

الطباطبائي

بين

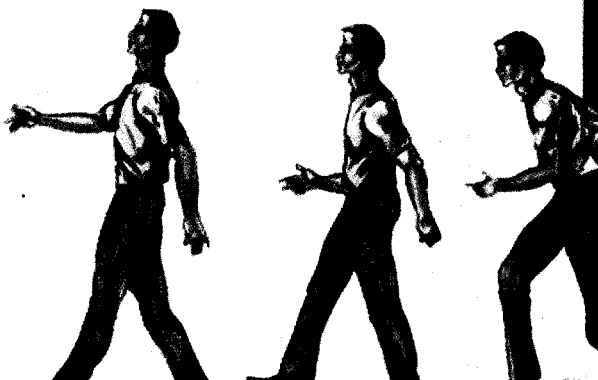
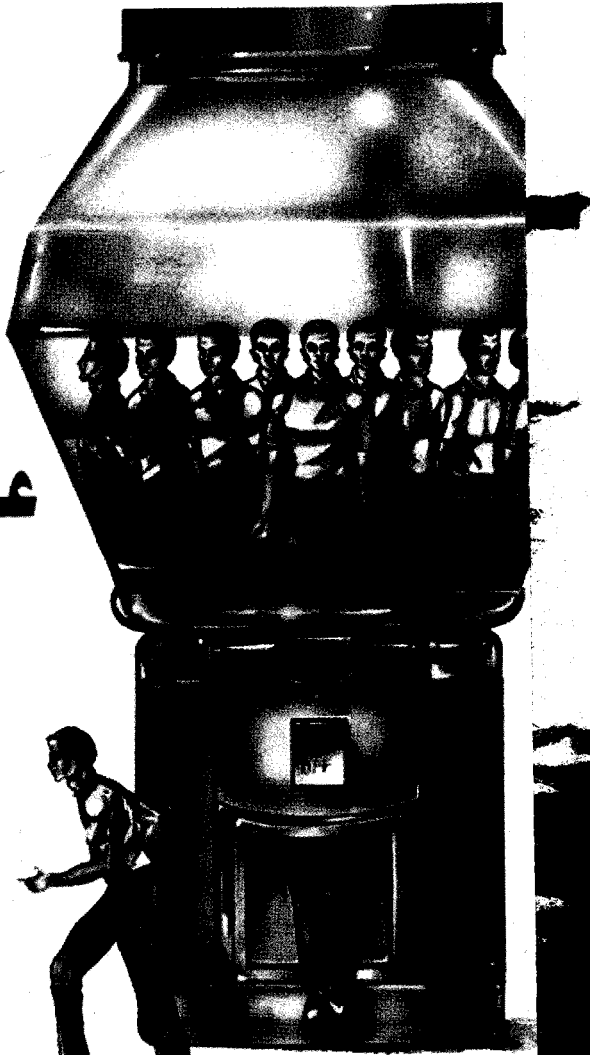
العلم والدين

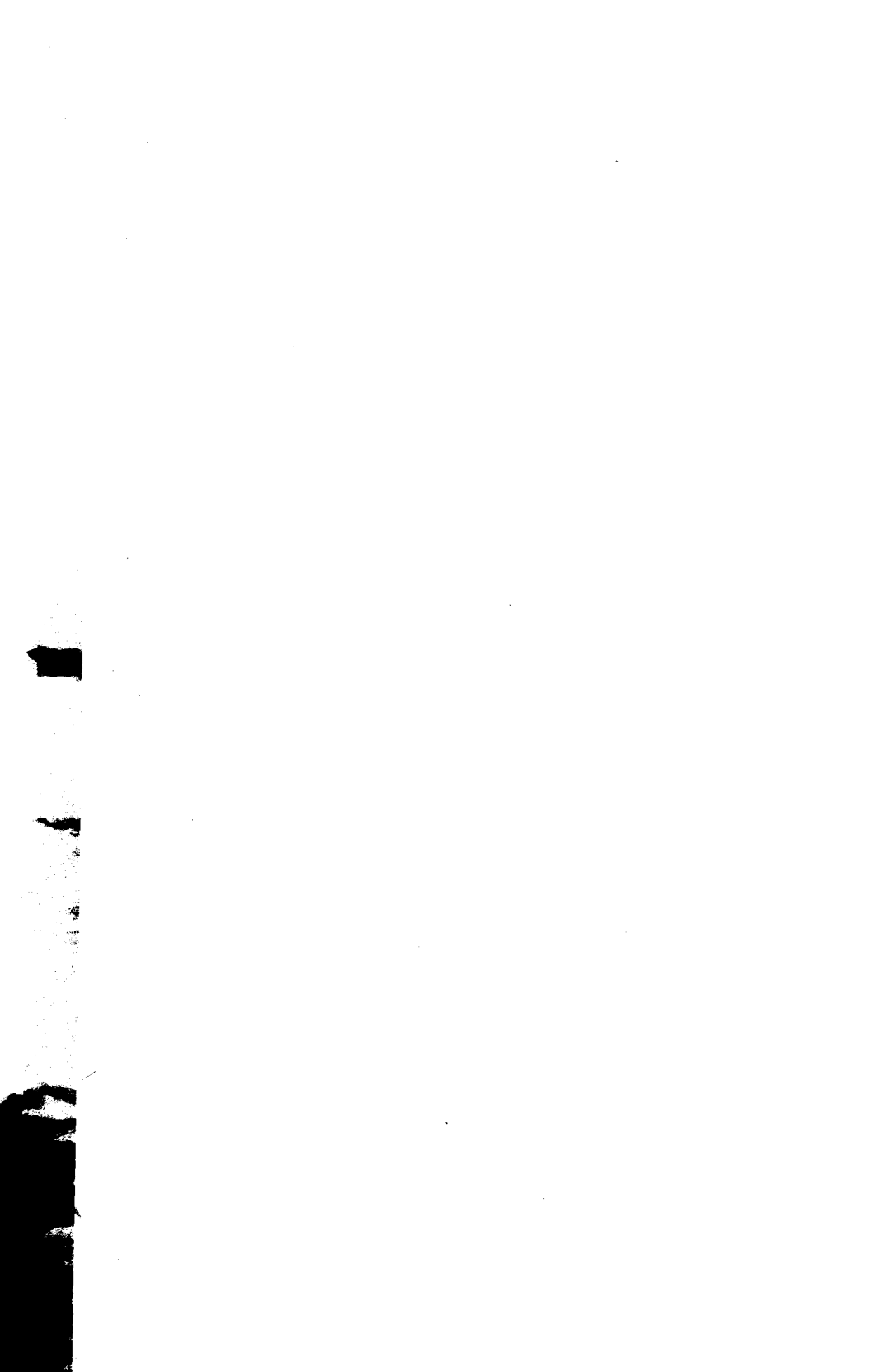
جائزة أحسن كتاب علمي

مصر - ١٩٩٧

دكتور

عبد الهادي مصباح





الاستنساخ
بين
العلم والدين

الدار المصرية اللبنانية

16 عبد الخالق ثروت - ص. ب 2022 برقيا دار شادو - القاهرة - ت : 3923525 - 3936743 - فاكس : 3909618
e - mail ALMASRIAH RASHAD@LINK.NET

رقم الإيداع : 1997 / 11545

الترجم المدلى : 977 - 270 - 380 - 7

تصميم الغلاف : محمد فايد

الطبعة الثانية : صفر 1423 هـ - مايو 2002 م

جميع حقوق الطبع والنشر محفوظة

طبع : عربية للطباعة والنشر

تلفون : 3256098 - 3251043

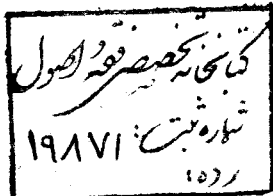
العنوان : ١٠ ، ش السلام أرض اللواء - المهندين

الطبعة الثانية : رمضان 1419 هـ - يناير 1999 م

الاستشخاص بين العلم والدين

جائزة أحسن كتاب علمي

مصر - ١٩٩٧



دكتور
عبد الهادي مصباح

النشر والتوزيع
لله وللمعلم رئيس الجمهورية
لدار المعرفة اللبنانية

كتاب عام

١٩٩٧

شَهَادَةُ الْفَقِيرِ

بِسْمِ اللَّهِ الرَّحْمَنِ الرَّحِيمِ وَرَبِّ الْعَالَمِينَ مَنْ يَتَوَلَّهُ فَأُولَئِكَ هُمُ الظَّالِمُونَ

للسيّد / د. عبد الرحيم رضياع

عن أمة تقدّم كتاب باسم الاستاذ في بيت العلوم والتراث في جامع العلوم
١٩٩٧ م

وزير الشّتاتة
فاروق حسني

رئيس هيئة الكتاب
د. سعيد عثمان

جمهورية مصر العربية
الأكاديمية للبحوث العلمي والتكنولوجيا
رئيس الأكاديمية

السيد الدكتور / عبد العادى مصباح المعدو

تحية طيبة وبعد.....

فيطيب لى أن أهنئ سعادتكم بفوزكم بجائزة تبسيط العلوم لعام ١٩٩٨ .

لما اتسمت به أعمالكم وأبحاثكم من جهد واجتهاد وأصلة علمية.

ومع تمنياتنا بأن يكون فوزكم دافعا للعطاء ولمزيد من تقدم العلم الذى يحقق الخير لوطتنا

الحبيب.

ونفضلوا سعادتكم بقبول فائق الاحترام ،،

رئيس الأكاديمية

(الدكتور عبد العادى مصباح المعدو)

مقدمة الطبعة الثانية

الحمد لله ، « سبحانك لا علم لنا إلا ما علمنا » ، هكذا يا ربنا يلهث لساننا دائمًا بالحمد لك ، والشكر على كل نعمك التي أنعمت بها علينا ، فها هي الطبعة الثانية من « كتاب الاستنساخ بين العلم والدين » تصدر ، بعد أن نفذت الطبعة الأولى ، ونفذت أيضًا الطبعة الخاصة التي تم طبعها من خلال مشروع مكتبة الأسرة ، والذي اختار القائمون عليه هذا الكتاب ، ليكون في مقدمة سلسلة الكتب العلمية التي تم طبعها لأول مرة هذا العام ، من ضمن العناوين التي تم اختيارها ، وتم طبع خمسين ألف نسخة ، نفذت كلها بالكامل في اليوم التالي لعرضها في الأسواق .

وشكرا لك يا عزيزي القارئ على هذا الإقبال والاهتمام والتقدير ، والشكر كل الشكر لكل من تناول بالنقد هذا الكتاب في وسائل الإعلام المقرورة والمسموعة والمرئية . والحقيقة أنها كانت مفاجأة سارة لي ، حين علمت بفوز هذا الكتاب بجائزة أحسن كتاب علمي لعام ١٩٩٧ ، وحصلت على تكريم الرئيس مبارك في « معرض القاهرة الدولي للكتاب » في يناير عام ١٩٩٨ ، ولم ألبي في نفس العام أن حصلت على جائزة تبسيط العلوم من « أكاديمية البحث العلمي والتكنولوجيا » بمصر ، فالحمد لله على كل هذه النعم ، وأرجو من الله عز وجل أن يجعل الفائدة من وراء قراءة هذا الكتاب في ميزان حسناتى .

أما عن موضوع الاستنساخ ، فربما يكون هذا الكتاب هو البداية ، إلا أن سطور النهاية لم تكتب بعد ، فهناك من يعمل الآن ، على قدم وساق وبجد ، من أجل استنساخ البشر ، ومنهم د . « ريتشارد سيد » في الولايات المتحدة الذي أعلن أنه ينوي أن يستنسخ صورة طبق الأصل من نفسه ، وكذلك الطبيب الإيطالي « سيفرينيو أنتيوري » ، وهو أحد العلماء البارزين في مجال الإخصاب وعلم الأجنة ، والذي أعلن عن عزمه استنساخ البشر بنفس طريقة استنساخ النعجة « دوللي » ، لكي يتمكن أولئك الذي حرموا من الإنجاب ، من تحقيق حلم حياتهم ، في أن يكون لهم ذرية

وأولاد ، وكان هذا الطبيب قد استطاع تحقيق حلم الأمومة لسيدة بلغت من العمر 62 عاماً، لتصبح أكبر أم ، وذلك في عام ١٩٩٤ .

وأعلن البروفيسور « أنتنوري » أنه سوف يضطر لمغادرة إيطاليا ، والذهاب إلى أي مكان على الكرة الأرضية ، لينفذ فكرته الجريئة ، لأن القوانين في إيطاليا تجرم إجراء تجربة استنساخ البشر . فما الذي سوف يأتي به الغد القريب ؟ هذا ما سوف تكشفه لنا الأيام قريبا .

وقدماً مثلما كانت تجلس الساحرة الشيرية في الأساطير إلى مرآتها المسحورة وتسأها : قولى لي يا مرايتها .. مين في الدنيا أجمل مني ؟ وكانت المرأة ترد عليها وتخبرها ، جلست أمام شاشة الكمبيوتر ، وهذا الاختراع العجيب المسمى « بالإنترن特 » ، وسألتها : قولى لي يا شاشتي .. ماذا حدث في الدنيا اليوم في موضوع الاستنساخ ؟ وما هي إلا ثوان معدودة حتى انهر أمامي سيل من المعلومات الجديدة والمثيرة ، التي جعلتني أجلس في مكانى ، وأنا أهث وراءها من مكان إلى مكان ، ومن بلد إلى بلد ، وجاءت أولى هذه التقارير من جامعة هاواي في شهر يوليو عام ١٩٩٨ لتخبرنى باستنساخ ٢٢ فأرا بطريقة الاستنساخ الجسدي التي تم بها ولادة النعجة دوللى في مارس عام ٩٧ ، أى من خلية جسدية ناضجة ، وليس عن طريق التقاء حيوان منوى مع بويضة ، وذلك من خلال شفط المادة الوراثية من نواة هذه الخلية ، والتي تحتوى على البصمة الجينية للفأر المراد استنساخه ، ووضعها في بويضة تم تفريغها من النواة التي تحتوى على بصمتها الجينية والوراثية ، وبواسطة تكنيك جديد غير الذى استخدم في دوللى ، يتم إدخال جينات نواة الخلية الجسدية في البويضة ، ويعاد برمجة الحامض النووي ، ليعطى خلايا جينية ، تنمو لتعطى كل أنواع خلايا وأعضاء الفأر .

ومع بداية انقسام هذه الخلايا الجينية إلى ٢ ، ٤ ، ٨ خلايا إلخ داخل البويضة ، مثلما يحدث في حالة الانقسام داخل النطفة العادية ، يمكن إذابة الغشاء المحيط بهم ، ووضع كل خلية في غشاء خاص ليعطى ٢ ، ٤ ، ٨ أجنحة إلخ ، توضع بعد ذلك في رحم الإناث لتقضى فترة حملها ، وتلد حسب العدد الذى تم تجهيزه .

وقد تم وضع ٥٠ من الأجنحة في رحم إناث الفئران ثم ولادة ٢٢ فأرا صحيحا منها ،

وقد أعلن هذا الاكتشاف بعد حوالي ثلاثة أسابيع فقط من الإعلان عن استنساخ جسدى لتوأم من العجول الصغيرة من خلية جسدية لبقرة في طوكيو باليابان ، ليكون الإعلان الثالث عن هذه الخبرات العلمية المثيرة ، والتي بدأت بالنعجة دوللى ، ولل一刻 become شهر يوليو عام ١٩٩٨ ، هو شهر تأكيد دخول دوللى التاريخ ، كأول نعجة في تاريخ البشرية تولد بطريقة الاستنساخ من خلية جسدية ، بعد أن كان بعض العلماء يشكك في إمكانية إعادة نفس التجربة ونجاحها مرة أخرى ، لأن دوللى قد تكون أنت نتيجة خطأ علمي ، أو خديعة استخدمناها « وييلموت » و « كامبل » في معهد روزلين بإنجلترا للإعلان عن هذا الحدث التاريخي .

ويأتي رد الاعتبار لويلموت وشركائه بواسطة اثنين من العلماء نشرا تقريرا لها في مجلة « نيتشر » العلمية يفيد بأن تحليل الحامض النووي ذي - إن - إيه DNA للنعجة دوللى يثبت أنها من خلية جسدية ، وليس جينية ، وهو متطابق تماما في كل من دم النعجة دوللى ، وخلايا ضرع النعجة التي تم أخذ الخلية منها لاستنساخها .

ولعل البعض يتساءل : وما هو المثير في استنساخ ٢٢ فأرا بطريقة النعجة دوللى ؟ والإجابة ببساطة أن استنساخ الفئران يعطى فرصة أكبر لدراسة تغيرات الجينات وطبيعة الخلايا ، مما يجعل بالوصول إلى نتائج سريعة في مجال الاستنساخ ، لأن الفأرة تصل إلى سن الحمل والولادة في خلايا شهر بعد ولادتها ، وبذلك تتعدد دورات الحياة والدراسة ، بينما تصل الأبقار والأغنام إلى هذا السن بعد حوالي ستين من ولادتها .

كما أن استنساخ الفأر بهذا التكنيك الجديد المختلف عما حدث في دوللى ، والذي أسموه بتكنيك « هونولولو » ، يعتبر خطوة إيجابية في اتجاه استنساخ البشر ، حيث أن بعض العلماء كان يعتبر أن ذلك مستحيل ، ولكن يبدو أن عملية استنساخ البشر قد دارت ، ولن يستطيع أحد أن يوقنها ، لأن إعادة برمجة الحامض النووي في حالة استنساخ الفئران قد يحتاج إلى وقت ، وهذا من الناحية البيولوجية مختلف عما يحدث في الأغنام والأبقار ، والتكنيك الجديد قد حل هذه المشكلة ، حتى أن وييلموت وشركاه قد أجمعوا « بواكايااما » وشركائه من جامعة هاواي ، وجموعة أخرى من العلماء بالولايات المتحدة بعد الإعلان عن استنساخ هذه الفئران ، لكنه يضعوا معا تصورا للخطوة القادمة ، ألا وهي تزاوج الهندسة الوراثية ، والاستنساخ ، من أجل استنساخ

خنازير يتم تعديل جيناتها عن طريق الهندسة الوراثية ، بحيث تنتج أعضاء داخلية يمكن نقلها للإنسان دون أن يشعر بها الجهاز المناعي ، فيلفظها لأنها غريبة عنه ، مثل القلب ، والكبد ، والدم ، وغير ذلك .

وعن طريق استنساخ أكبر عدد من هذه الخنازير يكون لدينا مصانع لتوريد الأعضاء البشرية للإنسان ، دون الحاجة لاستنساخ بشر للحصول على هذه الأعضاء منهم بعد قتلهم مثلما يقترح البعض ، كما أن إعادة برمجة الحامض النووي بالتقنيك الجديد يعطى العلماء فرصة أكبر تجاه فهم كيفية تحويل الخلية من اتجاه نوعها ، إلى نوع آخر ، وفي هذه الحالة يمكن تحضير خلايا المخ ، والكبد ، من خلايا الجلد مثلا ، أو من خلايا Cell Tissue Therapy كما أشارت مجلة «نيتشر» العلمية ، أو من خلايا يسمى بعلم «هندسة الأنسجة» Tissue Engineering .

ويمكن أيضاً من خلال استخدام هذه الطريقة ، استنساخ أكبر عدد من الماشية والأغنام التي تحتوى على أجود الصفات من اللحوم والألبان ، حتى أن بعضها يمكن أن يعطى ستين ألف رطل من اللبن كل عام ، وهو ثلاثة أضعاف ما يمكن أن تعطيه أجود الأنواع ، وتحل بذلك مشكلة نقص الغذاء والمجاعات التي تهدد سكان الأرض ، كما يمكن تصنيع الأدوية والبروتينات التي تعالج الكثير من الأمراض التي يمكن أن تحصل عليها من تلك الماشية والأغنام بعد تجفيفه .

ومن خلال هذه الطريقة من الاستنساخ أيضاً يمكن الحفاظ على السلالات المنقرضة من الحيوانات ، وإثارتها مثل حيوان الباندا والدب الأبيض وغيرها .

وأخيراً أتمنى يا عزيزي القارئ ، أن تكون قد وقفت في عرض قضية الاستنساخ من جميع جوانبها على قدر استطاعتي ، وعلمي القاصر ، لأنه سيظل دائماً «فوق كل ذي علم علیم» صدق الله العظيم .

المؤلف

دكتور عبد الهادى مصباح

مقدمة الطبعة الأولى

المقدمة

لم يكن ذلك اليوم في الأسبوع الأول من مارس عام ١٩٩٧ يوما عاديا مثل سائر الأيام ، ففي هذا اليوم عقد فريق من العلماء في معهد «روزلين» بقيادة «إيان ويلموت» مؤتمرا صحفياً ليعلنوا على العالم ولادة أول نعجة تتم ولادتها بطريقة الاستنساخ الجسدي ، أي عن طريق أخذ خلية ناضجة من ثدي نعجة حامل ، ووضع نواتها في بويضة نعجة أخرى ، بعد تفريغها من النواة التي تحمل جيناتها الوراثية ، وعندما بدأت عملية الانقسام ، تم وضع النطفة في رحم نعجة ثلاثة ، لتتم ولادة «دوللي» لتكون نسخة متطابقة بصورة طبق الأصل من النعجة الأولى التي تم أخذ الخلية الجسدية من ضرعها .

وما هي إلا ساعات ، حتى خرجت مجلة «نيتشر» - التي تعد من أعظم المجالات العلمية احتراما - بتفاصيل هذه العملية ، التي تعد ثورة علمية بكلة المقاييس ، ولنضع العالم كله في لحظات من الذهول ، تتراوح ما بين عدم التصديق ، والرفض ، والانبهار ، وكان السؤال الذي يتردد على كل لسان هو: هل يمكن أن يحدث ذلك في الإنسان؟ هل يمكن أن تنجب المرأة ، دون الحاجة إلى الرجل؟ هل يمكن أن تستنسخ صورا أخرى من الذين نحبهم ولا نريد أن نفارقهم؟ هل يمكن أن تستنسخ صورا أخرى من العباقة الذين لا يتذكرون؟ فنستنسخ في الفن عبد الوهاب ، وأم كلثوم ، وعبد الحليم ، وفي الأدب طه حسين ، والعقاد ، ونجيب محفوظ ، وتوفيق الحكيم ، وفي الرياضة بيلا ، وصالح سليم ، والخطيب ، وفي الصحافة مصطفى أمين وعلى أمين إلخ؟ هل يمكن أن تستنسخ السوبر مان ، أم أنها سوف نحصل على

فرانكشتين؟ هل يمكن أن تستنسخ مارلين مونرو ، وإليزابيث تايلور ، سيندي كروفورد مرة أخرى؟ . وإذا نجحنا في استنساخ الزعماء الذين غيروا وجه التاريخ ، مثل تشرشل ، وهتلر ، وعبد الناصر ، وغيرهم ، فهل ستكون شخصياتهم مثل تلك التي عرفناها وسجلها لهم التاريخ ، أم أنهم سيكونون مجرد شكل يحمل بداخله روح مختلفة تماماً تخضع للبيئة التي سوف ينشأون فيها؟ .

ترى كيف سيكون حال الشخص المستنسخ؟ كيف ستكون عليه حالته النفسية؟ هل سيقبل أحدهنا أن يزوج ابنته لشخص يعلم أنه ولد بهذه الطريقة؟ ثم كيف ستكون عليه صحته وعمره وشيخوخته ، وما هي نوعية الأمراض التي يمكن أن تصيبه من خلال العبث في جيناته وهي ما زالت نطفة؟ وهل يمكن أن نرى في المستقبل القريب عالماً من النساء يتکاثر جسديا دون الحاجة إلى الرجال؟ .

وعلى الرغم من أن نسبة نجاح التجربة في حالة «دوللي» كانت ٣٪ .٠٥٪ . ، لأن التجربة لم تنجح إلا في حالة واحدة من بين ٢٧٧ محاولة فقط . وعلى الرغم من تأكيد علماء معهد روزلين في جنوب إنجلترا بإسكتلندا بأن هذه التجربة لن تتم على البشر، إلا أن التفاصيل التي نشرتها المجلات العلمية جعلت الكثير من العلماء لا يستبعدون أبداً أن تطبق هذه التكنولوجيا على البشر ، وخاصة أن أي مركز من مراكز أطفال الأنابيب المجهز يمكن أن يكون لديه المقومات الازمة لهذه العملية . وعلى الرغم من أن الذين يقولون هذا يستبعدون أن يتم ذلك بنجاح قبل عشر سنوات من الآن ، إلا أن ذلك لم يمنع ردود الفعل الغاضبة والمحفزة تجاه هذا الاتجاه الجديد ، خاصة وأنه تمت بالفعل تجربة هذا الاتجاه الجديد عن طريق استنساخ النطفة البشرية بواسطة فريق من العلماء في جامعة جورج واشنطن ، بواسطة د. ستيلمان ، و د. هول . وقد عاشت النطفة المستنسخة لمدة ٦ أيام ، ثم ماتت .

ولم تلبث الضجة التي أحدثها مولد دوللي أن تهدأ ، حتى خرج فريق من العلماء في معهد أوريجون لبحوث الأوليات بالولايات المتحدة ، ليعلنوا خبر ولادة أول توأم من قرود الريزوس ، وهي من الثدييات ، تلك الفصيلة التي ينتمي إليها الإنسان ، وأقرب شبيه إليه عن طريق الاستنساخ الجنسي .

وللأمانة العلمية يجب أن نذكر أن تفاصيل التجربة التي أدت إلى ميلاد «دوللي» عن طريق استخدام خلية جسدية ناضجة ومتمنية من ضرع نعجة حامل ، والتي نشرت في مجلة «نيتشر» ، جاء فيها على لسان إيان ويلموت وزملائه أنهم غير متأكدين ١٠٠٪ من أن الخلية التي تمأخذ نواتها من بين مجموعة من خلايا ثدي النعجة الحامل هي خلية ناضجة متمنية ، لأن ثدي النعجة في هذه المرحلة يمكن أن يحتوى على خلايا جسدية ناضجة متمنية ، وأيضاً خلايا جينية غير متمنية ، وحيث أن أم النعجة دوللي قد ماتت قبل ولادتها ، فليس هناك سبيل لمن يريد أن يتتأكد من تطابق دوللي مع أمها البيولوجية من الناحية الجينية ، ولذلك فسوف يتتأكد نجاح تلك التجربة فيما بعد ، من خلالأخذ خلايا جسدية من أماكن أخرى من الجسم ، لا تحول إلى خلايا جينية ، ليتأكد للعالم نجاح تلك التجربة التي أذهلت العالم أجمع وقد تم بالفعل التأكد من أن دوللي قد تم استنساخها من خلية جسدية من خلال دراستين لتحليل الحامض النووي لدوللي ، والخلية الجسدية التي تمأخذها من النعجة الأم ، وتم إعلان النتيجة في يوليو عام ٩٨ . ثم تتبع ذلك استنساخ عجلين في اليابان بنفس الطريقة ، ثم ٢٢ فأرًا في جامعة هاواي في شهـ يولـيوـ عام ٩٨ بنفس طريقة الاستنساخ الجسدي الذي تم به استنساخ دوللي ..

وكما أثار موضوع الاستنساخ زلزالاً مدوياً في الأوساط العلمية ، فقد كانت له آثار أكثر دوياً وقوية في الأوساط الدينية في مختلف العقائد والأديان ، فقد أعلن بابا الفاتيكان يوحنا الثالث استنكاره لهذه التجارب ، ورفض تطبيقها على الإنسان نهائياً ، باعتبارها تدخل في إرادة الله . ولم يكن البابا شنودة أقل اعترافاً من حيث المبدأ ، حيث أعلن أنه ليس ضد العلم والتقدم العلمي ، ولكن ما يمس الإرادة الإلهية مرفوض .

أما فضيلة الإمام الأكبر الدكتور محمد سيد طنطاوى - شيخ الجامع الأزهر - فقد قال : «إن الإسلام ليس ضد العلم ، لكن الأصل أن اختلاط الأنساب حرام ، فإذا توصل العلم إلى أي وسيلة جديدة ليس فيها شبهة اختلاط الأنساب ، فهي حلال ، أما المسائل الفنية الخاصة بالهندسة الوراثية ، فلا أستطيع - والكلام لشيخ الأزهر - أن أتحدث فيها . وقد علمنا الإسلام أن نرجع إلى أهل كل علم ، فهم أدرى به » فاسألوا

أهل الذكر إن كتمتم لا تعلمون». وفي ندوة عقدت في المجلس الأعلى للشئون الإسلامية في أول يونيو عام ١٩٩٧ بعنوان «الاستنساخ - رؤية شرعية» ، أعلن الدكتور حمدي زقزوق - وزير الأوقاف ، والدكتور نصر فريد واصل - مفتى الجمهورية ، ضرورة حظر الاستنساخ في مجال البشر، سداً للذرائع ، ولثبات المفاسد المرتبطة عليه ، كاختلاط الأنساب ، واحتلال العلاقات القانونية والاجتماعية ، وانهيار مؤسسة الأسرة ونظام الزواج ، والتزوع إلى النمطية والتمايل ، وحرمان البشر من الأسلوب الطبيعي للاستخلاف ، فضلاً عن إمكان استخدام الاستنساخ في أغراض سياسية واجتماعية مشبوهة .

كما حذر وزير الأوقاف من العبث في مجال الجينات البشرية ، موضحاً أن الإسلام دين العلم ، وعندما نجح المسلمون في توظيفه ، أقاموا حضارة ، هي أطول الحضارات عمراً في التاريخ . وقال المفتى أن الاستنساخ في مجال النبات والحيوان جائز شرعاً ، لأن فيه مصلحة... أما استنساخ البشر ، فإنه - أى المفتى - قد تأكد من خلال الندوات والمؤتمرات التي حضرها ، عدم وجود فائدة من استنساخ البشر ، وحتى ما يقال حول تحسين الصفات الوراثية مصلحة غير راجحة أو مؤكدة .

ولعل الضجة التي أحدثها نبأ استنساخ النعجة دوللي قد جعل الرئيس كلينتون - رئيس الولايات المتحدة - يشكل لجنة أسماءها «اللجنة القومية للمبادئ في الموضوعات الحيوية» لدراسة الموضوع باستفاضة ، والتحدث فيه أمام الكونجرس ، وتقديم تقرير شامل له ، كما أنه أوقف تمويل كل البرامج الحكومية التي تسير في سكة الاستنساخ البشري .

ولعلنا وسط هذه الضجة ، كان لابد لنا أن نناقش الموضوع بشيء من المدوء والعقلانية ، وأن نجيب على الكثير من التساؤلات التي طرحت ، على الرغم من أن الكثير منها ، لا تتعذر الإجابة عليه حدود التوقعات المنطقية فقط ، حيث إن الأيام والسنين هي التي تستطيع أن تجيب على ما لا تستطيع الإجابة عليه الآن ، وكان لابد أن نضع في اعتبارنا - ونحن نناقش الموضوع من جميع جوانبه - أننا نناقش شيئاً جديداً على عقولنا ، وقد يكون رد فعلنا التلقائي تجاهه هو الرفض ، دون محاولة لمناقشته بشكل

موضوعي وعلمى ، للاستفادة مما يمكن أن يحمله من فوائد ، وفي الوقت نفسه قد ينبع به البعض ، دون دراسة متأنية لما يمكن أن يحدثه من آثار وأضرار قد تقضى على البشرية ، فكان لابد لنا من سرد ما حدث ، وشرحه وتبيسيطه من الناحية العلمية ، لكي يصل إلى عقل القارئ ومناقشته ما هو مع أو ضد فكرة الاستنساخ ، وفي النهاية يستطيع القارئ أن يخرج بتصور وفكرة خاص به في هذا الموضوع .

وحيث إن علم الهندسة الوراثية والبيولوجية الجزيئية من العلوم التي سوف يقوم على أساسها طب القرن القادم في شتى التخصصات ، وحيث إنها تحمل في طياتها الحلول للكثير من المشاكل التي تواجه الأطباء الآن ، ابتداء من الأمراض التي لها علاقة بالوراثة ، مثل : السكر وضغط الدم وتصلب الشرايين والسرطان وأمراض القلب وأمراض المناعة الذاتية ، مثل الروماتويد والذئبة الحمراء وغيرها . وحيث إن الاستنساخ يعتمد أساساً على هذه العلوم لكي يتم بنجاح ، فقد رأيت من واجبي أن يكون الباب الثاني في هذا الكتاب عن الجوانب المضيئة في علم الهندسة الوراثية ، حتى لا يرفض الناس هذا العلم من خلال رفضهم لفكرة الاستنساخ ، وخوفاً من حدوثها ، فيما لا يدرك كله ، لا يترك كله ، وحتى التقدم غير المسبوق الذي أحرزه العلماء لكي ينجحوا في عملية الاستنساخ ، يمكن الاستفادة منه في أشياء أخرى بخلاف الاستنساخ ، فعملية إعادة برمجة الحامض النووي في الخلية الجسدية قبل وضع نواتها في البويضة ، يمكن الاستفادة منها في حالة الخلية العصبية التي لا تنمو ولا تتجدد ، وفي هذه الحالة يمكن القضاء على الكثير من الأمراض العصبية التي تصيب المخ والأعصاب ، وتؤدي إلى تلف خلاياها ؛ وتقضى على الإنسان ، فكل شيء في هذا الكون يمكن استخدامه في أغراض الخير ، كما يمكن استخدامه في أغراض الشر ، ابتداء من السكين ، وحتى الذرة ، إلا أن ما نرفضه هو أن يحاول العلماء في بعض الأحيان إرضاء نفسيهم وفضولهم العلمي على حساب أدمية الإنسان الذي كرمه الله ، وجعله خليفة له في الأرض ، فنجد them في بعض الأحيان يحاولون أن يلعبوا دور الإله ، ويقلبوا نظام الكون ، كما حدث وحاولوا أن يجعلوا الرجل يحمل ويلد ، بدلاً من المرأة .

ولعل الباب الثاني الذي يحمل عنوانه «الهندسة الوراثية .. وطب القرن القادم» يحمل الكثير من الإيجابيات التي تعطى الأمل لكثير من المرضى الذين أصيبوا بأمراض

ليس لها علاج جذري حتى الآن ، ولعل أقرب مثال على ذلك هو «العلاج الجيني» للكثير من الأمراض الموروثة ، التي لم يكن لها علاج على الإطلاق ، وكان الطفل يترك حتى يموت ، دون عمل أى شيء من أجله ، أما الآن .. وابتداء من ١٤ سبتمبر عام ١٩٩٠ ، بدأ عصر جديد هو «عصر العلاج الجيني » ، حيث استطاع فريق من العلماء - بقيادة فرنش أندرسون الأمريكي - علاج طفلة مولودة بخلل موروث في جهازها المناعي ، نتيجة عيب موروث في أحد الجينات التي تصنع إنزيمًا معيناً يسمى ADA ، وبالتالي أصيبت الطفلة بمرض يشبه تماماً مرض الإيدز ، دون وجود عدوى بالفيروس ، ومن خلال العلاج الجيني استطاع أندرسون علاج الطفلة ، وإدخال جين سليم ، بدلاً من الجين المعيب ، وعاشت الطفلة بشكل طبيعي .. وبعد ذلك تم إجراء العملية لأكثر من مائة طفل حتى الآن ، لتدخل البشرية عصراً جديداً من العلاج ، لا يقف مكتوف الأيدي أمام مجموعة ضخمة من الأمراض الموروثة والخطيرة .

وقد مكن التقدم المذهل في علم الهندسة الوراثية العلماء من إدخال جينات آدمية معينة في بعض أنواع الخنازير ، وأحياناً في بعض أنواع البكتيريا التي تخرج من البراز ، وتسمى إي - كولي E - Coli ، ومن خلال ذلك يمكن تصنيع هرمونات وبروتينات معينة عن طريق الهندسة الوراثية ، لا يمكن الحصول عليها من الطبيعة ، مثل : هرمون النمو والإنسولين الآدمي وعوامل تجلط الدم ، وغير ذلك من الأدوية والمواد اللازمة لعلاج الأمراض .

وعلاوة على ذلك .. فقد تمكن العلماء من إدخال جينات معينة في بعض أنواع الخنازير لتغيير الصفات الوراثية لخلايا القلب أو الدم على سبيل المثال ، بحيث يمكن زراعة هذا القلب ، أو نقل هذا الدم للإنسان ، دون أن يلفظه الجهاز المناعي ، أو يشعر به ويحاول طرده من الجسم .

ومن أهم إنجازات الهندسة الوراثية التي سوف يشهد لها القرن القادم ، هو تصنيع الأعضاء البشرية خارج الجسم ، أو استنساخ الأعضاء البشرية من خلايا سليمة لها .

وقد تمت تجربة هذه العملية بنجاح على خلايا الكبد والجلد ، ولو استطاع العلماء التغلب على العقبات التي تواجههم في الأعضاء الأخرى ، والوصول إلى الشكل الأمثل لإعادة زراعتها في الجسم ، لأمكن التغلب على مشكلة زراعة الأعضاء ، وما يواجهها من مشاكل ، ونقص في المترعين ، وما إلى ذلك .

وقد مكنت الهندسة الوراثية العلماء من فحص الجينات الوراثية في حالة الشك في وجود مرض موروث في مرحلة النطفة ذات الشأن خلايا ، أي قبل وضع النطفة في رحم الأم لكي تحمل فيها ، كما استطاعت أن تكتشف الجينات المختلفة التي لها علاقة بالأمراض الخطيرة التي لا يوجد لها علاج حاسم حتى الآن ، مثل السرطان الذي أصبح للهندسة الوراثية فضل التنبؤ به واكتشافه ، وفي بعض الحالات - وعن قريب جدا - علاجه - إن شاء الله - عن طريق العلاج الجيني .

ولم تقتصر الهندسة الوراثية على التعامل مع الحاضر فقط ، وما يحمله من أمراض ، بل تخطت ذلك إلى المستقبل ، فمن خلالها يمكن التنبؤ - من خلال جينات وراثية معينة - بقابلية الطفل للسلوك العدواني ، وبالتالي يمكن أن يعامل هذا الطفل بطريقة معينة لتقويم هذا السلوك ، لأن هذه النوعية من الجينات من نوعية الجينات المرنة التي تتأثر بالبيئة والسلوكيات المحيطة ، وبالتالي يمكن أن نحمي المجتمع من مجرم ، ونحوه إلى إنسان سوى غير عدواني .

كما أن الهندسة الوراثية حققت الكثير من الاكتشافات المذهلة ، وسوف تحقق الكثير أيضاً في مجال تحديد الجينات المسئولة عن شيخوخة الخلية والجينات المسئولة عن موتها ، وبالتالي فهم يعتقدون الكثير من الأمل لكي يصلوا إلى السر الذي يستطيعون من خلاله أن يطيلوا عمر الخلية بإذن الله ، وأن يحافظوا على حاليتها وصباها ، بحيث لا تصاب بالشيخوخة أو الهرم .

وأخيراً عزيزى القارئ .. أرجو ألا تكون قد أثقلت عليك بهذه السباحة في بحور العلم التي لاتنتهى ، والتي تجعلنا نشعر دائمًا بضائتنا ، وقلة حيلتنا أمام علم المولى عز وجل . وصدق الله العظيم إذ يقول : « فوق كل ذى علم علیم » .

المؤلف

الباب الأول

الاستنساخ .. وحكاية « دوللى »

دكاية « دوللى » .. أشهر نعجة في العالم

وقفت الفاتنة « دوللى » في حظيرة معهد « روزلين » باسكتلندا أمام المئات من مصوري الصحف والمجلات ووكالات الأنباء العالمية (صورة رقم ١) ، وأخذت « بوزات » التصوير المختلفة لتتصدر في اليوم التالي غلاف هذه الصحف والمجلات ونشرات الأخبار ، وتصبح بين يوم وليلة أشهر من « سيندي كروفورد » أو « توم كروز » . وبسبب هذه الشهرة بالطبع ليس شخص « دوللى » أو جمالها الفتان ، فما هي إلا نعجة تبدو مثل أخواتها وإخوانها الذين كانوا ينظرون إليها في غل وحسد ، ولكن السبب يكمن في أنها أول نعجة في العالم تتوج من اندماج خلية جسدية من ضرع إحدى النعاج ببوسطة طاقة كهربية ، نتج عنها انقسام الخلية إلى ٢ ، ثم ٤ ، ثم ٨ خلايا ، أي تكونت نطفة تم زراعتها في رحم نعجة ثالثة ، حملت فيها وولدت . وبفحص دوللى تبين أنها تحمل الصفات الوراثية للنعجة التي أخذ من ضرعها الخلية الجسدية ، وتبدو طبيعية مثل باقي زميلاتها ، من حيث الشكل الخارجي ، وقد تم تلقيح ٢٧٧ بويضة بخلية بشرية قبل أن تنجح تجربة دوللى ، التي كانت الأولى من نوعها ، والتي ثبت نجاحها .

