

الجين مسوه والأمراض الوراثية الأسباب والعلامات والآحكام

تأليف
د. محمد علي البار

دار المنارة
جدة

دار الفتح
دمشق



بِسْمِ اللَّهِ الرَّحْمَنِ الرَّحِيمِ

المقدمة

الحمد لله الذي حرم قتل الأنفس ولو كانت في الأرحام مستكنة، وحرم إزهاق الأرواح إلا بالحق ولو كانت في ظلمات البطن مستجنة. قال تعالى: ﴿وَلَا تقتلوا النَّفْسَ الَّتِي حَرَمَ اللَّهُ إِلَّا بِالْحَقِّ﴾^(١). وقال تعالى: ﴿مِنْ أَجْلِ ذَلِكَ كَتَبْنَا عَلَى بَنِي إِسْرَائِيلَ أَنَّهُ مَنْ قَتَلَ نَفْسًا بَغْرِ نَفْسٍ أَوْ فَسَادٍ فِي الْأَرْضِ فَكَانَ مَوْلَاهُ مَنْ قُتِلَ النَّاسُ جَمِيعًا، وَمَنْ أَحْيَاهَا فَكَانَ أَحْيَا النَّاسَ جَمِيعًا﴾^(٢).

وحرم سبحانه وتعالى قتل الأولاد من إملاقي أو خشية إملاقي. قال تعالى: ﴿وَلَا تَقْتُلُوا أُولَادَكُمْ مِنْ إِمْلَاقٍ، نَحْنُ نَرْزَقُكُمْ وَإِيَّاهُمْ﴾^(٣). وقال تعالى: ﴿وَلَا تَقْتُلُوا أُولَادَكُمْ خَشْيَةً إِمْلَاقٍ نَحْنُ نَرْزَقُهُمْ وَإِيَّاهُمْ﴾^(٤). وقال تعالى يصف بيعة النساء في سورة المتحنة فكان فيها ﴿وَلَا يَقْتَلُنَّ أُولَادَهُنَّ﴾^(٥).

كما حرم سبحانه وتعالى قتل البنات ووأدهن بعد ولادتهن كما كانت العرب تفعل في جاهليتها القدية، أو قبل ولادتها كما تفعله الجاهلية الحديثة في الصين والهند وأوروبا والولايات المتحدة^(٦). وقد أنكر المولى سبحانه وتعالى على أولئك الذين يكرهون البنات فقال ساخرًا منهم وموبيخًا لهم: ﴿إِذَا بُشِّرَ أَحَدُهُمْ بِالأنْشَى ظَلَّ وَجْهُهُ مَسُودًا وَهُوَ كَظِيمٌ يَتَوَارِي مِنَ الْقَوْمِ مِنْ سُوءٍ مَا بُشِّرَ بِهِ أَيْسَكَهُ عَلَى هُونٍ أَمْ يَدْسُهُ فِي التَّرَابِ أَلَا سَاءَ مَا يَحْكُمُونَ﴾^(٧). وقال تعالى: ﴿وَإِذَا الْمَوْءُودَةُ سُئِلَتْ بِأَيِّ ذَنْبٍ قُتِلَتْ﴾^(٨).

(١) الأنعام: ١٥١.

(٢) المائدة: ٣٢.

(٣) الأنعام: ١٥١.

(٤) الإسراء: ٣١.

(٥) المتحنة: ١٢.

(٦) مجلة النايم الأمريكية ٤ يناير ١٩٨٨.

(٧) التحل: ٥٨، ٥٩.

(٨) التكوير: ٨، ٩.

والصلوة والسلام على الهاדי البشير رسول رب العالمين وآله وصحبه أجمعين القائل: «لا يحل دم امرىء مسلم إلا بإحدى ثلاث الثيب الزاني والنفس بالنفس والتارك لدینه المفارق للجماعة»^(١).

وقد كان من رحمته صلى الله عليه وآله وسلم أن منع توقيع الحد على من جاءت تطلب التطهير من الزنا حتى تضع حملها ثم ترضعه، فلما فطمته جاءت به تطلب التطهير فطهرها بِاللهِ وقال: «لقد تابت توبة لو قسمت على أهل الأرض لكفتهم»^(٢).

