen

مرض القلب هو القاتل الأول فى مجتمعات الغرب اليوم - واحد من بين كل اثنين هناك يموت بسبب مضاعفات هذا المرض ، وتزايد ضحاياها الآن فى العالم الثالث . ينشأ تصلب الشرايين عن الترسيب المستمر للكولسترول cholestrol على جدر الشرايين ، لاسيما منها المتوسطة والكبيرة الحجم ، ومن هنا خطورته .

والكولسترول مادة حيوية ضرورية جداً للحياة ، يصنع الكبد منها ٧٥% ويأتى الباقي من الغذاء ، عادة من الدهون الحيوانية ، إذ تخلو منه المنتجات النباتية تماماً . من هذه المادة تصنع خلايا الجسم أغشيتها ، وتصنع

الغدة الكظرية adrenal والأعضاء الجنسية هرمونات غاية في الأهمية ، ثم إنها مكون رئيسي في تشكيل أملاح الصفراء وفيتامين د . يجرى الكوليسترول في الدم ليصل إلى الخلايا التي تستخدمه وتطلقه إلى الدم ثانية بعد الاستخدام ليعود إلى الكبد ، فيتخلص منه أو يعيد تدويره . ولما كان الكوليسترول لا يذوب في الماء ، فإنه لا يمر من أغشية الخلايا إليها إلا عندما تسمح له بذلك سلسلة من المستقبلات receptors . فإذا حدث وترسب الكوليسترول في موقع بشريان ، ولم يستطع تيار الدم أن يغسله ، ولم يجد الجسم من المذيبات القدر الذي يحلله ، بقي في مكانه مكونا لطفخة ، تتزايد مع الوقت حتى ليغدو من الصعب إزالتها ، بينما هي تسد مجرى الدم في الوعاء رويداً رويداً . فإذا ما وقع ذلك في شبكة الشرايين التاجية التي تغذي القلب ، قلّ ما يصل إلى عضلة القلب من الأكسجين – عادة دون أن يشعر الفرد . قد يبدأ مثل هذا الترسيب الغادر البطيء من الطفولة ، لكن أعراضها لا تظهر عادة إلا في أواسط العمر – والرجال أكثر تعرضاً له من النساء . يحدث أن تتكون أحياناً جلطة دموية في مكان اللطفخة بالشبكة التاجية فتؤدي إلى شبه انسداد . هنا يحس المريض بالألم هائلة في الصدر تعلن عن نوبة قلبية . وإذا ما حدث ذلك في الشرايين السباتية carotid arteries وقعت السكتة الدماغية stroke . فإذا لم يمكن إعادة تيار الدم إلى العضلة ، ماتت ، ليحل محلها – إذا لم يتوفّر المريض – نسيجاً ليفياً لا يمكن أن ينقبض كعضلة القلب السليمة ، ولذا يظل القلب طول حياة المريض يضخ الدم بصورة عاجزة .

هناك إذن علاقة وثيقة جداً بين مرض القلب وبين كوليسترول الدم – وبينه وبين الدهون المشبعة . ولما كان الكوليسترول لا يذوب في الماء ، فقد جهز له الجسم أسطولا من ناقلات تسمى الليبوبروتينات lipoproteins ، يمكنها أن تسبح بحرّية في بلازما الدم وهي تحمله – كما تقوم أيضاً بنقل الدهون التي نأكلها من الأمعاء إلى الكبد . هناك من الليبوبروتينات أربع صور ، كلّ منها يعبر عن مرحلة في تحولها ، ولكل منها دوره . فأما الأولى

فهي الليبوبروتين ذو الكفاءة المنخفضة جداً very low density lipoprotein (VLDL) ، وهذه تحتوى بجانب الكولسترول على ترايجلسريدات triglycerides - أكثر أنواع الدهون المشبعة وجوداً فى غذائنا . يخرج هذا الليبوبروتين إذن من الكبد محملاً بالكولسترول والترايجلسريدات ، ليترك حمولة من هذه الأخيرة فى محطات على طول الطريق حيث يحرق لإنتاج الطاقة أو يخزن كدهون . عندما تقل الحمولة من الجلسريدات تقل كثافة الليبوبروتينات وتصبح متوسطة intermediate - الصورة الثانية - ليعود البعض منها إلى الكبد للاستيعاب ، وتبقى فى تيار الدم الصورة الثالثة : الليبوبروتين منخفض الكثافة (L D L) low density - وهذه هى الصورة التى تنقل الكولسترول إلى خلايا الجسم لتصنع منه أغشيتها أو تركب منه هرمونات . ومعظم ما يحمله الجسم من كولسترول (٧٥ - ٨٠ ٪ منه) موجود فى شاحنات الليبوبروتين منخفض الكثافة هذا . والمستوى المرتفع من هذا الليبوبروتين فى الدم هو الذى يرتبط بزيادة الإصابة بتصلب شرايين القلب . [توجد على أسطح الخلايا مستقبلات تسمح لجزيئات هذا الليبوبروتين بالولوج إلى داخل الخلية . يشفر لهذه المستقبلات جين ، يقع على الكروموزوم ١٩ . وفساد هذا الجين يسبب " فرط الكولسترول " فى الدم - وهذا واحد من أخطر الأمراض الوراثية] . وعندما تتخلص الخلايا من الليبوبروتين بعد استخدامه ، يخرج إلى الدم فى صورة ليبوبروتين عالى الكثافة HDL (الصورة الرابعة) ، حيث يتشرب ما يجده من كولسترول كالاسفنج وينتفخ ، ليمضى فى طريقه إلى الكبد حيث يتحلل أو يعاد تدويره .