ولبيان مدى الإعجاز في هذا السبق العلمي ، يجب أن نعلم أن معلوماتنا جمیعا ، والثابت في علم الأجنحة أن أي كائن حتى لا يمكن أن يتكون بالكامل إلا من خلال بدايته من خلايا جنسية ، أي حيوان منوى وبوسطة ، كل منها يحمل نصف عدد الكروموسومات في الخلايا الجنسية الأخرى ، فيندرجان معاً لتكوين النطفة ، التي تنقسم وتعطى خلايا جنينية غير متميزة ، تتميز بعد ذلك - وأثناء فترة الحمل - إلى أجهزة وأعضاء وعضلات وعظام ، وغير ذلك من مكونات الجسم . وحتى عندما فكر

العلماء قبل ذلك في مسألة نسخ الأجنة Cloning بالنسبة للحيوان ، فقد حدث ذلك من خلال الحيوان المنوى والبويضة ، ومن خلال الخلايا الجنينية ، أما في حالة «دوللى» ، فقد حاول العلماء - من خلال فهم جديد - أن يطبقوا نظرية أن كل خلية الجسم ، سواء الجنسية أم الجنسية تحمل بداخلها الحامض النووي أو البصمة الجنينية التي تحمل كل المعلومات التي تؤهلها للتكرار ، ولتكوين جنين كامل ، ولكن في حالة الخلية الجنينية الناضجة توجد شفرة معينة تمنع تكرار هذه الخلايا ، إلا في اتجاه نوعها فقط ، مثل خلايا الجلد والعضلات وغيرها ، وبعضها لا يتكرر نهائياً ، مثل خلايا الأعصاب والمخ ، ومن هنا كانت محاولتهم لتفريح البويضة من جيناتها الوراثية ، ودججها مع الخلية الجنينية بواسطة طاقة كهربائية ، قد تكون السبب في فك هذه الشفرة التي ساعدت على الانقسام وتكون جنين .

وبالطبع كان السؤال الذى طرح نفسه : هل يمكن تطبيق هذا الإنجاز العلمى - وهو نسخ الأجنة ، أو Cloning - على الإنسان ، وما مدى استفادة الإنسان منه ؟ .

والحقيقة أنه على الرغم من أن الذين أعلنا نجاح هذه التجربة ، استبعدوا تماماً موضوع تطبيقها على الإنسان في الوقت الحالى ، إلا أن موضوع «نسخ الأجنة» بشكل عام هو موضوع مثار للبحث منذ سنوات ، وذلك باستخدام الحيوان المنوى والبويضة. ولعل أهم النتائج التى أعلنت فى هذا الصدد ، كانت فى نوفمبر عام ٩٣ ، حين أعلن د. «ستيلمان» ود. «هول» من جامعة جورج واشنطن أنها نجحوا فى نسخ الأجنة وإيقائهما حية - وذلك بإذن الله - لفترة وصلت إلى ٦ أيام (صورة رقم ٢) ، وذلك بإحداث التقاء الحيوان المنوى بالبويضة لتكوين النطفة فى طبق خارج الرحم ، وعندما تبدأ النطفة فى الانقسام إلى خلتين يحيط بهما غشاء لتغذيتها يسمى « زونا بيلوسيدا» Zona Pellucida ، يضاف إنزيم معين لإذابة هذا الغشاء الذى يجمع الخلتين داخله ، فيكون الناتج نطفتين متطابقتين ، تحملان نفس الصفات الوراثية ، وهو ما يطلق عليه التوأم السيامى ، أو المتطابق ، مثل مصطفى وعلى أمين ، وحسام وإبراهيم حسن ، وما يشبه حالتهم ، وهو ما يمكن أن يحدث لبعض السيدات فى حملهن ، ثم بعد ذلك تضاف مادة جديدة لهاتين النطفتين ، تشبهان تماماً الغشاء ✓

المسمي Zona Pellucida ، فيتكون جنينان ينقسم كل منها إلى ٤ - ٢ - ٨ خلايا ، وهكذا حتى يكون كل منها جنيناً كاملاً ، ويمكن أن يحفظ في الثلاجات التي تحتوى على نيتروجين سائل عند درجة ٨٠ تحت الصفر ، لحين الاحتياج إليه ، وزرعه في رحم الأم . ويمكن من خلال هذه الطريقة نسخ أي عدد من الأجنة ، أي أن الأم والأب سوف يذهبان إلى قسم أطفال الأنابيب ، ويطلبان منه أصل وصورة ، أو أصل و٣ صور ، وهكذا .. تماماً مثلما يحدث عند «المصوراتي» (صورة رقم ٣) .

زلزال استنساخ الأجنة .. وتوابعه

وربما أثار نبأ استنساخ النعجة «دوللي» من خلية جسدية من ثدي نعجة دويا هائلاً، وردود فعل واسعة في العالم كله ، تراوح ما بين الاندهاش والانبهار والاستنكار. ولعلني لا أبالغ إذا قلت إن هذه التجربة العلمية لاتقل أهمية عن اكتشاف الميكروبات والمضادات الحيوية والذرة وغيرها من الاكتشافات التي غيرت من شكل الحياة على كوكب الأرض ، فهذه التجربة تفتح الباب على مصراعيه لمناقشة مصير البشرية ، من خلال مناقشة موضوع استنساخ الأجنة البشرية .

ولعلنا يجب أن نناقش الموضوع بشيء من المدوء والعقلانية ، ونضع في اعتبارنا أنها ناقش شيئاً جديداً على عقولنا ، ربما يكون رد فعلنا التلقائي تجاهه هو الرفض ، دون محاولة للمناقشة الموضوعية والعلمية ، ولعل كل من أتى بجديد من قبل .. قد اتهم إما بالكفر ، مثل غاليليو الذي اكتشف كروية الأرض ، ودورانها حول الشمس ، أو بالجحون ، مثل باستير الذي اكتشف الميكروبات ، أو بالجهل ، مثل أينشتين الذي اخترع نظرية النسبية ، وفصل من الجامعة التي يعمل بالتدريس فيها في نفس اليوم الذي أعلن فيه نظريته على العالم ، لرفض زملائه لنظريته ، وعدم اعترافهم بها .

والاستنكار والمطالبة بمنع هذه التجارب لن يمنعها ، لأن التكن尼克 - الذي تجري من خلاله - في غاية البساطة ، ويمكن لأى مركز من مراكز أطفال الأنابيب أن يحرره ، ولن تكون عملية استنساخ الأجنة أصعب من عمل القنبيلة الذرية التي استطاع طالب في كلية العلوم منذ سنوات قليلة أن يصنعها بحجم يبلغ ثلث حجم القنبيلة التي قذفت بها مدينة هiroshima عام ١٩٤٥ ، على الرغم من الحظر والحدر حول المواد الأولية التي تصنع منها هذه القنبيلة ، لذلك فمن الأفضل أن نناقش المسألة بشكل علمي ومنطقي .

وفي البداية نقول : إن علم الهندسة الوراثية من العلوم التي سوف يقوم على أساسه طب القرن القادم في شتى التخصصات ، فهناك في جسم الإنسان ما يقرب من ٣٠ تريليون خلية بشرية جسدية ، كل منها بداخله نواة تحتوى على ٤٦ كروموسوما (صورة رقم ٤)، يوجد بها الحامض النووي ، أو البصمة الجينية التي تحتوى على الجينات الوراثية التي تكسب الإنسان كل ما هو عليه من صفات ، وشكل ، ولون ، وأمراض ، وغير ذلك من مقومات حياته التي تميزه عن غيره . وتحتوى الخلية البشرية الواحدة على ١٠٠ ألف جين وراثي ، يعمل منها فقط ١٥ - ١٠ % ، أى حوالى ١٥ ألف جين ، وتظل الجينات الأخرى في حالة كُمون ، ويمكنها أن تورث وتعمل في الأجيال اللاحقة . والخلايا الوحيدة في الجسم البشري التي تحتوى على ٢٣ كروموسوما ، أى نصف العدد في الخلايا الجسدية في الجسم كله ، هي الخلايا الجنسية ، أى الحيوان المنوي في الذكر ، والبويضة في الأنثى ، لكي يكتمل العدد عند التقائهما لتكوين النطفة والجنين . والجين الوراثي ما هو إلا تابع معين لأحماض أمينة على الحامض النووي ، يعطى الإشارة لبروتين يتكون بنفس الترتيب للقيام بوظيفة أو أمر معين في الجسم ، وإذا احتل هذا الترتيب للقيام بوظيفة أو أمر معين في الجسم ؛ تحدث طفرة في الجين ، وتحتل الوظيفة التي يقوم بها . . فمثلاً لو حدث خلل في الجين المسؤول عن إفراز إنزيم معين في جهاز المناعة يسمى ADA ، فإن جهاز المناعة سوف ينهار ويصاب الطفل المولود بأعراض انهيار الجهاز المناعي ، وهي نفس أعراض الإيدز . وهناك توزيع للأدوار بين هذه الجينات العامة (صورة رقم ٥) ، فبعضها تبلغ نسبته ٨ % مسئول عن التكوين ، وبعضها ١٧ % مسئول عن التمثيل الغذائي والحيوي في الجسم ، و ١٢ % منها مسئول عن الانقسام ، و ١٢ % منها مسئول عن الدفاع والمناعة ، و ١٢ % أخرى مسئولة عن إعطاء الإشارات والأوامر Signaling ، و ٢٢ % مسئولة عن تصنيع البروتينات المختلفة في الجسم ، أما الباقي - ويبلغ ١٧ % - فغير معلوم الوظيفة حتى الآن .

ومن خلال هذا الشرح الأولى لتكوين الجينات ووظيفتها ، نستطيع أن نؤكد أن العلماء استطاعوا الوصول إلى الكثير من الجينات التي تسبب الكثير من الأمراض ، مثل : السرطان ، والسكر ، وتصلب الشرايين ، وجلطات القلب ، والهيمنوفيليا ،

ومرض الزهير، وغير ذلك من الأمراض ، واستطاعوا تحديد هذه الجينات وعلاج بعضها عن طريق إصلاح الجين المعيب ، أو الوقاية من المرض إذا اكتشف الجين الذي تربطه علاقة بالمرض ، مثل أمراض تصلب الشرايين ، أو من خلال تحضير بعض الأدوية ، عن طريق الهندسة الوراثية ، مثل : الإنسولين الأدمي ، وهرمون النمو ، وعوامل تجلط الدم ، وبعض التطبيقات ، مثل : الالتهاب الكبدي الوبائي B ، وغير ذلك من تقدم علمي وطبي رهيب أحدثه الهندسة الوراثية ، من خلال الجانب المشرق فيها ، وكل هذا بالتأكيد لا غبار عليه من الناحية الشرعية ، لأن رسول الله أمرنا بالتداوى حين قال - ﷺ - « تداواوا عباد الله ، فإن الله لم يضع داء ، إلا وضع له شفاء ». .

موقف الرسول ﷺ من الطب والتداوى:

لم يحاول الرسول - ﷺ - أن يحجر على ما يظهر من علم ، أو يقتصر على فئة أو عصر معين حين قال : « أتُم أعلم بأمور دنياكم » ، وعندما سئل الرسول عن دواء يتداوى به المريض ، هل يرد من قدر الله شيئاً؟ ، فقال : « هو من قدر الله ». . وفي النهاية . . فهذا التداوى يدخل تحت مظلة المبدأ الدينى المهم ، القائل بأن دفع الضرر مقدم على جلب المنفعة ، وأيضاً على مبدأ « لا ضرر ولا ضرار ». .

ونأتى إلى نقطة أخرى . . وهى : هل يجوز أن نقل عن الغرب علومهم الحديثة في الطب والتداوى؟ . ونأتى الإجابة في قصة سعد بن أبي وقاص حين مرض ، ووضع الرسول - ﷺ - يده على صدره ، وقال له : « إنك رجل مفهود . . ائت الحارث بن كلدة ، فإنه رجل يعرف الطب » ، على الرغم من أن الحارث بن كلدة كان وثنيا ، إلا أنه كان صاحب آراء عظيمة ، وخبرات واسعة في الطب ، وكانوا يلقبونه « طبيب العرب » ، إذن لا مانع من الاستفادة من خبرات الآخرين من يملكون مهارات خاصة لا توجد عند سواهم . .

خيال الأدباء يسبق العلماء في عملية الاستنساخ :

ربما كان لخيال الأدباء السبق في تخيل هذا الزلزال العلمي الذى أعلن قبل أشهر قليلة عن مولد النعجة « دوللى » ، كأول كائن من الثدييات يولد بطريقة الاستنساخ

الجسدي . وقبل أن نشرح تفاصيل هذا الكشف العلمي المثير ، لابد أن نذكر بعض القصص التي تتتمى إلى نوعية «الخيال العلمي» Science Fiction ، والتي تنبأت بحدوث استنساخ للإنسان ، وبعض الحيوانات المفترضة ، مثل الديناصورات ، ورؤيتهم لما يمكن أن يحدهم هذا الاستنساخ في الكون . وكان كل ما كتبه هؤلاء الأدباء يدخل في إطار الخيال الذي لا يمكن تحقيقه ، واليوم .. والحلم على شفا أن يصبح حقيقة ، يتحقق هؤلاء الأدباء أن نذكرهم ولا ننكر سبقهم في هذا المجال ، حتى إنه قد أصبحت هناك موسوعة تسمى «موسوعة الخيال العلمي» تجمع كل هذه الخيالات في شتى المجالات ، التي قد تصبح حقيقة في يوم من الأيام .

وقد بدأت قصص الخيال العلمي تتحدث عن نسخ الإنسان ، أو ما يسمى Cloning منذ ٦٥ عاماً ، عندما كتب «أldous Huxley» رواية بعنوان New World أي : عالم جديد شجاع ، وفيها تخيل أنه يمكن اقتسام النطفة لعمل نسخ من الإنسان ، ومن خلال ذلك يستطيع تقسيم البشر إلى طبقات عليا ودنيا ، حسب صفاتهم الجسمية والذهنية والعقلية ، وإعطاء كل طبقة ما يناسبها من عمل ، للوصول إلى عالم جديد مثالى .

وتالت الروايات بعد ذلك لتحول أيضاً إلى أفلام سينمائية رائعة ، من خلال رؤية جديدة للاستنساخ ، ففى عام ١٩٥٨ نشرت رواية تشارلز إبريك «عالم بلا رجال» World Without Men ، وبعدها بعام رواية «بول أندرسون» بعنوان «كوكب العذارى» Virgin Planet ، وفيها يتخيّل الكاتبان أنه سوف يأتي الوقت الذي يمكن فيه العلماء من أن يستنسخوا الأولاد من المرأة ، دون الحاجة إلى الرجل ، ذلك الكائن المتسلط الأناني . وتشرح القصتان كيف يمكن للنساء أن تعيش على كوكب الأرض بدون رجال .

وفي عام ١٩٧٣ نشرت قصة للكاتبة الأمريكية «نانسى فريدمان» بعنوان «جوشوا ابن لا أحد» ، وتتناول فيها كيف يمكن عمل نسخ من الرئيس الأمريكي الراحل «جون كيندى» بعد اغتياله ، وما الذي كان سوف يفعله آنذاك ، وكيف كان سيستمر حكمه .

وفي عام ١٩٧٦ صدرت رواية تحولت إلى فيلم سينمائى بعنوان «رجال عديدون»

Multiple Men ، وفيها يتم نسخ من الرئيس الأمريكي على سبيل التمويه ، من أجل أمنه وحمايته ، إلا أنهم يفاجئون بموتهم جميعاً ، ويختارون إن كان الرئيس الموجود في المكتب البيضاوي في البيت الأبيض هو الرئيس الأصلي ، أم أنه النسخة المقلدة ، بعد أن يكون قد تم تجنيدها بواسطة مخابرات الأعداء .

وفي عام ١٩٧٨ مثل «جريجورى بيك» رواية «أولاد من البرازيل» The Boys from Brazil صورة (٦-٦) تأليف «إيرا ليفين» ، وفيه يحاول النازيون استنساخ ٩٤ ولداً من الخلايا التي أخذوها من جلد وشعر هتلر ساعة وفاته ، وبالفعل ينشأ هؤلاء الصبية صورة أخرى من الزعيم النازي ، إلا أن المتأمرين يفشلون في شحنهم بكل خصائص الشر والتدمير التي كانت بداخل هتلر ؛ فباءت خطتهم بالفشل .

وفي عام ١٩٩١ عرض التلفزيون البريطاني فيما عن رواية بعنوان The Cloning of Joanna May أو «استنساخ جوانا ماي» لفاي ويلدون بإنجلترا (صورة ٦ ج) ، وتتناول قصة رجل اكتشف خيانة زوجته التي كان يعشقها ويحبها للدرجة العبادة ، فقرر التخلص منها ، بعد أن استنسخ صورة أخرى منها ، لكنه تظل صورتها أمامه ، ويحتفظ بها دون أن يشعر أنها تلك المرأة التي خانته وفضلت رجلاً آخر عليه .

ولعل قصة فيلم «حديقة الديناصورات» المسمى jurassic Park (صورة ٦ د) الذي صور عام ١٩٩٣ ، تتناول طريقة الاستنساخ ، من خلال تكبير الحامض النووي الموجود في بியض الديناصورات التي انفرضت منذ ٦٠ مليون عام للحصول على تلك الديناصورات من جديد ، ونرى ما يمكن أن تحدثه من تدمير على كوكب الأرض الآن .

والرواية الكوميدية الوحيدة التي تناولت موضوع الاستنساخ بشكل كوميدي ضاحك ، هي تلك التي مثلها الممثل والمخرج الشهير «ودي آلان» ، وتتناول قصة ديكتاتور العالم ، وفي النهاية تم قتله والتخلص منه ، ولم يبق منه سوى أنفه ، التي حاول مساعدوه أن يأخذوها لكي يصنعوا نسخة أخرى منه ، كي يعيدوا أمجاده وفتوحاته ، إلا أن «ودي آلان» يخطف الأنف كرهينة ، ويدور الفيلم في شكل مغامرات كوميدية للحصول على تلك الأنف ، من أجل عمل نسخة جديدة من الديكتاتور . وفي عام ١٩٩٦ مثل «مايكيل كيتون» رواية بعنوان «التعديدة» Multi-plicity عن شخص تم استنساخه . ويتناول الفيلم العلاقة بين التوأمین .

تاریخ تجارب استنساخ الأجنة (صورة رقم ١٧) :

- * ١٧٩٩ : إحداث الحمل عن طريق إدخال الحيوانات المنوية للرجل في المرأة بطريقة صناعية Artificial Insemination .
- * ١٩٤٤ : نجاح أول محاولة لإحداث إخصاب خارج الرحم .
- * ١٩٤٩ : اكتشاف استخدام (الجليسول) للاحتفاظ بالحيوانات المنوية مجمدة .
- * ١٩٥١ : نجاح إحداث الحمل في بقرة ، ثم نقل النطفة إلى رحم بقرة أخرى .
- * ١٩٥٢ : ولادة أول عجل باستخدام الحيوانات المنوية المجمدة .
- * ١٩٥٢ : نجاح أول محاولة لاستنساخ ضفدعه من التقاء بويضة الضفدعه بخلية من أبي ذنيب ، هي أول محاولة للاستنساخ باستخدام خلايا جنينية ، وليس خلايا جسدية باللغة ، كما في حالة « دوللي » .
- * ١٩٥٩ : نجاح ولادة أول أنب بطريقة أطفال الأنابيب (الإخصاب خارج الرحم) (IVF).
- * ١٩٧٠ : نجاح عملية استنساخ الفئران من الأجنة المخصبة .
- * ١٩٧٢ : نجاح ولادة أول عجل من الأجنة المخصبة المجمدة .
- * ١٩٧٨ : نجاح ولادة أول طفلة أنابيب « لويز براون » في بريطانيا ، بواسطة د. باتريك ستينتو ، و د. إدوارد .
- * ١٩٧٩ : نجاح استنساخ الأغنام لأول مرة من حيوان منوى وبوبيضة بطريقة الاستنساخ الجنسي .
- * ١٩٨٠ : نجاح استنساخ الماشية لأول مرة من حيوان منوى وبوبيضة بطريقة الاستنساخ الجنسي (صورة رقم ٧ ب).
- * ١٩٨٣ : ولادة أول طفلة نتجت من التقاء الحيوان المنوى لأب ، وبوبيضة من سيدة أخرى متبرعة ، عن طريق الحمل خارج الرحم ، ثم وضع الجنين في رحم الزوجة .

- * ١٩٨٤ : ولادة أول طفلة استرالية تدعى « زوى » من جنين مخصب محمد .
- * ١٩٨٥ : ولادة أول حيوان (خنزير) يحمل الجنين الآدمي الذى يمكنه من إنتاج هرمون النمو الآدمي لعلاج الأفرام وقصار القامة .
- * ١٩٨٦ : نجاح عملية إخصاب حيوان منوى من رجل ، وبوبيضة من إمرأة ، وزرعها في رحم امرأة أخرى تدعى « ماري بيث » في نيو جيرسى بأمريكا لكي تحمل الجنين ٩ أشهر ، ثم تسلمه لأهله . وقد حاولت الأم التي حملت الجنين رفع قضية طالب فيها بحقها في رعاية وحضانة الإبن المولود ، ولكن المحكمة رفضت ، وتم تسليم الجنين للأم والأب الذي يتمى إليها ببولوجيا .
- * ١٩٩٣ نجاح أول تجربة لاستنساخ الأجنة البشرية في جامعة جورج واشنطن الأمريكية من النطفة التي تم تلقيحها من عدة حيوانات منوية وبوبيضة ، بواسطة د. ستيلمان ، و د . هول ، وقد عاشت لمدة ٦ أيام (صورة رقم ٢) .
- * ١٩٩٦ نجاح أول تجربة للاستنساخ الجسدي (اللاجنسي) ، وولادة النعجة « دوللى » باستخدام خلية من ثدى نعجة ، وبوبيضة خالية من التواه ، ووضعها في رحم نعجة ثالثة . وقد أعلن عن هذا الكشف بعد ولادة دوللى بشهانية أشهر (صورة رقم ١) .
- * ١٩٩٦ ولادة أول توأم من قرود الريزوس ، وقد سميما « نيتو » و « ديتو » ، وهما من أقرب الثدييات للإنسان ، بطريقة الاستنساخ الجنسي . وقد تم الكشف عن هذا في مارس عام ١٩٩٧ بعد إتمام نجاحه بعده أشهر ، وبعد الإعلان عن دوللى بأسبوع (صورة رقم ٧) .

كيف بدأت حكاية دوللى

مصنع للأدوية تمشى على أربع :

لعلنا نذكر أن محاولة استنساخ الأجنة كانت قد بدأت منذ عام ١٩٥٢ . وفي عامي ١٩٧٩ و ١٩٨٠ نجح العلماء في استنساخ الأغنام والماشية بطريقة الاستنساخ الجنسي ، أي عن طريق استخدام حيوان منوى وبوبيضة لتكوين النطفة ، ثم يتم عمل عدة نسخ من هذه النطفة ، بحيث تكون عدة أجنة ، يتم وضعها في رحم أم أخرى ، أو أكثر من أم ، لتتم عملية الولادة لعدة نسخ من هذه النطفة الأولية . وقد استخدمت هذه الطريقة في الحيوانات ، للحصول على صفات مميزة في الحيوانات والماشية ، مثل الحصول على لحوم أكثر ، وألبان أكثر ، بخلاف استخدامها كمخزن بيولوجي لتكوين أدوية وبروتينات معينة لعلاج الأمراض ، ولتكوين هيموجلوبين يمكن استخدامه بدليلاً للدم الآدمي ، وأيضاً لاحتفاظ بالأنواع المفترضة من الحيوانات . إذن ما الذي دعا « إيان ويلموت » - الذي كان يرأس فريق البحث الذي توصل إلى استنساخ النعجة دوللى بطريقة الاستنساخ - إلى البحث عن طريقة أخرى للاستنساخ ، غير التي تعودوا عليها منذ أكثر من ١٥ عاماً؟ .

والإجابة تأتي على لسان كل من : « إيان ويلموت » (صورة رقم ٩) الباحث بمعهد روزلين بإدنبرة في إسكتلندا ، والباحث أيضاً في شركة PPL التي تخصصت في صناعة الأدوية المصنعة جينيا ، من خلال الهندسة الوراثية ، وأيضاً من زميله « كينيث كامبل » عالم البيولوجيا في نفس المعهد ، وزميله في الوصول إلى هذا الإنجاز العظيم ، فلم يكن في ذهن كل من ويلموت وكامبل أن يصلاً إلى وضع الاستنساخ الجسدي هذا

كهـدـف ، وإنـا مـا جـعـلـهـا يـتـخـذـانـ هـذـهـ الـحـطـوـة ، أـنـهـا يـعـمـلـانـ مـعـاـ منـ أـجـلـ اـسـتـخـدـامـ الـحـيـوـانـاتـ ، مـثـلـ الـبـقـرـ وـالـأـغـنـامـ وـالـخـنـازـيرـ وـالـفـئـرانـ ، لـكـىـ يـصـنـعـاـ بـرـوـتـيـنـاتـ مـعـيـنـةـ ، مـنـ خـلـالـ إـدـخـالـ جـيـنـاتـ مـعـيـنـةـ فـيـ الـحـيـوـانـ لـتـحـضـيرـ بـعـضـ الـأـدـوـيـةـ التـىـ يـصـعـبـ الـحـصـولـ عـلـيـهـاـ فـيـ الطـبـيـعـةـ ، مـثـلـ هـرـمـونـ النـمـوـ ، وـبـعـضـ الـبـرـوـتـيـنـاتـ ، وـعـوـاـمـلـ تـجـلـطـ الـدـمـ ، أـىـ أـنـهـاـ مـثـلـ بـعـضـ الشـرـكـاتـ الـأـخـرـىـ الـمـنـافـسـةـ يـسـتـخـدـمـانـ الـحـيـوـانـ كـمـصـنـعـ لـلـدـوـاءـ الـذـىـ تـحـتـاجـ إـلـيـهـ بـكـمـيـاتـ وـفـيـرـةـ تـنـزـلـ مـعـ لـبـنـ الـأـنـثـىـ مـنـ هـذـهـ الـحـيـوـانـاتـ ، وـيـتـمـ تـجـفـيفـهـاـ وـتـعـقـيمـهـاـ وـبـيـعـهـاـ عـلـىـ شـكـلـ بـوـدـرـةـ لـلـمـرـيـضـ ، لـتـنـقـذـ حـيـاتـهـ مـنـ النـقـصـ الـمـورـوثـ الـذـىـ يـعـانـىـ مـنـهـاـ ، وـيـسـبـبـ مـرـضـهـ .

وـتـوـالـتـ الـمـحاـوـلـاتـ النـاجـحةـ لـوـضـعـ الـجـيـنـ السـلـيمـ ، بـدـلاـ مـنـ الـجـيـنـ الـمـعـيـبـ فـيـ الـبـوـيـضـةـ الـمـخـصـبةـ لـلـحـيـوـانـ ، وـبـالـتـالـىـ يـوـلـدـ الـحـيـوـانـ حـامـلاـ لـهـذـاـ الـجـيـنـ الـذـىـ يـجـعـلـهـ يـحـمـلـ صـفـاتـ مـعـيـنـةـ لـمـ تـكـنـ فـيـهـ ، وـفـيـ هـذـهـ الـحـالـةـ يـسـمـىـ «ـحـيـوـانـاـ مـهـجـنـاـ»ـ Transgenic Aniـ malـ ، وـمـثـالـ ذـلـكـ : أـنـىـ الـخـنـزـيرـ الـمـسـاهـ «ـجـيـنـىـ»ـ (ـصـورـةـ رقمـ ١٠ـ)ـ الـتـىـ تـنـتـجـ لـبـنـ يـحـمـلـ نـوـعـاـ نـادـرـاـ مـنـ الـبـرـوـتـيـنـ الـأـدـمـىـ ، يـسـمـىـ «ـبـرـوـتـيـنـ سـىـ Cـ»ـ مـهـمـ جـداـ فـيـ إـحـدـاثـ عـمـلـيـةـ التـجـلـطـ فـيـ الـإـنـسـانـ ، وـكـانـتـ جـيـنـىـ أـوـلـ خـنـزـيرـةـ تـنـتـجـ لـبـنـ يـحـمـلـ نـوـعـاـ مـنـ الـبـرـوـتـيـنـ الـأـدـمـىـ ، وـهـكـذـاـ يـمـكـنـ أـنـ نـتـجـ فـيـ لـبـنـ الـحـيـوـانـ أـنـوـاعـ كـثـيـرـةـ مـنـ الـبـرـوـتـيـنـاتـ ، مـثـلـ الـبـرـوـتـيـنـ الـذـىـ يـعـالـجـ «ـتـلـيفـ الرـئـةـ الـخـوـصـلـىـ»ـ ، وـأـيـضاـ عـوـاـمـلـ تـجـلـطـ الـدـمـ ، مـثـلـ الـعـاـمـلـ التـاسـعـ وـالـعاـشـرـ لـمـنـعـ حدـوثـ النـزـيفـ فـيـ مـرـضـ الـهـيـمـوـفـيـلـيـاـ ، وـالـإـنـسـولـينـ لـعـلاـجـ مـرـضـ السـكـرـ . وـهـنـاكـ نـوـعـ مـنـ الـبـرـوـتـيـنـاتـ يـسـمـىـ Tissue Plasminogen Activatorـ أوـ TPAـ يـمـنـعـ الـإـصـابـةـ بـالـأـرـمـاتـ الـقـلـبـيـةـ وـالـسـكـتـةـ وـجـلـطـاتـ الـقـلـبـ ، حـيـثـ يـمـكـنـ إـفـراـزـهـ أـيـضاـ مـعـ لـبـنـ أـىـ مـنـ هـذـهـ الـحـيـوـانـاتـ ، عـنـ طـرـيقـ إـدـخـالـ الـجـيـنـ الـمـسـؤـلـ عـنـ إـنـتـاجـهـ فـيـ النـفـطـةـ الـمـسـتـنـسـخـةـ ، قـبـلـ وـضـعـ الـجـنـينـ فـيـ رـحـمـ الـأـمـ ، بـحـيـثـ يـفـرـزـ الـبـرـوـتـيـنـ الـمـطـلـوبـ مـنـ ثـدـىـ أـنـىـ هـذـاـ الـحـيـوـانـ .

وـهـنـاكـ شـرـكـةـ أـخـرـىـ مـتـخـصـصـةـ فـيـ صـنـعـ الـأـدـوـيـةـ وـالـبـرـوـتـيـنـاتـ الـتـىـ تـعـتمـدـ عـلـىـ إـصلاحـ عـيـوبـ الـجـيـنـاتـ الـوـرـاثـيـةـ ، وـتـسـمـىـ HGSـ ، وـقـدـ حـقـقـتـ هـذـهـ الشـرـكـةـ إـنـجـازـاتـ هـائـلـةـ فـيـهاـ يـتـعلـقـ بـإـنـتـاجـ عـدـيدـ مـنـ الـبـرـوـتـيـنـاتـ الـتـىـ تـنبـهـ الـجـسـمـ لـإـصـلاحـ عـدـيدـ مـنـ الـأـمـراضـ ، الـتـىـ

يرجع أصلها إلى عيب في الجينات الوراثية ، مثل مجموعة من البروتينات تسمى G Protein Coupled Receptors ضغط الدم الأولى ، وقرحة المعدة والإثنى عشر ، والصداع النصفي ، والسكر من النوع الثاني غير المعتمد على الإنسولين ، الذي يصيب الإنسان في مرحلة متاخرة من عمره ، كما توصلت أيضاً لإنتاج بعض البروتينات التي تؤدي إلى استعادة نمو الجلد والشعر وحيويته ، مثل بروتين يسمى Keratinocyte growth Factor ، ويستخدم في حالات الحروق ، لاستعادة حيوية الجلد ، ولا ل تمام الجروح ، واستعادة نمو الشعر بعد بحدوث الصدمة أو فقد نتيجة للعلاج الكيماوى في حالات السرطان .

وقد توصلت الأبحاث في هذه الشركة أيضاً إلى نوع من البروتينات يسمى Myeloid Progenitor Inhibitory Protein خلايا نخاع العظم الذي يتتج ويصنع خلايا الدم ، وبالتالي يمنع حدوث كل المضاعفات التدميرية المصاحبة للعلاج الكيماوى في حالة المرض بالأنواع المختلفة من السرطان .

ومن البروتينات التي تم اكتشاف جيناتها وتصنيعها أيضاً : نوع من البروتين يسمى Monocyte Colony Inhibitory Factor ، وهذا البروتين يبطئ الخلايا البلعمية في جهاز المناعة النشط ، الذي يهاجم أعضاء الجسم نفسه ، كما في حالة أمراض المناعة الذاتية ، ولذلك يمكن أن يستخدم لعلاج حالات الروماتويد ، والذئبة الحمراء ، وغيرها من هذا النوع من الأمراض التي لا يوجد لها علاج حتى الآن .

وتوجد أيضاً محاولات ناجحة لصناعة إنزيم ألفا - 1 أنتى تريبيسين Alpha - 1 Anti trypsin لعلاج أمفيزيا الرئة .

وهكذا نجد أن بداية قصة النعجة « دوللى » كانت من خلال محاولات للوصول إلى اكتشافات في الجانب المشرق من علم الهندسة الوراثية لعلاج الإنسان من الكثير من الأمراض الوراثية والجينات المعيبة التي يولد بها .

وكان « إيان ويلموت » يحاول أن يجرى تجارب لكي يصنع نوعاً من البروتينات الأدبية المهمة ، لكي تفرزها النعجة « روزى » أم النعجة « دوللى » في لبنها ، ويسمى

«ألفا لاكتاليومين» ، وهو مهم جداً من أجل أن يعيش الطفل المبتسر أو ناقص النمو، ويكمّل حياته دون عناء ومضاعفات . ونجحت تجربة إدخال الجين الذي يصنع هذا البروتين الآدمي مع لبنتها بعد ولادتها ، وحيثند فكر «ويلموت» أنه إذا حدث وتم التزاوج أو التكاثر الطبيعي بعد ذلك ، فقد تفقد هذه النعجة هذا الجين الوراثي أثناء عملية اندماج الحيوان المنوي بالبوياضة لتكوين النطفة ، وبالتالي يضيع كل الجهد الذي بذله للوصول إلى هذا الاكتشاف ، ولذلك فقد فكر «إيان ويلموت» في صديقه عالم البيولوجيا «كامبل» ليحل له تلك المشكلة عن طريق الاستنساخ الجسدي ، أي يأخذ خلية من ثدي «روزى» النعجة البالغة التي تحمل بداخلها كل الصفات الوراثية لروزى ، بما فيها الجين الذي يصنع بروتين «لاكتاليومين» في لبنتها ، ودمجها مع بوياضة من نعجة أخرى بعد تفريغها من النواة التي تحمل كل صفاتها الوراثية ، لكن يكون الناتج جنيناً يحمل كل الصفات الوراثية للنعجة «روزى» التي أخذت منها الخلية الجسدية ، وهو ما لا يمكن أن نضمنه لو تم تلقيح بوياضة «روزى» بحيوان منوي من ذكر .

وقد كانت المعلومات الموجودة في كل كتب الطب قبل ذلك تؤكد أن كل كائن حي من الثدييات لا يمكن أن يتكون بالكامل ، إلا من خلال بدايته من خلايا جنسية ، أي حيوان منوي وبوياضة ، كل منها يحمل نصف عدد الكروموسومات في الخلية الجسدية الناضجة ، فيندرجان معاً لتكوين النطفة ، التي تنقسم وتعطى خلايا جينية غير متميزة أو متخصصة ، تتميز بعد ذلك في مرحلة لاحقة من الحمل إلى أجهزة وأعضاء متخصصة ، مثل : خلايا الجلد والعظام والأعصاب والعضلات ، وغير ذلك من أجهزة الجسم المختلفة . وبمجرد أن تتخصص هذه الخلية ، فإن الحامض النووي أو البصمة الجينية الموجودة في نواتها تختتمها بشفرة معينة ، بحيث تستمر هذه الخلية طول عمرها لا تستطيع أن تغير تخصصها ، أو وظيفتها . . . فخلايا الجلد لا يمكن أن تنقسم وتعطى إلا خلايا جلد ، وهكذا خلايا الثدي ، وغيرها . إذن فقد أصبحت المشكلة أو حجر الزاوية في الاكتشاف الحديث عند «ويلموت» و«كامبل» هي : كيف يمكنها أن يحوّل هذه الخلية الجسدية الناضجة التي تخصصت إلى خلية جينية

غير متخصصة ، لكي تستطيع أن تنقسم وتعطى جنينا كاملا ، بعد أن يُدخل نواتها في البويضة . وأخذ العلman يبحثان عن « الدماغ » لمشروعهما البحثي الجديد ، كما وصفه (سراج منير) في فيلم عبد الخليم حافظ « أيام وليلي » ، إلى أن جاء اليوم بعد عامين من البحث والدراسة ، ليهرب « كامبل » إلى « ويلموت » ويقول له ، كما قال أرشميدس : وجدتها .. فقد توصل إلى « الدماغ » ، أو الخل ، وهو أن الخلية الجسدية الناضجة عندما نضعها في مزرعة لمدة أيام تنقصها المواد الغذائية الضرورية لنموها ، فإن الحامض النووي الموجود في نواتها يسكن ، وتسكن الخلية وتصل إلى مرحلة من الكمون ، تجعل هذا الحامض النووي يعيد صياغة نفسه مرة أخرى ، ليفك الشفرة التي تجعله يتخصص لتتمو الخلية في اتجاه معين . وبما أن هذا الحامض النووي يحمل كل الصفات الوراثية للحيوان الذي أخذ منه ، فإن الخلية الآن أصبحت تماما مثل الخلية الجنينية البكر غير المتخصصة ، التي يمكنها أن تنقل نواتها التي تحتوى على ٤٦ كروموسوماً إلى بويضة ، بعد أن نفرغها ونخلص من نواتها التي تحتوى على المادة الوراثية ، وندمجها بواسطة نبضات كهربائية . بعد ٢٧٧ محاولة ؛ نجح « إيان ويلموت » في إدخال محتويات الخلية الجسدية في البويضة الخالية من النواة في ٢٩ فقط ، لم يعش منهم لأكثر من ستة أيام سوى الجنين ، الذي أصبح بعد ذلك النعجة « دوللى » الشهيرة (صورة رقم ١١ ، ١٢).

ونجحت التجربة ، وطار العلman فرحا ، ولكنها تكتئا كل شيء ، وتكون الجنين الذى تم وضعه في رحم نعجة ثالثة لكي تحمله لمدة ١٥٠ يوما ، هي مدة الحمل ، وقت عملية الولادة لتأتى « دوللى » إلى الحياة كاملة ، تحمل كل الصفات الوراثية للأم التى تم أخذ الخلية من ثديها ، وليس لها علاقة بالنعجة التى أخذت منها البويضة ، أو النعجة التى حملتها طوال مدة الحمل . وظل العلman في معهد روزلين بإسكتلندا شهانية أشهر كاملة بعد ذلك يتبعان حالة « دوللى » ، إلى إن انفجرت هذه القنبلة العملية لتبرأ العالم في خلال الأشهر القليلة الماضية .

وقد أعلن « ويلموت » أنه بعد إنتاج عشرة أجيال من دوللى بنفس هذه الطريقة التى ولدت بها - أي الاستنساخ الجسدى - والتأكد من أن الجنينات الأدمية التى تنتج لها البروتينات العلاجية المطلوبة ، مستقرة في تكوينها الوراثى ، فإننا يمكن بعد ذلك أن

نجعل هذه الأجيال تتزاوج بالطريقة الطبيعية ، أو تتناسخ عن طريق التناسخ الجنسي العادى من حيوان منوى وبوياضية ، كلاهما يحمل الصفات الوراثية المطلوب نقلها والاستفادة منها فى تصنيع مثل هذه البروتينات والأدوية . وقد تكلفت الأبحاث التى أدت إلى ولادة « دوللى » حوالى $\frac{3}{4}$ مليون دولار ، لتصبح بذلك أغلى وأشهر نعجة فى العالم كله ، وفي يوليو من نفس العام تم استنساخ النعجة « بوللى » بواسطة نفس الفريق وهى نعجة تفرز في لبnya نوعاً خاصاً من البروتينات الالازمه لتجلط الدم .