وقد جعل رسول الله صلى الله عليه وآله وسلم للجنين دية هي غرة: وليد أو جارية. وعندما اقتلت امرأتان من هذيل فرمت إحداهما الأخرى بحجر فقتلتها وما في بطئها قضى رسول الله صلى الله عليه وآله وسلم بدية المرأة المقتولة ودية جنبيها عبد أو جارية. وتقدر الغرة بنصف عشر دية أمه وقد قدرها بعض الفقهاء بعشرة آلاف درهم فضة أو خمسمائة دينار ذهباً.

والجدين له حقوق فإذا مات مورثه، لم تقسم التركة حتى يظهر الجنين ويولد أو يقسم له بأكثر المتوقع (توأم ذكر)، فإن زاد المال عاد على بقية الورثة. فإذا كان الجنين في الإسلام له حقوق مالية وغير مالية فلا شك أن إهدار حياته جريمة. وما يحدث اليوم في العالم أمر مستتبّع حيث يُقتل في كل عام خمسين مليون طفل دون جريرة. وقد تماطلت أجهزة الإعلام ومجموعة من دعاة ما يسمى التحرر فنشرت الإجهاض في مختلف بقاع العالم. وأول دولة أباحت الإجهاض حسب الطلب كانت جمهوريات الاتحاد السوفيتي عام ١٩٢٠. ثم تراجعت تلك الدولة عن قرارها لما رأته من نكبات وويلات وأصدر ستالين أمره بمنع الإجهاض حسب الطلب عام ١٩٣٦^(٣). وبقي ذلك المنع حتى عام ١٩٥٥ عندما أبىح الإجهاض مرة أخرى. ثم أباحت هنغاريا (المجر) الإجهاض عام ١٩٥٦ وفي نفس العام أباحت رومانيا ومعظم الدول الاشتراكية الإجهاض حسب الطلب. وسرعان ما تبعتهم الدول الاسكندنافية وسويسرا واليابان.

(١) أخرجه الشیخان البخاری ومسلم عن ابن مسعود.

(٢) الحديث: أخرجه مسلم في صحيحه في قصة الغامدة.

(٣) انظر كتابنا: مشكلة الإجهاض. إصدار الدار السعودية. جدة. الطبعة الثانية ١٤٠٧ ص ٢٠ - ٢٨.

وفي عام ١٩٦٧ أباحت بريطانيا الإجهاض وفي عام ١٩٧٣ أباحت الولايات المتحدة أيضاً الإجهاض.. وانتشر بذلك قتل الأجنة بصورة واسعة مرعبة في كافة أرجاء الأرض حتى بلغ عدد الذين يقتلون كل عام من هؤلاء الأطفال الأبرياء أكثر من خمسين مليون طفل بريء. وزاد الأمر بشاعة عندما أمرت الصين، في عهد الثورة الثقافية، بأن لا يسمح لأي أسرة في الصين أن يكون لها سوى طفل واحد فقط.. وأدى ذلك، في الأرياف خاصة، إلى قتل ملايين المواليد الإناث، لأن كل أسرة ترغب في مولود ذكر.. وانتشر وأد البنات بصورة مرعبة مما اضطر السلطات الصينية أن تسمح لكل أسرة ببطفين فقط. وأدى ذلك إلى انخفاض وأد البنات مؤخراً. ولكن ظهر نمط جديد من وأد البنات قدمته التكنولوجيا الحديثة، فقد أصبح من الممكن تشخيص جنس الجنين بواسطة الموجات فوق الصوتية (السونار) وذلك بعد الشهر الرابع من الحمل، وإذا ما عرف الوالدان أن الجنين أنثى قاموا بإسقاطها وقتلها. وقد انتشرت عيادات معرفة جنس الجنين في الهند والصين وبصورة أقل في الولايات المتحدة ودول أوروبا. ونددت مجلة التايم الأمريكية بوأد البنات الحديث، بعد أن قامت بإجراء تحقيق رائع عنه^(١).

وهكذا انتشرت جريمة قتل الأجنة بصورةها المختلفة، ووصل الأمر إلى أن قامت الكنيسة البريطانية بالدعوة إلى التراخي في تشريعات الإجهاض، كما دعت وباركت الصلة الجنسية خارج نطاق الزواج متى شكلت امتزاجاً بين شخصين بالغين دون إكراه^(٢).