يعرف الليبوبروتين منخفض الكثافة بقدرته على ترسيب الكولسترول فى الشرايين - ومن ثم يقال إنه " خبيث " ، أما الليبوبروتين عالى الكثافة فهو الصورة " الطيبة " ، لأنه الوسيلة التى يخرج بها الكولسترول من الحلبة . ولقد اتضح بالفعل أنه كلما ازداد الليبوبروتين عالى الكثافة فى الجسم كلما قلت القابلية للإصابة بمرض القلب - فارتفاع نسبته تعنى ارتفاع كفاءة

التخلص من الكولسترول . والحق أن هناك من هذا الليبوبروتين عالي الكثافة ثلاثة أشكال (١ ، ٢ ، ٣) ، وزيادة نسبة الشكل الثاني وحده هي التي ترتبط بانخفاض نسبة الإصابة بمرض القلب . (اتضح أن الرياضة البدنية ترفع من نسبة هذا الشكل الثاني بالذات) . ولما كان المكون الأساسي في الليبوبروتين منخفض الكثافة هو الأبوليبوبروتين ب apolipoprotein B ، بينما يكون في الليبوبروتين عالي الكثافة هو الأبوليبوبروتين أ - ١ ، فقد أخذ هذان أساساً في التحاليل الاكلينيكية .

ولقد عُزل جين بشري يشفر للأبوليبوبروتين أ - ١ ، لتستخدم تكنولوجيا الدنا المطعم في انتاجه بكميات وفيرة تكفي لاستعماله لمن يتميزون بمستوى منخفض من الليبوبروتين عالي الكثافة ، إذ يقلل من خطر إصابتهم بالنوبات القلبية .

لكن الجسم ينتج طبيعياً بروتيناً ثميناً يقوم بإذابة جلطات الدم إذا وقعت حيثما لا يجب ، غير أنه يفرزها بكميات غاية في الضآلة تكفي فقط لإجراء عملية " التنظيف " الروتينية . لو أمكن تصنيع هذا الجزيء الحيوى بكميات وفيرة لأصبح عقاراً سحرياً غاية في الأهمية . فالجسم يعرفه . يسمى هذا البروتين " منشط بلازمينوجين الأنسجة " tissue plasminogen activator . ولقد تمكنت إحدى الشركات الكبرى من إنتاج كميات تسويقية منه ، بعد تطعيم الجين المشفر في ناقل أولج إلى خلايا ثدييات مستزرعة (ويسوق تحت اسم أكتيفيز activase) وظهر بالفعل أن حقن الأكتيفيز في غضون أربع ساعات من حدوث الأزمة القلبية يذيب الجلطة بسرعة ويعيد لعضلة القلب نصيبها من الدم . لكن سعره كان مرتفعاً للغاية (٢٠٠٠ دولار للجرعة) ، كما اتضح أن نشاطه لا يستمر بعد الحقن إلا فترة قصيرة ، فثمة جزيء مثبط له inhibitor يوجد طبيعياً في الدم - مما يفسر المعدل المرتفع من الجلطات بعد استعماله بفترة . هنا قفزت جماعة أخرى من العلماء إلى

العمل ، فصمموا عام ١٩٨٩ جزيئاً جديداً من منشط بلازمينوجين الأنسجة ، حوروا فى الواقع من التركيب الجزيئى لهذا المنشط وأنتجوا جزيئاً جديداً لم يكن له من قبل وجود . كان هذا الجزيء يذيب الجلطات تماماً مثل الأكتيفيز . لكن حساسيته للمثبط الموجود فى الدم أقل كثيراً ، ومن ثم يبقى لفترة أطول .

بدأت البيوتكنولوجيا تنتج عقارات مبتكرة ، تُهتدس جزيئات بروتينية جديدة تماماً لم يسبق أن وجدت بالطبيعة .

مسابر التشخيص الوراثى probes

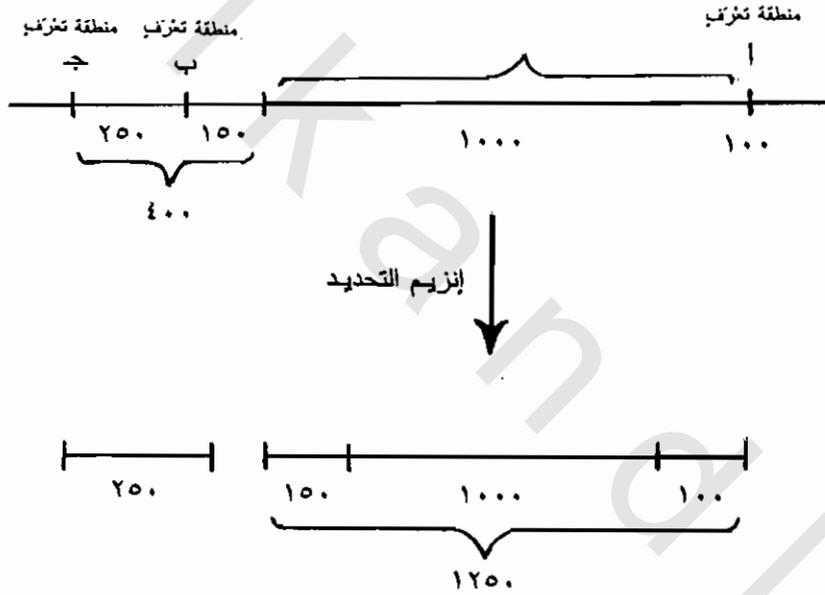
يمكن لتقنيات معالجة الدنا أن تسهم كثيراً فى تشخيص الأمراض الوراثية فى الإنسان . تنشأ الأمراض الوراثية عن عيوب فى الدنا ، تتابعات دناوية تحولت - طفرت - فتغير نظامها ولم تعد تنتج البروتين الذى يشفر له الجين الطبيعى ، أو أصبحت تنتج بكميات أقل فلا توفر المطلوب منها للجسم ، أو غدت تنتج بروتيناً آخر ضاراً . يمكن إذن أن نتجه فى التشخيص إلى تسلسل النوتيدات فى الجين لنرى إن كان قد تغير - قياساً إلى نموذج تسلسل طبيعى نعرفه للجين . نلجأ هنا إلى خصيصة التكامل الجزيئى بين القواعد المؤلفة للدنا (أ دائما مع ث ، ج دائما مع س) - إلى طريقة تسمى تهجين الحمض النووى . إذ تُحضّر سلاسل مفردة (لامزدوجة) تحمل القواعد المكملة للتتابع المطلوب سيره ، ثم أننا نشعها ، لتصبح مسابر مشعة ، ثم نمزجها بالدنا المطلوب التشخيص فيه ، والمجهز أيضاً فى صورة جدائل مفردة . ستهجن - أى تلتحم - جدائل المسير المشعة فقط ، بالجدائل المكملة لها إن كانت موجودة (ولن تمس غيرها) لتكوّن لوالب مزدوجة هجينة يمكن كشفها بعد التفريد الكهربائى electrophoresis . بل وقد يستعمل تهجين الدنا فى معرفة موقع الجين والكروموزوم الذى يحمله ، فى تقنية تسمى التهجين فى الموقع in situ hybridization . إذ تؤخذ مثلاً دهكة من دنا خلية بشرية ،