أراء مع الاستنساخ :

ويعتقد بعض العلماء ، مثل « كولين ستيرورات » - مدير معامل السرطان وبيولوجيا النمو في فردرريك بولاية ميريلاند الأمريكية - أنه لو ثبت أن ما حدث مع « دوللى » يمكن تكراره في الخلايا البشرية ، فإن ذلك سوف يفتح الباب أمام حل الكثير من المشكلات والمعضلات الطبية التي يقف الطب عاجزاً أمامها ، فلو ثبت أن العلماء يمكنهم أخذ نواة من خلية عصبية من الجسم البشري ، ووضعها في نفس الظروف التي وضعت فيها نواة الخلية الثديية في النعجة أم دوللى ، التي تم فيها تسكين الحامض النووي للخلية وإعادة برمجته ، ليتحول من خلية ناضجة متميزة إلى خلية جينية غير متميزة ، يمكن أن تعطى النمو لكل أعضاء الجسم بعد وضعها في البوياضة ، فلو نجح هذا في نواة الخلية العصبية ، وإعادة برمجته لكي يعطى لنا خلايا عصبية جديدة ، تعيش في النوى للخلية العصبية ، وإعادة برمجته لكي يعطى لنا خلايا عصبية جديدة ، تعيش في الخلية العصبية التي تتلف ، ولا تعوض في كثير من الأمراض ، فالخلايا العصبية هي الخلايا الوحيدة في جسم الإنسان التي لا تتجدد ولا تعوض ما تفقد في حالةشيخوختها أو موتها ، وبذلك يزغ أمل جديد لعلاج مجموعة من الأمراض العصبية التي قد تقضى على مخ الإنسان وأعصابه في حالة إصابته بهذه الأمراض .

وهناك بعض العلماء - مثل « روب موسى » في كلية طب بورتلاند بولاية أوريجون - يرون أن الاستنساخ سوف يعطى فرصة أفضل لدراسة تأثير انتقال الصفات والجينات الوراثية للإبن أو البنت من كل من الأم أو الأب ، كل على حدة ، فهناك بعض الأمراض التي تظل فيها جينات الأب في النطفة هي النشطة فقط ، وتسبب مرضًا

يسمى «برادر ويل» Prader - Willi Syndrome . وهناك حالات تكون فيها الجينات الموروثة من الأم هي النشطة ، كما في حالة مرض يسمى «أنجلمان» Angle- man Syndrome ، وهكذا عندما يكون الجنين من نوأة الأم فقط ، أو من نوأة الأب فقط ، فيتمكن في هذه الحالة دراسة مثل هذه الحالات النادرة بشكل أفضل ، وإيجاد علاج لها ، والتحكم فيها .

كما يرى البعض أنه على المدى البعيد ، يمكن من خلال عملية الاستنساخ ، وتحويل الخلية الجسدية الناضجة إلى خلايا جينية يمكن أن تعطى أعضاء الجسم المختلفة ، وبذلك يمكنهم توجيه الحامض النووي بداخلها لاستنساخ أعضاء معينة لاستخدامها ، مثل : القلب والكبد والكلى ، دون الحاجة لاستنساخ إنسان كامل ، وزرعها في الإنسان الذي يحتاج إليها . ما يزال هذا الكلام في حيز المحاولات بالنسبة للعلماء ، ولم يصلوا فيه لأى شيء .

ولعل معظم العلماء الذين تحدثوا أمام لجنة القيم الحيوية القومية National Bio-ethics Advisory Committee (NBAC) في الكونجرس الأمريكي في ١٤ مارس ١٩٩٧ ، بناءً على طلب الرئيس كلينتون لدراسة الموضوع ، كان رأيهم أن هناك جوانب كثيرة يمكن أن تخدم البشرية ، من خلال تكنيك الاستنساخ ، وليس الاستنساخ في حد ذاته ، كهدف خلق صورة طبق الأصل من الإنسان . ولعل قرار المنع وحظر استخدام هذا التكنيك سوف يحرم العلماء من ارتياض منطقة قد يكون فيها الخير الكبير لعديد من المرضى ، ولذلك يجب أن يكون الحذر في تحديد الهدف النهائي من هذه التجارب . ولكن .. هل يستطيع أحد أن يوقف العلماء ويكتبهم عن خطوات معينة من تجاربهم وفهمهم العلمي الذي لا يتنهى ؟ .

بعد الزلزال : مناقشة عقلانية وهادئة

وبعد أن أعلن استنساخ « دوللى » من خلية جسدية من ثدي نعجة ، ثارت ضجة هائلة ، وردود أفعال واسعة في العالم كله ، تتراوح مابين الاندهاش ، والانبهار ، والاستنكار ، وانقسم الناس في العالم كله ما بين مؤيد ومعارض ، والسبب بالتأكيد ليس « دوللى » ، ولكن لأن السؤال الذي طرح نفسه هو : هل يمكن أن يحدث ذلك في الإنسان ؟ ، وهل هناك فائدة من إجراء مثل هذه التجارب على الإنسان ؟ .

والأسئلة جميعها منطقية وتفرض نفسها ، خاصة أن التكنيك الذي أجريت به هذه العملية أصبح منشرا بالتفصيل في المجلات العلمية ، مثل « نيتشر » وغيرها من المجالات العلمية المتخصصة ، ويمكن لأى معمل متخصص في أطفال الأنابيب IVF أن يجريه على الإنسان .

وعلى الرغم من أن هناك بعض الاختلافات البيولوجية بين نمو جنين النعجة والإنسان ، وتأكد العلماء في معهد روزلين أن هذه التجربة لن تجرى باستخدام أجنة من البشر ، إلا أن بعض العلماء المتخصصين في هذا المجال يرى أنه يمكن تطبيقها على الإنسان في خلال فترة لا تتجاوز العشر سنوات ، وبالتالي فمن المنطقى أن نناقش ونبحث الفوائد والأضرار التي يمكن أن تعود على البشرية من جراء مثل هذه التجارب ، ولنبدأ بالسؤال المحوري والأساسى ، الذى من خلال الإجابة عليه يمكن أن نجيب على السؤال الأعم والأشمل ، ألا وهو : لماذا تستنسخ الأجنة فى البشر ؟ وما هو الضرر المتوقع حدوثه من أجل الوصول إلى هذا المدف ؟ ثم ما هو الضرر المتوقع حدوثه بعد الوصول إليه ؟ .

ولنستعرض معاً نوعي الاستنساخ ، لكي نحدد أهداف وأضرار كل نوع على حدة .

الاستنساخ الجسدي :

والاستنساخ الجسدي - أو الاجنسى - هو الذى تستغنى فيه عن الحيوانات المنوية للرجل . وربما كانت الفائدة التى يمكن أن نقولها هى أنه يمكن أن يستخدم في حالة الزوج المصاب بعقم غير قابل للعلاج ، وترى زوجته أن تنجب ، وفي هذه الحالة يمكن في المستقبل أن نأخذ خلية من ثديها ، ونلقط بها بويضة منها هي أيضاً ، ونضعها في الرحم ، لكي تنجب أنثى مشابهة لها تماماً ، وإذا كانت تريد ذكراً ، فيمكن أن نأخذ خلية من زوجها ، ونلقط بها بويضة ، فيأتى الجنين ذكراً مشابهاً تماماً للأب .

وأثار البعض تساؤلاً عن إمكانية استنساخ أجنة من عظام البشر والعباقرة ، من خلال هذه الطريقة ، حيث إن الصفات الوراثية للجنيں تكون مطابقة تماماً للشخص الذي تم أخذ الخلية الجسدية منه ، فهل يمكن أن يكون عندنا نسخ من أم كلثوم وعبد الوهاب ونجيب محفوظ وطه حسين والعقاد والخطيب ، وغير هؤلاء من العباقة والموهوبين في مجالاتهم ؟ .

والإجابة عن هذا السؤال تحمل عدة نقاط ، أولها أن الجينات الوراثية قد تكون مطابقة ، ولكن هناك الظروف البيئية التي تؤثر في تكوين الشخص ، وثقافته ، وموهبتة ، وعلمه . وعلى الرغم من اكتشاف العلم الحديث أن هناك جينات سلوكية مسؤولة عن العدوانية والاكتتاب والكسوف ، وغير ذلك من الأنماط السلوكية المختلفة ، إلا أن هذه الجينات الوراثية من نوعية الجينات المزنة التي يمكن أن تتشكل وتتكيف حسب الظروف البيئية والنشأة والتربية ، وحتى الجينات المسئولة عن الأمراض العضوية ، مثل الجين الذي تبين أن له علاقة بسرطان الثدي ، ويسمى 1 BRCA ، فقد أظهرت الأبحاث أن وجود هذا الجين عند المرأة يصيّبها بسرطان الثدي في ٨٥٪ من الحالات ، إلا أن هناك ١٥٪ من السيدات تحمل هذا الجين ، ولا تصاب بسرطان الثدي ، لماذا ؟ لا بد أن هناك أسباباً بيئية تزيد من قدره جهاز المناعة ، وتجعله

يتغلب على هذه الخلايا الخبيثة في مهدها وبداية تكوينها ؛ وبالتالي لا يتكون الورم الخبيث .

وكما سبق أن ذكرنا ... فإن جسم الإنسان يحتوى على حوالي ٣٠ تريليون خلية بشرية جسدية ، كل منها بداخلها نواة تحتوى على ٤٦ كروموسوماً يوجد بها الحامض النووي الذي يحمل الجينات الوراثية التي تكسب الإنسان كل ما هو عليه من صفات ، وشكل ، ولون ، وأمراض ، وغير ذلك من مقومات حياته التي تميزه عن غيره . وتحتوى الخلية البشرية الواحدة على حوالي مائة ألف جين وراثي ، يعمل منها فقط حوالي ١٠ - ١٥٪ منهم ، والباقي في حالة كُمون ، ويمكن أن تورث للأجيال القادمة . والجين ما هو إلا تتابع لقواعد نيتروجينية تعطى أوامر لتكوين أحماض أمينية موجودة بترتيب معين لتعطى صفة ، أو وظيفة أو أمراً معيناً في الجسم ، فإذا حدث خلل في ترتيب هذه القواعد النيتروجينية ، يحدث ما يسمى بالطفرة ، وتتغير وظيفة الجين ، وربما يتسبب ذلك في تغير في شكل عضو من الأعضاء ، أو الإصابة بمرض من الأمراض الموروثة . وقد يقرب هذا المثال ما نشرح : فلو افترضنا أن هذه الثلاثيات من القواعد النيتروجينية المكونة للجين مثل الحروف الأبجدية ، فإن كلمة مكونة من ٣ حروف ، مثل : الراء والجيم والباء تكتب رجب ، وهو اسم إنسان ، ولكن لو غيرنا ترتيب الحروف ، فيمكن أن تصبح جرب ، وهو مرض جلدي معدى ، أو برج ، وهو مكان عال ، وبالتالي حين نغير ترتيب الحروف ؛ يتغير المفهوم والمعنى ، وذلك على الرغم من أن الحروف واحدة . وهناك توزيع للأدوار بين هذه الجينات الوراثية العاملة ، فبعضها تبلغ نسبته ٨٪ مسئول عن تكوين الأعضاء ، وبعضها ١٧٪ مسئول عن التمثيل الغذائي والحيوي في الجسم ، و ١٢٪ مسئول عن الدفاع والمناعة ، و ١٢٪ مسئول عن الانقسام ، و ١٢٪ مسئول عن إعطاء الأوامر والإشارات للوظائف المختلفة في الجسم ، و ٢٢٪ مسئول عن تصنيع البروتينات المختلفة لأداء وظائف عديدة في الجسم ، أم الباقي ، ويبلغ ١٧٪ ، وغير معلوم الوظيفة لنا حتى الآن .

ونعود بعد هذا الشرح إلى موضوعنا ، وهو الاستنساخ الجسدي ، أو الالاجنسى ، وفيه تندمج نواة الخلية الجسدية مع البويضة الخالية من النواة بواسطة طاقة كهربائية ،

فهل نستطيع أن نحدد أي من الجينات الكامنة من مائة ألف جين في الخلية سوف ينشط ؟ وأى منها سوف يتغير ، لتظهر أشكال وصفات وأمراض جديدة قد تأتى لنا بنسخ مشوه ، أو بأمراض جديدة لم نسمع بها من قبل ؟ . هذا .. بخلاف الأمراض التي نعلم أنها يمكن أن تحدث في هذه الحالة ، نتيجة حدوث طفرة في الجينات الوراثية ، مثل مائة نوع من السرطانات وغيرها من الأمراض .

والنقطة الثانية أننا لايمكن أن نضمن أن الخلية الجسدية التي نأخذها لكي تحمل كل الصفات الوراثية للشخص لكي نقلها إلى الشخص المراد عمل نسخة منه غير مريضة ، أو أنها لم تحدث فيها طفرة ، نتيجة التعرض لبعض أنواع الأشعة ، أو الأشعة فوق البنفسجية ، أو نتيجة لتعاطي الأدوية أو التدخين ، فتلك المواد يمكن أن تحدث تغييرا غير محسوس ، ولا يمكن اكتشافه في بعض خلايا الجسم ، لأنها قد لا تحدث أى أعراض مرضية ، حيث إنها تحدث في بعض الخلايا ، وليس كلها ، وقد تحدث هذه الطفرات في الجينات الوراثية الكامنة غير العاملة ، فلا تظهر معها أى أعراض مرضية ، فما زلنا الحال لو أننا أخذنا إحدى هذه الخلايا المعيبة لذلك العقري ، الذي نود عمل نسخة أخرى منه ، فتنتج لنا نسخة مشوهه أو مسخة منه ، لا يجب أن يراها هو شخصيا ، ويفزع منها .

ثم نأتي إلى نقطة ثالثة ومهمة وهى أن تلك الخلية الجسدية التي تحتوى على كل الصفات الوراثية التي سوف يحملها الجينين هى في الحقيقة خلية عجوز أو مسنة ، وكلما زاد عمر الخلية ، زادت فيها الطفرات الجينية التي تؤدى للإصابة بالسرطان . وقد اكتشف فريق من العلماء في جامعة « ماك ما سترز » بكندا وفريق آخر في الولايات المتحدة أن هناك أجزاء معينة في نهايات الكروموسومات تسمى Telomeres (تيلوميرز» ، (صورة رقم ١٣) وأن هذه الأجزاء تكرر نفس الشفرة الوراثية الموجودة عليها مرات عديدة ، وعندما تنقسم الخلية الجسدية كى تتكاثر ، فإنها تفقد ما بين ٥ - ٢٠ من هذا « التيلوميرز » أو هذه القطع من الحامض النووي ، وبالتالي فإن العدد الذى تحمله كل خلية من هذا « التيلوميرز » هو الذى يحدد عمر الخلية ، وكم من الوقت تستطيع أن تحيى وتنقسم وتفقد « تيلوميرز » ، وكأن هذا التيلوميرز أو أجزاء الحامض النووي

الموجود في نهاية الكروموسومات هي التي تحمل الميقات أو التوقيت ، الذي سوف تصبح عليه كل خلية قبل أن تصيبها الشيخوخة ، وربما كان فقد كل ما بالخلية من « تيلوميرز » إيداناً بموت هذه الخلية ، لتحول محلها خلية أخرى جديدة . ومن هنا سؤال : كيف تبدأ الحياة في الكائن الجديد المنسوخ بخلية فقدت الكثير من مقومات حياتها هي نفسها ، وكم سيعيش هذا الكائن المنسوخ : هل سيعيش عمره ، أم العمر الباقي في حياة الخلية الأصلية ؟ وخاصة أن هناك بعض الشكاوى التي بدأت تظهر على الكائنات المستنسخة بهذه الطريقة مثل زيادة وزنهم عند الولادة وظهور أعراض الشيخوخة مبكراً عندهم .

كما أن هناك مادة وراثية في السيتوبلازم تسمى « الميتوكوندريا » تورث من الأم فقط إلى الجنين سواءً كان أنثى أو ذكر ، وتنتقل من خلال الأمومة من جيل إلى جيل ، ولا تختلط بالمادة الوراثية للأب في النطفة ، فماذا سوف يكون عليه حال هذه المادة الموروثة التي تقوم بوظيفة مهمة وأساسية في الخلية ، وهي توليد الطاقة داخل الخلية ، في حالة إذا ما تم أخذ الخلية المستنسخة من الذكر ، ووضعها في سيتوبلازم البويضة الخالية من النواة ، وما هو التأثير الذي يمكن أن يحدث من جراء ذلك ؟ لا أحد يستطيع أن يعرف الآن الإجابة على هذا السؤال بالتحديد .

وربما يدفعنا حب الاستطلاع إلى أن نقول : وما المانع في أن نجرب ونرى ؟ ونرد على هذا السؤال بسؤال آخر : وما الداعي لأن نجرب مثل هذا العبث على الإنسان الذي كرمه الله ؟ ، ثم إن المولى عز وجل الذي خلق الخلق يخربنا ﴿ يا أيها الناس إنا خلقناكم من ذكر وأنثى ﴾ فلماذا نريد أن نقلب ميزان الخلق ، ونحاول أن نلعب دور الإله ؟ وما هو النفع الذي سوف يعود على البشرية من ذلك ، بخلاف الشهرة والمجد العلمي ؟ ، ولا ننسى أن هناك اثنين لا يقنعان أبداً : طالب العلم ، وطالب المال ، فطالب العلم لا يقنع أبداً بما يصل إليه ، ويطلب المزيد ، ولكن يجب ألا يكون هذا المزيد على حساب البشرية وأدبمية الإنسان . ولو أرادنا الله نسخاً متشابهة ؛ لفعل ، ولكن ميز الإنسان بصفة التفرد ، ليكون هناك الغنى والفقر ، والقوى الضعيف ، والذكي ومحدود الذكاء ، لكي يظل احتياج البشر لبعضهم قائماً ، وربما يتضح ذلك من قوله

تعالى ﴿ وفضلنا بعضكم على بعض في الرزق ﴾ والرزق ليس مالا فحسب ، ولكنه صحة وذكاء وأولاد وعلم ومال ، وغير ذلك من مقومات الرزق ، وبالتأكيد فإن هذا الاختلاف من مقومات إعمار الكون وتوازنه واستمراره ، فالله لا يريد قوالب منسوبة ، ولكنه يريد قلوب وعقول واعية ومفتوحة .

والبحث عن الاستنساخ لتكرار صفات وأشكال معينة ، ليس في صالح البشرية بشكل عام ، فالصفات التي يعتبرها البعض نعمة ، يراها الآخرون نعمة ، فهلتر مثلاً كان معبد الألمان ، وكانوا يرون فيه العظيم والأب ، ويحبونه ويطهونه كأنه إله ، ومع ذلك كان العالم يراه غريباً أو شبيهاً بأبي اسمه وصورته مقتربة بالموت وال الحرب والدمار . وكل إنسان يعيش ذاته ، ويعتقد أن بقاءها سوف يفيد الآخرين ، وأن البشر والناس من حوله سوف يفقدون الكثير برحلته ، ولذلك فهو يرفض أن يتنهى دوره ، إلا إذا أجبر على ذلك ، ولعل هذا يبدو واضحاً جلياً في حرص كل منا على أن يكون له امتداد وتواصل في ذريته التي يحرض كل الحرص على أن تكون متشابهة له في كل الجوانب ، وسوف يتضخم هذا الإحساس ويزداد في حالة إمكان استنساخ صورة طبق الأصل منه ، ليظل متعلقاً بالحياة ، بغض النظر عن وجود صفات جيدة أو عقرية فذة تحتاج إليها البشرية أم لا .

وحتى الذي يحمل صفات جيدة وخصائص متميزة ، لابد أنه يحمل معها أيضاً صفات أخرى غير جيدة ، ربما لم تظهر عليه ، أو تظهر للآخرين حتى الآن ، ولعل أقرب مثال على ذلك .. الرئيس الأمريكي « رونالد ريجان » الذي كان رئيساً لأعظم قوة في العالم ، وكان زعيماً ورئيساً عظيماً ، واستمر لمدة 8 سنوات يحكم القوة العظمى الوحيدة في العالم ، ويحمل في جيشه أرقام الحقيقة النووية التي يمكن أن تدمر العالم في ثوانٍ ، وبعد أن خرج من الرئاسة ، تبين أنه مصاب بمرض « الزهايمر » وهو أحد أمراض الشيخوخة التي قد تظهر بعد سن السبعين ، وترتدي إلى ضمور المخ والتوهان والنسيان ، حتى إنه الآن لا يعرف زوجته وأولاده ، ويصاب بحالة من التشنجات العصبية التي تنتهي بموتها ، فهل لو رأينا رونالد ريجان وهو في قمة مجده وصحته ، كنا نتخيل أنه يحمل مثل هذه الصفات المريضة الموجودة على جيناته الوراثية

منذ مولده؟ ، مع ملاحظة أننا منها اكتشفنا من علاقة بين الأمراض والجينات ، فإننا لا نستطيع أن نكتشف كل أسرار الجينات الموجودة في خلية الإنسان . وكذلك الحال مع النجمة العالمية الشهيرة والجميلة « ريتا هيوراث » التي كانت آية في الجمال والرشاقة في شبابها ، وكانت كل فتاة تحلم بأن تكون « ريتا هيوراث » ، ثم بعدما تقدمت في السن تبين أنها مصابة بمرض « الزهيمر » الذي تسبب في موتها .

هل سنعيش عصر السيدة بعد أن عشنا عصر سيد؟

ومن خلال عملية استنساخ الأجنة من الخلية الجسدية ، يمكن أن نحصل على نسخة جنين أنثى ، إذا تم أخذ الخلية الجسدية من أنثى ، أو جنين ذكر ، إذا تم أخذها من ذكر ، ولكن في الحالتين لابد من وضعها في رحم الأم ، وفي كل الأحوال يمكن الاستغناء عن الرجل ، ويمكن للأم أو السيدة أن تحصل على نسخة أخرى منها ، ليس فيها من الرجل أي عامل من عوامل الوراثة التي تنتهي إليه ، لتصبح النساء أغلبية في مواجهة الرجال ، وبدلاً من أن يواجه الزوج إمرأة واحدة في البيت يحاول ترويضها ، فسوف يكون عليه ترويض امرأتين أو ثلاث بنفس الصفات ، ونفس الشكل ، ونفس العقلية ، وسوف يضطر إلى الاستسلام والخضوع لسلطة الأغلبية ، وأن يعيش في المنزل مقهوراً مهيبض الجناح ، بعد أن تم الاستغناء عن خدماته بصفة نهائية ، لتعيش المرأة عصر السيدة ، لتنتقم للست أمينة زوجة سيد بطل ثلاثة الروائي العظيم صاحب نobel العالمي الأستاذ نجيب محفوظ .

وربما كان أكثر الناس فرحاً بهذا الإنجاز العلمي ، هن الشّادّات والسحاقيات من النساء ، فسوف يمكنهن الإنجاب ، دون الحاجة إلى الرجال ، من خلال خلية من سيدة تلتقي مع بوبيضة من صديقتها التي تعاشرها جنسياً ، وتحمل فيها إحداهن ، وفي الحمل التالي تتبادلان الأدوار .. فالتي أعطت البوبيضة هذه المرة ، تعطي الخلية الجسدية المرة القادمة ، والتي حملت هذه المرة ، لا تحمل في المرة القادمة ، وليسقط عشر الرجال ، بعد أن سقط آخر حصن في قلائهم ، وهو العصب أو الذرية التي لابد للمرأة أن تحتاج إليهم فيها ، بعد أن استغنت عنهم المرأة مادياً واجتماعياً ، وأحياناً جنسياً .

وبغض النظر عن أن ذلك سوف يكون عنصراً مشجعاً لانقسام المجتمع إلى فئتين من الشوّاذ ، إما رجالاً ، أو نساءً ، فإن توارث الأجيال للصفات الوراثية من الأم فقط ، أو من الأب فقط ، سوف يضعف الكثير من صفاتهم الوراثية الجيدة ، ويزيل الكثير من الصفات الوراثية الضعيفة ، وذلك لأن عملية المزج بين جينات الرجل والمرأة غير الأقارب تتم لاختيار أفضل العناصر لتمثيلها في النطفة المتكونة .

مشاكل أخلاقية واجتماعية للاستنساخ

بعد أن تحدثنا من قبل عن أنواع الاستنساخ ، وكيفية حدوثه ، والأضرار العلمية التي يمكن أن تنشأ عنه ، نتحدث الآن عن بعض المشاكل الاجتماعية والأخلاقية التي يفتحها علينا ذلك الاستنساخ البشري في حالة نجاحه .

والحقيقة أن الاستنساخ البشري لو حدث بنجاح ، فإنه سوف يفتح الباب لكثير من المشاكل الأخلاقية والاجتماعية في المجتمعات ، وخاصة المجتمعات الشرقية المتدينة ، التي تلتزم بالكثير من تعاليم دينها ، وتطبّقه في قوانينها الوضعية التي تتناول هذه المجالات ، ولنأخذ بعض الأمثلة لتلك المشاكل التي يمكن أن يسببها الاستنساخ البشري ، مثل الزواج والانجاب والميراث .

لقد جعل الله الزواج سكنا لكلا الزوجين ، حيث قال : ﴿ وَمِنْ آيَاتِهِ أَنْ خَلَقَ لَكُم مِّنْ أَنفُسِكُمْ أَزْواجًا لِتَسْكُنُوا إِلَيْهَا وَجَعَلَ بَيْنَكُمْ مُوَدَّةً وَرَحْمَةً ﴾ . ولعل موضوع الاستنساخ يفتح الباب على مصراعيه لـتفويض هذا السكن الذي أشار إليه الخالق ، فالاستنساخ يفتح الباب أمام الشواد ، سواء من الرجال ، أم النساء ، لكن ينجحوا بهذه الطريقة ، فالمرأة يمكن أن تأخذ خلية من صديقتها التي تعاشرها جنسيا إذا كانت تريد بتنا ، أو تشتري خلية من رجل ، إذا كانت تريد ولدا ، وتضعها في بويبة منها ، وتحملها في رحمها لمدة تسعه أشهر ، تنجذب بعدها الطفل الذي تريده . والرجال الشواد - في المقابل - يمكن أن يفعلوا نفس الشيء ، بتغيير رحم لأى أم ، وأخذ بويبة من أى أم أخرى ، أى أن الطفل المكون على الرغم من أنه يحمل الصفات الوراثية للشخص الذي تم أخذ الخلية الجسدية منه ، إلا أنه لا يتمي بأى حال من الأحوال إلى الأم التي حملته ، أو الأم التي أعطته البويبة .. هذا في حالات الشذوذ .

وقد يتساءل أحد القراء ويقول : وماذا لو تم أخذ الخلية الجسدية من الأب العقيم الذي لا ينجب ، وتم وضعها في بويضة زوجته التي سوف تحمل في هذا الجنين ؟ .

قد يبدو هذا الوضع أقرب إلى الصواب في نظر الكثير ، من حيث الشكل ، حيث إنه يبدو في ظاهره أنه بعيد عن مسألة اختلاط الأنساب ، إلا أنها عندما ننظر إليه بعمق ؛ نجد أنه يؤدي بالتأكيد إلى اختلاط الأنساب ، فالأم التي أنجبت طفلاً من خلية جسدية من الأب ، تلد طفلاً ، ليس لها علاقة به من الناحية الوراثية ، وينتمي تماماً - وراثياً - إلى الأب ، ويقتصر دورها على إعطاء المحتوى ، أو البويضة الحالية من النواة التي تحتوي على المادة الوراثية ، ثم حمل هذا الجنين لمدة تسعة أشهر في بطنها ، أي أن دورها أصبح عبارة عن وعاء لإنجاح جنين لا ينتمي إليها على الإطلاق من الناحية الوراثية .

ولأن الإنسان بشكل عام يعشق ذاته ويحب نفسه ، فإن الأم التي أنجبت ولداً عبارة عن نسخة من أبيه ، وتحمل كل الصفات الوراثية للأب ، سوف تتلهف شوقاً لولادة بنت من خلية جسدية لها تتحمل كل صفاتها الوراثية ، وتكون نسخة أخرى منها في الولادة الثانية ، وهنا لن يكون للأب أي دور في عملية الحمل والإنجاب على الإطلاق ، وسوف تلد الأم بنتاً ، هي في الحقيقة نسخة منها ، وأخت لأخيها الذي هو أيضاً نسخة من الأب ، ولكن ما الذي يربط وراثياً بين الأخ والأخت ؟ لا شيء على الإطلاق . . . فما هي روابط الدم التي تتحدث عنها ؟ ، وأين الصفات المشتركة التي تجمع بين الأخوة ؟ ، وكيف سيصبح هذا الأخ محظياً لأخته التي لا تمت له بصلة ؟ ، وهل يمكن في هذه الحالة أن يتزوج الأخ من أخته ، دون مراعاة لحرمة وتعاليم الأديان ؟ ! ، وإذا حدثت ولادة أخرى ، فسوف ينتمي الطفل المولود إلى النسخة التي تشبهه ، سواء من الأم ، أم الأب ، لتتصبح الأسرة عبارة عن أحزاب ، وتتفكك عرى الأخوة بين الأبناء .

ثم نأتي إلى نقطة أخرى ، ألا وهي الإرث ، فهل يمكن أن يكون أحد الوالدين عادلاً عندما يحاول تقسيم الإرث على اثنين ، واحد ينتمي إليه تماماً ، وعبارة عن نسخة منه ، والأخر تنتهي إلى أمها ، ولا تنتهي إليه بأي حال من الأحوال ؟ . ومن الناحية الشرعية أيضاً . . هل يجوز توريث هذا الشخص المولود من خلية بشرية من أبيه ،

عبارة عن نسخة منه ، ليirth من أمه التي لا ينتمي إليها وراثيا على الإطلاق ؟ .

وأخيرا .. نعود ونؤكد أننا لسنا ضد العلم ومواكبة التطور . ونحن نعلم تماماً أن طب القرن القادم قائم على الهندسة الوراثية ، وتطور العلوم البيولوجية ، فإذا كان الهدف من الاستنساخ في النبات والحيوان هو خدمة الإنسان ، الذي سخر له الله كل ما في الكون ، فأهلاً به ومرحبا .. أهلا بالجينات التي تزيد من المحاصيل ، وتتوفر ماشية ذات لحوم وألبان وفيرة .. أهلا بالجينات التي تستنسخ من خلاها حيوانات ، هي عبارة عن مصانع للأدوية تمشى على أربع ، حيث تفرز الأدوية مع ألبانها ، لعلاج الكثير من الأمراض ، مثل الهيموفيليا وغيرها من الأمراض الموروثة . أهلا بالجينات الوراثية التي تجعلنا نستنسخ حيوانات تحتوى على دم أو أعضاء يمكن استخدامها كبدائل للدم الأدمى ، والأعضاء البشرية ، مثل القلب وغيره . وكثير من هذه الأمثلة وغيرها من وسائل العلاج الجيني قد أصبح حقيقة واقعة ، وليس خيالا ، أو تمنياً ، أما استنساخ البشر ، والعبث بالإنسان الذي كرمه الله ، فلا .. وألف لا . ولعل بعض هواة التجريب من المنبهرين بالعلم الحديث يجيبونا .. ماذا سيكون الحال إذا أتى هذا التجريب للاستنساخ في البشر بمسخ مشوهه ، أو أصحاب عاهات وأمراض قاتلة ، هل سيهرون إلى الفتى وشيخ الأزهر آنذاك لكي يُصدِّرا لهم فتوى بقتل هؤلاء المسوخ من البشر ، أم أنهم سيصبرون ويتعاملون معهم على أن ذلك قدر من الله .. والله منهم براء ؟ ! ، لأن هذه المسوخ المشوهه سوف تكون من صنع يد الإنسان وحده ، ونتيجة عبيه .

الاستنساخ الجنسي

وهو الذي يحدث من التقاء الحيوان المنوى بالبويضة ، وكل منها يحمل نصف عدد الكروموسومات ، كى يكتمل العدد في النطفة المخصبة . وعندما تبدأ الخلية في الانقسام إلى خلتين ، يحيط بها غشاء يسمى « زونا بيلوسيدا » ، تضاف إنزيمات معينة لإذابة هذا الغشاء الذى يجمع الخلتين داخله ، وتكون النتيجة نطفتين متطابقتين ، أو توأمًا سيماميًّا متطابقًا ، ثم بعد ذلك تضاف مادة جديدة لهاتين النطفتين ، تشبهان تماماً الغشاء المسمى « زونا بيلوسيدا » ليت تكون جنين ، ينقسم كل منها بعد ذلك ليكون جينياً كاملاً ، وإذا ترك الانقسام الأولى ، يمكننا أن نستنسخ أي عدد من الأجنة ، حسب الرغبة وال الحاجة .

ولعل أهم النتائج التي أعلنت في هذا الصدد كانت تلك التي خرجت من جامعة جورج واشنطن في الولايات المتحدة في نوفمبر عام ٩٣ ، حين أعلن طبيبان لأمراض النساء يعملان في مجال أطفال الأنابيب ، وهما د . « ستيلمان » و د . « هول » (صورة رقم ٢) ، أنهما نجحا في استنساخ الأجنة ، وإيقائهما حية لفترة وصلت إلى ستة أيام ، وذلك بعد أن توصلوا إلى المادة التي يمكن إضافتها لتكون غشاء « زونا بيلوسيدا » الذي يكون أجنة مستقلة من الخلايا المقسمة ، ولكنها جميعاً متطابقة ومتتشابهة من حيث الشكل والتركيب الجيني .

ولعل آخر ما تم إنجازه في مجال الاستنساخ الجنسي ، هو ما أعلن عنه في ولاية أوريغون الأمريكية عن استنساخ توأم لقرد الريزوس بهذه الطريقة ، ونجاح ولادته . وقد أسمياهـما « نيتى » و « ديتـو » (صورة رقم ٨) ، وقد تم الإعلان عن هذا الإنجاز العلمي بعد أسبوع من الضجة التي أحاطت بالنعتة دولـيـاً . وهذا النوع من القرد هو

أقرب ما يكون من الإنسان ، فقد نجحت عمليات الاستنساخ هذه من قبل في الفئران والأغنام والماشية والأرانب والخنازير ، وبالتالي فالأمل كبير من ناحية العلماء في أن يستطيعوا تطبيقه على الإنسان في خلال العشر سنوات القادمة .

وعلى الرغم من أن الرئيس الأمريكي أعلن وقف دعم البرامج الحكومية التي تقول برامج وأبحاث نسخ الأجنة البشرية ، وأن ٣ من بين ٤ أمريكيان يرون أن ذلك ضد إرادة الله ، وعبث في خلقه ، إلا أن ذلك لن يمنع العلماء الذين يعملون في معامل وشركات خاصة من أن يكملوا أبحاثهم وتجاربهم في هذا المجال .

والسؤال الذي تم طرحه على العلماء الذين يعملون في هذا المجال ، كان : وما الذي سوف يفيد الإنسان من هذه الأبحاث والتجارب في حالة نسخ الأجنة البشرية ؟ . وكانت الإجابة في عدة نقاط :

أولاً : في حالة أطفال الأنابيب ، فإن نسخ الأجنة سوف يساعد على إنجاح هذه العملية ، حيث إن نسبة نجاح العملية في أحسن الحالات في حالة وجود جنين مخصوص واحد لا تتعدي ٢٠٪ ، ولكن في حالة وجود أكثر من جنين مخصوص - ول يكن ٤ مثلا - فسوف ترتفع هذه النسبة إلى ٨٠٪ ، أو أكثر .

ثانياً : في حالة وجود أمراض وراثية ، فإن نسخ الأجنة ، ووجود أكثر من نطفة مخصوصة تحمل نفس الجينات والصفات الوراثية ، سوف يساعد العلماء على اكتشاف إصابة الجنين بالمرض أو عدمه ، ومحاولة علاجه وهو مازال في مرحلة النطفة ، قبل وضعه في رحم الأم ، من خلال العلاج الجيني .

ثالثاً : إن وجود نسخة ثانية من الطفل المولود يساعد الوالدين على توفير « قطع غيار » آدمية للطفل الأول ، لو أصابه مرض ، واحتاج إلى نقل عضو من الأعضاء ، مثل نخاع العظام في حالات : اللوكيميا والقلب والكبد والكلوي وغيرها .

رابعاً : سوف يصبح من المتاح للأم أن تلد توأمًا متطابقا ، ولكن على سنوات متباudeة ، حيث إن عملية النسخ تتم ، ويتم وضع نسخة واحدة في رحم الأم ، ويتم الاحفاظ بالنسخ الباقية في ثلاجات تحتوى على نيتروجين سائل عند درجة ٨٠ تحت

الصفر ، لتكون تحت الطلب عند احتياج الأم إليها بعد عدة سنوات ، تكون مستعدة خلاها لاستقبال جنين آخر . وقد يصبح من المتأخر أيضاً للأم أن تحمل في توأمها المحفوظ به في الثلاجات منذ ولادتها ، لتحصل على نسخة طبق الأصل من نفسها بعد أن تكبر .

خامساً : مع تعميم التجربة وانتشارها ، سوف يصبح من المتأخر عمل بنوك لنطف هذه الأطفال المنسوقة ، وبالطبع سوف تكون إحدى هذه النسخ قد تم ولادتها وتصويرها ، ومن خلال الصورة والخريطة الجينية ، يمكن للأم والاب اختيار ما يناسبها من أطفال ، بالشمن والسعر الذي يحدد البنك ، الذي سوف يحاول بالطبع اجتذاب الأنماط المختلفة من المشاهير الفنانين والعباقرة والأدباء واللاعبين ، ليرضى كل الأذواق ، وفي هذه الحالة يمكن أن يختار الإنسان نسخة من شارون ستون ، أو باربارا استرياسند ، أو الخطيب ، أو ليلي علوى ، وهكذا .. حسب الرغبة والطلب .

سادساً : يمكن - من خلال عملية نسخ الأجنة - التركيز على الأشخاص الذين يحملون صفات وراثية متميزة ؛ للوصول إلى حلم «السوبرمان» ، الذي طالما حلمت به البشرية ، وجسده الروايات .

ولعلنا عندما ننظر إلى كل هذه الحجج التي يسوقها العلماء ، نجد أن أضرارها قد تكون أكثر من نفعها ، فمن يدرينا أن الطبيب الذي يحتفظ بالأجنة لكي تستخدمنها الأم لن يبيعها إلى أم أخرى ، أو يضعها لها ، دون أن تشعر ؛ لكي تنجح عملية ، ويزيد مجده العلمي والشخصي .

وما الذي يدرينا أننا في محاولتنا التي نريد من خلالها الوصول إلى حلم السوبرمان ، قد نصل إلى كابوس «فرانكشتين» الذي جسده الأدب أيضاً ، وعبرت عنه السينما في الأفلام . وقد شرحنا كيف يمكن أن يكون ذلك ، من خلال الخلل الذي يمكن أن يحدث في الجينات الوراثية .

ثم نتناول نقطة أخرى .. وهي علاج الأمراض الجينية ، وهو ما يمكن أن يحدث ، دون محاولات نسخ الأجنة ، فهناك المشروع القومي لعمل الخريطة الجينية البشرية ،

الذى سوف يتتكلف ٣ مليارات من الدولارات على مدى خمسة عشر عاما ، وسوف ينتهى العمل فيه في عام ٢٠٠٥ ، ومن خلاله يمكن معرفة الخريطة الجينية لجسم الإنسان ، وعلاقة هذه الجينات بالأمراض المختلفة ، ومحاولة علاجها؛ والوقاية منه ، وقد تم ذلك بالفعل بالنسبة لبعض الحالات التي تم علاجها من خلال العلاج الجيني .

ولعل من أغرب التفسيرات أو المبررات لعملية نسخ الأجنة ، هو هذا الزعم بأنه يمكن أن يوجد هذا الكائن المستنسخ أو التوأم ، لكنى يمد الطفل الأصلى بالأعضاء التى يحتاجها إذا مرض ، وكأننا نقسم بني آدم إلى بني آدم أصلى ، وأخر احتياطى .. تماما مثل إطار السيارات ! .. ونكون بذلك قد امتهنا كرامة الإنسان الذى كرمه الله ، وجعله خليفته في الأرض ، وطلب منا الحفاظ عليه منذ أن يصبح نطفة ، والذى سخر كل ما في الكون لخدمته .