وخلالهذا الأمر أن الإجهاض لم يعد يحدث تلقائياً فحسب ولا لأسباب طبية فقط، وإنما أصبح يحدث بصورة مفزعه رهيبة لأسباب اجتماعية ولمجرد رغبة الحامل في التخلص من حملها.

ولذا قررنا إدانتنا لهذا النوع البشع من الإجهاض والذي يحدث دون مبرر على الإطلاق، فإننا نرى أن هناك أسباباً طبية قد تدعو لإباحة الإجهاض.

Time magazine, 1988, Jan 4: «Curse Heaven for little girls»

(١)

Time magazine 1966, October 26.

(٢)

ونتيجة التقدم الطبي المضطرب فإن الأسباب الطبية تكاد تنحصر اليوم في تشوهات الأجنة، وبعض الأسباب النادرة الأخرى.

ولعلماء الإسلام في موضوع إجهاض الجنين المشوه كلام طويل، ذكرنا خلاصة وافية له في الفصول الثلاثة الأخيرة من هذا الكتاب (الموقف الشرعي من تشوه الجنين نظرة عامة، مبحث نفح الروح: الأدلة الشرعية، ومبحث نفح الروح: تكوين الجهاز العصبي).

ولهؤلاء العلماء الأجلاء ثلاثة مواقف إزاء هذا الموضوع:

- ١ - من الإجهاض مطلقاً إلا إذا تعرضت حياة الحامل للخطر.
- ٢ - السماح بالإجهاض في الأربعين يوماً الأولى من الحمل.
- ٣ - السماح بالإجهاض في خلال المائة والعشرين يوماً الأولى من الحمل وذلك بشرط وجود سبب طبي قوي يدعو إلى إجراء الإجهاض.

والعلماء جمعون على حرمة الإجهاض منها كان السبب بعد مرور ١٢٠ يوماً إلا في حالة واحدة وهي تعرض حياة الحامل للخطر، فقال بعضهم تقدم حياتها على حياة الجنين لأنها هي أصله.

وقد بحثَ في هذا الكتاب موضوع تشوه الجنين بحثاً مستفيضاً، وقد قدِّم هذا البحث إلى المجمع الفقهي لرابطة العالم الإسلامي بتکليف منأمانة المجمع الفقهي ، بصورة مختصرة^(١)، ثم توسيع في البحث إكمالاً للفائدة، وتابت في ذلك الكتب الطبية والمجلات المتخصصة في هذا الميدان قدر الوسع والجهد والطاقة.

وقسمت الكتاب إلى سبعة عشر فصلاً أقيمت في أواها نظرة تاريخية على التشوهات الخلقية وما يعتقده كثير من الناس من وجود مخلوقات غريبة لها وجه إنسان وجسم حيوان.. إلخ، ثم تحدثت بإيجاز عن تكوين الجنين السوي لأن ذلك شرطٌ في فهم تكوين الجنين المشوه، الذي جعلناه للفصل الثالث.

ونخصصنا الفصل الرابع لإلقاء نظرة عامة على أسباب التشوهات الخلقية في الجنين. وفي الفصل الخامس ذكرنا الأمراض المعدية (الأخاج) المشهورة في تشوهات الجنين. وفي السادس ألقينا الضوء على العقاقير والمواد

(١) نشر في مجلة المجمع الفقهي العدد رقم ٤ السنة الثانية ١٤١٠ ص ٢٨٤ - ٤٨١.