ثم تعامل لفصل اللوالب المزدوجة للكروموزومات إلى جدائل مفردة ، لتعالج بالمسبر المشع للجين ، ثم تؤخذ صورة اشعاعية . ستشتبك المسابر المشعة بالجين في موقعه ، وتظهر في الصورة بقعة سوداء تحدد مكانه وتحدد الكروموزوم الذى يحمله . وقد نجحت هذه الطريقة عام ١٩٨١ ، بعد تحسينها ، فى تحديد موقع الجين المشفر للإنسولين على طرف الذراع القصير للكروموزوم البشرى رقم ١١ .

إذا كان العطب الوراثى قد نشأ عن طفرة نقطية بجين يحمل فى تتابعه موقع تعرّفٍ لأحد إنزيمات الحديد ، كان من السهل التشخيص بالمسابر تشخيصاً مباشراً . جين بيتا جلوتين فى الإنسان مثلاً طوله ٣٧٦ زوجاً من القواعد (زق) ، وهو يحمل التتابع ٥ - س . ث ج أ ج الذى يتعرف عليه إنزيم التحديد Dde I . إذا عُرِّض الجين الطبيعى لهذا الإنزيم شطّره إلى مقطعين يختلفان طولاً : واحد طوله ٢٠١ زق والآخر طوله ١٧٥ زق . تُعطِب هذا الجين طفرةً نقطية تحول القاعدة أ ، فى تتابع التعرف داخله ، إلى ث ، وتتسبب فى مرض أنيميا الخلايا المنجلية sickle cell anaemia . فإذا استخدمنا مسابر مشعة لجين بيتا الطبيعى ، على عينة من دنا يحمل هذا الجين عُرِّضت لفعل إنزيم التحديد هذا ، ثم قمنا بالتفريد الكهربائى للنتائج ، ظهرت لنا لطختان مشعتان قصيرتان متتاليتان . أما عينات الدنا النظرية المأخوذة من خلايا دم شخص منجلى ، فلن ينشطر تتابع الجين فيها بفعل الإنزيم - لأن الإنزيم لن يجد التتابع الذى يعرفه فقد غيرته الطفرة ، وبذا فستظهر عن التفريد الكهربائى لطفة واحدة كبيرة تشمل الجين كله . (وربما كان لنا هنا أن نلاحظ ان تحولاً بسيطاً - لايزيد على نوتيدة واحدة - كان هو الفرق بين الصحة والمرض) .

والحقيقة أننا نستطيع أن نستخدم الرقليات هذه فى التشخيص حتى لو لم تقع الطفرة داخل الجين (مثلما كان الوضع فى الأنيميا المنجلية) وإنما فى منطقة متاخمة للجين على الدنا . فنحن نعرف الآن موقع أكثر من ألفى

رفليب منثورة على طول كروموزومات الانسان (والمجهودات جارية لزيادتها) . ولكي تتضح الطريقة دعنا نفترض أن جينا يهنا (لأن طفوره يسبب مثلاً مرضاً وراثياً) يكمن في منطقة ما على كروموزوم طولها ١٠٠٠ زق . لنفترض الآن أن إلى اليمين على مقربة من هذه المنطقة التي تحمل الجين (الطبيعي) موقعَ تعرّف (أ) لإنزيم تحديد معين يبتره في منتصفه عند نوتيدة تبعد عن منطقة الجين ١٠٠ زق (مثلاً إنزيم HaeIII الذي يبتتر التابع ٥ - ج . ج . س س مابين ج الثانية و س الأولى) ، وأن إلى يسارها موقعين مماثلين (ب ، ج) على مبعده ١٥٠ و ٤٠٠ زق على التوالي :



إذا استخدمنا إنزيم التحديد إذن على دنا أفراد طبيعيين (غير مصابين بالمرض) فإننا نتوقع أن ينشطر هذا الامتداد إلى جزعين ، واحدٍ طوله ١٢٥٠ زق [١٠٠٠ زق (منطقة الجين) + ١٠٠ زق + ١٥٠ زق] إلى اليسار) ، والآخر طوله ٢٥٠ زق (مابين ب ، ج) . يعرفنا التفريد الكهربائي بهذا إذ تظهر لطحنتان واضحتان يختلفان حجماً .