وأخيرا .. سوف يظل الجدل والمناقشات حول موضوع استنساخ الأجنة ، ولن يمنع ذلك العلماء من أن يرتادوا هذا المجال من أجل المجد والشهرة الصيف . ونحن لا ننكر العلم ، ولا ننكر فضل الهندسة الوراثية على البشر ، بل إننا ننكر ونقول : إن طب القرن القادم سوف يقوم - في كل فروعه - على الإنجازات التي سوف تتحقق في علم الهندسة الوراثية ، الذي سوف تتحدث عن إنجازاته في الجزء الثاني من هذا الكتاب ، لكنى نوضح مدى أهميته وقيمة ، ولذلك فنحن مع كل ما يفيد البشرية من علاج ووقاية وصحة ، أما عندما يتدخل العلماء ، ليلعبوا دور الإله ، ويعيروا في أساس وصفات الخلق ، وعندما تختلط الصفات الوراثية في الأجناس ، وتختلط الأنساب ، وتضيع الهوية ، فهذا ما يرفضه العقل والضمير الإنساني في كل مكان ، وفي ظل أي دين . ولعل المولى عز وجل قد تنبأ بأن هناك من سوف يأتي ليبعث في خلق الله ، ويدعى لنفسه الخلق ، فقال سبحانه « فتبارك الله أحسن الخالقين ». إن كل ما يحدث من استنساخ ليس خلقًا جديدا .. فال الخلية الحية من خلق الله ، والبوسيضة كذلك ، والرحم الذي توضع فيه أيضا النطفة من خلق الله ، فليس هناك شيء قد خلق من

عدم ، ونتمنى ألا يؤدى غرور العلماء إلى فناء الإنسان من على ظهر الأرض ، مصداقاً لقوله تعالى : « حتى إذا أخذت الأرض زخرفها وازينت وظن أهلها أنهم قادرؤن عليها أتاها أمرنا ليلاً أو نهاراً فجعلناها حصيداً كأن لم تفن بالآمس » صدق الله العظيم .

ولعلنا ندرك قيمة الدعوة المأثورة : « اللهم ارزقني علماً نافعاً ، وقلباً خاشعاً ، وأيضاً .. اللهم علمنا ما ينفعنا ، وانفعنا بما علمتنا » فليس كل علم نافع ، ولكنه قد يكون مصدراً للهلاك .

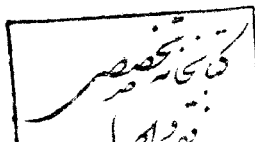
رأى رجال الدين في الاستنساخ

وكما أثار موضوع الاستنساخ زلزالاً في الأوساط العلمية ، فقد أثار زلزاً أكثر قوة واهتزازاً في الأوساط الدينية في مختلف العقائد والأديان ، فأعلن بابا الفاتيكان (البابا يوحنا) استنكاره لهذه التجارب ، ورفض تطبيقها على الإنسان نهائياً ، باعتبارها تدخل في إرادة الله ، ولم يكن البابا شنودة أقل اعترافاً منه من حيث المبدأ ، حيث أعلن أنه ليس ضد العلم والتقدم العلمي ، ولكن ما يمس الإرادة الإلهية مرفوض .

أما فضيلة الدكتور محمد سيد طنطاوى - شيخ الجامع الأزهر - فقد قال : « إن الإسلام ليس ضد العلم ، ولكن خروج إنسان من غير امتزاج ماء الرجل بماء الأنثى حرام » . وعندما زار فضيلة الإمام الأكبر أكاديمية الملك فهد في ألمانيا ، كتب الأستاذ رجب البنا - رئيس تحرير مجلة أكتوبر - في العدد ١٠٦٦ بتاريخ ٣٠ مارس ١٩٩٧ :

وبعد المحاضرة سأله أستاذ بالأكاديمية : هل أطفال الأنابيب وهل الاستنساخ الذي توصل إليه علماء الهندسة الوراثية حلال أم حرام ؟ وأجاب الإمام الأكبر : المبدأ أن كل ما يؤدي إلى إعمار الكون وإلى سعادة الإنسان ، وإلى المزيد من الذكاء الإنساني بطريقة يقرها الأطباء ، ولا تتعارض مع الشريعة ، فهو حلال .. الأصل أن اختلاط الأنساب حرام ، فإذا توصل العلم إلى أي وسيلة جديدة ليس فيها شبهة اختلاط الأنساب ، فهي حلال ، أما المسائل الفنية الخاصة بالهندسة الوراثية ، فلا أستطيع - والكلام ما زال لشيخ الأزهر - أن أتحدث فيها ، وقد علمنا الإسلام أن نرجع إلى أهل كل علم ، فهم أدرى به « فاسأوا أهل الذكر إن كنتم لا تعلمون » ، فأطفال الأنابيب إذا كانوا من ماء الزوج وماء الزوجة دون سواهما ، وأثناء حياتهما الزوجية معاً ، فهذا

حلال ، أما إذا كان من ماء الزوج وماء امرأة أخرى ، أو العكس ، أو بعد وفاة أحد الزوجين ، فهذا حرام ، فالذى يحدد الحلال والحرام هنا هو ما إذا كانت هذه الوسيلة تؤدى إلى اختلاط الأنساب أم لا ؟ . وتنتهى إجابة شيخ الأزهر .. لم يذكر سوى مسألة اختلاط الأنساب فقط كمبدأ للاعتراض على الاستنساخ . وهنا يمكن القول بأن الاستنساخ اللاجنسي أو الجسدي يمكن أن يحدث بأخذ خلية جسدية من الأب ، ووضعها في بوياضة الأم بنفس طريقة استنساخ النعجة دوللى ، ثم وضع النطفة هذه بعد انقسامها في رحم الأم . نعم .. يمكن أن يحدث ذلك ، ويمكن أن تحدث أيضا نفس العملية بخلية من الأم نفسها ، توضع في بوياضة من نفس الأم ، دون الحاجة إلى أب ، أو إلى اتصال جنسى بين رجل وامرأة ، أو دون الحاجة إلى ماء الرجل أو ماء المرأة ، كما سبق أن شرحنا ، ففى هذه الحالة يبدو ظاهريا أنه لا يكون هناك اختلاط للأنساب ، ولكن يمكن أن يحدث الضرر من جوانب أخرى مبنية على منطق علمي مبني على أساس أن توارث الصفات الوراثية من طرف واحد - ليس من الطرفين ، الزوج والزوجة - يكسب الشخص المستنسخ أسوأ ما في الخلية المستنسخ منها من صفات وراثية تضعف ويزداد ضعفها من جيل إلى جيل ، وربما تظهر صفات وراثية سيئة من جينات حديث فيها طفرة ، ولكن لم تظهر على تلك الخلية ، لأنها حديث في الجينات غير العاملة ، حيث إن ١٠٪ فقط من الجينات الوراثية الموجودة في الخلية التي يبلغ عددها مائة ألف جين ، هى التى تعمل ، أما الباقى فهو خامل ، ولكنه يورث ، وفي حالة الاستنساخ فإننا نو楅 كل الجينات الموجودة في الخلية ، لكنى نعيد إليها قدرتها على تكوين خلايا متخصصة لجميع أعضاء الجسم المختلفة ، باعتبارها المصدر الوحيد لذلك ، ومن هنا يمكن أن يحدث الضرر البالغ الذى يمكن أن يحول الإنسان الذى كرمه الله حين قال : « ولقد كرمنا بني آدم » ، وأيضا « لقد خلقنا الإنسان في أحسن تقويم » إلى مسحة ، وفي هذه الحالة سوف يثار تساؤل آخر : هل من الحلال أم الحرام التخلص من هذه المسحة وقتلها ، أم أنها أصبحت قدرًا تدب فيه الروح ، ولا بد من تحملها حتى يحين أجلها ، ولذلك فقد أجمع الفقهاء بأنه لا يجوز جعل الإنسان كفراً التجارب ، لتجربة لا يثبت كلامها ونهايتها على الإنسان ، إلا بعد أن يتتأكد نجاحه ،



ولكن يأتي سؤال آخر ليبرز على السطح ، هو كيف يمكن الوصول إلى نتيجة والتأكد منها ، دون المرور بمراحل البحث العلمي ، طالما اتبعت فيه الوسائل التي تبعد عن المحارم ، مثل اختلاط الأنساب ، وغير ذلك من التجاوزات العلمية الأخلاقية .

وفي برنامج تليفزيوني من تقديم السيدة كريمان حمزة ، استضافت فيه الأستاذ عزت السعدنى - مدير تحرير الأهرام ، والدكتور محمد صبور - أستاذ الأمراض الباطنية بجامعة عين شمس ، والدكتور عبد الصبور مرزوق - نائب رئيس المجلس الأعلى للشئون الإسلامية ، قال الدكتور عبد الصبور مرزوق رأيه في هذه المسألة ، وقد نشر في الأهرام في يوم ١٥ إبريل عام ١٩٩٧ ، وفيه يقول : الأديان جميعا - والإسلام بصفة خاصة - تتعاطف مع ما فيه مصلحة للإنسان ، والإسلام يتعاطف مع كل عمل علمي من شأنه الإفادة .. ولعل أول آية نزلت على رسولنا الكريم في غار حراء كانت « اقرأ باسم ربك الذي خلق » ، فقد قدم الله القراءة والمعرفة على الحياة في كل شيء ، والقى الوحيد الذى وضعه الإسلام على العلم ، لا يضر بحياة الإنسان أو البشرية ، ففى اللحظة التى يتحول فيها العلم لنافذة للإفادة ، فلا قيد أو شرط .

وتسأله السيدة الفاضلة كريمان حمزة : وإذا كان الأمر يتعلق بقطع غيار بشرية تستنسخ وتحل محل الأجزاء المريضة ؟ ، قال الدكتور عبد الصبور مرزوق : عملية نقل الأعضاء نوقشت في المحافل الدولية الدينية والعلمية ، وتمت الموافقة على جواز نقل الأعضاء البشرية ، بشرط ألا تكون بيعاً أو شراءً ، وألا يكون هذا الأمر تجارة يستخدمها بعض المتفعين من الأطباء وغيرهم ، وألا تستغل فيها حاجة المحتاج ، وهذه جريمة يحظرها الإسلام ، وإذا وصل الاستنساخ لتصنيع أعضاء الإنسان ، فهذا شيء جيد وجيد .. وجيد ، أما إذا كان الهدف استنساخ إنسان لنفسه ، فهناك أكثر من علامة استفهام : لماذا هذا الإنسان الجديد ، والأرض من حولنا تشكو من الانفجار السكانى ؟ فما فائدة ذلك ، ولماذا نزيد ؟ أما إذا كنا سوف نستنسخ بعض العباقة من فنانين علماء وقادة ، إلى آخره .. فيأتي السؤال : هل العبرى الذى سأستنسخ صورة منه سيكون فى نموه بعد ذلك فى نفس الإطار الذى نما فيه هتلر ، أو موسولينى ، أو نيتше .. ؟ . أعتقد مستحيل - والكلام للدكتور عبد الصبور مرزوق - فالإنسان

ليس خلية بويضة ، بل نسيج ، أو مجتمع يعيش فيه ، بدليل أن الكثرين من القادة أو العسكريين الذين دمروا العالم ، مثل نيرون ، ثبت بالتحليل أن سلوكهم المختل كان نتيجة حرمانهم من التربية ، فمما استنسخنا ، سيقى ما يقدمه المجتمع للشخص الجديد مختلفا . وربما يجاز ... الإسلام ، والأديان جميعا تقر كل ما هو خير للإنسان ، وما يضر الإنسان مرفوض بشدة .

ويعقب الأستاذ الدكتور محمد صبور - أستاذ الأمراض الباطنية ، والعالم الكبير بطب عين شمس على كلام د . عبد الصبور مرزوق بقوله: أنا أؤيد هذا الكلام ... فعلماء النفس حاليا قالوا إن الإنسان ٦٥٪ موروث ، و ٣٥٪ مكتسب ، وإذا فعلنا لهم كل شيء ، سيكون المستنسخ متطابقا في ٦٥٪ فقط و ٣٥٪ متغير حسب الطبيعة التي ينشأ بها .

وهنا يجب أن نشير إلى أن الدكتور عبد الصبور مرزوق ، و كذلك فضيلة مفتى الجمهورية ، وغيرهم من الشيوخ والعلماء قد أفتوا بأن نسخ الأعضاء حلال ، مع أنه حتى الآن لم تنجح مسألة نسخ الأعضاء ، حتى في الحيوانات ، وذلك على الرغم من أن ذلك أمل من الآمال التي ينشدتها العلماء ، إلا أن الموضوع الذى تتحدث عنه هو نسخ الأجنة ، الذى نجح بشقية الجنسى من ماء الذكر وماء الأنثى ، واللاجنسى من خلية بويضة ، كما في حالة النعجة « دوللى » .

أما فضيلة الفتى الدكتور نصر فريد واصل ، فقد سارع بإصدار فتوى بتحريم الاستنساخ ، وطالب بإصدار تشريعات وقوانين تمنع المراكز البحثية العلمية التي يمكنها أن تعمل في هذا المجال من إجراء مثل هذه التجارب التي تؤدى إلى اختلاط الأنساب . وفي ندوة تليفزيونية بالقناة السادسة ، وفي حضور عدد من أئمة أمراض النساء والوراثة والقانون ، وبعض أعضاء مجلس الشعب بالتليفزيون المصرى ، قال فضيلة الفتى : « إننا لسنا ضد العلم والعلماء ، ولكن إذا أخذنا في الاعتبار أن قضية البشر الآن على مستوى العالم هي تزايد عدد البشر عن موارد الطعام المتاحة ، لذلك ليس هناك هدف منطقي من السير وراء تجارب الاستنساخ البشرى ، أما إذا كانت التجارب العلمية تسعى وراء مصلحة للإنسان ، سواء في العلاج ، أم الغذاء ، أم

الدواء ، فأهلاً بها ، ولا يمكن أن نرفضها ، مثل نسخ أو استزراع الأعضاء البشرية ، ونقلها لمن يحتاجها من المرضى ، أما في حالة الاستنساخ الكامل ... فبجانب أن ذلك ربما يؤدي إلى اختلاط الأنساب ، فإن ذلك قد يؤدي إلى مشاكل اجتماعية وأسرية تضر بالبشرية ؛ وتؤدي إلى اختلاط كيان المجتمع نفسه ... فلمن ينسب الجنين إذا كانت الأم هي مصدر الخلية المستنسخة ؟ ، وماذا عن قوانين الإرث والزواج وغيرها من المشاكل التي لن نجد لها حلال ، لأنها مبنية على خلل في النظام الاجتماعي والخلقي الذي وضع الله عليهخلق منذ بدء الخليقة ، طالما أنها تجربة علمية تحمل الضرر ، فإنها يجب أن تمنع ، لأن هذه التجارب لا يجب أن تجري على الإنسان الذي استخلفه الله في الأرض . وفي نفس الندوة سأله أحد أساتذة الوراثة فضيلة المفتى عن معنى الآية الكريمة : « فتبarak الله أحسن الخالقين » ، وهل هناك خالقين غير الله سبحانه وتعالى ؟ ، وهل تحمل الآية في طياتها بشارة إلى أنه سوف يأتي اليوم الذي يصل فيه غورو الإنسان إلى أن يعتقد أنه قادر على الخلق ، والله سبحانه وتعالى يؤكد له أن خلقه لن يكون مثل خلق الله أحسن الخالقين ؟ . وأجاب فضيلة المفتى : هنا أفعل التفضيل في وضع (فعل على غير بابه) ، لأن الخالق هو الله سبحانه وتعالى وحده ، وإنما القرآن قد أشار إلى أن البشر قد يأتي عليهم يوماً مثلكم يحدث الآن ، يظن أنه يستطيع أن يخلق الحيوان ، أو حتى الإنسان ، فهو يخاطبه باعتبار ما يظنه الإنسان المغرور نفسه ، وهذا يؤدي إلى الإفساد ، لأن ذلك من فعل الشيطان لكي يبدل الإنسان ويغير خلق الله في قوله حين يقول عن الشيطان « ولأمرهم فليغرين خلق الله » فهم يتوهون أن هذا خلق ، ولكنه في الواقع الأمر تشويه وإفساد للخلق ، ونجد نفس الآية تقول أيضاً : « ومن يتخذ الشيطان ولها فقد خسر خساناً مبيناً » ، أي أنه سوف يخسر من جراء هذا التغيير ، وسوف يؤدي هذا إلى أن يدمر الإنسان نفسه بنفسه ، وحتى لو افترضنا أن التجربة التي تحدث من خلالها عملية الاستنساخ مفيدة ، فهي - في الحقيقة - قد تكونت من خلال عملية الخلق الطبيعي التي ذكرها الله ، وتحمل كل الصفات الوراثية التي وضعها الله في بقية خلايا الجسم ، فهي تحمل بداخلها كل مقومات الحياة ، فهم لا يخلقون من عدم ، ولكنهم فقط يبدلون ويعيرون في خلق الله ، وسوف يؤدي ذلك

إلى حدوث خلل اجتماعي ووظيفي في خلق الإنسان . ولقد أحلت كل النصوص الشرعية الاستنساخ في الحيوان والنبات ، على اعتبار أن في ذلك تسخيراً لهذه الكائنات لمصلحة الإنسان ، فنحن نربى الحيوانات لنذهبها ونضحي بها ، ولكن ذلك لا يمكن أن يحدث في الإنسان ، ولا يمكن أن تنتهك حرمةه وكرامته الأدمية ، فإن إثارة الكائنات الأخرى مثل الحيوان والنبات ، ثم إتلافها من أجل صالح الإنسان مقبول لإعمار الكون ، والله سبحانه وتعالى يخاطب هؤلاء العلماء الذين يظنون أنهم خلقوها ، ويقول لهم : هذا ليس خلق ، ولكنه غرور ووسوسة من الشيطان . والآية في سورة النساء تشير إلى ما نحن فيه الآن حين تقول « ولأنفسهم ولأذنيهم ولأمراضهم فليبيسكون آذان الأنعام ولأمراضهم فليغيرن خلق الله ومن يتخذ الشيطان ولبيا من دون الله فقد خسر خساراً مبيناً » وقال تعالى أيضاً : « وما أُوتِيتُمْ مِّنَ الْعِلْمِ إِلَّا قَلِيلًا » صدق الله العظيم .

حمل الرجال .. ومثال آخر لعبد العلام

الحقيقة أن غرور العلماء بعلمهم وسعدهم وراء السبق العلمي والشهرة والمجد ، بغض النظر عن الهدف من وراء ذلك ، قد جاوز الحد ، لدرجة أنهم يحررون بالفعل تجارب لجعل الرجل يحمل بدلاً من المرأة ، وهو امتداد لنفس ما يحدث في عملية الاستنساخ البشري .

والحقيقة أتنى لا أدرى لماذا يضيع العلماء والأطباء جهودهم ووقتهم في أبحاث لن تجدى ولن تحدث أى نتائج حقيقة ، إلا مجرد الفرقعة والشهرة ؟ ، وهل استكثر هؤلاء الناس على النساء أن تكون « الجنة تحت أقدام الأمهات » ؟ فسعوا كى يبيعوا الجنة للرجال ، بأن يحملوا ويلدوا ليصبحوا أمهات ؛ فيدخلون الجنة . لقد خلق الله الإنسان على شكلين : الذكر والأنثى ، ووهب كلاً منها مقومات وقدرات خاصة ، ميز بها كلاً منها على الآخر ، وأى تدخل بشري لقلب هذا الميزان أو تعديله ، إنما يمثل جريمة بشعة ، ستدفع ثمنها البشرية جموعاً .

ولنضرب مثلاً على صحة هذا الكلام .. فأطفال الأنابيب الذين يتكونون من تلقيح البويضة بالحيوان المنوى خارج جسم الأم لوجود عيب أو شيء يمنع حدوث الحمل داخل الجسم ، لا يستطيعون أن يكملوا مدة الحمل خارج الجسم ، لأن الله خلق رحم الأم ليكون مؤهلاً لاستقبال ورعاية الجنين ، كما قال سبحانه « نطفة في قرار مكين ». .

وحتى لو حدث الاستنساخ الذي يملأ الدنيا ضجيجاً الآن ، فإنه يحدث في مرحلة النطفة ، ثم توضع الأجنة في الرحم لإكمال الحمل ، فجدار الرحم ، حتى لو تم زرعه - كما يقول هؤلاء البلياء وليسوا العلماء - في بطن الرجل ، فإنه يجب أن يعطى هذا الرجل

كماً رهيباً من الهرمونات الأنوثية التي تغير من تركيب هذا الجدار الذي يمد الطفل باحتياجاته الغذائية في الثلاثة أشهر الأولى من الحمل ، حتى يستطيع تكوين الحبل السري ، الذي يتصل به فيما بعد لتغذية الجنين ، وبالطبع فإن هذه الهرمونات سوف تؤثر على الغدة النخامية للرجل ، وسوف تقلب كل موازين الكيمياء الحيوية والتدخلات الهرمونية في جسمه ، وسوف تؤثر بالضرورة على تكوين الجنين ، وفشلها بعد القضاء على (الأب الحامل) وتحويله إلى أنقاذه رجل .

ولعل من درس علم التشريح يعلم أن الله سبحانه وتعالى قد خلق الرحم بميل معين ، وثبته بأكثر من رباط عضلي في عظام الحوض ، حتى يثبت في مكانه ، حماية للجنين الذي سوف يحمله . وعندما ننظر إلى التغييرات الهرمونية التي تحدث منذ بداية حدوث الحمل ، نجد أنها تبدأ من الهبيوثلاثاموس بالمخ ، الذي يأمر الغدة النخامية أو الغدة المايسترو - بمجرد التقاء الحيوان المنوي بالبويضة ، وتكون النطفة - بأن تفرز الهرمونات التي تنشط المبيض ، لكي يفرز بدوره هرمون البروجستيرون ، الذي يؤهل جدار الرحم لاستقبال النطفة ، ويتمده بالجليكوجين اللازم الذي تتغذى عليه النطفة قبل تكوين الحبل السري ، ثم يساعد هذا الهرمون على تكوين سدادة من المخاط في عنق الرحم ، حتى لا تسقط النطفة من الرحم ، وتحمل هذه السدادة المخاطية جيشاً من الخلايا المناعية ، لكي تحمي الجنين من دخول أي ميكروب إليه في سكته ، وكذلك يؤهل هذا الهرمون مع بعض الهرمونات الأخرى - مثل البرولاكتين - قنوات الثدي ، كى تكون اللبن بعد الولادة مع هرمون «أوكسيتوسين» . وهناك هرمون الإستروجين وغيره من الهرمونات الأخرى التي لها تداخلات وتأثيرات على كل هرمونات الجسم ، وأولها بالطبع هرمونات الذكورة .

ثم إن تكوين الجنين نفسه ، وتحديد نوعه يأتي في الأسبوع السابع من الحمل ، بناء على أوامر من الهبيوثلاثاموس ، حسب وجود الكروموسوم الذكري أو عدمه ، فهل يمكن أن يحدث هذا في ظل ذلك الاضطراب الهرموني بين هرمونات الذكورة والأنوثة ، الذي يحتمل أن يؤثر على التركيب الجنيني للجنين ، فيلد الرجل مسخة ، لاهي بنت ، ولاهي ولد ، أو ربما تكون من الجنس الثالث ! .

إن عملية الولادة ليست مجرد مكان يُؤجر ، كي ينمو فيه الجنين ، ولكنها عملية متكاملة ، أهل الله لها المرأة منذ ولادتها ، أى وهى جنين ، فمبغض الجنين الأنثى يحمل كل البوالصات التى سوف تضعها هذه الأنثى منذ سن البلوغ ، وحتى وصولها إلى سن اليأس ، وتبلغ حوالي ربع مليون بوالصة ، تفرز أربعًا منها كل شهر أثناء الدورة الشهرية ، تذوب ثلث منها ، وتبقى واحدة فى انتظار الحيوان المنوى ، كي يخصبها ويحدث الحمل .

وكل هذه الأعضاء تعمل تحت قيادة الغدة النخامية ، التى تعمل بأمر الهيبوتلاموس فى المخ .. فلماذا العبث بكل هذا ، ولصلاحه من؟ ! .

وربما كانت هناك بعض الحالات التى يتحول فيها الرجل إلى إمرأة ، ويمكن أن يحدث حمل في هذه الحالة ، لأن التكوانين الجنينى لهذا الرجل إنما هو فيحقيقة الأمر تكوين أنثوى ، ولكن هناك بعض تشوهات أخفت هذا التكوين الأنثوى ، وأظهرته على أنه رجل ، ولكن هذا الشخص يحمل كروموسومات XX وليس XY وهذا هو الفيصل في نمو وتأهيل كل منها على أنه ذكر أو أنثى ، فالموضوع ليس مكان ينمو فيه الطفل فقط ، ولكن تأهيل نفسى وهرمونى وكيميائى وغذائى ... إلى آخر هذه السلسلة التى تتمتع بها المرأة ، ولا توجد عند الرجل ، وأى محاولة لقلبها إنما تعتبر جريمة لا تغتفر .

وإذا افترضنا جدلاً أنهم سوف يستطيعون إيجاد مكان ينمو فيه الطفل داخل بطن الرجل ، بدلاً من المرأة .. أى أنهم استطاعوا حل المشكلة جسدياً ، فهذا عن العلاقة النفسية التى أهل الله المرأة لها ، والتي تبدأ مع الطفل منذ أن يصبح جنيناً ! ، فقد أثبتت الأبحاث أن الطفل يسمع صوت أمه وهو جنين ، ويتفاعل مع تفاعلاتها ، ويمكن أن يتأثر نفسياً فيها بعد وهو كبير بما يحدث أثناء الحمل . وهذه العلاقة غير المرئية لا يمكن تأهيل الرجل لها بكل الأدوية أو الهرمونات ، لأنها من صنع الخالق سبحانه وتعالى ، ولا ينبعى للعلماء أو الأطباء أن يعيشوا بالإنسان الذى كرمه الله وقال عنه : « ولقد كرمنا بني آدم » لمجرد إحداث ضجة إعلامية ، لن تفيد أحداً ، سوى شهرة من يقوم بها ، وتردید اسمه على الألسنة ... ولبيحثوا عن موضوعات أخرى ، وما أكثرها ... لكي يفيدوا بها البشرية .

الباب الثاني

**الهندسة الوراثية ..
ومستقبل الطب في القرن ٢١**

طالب هارفارد .. الذى أصبح رائد العلاج الجينى

فى عام ١٩٦٨ ، كان الطالب (فرنش أندرسون) يدرس فى كلية الطب بجامعة هارفارد بالولايات المتحدة ، وطلب منه عمل بحث أو ورقة عمل لتقديمها للجامعة ، كى تنشرها فى إحدى المجالات العلمية ، وذكر الطالب فى بحثه علاج الأمراض الموروثة ، أو العيوب الخلقية التى يولد بها الإنسان ، وكيف يمكن معالجتها عن طريق الهندسة الوراثية ، التى لم تكن آنذاك لها دور فى الطب ، وإصلاح عيوب الجنينات .

وتقىدم أندرسون - طالب الطب النابه - ببحثه إلى مجلة « نيو إنجلاند جورنال الطبية » ذاتعة الصيت ، كى تنشر له هذا البحث ، ولكن المجلة رفضت نشر البحث ، وعللت رفضها بأن ما ذكره الطالب فى بحثه خيالى وغير واقعى ، ولا يستند إلى الحقائق العلمية المعروفة آنذاك ، إلا أن أستاذه أعجب بهذا البحث ، وأعطاه الدرجة النهائية ، مكافأة لفكرة الخلاق ، وأسلوب بحثه المبتكر ، على الرغم من عدم نشر البحث ، أو إمكانية تحقيق ما به من أفكار في ذلك الوقت .

وتقضى الأيام .. وبعد اثنين وعشرين عاما ، كان نفس هذا الطالب هو العالم والطبيب الكبير الذى أجرى أول تجربة للعلاج الجينى فى شهر سبتمبر ١٩٩٠ ، وذلك لطفلة يبلغ وزنها عشرة كيلو جرامات ، ومولودة بعيوب خلقى فى الجهاز المناعى ، وكانت هذه التجربة حدث العالم كله ، ومسار إعجابه . ومن المصادفات العجيبة أن أول من بادر بالكتابة عنها هي نفس المجلة التى رفضت أن تنشر له بحثه فى نفس ذلك الموضوع منذ أكثر من اثنين وعشرين عاما ، والتى كانت تعتبر موضوعه حلما لا يمكن تحقيقه ، ليثبت هذا الطبيب أن الإرادة والمثابة والعمل ، لا يجعل هناك شيئا اسمه المستحيل .

وفي الولايات المتحدة فقط هناك ما يقرب من ٥٪ من الأطفال الذين يولدون على المستوى القومي يعانون من أحد الأمراض الموروثة من أحد الأبوين أو الأجداد ، مثل أمراض : الهيموفيليا ، أو سيولة الدم ، والسكر ، والشلل الرعاش ، وتليف الرئة المتكيسي ، وأمراض القلب ، والذبحة الصدرية ، وما إلى ذلك .

وأصبح الآن هناك أمل لعلاج حاسم مثل هذه الأمراض ، التي ربما توجد في نواة كل خلية من خلايا الجسم ، ويبلغ عدد هذه الجينات حوالي مائة ألف جين موجودة على الحامض النووي للإنسان ، أو سر الكون المسمى دى - إن - إيه الذي يحمل هذه الشفرات الوراثية بترتيب معين .

وربما كانت هناك وقفات في تاريخ البشرية يتوقف عندها الزمن ، ليشير إليها بكثير من الفخر والتقدير والاعتزاز ، حيث غيرت هذه الوقفات وجه الطبيعة على كوكب الأرض بصفة عامة .

فمن هنا يستطيع أن ينكر اختراعات وابتكارات هذا القرن في شتى المجالات ؟ من الذى يجادل فى الأثر الذى تركه اختراع السيارة ، ثم الطيارة ، ثم الصاروخ ؟ من الذى لم يحبس أنفاسه عندما صعدت أول سفينة فضاء وهى تحمل رائد الفضاء السوفيتى «بورى جاجارين» ؟ ، ثم من الذى لم تتوقف أنفاسه عندما هبط أول إنسان أمريكي - ويدعى «نيل آرمسترونج» - على سطح القمر ، وظل يقفز وكأنه يلعب في إحدى مدن الملاهى ، وذلك لعدم وجود جاذبية بالطبع ؟ . من هنا يستطيع أن ينكر قيمة اكتشاف نظرية النسبية ، وما أعقبها من اكتشاف خاص بتكونين الذرة ، وما بها من مكونات ، والأثر الذى تركه هذا الاكتشاف على البشرية ، سواء في السلم ، أو في الحرب ؟ .

ثم ننظر إلى مجال الاتصالات ، فنجد اختراعات عديدة ، مثل : التليفون والراديو والتليفزيون والكمبيوتر والتليفون المരئي والأقمار الصناعية ، وغير ذلك مما جعل العالم عبارة عن قرية صغيرة متشابكة .

وفي مجال الطب نجد أن ما تم اكتشافه خلال هذا القرن يعادل أضعاف ما تم اكتشافه منذ خلق الله البشر على سطح الأرض ، فقد تم اكتشاف الجراثيم

والميكروبات ، ثم اكتشاف المضادات الحيوية التي تتصدى لها ، ثم توصل العلماء إلى اكتشاف التطعيمات التي تقى من الأمراض المعدية المختلفة التي كانت تحصد الملايين .

ثم تقدم العلم وتقدمت التكنولوجيا الطبية ، بحيث أصبح من الممكن اكتشاف أخطر الأمراض في مهدها وبدايتها ، من خلال الفحوص الطبية المتقدمة ، والتحاليل الطبية ، ليس هذا فحسب ... بل أمكن إخضاع هذه التكنولوجيا لأساليب العلاج المختلفة ، مثل العلاج الذري ، والعلاج بأشعة الليزر ، وغير ذلك من وسائل علاجية متقدمة ، مثل إمكانية حدوث الحمل خارج الرحم ، وهو ما يطلق عليها (أطفال الأنابيب) ، وغير ذلك من وسائل متقدمة ، لا يمكن إلا أن نقف عندها ، ونحمد الله عليها ، ونتحنى هامتنا لكل من شارك في صنعها ، حتى وصلنا إلى مشارف القرن الواحد والعشرين .

ولعل من يتغول في كل المشاكل التي تواجه أمراض القرن الواحد والعشرين ، والتي لم يستطع إنسان القرن العشرين حلها ، يصل إلى نتيجة واحدة لعلاج مثل هذه الأمراض ، ألا وهي : الهندسة الوراثية ، والعلاج الجيني .

والموضوع ببساطة أن الإنسان يولد بمجموعة من الصفات والعادات والأمراض ، محمولة على جينات ، هذه الجينات ماهي إلا عبارة عن مجموعة من الأحماض الأمينية البروتينية ، لها ترتيب معين ، فإذا احتل هذا الترتيب ، وجاء حمض أميني مكان آخر ، فإن الشكل أو الوظيفة المسئول عنها هذا الجين تتغير ، وربما يصاب الإنسان بتشوه خلقى ، أو مرض معين ، نتيجة الخلل في تكوين هذا الجين .

وهذه الجينات - كما سبق أن ذكرنا - محمولة على عدد معين من الكروموسومات ، يبلغ ٤٦ كروموسوما في كل خلية من خلايا الجسم ، ماعدا الحيوان المنوى والبويبة ، فيحمل كل منها ٢٣ كروموسوما ، حتى إذا التقى كائنًا خلية كاملة من الأب والأم ، بها ٤٦ كروموسوما .

ومن خلال التقدم الرهيب الذي حدث في خلال العشر سنوات الماضية في مجال المناعة والهندسة الوراثية والبيولوجيا الجزيئية ، أمكن معرفة الكثير والمثير من أسرار

بعض الأمراض ، التي كان من المستحيل علاجها ، لأنها ناتجة من عيوب وراثية ، غير قابلة للعلاج . ومن خلال هذا الفهم . . . تم إجراء محاولات عديدة لاستبدال ذلك الجين المعيب بآخر سليم ، بحيث يستطيع الإنسان بعد ذلك أن يحيا حياة طبيعية ، وتعود إليه الصفة أو الوظيفة التي كانت غائبة عنه . وعندما تتحدث في هذا المجال ، فلابد أن نذكر أول محاولة للعلاج بهذه الطريقة ، وأول أطفال أجريت لهم هذه التجربة ، حيث إن هذا الحدث - مثل كل الأحداث المهمة في تاريخ البشرية - يجب أن نقف عنده ، ونوليه ما يستحق من اهتمام وتقدير ، حيث إنه يمثل ثورة الطب والعلاج في خلال القرن القادم .

قصة أول طفلتين تجربان العلاج الجيني لعلاج إنهايار المناعة :

ربما تبدو الطفلة « أشانتى ديسيلفا » وزميلتها « سيتاشيا كاتشال » كأئ طفلين عاديتين في سن الطفولة (صورة رقم ١٤) ، إلا أنها ليسا كذلك ، فهما في الحقيقة وجهان لطفلتين ، تم تجربة علاج لهما ، قد يغير من تاريخ وشكل العلاج خلال القرن القادم ، ألا وهو العلاج الجيني ، فالطفلة أشانتى ولدت في سبتمبر عام ١٩٨٦ في كاليفورنيا بالولايات المتحدة ، أما زميلتها سيتاشيا ، فقد ولدت عام ١٩٨٢ في أوهايو ، وما نراه منها في ابتسام من الصورة لا يوحى إطلاقاً بها عانياه من آلام وأمراض ، قبل أن تصبحا جزءاً من تاريخ الطب بعد إجراء هذه التجربة لهما ، فقد كانتا تعانيان من مرض « إنهايار المناعة المركب » .

Subacute Combined Immunodeficiency (SCID) هو مرض يشبه الإيدز تماماً ، ولكن سببه في هذه الحالة ليس العدوى بالفيروس ، ولكن إنهايار جهاز المناعة الذي يحدث نتيجة لعيوب موروث في أحد الجينات التي تصنع إنزيمها معيناً يسمى (ADA) Adenosine Deaminase ، وبالتالي فإن جهاز المناعة لا يصنع هذا الإنزيم ، الذي يظل الجسم بدون جهاز مناعي للدفاع عنه ، ويصبح معرضاً للكل هين وفتاك من الميكروبات والجراثيم من حوله ، كما تقضي هذه العدوى على الطفل المصاب .

وكان الأطباء منذ عشرين عاماً يتعاملون مع هذا المريض بأن يضعوه في خيمة

معقمة لحياته من الميكروبات المحيطة بنا من كل جانب ، كما حدث مع الطفل «ديفيد» الشهير «ب طفل الفقاعة » ، الذى كان موضع عطف وشفقة كل فرد في الولايات المتحدة في السبعينيات ، حتى إن هناك أفلاما وأغانيات صورت عنه تروي قصته ، مثل فيلم Boy in the bubble أو طفل الفقاعة ، وأغنية بول سايمون الشهيرة ، ثم تطورت أساليب العلاج بعد وفاة ديفيد في الثمانينيات ، فأصبحت هناك إمكانية زراعة نخاع العظام ، ومحاولةأخذ بعض الأدوية التي تحاول تعويض المادة أو الإنزيم المفقود ، إلا أن العيب الأساسي ما زال موجودا ، دون علاج جذري . نعم ، لم تعد هناك ضرورة للخيème المعقمة ، إلا أن المريض لم يشف ، ويظل يعاني بين الحين والأخر ، وقد يفcede عمره أثناء هذه المعانة . وفي أحد الأيام سالت «سيثيا» أمها بعد رحلة عذاب إلى المستشفى : أمى .. ترى هل سأموت هذه المرة ؟ . ولم تكن الأم تعرف الإجابة الحقيقة عن السؤال الذي كان في الغالب نعم ، لولا رحمة الله بها ، ودخولها مع «أشانتى» في تجربة العلاج الجيني ، الذي تولاه أحد الرواد في هذا المجال ، وهو العالم «فرنش أندرسون» عام ١٩٩٠ ، ومعه زميله «مايكيل بليز» ، و«كينيث كالفر» في المعهد القومي للصحة بالولايات المتحدة . وكانت فكرة العلاج هي استبدال الجين المعيب في هاتين الطفلتين بجين آخر سليم ، يزرع في خلايا نخاع العظام ، حتى يستطيع أن يؤدى الوظيفة المفقودة ، ويتحجج إنزيم ADA الذي يعيد الجهاز المناعي إلى طبيعته . وبالفعل نجحت التجربة ، وأصبح هناك الآن عشرات التجارب على عشرات الأمراض التي لم يكن لها علاج حتى الآن ، إبتداء من السرطان وأمراض المناعة الذاتية ، وحتى الإيدز ، ولكن تبقى «سيثيا» و«أشانتى» أول رائدتين في مجال العلاج الجيني ، أدرك الناس من خلاهما كيف يمكن أن يكون أسلوب العلاج خلال القرن القادم ، ولذلك فقد كان من المهم أن تُروي قصتهما بالكامل ، كى يستفيد منها الآخرون .

لقد بدأت متاعب «أشانتى» في الظهور بعد ولادتها مباشرة عام ١٩٨٦ عندما أصيبت بتلوك في السرة وعدوى شديدين ، من النادر أن تحدث في الحالات العادية مع الأطفال الآخرين ، ومع ذلك لم يحاول أحد أن يبحث في جهاز المناعة بهذه الطفلة ،

كى يعرف سبب ذلك ، وكان مولد أشانتى بعد عدة أشهر من إصابة أختها الكبرى بالتهاب سحائى ، تركها مشلولة تماما ، وأفعدها عن الحركة . وبعد مولد «أشانتى» هاجر والدها من «سيرى لانكا» إلى أوهايو ، حيث كان يعمل مهندسا كيمياً ، إلا أن أوقاتا صعبة كانت في انتظاره هناك . . . فقبل أن تتم أشانتى السنة الأولى من عمرها ، كانت تصيبها نزلات برد رهيبة ، تعانى معها من نوبات ارتفاع درجة الحرارة ، والرُّشح ، وضيق التنفس ، والكحة المستمرة ، والالتهاب الرئوى ، ولا تستجيب لأى علاج من علاجات البرد المعروفة ، وأعقبت ذلك نوبات من القيء وفقدان الشهية والوزن ، وأصبحت الطفلة لا تكف عن البكاء طوال الوقت ، وتعب الوالدان من اللُّف على الأطباء ، الذين عاملوها على أنها حالات من حالات الحساسية والربو الشعبي ، وأعطواها العلاج على هذا الأساس ، إلا أنها ازدادت سوءا .