الكيمائية المسببة للتشوهات الخلقية، ومن أهمها شرب الخمور وتدخين التبغ وتعاطي بعض المخدرات وبعض العقاقير. وفي الفصل السابع تعرفنا على العوامل الميكانيكية التي تؤدي إلى التشوهات الخلقية على ندرتها. وأفردنا الفصل الثامن للتعرف على سر الوراثة الكامن في المورثات (الجينات) والصبغيات (الクロوموسومات). ثم تحدثنا عن التشوهات الناتجة عن خلل الصبغيات وأتبعناه بفصل عن التشوهات الناتجة عن الأمراض الوراثية السائدة ثم المتعددة ثم تلك التي تنتقل عبر الكروموسوم X. وأخيراً تلك الأمراض التي تورث نتيجة تفاعل الأسباب الوراثية مع الأسباب الخارجية البيئية. وفي الفصل الرابع عشر ناقشنا بتفصيل وسائل تشخيص تشوه الجنين التي استحدثت في الآونة الأخيرة، ومن أهمها بزل السائل الأمينوس (السلل) وفحص الموجات فوق الصوتية وأخذ عينة من الرغبات المشيمية. ويتميز هذا الفحص الأخير بأنه يمكن أن يجري في الأسبوع الثامن من الحمل.. وبذلك يتم التشخيص في فترة مبكرة نسبياً. فإذا كان لا بد من الإجهاض تم إجراؤه في الأشهر الثلاثة الأولى من الحمل، على عكس الوسائل الأخرى التي لا يتم فيها التشخيص إلا بعد دخول الشهر الرابع وفي كثير من الأحيان لا يتم التشخيص إلا بعد أن يتجاوز الجنين ١٢٠ يوماً من بدء الحمل. وهي المدة القصوى التي قد يتسامح فيها بعض الفقهاء فيسمح بإجراء الإجهاض متى ما كان له سبب قوي قبل بلوغها.

أما إذا تم التشخيص بعد ١٢٠ يوماً فلا يوجد أي مسوغ لإجراء الإجهاض إذ أن علماء الأمة جمعون على حرمة الإجهاض بعد نفخ الروح والتي يحددونها بـ ١٢٠ يوماً.

وقد ناقشنا الموقف الشرعي من تشوه الجنين في الفصل الخامس عشر. وناقشتنا موضوع نفخ الروح في الفصلين الأخيرين (السادس عشر والسابع عشر) ووضعننا في النهاية خلاصة في موضوع إجهاض الجنين المشوه وصلنا فيها إلى إمكان إسقاط هذا الجنين المشوه تشوهاً شديداً أو إذا كان مصاباً بمرض خطير عضال لا إبلال منه، متى تم التشخيص قبل ١٢٠ يوماً من بدء الحمل. وأتبعنا الكتاب بلاحق هامة حول الجنين المشوه كتبها سماحة الشيخ الدكتور محمد الحبيب بن الخوجة مفتى تونس سابقاً وأمين عام مجمع الفقه الإسلامي وفضيله

الشيخ عبد الله آل عبد الرحمن البسام عضو جمع الفقه الإسلامي وعضو هيئة التميز بالمنطقة الغربية بالمملكة العربية السعودية وسعادة الأخ العزيز الأستاذ الدكتور عبد الله حسين بسلامة رئيس قسم وأستاذ أمراض النساء والولادة بجامعة الملك عبد العزيز بجدة، وفتوى هيئة كبار العلماء بالمملكة في موضوع «قتل الرحمة والجنين المشوه». وفتوى المجمع الفقهي الإسلامي لرابطة العالم الإسلامي المنعقدة بمكة المكرمة في الدورة الثانية عشرة (١٤٠٥ - ٢٢ ربى ١٤١٥) .

وهذه الأبحاث القيمة تكرّم أصحابها الأجلاء بالسماح لي بنشرها وضمها إلى هذا الكتاب لتكون مرجعًا متكاملاً بإذن الله في هذا الموضوع وقد قدمت هذه الأبحاث جميعاً إلى المجمع الفقهي لرابطة العالم الإسلامي ونوقشت في الدورة الثامنة (١٤٠٥ هـ) والدورة التاسعة (١٤٠٦ هـ) والدورة الثانية عشرة (١٤١٠) وصدر على إثرها قرار يسمح بإلقاء الجنين المشوه إذا كان لم يتجاوز ١٢٠ يوماً وقد تكرّم فضيلة الدكتور طلال بافقيه مدير المجمع الفقهي بالسماح بنشرها.

وقد قام الأخ الكريم الأستاذ الدكتور سفيان العسولي أستاذ علم الأحياء في جامعة الملك عبد العزيز بمراجعة الفصول المتعلقة بالصيغيات وتصويب الترجمة والتنبيه على النقاط الغامضة.

وقام الأستاذ الدكتور حسن نصرت أستاذ أمراض النساء والولادة في جامعة الملك عبد العزيز بمراجعة فصل وسائل تشخيص التشوهات الخلقية في الجنين وأبدى ملاحظاته القيمة في التطورات الحديثة.