افترض الآن أننا عرضنا دنا أفراد يحملون المرض ، إلى إنزيم التحديد ، فكانت النتيجة لطحنة واحدة كبيرة ، قطعة واحدة طولها ١٥٠٠ زق

(١٠٠ + ١٠٠٠ + ١٥٠ + ٢٥٠) . هنا نستطيع القول إن طفرة قد حدثت بموقع التعرف (ب) غيرت من التتابع فيه فلم يستطع إنزيم التحديد التعرف عليه ، ولم يبتّره - وإنما بترّ فقط عند الموقعين أ ، ج . ومعنى هذا أن موقع التعرف ب أقرب إلى الجين المعنى من الرقليب ج (وأن منطقة الجين تقع ما بين أ ، ب) - نعنى أننا نستطيع أن نستخدم الموقع ب كواسم ، " جين طافر " قريب مرتبط بجين المرض .

طبيعي أننا سنبدأ العمل غير عارفين بالمسافات في الخريطة التي وُضعت للتوضيح ، وليس لدينا سوى خريطة مواقع التحديد للرقليات توضح أماكن تعرف إنزيم التحديد الذي سنستخدمه . فإذا لاحظنا أننا إذا عرضنا للإنزيم دنا عدد معقول من المرضى مسحوب من عائلة ممتدة extended family معروفة بالمرض ، وظهرت دائماً في مكان ما عند التفريد الكهربائي لطخة أكبر مما تقول به الخريطة ، عرفنا بوجود طفرة في دنا المرضى بهذا الموقع الأوسط ، وأن موقع التحديد الطافر يقع بجوار الجين ، ويمكن أن يُستخدم في تشخيص وجود هذا الجين المرضى أى كدليل على وجوده - أى نشخص وجود الطفرة الرقليبية دليلاً على وجود الجين المرضى الذى لانعرف تركيبه بالضبط . لكن علينا أن نلاحظ حدود هذا التشخيص : فلقد يحدث تآشيب recombination (فى الخلايا الجنسية لمن يحمل الجين المرضى من الأبوين) ما بين هذا الجين المرضى وبين موقع التعرف الطافر للإنزيم ، فلا يظهران سوياً فى دنا المريض . تتوقف نسبة هذا التآشيب بالطبع على بُعد الجين عن موقع التعرف (فتزداد بزيادته) . ومعنى حدوث التآشيب هو أن يظهر فرد غير مريض يحمل الرقليب الطافر ، أو يظهر مريض لا يحمله .

تتحدد المادة الوراثية للفرد عند إخصاب الحيوان المنوى للبيضة وتكوين الزيجوت . ومن الممكن إذا توفرت المسابر الملائمة لجين مرض وراثى أن يكشف عن وجوده فى الجنين قبل الولادة ، إذا كان ثمة ما يدعو

إلى ذلك ، حتى تتنبه الأم فتفكر في أمر الإجهاض أو إبقاء الحمل . كما أن مثل هذه المسابر قد تُستخدم في كشف حمل بعض الأفراد جينات مرضية لا يظهر أثرها إلا في عمر متقدم ، مثل مرض هنتجتون Huntington . فالجين المسئول عن هذا المرض - وهو سائد - لا يبدأ في الإفصاح عن نفسه إلا في نحو سن الأربعين ، وهو مرض قاتل ، يصيب الفرد أولاً بالاكْتئاب ، ثم فقدان السيطرة على العضلات ، لينتهي بتدهور عقلي فظيع يتقدم ، حتى الموت . وحامل الجين لابد أن يصاب بالمرض - عادة بعد أن يكون قد أنجب . وكشف وجود الجين في سن العشرين مثلاً لايعنى بالنسبة لحامله إلا أن يعرف أن جيناته قد حكمت عليه بالموت بهذه الميئة البشعة بعد نحو عشرين عاماً - حتى ليحاول الكثيرون ممن يخبرهم التشخيص الوراثي بأنهم يحملون الجين أن ينتحروا . قد يتسبب التشخيص الوراثي إذن في مشاكل إنسانية وأخلاقية يلزم مواجهتها .

الفاكسينات vaccines

للجسم جهاز مناعي مهمته الدفاع ضد الأمراض المعدية - لذا فإن أخطر الأمراض هو ما يصيب هذا الجهاز (كالإيدز) إذ يتركه فريسة سهلة لأي كائن مُمرض يغزوه . إذا ما استثار الجهاز المناعي كائنٌ ممرض غزا الجسم ، قامت خلايا الدم بإنتاج أجسام مضادة antibodies خاصة لمواجهته وتسهيل القضاء عليه ، وقد تُضفي المناعة ضده بالذات لفترات طويلة . من الممكن أن يُستثار الجهاز المناعي لإنتاج الأجسام المضادة ضد الميكروب قبل أن يُصاب الفرد به ، وذلك عن طريق التحصين بالفاكسينات . تعمل الفاكسينات بالجسم لأن كرات الدم البيضاء لا يلزمها وجود نفس الكائن الحي المُمرض حتى تنتج الأجسام المضادة له ، فما يستحث كرات الدم البيضاء في الواقع هي جزيئات نوعية خاصة توجد على غلافه أو بجوفه تسمى الأنتيجينات antigens (وكل أنتيجين جسم مضاد خاص) ، والتحصين

بالفاكسينات يعنى إدخال هذه الأنتيجينات إلى الجسم قبل الإصابة ، بطريقة مأمونه ، كى يُستَحَثَّ وينتج الأجسام المضادة ، حتى إذا حدث وغزا الميكروب الجسم وجده مجهزاً ومستعداً بالفعل لمواجهته .