وفي هذه الأثناء حملت الأم في طفلتها الثالثة ، واكتشف الأطباء أن هناك عيما معينا في إحدى الكروموسومات ، إلا أنهم طمأنوا الوالدين أنه لم يسبب للمولودة أى نوع من الضرر ، وكان الأطباء على خطأ ، فقد ولدت الطفلة الجديدة أخت أشانتى ، ولم تلبث أن أصابتها عدوى في المخ ، دمرت خلايا خها ، وتركتها متخلفة عقليا ، وجلس الأباء والأم ينعيان حظهما في ذريتها ، إلى أن جاء اليوم الذى ذهبا فيه بأشانتى إلى أحد أطباء الأطفال ، الذى طلب عمل تحاليل للأجسام المضادة في جسم أشانتى ، الذى تستطيع من خلاله الخلايا البيضاء مقاومة العدوى ، واكتشف الطبيب تشخيص المرض الذى تعانى منه أشانتى ، وهو مرض «انهيار جهاز المناعة المركب» SCID ، وبالتالي فقد أرسلها إلى د . «ريكاردو سورينسین» في مستشفى الأطفال بكاليفورنيا ، حيث إنه متخصص في علاج هذا المرض النادر .

وعلى الرغم من ندرة هذا المرض الموروث ، حتى إنه لا يوجد عدد من المرضى على مستوى العالم أكثر من ٣٠ مريضا ، إلا أن د . «سورينسین» كان يعالج أحد الأطفال المصابين به قبل مجىء «أشانتى» إليه ، ألا وهي الطفلة «سيتشيا» .

وبالرغم من أن «سيتشيا» كانت تبدو طبيعية بعد الولادة ، إلا أنها أخذت تعانى من

أنواع العدوى المختلفة والالتهاب الرئوى مع النمو ، وقبل دخول المدرسة . وفي الرابعة من عمرها أصيبت بالتهاب بكتيرى ، أدى إلى التهاب مفصل الحوض وتدميره ، وحاول جراحو العظام إنقاذها ، إلا أن العدوى كانت تزداد انتشاراً وتدميراً ، ومن هنا أدرك الأطباء أنها تعانى من عيب ونقص فى جهاز المناعة ، وحولوها على د. «سورينسین» ، الذى حاول علاجها ، من خلال نوع معين من الحقن ، يحتوى على إنزيم ADA الذى ينقص جهاز المناعة ، ويؤخذ كل أسبوع ، ويسمى «آداجين» ADAGEN . وكانت «سينيثيا» رابع طفلة تتناول هذا العلاج في العالم . وقد كانت استجابة الجهاز المناعي له بطيئة ، إلا أنه استطاع إيقاف هذا السيل من العدوى المزمنة في أنحاء الجسم المختلفة ، واستطاعت أن تشفى من عدوى الجدري التى أصابتها بعد بدء تناولها لهذا الدواء ، وكان ذلك إنجازاً عظيماً في نظر د. «سورينسین» ، فقد كانت لديه التجربة والخبرة في التعامل مع هذا المرض . وفي نوفمبر عام ١٩٨٨ كانت «أشانتى» ثامن مريضة تتناول عقار «آداجين» في العالم .

ومع أن هذا العقار أنقذ هؤلاء الأطفال من الموت ، إلا أنه لا يعتبر علاجاً ، فهو فقط علاج تعويضي ، إذا توقف المريض عن أخذة ، فإنه سوف يموت ، كما أن له بعض المضاعفات الجانبية الخطيرة التي قد تضطرهم في وقت من الأوقات إلى إيقافه ، كما أن هناك طفلتين أخذتا هذا الدواء ، لم تستجبوا له ، وماتتا . إذن فهو قد حل المشكلة مؤقتاً ، ولكن لا يمكن اعتباره علاجاً جذرياً لهذه الحالة المميتة .

وفي هذه الأثناء - ومنذ عام ١٩٨٣ - كان هناك فريق من العلماء في المعهد القومى للصحة بقيادة د. «فرنش أندرسون» يحاولون تجربة العلاج الجيني على هذا المرض ، حيث تمت كل الأبحاث الخاصة بتحديد الجين المعيب وفصله ، ثم استخدام نوع معين من الفيروسات لإدخال الجين السليم للخلايا Stem Cells الأُم التي تصنع منها خلايا الجهاز المناعي وخلايا الدم ، وبالتالي فإن كل الخلايا التي سوف تتكون بعد ذلك سوف تصنع الإنزيم الناقص ADA .

وفي ١٤ سبتمبر عام ١٩٩٠ ، بدأت تجربة العلاج الجيني على «أشانتى» في المعهد

القومى للصحة بميريلاند ، وقد سبق هذه التجربة عشرون عاما من الأبحاث والجهد فى علوم الوراثة ، والهندسة ، والبيولوجيا الجزيئية ، والمناعة .

وبعد نجاح التجربة تم إعطاء الطفلة « سينثيا » نفس العلاج فى ٣٠ يناير عام ١٩٩٢ ، ثم أعقب ذلك إعطاؤه لتسعة من الأطفال ، مرضى بنفس المرض .

وعاد الأطفال إلى طبيعتهم مرة أخرى ، وعاد الجهاز المناعي إلى العمل مرة أخرى ، وانتفض واستيقظ ليذود عنهم ما حولهم من ميكروبات وأمراض ، واستطاع الأطباء أن يعطوهم التطعيمات المطلوبة ، التى كانت لا يمكن أن يأخذوها في حالة انهيار الجهاز المناعي ، وبدأت اللوزتان واللحمية تنموا نموا طبيعيا ، بعد أن كانتا ليس لهما وجود قبل ذلك ، وهما من جنود الجهاز المناعي مع الغدد الليمفاوية الأخرى ، وأصبحت «أشانتى» و«سينثيا» طفلتين طبيعيتين ، تذهبان إلى المدرسة ، وإلى السوق ، وتلعبان مع الأطفال ، واختفت عدوى التهاب مفصل الحوض التى كانت تعانى منها «سينثيا» ! .

وعلى الرغم من أنها عالمة من العلامات المضيئة في تاريخ الطب والعلاج ، إلا أنها ترفض الحديث عن متابعيها السابقة ، وتفضل أن تظهر كل منها كأى طفلة طبيعية تستمتع بحياتها وبراءتها . وحتى نهاية عام ١٩٩٥ كان هناك أكثر من مائة مريض يعالجون بواسطة نفس الفريق من أمراض موروثة مختلفة .

عن طريق الهندسة الوراثية

بدائل الدم الأدمي والقلب .. من الخنازير

لعل التقدم المذهل في علم الهندسة الوراثية قد مكن العلماء من إدخال جينات معينة لبعض أنواع الخنازير ، وهي في مرحلة النطفة ، بحيث يمكن للعلماء بعد ولادة جنين الخنزير من نقل قلبه ، بعد أن يصبح مشابهاً للقلب الأدمي ، دون أن يلفظه الجسم . وقد تمت تجربة إدخال الجينات أيضاً على دم الخنازير ، بحيث يمكنها تصنيع الhimoglobin الأدمي الذي يمكننا أنذاك من نقل دم الخنزير إلى الإنسان ، أو - على الأقل - كرات الدم الحمراء التي تحتوى على himoglobin في حالة احتياج الإنسان إلى الدم ، أو في حالات التزيف الحاد .

وهناك أبحاث علمية كثيرة لتصنيع بدائل للدم الأدمي ، من خلال علم الهندسة الوراثية أيضاً ، حيث إن هناك أزمة على مستوى العالم في توفير الكميات المناسبة من فصائل الدم المختلفة لمن يحتاجون إليه في الوقت المناسب ، كما أن المصاعفات التي يمكن أن تحدث من عمليات نقل الدم الأدمي ، وما يمكن أن ينفله من عدوى لكثير من الفيروسات والأمراض المختلفة ، مثل الالتهاب الكبدي (ب) و (ج) والإيدز والزهري ، وغيرها من الأمراض ، جعلت العلماء يفكرون في حاولة إيجاد بديل يقوم بوظيفة الدم الأدمي ، دون إحداث المصاعفات التي يمكن أن يحدثها .

وفي ولاية نيوجيرسي الأمريكية توصل علماء الهندسة الوراثية إلى تصنيع himoglobin آدمي داخل نوع معين من الخنازير ، عن طريق إدخال الجين الخاص بتصنيع هذا himoglobin البشري إلى نطفة الخنزير، مما يمكنه من إنتاج himoglobin آدمي . وبعض المراكز الأخرى استخدمت نفس التقنية والفكرة ، ولكن باستخدام أنواع معينة

من البكتيريا ، بدلًا من الخنازير لتصنيع الهيموجلوبين البشري . وقد بدأت هذه المحاولات منذ أكثر من خمسين عاما ، ولم تصل إلى النجاح إلا في السنوات القليلة الماضية .

والمركب الجديد له عدة مميزات على الدم الأدمي المنقول من شخص إلى آخر ، فهو على الأقل له مدة صلاحية تصل إلى سنوات ، ويحفظ فوق الرفوف ، دون الحاجة إلى وضعه في الثلاجات ، بينما لا يمكن الاحتفاظ بالدم الأدمي لفترات طويلة ، حيث يجب أن يستخدم طازجا ، أو لفترة محدودة بعد الاحتفاظ به في الثلاجات ، كما أن هذا المركب الجديد المحضر داخل الخنازير لا يسبب أي تهيج للجهاز المناعي ، حيث إنه مصنوع عن طريق الهندسة الوراثية ، وغير مشتق من دم إنسان آخر ، وبالتالي لا يسبب أي أعراض للحساسية أو التفاعلات غير المرغوب فيها ، التي تحدث في حالات نقل الدم الأدمي مع بعض الناس ، نتيجة عدم تواافق الفصائل ، فهذا المركب يمكن لأى شخص أن يأخذه ، بغض النظر عن نوعية فصيلة دمه .

وعلى الرغم من كل هذه المميزات التي ذكرناها ، إلا أن هناك بعض المعوقات التي تواجه استخدام مثل هذه المركب الجديد كبديل للدم الأدمي . ولذلك نفهم لماذا؟ ينبغي أن نعلم أن بديل الهيموجلوبين يجب أن يؤدى وظيفة مهمة وحيوية ، ألا وهي أنه يجب أن يكون عنده المقدرة على حمل الأكسجين اللازم للحياة من الرئة وتوصيله إلى خلايا الأنسجة المختلفة في الجسم ، كى تستطيع أن تحرق الغذاء وتوليد الطاقة والحيوية الالزامية ، وبالطبع فإن الهيموجلوبين الموجود في خلايا الدم الحمراء في الإنسان يقوم بهذه الوظيفة بكفاءة تامة ، إلا أن بديل الدم ، أو الهيموجلوبين المصنوع عن طريق الهندسة الوراثية ، تبين من التجارب أنه يستطيع أن يحمل الأكسجين بكفاءة تامة من الرئة ، إلا أنه لا يستطيع أن يتركه بسهولة عندما يصل إلى أنسجة الجسم المختلفة ، كى تستفيد منه ، وتستخدمه لحرق الغذاء وتوليد الطاقة ، وهناك عقبة أخرى في طريق استخدام هذا المركب الجديد ، ألا وهي أن جزء هذا المركب المشابه للهيموجلوبين يتكون - مثل الهيموجلوبين - من أربع سلاسل من البروتينات التي تسمى « جلوبين » متصلة بجزء واحد من الحديد ، ويسمى « هيم » (صورة رقم ١٥) ، ومن هنا أتى

الاسم «هيموجلوبين». وقد وجدت الدراسات أن المركب الجديد يتكسر عند خروجه من كرات الدم الحمراء التي تحتويه ، وقوت وتتجدد كل ١٢٠ يوما إلى نصفين ، يسيرا مع الدم إلى الكلى ، حيث تحاول الكلى أن ترسيخها ، مما يؤدي إلى تلف الكلى وإصابتها بفشل كلوى ، لأن الوزن الجزيئي لهذه البروتينات كبير ، ولا تستطيع أن ترسيخه ، وهذا ما تحاول الشركات الآن أن تجد له حلّاً ، عن طريق ما يسمى بالبلمرة Polymerization لجزء البروتين الكبير ، مما ينبع معه جزء أكثر ثباتا ، لا يتكسر بمجرد خروجه من الخلية الحمراء ، كما أنه يستطيع أن يترك الأكسجين في الأنسجة بسهولة ، مثلما يستطيع أن يلتقط به بسهولة في الرئة .

رحلة العجائب في عالم تصنيع الأعضاء البشرية

إن الأبحاث والنتائج العلمية التي يحرزها الإنسان يومياً الآن تعادل في تقدمها العلمي وإنجازاتها ما كان يحرزه الإنسان في الخمسين عاماً الأولى من بداية القرن العشرين . ولا توجد أى مبالغات في هذا الرأى العلمي الذي يوضح مدى السرعة المائلة التي تتحرك بها الأبحاث والاكتشافات العلمية .

ومن المهم جداً أن يفتح إنسان هذا العصر أبواب عقله ونواذه لتلقى الجديد والعجيب من التقدم العلمي الذي لا يتوقف عند حد ، وإذا كان الإنسان قد فوجيء منذ سنوات بعمليات زرع القلب ، ثم باقى الأعضاء الأدمية ، حتى وصل الأمر إلى زراعة ستة أعضاء أدمية في شخص واحد في الوقت نفسه ، فإن إنسان اليوم عليه أن يصدق حقيقة جديدة ، وهي : عملية تصنيع الأعضاء البشرية في المعمل ، ثم زراعتها في داخل جسم إنسان ، بدلاً منأخذها من متبرع ، أو بعد الموت الإكلينيكي مباشرة ، مما يسبب أزمة في وجود تلك الأعضاء الأدمية ، ويتسبب ذلك في وفاة الكثير من المرضى ، وتصنيع الأعضاء البشرية يمكن أن يطلق عليها مجازاً استنساخ الأعضاء البشرية ، أي أننا نحتاج إلى عمل نسخة من خلية العضو الأصلي وتكرارها حتى تعطى العضو المطلوب استنساخه . والحقيقة أن هناك علمًا كاملاً الآن يسمى بعلم « هندسة الأنسجة » Tissue Engineering ، تقوم على أساسه فكرة تصنيع الأعضاء البشرية . والفكرة تعتمد على أن بعض المكونات الحيوية للأنواع الريقة من البلاستيك أو البوليمرات يمكن أن تصبح وسطاً مناسباً لنمو خلايا أنسجة الجسم المختلفة عليها ، مع توفير المناخ والغذاء المناسب لها مثلما يحدث في رحم الأم ، أو في حالة الإخصاب خارج الرحم ، أو مزارع الأنسجة للفيروسات المختلفة . ففي كل هذه الحالات تنمو

الخلايا وتتكاثر حين تتوفر لها الظروف البيئية السليمة والصحيحة لتكاثرها ونموها . ولકى نصنع كبدا مثلا ، فإننا نصنع إطاراً من هذه البوليمرات أو الألياف البلاستيكية الرقيقة على شكل الكبد ، ونأخذ عينة من خلايا الكبد السليمة من الشخص المراد زراعته الكبد فيه فيما بعد ، بحيث تنمو هذه الخلايا داخل هذا الإطار وتملاه ، وحيثند يذوب هذا الإطار البلاستيك ، وتتبقى خلايا الكبد فقط ، مكونة عضو الكبد الذى يمكن زراعته بعد ذلك في نفس الإنسان ، دون أن يلفظه جسمه أو جهازه المناعي ، لأنه يحمل نفس البصمة الجينية للجسم ، وهو ما يمكن أن نطلق عليه عملية « استنساخ الأعضاء » التي سبق أن أشرنا إليها .

والحقيقة أن مجال تصنيع الأعضاء البشرية قد فتح آفاقاً جديدة لتصنيع الكثير من تلك الأعضاء ، مثل صمامات القلب المختلفة والكبد والكلى والشرايين .

ولقد كانت بداية هذه المعجزة في عام ١٩٩٠ ، حين فجر العلaman « جون تومسون وزميله « توماس ماسياج » قنبلة هائلة عندما أعلنا على علماء الهندسة الوراثية في جميع أنحاء العالم أنها قد استطاعت تصنيع عضو بشري خارج الجسم ، عن طريق نوع معين من الألياف الرقيقة - والغاية في الرقة - وتسمى Gore - Tex Fibres ، ومادة الكولاجين ، وبعض المواد الأخرى الازمة لنمو الخلايا ، مثل Heparine Binding Growth Factor وغيرها ، فامكنهما أن يصنعا كبدا من تلك المواد ، وعن طريق الجراحة تم زرع هذا الكبد داخل التجويف البروتوبي لنوع معين من فئران التجارب ، وبالفعل تولدت الأوعية التي امتدت عبر تلك الألياف الرقيقة ، لتتصل بالأوعية الدموية الموجودة في الكبد الأصلية للفار .

وبذلك أمكنهما استمرارية إمداد العضو المصنوع خارج الجسم بالأوعية الدموية الازمة لمداده بأسباب الحياة داخل الجسم .

ولعل الكبد من أصعب وأعقد الأعضاء في الجسم مما يجعل مهمة استنساخه وتصنيع كل الخلايا المختلفة التي تعمل بداخله في غاية الصعوبة ، ولکى تخيل هذا فلنراجع سويا وظائف خلايا الكبد المختلفة :

وظائف الكبد :

أ- بالنسبة للمواد الكربوهيدراتية :

- ١ - تخزين الجليكوجين الذي يتحول إلى جلوكوز عند نقص السكر في الدم .
- ٢ - يحول الأنواع المختلفة من السكريات مثل الجالاكتوز والفركتوز إلى جلوكوز .
- ٣ - يحول الأحماض الأمينية الناتجة من هضم وإمتصاص البروتينات إلى جلوكوز .
Gluconeogenesis

ب- بالنسبة للمواد الدهنية :

- ١ - أكسدة الأحماض الدهنية .
- ٢ - تكوين الليبوبروتينات (الثقيلة والخفيفة) .
- ٣ - تكوين الكوليستيرول والفسفوليبيد .
- ٤ - تحويل الكربوهيدرات والبروتين إلى دهون .

ج- بالنسبة للمواد البروتينية :

- ١ - تكوين البولينا .
- ٢ - عدم تكوين الأمونيا أو النوشادر من الأحماض الأمينية .
- ٣ - تكوين بروتينات الدم والبلازمما .

د- وظائف أخرى للكبد :

- ١ - تخزين الحديد وبعض الفيتامينات مثل فيتامين A ، B₁₂ ، D .
- ٢ - تصنيع عوامل تجلط الدم (١٢ عامل) .
- ٣ - إزالة السموم من الأدوية والأطعمة التي تدخل الجسم .
- ٤ - تصنيع وإفراز العديد من هرمونات الجسم المختلفة .

وفي حالة استخدام الأجهزة لحين توفير العضو المزروع فإننا نستخدم الجهاز في وظيفة محددة مثل :

١ - الغسيل الكلوي : في حالات الفشل الكلوي من أجل فلترة وتنقية الدم من السموم.

٢ - القلب الصناعي : في حالات تلف عضلة القلب ويعمل كمضخة لدفع الدم لأعضاء الجسم المختلفة .

٣ - الرئة الصناعية : من أجل تبادل الغازات وتستخدم مع القلب الصناعي Heart Lung Machine ولكن الفترة بسيطة أثناء عمليات القلب المفتوح .

أما في حالة الفشل الكبدي :

فإن الكبد يقوم بالعديد من المهام والوظائف تجعله بمثابة المصنع المركزي لوظائف الجسم الحيوية المختلفة ، وهذه الوظائف متداخلة ومعقدة للغاية فالكبد يتحكم في كل خطوات التمثيل الغذائي لكل المواد الغذائية ، وله تأثير مباشر على تجذب الدم وجهاز المناعة وجهاز الغدد الصماء وهرمونات الجسم المختلفة ، وكذلك معظم عمليات الفسيولوجيا الأساسية في أعضاء الجسم المختلفة .

ولأن الكبد عضو في غاية الأهمية فقد منحه الله خاصية إعادة بناء الخلايا المفقودة بكفاءة وسرعة رهيبة حتى لا تتأثر حالة الجسم بأى خلل أو هدم يصيب خلاياه في خلال أسبوع فقط من إزالة جزء منه .

الكبد يحتوى على أنواع مختلفة من الخلايا لأداء الوظائف المختلفة :

١ - الخلايا الكبدية Hepatocytes :

وهي التي تقوم بالوظائف الأساسية للكبد .

٢ - Biliary Epithelial Cells الخلايا المبطنة للمرارة والقنوات المرارية : والتي تفرز العصارة المرارية .

٣ - Fenestrated Endothelial Cells خلايا الإندوثيريوم :

وهي ذات طبيعة خاصة حيث تحتوى على فجوات واسعة من السيتوبلازم ليسنح بإتصال الدم بالخلية الكبدية بأحسن كفاءة .

٤ - Kupffer Cells خلايا المناعة الكبدية :

وهي عبارة عن مجموعة من الخلايا الأكولة الموجودة في ثنيات الكبد وبين فصوصه وخلاياه .

٥ - Cells of Ito خلايا إيتو :

وتحيط بالخلايا الكبدية وتتصل بها بواسطة زوايد ، وتخزن فيتامين أ ، وتصنع النسيج الضام البروتيني Connctive Tissuc Protcins ، وتفرز العديد من عوامل النمو التي تساعد خلايا الكبد المختلفة على تعويض ما يتم فقده وإعادة بناءها من جديد .

والكبد يمكنه أن يعمل بكامل طاقته إذا كانباقي منه $\frac{1}{3}$ حجمه إذا كانت ٩٠٪ من الخلايا الموجودة في هذا الحجم الباقي تعمل بكفاءة .

ولابد من وجود عوامل نمو معينة لنمو الخلايا الكبدية ، ولابد أيضا أن تعمل كل هذه العوامل مع بعضها بنظام وتوازن معين وهي :

- 1 - Hepotocyte Growth Factor HGF .
- 2 - Tumour Necrosis Factor Alpha TNF .
- 3 - Interleukin - 6 IL - 6 .
- 4 - Norepinephrine .
- 5 - Insulin .

ومن خلال ما سبق من شرح يتضح لنا مدى صعوبة إستنساخ كبد كامل ليعمل بكامل طاقته كى يؤدي كل الوظائف التي يقوم بها الكبد الطبيعي في جسم الإنسان .

ومن أنجح الخلايا التي تم تصنيعها خارج الجسم بهذه الطريقة ، هي خلايا الجلد التي تستخدم حاليا في عمليات ترقيع الجلد في حالات الحروائق والتشوهات ، وغير

ذلك ، بعد أخذ عينة من خلايا جلد الشخص نفسه ، ووضعها في مزرعة لكي تنمو ، ثم إعادة زراعتها له مرة أخرى بنجاح .

ولعل الثورة الطيبة التي يحدها خبر تصنيع الأعضاء خارج الجسم لا تقتصر على تعويض الجسم بالعضو الذي تمت زراعته داخل الجسم ، ولكنه يتعدى ذلك من خلال استخدام علم الهندسة الوراثية ، لكي يكون هذا العضو المزروع بمثابة مضخة تحمل الجين السليم الذي يفرز المواد التي تنقص الجسم ، نتيجة الإصابة بالجين المعيب .

العلاج الجيني من خلال العضو المصنوع خارج الجسم :

وهناك أمثلة كثيرة يمكن من خلالها تطبيق هذه الفكرة لعلاج الكثير من الأمراض الوراثية المستعصية ، فمثلاً لو استطعنا - من خلال علم الهندسة الوراثية - أن نُحمل الجين المسؤول عن تصنيع الإنسولين على هذا العضو ليكون بمثابة مضخة داخلية تستطيع أن تتحكم في إفراز الإنسولين بأسلوب منتظم ، حسب درجة ارتفاع وانخفاض نسبة السكر في الدم ، فإننا بذلك تكون قد وجدنا علاجاً نهائياً وقاطعاً لمرض السكر ومريضاه ، الذين تجاوز عددهم ٣٠٠ مليون مريض في شتى أنحاء العالم .

وأيضاً لو استطعنا أن نقل إلى مريض الإيدز الجينات التي تصنع مستقبلات سى - دى ٤ CD4 التي يبحث عنها فيروس الإيدز على جدار الجهاز المناعي وكذلك مستقبلات أخرى تسمى Chemokine Receptors ويدخل بواسطتها إلى الخلايا ليدمّرها ، فإننا بذلك تكون قد استطعنا أن نخدع الفيروس ، ليتجه إلى تلك المستقبلات المذابة والمصنعة بعيداً عن خلايا الجهاز المناعي ليلتتصق بها الفيروس ، ويترك خلايا الجهاز المناعي ، وبذلك تكون قد وجدنا حلاًً لذلك الانهيار الذي يحدث في الجهاز المناعي ، نتيجة العدو بفيروس الإيدز ، ولكن المشكلة هنا أن هذه المستقبلات المصنعة يجب أن توجد بصفة دائمة في جسم المريض ، كي تجذب الفيروس الموجود في جسم الإنسان المريض في كل وقت ، فكيف يتمنى لنا ذلك ؟ ! .

وهناك أيضاً المريض الذي أصيب بأزمة قلبية حادة ، نتيجة الإصابة بجلطة مفاجئة

في أحد شرايين القلب ، فلو أن هذا المريض لديه استعداد لترسيب الدهون الثقيلة ذات الكثافة المنخفضة LDL cholesterol أعطى بصفة دائمة ومتتظمة نوعاً من الإنزيمات المذيبة للجلطات بمجرد تكوينها ، والمسماة اختصاراً TPA ، فإننا نكون قد حمّلناه من الواقع في براثن الجلطات وما يتبعها من مضاعفات . ويمكن أن يُحمّل هذا الجين المسؤول عن إفراز الإنزيم على مضخة العضو المصنوع والمزروع داخل الجسم .

وهناك أيضاً مرض «إمفزيما الرئة» الذي يؤدي إلى تهتك أنسجة الرئة ، وفشل في الجهاز التنفسي ، وهبّوط في القلب ، وقد تبين أن هذا المرض عندما يوجد في صورة وراثية ، فإن ذلك يكون نتيجة نقص إنزيم معين في الرئة يسمى «ألفا - 1 - أنزتي تربسين» ، فلو استطعنا إمداد المريض بهذا الإنزيم ، فإن عذابه مع مرض إمفزيما الرئة يكون قد انتهى بلا عودة .

الفحص الجيني للنطفة قبل وضعها في رحم الأم

لقد تمكّن العلم الحديث - من خلال علم الهندسة الوراثية ، والأبحاث التي جرت - من عمل خريطة جينية (صورة رقم ١٦) للجسم البشري ، تنتهي عام ٢٠٠٥ ، وتحدد مدى ارتباط الجينات الوراثية الموجودة في الإنسان بقابلية حدوث أمراض معينة ، أو ولادته بأمراض موروثة . وقد تكون الجينات المسئولة عن المرض ، إما جيناً منفرداً ، كما في حالة الأنميما المنجلية ، أو أنميماً البحر المتوسط (ثلاثسيميما) ، أو قد تكون مجموعة من الجينات هي المسئولة عن حدوث المرض أو عدم حدوثه ، مثلما يحدث في الأنواع المختلفة من السرطان ، حيث تكون هناك مجموعة من الجينات المسببة للسرطان ، وتسمى الجينات المسرطنة Oncogens ، وذلك عند حدوث طفرات معينة بها ، ومجموعة أخرى تسبب أيضاً حدوث السرطان ، ولكن من خلال توقيفها عن العمل ، لأن وظيفة هذه المجموعة هي فرملة الخلايا السرطانية ، وتسمى الجينات المشبطة أو Tumour Suppressor Genes . ومن خلال هذا التحديد للجين المسبب للمرض ، يمكن تحديد قابلية الشخص للإصابة بالمرض في المستقبل أم لا ، ويمكن أيضاً التدخل في علاجه مبكراً في مرحلة النطفة ، قبل أن يوضع في رحم الأم ليصبح جينيناً ، وذلك في بعض الأمراض التي يتمكن العلماء من تحديد الجين المسؤول عنها ، والتدخل لعلاجه في مرحلة مبكرة . ولعل القصة التالية توضح هذا التقدم المذهل الذي حدث في هذا المجال . . .

في عام ١٩٨٩ كانت صدمة الأب ديفيد والأم ريني شديدة ، عندما أنجبت الأم طفلًا مريضاً بمرض نادر وشديد الغرابة ، يصيب أعصاب الجسم كلها والمخ ، نتيجة لوجود عيب خلقي موروث ، يؤدى إلى أعراض شديدة ، انتهت بوفاة طفلهما الأول .

ومن خلال الفحوص الطبية التي أجريت للطفل قبل موته ، تبين أنه يعاني من مرض نادر موروث يسمى تاي - ساكس Tay - Sachs . ومن خلال فحص كل من الأب والأم ، تبين أنها حاملين للجين المسبب للمرض ، وبالتالي فإن احتمال إصابة الأطفال القادمين لها تكون كبيرة ، وتحذيرهما الأطباء بين عدم الإنجاب نهائيا ، أو إجراء فحص أثناء الحمل ، من خلال السائل الأمينيوسي المحيط بالجنين ، وإذا ثبت أنه مريض ، يجهضه الأطباء قبل إتمام الحمل . ورأى الوالدان المتدينان - اللذان يرفضان عملية الإجهاض - اختيار عدم الإنجاب ، حتى لا تتكرر هذه الكارثة المروعة مرة أخرى . وظل حاليما دون أي أمل عندهما في أن يولد لها طفل مرة أخرى ، حتى كان ذلك اليوم الذي اتصل بهما أحد الأطباء المتخصصين في علم الوراثة والإخصاب في معهد جونز للإخصاب في كلية طب شرق فيرجينيا ، ويدعى « جاري هودجين » ليخبرهما أن هناك اختباراً للجينات ، يمكن أن يجريه للنطفة التي تم تلقيحها خارج الرحم من الأم والأب ، ومن خلال هذا الاختبار الذي يجرى - والنطفة ما زالت في مرحلة الانقسام الأولى ، عبارة عن ثمانى خلايا ، - يمكن أن يحدد إن كان الطفل القادم مصاباً بالمرض ؛ فيتخلص من النطفة قبل وضعها وتسكنها في رحم الأم ، أو سليماً تماماً ، وفي هذه الحالة توضع النطفة في الرحم ، ويستكمل الحمل ، ليولد طفل طبيعي خال من المرض .

وتلهل الوالدان فرحا ، ووافقا على إجراء التجربة لفحص الجينات في النطفة ذات الشهانى خلايا ، للتأكد من خلوها من مرض « تاي - ساكس » الميت . وبالفعل تم إخصاب بويضات تم أخذهن من الأم بواسطة الحيوانات المنوية للأب خارج الرحم ، مثلما يفعل في حالة أطفال الأنابيب ، وعندما انقسمت النطفة إلى ثمانى خلايا بعد ثلاثة أيام ، تم عمل الفحص الجيني على كل من الأجنة السبعة ، من خلال فحص الحمض النووي دي - إن - إيه ، وتحليل الجينات الوراثية على الكروموسومات في كل منها .

وقد تم إجراء الفحص بنجاح في أربعة أجنة من السبعة ، وكانت النتيجة أن واحد من الأربعة يحمل جينات المرض بصورة سائدة ، أي أنه مريض بذلك المرض الميت ،

أما الثلاثة الآخرون ، فقد تبين خلوهم تماماً من جينات مرض تاي - ساكى ، وأنهم غير حاملين بالمرة . وقد تم زرع أحدهم وتسكينه في رحم الأم لينمو ويكبر ، وبعد تسعه أشهر بالتمام والكمال ، تمت ولادة الطفلة « بريتاني نيكول أبشاير » في يناير عام ١٩٩٤ ، لتكون بذلك .. أول طفلة في العالم استطاع الأطباء التأكد من خلوها من ذلك المرض الموروث والميت قبل أن يحملها رحم أمها ، لتبدأ صفحة جديدة في تاريخ الطب ، ربما تغير شكل وأسلوب علاجنا للأمراض خلال القرن القادم .

وفحص الحامض النووي دى - إن - إيه ليس لإثبات خلو الجنين من الأمراض الموروثة فحسب ، ولكنه يجرى أيضاً ليبيان مدى قابلية الإنسان للإصابة بالأمراض المختلفة في مراحل العمر المتقدمة ، مثل أمراض « الزهيمير » وسرطان القولون وسرطان الثدي ، وغير ذلك من الأمراض التي تبين أن لها علاقة وثيقة بطفرات تحدث في جينات معيبة .. وبدون وجود هذه الطفرات ، لا يمكن أن يحدث المرض .

والحقيقة أن هذه الفحوصات على الحامض النووي دى - إن - إيه ليبيان الحالة الجينية للإنسان قد أثارت حفيظة الكثير من العلماء والأطباء ، حيث يرى البعض أنها مذعنة للقلق ، ومصدر للإزعاج والتفرقة في المعاملة ، فعلى الفرض أننى وجدت جينات يمكن أن تؤدى إلى السمنة بنسبة ٦٠٪ ، أو الإصابة بأمراض القلب بنسبة ٥٥٪ ، فهل نعتبر هذا الشخص مريضاً ، أم نعتبره سليماً ، ونعامله على هذا الأساس؟ وهل ستتعامله شركات التأمين على أن عنده حالة مرضية سابقة Preexisting Medical Condition ؟ ، ثم إن الأمراض التي لها علاقة بالجينات ٣٪ منها فقط هى التي تسببها طفرة في جين واحد فقط ، ومعظمها ليست أمراضاً قاتلة ، أما باقى الأمراض ، فلكلها تحدث ... فإنها تعتمد على حدوث طفرة في أكثر من عدد من الجينات ، مع وجود ظروف بيئية ونفسية وعضوية معينة ، ولعل الكثير منا لا يعلم أن كلاماً من الأصحاء تماماً يوجد لديه ما يقرب من أكثر من عشرة جينات معيبة ، يمكن أن تسبب له أمراضاً إذا توافرت لها ظروف بيئية مناسبة تدعم ظهور المرض لديه .

ولعل مرض التليف الحوصلى للرئة Cystic Fibrosis هو أحد الأمراض الوراثية

المتشرة في أوروبا ، وفي الأميركيان من أصل أوروبي هو أحد الأمثلة التي توضح ذلك ، فقد عكف العلماء على البحث للوصول إلى الجين المسئب لهذا المرض ، حتى توصلوا إليه وحددوا موقعه على الكروموسوم السابع في عام ١٩٨٩ في جامعة « ميتشجان وتورنتو ». وظهرت التحاليل بعد ذلك التي تفحص الحامض النووي للإنسان ، لكي تحدد مدى قابلية الإصابة بهذا المرض ، ومن خلال هذه الفحوص تبين أن هناك مجموعة من المرضى يحملون هذا الجين ، ولا يشكون سوى من أعراض بسيطة ، تمثل في التهاب الشعب ، أو نزلة شعبية ربوية فقط ، دون حدوث الأعراض المميتة لهذا المرض .

وفوق هذا . . . تبين من خلال الأبحاث التي أجريت في مجال البيولوجيا الجزيئية أن هذا المرض لا تسببه طفرة في حين واحد فقط ، وذلك على الرغم من وجود هذه الطفرة الجينية الوحيدة في ٧٠٪ من الحالات المرضية ، كما توجد أكثر من طفرتين في ١٥ - ٢٠٪ من الحالات . وعلى الرغم من إمكانية اكتشاف الجينات المسئبة لهذا المرض ، إلا أنها لا تستطيع أن تحدد مدى ما يمكن أن يكون عليه المرض من حدة في الأعراض ومضاعفات سوف تصيب المريض فيما بعد ، وبالتالي يصبح فحص الحامض النووي دى - إن - إيه في هذه الحالة غير ذى قيمة ، ويجب أن يصاحب فحص البصمة الجينية أو الحامض النووي تحاليل وفحوص أخرى كيميائية ، تؤكد وتحدد مدى خطورة الحالة وشدة الأعراض المرضية عند الإصابة بالمرض .

ولعل ما حذر في أواخر السبعينيات على مرضى « الأنيميا المتجلية » Sickle Cell Anaemia دليل آخر على ما يمكن أن يحدثه فحص الجينات ، من خلال تحليل الحامض النووي دى . إن . إيه ، فهذا المرض الموروث ينتشر بشكل كبير بين الزوج الأميركيين من أصل أفريقي ، ويمكن أن يكون الشخص حاملاً للمرض ، ولكنه غير مريض ، وقد فكرت إحدى الهيئات التابعة للأميركيين من أصل أفريقي أن تجري مسحاً شاملًا لمعرفة المرض ، وحامل المرض بين السود من الأميركيان الأفارقة ، وكانوا يذهبون إليهم في منازلهم لأخذ العينات منهم ، لإجراء الفحوص المعملية التي توضح موقفهم من الناحية الجينية بالنسبة لمرض « الأنيميا المتجلية » . وسرعان ما بدأ الذعر

يسرى بين هؤلاء السود من الأميركيان ، وخاصة أنهم من الفئة التي لم تثل حظها آنذاك من العلم والثقافة والثروة حين كانوا يعلمون أن أحدهم يحمل الجنين ، ولكنه غير مريض . وامتد الذعر والجهل إلى الجهات الحكومية ، حيث صدر تشريع في ولاية ماساشوستش يفرض على الأطفال إجراء هذا الفحص قبل التحاقيق بالمدارس الابتدائية ، ومعاملة الحامل للمرض على أنه مريض ، مع أنه سليم تماما ، ولا يعاني من أي أعراض مرضية . وب بدأت شركات التأمين تطلب هذا الفحص قبل إصدار وثيقة التأمين الصحي لأى شخص من السود الأميركيين ، وامتد الذعر إلى القوات الجوية الأمريكية ، وخطوط الطيران ، حيث استبعدوا كل من يحمل حين مرض الأنيميا المتجلية ، وأيضا المرضى ، وعاملوهم جميعا معاملة واحدة غير عادلة ، وذلك خوفا من أن يصابوا بنوبات إغماء أثناء الطيران على ارتفاعات عالية .. وهذا خطأ بالنسبة لحامل المرض ، لأن هذا لا يحدث لهم . وسلكت شركات الطيران نفس المسلك مع المتقدمين لها لوظائف مضيقى الطيران ، واستمرت هذه الزوبعة بعدة سنوات ، حتى توقف هذا المسح ، وتبيّن عدم جدواه ، وتبيّن أن الأضرار التي أحدثها في المجتمع كانت أكبر بكثير من الفوائد التي كانت ترجى من إجرائه ، وذلك على عكس ما حدث في حالة الطفلة « بريتاني » ، حيث كانت الفائدة التي عادت على الأبوين كبيرة ، ولا تقارن بالأضرار التي يمكن أن تحدث .

ومن هنا كان لابد للأطباء والباحثين في مجال الوراثة والمهندسة ألا يتسرعوا في تطبيق عمل مسح شامل على فئات معينة لإجراء هذه الفحوص الجينية ، قبل أن يتتأكدوا من أن فائدتها تفوق ما يمكن أن تسببه من أضرار . وقد تم تجريب هذا الأسلوب بنجاح في اليهود الذين ينتشر بينهم مرض « تاي - ساكس » لمدة ستين ، حيث استطاع فرق من الباحثين الذين يجرون هذا المسح من التتحقق من مدىإصابة الجنين قبل وضعه في رحم الأم ، وخاصة إذا علمنا أن الأم والأب للطفل المريض بهذا المرض الميت لا تبدو عليهما أي أعراض مرضية على الإطلاق ، ولهذا كان يجب على الأطباء أن يقنعوا بهم بجدوى هذا الفحص وفائدة ، حتى يوافقا على إجرائه .

وقد أمكن من خلال الفحص الجيني في سارдинيا خفض نسبة انتشار أنيميا البحر

المتوسط Thalassemia من ٢ من بين كل ٢٥٠ مولوداً إلى ١ من بين ١٢٠٠ مولود خلال العشرين عاماً الماضية ، وذلك من خلال فحص الأم والأب ، وتحديد مدى احتمال إصابة الجنين ، أو عدم إصابته .

وناتي إلى تساؤل آخر يفرض نفسه مع ظهور هذه الفحوص الجينية ، ألا وهو : من الذي يكون له الحق في معرفة نتائج الفحص الجيني ؟ .

والإجابة عن هذا السؤال تعد مشكلة ، لم يستطع أحد حلها حتى الآن ، فالجينات الوراثية التي تملكونها ، والتي تحدد مرضك وصحتك ، ليست ملكك وحدك ، فقد أنت إليك من والديك ، إذن فهم يملكون الحق في معرفة أي خلل في هذه الجينات بحكم المشاركة ، وكذلك الزوجة والأخوة والأخوات ، ثم يأتي في المقدمة أيضاً الأبناء ، وحقهم في معرفة حقيقة ما انتقل إليهم من جينات من والديهم ، فهو إرث يحق لهم الاطلاع عليه ، والوقوف على حقيقته .