وإنني إذ أنقدم لأصحاب الفضيلة والسعادة بالشكر الجزييل على تكرّمهم هذا أدعو الله أن يجزيهم عنّي خير الجزاء. وأن يمدّهم بعونه لمزيد من العطاء. والله أعلم أن يجعل هذا الكتاب خالصاً لوجهه وأن يتقبله قبولاً حسناً. وأن ينفع به كاتبه وناشره وقارئه. إنه ول ذلك وال قادر عليه وحده.

محمد علي البار

كتب في جدة ١٦ شوال ١٤٠٩

٢١ مايو ١٩٨٩

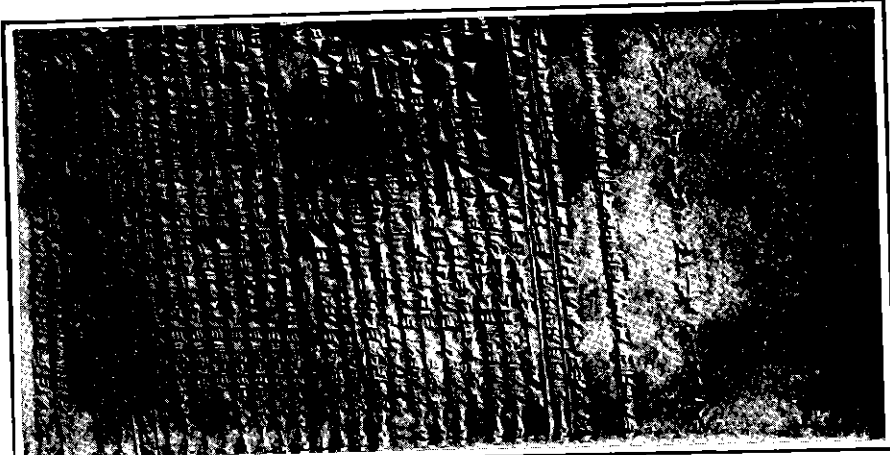
الفصل الأول

نظرة تاريخية إلى التشوّهات الخلقيّة

نظرة تاريخية إلى التشوهات الخلقية

لقد عرفت الأمم الغابرة الأجنحة المشوهة وأنواع المسوخ، وأدى ذلك إلى انتشار كثير من الأساطير وكانت هذه الأمم تعبد مجموعة من الأوثان التي لها رأس إنسان وجسم حيوان وأجنحة طائر. وانتشر ذلك في الهند القديمة وفي الصين وفي بابل وفي مصر، ثم بعد ذلك لدى الإغريق.

وكان البابليون أكثر الأمم السابقة تنبهاً إلى وجود أجنة مشوهة. وقد سجلوا في كتاباتهم المسماوية على أحد الألواح الحجرية قصة ٦٢ وليداً مشوهاً. (انظر الصورة).



لوح حجري عثر عليه في نينوى في العراق مكتوب بالخط المسماوي القديم. ويرجع هذا اللوح إلى القرن السابع قبل الميلاد. ويعتقد أنه منقول عن لوحة قديمة جداً يرجع إلى الأسرة الأولى (ألفي عام قبل الميلاد). وهذا اللوح موجود في المتحف البريطاني الذي سرق هذه الآثار الحامة من العراق. وقد كتب عليه وصف لمجموعة من التشوهات الخلقية وما تدل عليه حسب زعمهم من قال حسن أو سيء. وقد اكتشف هذا اللوح على صفاف نهر دجلة في القرن التاسع عشر الميلادي.

وكان أصحاب خلقيدونية يعتقدون أن المرأة متى أنجبت طفلًا بدون لسان فإن ذلك يعني أن هذا البيت سيخرج. أما إذا ولدت طفلًا بدون قضيب فإن مخصوص رب الأسرة الزراعي سيكون وفيراً وسيصبح بذلك ثرياً.

وقد وصف قدماء المصريين أنواعاً مختلفة من التشوهات الخلقية. كما عبدوا إلهة التي لها صورة إنسان وجسم حيوان وأجنحة طائر. ولا يزال أبو المول شاهداً على ما كانوا يعتقدونه من وجود جسم حيوان (أسد) له رأس إنسان.. كما أن المتاحف المصرية والشواهد على القبور الفرعونية ترسم مجموعة من التشوهات الخلقية مثل الودانه Achondroplasia وحنف القدم Club foot وقد وضعوا ذلك قبل خمسة آلاف عام من وقتنا الحاضر.