هناك طرق ثلاث معروفة لتحضير الفاكسينات . أولها أن نستعمل ماقد نجده فى الطبيعة من أقارب للكائن الممرض تكون غير مؤذية ، أو أن نستتبط سلالة من هذا الكائن مستضعفةً attenuated لاتؤذى . ونجاح مثل هذه الفاكسينات الحية يرجع إلى أنها تحمل واحداً أو أكثر من الأنتيجينات التى يحملها الميكروب الممرض . ومن أمثلة هذه الفاكسينات فاكسين الجدري smallpox . [وجد أن أجساد نحو نصف من يصابون بفيروس العنز caprine arthritis encephalitis (C A E V) تنتج أيضاً أجساماً مضادة لفيروس الإيدز - أحد أقارب فيروس العنز - الأمر الذى قد يزكى استخدام الفاكسين المصنوع من فيروس العنز فى الوقاية من مرض الإيدز] . أما الطريقة الثانية فيقتل فيها الكائن الممرض ، بالفورمالين مثلاً ، ليحقق الجسم به ميتاً ، فقد وُجد أن جزيئات الأنتيجينات فى بعض هذه الكائنات الميتة كثيراً ما تكون فعالة لدرجة مذهلة . ومن أمثلة هذه الفاكسينات ، فاكسين سولك لمرض شلل الأطفال . تركز الطريقة الثالثة على حقيقة أنه يكفى لاستثارة الجهاز المناعى للجسم جزءاً فقط من الميكروب ، لا كله حياً أو ميتاً ، أى لايلزم أن يكون الجسم مستعداً لمقاومة كل أنتيجينات الكائن الممرض ، ويكفى أن يواجه واحداً منها فقط . يُحضَّر إذن الفاكسين من جزيء واحد موجود على غلاف الميكروب ، أو من صورة محورة من جزيء توكسين toxin (سُم) ينتجه الميكروب . ومن أمثلة هذه الفاكسينات فاكسين الدفتريا وفاكسين التيتانوس .

يواجه إنتاج الفاكسينات بهذه الطرق التقليدية مشاكل كثيرة ، فهى تتطلب إمكانيات ضخمة وتتضمن الكثير من المحاذير ، مثل الحاجة إلى تكثير كميات هائلة من الكائن الممرض ، أو إلى كميات هائلة من الدم لتنمية

الميكروبات ، ومثل احتمال أن يلوّ الفاكسين بالكائن المُمرض حياً . يمكن للبيوتكنولوجيا الحديثة أن تصنع جزيء الأنتيجين كيمائياً ، فالأنتيجين عادة هو مجرد جزيء بروتيني يمكن أن نعرف تسلسل الأحماض الأمينية به ، وأن نبني مثيلاً له بالمعمل . لكن الأمر يصبح في غاية الصعوبة إذا كانت سلسلة الأحماض الأمينية طويلة . لكن اتضح أنه لايلزم في الحق لاستثارة المناعة في الجسم أن يوجد جزيء بروتين الأنتيجين بأكمله ، إنما فقط في كثير من الأحوال جزء معين قصير منه - يتراوح طوله عادة ما بين ثمانية وعشرة أحماض أمينية - يسهل تصنيعه أو انتاجه بيوتكنولوجياً . والمهم إذن أن يُحدّد هذا الجزء من كل أنتيجين . تسمى هذه الفاكسينات باسم الفاكسينات الصغرى subunit vaccines .

كانت أولى محاولات البيوتكنولوجيا الناجحة في حقن تحضير الفاكسينات الصغرى هي إنتاج فاكسين لمقاومة الالتهاب الكبدي ب hepatitis B ، بكميات تكفي لتحصين مجتمعات كبيرة من البشر . يصيب فيروس هذا المرض كبد الإنسان فيتلفه وقد يؤدي إلى السرطان . أمكن التوصل إلى تتابع الجين المشفر لأنتيجين يوجد على غلاف الفيروس . لكن لم تتجح كلونته في البكتريا ، فاتجه العلماء إلى الخميرة . كلّونوا الجين في بلازميد دفعوا به داخل الخميرة *Saccaromyces cerevisiae* ، فاستوعبته وأنتجت من الأنتيجين كميات وفيرة - كان فعله يشبه فعل البروتين الفيروسي إلى حد كبير ، ونجح في تحصين البشر ضد هذا الفيروس . استُخدمت هذه الطريقة أيضاً في إنتاج فاكسينات لأمراض عديدة في الإنسان والحيوان (منها مرض الحمى القلاعية في الماشية foot & mouth disease) . (والواقع أنه من الممكن أن يحورّ الفيروس الممرض نفسه بأن نزيل ما به من جينات ممرضة ، ثم ندفع به داخل الجسم البشري كفاكسين) .