السرطان : الوقاية ، والتشخيص ، والعلاج بالجينات

كيف يتكون السرطان :

لطالما دارت في ذهني - مثلما دارت في أذهان الكثيرين - أسئلة عديدة خاصة بالسرطان ، كيف تتكون هذه الأورام ؟ ولماذا تتكون ؟ وكيف تنتشر بهذه السرعة العجيبة ، دون أن يدرى بها الإنسان ، إلا في المراحل المتأخرة من المرض ، حيث يكون العلاج آنذاك مجرد تحصيل حاصل ، لا طائل منه ، ولا فائدة ؟ .

ولعل القارئ يتعجب أو يندهش حين يعلم أن الله سبحانه وتعالى قد خلق من ضمن مكونات وأسلحة الجهاز المناعي ، ومن ضمن ما ذكرناه في فصول في كتب سابقة عن المناعة ، خلايا متخصصة مهمتها القضاء على الخلايا السرطانية والخلايا التي هاجمتها الفيروسات بداخلها ، وهذه الخلايا تسمى بالخلايا القاتلة الطبيعية-*Nat*- *Killer Cells* ، أو اختصارا *NK Cells* . وتقوم هذه الخلايا بمهمتها عندما يكون الجهاز المناعي قويا ، ويفرز المواد المناعية الأخرى التي تساعد هذه الخلايا على النضوج ، والقيام بمهمتها في تحجيم الخلايا السرطانية في بداية انتشارها ، مثل *إنترليوكين-٢* ، والإنترفيون ، وغيرها .

وعندما يضعف جهاز المناعة نتيجة للعدوى ، أو الوراثة ، أو التلوث البيئي ، أو الأسباب الأخرى العديدة التي تضعف جهاز المناعة ، فإنه يفشل في التصدى لهذه الخلايا السرطانية التي كانت إلى وقت قريب خلايا طبيعية ، ولكنها توحمست بعد حدوث طفرات أو تغيرات في تركيبها الجيني ، وفي ترتيب الأحماض النووية في نواتها ، وفي سر الكون الموجود بها ، وهو الحامض النووي دي-إن-إيه *DNA* .

وربما يكون ذلك سببا في استفسارنا الذى طال السؤال عنه في خلال العشرين عاما الماضية ، وهو : لماذا وكيف تتحول الطبيعة في جسم الإنسان التي تقسم انقساما طبيعيا إلى خلتين ، تحملان نفس عدد الكروموسومات في الخلية الأصلية ، إلى خلية سرطانية متواحشة ، لا تحمل نفس التركيب الجيني للخلية الأصلية ، ولا تقسم بانتظام ، وإنما تقسم بصورة عشوائية متواحشة ؟ .

وإجابة السؤال بدأت بالأبحاث التي أجريت في عام ١٩٧٠ في جامعة كاليفورنيا بسان فرانسيسكو ، والتي بدأها العالمان « مايكل بيشوب » و « هارولد فيروماس » على أحد الفيروسات المسببة للسرطان ، حيث تبين وجود جين وراثي حدثت به طفرة ، أدت إلى حدوث أو ظهور الورم السرطاني . وفي خلال الرابع قرن الماضي ، أصبحت الصورة أوضح وأشمل ، حيث يمكن تلخيص الإجابة عن السؤال السابق في ثلاثة نقاط :

١- جينات مسرطنة (بنزين الورم الخبيث) :

وقد تم اكتشاف مائة جين منها حتى الآن ، يسبب حدوث الطفرات بأحددها أو بأكثر من واحد الإصابة بالورم ، ويختلف مكان الجين ونوعه باختلاف نوع الورم ومكانه . وهذه الجينات وجودها بشكل طبيعي أساسى لحدوث الانقسام الطبيعي للخلية ، ونسخ الحامض النووي بطريقة سليمة ، وبترتيب مطابق لترتيب الخلية الأصلية . وعند حدوث طفرات في هذه الجينات ، فإن هذه الجينات تكون بمثابة البنزين الذى تدوس عليه ، فتسير السيارة (الورم) بسرعة في الاتجاه الخاطئ الذى أحذته هذه الطفرات ، ولكن بشرط واحد وهو ألا تكون الفرامل في حالة تشغيل ، فلا يمكن أن (تدوس بنزيننا) وفرامل في نفس الوقت ، فعندما تدوس بنزيننا يجب أن نرفع قدمنا عن الفرامل ولا نستخدمها ، حتى تسير السيارة بسرعتها المعتادة (حتى ينمو الورم) . والفرامل التي تقصدها هنا ، هي الجينات المثبتة للأورام Sup-Tumour Genes pressor . التي تلعب الدور الثانى في تكوين الأورام السرطانية .

٢ - جينات مثبتة للأورام (فرامل الورم Tumour suppressor genes) الخبيث :

وقد اكتشف إثنا عشر نوعا منها حتى الآن ، إذا وجدت بشكل طبيعي ، فإنها تكون بمثابة الفرامل للخلايا والأورام السرطانية ، أما إذا حدث بها أي تغير في ترتيب الأحماض الأمينية أو طفرات ، فإن الفرامل تلغى ، ويصبح نمو المرض دون أي فرامل تجمعه أو توقفه ، وخاصة أنه في نفس الوقت لابد أن يصاحب إلغاء الفرامل الضغط على البنزين ، من خلال طفرة أخرى تحدث في الجينات المسرطنة التي سبق التحدث عنها .

وتوقف عمل الجينات المثبطة للأورام يحدث في الكثير من الأورام ، حيث تم اكتشاف عديد من هذه الجينات ، إلا أن أهمها هو الجين المسمى BRCA1 الذي له علاقة وثيقة بحدوث سرطان الثدي ، والآخر هو الجين المسمى P53 الذي كانت بداية اكتشافه في عام ١٩٧٩ ، إلا أن اكتشاف الطفرة التي تحدث فيه ، وبالتالي تسبب السرطان ، لأنها تلغى فرامل السرطان من الخلية ، لم يتم سوى عام ١٩٨٩ .

وفي خلال الأعوام الخمسة الماضية ، كانت هناك أبحاث مكثفة على هذا الجين من كافة التخصصات الطبية التي لها علاقة بمرض السرطان ، حتى تعدد ألفى بحث ، تبين من نتائجها ارتباط حدوث الطفرة في هذا الجين المعيب P53 في أكثر من ٥١ نوعا من الأورام التي تصيب الإنسان ، ابتداء من سرطان المثانة والمخ والثدي وعنق الرحم والقولون والبلعوم والحنجرة والكبد والرئة والمباض والبنكرياس والبروستاتا والجلد والمعدة والغدة الدرقية ، وغيرها من الأورام ، وكذلك سرطان الغدد الليمفاوية والدم (اللوكيميا) .

وقد أصبح مدى التغير أو الطفرة التي تحدث في تركيب وتكون هذا الجين وترتيب الأحماض الأمينية به هو أحد المقاييس التي يستطيع العلماء من خلالها تحديد مدى التقدم الذي سوف يحدث في علاج الأورام السرطانية وانتشارها في باقى أجزاء الجسم ، وكذلك نسبة الشفاء خلال الخمس سنوات التي تعقب العلاج .

وهناك - على سبيل المثال - الجين المعروف P53 من مجموعة الجينات المثبطة للأورام ، فقد كانت بداية اكتشاف هذا الجين عام ١٩٧٩ ، ولكن لم تكتشف به أي طفرة تسبب

حدوث السرطان سوى عام ١٩٨٩ ، فطالما أن هذا الجين سليم ، فهو يضبط الخلايا السرطانية ، ويمنع تكوين الأورام ، ولكن في حالة طفرة في هذا الجين ، أى تبديل حامض أميني مكان آخر ، فإن ذلك معناه أن الفرامل التي كانت تمنع تكوين الأورام وانقسام الحامض النووي بطريقة عشوائية سرطانية قد تلاشت ، وبالتالي فإن الإنسان يصاب بالسرطان في أماكن مختلفة من الجسم .

وحيث إن العلماء أدركوا من خلال هذه الابحاث أن جين P53 السليم يضبط الخلايا السرطانية ، ويمنع الانقسام العشوائي للحامض النووي ؟ وبالتالي يمنع تكوين الأورام وانتشارها ، فقد بدأوا في الاستفادة من هذه النتائج في تطبيقها ، كى يستخدموا العلاج الجيني للتخلص نهائياً من السرطان والأورام الخبيثة .

فباستخدام الهندسة الوراثية والبيولوجيا الجزيئية ، يمكن أن يصنع الجين بالسلسل الطبيعى الذى يضبط ويعن تكوين الأورام ، وحقنه في الإنسان الذى أصابه الورم الخبيث ، نتيجة الطفرة التى حدثت في جين P53، وبذلك تعود الفرامل إلى العمل مرة أخرى ، وتوقف نمو الخلايا السرطانية ، وتعن انتشارها في الجسم . ولقد بدأ بالفعل تجريب العلاج بهذه الطريقة على ١٤ شخصاً مصاباً بالسرطان ، وهناك اختبار آخر بتصحيح التسلسل الذى حدث للأحماض الأمينية في حين P53، ليستعيد وظيفته القديمة ، قبل أن تحدث له الطفرة .

ونتيجة الابحاث المناعية لعمل مصل واق ، أو تطعيم من خلال معرفة تسلسل الحامض النووي في هذا الجين المعيب ، حتى لا يحدث ما يحدثه من تدمير وانقسام عشوائي يؤدى إلى تكوين الأورام السرطانية .

ونعود لنكرر أن حدوث السرطان لابد له من وجود أكثر من جين معيب ، ولا يكفى حدوث طفرة في جين واحد لكي يحدث الورم السرطاني . وهذه الطفرات عبارة عن تغير في ترتيب الأحماض الأمينية على الحامض النووي لنوء الخلية ، وهو الذي يطلق عليه (سر الكون) ، حيث يحمل كل ما يكون عليه الإنسان من صفات في حياته ، وهناك إنجيزيات معينة مسئولة عن نسخ هذا الحامض النووي ، لكي نصنع صورة طبق

الأصل من الخلية الأصلية عند الانقسام الطبيعي ، وتسمى DNA Repair Enzymes وهي تعتبر بمثابة « أسطول صيانة إلهي » لصيانة سر الكون ، أو الحامض النووي للخلية ، وإذا حدثت طفرات تؤدي إلى تكوين الأورام السرطانية ، ومن أشهرها بعض أورام القولون ، التي تبين أن لها علاقة بخلل في هذه الإنزيمات ، ولنتحدث قليلاً عن ذلك الأسطول الإلهي لصيانة سر الكون : الحامض النووي .

٣- أسطول إلهي لصيانة سر الكون :

وإذا أردنا أن نبحث عن البداية الحقيقية ، وأهم حدث في حياة الفرد بصفة عامة ، فإننا لن نجد أهم من لحظة الإخصاب ، تلك اللحظة التي يلتقي فيها الحيوان المنوى للأب ببوبيضة الأم لتكوين النطفة التي يتكون منها الجنين . ولقد وعى الصينيون هذه الحكمة ، فهم يضيفون إلى عمر الطفل عند ولادته عاماً كاملاً على أساس أن فترة الحمل هذه من أهم الفترات التي يجب أن تضاف إلى العمر الحقيقي للإنسان . فكل ما سوف يكون عليه الإنسان في كبره يتحدد في خلال هذه الفترة ، هل سيكون ذكياً ، أم غبياً ، صحيحاً أم عليلاً ؟ مزاجه النفسي والعصبي .. لون العينين .. وغير ذلك من صفات ، حيث تتحدد كل هذه الصفات والأمراض منذ التقاء الحيوان المنوى بالبوبيضة لتكوين النطفة التي يوجد بها نواة تحمل بداخلها على الحامض النووي دى - إن - إيه DNA الذي هو سر الكون ، والذي يحمل على الجينات الوراثية المكونة له كل ما سوف يكون عليه الإنسان في المستقبل من صفات ومزايا وشكل وأمراض ومزاج ، وصدق الله تعالى حين يقول : ﴿ قُتِلَ الْإِنْسَانُ مَا أَكْفَرَهُ ، مِنْ أَىْ شَيْءٍ خَلَقَهُ ، مِنْ نَطْفَةٍ خَلَقَهُ فَقَدْرَهُ ﴾ صدق الله العظيم . ويكتفى أن نعلم أن هذا الحامض النووي هو نفس المادة الخام للخلية ، أو سر الكون والحياة ، حيث تتكون منه جميع الكائنات الحية ، سواء أكانت بكتيريا ، أم فيروسات ، أم فطريات ، أم طفيليات ، أم إنساناً .

ومنذ لحظة الإخصاب وحتى الموت ، تظل خلايا الجسم في حالة انقسام وتجدد ، ومع هذا الانقسام يتسع الحامض النووي من نفسه صورة طبق الأصل . ولنا أن تخيل حجم هذا الإعجاز الإلهي عندما نعلم أن الجسم البشري يحمل في المتوسط عدداً من الخلايا تبلغ (١٠^{١٤}) خلية ، وكل خلية بها من القواعد التي تعطى الأوامر لتكوين

الأحماض الأمينية ٤ X (١٠)^٩ ، تنقسم خلايا معدتها العمري (١٠) ^{١٦} مرة ، ولو حدث خلايا هذا الانقسام والنسخ للحمض النووي تغير في ترتيب أحد هذه القواعد ، فإن الإنسان يصاب بالأمراض الوراثية ، والتشوهات الخلقية المختلفة ، إذا حدث أثناء الحمل ، أما بعد الولادة وأثناء حياة الإنسان ، فقد يحدث هذا التغير ، نتيجة التعرض لعوامل خارجية ، مثل التعرض للإشعاع والمواد المسرطنة المختلفة التي تؤدي إلى انقسام غير طبيعي في الخلية ، وتكوين للأورام السرطانية .

وقد كان العلماء حتى شهور قليلة يركزون بحثهم عن الجين المعيب الذي أدى إلى حدوث المرض ، وبالفعل توصلوا إلى عديد من هذه الجينات ، وحاولوا إصلاح ترتيب الأحماض الأمينية بها ، من خلال الهندسة الوراثية ، وبالتالي علاج بعض الأمراض الوراثية ، إلا أن الثورة العلمية التي حدثت في نهاية عام ١٩٩٥ في اكتشاف إنزيم معين يسمى DNA Repair Enzymes . وهذه الإنزيميات هي عبارة عن أسطول الصيانة الإلهي الذي اكتشفه العلماء ، والذي يذهب إلى الحامض النووي ، أو سر الكون مع كل عملية نسخ وانقسام تحدث في أي مكان في الجسم ، ليتأكد من عدم حدوث أي خطأ في عملية النسخ ، وإذا اكتشف وجود أي عيب أو خطأ ، فإنه يبادر بإصلاحه فورا ، حتى إنه يستطيع نسخ ومراجعة ثلاثة مليارات نسخة من القواعد النيتروجينية ، دون حدوث أي خطأ ، لكنه تظل صنعة الله في أحسن تقويم .

إذن لماذا تحدث الأمراض والخطأ في انقسام الخلية الذي يؤدي إلى حدوث الأورام السرطانية ، مadam هذا الأسطول موجوداً ويؤدي وظيفته؟ والإجابة : الخطأ الذي يحدث من صنع الإنسان . فهذا الأسطول للصيانة له مقدرة معينة تماما ، مثل محطة إطفاء بها عدد معين من سيارات إطفاء لخدمة ألف مواطن ، وتؤدي وظيفتها بكفاءة تامة ، فلو أنها انتقلت لخدم مليون مواطن ، لما استطاعت أن تقوم بواجبها على أكمل وجه ، وزادت الحرائق وقلت المقدرة على إطفائها والتحكم فيها ، وذلك بالطبع ما يحدث عند تعرض الإنسان للمواد المسرطنة المختلفة وملوثات البيئة والأدوية وأدوات التكنولوجيا الحديثة وغيرها ، والتي تحمل هذا الأسطول ما فوق طاقته ، فتكثر الأخطاء في عملية نسخ سر الكون ، وتزداد الأمراض والأورام ، ويدفع الإنسان ثمن عيشه

بقوانين الصيانة الإلهية . وقد صدق الله عز وجل حين قال : « لقد خلقنا الإنسان في أحسن تقويم ، ثم زدناه أسفل سافلين » صدق الله العظيم .

سلوكيات خاطئة تسبب السرطان :

لم يكن الرئيس نيكسون يتخيّل حين وقع البرنامج القومي لمكافحة السرطان عام ١٩٧١ أن المعركة ضدّ هذا المرض سوف تمتدّ ساحتها إلى المعامل المستشفيات وحتى داخل أجساد المرضى أنفسهم ، ولذلك لم يجرؤ أحد من الرؤساء الذين خلفوه أن يخوض الميزانية المخصصة لعلاج السرطان حتى مع وجود التضخم خلال العشرين سنة الماضية حيث ينحصر للبرنامج ٢ بليون دولار سنويًا .

وعلى الرغم من كل التقدّم العلمي الذي تم إنجازه في السنوات الأخيرة في مجال مكافحة السرطان إلا أن تقدّيرات منظمة العالمية تقول إن حوالي ستة ملايين شخص يموتون سنويًا نتيجة الإصابة بالسرطان ، وإن نسبة الوفيات نتيجة الأنواع المختلفة من السرطان ما بين عامي ١٩٧٣ و ١٩٩٢ قد زادت بنسبة ٦٪ ، والذى ينظر إلى هذه الإحصائيات ربما يصاب ببعض اليأس وخيبة الأمل تجاه هذه المرض اللعين ، إلا أنها عندما ننظر إلى تفاصيل ما يداخل هذه الإحصائيات نجد أن الكثير من السلوكيات البشرية هي التي ساعدت على هذه الزيادة ، وأن هناك تقدّم مذهل في مجال الإكتشاف المبكر والتشخيص والعلاج قد جعل نسبة بعض أنواع السرطان تنخفض بشكل ملحوظ منذ عام ٧٣ وحتى ٩٢ مثل سرطان الخصية والغدد الليمفاوية (هودجكين)، وسرطان عنق الرحم والمعدة والرحم والمثانة والغدة الدرقية والبلعوم والقولون والمباضن واللوكيميا والعظم والبنكرياس والثدي ، وقد إنخفضت نسبة وفيات الأطفال من الأنواع المختلفة من السرطان منذ عام ١٩٦٠ حتى عام ٩٢ بنسبة ٦٢٪ ، مما يدل على التقدّم المذهل في مجال علاج هذه الأورام واستجابتها للعلاج ، فإذا كان الأمر كذلك فما الذي جعل نسبة الوفيات بشكل عام تزيد بنسبة ٦٪ كما سبق أن ذكرنا .

والإجابة تكمن في سرطان الرئة الذي يعد التدخين من أول وأهم أسباب حدوثه، حيث أن نسبة الوفيات نتيجة الإصابة به في خلال هذه الفترة ما بين عامي ٩٢، ٧٣ قد زادت بنسبة ١٣٦٪ ، فإذا استثنينا سرطان الرئة من كل أنواع السرطان فسوف نجد

أن نسبة الوفيات من كل أنواع السرطان قد انخفضت بنسبة ٣٪١٣ في الأشخاص أقل من ٦٥ عاما .

وعلى الرغم من أن التدخين له علاقة مباشرة بحدوث ٣٠٪ من أنواع السرطان القاتلة التي يبلغ عدد أنواعها حوالي مائة نوع ، إلا أن هناك عوامل بيئية وسلوكية أخرى كثيرة بخلاف التدخين يمكن أن تؤدي إلى الإصابة بهذا المرض إلى جانب وجود عوامل وراثية وجينية في جسم الإنسان تزيد من قابلية خلايا جسمه للنمو في إتجاه الورم الخبيث .

وأسلوب التغذية من العوامل الهامة التي يمكن أن تقلل أو تزيد من الإصابة ببعض الأنواع من الأورام ، فهناك بعض الأغذية التي تبين أن لها علاقة بازدياد وحدوث السرطانات المختلفة في الجزء العلوي من الجهاز الهضمي مثل المشويات على الفحم وخاصة اللحوم الحمراء والأغذية المدخنة والمواد الحافظة وبعض مكسيبات اللون والرائحة في المواد الغذائية والخمور التي تسبب سرطان الكبد وغيرها ، وهناك أغذية أخرى من مجموعة موائع الأكسدة تقلل بنسبة كبيرة من الإصابة بأنواع كثيرة من السرطان مثل الخضروات والفواكه بشكل عام التي تحتوى على فيتامينات C و E لأنها تخلص الجسم من الشوارد الحرية التي تدمر الحمض النووي في الخلية البشرية .

ولعل الفواكه والخضروات التي ترش بمبيدات وعشبية سامة بطريقة عشوائية تحتوى على جزء من هذه المواد المسرطنة التي تزيد من نسبة حدوث السرطان لمن بأكلها ، ثم نأتى إلى بعض أنواع العدوى التي تزيد من نسبة حدوث السرطان مثل الإلتهاب الكبدي الوبائي B و C سى والذي ثبت أن له علاقة بسرطان الكبد ، والبلهارسيا التي لها علاقة بسرطان المثانة ، وفيروس HPV الذي يصيب الجهاز التناسلي ويوجد ٦٦ سلالة منها ١٥ نوعا له علاقة بسرطان عنق الرحم وينتقل عن طريق الإتصال الجنسي .

وكثيرة التعرض لأشعة الشمس بما تحتوى من أشعة ضارة تعرض الإنسان للإصابة

بسرطان الجلد ، وكذلك التعرض للأنواع المختلفة من الإشعاع وال WAVES الكهرومغناطيسية التي تخرج من أسلاك الضغط العالي والتليفون المحمول وأفران الميكرويف وغيرها لها علاقة بسرطان المخ والدم واللوكيوميا ، وكذلك ملوثات البيئة بالرصاص الأسبستوس والبنتزين وغيرها والتي تكثر في أجواء المناطق الصناعية .

ولعل الوقاية من السرطان تكمن أساساً في تجنب مسبباته فأكثر من ٦٠٪ من الوفيات بسبب الأنواع المختلفة من السرطان يمكن تجنبها من خلال الإمتناع عن التدخين وإتباع نظام غذائي سليم وقد لخص أحد علماء السرطان هذا في قوله (إذا أردت أن تتجنب السرطان فعليك أن تجرب من بوقيه مفتوح للسلطات إلى بوقيه آخر دون أن تدخن) .

الهندسة الوراثية والسرطان :

ولعل التقدم المذهل الذي حدث في علوم الهندسة الوراثية والمناعة والبيولوجيا الجزيئية ، هو الذي أتاح الفرصة للعلماء في شتى هذه المجالات للتغلغل في سر الكون ، أو الحامض النووي دى - إن - إيه . وعلى الرغم من ذلك .. فإن أسرار هذا الحامض النووي لم تكتشف كلها بعد ، إلا أن العلماء استطاعوا الوصول إلى بعض أسراره وخيالهم ، ففي أبحاثهم في مجال الهندسة الوراثية ، استطاع مجموعة من العلماء بقيادة « كالفين هارلي » في جامعة ماك ماستر في كندا أن يتوصلا إلى اكتشاف جديد ، فقد استطاعوا تحديد أجزاء معينة في نهاية الكروموسومات تسمى « تيلوميرز » Telomeres تتكرر الشفرة الوراثية الموجودة على مرات عديدة ، وعندما تنقسم الخلية ، فإنها تفقد ما بين خمسة إلى عشرين من هذا « التيلوميرز » ، أو هذه القطع من الحامض النووي ، وبالتالي فإن العدد الذي تحمله كل خلية من هذا التيلوميرز هو الذي يحدد عمر الخلية ، وكم من الوقت تستطيع أن تحيى وتتقسم وتفقد تيلوميرز ، ولكن هذا التيلوميرز أو أجزاء الحامض النووي الموجودة في نهاية الكروموسومات هي التي تمثل الساعة البيولوجية أو الميلقات أو التوقيت الذي سوف يصبح عليه عمر كل خلية ، قبل أن تصيبها الشيخوخة ، ولكن ترى ... هل فقد هذا التيلوميرز معناه موت الخلية؟ .

الحقيقة أن هناك بعض الأدلة على ذلك ، ولكنها لم تصل بعد إلى حيز اليقين .

وقد أعقِب ذلك سؤال آخر ، وهو : إذا كان هذا الأمر صحيحا ، فماذا عن الخلايا التي لا تموت ، ويظل تكاثرها وانقسامها إلى ما لا نهاية ، مثل خلايا الأورام السرطانية ؟ هل هذه الخلايا بها عدد لانهائي من التيلوميرز يجعلها تنقسم بشكل شرس ومستمر ولا تموت ؟ . والإجابة على هذا السؤال جاءت من خلال الأبحاث التي أجريت في أكثر من مركز من المراكز العلمية المتخصصة ، حيث تبين أن هذه الخلايا السرطانية تفرز إنزيمينا معينا (التيلوميريز Telomerase) له القدرة على عمل نسخ من هذا التيلوميرز ، كي تحمل محل الجزيئات التي تفقدتها الخلية أثناء الانقسام .

وربما كان هذا الاكتشاف هو المدخل الذي يمكن من خلاله الوصول إلى دواء لعلاج السرطان ، من خلال منع إفراز هذا الإنزيم « تيلوميريز » ، الذي يجعل الخلايا السرطانية تستمرة في الانقسام ولا تموت ، وبالتالي فإننا نستطيع أن نحول تلك الأورام الخبيثة إلى أورام حميدة ومحددة في منطقة معينة ، دون انتشار ومضاعفات في الجسم كله . وإلى أن يصل العلماء إلى تحديد الترتيب الجيني لهذا الإنزيم ، حتى يستطيعوا وقف نموه وإفرازه ، فإننا ننتظر هذا الأمل الذي تنتظره ملايين كثيرة غيرنا .

نظريَّة الشوارد الحرة والسرطان :

ولعل من أهم النظريات التي لاقت قبولا واستحسانا في المحافل العلمية في خلال السنوات الأخيرة لتفصير أسباب الإصابة بالكثير من الأمراض ، ومنها السرطان هي نظرية « الشوارد الحرة » ، أو Free Radicals . والشوارد الحرة هذه المقصود بها ذرات الأكسجين الطليقة الموجودة في الخلية بصورة منفردة ، حيث يجب أن توجد دائمًا بصورة مزدوجة مع ذرة أخرى ، ووجود هذه الذرات منفردة يؤثر على خلايا الجهاز المناعي ، ويقلل من كفاءته بصفة عامة ، وخاصة في مقاومة الأورام السرطانية ، كما أن هذه الذرات الطليقة من الأكسجين تدمر الحامض النووي للخلية ، وتحدث به الكثير من الطفرات التي تؤدي إلى إصابة الإنسان بالكثير من الأمراض ، التي لا نعرف لها علاجا حتى الآن ، مثل : السرطان وضمور الجهاز العصبي وأمراض المناعة الذاتية وأمراض القلب وتصلب الشرايين والجلطات ، وغيرها .

وتعتمد هذه النظرية ببساطة على أن احتراق الغذاء وتوليد الطاقة تنتج عنه ذرات حرة ومنفردة من الأكسجين ، الذي ينبغي أن يوجد في صورة جزيئية مزدوجة ، تماما مثلما يخرج من عادم السيارة النتاج السلبي لاستهلاك وقودها ، ويؤدي إلى تلوث البيئة ، والأمراض التي سبق الإشارة إليها .

وببناء على فهمنا لهذا النظرية حاول الأطباء في الآونة الأخيرة أن يستخدموها بعض الفيتامينات التي عرف عنها أنها من مجموعة موائع الأكسدة ، لكنى تمنع وجود الأكسجين بهذه الصورة الطليفة المدمرة داخل الخلية . ومن أمثلة هذه الفيتامينات : فيتامين «أ» A، أو بيتا كاروتين ، ثم فيتامين «ج» C ، ثم فيتامين «هـ» E.

وقد أجريت عدة دراسات لإثبات تلك العلاقة بين ذرات الأكسجين الحرة الطليفة ، وحدوث الأورام السرطانية ، وكانت نتائجها كالتالى :

١ - زيادة نسبة حدوث سرطان الثدى في أنشى الفتران ، مع زيادة كمية الدهون في غذائها ، حيث إن ذلك يؤدى إلى ازدياد كمية الشوارد الحرة في خلاياها .

٢ - في الإنسان : انخفضت نسبة حدوث سرطان الثدى في النساء عندما تناولوا بانتظام جرعة عالية من فيتامين هـ ، وهو - كما ذكرنا - من مجموعة موائع الأكسدة التي تقلل وتزيل خطر هذه الشوارد الحرة .

٣ - هناك علاقة وثيقة - من خلال الدراسات التي أجريت في ٢٣ دولة - بين السمنة وحدوث السرطان في الأشخاص الذين تعدوا سن الخامسة والخمسين . وقد ربطت هذه العلاقة بين ازدياد استخدام الدهون والزيوت بصفة عامة في هؤلاء الأشخاص ، وحدوث سرطانات المبايض والثدى والمستقيم واللوكيوميا ، ثم الموت بسببها . وبالطبع أظهرت الدراسات أن استخدام الدهون بكثرة يزيد من نسبة وجود الشوارد الحرة ، ومن حدوث هذه الأنواع من السرطان .

٤ - تزيد نسبة حدوث السرطانات والأورام الخبيثة بشكل عام مع ازدياد العمر ، وتقدم الإنسان في السن ، مما يعطي الانطباع بأن السبب وراء حدوث الشيخوخة وحدوث السرطان ، يرجع إلى أصل واحد ، وهو وجود الشوارد الحرة .

٥ - أظهرت الدراسات التي قام بها « د . جلاديس بلوط » في جامعة كاليفورنيا بركل ، ومن خلال عشرين دراسة مختلفة أخرى ، أن نسبة سرطان الفم والحلق والمعدة تزيد بنسبة الضعف في الأشخاص الذين لا يتناولون جرعات من فيتامين ج ، وهو من مجموعة موائع الأكسدة من الفيتامينات .

٦ - أظهرت الدراسات التي أجرتها الطبيبة « ريجينا زيجلر » في المعهد القومي للسرطان ، أن سرطان الرئة تقل نسبة حدوثه مع تناول جرعات عالية من فيتامين « ج » ، وأيضاً من فيتامين « أ » ، وكذلك سرطان الفم والبلعوم والمعدة والمثانة والمستقيم .

إرادة مريض السرطان ، وكيف تؤثر على استجابته للعلاج .

والحقيقة أن الحالة النفسية للإنسان ، والانفعال الحاد والمستمر ، أو التوتر العصبي المزمن ، من ضمن أسباب كثيرة تؤثر على جهاز المناعة ، وتزيد من نسبة حدوث الأورام السرطانية . وقد بيّنت الأبحاث والإحصائيات أن ازدياد نسبة حدوث أنواع مختلفة من السرطان ، بين مرضى الاكتئاب المزمن والانفصام العقلي ، أكثر من أمثالهم من الأصحاء نفسياً وعقلياً . وبالطبع كما ذكرنا ، فإن هناك عوامل أخرى كثيرة تتدخل لإحداث هذا النوع من الأورام الخبيثة ، ولكن من المؤكد أن الحالة النفسية والعصبية تشارك بدور كبير في انهيار الجهاز المناعي ، وعجزه عن التصدى للانقسام الشرس والعشوائي للخلايا السرطانية .

ومنذ عام ١٩٥٤ وحتى الآن ، بدأ العلماء يتبعون تأثير الحالة النفسية لمريض السرطان على تطور المرض ، وإطالة عمر المريض بإذن الله . وقد بيّنت هذه الدراسات المختلفة في أماكن بحث متعددة أنه كلما كانت الحالة النفسية لمريض السرطان أفضل ، وكلما كان عنده الأمل والعزيمة والإصرار على الشفاء ، زاد عمره في بعض الدراسات عشر سنوات في المتوسط عن مثيله المصاب بنفس نوع السرطان ، ودرجة خبيثه ، ولكن ليس له نفس العزيمة والأمل وإرادة الشفاء . هذا بالطبع مع وجود العلاج ، سواء الجراحي ، أو الدوائي ، أو الإشعاعي .

وهذا الاستنتاج كان يقابل من بعض الأطباء بجدل وعدم تصديق ، لأنهم - إلى فترة

غير بعيدة - كانوا يفصلون مثل هذه الأمراض العضوية عن الأمراض النفسية والعقلية للمرضى ، حتى تكشف لنا مدى العلاقة الوثيقة بينها ، إلى جانب العوامل الأخرى بالطبع ، التي قد تشارك في تطوير المرض ، سواء إلى الأفضل ، أم الأسوأ .

وربما كانت قصة الشابة « ريبكابيلز » خير مثال لما شرحته ، فقد أصبت هذه السيدة في سن السابعة والثلاثين من العمر بسرطان الثدي ، مما اضطرها إلى إجراء جراحة لاستئصال الثدي ، وكان هذا منذ ست سنوات ، ثم تبع ذلك بثلاث سنوات إصابتها بورم في الرئة ، أدى إلى تقلص إحدى الرئتين ، وانكماشها ، مما أدى إلى أجراء جراحة لها لاستئصالها ، والآن عاد إليها الورم مرة أخرى ، فما إذا فعلت هذه السيدة الشابة أمام هذه الكوراث المتلاحقة في صحتها ؟

لقد وقفت في متنه الصلابة والقوه والرغبة في الحياة ، والإرادة من أجل الشفاء ، ولم تفقد إيمانها بأن الغد سوف يكون أجمل من اليوم ، وأنه كما نقول نحن من منطلق إيماننا بالله سبحانه وتعالى : وإيماننا بأن ما بين طرفة عين وانتباها ، يبدل الله من حال إلى حال . وحينما يقولها أحد كيف ؟ ترد عليه : لا أدرى كيف ، لكن ما أثق فيه أن كل يوم يحمل جديداً واليوم يذهب بشرة ، وغداً يأتي بخيره ! متنه الروعة .. ومتنه الإيمان .. ومتنه الرضا ، وهي تمارس الرياضة والجري ، وتدرس للأطفال ، وتعطى محاضرات للمرضى من أمثالها ، الذين فقدوا الأمل في الشفاء ، وتقول لهم دائمًا : إنني على ثقة أنه لو لا إيماني بالشفاء ، وحبي للحياة ، وثقتي في الله ، لما كنت بينكم اليوم ، ولكنك في عداد الموتى منذ سنوات طويلة .

« ورييكا » هذه من ضمن مجموعة من المرضى الذين تجرى عليهم دراسة بواسطة دكتور « ستيفين جرير » في أحد مستشفيات لندن ، لاستنتاج كيف يؤثر السلوك والإرادة والأمل في تطور مرض السرطان والاستجابة لعلاجه .

وفي إحدى دراسات دكتور « جرير » على النساء المصابات بسرطان الثدي في مرحلة مبكرة من المرض ، التي شملت تسع نساء ، تبين أن المرأة التي تتمتع بروح قتالية وإرادة وإيمان بالشفاء ، تعيش أكثر وتحسن حالتها بنسبة أفضل ، وفي بعض

الحالات التي يكتشف فيها المرض في مرحلة مبكرة ، يمكن القضاء عليه ، واستئصاله بصفة نهائية ، وأن النساء البالغات اللاتي يشعرن أنه لاأمل في الشفاء ، وبالتالي يصبون بال اليأس والإحباط ، يتطور المرض لديهن بسرعة ، ويكون عمرهن أقصر ، ومرضهن أسوأ .

ولابد هنا أن نذكر مرة أخرى أن الإرادة والأمل والإيمان ، إنما هي الحقيقة ليست كل شيء فيها يختص بالسرطان ، فهناك عوامل كثيرة تتدخل في تطور أعراض المرض وانتشاره ، ولذلك .. فالسرطان وحده لا يمكن أن يعطيانا الدليل القاطع على سيطرة عقولنا على الأمراض المختلفة في جسمنا ، ولكننا في بعض الأحيان نرى معجزات في هذا المجال .

العلاج يبدأ بكلمات الشفاء :

ربما أصبح الكثير من الأطباء اليوم لا يقتنون بقيمة الكلمات القليلة ، والوقت الذي يمكن أن يعطوه للمربيض كى يرتفعوا من حالته المعنوية ، ويعطوه الأمل في الشفاء . ولعل ما ساعد على ذلك ، هو إيمانهم بالجانب المادى والتكنولوجى ، وبعضهم يقول مثلا : ماذا يفعل الكلام مع مريض القلب ، أو السكر ، أو السرطان؟ .

وحتى مرضى الأمراض النفسية ، عندما يذهبون إلى الطبيب المتخصص ، فإنه يلقط التشخيص منهم من خلال كلمات قليلة ، ويكون رده بكتابة الوصفات الطبية والأدوية على الروشتة ، دون أن يكون للكلام أى دور في العلاقة بين المريض والطبيب .

وهم في بعض الأحيان محقين في ذلك ، ولكن ليس في كل الأحيان ومع كل الحالات ، فكون الحالة النفسية للإنسان إنما هي محصلة لمجموعة من الكيماويات ، مثل : الإندورفينات والسيروتونين والنور أدينالين ، وغيرها من المواد التي يجب أن توافر بكميات معينة ، كى يظل السلوك والمزاج الطبيعي للإنسان في حالة طيبة ، لا يمنع أن هناك أشياء غير الدواء والكيماويات الخارجية يمكنها أن تقوم بإصلاح هذا الخلل ، ورفع مستوى هذه الكيماويات في المخ ، وتحسين الحالة النفسية والمزاجية

للإنسان ، فالكلمات القليلة التي يعطيها الطبيب لمريضه ، أيا كان تخصصه ، وأيا كانت نوعية المرض ، إنما هي في الواقع أولى مقومات الشفاء ، وأولى نعمات العزف الأوركسترالى بين أجهزة الجسم المختلفة ، سواء الجهاز العصبى ، أم الجهاز المناعى ، أم الغدد الصماء في الجسم ، التي تفرز أنواعاً متباينة من الهرمونات ، كي يبدأ الجسم أولى خطواته نحو الشفاء . وإرادة الشفاء ، حتى لو كان مرض هذا المريض عضويًا وخطيرًا ، مثل السرطان ، كما سبق أن ذكرنا ، فكلمات الأمل والتشجيع التي يعطيها الطبيب للمريض ، إنما هي في الواقع التي تحدد مسار المرض ، وتطوره عن هذه المريض .

ولعلنا ندرك قيمة الكلمة ، وما يمكن أن تحدثه ، عندما نعلم أن الرسول ﷺ غير وجه البشرية وسلوكها ، من خلال كلام الله سبحانه وتعالى ، وتطبيقه عملياً ، وهو الرسول الأمى ، الذى لا يقرأ ولا يكتب .

العلاج بمواد المناعة :

ولعل من أكثر المواد العلاجية التي تنشر الكثير من الأمل خلال القرن القادم فيما يتعلق بأمراض المناعة والسرطان وغيرها ، هي تلك المواد المناعية والموصلات الكيميائية ، التي يفرزها الجهاز المناعي نفسه لأداء وظيفته ، والتي يطلق عليها مجتمعه اسم «ليمفوكايتز» ، وهي تحتوى على عديد من المواد المهمة ، فعلى سبيل المثال ... هناك ثلاثة أنواع من مادة إنترفيرون ، ألفا ، وبيتا ، وجاما إنترفيرون ، وألفا إنترفيرون وحدها تأتى على أكثر من ١٢ شكلًا من الأشكال ، كما أن هناك مادة مناعية مهمة تسمى «إنترليوكين» تم اكتشاف ١٢ نوعاً منها حتى إنترليوكين - ١٢ ، والبقية تأتى .

كما أن هناك أكثر من سبعة أنواع من عامل نمو الخلايا CSF ، الذي ينبئ خلايا نخاع العظام كى تنضج وتتخرج خلايا الدم بأنواعها المختلفة ، والتي تلعب دوراً في غاية الأهمية في الحفاظ على مناعة الإنسان .

وباستخدام علم الهندسة الوراثية ، أمكن للعلماء تصنيع هذه المواد المناعية المهمة وإعطائهما للمرضى ، مما مكنهم من إعادة نشاط الجهاز المناعي مرة أخرى ، واستعادة

كفاءته ، بعد أن أصابته الأمراض المختلفة ، فعلى سبيل المثال . . . يمكن استعادة نشاط خلايا نخاع العظام مرة أخرى بحقن المريض بعامل نمو الخلايا Granulocyte macrophage CSF ، وبالتالي يستخدم في الحالات التي تؤدي إلى فشل نخاع العظام ، كما أنه يحقن في مرضى الإيدز لتحفيز نخاع العظام على تصنيع خلايا الدم البيضاء ، وزيادة المناعة من الأدوية الأخرى المستخدمة . وتستخدم مادة « جاما إنترفيرون » في علاج الكثير من حالات السرطان ، أما مادة « ألفا إنترفيرون » فيستخدم في علاج حالات اللوكيميا ، أو سرطان الدم والغدد الليمفاوية ، وهناك ما يقرب من ١٢ نوعاً من أنواع السرطان تتأثر بمادة «إنترفيرون» .

وهناك تواافق وانسجام بين مادة « إنترليوكين - ٢ » ومادة « إنترفيرون » في علاج السرطان ، فماده « إنترفيرون » تبرز المستقبلات الموجودة على الخلية السرطانية لمادة «إنترليوكين ٢ » ، كى تنقض عليها وتهاجمها وتمييزها. وتستخدم مادة « إنترليوكين - ٢ » في علاج الكثير من أنواع السرطان ، وخاصة سرطان الجلد والكلى .

والكثير من هذه المواد يعمل على نضج نمو خلايا الجهاز المناعي ، بحيث تزيد مقاومتها للفيروسات ، وقدرتها على مواجهة الأمراض ، مثل مادة « إنترليوكين » التي تنبه الخلايا القاتلة الطبيعية ، لكي تهاجم الفيروسات والخلايا السرطانية ، وتقضى عليها .

وربما كان الأمل معقوداً على خليط من هذه المواد لعلاج الكثير من الأمراض المستعصية في الطب حتى الآن .

عن طريق الهندسية الوراثية : ابنك سيصبح مجرماً بعد عشرين عاماً :

ماذا تفعل لو جلست أمام الطبيب النفسي ، ليخبرك أن ابنك البالغ من العمر ثمانية أعوام - بعد فحصه من الناحية النفسية والبيولوجية والاجتماعية - تبين أنه سوف يصبح مجرماً عتيد الإجرام بعد ٢٠ عاماً ، بنسبة تصل إلى ٨٠٪ ، وأن عليه أن يندرج في برنامج للرعاية المتكاملة ، ابتداءً من سنة الحالى ؟ حتى يتتجنب هذا المصير المخيف ، وإلا فإنه ربما يدمر حياته ، أو حياته إخوهه وعائلته ، أو يدمر حياة الآخرين من الضحايا الأبرياء في المجتمع الذي يعيش فيه . ترى ماذا سيكون رد فعلك آنذاك ؟ .

كان هذا هو السؤال الافتراضي الذي سأله أحد علماء النفس المتخصصين في علم الجريمة ، وكيفية منعها ، في جامعة « كلورادو » بالولايات المتحدة ، ليعبر به عن المهد الأمثل الذي ينشد الوصول إليه لمنع الجريمة ، وذلك من خلال أبحاث في هذا المجال لأكثر من ٢٠ عاماً ، وكذلك غيره من العلماء المتخصصين الذين يهذفون خلال السنوات القادمة - من خلال دراسة بيولوجية السلوك الإجرامي ، والتقدم المذهل في علم الهندسة الوراثية - من أجل الوصول إلى هذا المهد .

والأمر ليس بسيطاً كما يبدو لأول وهلة ، لأن هناك عوامل كثيرة تتدخل في تحويل سلوك الفرد إلى السلوك العدوانى والإجرامى ، فهناك بجانب العوامل البيولوجية والوراثية التي تمت دراستها واكتشاف بعضها حديثاً ، عوامل بيئية واقتصادية واجتماعية وتربوية وإعلامية ودينية ، وكلها تؤثر على سلوك الفرد ، ويمكن أن تهذب من سلوكهم ، حتى لو توافرت عنده بعض العوامل البيولوجية التي يمكن أن تصاحب السلوك العدوانى

ولعلنا ندرك القيمة الغالية لخفض معدلات الجريمة والعنف عندما ندرك أنه بجانب ما يتوافر للمواطنين من أمن وأمان لا يقدر بمال ، فإن ١٪ انخفاض في معدل الجريمة والعنف في الولايات المتحدة يوفر على الدولة ١,٢ مليار دولار سنوياً ، وذلك عام ١٩٩٢ ، ولنا أن تخيلكم كلفتنا حوادث العنف والإرهاب المتفرقة التي حدثت علينا خلال العامين الماضيين ، وكم تكلفت الولايات المتحدة من خسائر ، نتيجة لحادتي

مركز التجارة العالمي بنيويورك ، وانفجار أوكلاهوما الأخير فقط ، وذلك على الرغم من رصد ٦١ مليار دولار عام ١٩٤٤ لمكافحة العنف والإرهاب بها ، وكم تكلفت اليابان وبريطانيا وغيرها من الدول ... كل ذلك يجعلنا نقدر أهمية التعاون الدولي لمنع الجريمة ... فالله سبحانه وتعالى قد وضع الأرض كل الأرض للأئم ، كل الأنام ، كما قال سبحانه : « والأرض وضعها للأئم » ، ولذلك فلا يمكن أن تنقسم الدول إلى دول كبرى غنية ودول صغرى فقيرة ، ثم تظن الدول الغنية أنها بعثتها وقوتها في مأمن من الجرائم والإرهاب ، وتعامل الدول الصغيرة الفقيرة تماماً مثلما يعامل ساكن إحدى الشقق الفاخرة بباب العمارة ، فيلقى عليه فضلاته وقادوراته ، وهو يظن أنه تخلص منها ، فتعود إليه في صورة حشرات وفئران متواحشة تقلق مضجعة وتؤرق نومه ، ومن ثم فلا بد أن يسود التكامل والعدل والتعاون تعاملات هذه الدول ، حتى لا تخسر الكثير .

وقد أظهرت إحدى الدراسات التي أجريت على مدى ٢٧ عاماً على عشرة آلاف من الرجال في فيلادلفيا بالولايات المتحدة أن ٦٪ منهم فقط هم المسؤولون عن ارتكاب ٧٣٪ من جرائم الاغتصاب ، و ٦٩٪ من جرائم الاعتداء البدني والوحشى ، و ٧١٪ من حوادث الانتحار .

وكانت هذه النتائج من ضمن الأسباب التي شجعت العلماء على البحث عن الأسباب التي تؤدي بهذه الفتنة إلى هذا السلوك العدوانى المتطرف ، ومحاولة منعه أو تقويمه . وقد تبين من خلال الدراسات المتعددة أن أخطر العوامل التي تؤدى إلى السلوك العدوانى والإجرامى هو الإدمان للمخدرات والكحول وغيرها ، ثم يلى ذلك التفكك الأسرى وانفصال الأبوين ، ثم إهمال الأبوين لأطفالهما وغياب القدوة ، ثم الإصابة بصدمات نفسية أثناء الطفولة ، ثم العوامل الخاصة بالمدرسة ، والتخلف الدراسي وأصدقاء السوء . وقد تبين أن البدء في ممارسة الإجرام أو السلوك العدوانى في سن مبكر (١٥ عاماً) يزيد من عدواية وإجرام الشاب عندما يكبر ١٨ مرة عن زميله الذي في ممارسة الإجرام بعدما يكبر وينضج .

ومن خلال عديد من الدراسات التي حاولت تقويم السلوك الإجرامى من خلال تقويم هذه العوامل ، تبين أن الأسرة - وبالذات الأب والأم - من أهم العوامل التي

يمكن أن تقوم السلوك الإجرامي والعدواني ، وأن عليهما ألا يتکا طفليها يفعل ما يريد ، وأن يزجراه عندما يكرر الخطأ ، أو يميل إلى العدوان ، وأن يشعره بالأمن ، من خلال تعاملهما مع بعضهما البعض .

وهنا تتجدر الإشارة إلى أنه آن الأوان لكي تحول الأمومة والأبوة إلى مادة دراسية إيجارية في المرحلة الثانوية ، توضع على أساس ومناهج علمية ونفسية وتربيوية سليمة ، وأن يعود درر الأم في منتها إلى سابق عهده ، سواء أكانت عاملة ، أم غير عاملة ، لكي تصبح الأم المدرسة الأولى التي يمكن أن تعد شعبا طيب الأعراق ، كما قال شوقي ، وحتى نضمن لأبناء المستقبل بيئة وتربيبة سليمة بعيدة عن العنف والجريمة .

أما عن العوامل البيولوجية والوراثية ، فهناك دارسات عديدة أثبتت انخفاضاً ملحوظاً في مادة « السيروتونين » في مخ الأشخاص الذين لديهم سلوك عدواني ملحوظ ، وهي عبارة عن مادة كيماوية من ضمن الموصلات العصبية الكيماوية في المخ ، التي يؤدي نقصها إلى الاكتئاب ، وربما الفصام ، كما أظهرت الدراسات أيضاً ارتفاع نسبة بعض الهرمونات الذكرية في الرجال وهرمون البرولاكتين في النساء الذين لديهم سلوك إجرامي أو عدواني ، مما جعلهم يبحثون - من خلال الهندسة الوراثية - عن الجينات التي تفرز « السيروتونين » ، وعلاقتها ومدى وجودها في هؤلاء الأشخاص العدوانيين .

وعلى الرغم من ذلك .. فإننا أعتقد أن العوامل البيولوجية ربما تكون هي التي تأثرت واختلفت بسبب الظروف البيئية والتربية السيئة ، التي يمكن للأهل تصحيحها لدى الطفل في مرحلة مبكرة من حياته ، لأنه إذا سلمنا بأن هناك عوامل بيولوجية تؤدي إلى السلوك العدواني بصورة قهريّة ، فإن ذلك معناه ألا يحاسب المجرم على جريمته ، وذلك يحدث في حالات مرضية معينة يحددها خبراء الطب النفسي ، ولا يمكن أن تعمم على أي سلوك إجرامي أو عدواني ، وذلك يتنافى - والعياذ بالله - مع العدل الإلهي ، الذي خلق الإنسان على الفطرة ، وحرم الظلم على نفسه . « ونفس وما سواها فألمها فيجورها وتقوها ، قد أفلح من زکاها ، وقد خاب من دساها » صدق الله العظيم . وعلى الرغم من اكتشاف العلم الحديث - من خلال علم الهندسة الوراثية -

بأن هناك جينات سلوكية مسئولة عن العدوانية والاكتحاب والكسوف ، وغير ذلك من الأنماط السلوكية المختلفة ، إلا أن هذه الجينات الوراثية تبين أيضا أنها من نوعية الجينات المرنة التي يمكن أن تتشكل وتتكيف حسب الظروف البيئية والنشأة والتربية ، ولذلك فلا بد من وجود الثواب والعقاب ، بناء على اختيار الظروف البيئية والنشأة والتربية ، ولذلك فلابد من وجود الثواب والعقاب ، بناء على اختيار العقل ، واتخاذ القراء ، وذلك لصلاح الكون واستقامته .

وفي النهاية ، ربما يوضح لنا هذا الشرح أن هناك عوامل بيئية تسير جنبا إلى جنب مع العوامل الوراثية ، وتوثر فيها ، وتنثر بها . ولعل ذلك يوضح مدى استحالة أن تستنسخ صورة طبق الأصل من أي إنسان في جميع التفاصيل الأخلاقية والنفسية والسلوكية ، حتى لو نجحنا في استنساخه من الناحية الجسدية ، والشخص الذي نحاول أن نستنسخه أن يمر بنفس الظروف والبيئة والأسرة والأصدقاء الذين تربى في وسطهم ، لكي نتجلّ نفس الشخصية التي نريد استنساخها ... وهذا بالطبع يدخل في حيز المستحيل ، فالاستنساخ ليس مسألة تكرار للصورة فقط .

الهندسة الوراثية : هل يمكن أن تؤخر حدوث الشيخوخة :

هل يمكن أن يصل العلماء إلى السر الذي يستطيعون معه أن يطيلوا عمر الخلية البشرية ، وأن يحافظوا على حيويتها وصباها ، بحيث لا يمكن أن يصيبها الهرم أو الشيخوخة ؟ وهل يمكن إذا توصل العلماء إلى هذا السر أن يطيلوا عمر البشر بإذن الله ، فنرى أناسا يصلون من العمر إلى ٤٠٠ ، أو ربما ٧٠٠ سنة ، وهم في صحة جيدة وشباب دائم متجدد ؟ ! ربما كانت هذه الأسئلة - وأسئلة أخرى كثيرة غيرها - من ضمن ما يدور بخلد علماء الوراثة والهندسة الوراثية والمناعة والبيولوجيا الجزيئية عندما بدأوا في دراسة الحامض النووي الموجود في نواة الخلية البشرية منذ أكثر من أربعين عاما .

وعلى الرغم من أن دراسة هذا الحامض النووي دى - إن - إيه الذي يمثل سر الحياة والشفرة الجينية التي يحملها كل كائن حي على وجه الأرض لم تكتشف كلها بعد ، إلا أن العلماء قد بدأوا يتوصلون إلى نتائج مبشرة وعديدة ، كلها تدل على عظمة الخالق سبحانه وتعالى وإعجازه وقدرته ... فهذا الحامض النووي عبارة عن بصمة جينية لا تتكرر من إنسان إلى آخر بنفس التطابق ، وهي تحمل كل ما سوف يكون عليه هذا الإنسان من صفات وخصائص وأمراض وشيخوخة وعمر ، منذ التقاء الحيوان المنوى للأب ببويضة الأم وحدوث الحمل . ولعل من الاكتشافات المذهلة في هذا المجال هي تلك التي تجرى لتحديد الجينات المسئولة عن شيخوخة الخلية الحية ، والجينات المسئولة عن موتها .

ترى هل هي بشائر عصر جديد لإنسان معمرا بلاشيخوخة ، ! ، وهل تحمل الخلية البشرية جينات تدل على ميقات معين ، أو سبب محدد تحدث عنه الشيخوخة أو وفاة الخلية ؟ . منذ أعوام قليلة استطاع فريق من العلماء بقيادة د . « كالفين هارلي » البالغ من العمر ٤٠ عاما ، والذي يعمل في الهندسة الوراثية في جامعة ماك ماستر في كندا ، ومعه فريق من الأميركيين لتحديد ومعرفة الأسلوب الوراثي والجين المسؤول عن إحداث الشيخوخة في الكائنات البشرية ، وذلك من خلال تحديد أجزاء معينة في نهايات الكروموسومات ، تسمى « تيلوميرز Telomeres » وتكرر نفس الشفرة الوراثية الموجودة عليها مرات عديدة .

وعندما تنقسم الخلية كى تتكاثر ، فإنها تفقد ما بين خمسة إلى عشرين من هذا «تيلوميرز» أو هذه القطع من الحامض النووي ، وبالتالي فإن العدد الذى تحمله كل خلية من هذا التيلوميرز هو الذى يحدد عمر الخلية ، وكم من الوقت تستطيع أن تحيى وتنقسم وتفقد تيلوميرز ، وكأن هذا التيلوميرز أو أجزاء الحامض النووي الموجود في نهايات الكروموسومات هى التى تمثل الميقات أو التوقيت الذى سوف يصبح عليه عمر كل خلية قبل أن تصيبها الشيخوخة ، كما سبق أن شرحنا (صورة رقم ١٣) .

ومن هذا المنطلق . . بدأ علماء هذا الفريق يسألون أنفسهم : هل يمكن أن نقلل أو نمنع الشيخوخة الخلية الحية ، من خلال زيادة عدد التيلوميرز ، وطوها من خلال التقدم الرهيب علم الهندسة الوراثية ؟ والذى نستطيع معه أن ننسخ الحامض النووي إلى مليارات من النسخ في خلال ساعات قليلة ؟ ولكن هذا يحتاج أن نحدد بدقة الترتيب الجيني الدقيق لهذا الجزء من الحامض النووي ، الذى يسمى تيلوميرز ، وهو ما لم يحدث بعد .

وربما كان لقد هذا الجزء من الحامض النووي المسمى بالتيلوميرز عند انقسام الخلية علاقة ببعض الأمراض الوراثية وغير الوراثية ، مثل تصلب الشرايين والتهاب المفاصل ووهن العظام والسكر ، فلو استطعنا أن نتحكم في هذا التيلوميرز ، كى نقلل أو نبعد الشيخوخة عن الخلية، فإننا سوف نستطيع بالتأكيد أن نؤخر أو نمنع حدوث مثل هذه الأمراض . وربما كان اكتشاف ساعة الشيخوخة أو الجينات المسئولة عن إحداث الشيخوخة الخلية أو كما يطلقون عليها التيلوميرز ، نصرًا مبيناً في عالم الوراثة ونظريات الشيخوخة .

ففى المعهد القومى للعلوم البيئية والصحية ، اكتشف العالم الأمريكى «كارل باريت» - ٤٥ سنة - جينا على الكروموسوم الأول له علاقة بإحداث الشيخوخة ، وفي كلية طب بيلور تمكن فريق آخر العلماء اكتشاف جين آخر على الكروموسوم الرابع ، له نفس الخاصية ، وفي مكان آخر في بركل بنيويورك تمكنت «جوديث كابيسى» من الوصول إلى جين عندما يتوقف تأثيره ، فإنه يحافظ على الشباب والصبا للخلية ، وعندما يعمل هذا الجين ، فإنه يسبب الإصابة بالسرطان وموت الخلية .

وفي كاليفورنيا استطاع د . « مايكيل ريست » ٣٩ سنة ، أن يحدد مجموعة من الجينات التي تحدث شيخوخة الجلد ، وخلايا الأوعية الدموية وبعض خلايا المخ ، وبالتالي فهو الآن يدرس مجموعة من المواد التي تستطيع أن تضاد هذه الجينات ، وتبطل إحداث الشيخوخة ، وتسمى « سيتاتين » ، وربما تمكنت هذه المواد من أن تعيد للجلد حيويته وشبابه ، وتنع حدوث تصلب الشرايين والتوهان عند الشيخوخة والهرم ، لكي تجعل الإنسان يبدو شاباً مدى الحياة ، وما زالت الأبحاث مستمرة ، ونحن في انتظار التأثير . أما في جامعة « تكساس » في دالاس ، فقد اكتشف فريق من العلماء بقيادة « وودرنج رايت » برناجين جينيين مختلفين ، البرنامج الأول عندما تنشط جيناته ، تبدأ الخلايا في الشيخوخة والهرم ، أما البرنامج الثاني عندما تنشط جيناته ، فإنه يسبب تلف الخلايا وموتها . وعندما حاول هؤلاء العلماء وقف نشاط البرنامج الجيني الأول الذي يسبب الشيخوخة والعجز ، فإنهم استطاعوا إطالة عمر الخلية داخل مزرعة الخلايا التي يجرونها في المعمل بنسبة تتراوح ما بين ٤٠٪ إلى ١٠٠٪ ، إلا أن البرنامج الجيني الثاني لا يلبث أن ينشط ؛ فيسبب موت الخلايا .

وعندما حاول العلماء وقف نشاط البرنامج الثاني ، كانت دهشتهم كبيرة عندما وجدوا أن الخلايا في هذه الحالة لا تموت ، مثلها مثل خلايا الأورام السرطانية ، ولذلك فهم يحاولون جاهدين أن يجدوا الجين المسؤول الذي ينظم هذه العملية بين البرناجين الجينيين ، ولكن العلماء يعلمون تماماً أن ما حدث في المعامل وداخل أنابيب الاختبار ليس بالضرورة أن يحدث عندما نريد تطبيقه على الإنسان ، أو الكائن الحي بصفة عامة ... إلا أن هذه النتائج ربما أعطتنا مفتاحاً من المفاتيح لمنع الانقسام السرطاني وتكون الأورام السرطانية ، ولذلك فهناك بعض العلماء الذين كانت تجاربهم بالفعل على الكائنات الحية ، ولكن بالطبع ليست على الإنسان ، في مجال الوراثة والمهندسة الوراثية ، نجد أن معظم النتائج التي تسرى على كائن من الكائنات ، تسرى على جميع الكائنات الحية ، أيًا كان نوعها أو جنسيتها . وعلى ذلك . . . فإن علماء الوراثة يجرون تجاربهم على الفطريات وبعض أنواع البكتيريا ، وبعض الديدان الأسطوانية المسماة « نياتود » ، ثم هناك أيضاً ذبابة الفاكهة التي تجري عليها الكثير من التجارب

الجينية التي تطبق بالفعل على الإنسان ، ولكن ليس معنى هذا التطابق الوراثي أن التنتائج التي يمكن الوصول إليها - من خلال جنس من الأجناس - يمكن تطبيقها على جنس آخر . . . فمثلاً هناك ٤٠٠ جين قد تم تحديدها بالفعل في ذبابة الفاكهة ، ومتى نظائرها في الإنسان ، ولأن تركيب الحامض النووي لذبابة الفاكهة أبسط بكثير (٦٥ ميجا من قواعد الحامض النووي ، بالمقارنة بـ ٣ آلاف ميجا في الإنسان) ، فإن التجارب الوراثية تكون أسهل بكثير في ذبابة الفاكهة عنها في الإنسان .

والعملية ليست بهذه البساطة التي تبدو ، ولكنها عملية في غاية التعقيد ، ساعد الكمبيوتر والتقدير المذهل البساطة على تبسيطها والتحكم في مفاتيحها ، ويمكننا من خلال علم الهندسة الوراثية - أن نحسن من صفات معينة وقدرات معينة ، ونتجنب عيوب وأمراض وراثية محددة .

وربما كانت الفطريات أيضاً من الكائنات التي يسهل دراسة الصفات الوراثية عليها ، لأنها تتكرر بسرعة رهيبة . وقد توصل «جازونسكي» - الذي ظل يعمل لعدة سنوات على هذه الفطريات - إلى جين معين يمكنه زيادة عمر الفطر بنسبة ٣٠٪ ، وحاول تحديد صفات هذا الجين وترتيبه في الحامض النووي للفطر ، وذهب ليبحث عن مثيله في الإنسان .

ومنذ ثلاثة أشهر ، تمكن من العثور على مكان في الحامض النووي البشري ، يماثل هذا الجين في الفطريات ، ومنذ ذلك الحين . . . وهو يجري تجاربه على الخلية البشرية والحامض النووي البشري للكشف عن سر هذا الجين ، وفي هذه الأثناء كان الفريق الذي يعمل معه قد توصل إلى اكتشاف ثلاثة جينات أخرى في الفطريات ، لها نفس الخاصية التي تستطيع إطالة عمر الفطر ، وفي نفس الوقت تستطيع أن تحفظ للخلية قدرتها على التكاثر ، وصباها حيويتها ، وكل جين تم اكتشافه من هذه الجينات كان يطيل عمر الفطر بنسبة معينة ، وبالتالي يمكننا أن نستنتج أن نفس الشيء يمكن أن يحدث على مستوى البشر في يوم من الأيام بإذن الله .

وعندما يحدث ذلك . . . فربما يمكن أن يضيف العلماء إلى عمر الإنسان مئات من سنوات الصبا والشباب بإذن الله ، فيما أن الحامض النووي دى إن إيه هو الذي يحمل

سر الحياة ، فإنه بالمنطق يحمل أيضا سر الشيخوخة والموت ، ولكن ترى في ظل هذا (الرتم) السريع لإنقاذ الحياة ، حيث يستطيع الإنسان أن يتنقل بين ثلاث قارات في يوم واحد ، ماذا عساه أن يفعل هذا الإنسان إذا عاش ٤٠٠ ، أو ربما ٧٠٠ سنة ؟ .

فلو استطاع « جازونسكي » اكتشاف هذا الجين في الإنسان ، فإنه سيجري تجاربه على إطالة عمر الخلية البشرية في أنبوبة الاختبار في مزارع الخلايا بالمعمل ، ثم يتنتقل بعد ذلك إلى فثaran التجارب ، ثم يلي ذلك - إذا نجحت هذه التجارب - تجربته على البشر أنفسهم ، من خلال المتطوعين الذين يقبلون ذلك . ويأمل « جازونسكي » أن يتمكن من الوصول إلى بداية هذه المرحلة في خلالخمس سنوات القادمة ، وربما ينزل إلى الأسواق دواء يطيل العمر ، ويحفظ للإنسان شبابه الدائم بعد عشر سنوات من الوصول إلى هذه التجارب على البشر المتطوعين .

وإذا توصل العلماء إلى هذه الجينات ، فإنهم - بالتالي - سوف تكون لديهم خريطة جينية ، يستطيعون معها التقاط الأب والأم المثاليين ، كي ينجبوا أولاداً أصحاء معمرين خالين من الأمراض . ويتوقع أحد العلماء أننا لو استطعنا اختيار الزوجين المناسبين من الناحية الوراثية ، فإننا بعد ١٥٠٠ عام سوف يمكن أحفادنا من الحياة لأعمار تتراوح ما بين ٤٠٠ إلى ٧٠٠ عام .

وقد تم تجربة هذا التحسين في قدرات السلالات من الأجيال في ذبابة الفاكهة ، فقد تمكّن العلماء من خلال اختبار السلالات الأقوى والأكثر عمرا ، كي تترواح من مضاعفات معدل عمر ذبابة الفاكهة من ٤٠ إلى ٨٠ يوما ، من خلال ٦٠ جيل من التكاثر لهذه الذبابة ، وبعضها يتمكن من العيش لمدة تصل إلى ستة أشهر ، أى أكثر من ثلاثة أضعاف المعدل العادي . وقد تبين أن هذه السلالات طويلة العمر ، لها قدرة أكبر على الطيران دون توقف من مثيلاتها قصيرة العمر من ذبابة الفاكهة ، وقد تصل إلى ضعف هذه القدرة .

وقد تمت إطالة عمر ذبابة الفاكهة ، من خلال تغييرات عديدة في تكوين هذه الذبابة الجيني . ولأن الكمال لله وحده ، فإن العلماء وجدوا أن هناك ثمناً لابد أن يدفعه

الإنسان في مقابل هذا التقدم في إطالة عمره، وهذا الشمن يتمثل في قلة القدرة على الإنجاب في هؤلاء المعمارين عن غيرهم من غير المعمارين .

وفي تجربة لمعرفة تأثير هذا التغير الجيني على الكائنات الأكبر من الفطريات والبكتيريا ، ثمت تجربة هذا على نوع من الديدان الخيطية الرفيعة ، التي تسمى بالحبليات من جنس «نيباتود» ، وهى توجد في جنسين أحدهما ذكر ، والآخر مزدوج أو مختلط ، وهذا النوع من الديدان يحتوى على ٩٥٩ خلية واضحة المعالم ، وتحتوى على مكونات كثيرة شبيهة بالمكونات البشرية ، مثل : الأعصاب والعضلات والأوعية الدموية والقناة الهضمية والجهاز التناسلي وغيرها ، وتصنع ما بين ٢٥٠ إلى ٣٠٠ بويضة ، وتترعر كل ٥٠ ثانية ، وتموت بعد ٢٠ يوماً بالتحديد .

وقد حاول العلماء التأكد من حقيقة وجود جينات خاصة بمبوت الخلية البشرية ، الذى يسببه نوع معين من البروتينات القاتلة ، وبالفعل أصبحت هذه الحقيقة واضحة المعالم أمامهم ، فلقد اكتشفوا ورسموا خريطة لتلك الجينات في هذه الديدان «نيباتود» ، وعندما يوقف مفعول هذه الجينات والبروتينات القاتلة ، فإن هذه الديدان تعيش بنسبة تزيد عن ضعف عمرها . وتجرى التجارب الآن لاكتشاف مثل هذه الجينات في الفئران وتحديدها ، سوف يليها بالطبع اكتشافها في الإنسان ، وسوف يكون من السهل على شركات الأدوية في ذلك الحين أن تصنع أدوية معينة لوقف هذه البروتينات القاتلة ، وإطالة عمر الإنسان بإذن الله .

وربما كانت آخر خريطة للجينات هي التي تحتوى على ثلاث آلاف ميجا من قواعد الحامض النووي دي-إن-إيه ، والتي تحتوى على ما يقرب من مائة ألف جين . وبالطبع ليست كل هذه الجينات عاملة ، وإنما في الحقيقة ١٠٪ منها فقط هو الذى يعمل ، كى يعطينا كل ما نحمله من صفات وخصائص وأشكال ووظائف وراثية ، أما الباقى فهو خامل ، وقد يورث لأجيال قادمة ، وينشط كى يعمل .

وخلال عام ١٩٩٠ وحتى نهاية ١٩٩١ تم اكتشاف ٥٣٩ جيناً جديداً له علاقة بالوراثة والأمراض المختلفة ، و٦٧٣ موضع اختلاف جيني بين الأشخاص قد يحدث في أكثر من ١٪ من بين الناس ، وفي أحد ث خريطة للجينات ، نجد أن هناك اثنين

وعشرين زوجاً من الكروموسومات ، بخلاف جينات الجنس ، التي إما أن تكون XX أو XY . (صورة رقم ١٥)

وسوف نجد - كما تبين لنا - أن الكروموسوم الأول مثلاً عليه ٤٥٠ جيناً تم تحديد ورسم التسلسل والتتابع لـ ٢٣٦ جيناً منها فقط ، وأن ٤٣ جيناً منهم يمكن أن يسبب أمراضًا متوازنة في الأطفال أو الأجيال المتالية ، بينما نجد أن الكروموسوم الذكري Y يحمل ١٠٠ نوع من الجينات لم يتم إلا رصد تسلسل ١٦ جيناً منها فقط ، وتحديد علاقتها بالأمراض ، بينما نجد أن واحداً فقط منها هو الذي له علاقة بالأمراض الموروثة ، وهناك بنوك تسمى ببنوك الجينات ، وبعضها استطاع تحديد الجينات وترتيبها في الأجناس المختلفة ، وتمكن الأشخاص من تبادل المعلومات في هذا المجال .

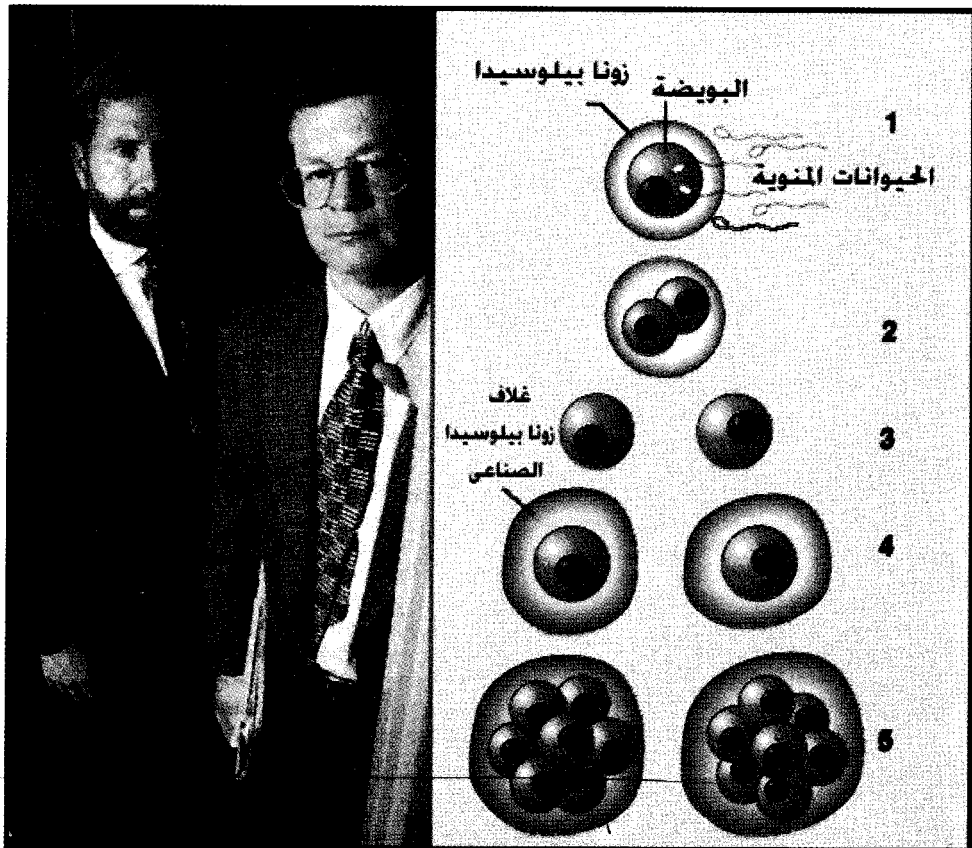
الفهرس

١	مقدمة الطبعة الثانية
٥	مقدمة الطبعة الأولى
١٣	الباب الأول : الاستنساخ وحکایة (دوللی)
١٥	حکایة (دوللی) : أشهر نعجة في العالم
١٨	رازال استنساخ الأجنحة . . وتابعه
٢٠	موقف الرسول ﷺ من الطب والتداوى
٢٠	خيال الأدباء يسبق العلماء في عملية الاستنساخ
٢٢	تاريخ تجارب استنساخ الأجنحة
٢٥	كيف بدأت حکایة دوللی
٢٥	مصانع للأدوية تمشي على أربع
٣٠	أراء مع الاستنساخ
٣٢	بعد الزلزال : مناقشة عقلانية وهادئة
٣٣	الاستنساخ الجسدي
٣٩	هل سنعيش عصر سيدة بعد أن عشتنا عصر سى السيد
٤١	مشاكل أخلاقية واجتماعية للاستنساخ
٤٤	الاستنساخ الجنسي
٤٩	رأى رجال الدين في الاستنساخ
٥٥	حل الرجال . . ومثال آخر لبعث العلماء
٥٩	الباب الثاني : الهندسة الوراثية ومستقبل الطب في القرن ٢١
٦١	طالب هارفارد . . الذي أصبح رائد العلاج الجيني
٦٤	قصة أول طفلتين تجربان العلاج الجيني لعلاج إنيهار المناعة
٦٩	عن طريق الهندسة الوراثية
٧٢	رحلة العجائب في عالم تصنيع الأعضاء البشرية
٧٧	العلاج الجيني من خلال العضو المصنوع خارج الجسم
٧٩	الفحص الجيني للنطفة قبل وضعها في رحم الأم
٨٥	السرطان : الوقاية ، والتشخيص ، والعلاج بالجينات
٩١	سلوكيات خاطئة تسبب السرطان
٩٣	الهندسة الوراثية والسرطان
٩٤	نظرية الشوارد المرة والسرطان
٩٦	إرادة مريض السرطان ، وكيف تؤثر على استجابته للعلاج
٩٨	العلاج يبدأ بكلمات الشفاء
٩٩	العلاج بالمواد المناعية
١٠٥	الهندسة الوراثية : لعل يمكن أن تؤخر حدوث الشيخوخة



صورة (١)

«دوللي» وجهها لوجه مع مكتشفها د. «ويلموت»

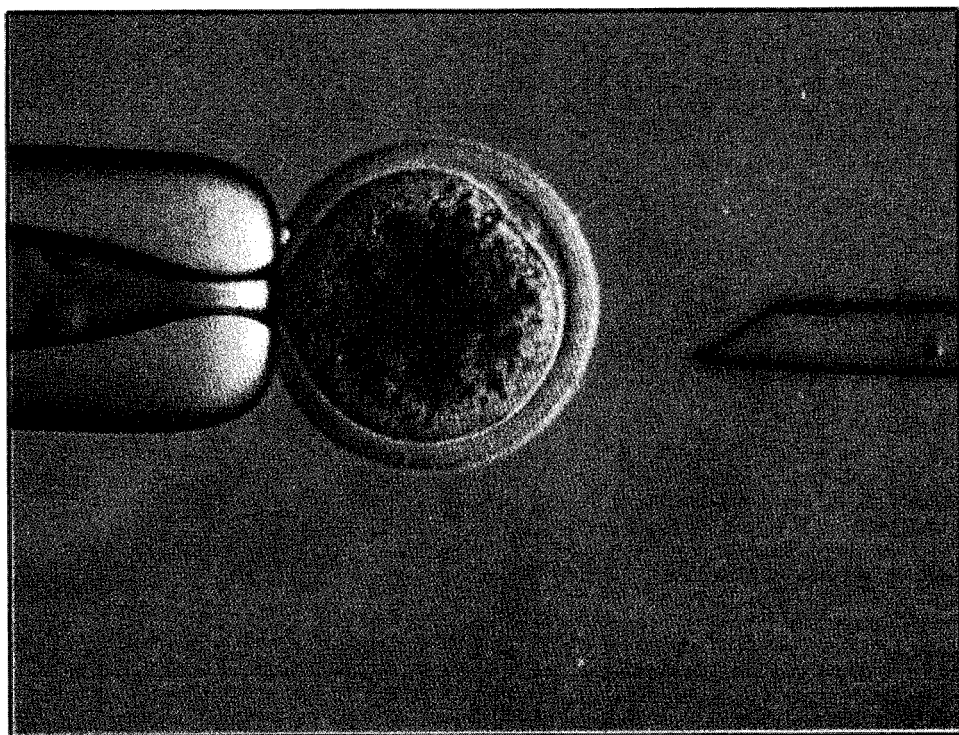


صورة (٤ - ١)

أول محاولة لاستنساخ الأجنة في البشر عام ١٩٩٣ :

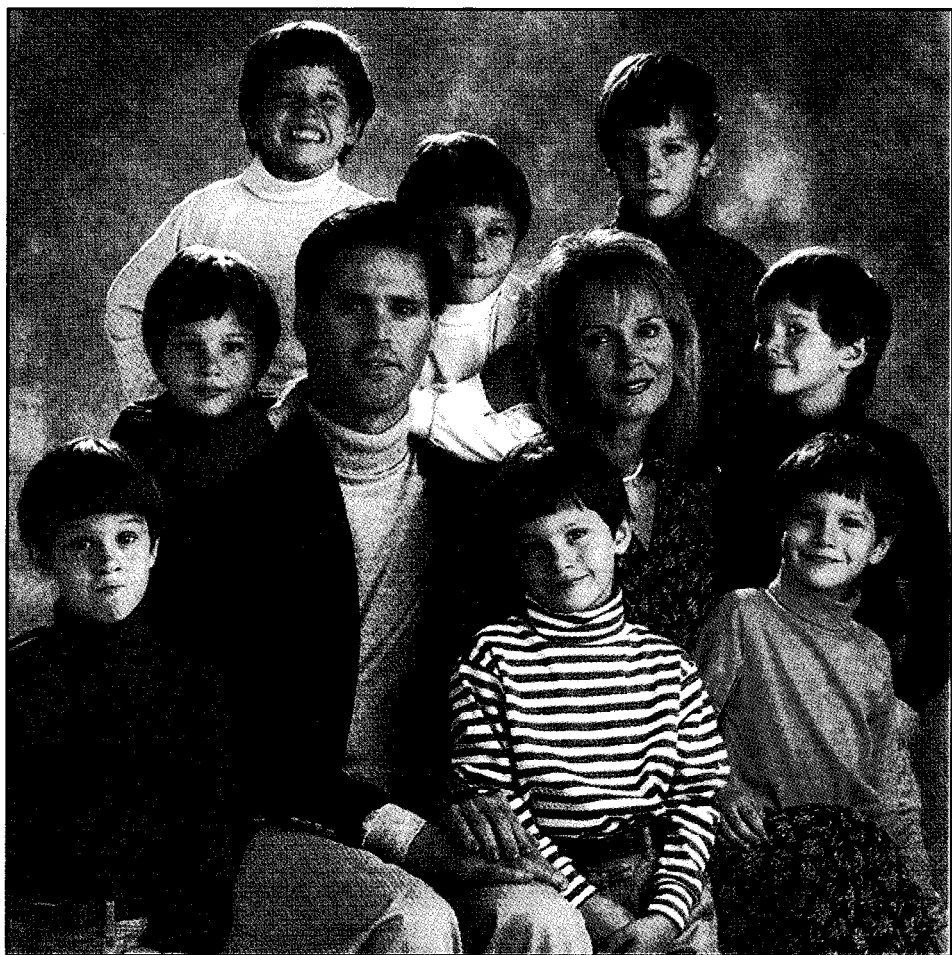
د. ستيلمان و د. هول أول من أعلنا نجاح التجارب الأولية لاستنساخ الأجنة من البشر
طريقة الاستنساخ الجنسى :

- ١ - تم تلقيح بويضة بعدة حيوانات منوية وهو عكس الطريق الطبيعي للتلقيح حيث يلتحم البويضة
حيوان منوى واحد فقط .
- ٢ - بعد أن تكونت النطفة بدأت في الإنقسام إلى خلويتين متطابقتين من حيث التركيب الجيني والوراثي .
- ٣ - بإضافة إنزيمات معينة تم التخلص من الغشاء الذي يجمع الخلويتين ويسمى « زونا بيلوسيدا » وأصبح
لدينا خلويتين متطابقتين .
- ٤ - بإضافة مادة جديدة مشابهة في التكوين لغشاء « زونا بيلوسيدا » حول الخلويتين أصبح عندنا جنينين
متطابقين كل منها يحمل نفس الصفات الوراثية .
- ٥ - تبدأ كل نطفة في الإنقسام والنمو ليكون كل منها جينياً كاملاً يشبه الآخر ويتطابق معه وراثياً وجينياً .