الأجسام المضادة النقية monoclonal antibodies

لكننا نستطيع أن نواجه المشكلة بطريقة أخرى . ماذا لو صنعنا الأجسام المضادة ذاتها ، بدلاً من أن ينتجها الجسم ؟ يُحقن أنتيجين الكائن الممرض مثلاً في حصان أو أرنب ، ثم نستخلص من دمه الأجسام المضادة للأنتيجين لنعالج بها من يحتاجها . هذا في الواقع ممكن ، لكن القدر الناتج من الأجسام المضادة المطلوبة سيكون ضئيلاً ، ثم إنه سيكون مختلطاً بالعديد من الأجسام المضادة الأخرى . لكن الجسم المضاد على أية حال ليس سوى بروتين ، بروتين كبير يُحدَّد وراثياً . وكما ندفع خلية بكتيرية مثلاً إلى صناعة بروتين الإنسولين ، يمكننا أن نجعل الخلايا الحية خارج أجسامنا مصنعاً ، لتقوم هي بإنتاج الأجسام المضادة فنستخلصها نحن للعلاج .

الأجسام المضادة كما رأينا نوعيّة . للأنتيجين الواحد جسم مضاد واحد فقط يشترك معه ، سطحه مجهز للتعرف على منطقة بذاتها من هذا الأنتيجين ولا غيره . هناك الآلاف المؤلفّة من الأنتيجينات ، والجسم يستطيع أن ينتج لكل منها الجسم المضاد الذي يوافقه . ولقد تستخدم هذه الأجسام كما ذكرنا في العلاج ، لكنها قد تستخدم أيضاً كعدة تشخيص نشخص بها تشكيلاً عريضة من الأمراض ، بل وحتى من المنتجات . ولقد حاول العلماء طويلاً إنتاج الجسم المضاد ، بكميات نقيه ، لأي أنتيجين بذاته : مُنتج لا يحمل إلا نوعاً واحداً فقط من الأجسام المضادة ، حتى نجح سيزار ميلشتاين Cesar Milstein وجورج كوهلر Georges Kohler عام ١٩٧٦ من ابتكار تقنية جديدة لإنتاجها - تقنية تحولت بسرعة لتصبح صناعة هائلة : تقنية إنتاج الأجسام المضادة النقية من الهيبريدومات . بل لقد أنشئ في عام ١٩٨٤ " بنك بيانات الهيبريدومات " ليعمل كمركز للمعلومات عنها ، إذ تضاف الآلاف من خطوط هيبريدومات جديدة في كل عام .

يصعب في المستنبت بالمعمل أن تُستزرع خلايا ب التي تنتج الأجسام المضادة فحياتها قصيرة . وخلية ب الواحدة لا تنتج إلا نوعاً واحداً فقط من الأجسام المضادة . قام العالمان بحقن فأر بالأنثجين المطلوب تحضير الأجسام المضادة له ، فأنتج خلايا ب المنتجة لهذه الأجسام . ثم كان أن دمج العالمان خلية ب مأخوذة من طحال الفأر ، في خلية سرطانية ، فنتجت خلية هجينة تسمى هيبريدومة hybridoma أمكن إكثارها لتنتج كلوناً clone . ومثل هذه الهيبريدومات يمكن استنباتها في المعمل وتكون خالدة immortal ، فتقسم إلى ما لا نهاية منتجة كميات هائلة من الجسم المضاد الوحيد الذي تخصصت فيه . [ومن الممكن أن تُحفظ هذه الهيبريدومات في النتروجين السائل (على درجة حرارة - 196°م) فيما يسمى بنوك الخلايا cell banks] . يمكن لهذا الجسم المضاد أن يتعرف على نمط واحد لموقع أنتيجيني - مثلاً تجمع من خمسة أحماض أمينية أو ستة تكون سلسلة جانبية على سطح بروتين . ولقد استعملت مثل هذه الأجسام المضادة النقية في علاج أمراض كاللوكيميا (سرطان الدم) : إذ يوجد على أسطح كرات الدم المصابة بالمرض أنتيجينات خاصة مميزة ، أمكن إنتاج هيبريدومات تحمل خلايا ب الملائمة لها ، تقوم بإنتاج وفرة من الأجسام المضادة النقية ، التي تحقن في الجسم فتقتضى على خلايا الدم المصابة .

من الممكن أن تستخدم هذه الأجسام المضادة النقية كوسيلة عالية التخصص في تشخيص الأمراض . نحن نعرف مثلاً أن خلايا الأورام السرطانية تحمل على أسطحها بروتينات خاصة تميزها عن الخلايا السوية . فإذا أمكن تمييز هذه البروتينات ، فمن الممكن صناعة الأجسام المضادة لها كما ذكرنا ، ومن الممكن أن نستخدم هذه الأجسام في كشف وجود المرض ، حتى قبل أن تظهر الأورام بحيث يمكن البدء مبكراً في العلاج . بل ومن الممكن أن تستغل هذه الأجسام النقية مثلاً في كشف أنواع لحوم الحيوانات في اللحم المفروم ، المستعمل في صناعة السجق . فإذا تمكنا من معرفة جزيء خاص لا يوجد إلا في لحم الخنزير أو لحم الكلاب ، ففي مقدورنا أن نصنع

الأجسام المضادة النقية له لنكشف بها عن وجوده فى أى عينة من اللحم المفروم .