صورة (١ - ب)

الخلية الجنينية المخصبة قبل محاولة التدخل لعمل نسخة أخرى منها



صورة (٣)

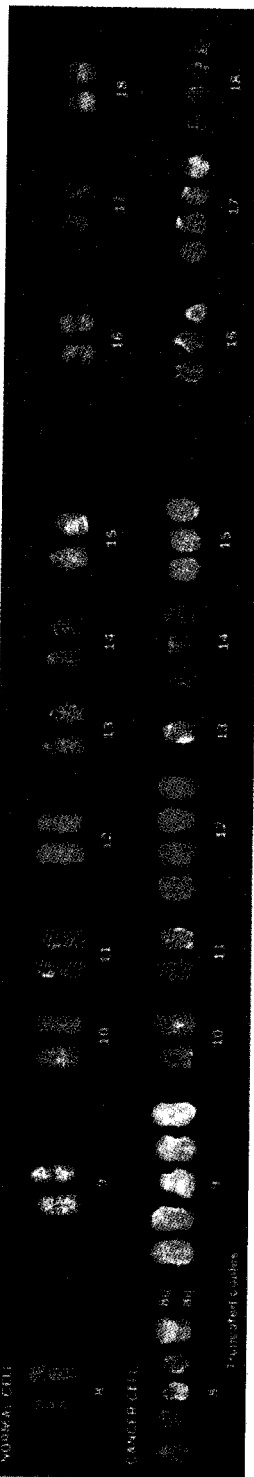
التوائم السيامية أو المتطابقة كثرت نسبة حدوثها بعد استخدام الأدوية
المنشطة للتبويض ، وأصبحنا نسمع عن ولادة ٤ أو ٦ أو ٨ توائم في حمل واحد ومن
أم واحدة . ترى ..

هل يمكن أن نحصل على هذا العدد من التوائم قريباً بطريقة الاستنساخ البشري ؟



صورة (٤ - أ)

صورة مكبرة لشكل الكروموسومات

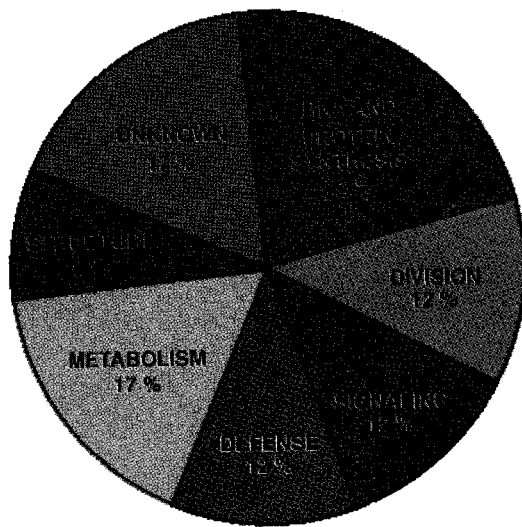


صورة (٤ب)

أعلى : الكروموسومات البشرية الطبيعية من الكروموسوم رقم ٨ وحتى رقم ١٨ .

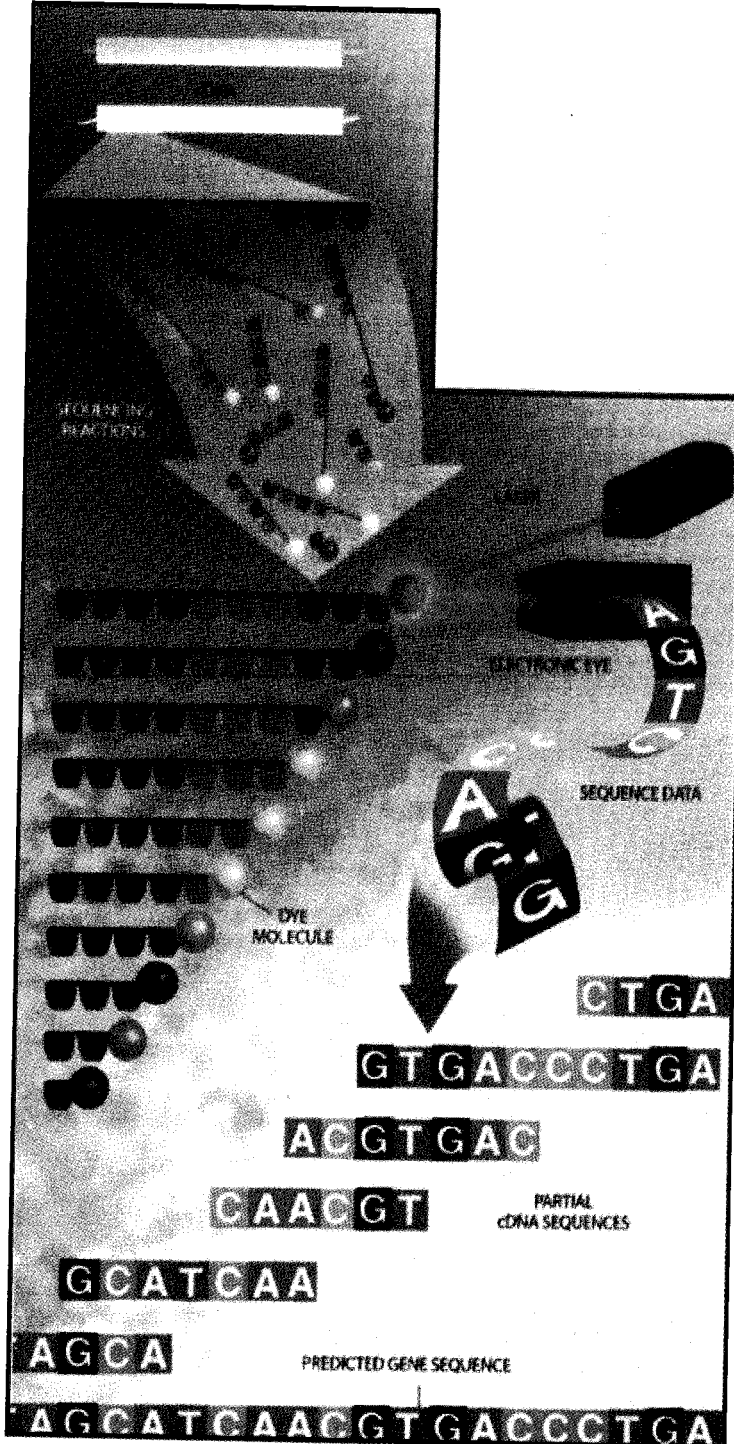
أسفل : الكروموسومات بعد حدوث طفرة أدت إلى الإصابة بالسرطان

(الكروموسوم الثامن والثالث عشر)



■ 22 % لتصنيع أو - إن - إيه والبروتينات
■ 17 % للإنقسام
■ 17 % للإشارة
■ 11 % للممانعة والدفاع
■ 11 % للتمثيل الغذائي
■ 8 % للتكوين والتركيب
■ 1 % غير معروف الوظيفة

شكل يوضح توزيع الأدوار في الجينات العاملة في الخلية البشرية
صورة (٥ - ١)



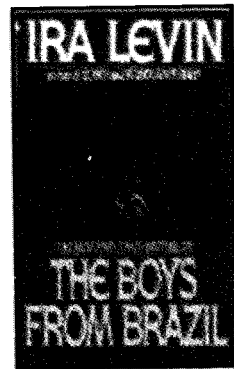
صورة (٤ - ب)

البصمة الجينية على الحامض النووي دي-إن-إيه تحمل على الحقيبة الديلوماسية بواسطة حامل الحقيقة الحامض النووي آر-إن-إيه الذي يعطي الأمر بتكوين بروتين بنفس ترتيب وتكوين تلك البصمة .



صورة (١ - ب)

ب - جريجوري بيك في فيلم «أولاد من البرازيل»
عام ١٩٧٨



صورة (١ - ج)

(أ) قصة فيلم «أولاد من البرازيل» صدرت عام ١٩٧٦
ومثلت كفيلم في عام ١٩٧٨



صورة (١ - د)

د - فيلم «حديقة الديناصورات» الذي أنتج عام ١٩٩٣
ويتناول إمكانية استنساخ الديناصورات من الحامض النووي
للبويضات المتبقية من سلالاته.



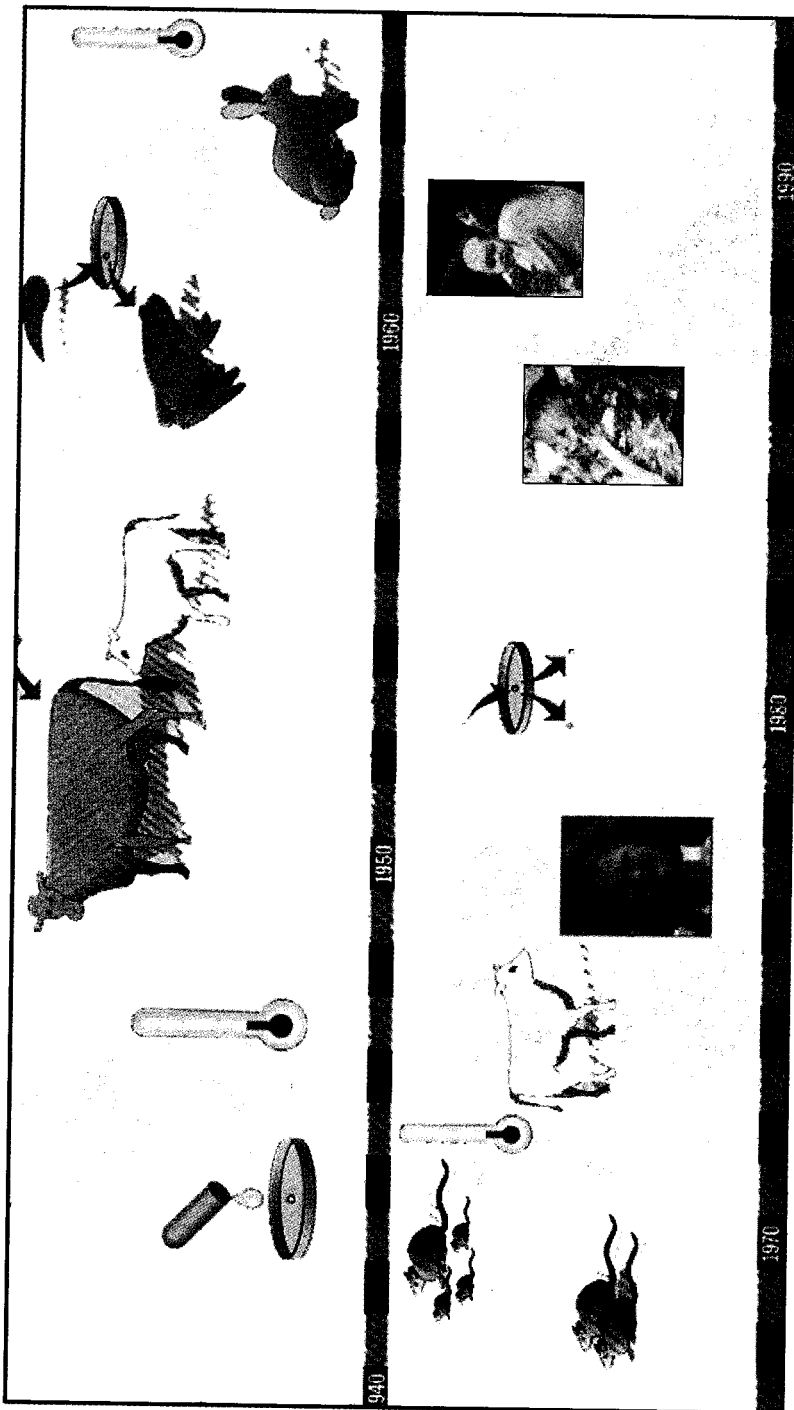
صورة (١ - جـ)

(ج) «استنساخ جوانا ماي»
قصة لفاي ويلدو

الإحصاء والتخطيط

الراحل التاريخية التي مرت بها الأبحاث الموصول إلى عملية استنساخ دولل

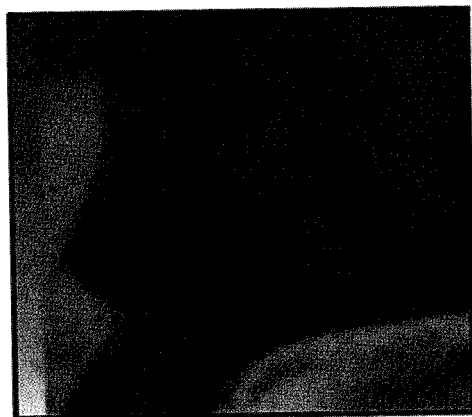
صورة (٦-أ)





صورة (٧ - ب)

استنساخ الماشية تم منذ عام ١٩٨٠ من أجل توفير وتحسين السلالات القوية والصفات المطلوبة مثل وفرة اللحوم والألبان ثم استخدم بعد ذلك في التسعينات كوسيلة لتصنيع أدوية وبروتينات آدمية تفرز مع اللبن بطريقة معينة لعلاج الأمراض مثل الميموفيليا وتلief الرئة الحصول وغيرها من الأمراض الوراثية العديدة .



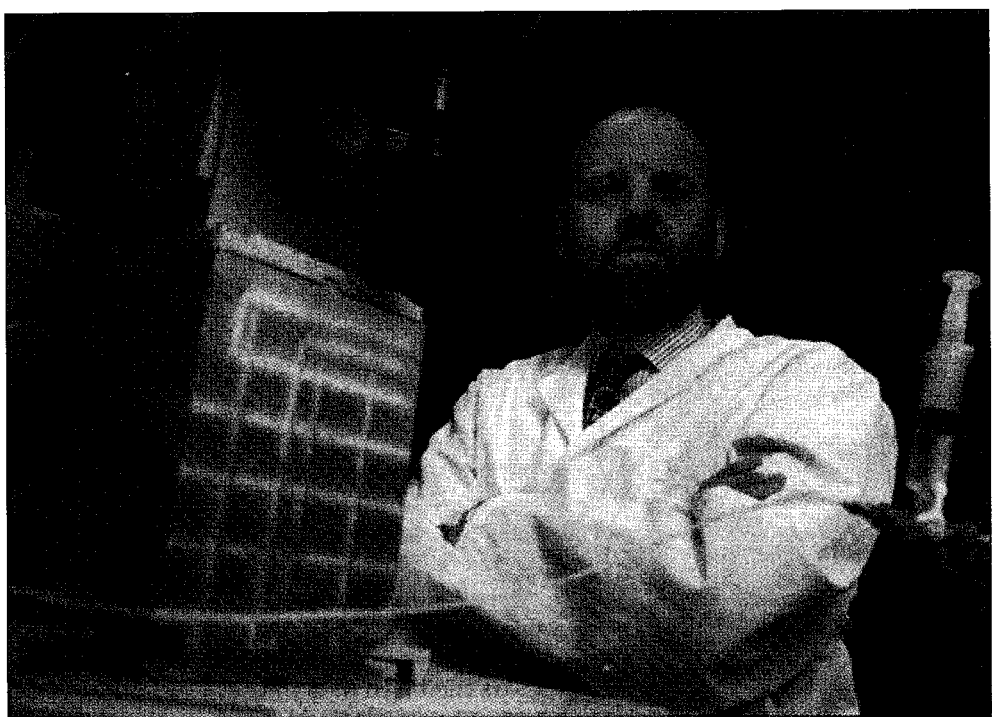
صورة (٧ - ج)

«لويس» أول طفلة أنابيب تولد في إنجلترا عام ١٩٧٨ بواسطة د . باتريك ستيفتو ، و د . إدوارد ، وقد فتحت الباب لكل ما يجري من تجارب على الاستنساخ .



صورة (٨)

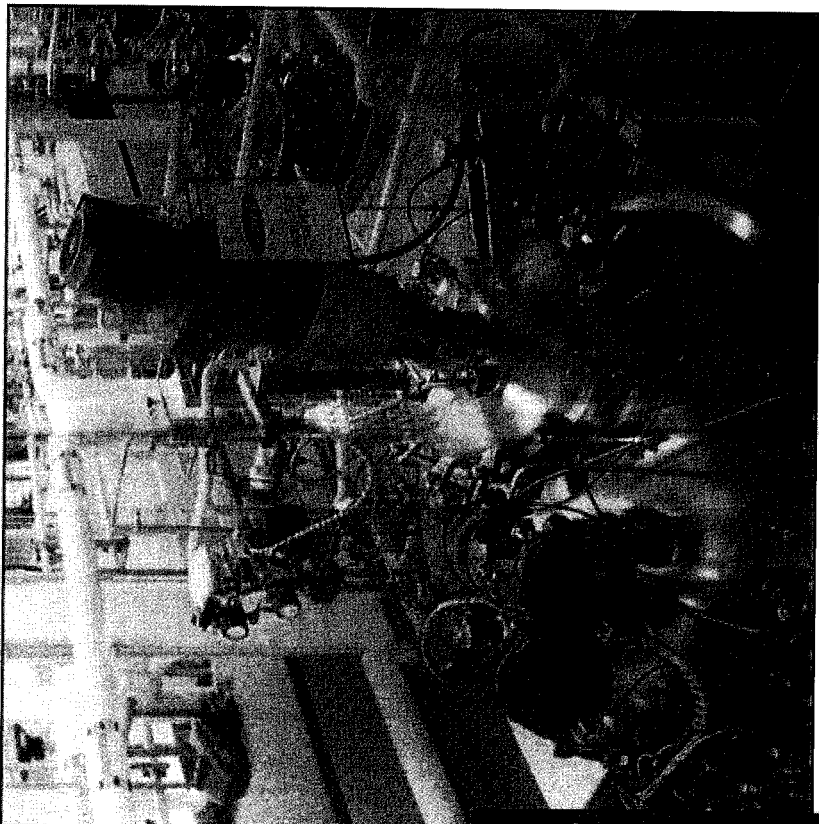
أحدث وأخر توأم مستنسخ بعد « دوللي » : القردان « نيتى » و « ديتّو » من ولاية « أوريجون » بالولايات المتحدة ، وقد تم استنساخها بطريقة الإستنساخ الجنسي ترى هل يمكن أن يكون الإنسان هو المهدف القادم للعلماء ؟



صورة (٩)

د . « إيان ويلموت » في معهد روزلين بأدنبره في اسكتلندا ، أول من نجح في استنساخ النعجة « دوللي » من خلية جسدية ، لم يكن هدفه في البداية سوى الحصول على لبن نعجة يحتوى على بروتين لعلاج الأطفال المبتسرین وناقصي النمو .

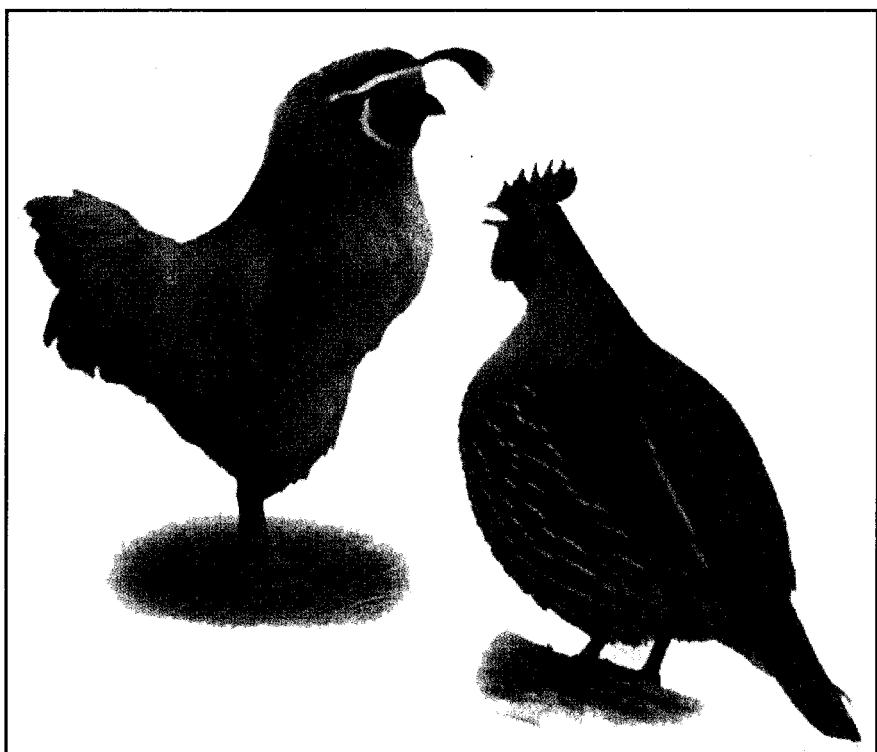
صورة (١٠-٦)
هذه الخنزيرية « جبنى » تم تهيجتها بجين أدهى معن لكي تفرز نوعاً نادراً من البروتينات يسمى « بروتين سى » أساسى لمنع الترريف وحدوث تجلط الدم ، وهى تتشع كمية وفيرة من هذه المادة التي تجذب وتباع كدواء بعث تشمع سنوياً ما قيمته ١٠٠ ألف دولار من هذا الدواء .





صورة (١٠ - ب)

وسيلة أخرى للحفاظ على السلالات المفترضة ، فعلى اليمين أول «غوريلا أنابيب» تولد بنفس طريقة أطفال الأنابيب في حديقة حيوان «سينسياتي» بالولايات المتحدة العام الماضي . وعلى اليسار أول حمار وحشى يولد من مهرة بعد أن تم التلقيح في المعمل ووضع الجنين في رحم المهرة بعد ذلك وتمت الولادة بسلام في حديقة حيوان «لويرزفيل» بالولايات المتحدة .



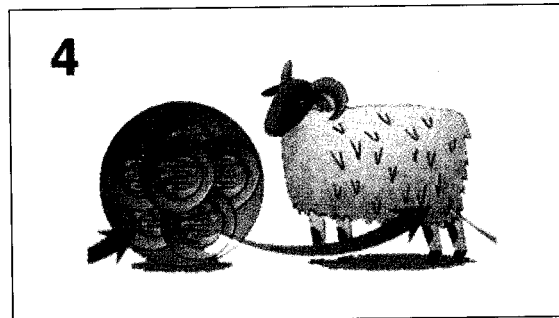
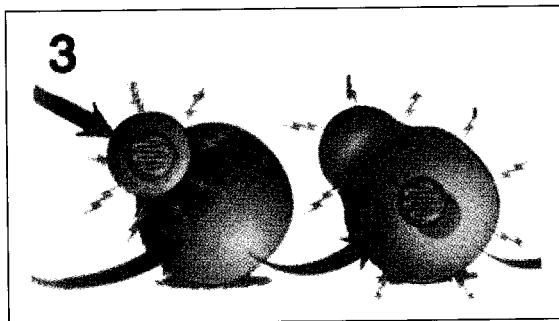
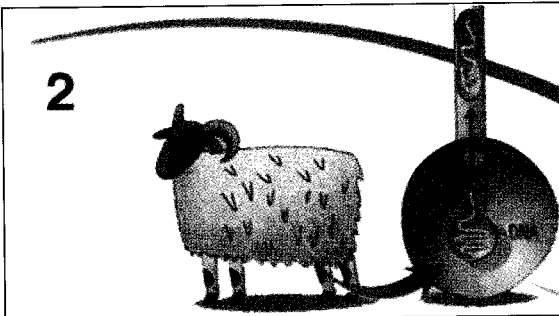
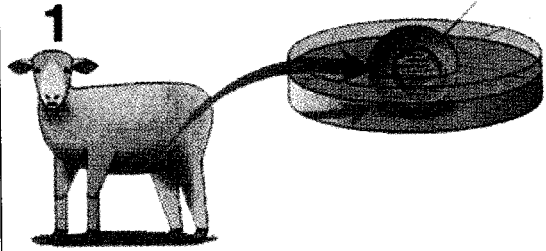
صورة (١٠ - جـ)

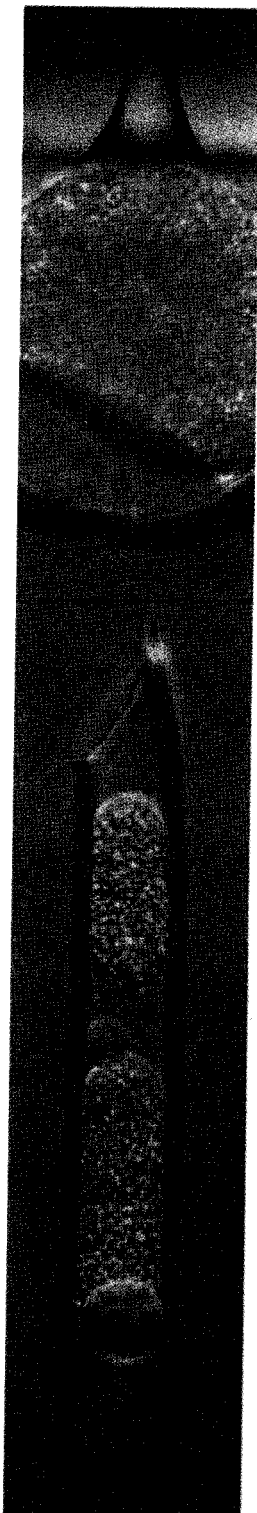
من خلال الهندسة الوراثية : هل يمكن أن يصبح الحمار بصوت البيل ؟
من خلال علم الهندسة الوراثية وفي سان دييجو بالولايات المتحدة تمكّن العلماء من
أخذ بعض الخلايا من بيضة السّيّان المخصبة ووضعها في بيضة دجاجة ترقد عليها ،
وبعد أن أكملت الحمل لمدة ٢١ يوماً كانت النتيجة خروج ديك يعني بصوت
السيّان .

WE WILL SEE EWE AGAIN

طريقة الاستنساخ الجسدي

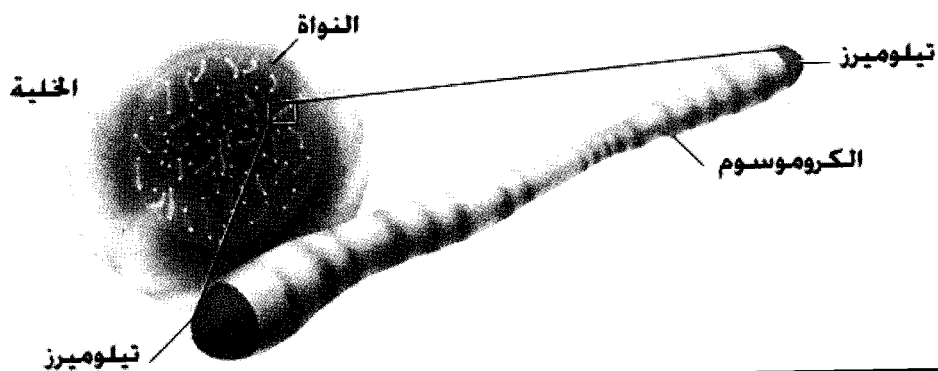
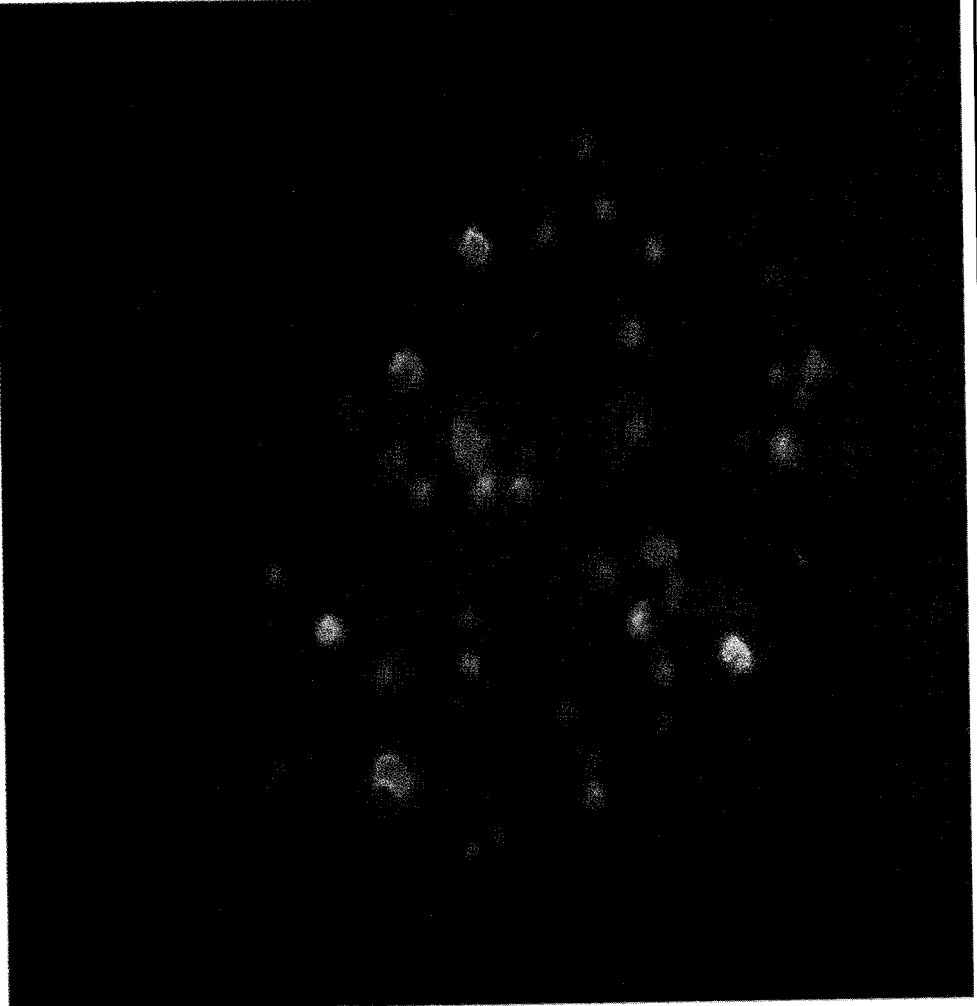
- ١ - تم أخذ خلية جسدية من ثدي نعجة ذات وجه أبيض وتم وضعها في مزرعة تفتقر إلى المواد الغذائية الازمة لنموها فتنكمش ، ويكتمن الحامض النووي بداخليها ، وتتحول إلى خلية جينية مرة أخرى
- ٢ - تم أخذ بويضة من نعجة أخرى ذات وجه أسود ، وتم انتزاع النواة بما تحمله من الحامض النووي بالصفات الوراثية والجينات الموجودة عليه بواسطة ماصة يبلغ سمكها سمك شعرة الرأس .
- ٣ - بواسطة نبضات كهربائية تم إدخال نواة الخلية الجسدية بما تحمله من كروموسومات كاملة إلى البويضة التي تعد بمثابة الوعاء الخالي من الصفات والجينات الوراثية
- ٤ - بعد ستة أيام من حدوث الانقسام في الجنين المتكون تم وضعه في رحم نعجة ثلاثة ذات وجه أسود .
- ٥ - بعد ١٥٠ يوماً هي فترة الحمل تم ولادة « دوللي » ذات الوجه الأبيض والمطابقة تماماً من حيث التركيب والصفات الوراثية والجينية للنعجة ذات الوجه الأبيض التي تم أخذ الخلية الجسدية منها .





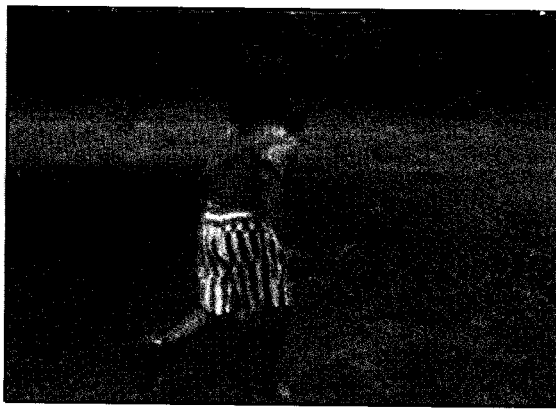
صورة (١٢)

بواسطة ماصة تم انتزاع النواة من البوصية بما تحتوى من
المادة الوراثية دي-إن-إيه



صورة (١٣)

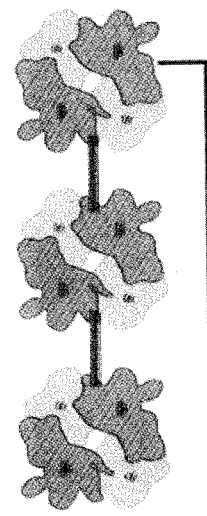
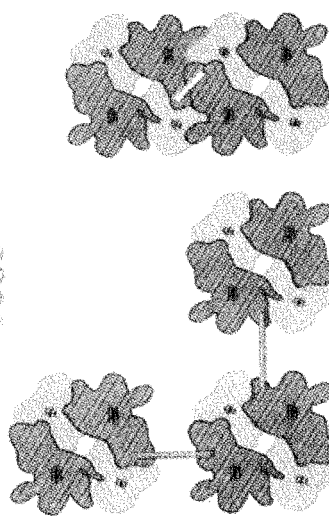
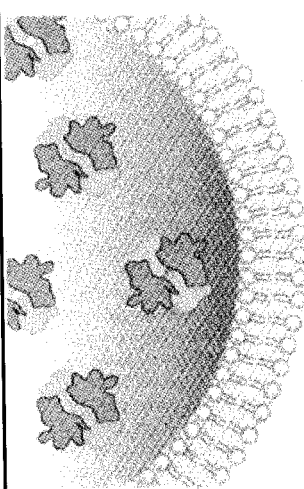
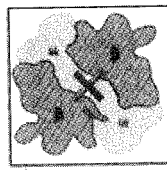
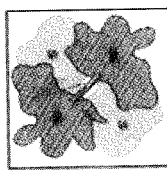
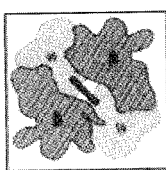
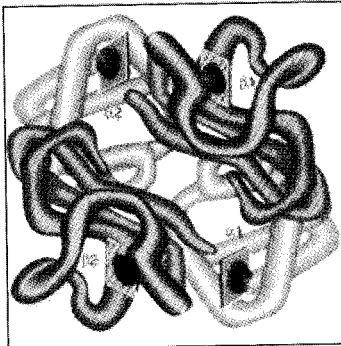
شكل يوضح تركيب التيلوميرز أو الساعفة البيولوجية داخل نواه الخلية التي تحدد
شيخوختها وربما موتها على نهاية الكروموسومات .



صورة (١٤)

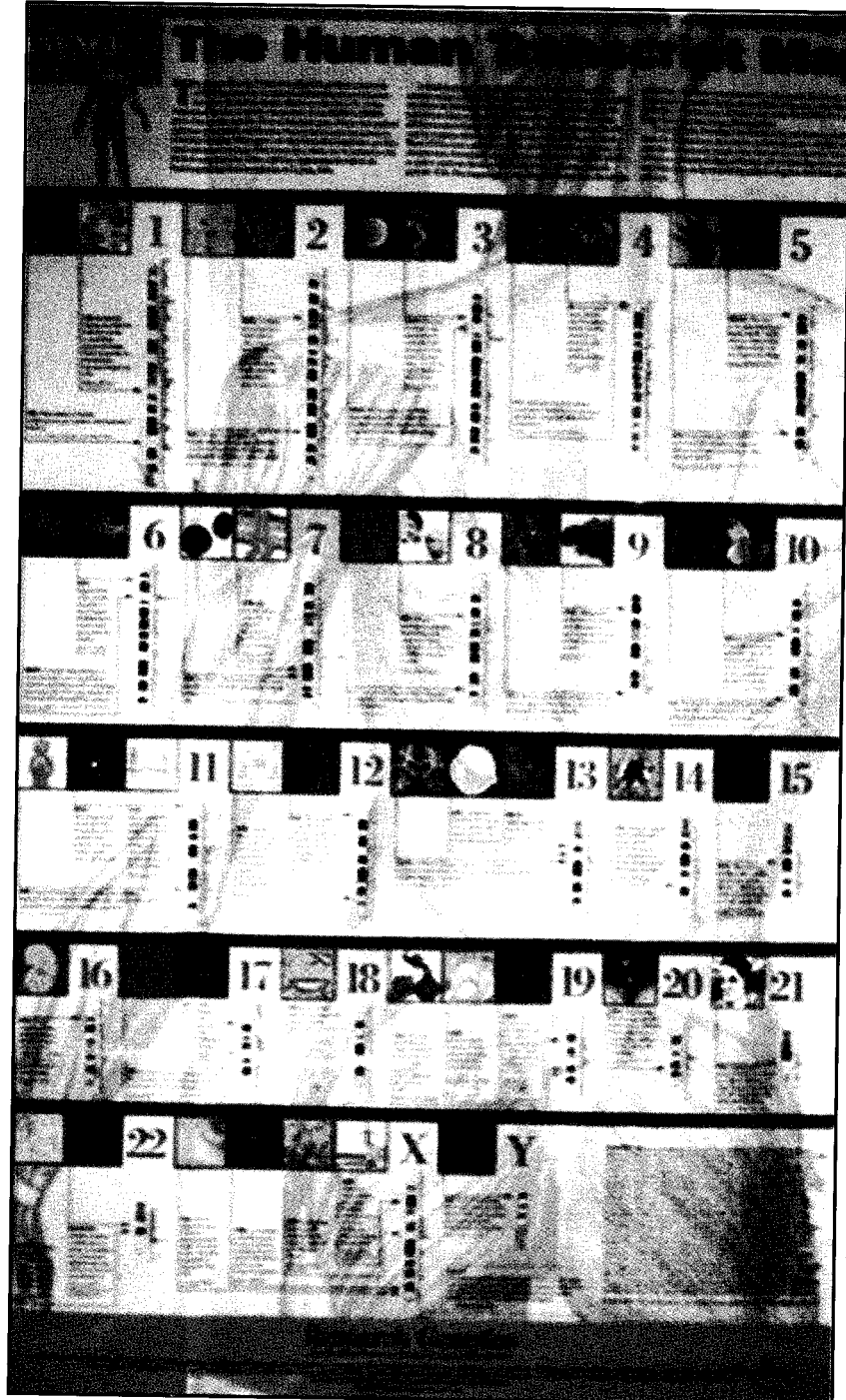
الطفلة أشانتى أول طفلة يتم علاجها بالعلاج الجيني تلهم وتلعب بعد أن كان الموت
المحقق مصيرها .

جزء الهيموجلوبين البشري



ـ نماذج جزء الهيموجلوبين المصنوع ليحل محل الهيموجلوبين الأدمى .

صورة (١٥)



صورة (١١)

عام ٢٠٠٥ : الخ بطاقة الحينة لجسم الإنسان والأمراض التي تصيبه .

المؤلف في سطور

دكتور عبد الهادى مصباح

● طبيب حصل على الدكتوراه في الميكروبيولوجي وتحاليل المناعة من جامعة تمبل في مدينة فيلادلفيا بالولايات المتحدة ، كما حصل على زمالة الأكademie الأمريكية للمناعة ، عمل إستشارياً لتحاليل المناعة والفيروسات بمستشفيات «سانت كريستوفر » ومركز « ألبرت أينشتين » الطبى بفيلادلفيا .

● عضو في أكاديمية نيويورك للعلوم ، والجمعية الأمريكية لتطوير العلوم ، وعضو دولي في اللجنة القومية لشئون المعامل في الولايات المتحدة .

إصدارات المؤلف

- صدر له عدد من الكتب التى ترولى تبسيط العلوم الحديثة كى تصل إلى فكر وعقل القارئ غير المتخصص بيسر وسهولة ومن مؤلفاته كتب :
 - أسرار المناعة من الأنفلونزا إلى السرطان والإيدز
 - آدم وحواء من الجنة إلى أفريقيا
 - الإيدز بين الرعب والاهتمام والحقيقة .
 - حوار مع مريض بالإيدز .
 - المناعة بين الإنفعالات والألم .
 - شباب بلا شيخوخة ..
- له العديد من الأبحاث والمقالات التي نشرت في المجالات العلمية والصحف والمجلات اليومية والأسبوعية في مصر والوطن العربى والولايات المتحدة الأمريكية .