البصمة الوراثية genetic fingerprint

تستخدم الفنترات (المكررات الترادفية المتباينة العدد) كما ذكرنا فى تحديد البصمة الوراثية وتتخذ دليلاً للاتهام فى ساحات القضاء ، وذلك بأن تؤخذ عينة من القرينة البيولوجية التى تركها المجرم (نقطة دم مثلاً أو شعرة أو حيوانات منوية فى جرائم الاغتصاب) ، ثم تُعرض لإنزيم تحديد يشظى الدنا حول فنتر فى العينة وكذا فى عينة أخرى تؤخذ من دم المشتبه فيه ، أو يستخدم التفاعل المتسلسل للبوليميريز فى تكثير فنتر نعرف تتابعين على جانبيه نستخدمهما طبيعتين . يجرى تفريد الشظايا لكل من العينتين فى جهاز التفريد الكهربائى - الذى يقوم بفصل الشظايا على الجيل تبعاً لحجمها عند تمرير التيار الكهربائى ، وتحريكها (الأكبر أبطاً) - لتُغمر شظايا كل من العينتين فى مسابر مشعة تحمل تتابعاً قصيراً من منطقة أحد الفنترات ، فتقترن بالتتابعات المكملة لتظهر شرائط مشعة تتطابق فى العينتين إذا كان المشتبه فيه هو المجرم (من الممكن بهذه الطريقة أن نميز عدداً من المكررات فى كروموزومى الفرد - فقد يختلف العدد فى الكروموزوم الآتى من الأب عن الآتى من الأم) . تُفحص عادة أربعة مواقع لفنترات لتقليل احتمالات الخطأ .

لهذه التقنية استعمالات غاية فى الأهمية فى مجالات طب الإنسان والوراثة البشرية . هى تقنية غاية فى الحساسية ، تمكننا من إنتاج أعداد هائلة من أى تتابع (أو جين) بذاته يهمننا دون اللجوء إلى الكلونة فى ميكروب . وبها يمكن تحديد هوية ، وتكثير ، الجزء من الدنا البشرى الباقى فى الخطوط الخلوية الناتجة عن تهجين خلايا الفأر بخلايا الإنسان . فالعادة - كما سبق أن ذكرنا - أن تُطرد كروموزومات الإنسان مع الانقسام ، ليتبقى جينوم الفأر ومعه كروموزوم بشرى أو جزء من كروموزوم .

يحتوى الجينوم البشرى على مايقرب من ٩٠٠ ألف نسخة من تتابع مكرر يسمى ألو Alu repeat ، حتى لنجد نسخة منه داخل أو قرب كل جين بشرى . يبلغ طول مكرر ألو ٣٠٠ زق ، وكل هذه المكررات تحمل التتابع أ ج ث س (وهذا موقع تعرف لإنزيم بتر اسمه ألو ١ Alu I) ، ولها جميعاً ذيل طويل كله من النوتيدات أ . توجد مكررات ألو هذه فى جينوم كل الثدييات ، لكن هناك تتابعاً داخلياً فى مكرر ألو البشرى لا يوجد إلا فى جينومنا .

إذا عولجت الخلايا الهجين بإنزيم ألو ١ ، ثم اخترنا طليعتين من التتابع المميز لنا الموجود بمكرر ألو البشرى ، وأجرينا التفاعل المتسلسل ، أمكننا أن نلتقط rescue ، ونكاثر تتابعات الدنا البشرى وحده من بين كل الشظايا الناتجة عن تشظى جينوم الفأر بالخلية .

يفيد التفاعل المتسلسل أيضاً فى كشف بعض ما يحدث من طفرات فى جينات السرطنة oncogenes فى الإنسان وتحيلها إلى جينات مسرطنة . فالمعروف مثلاً أن الطفرات فى جين السرطنة راس ras تحدث فى الكثير

من أنواع السرطانات البشرية . ولقد بينت الفحوص السريعة بهذا التفاعل المتسلسل لدنا خلايا سرطانية مأخوذة من مرضى السرطان اللمفاوى الخبيث أن الصور المختلفة من المرض تنتج عن طفرات مختلفة فى جين راس .

كما تخدم هذه التقنية فى تشخيص وجود بعض السرطانات . تنشأ الليمفوما الحويصلية follicular lymphoma عن انتقال translocation يحدث ما بين الكروموزومين ١٤ و ١٨ فى الإنسان ، إذ يرحل جزء محدد من الموقع الدناوى (أ) ، المشفر للسلسلة الثقيلة لجلوبولين المناعة immunoglobulin ، على الكروموزوم ١٤ ، إلى موقع (ب) جين سرطانة الثدي BCL2 على الكروموزوم ١٨ . من الممكن أن نصمم طليعتين واحدة للطرف ٣ من الموقع أ والأخرى للطرف ٥ من الموقع ب . فإذا ما عرّض الدنا للتفاعل المتسلسل ، فإنه يضاعف مقطعاً دناوياً (طوله ٣٠٠ زق) إذا كان هناك بالفعل انتقال ، ليشير ذلك إلى وجود المرض ، وإلا التحم المقطعان كلٌّ بمنطقته الكاملة على الكروموزوم ١٨ أو ١٤ ، ولم يظهر هذا المقطع القصير .

هناك أمراض مرتبطة بالجنس متحياة ، تقع جيناتها على الكروموزوم س X ، وتظهر فى الذكور فقط إذا كان الكروموزوم فى الجينوم يحملها . تتجنب النسوة (ذوات التركيب الخليط للجنين) أن يحملن جنيناً ذكراً إذا قررن أن يتم الاخصاب خارج الرحم ليُنقل الجنين إلى أرحامهن . من الممكن هنا أن تؤخذ خلية واحدة لا أكثر من كل جنين يتم انتاجه فى المعمل (عندما يكون عدد خلايا الجنين عشرة) . تفحص الخلية بالتفاعل المتسلسل لوجود بعض من تتابع يسمى DYZ1 . هذا التتابع لا يوجد إلا على كروموزوم Y وطوله ٣٥٠٠ زق ومنه على هذا الكروموزوم نحو ٥٠٠٠ نسخة ، يستعمل التفاعل المتسلسل فى تكثير مقطع منه طوله ١٤٩ زق ، لا يظهر بالطبع إذا كان الجنين أنثى .

بل ومن الممكن أن تستغل هذه التقنية في إجراء تحليل للارتباط بين جينين باستعمال حيوانات منوية مفردة . تحدث كما رأينا أثناء عملية الانقسام الميوزي أن تتبادل الكروموزومات بعض المقاطع فيما يسمى " العبور " crossing over فتخرج كروموزومات مؤشبة تتوقف نسبتها على البعد بين الجينين . فإذا أخذنا عدداً كبيراً من الحيوانات المنوية من شخص خليط في كل من موقعين ، وعرضنا دناها واحداً واحداً لتفاعل بوليميريز متسلسل يستعمل فيه في نفس الوقت ظليعتين لكل جين ، ثم اختبرت النتائج من كل واحد من الحيوانات المنوية بمسابر للأليلات الأربعة ، أمكننا أن نعرف نسبة التأشيب ونحدد المسافة بين الجينين .

مشروع الجينوم البشري human genome project

ربما كان مشروع الجينوم البشري هو أخطر ما تقوم به البيوتكنولوجيا الآن من مشاريع ، بل هو أخطر ما قامت به البشرية من مشاريع بيولوجية . بدأ هذا المشروع رسمياً بالولايات المتحدة في عام ١٩٩٠ ، والمفترض أن ينتهي من مهمته في ظرف خمسة عشرة عاماً ، أي نحو عام ٢٠٠٥ . انضمت إلى الولايات المتحدة الآن دول عديدة منها إنجلترا وفرنسا وإيطاليا واليابان . والمهمة الأساسية لهذا المشروع هي سلسلة الثلاثة آلاف مليون نوتيدة التي تشكل المادة الوراثية للبشر ، وخرطنة وتحديد هوية المائة ألف جين أو نحوها الموجودة بجينومنا ، وتحسين وتطوير تقنيات السلسلة لتستفيد منها المجالات الأخرى من أوجه البيولوجيا (وقد اعتبرت هذه مهمة رئيسية) ، ثم فحص ودراسة الآثار الاجتماعية لإزاحة الستار عن الجينات التي تكوننا (وقد خصصت لهذه الدراسة وحدها ٣٪ من ميزانية المشروع الأمريكي) . سيقوم مشروع الجينوم البشري بجانب خرطنة جينوم الإنسان بخرطنة جينومات خمسة من الكائنات الحية الأخرى : بكتريا

ايشيريشيا كولاي (وقد تم بالفعل يوم ١٦/١/١٩٩٧ الانتهاء من سلسلة جينومها ، واتضح أنه يتألف من ٣٦٣٨٨٥٨ زق تشكل ٤٢٨٦ جينا) ، والخميرة (وقد تم الانتهاء من خرطنة جينومها عام ١٩٩٦ وبلغ طوله نحو ١٢ مليون زق) ونيماتودا سينورايديس *Caenorhabdis* (وطول جينومها يبلغ نحو ١٠٠ مليون زق) وذبابة الفاكهة ، الدروسوفيلا (نحو ١٨٠ مليون زق) ، والفار (نحو ٣٠٠٠ مليون زق) .

سيخدم كشف جينومات هذه الكائنات النموذج في المقارنة والتعرف على الوظيفة المحتملة لبعض الجينات البشرية . ولقد ثار في البداية جدل طويل حول لزوم معرفة البلايين الثلاثة من النوتيدات بطاقمنا الوراثي ، إذا كنا نعرف أن ٩٥٪ منها هي من سَقَط الدنا الذي لا يشفر لشيء نعرفه . وانتهى الجدل إلى ضرورة أن نعرف كل شيء عن جينومنا حتى الأجزاء منه التي تبدو لغواً ، فقد لا تكون كذلك .

على عام ١٩٩٦ - بعد بدء مشروع الجينوم بنحو ست سنوات - كان قد خرُطِن من الجينات البشرية ، ورُدَّ إلى مواقعه التقريبية على الكروموزومات نحو ٢٧٠٠ جين ، كلون منها نحو ١٠٠٠ . ومن بين الألفين وسبعمائة جين ، هناك نحو ١٥٠٠ من الجينات المسببة للأمراض الوراثية ، كما تم تقريباً الانتهاء من المسح الكامل للكروموزومين ١٦ ، ٢١ . وفي ٦ أكتوبر عام ١٩٩٦ أعلن أن عدد الجينات البشرية التي تمت خرطنتها قد بلغ ٦٢٨٩ جينا .

سيكون الجينوم الناتج لشخص تركيبي (يصبح مرجعاً للمقارنة) ، شخص سيكون بالطبع ذكراً (فمن اللازم أن نُسَلِّسَ الكروموزوم ص Y) لكنه مزيج من قطع دنا مأخوذة من مصادر بشرية مختلفة - دناً مركباً مُجمَعاً من سلالات البشر المختلفة ، وليس دنا شخص بذاته .

سيتكلف المشروع العالمي نحو ١٢ بليون دولار – أضخم مهمة بيولوجية اضطلع بها الانسان ، وسيكشف لنا فى النهاية عن التركيب الجزيئى للجينات البشرية على خريطة جزيئية . وسيطلب الأمر أن يحتشد العلماء لمحاولة تفسيرها وتفهمها ، سيحتاج إلى عبقریات تفك رموزها وتجلى معناها. ستغير النتائج حتى من فلسفتنا فى الحياة ، وستفتح الباب لمجالات جديدة هائلة فى كل آفاق علوم الحياة ، ولدراسات أعمق فى التطور وفى العلاقات الوراثية بين الكائنات الحية ، وستثير قضايا اجتماعية وأخلاقية وقانونية لم يواجه مثلها الانسان قبالا .