وقد وصف الهند القديمة تشوهات الأجنة. وقام سُرسروتا Susruta الذي عاش في القرن السادس قبل الميلاد، والذي اشتهر بالطب والجراحة، بوصف بعض هذه التشوهات التي اعتقد أنها ناتجة عن وحم الأم الشديد الذي لم يتحقق أثناء الحمل. كما ذكر أن تشوهات الأجنة هي عقاب من الله للأب أو الأم الخاطئين أو نتيجة تجديفهما في حق الآلهة.

أما اليونان فقد عبدوا كثيراً من الآلهة ذات الرؤوس الغريبة والأجسام الحيوانية أو الإنسانية. وحاول ديمقريطس^(١) أن يعلل وجود هذه التشوهات بما يطرأ على المرأة أثناء الحمل من خيالات.. وقد استمرت نظرية ديمقريطس Democritus في سبب تشوء الأجنة إلى العصور الحديثة.

أما أرسطو (المعلم الأول حسبما كان يسميه فلاسفة العرب) والذي عاش في القرن الرابع قبل الميلاد (٣٨٤ - ٣٢٢) فقد كتب يوضح معتقده في سبب تكون أنواع المنسخ فقال في كتابه «أصول الحيوانات»^(٢) ما يلي:

(١) فيلسوف يوناني عاش من سنة ٤٦٠ إلى ٣٧١ قبل الميلاد. كان أول من قال أن الأشياء مكونة من ذرات. وأن الذرة هي أصغر جزء في المادة وأنها لا تنقسم ولا يمكن أن يوجد ما هو أصغر منها.

(٢) نقاًلاً عن كتاب الدكتور برساد «المفاهيم الأساسية في علم المنسخات» Basic concepts in Teratology

«إن تكوين أنواع المsex منافق للطبيعة، ولكن ذلك غير منافق لها على الإطلاق، بل هو منافق لما جرت عليه العادة في معظم الحالات. وهذا فإنه لا يمكن أن يكون هناك شيء منافق للطبيعة على إطلاقها وإلا لما كان». واعتبر أرسسطو ما ورد في قصص الآلهة والأدب والشعر عن وجود مخلوقات برأس إنسان وجسم حيوان من باب الأساطير التي لا تصدق.. ووصف بعض حالات تشوه الأجنحة نتيجة ملاحظاته الشخصية.

أما أبو قرات (أبو الطب) الذي عاش قبل أرسسطو (٤٦٠ - ٣٧٧ قبل الميلاد) فقد وصف بدقة حالات موه الدماغ (استسقاء الدماغ) Hydrocephalus ووصف لوکریتس (Lucretius) الذي عاش في القرن الأول قبل الميلاد وجود أنواع المرض «Monsters» بأنه ناتج عن محاولات الأرض إيجاد عدد كبير منهم أثناء تطورها إلا أن الطبيعة ذاتها قد حكمت بعدم انتشار هذه المخلوقات المشوهة لأنها في الغالب لا تستطيع التناسل».

أما بليني الأكبر الذي عاش في القرن الأول بعد الميلاد (٢٣ - ٧٣ م) فقد قال في كتابه «التاريخ الطبيعي»: «إن الطبيعة الفذة تخلق هذه المخلوقات المسيخة والمشوهة لكي تتسلل وتعجب من قدرتها!!»^(١). ووصف مجموعة من هذه المخلوقات المشوهة مثل المسيح ذو العين الواحدة في وسط الجبهة والمسيحي الذي نصفه ذكر ونصفه أنثى والمسيحي ذو القرن الواحد.

وفي العصور الوسطى كان الاعتقاد السائد بأن هذه التشوهات الخلقية تنتج عن اتصال جنسي بين نوع من الشياطين والمرأة. وكانت المرأة التي تلد طفلاً مشوهاً تخرق في كثير من الأحيان حيّة بكل قسوة على اعتبار أنها خادنت أحد الشياطين.

وكان ذلك الأمر شائعاً في أوروبا حتى القرن السابع عشر الميلادي وهو أمر فظيع يدل على القسوة والهمجية والجهل الفاضح. كما كانوا يحرقون ما يسمونه

(١) لاحظ أن العلماء في الغرب لا يزالون يستعملون هذه التعبيرات التي تمجّد الطبيعة وتعبدّها، إلى يومنا هذا.

ساحرة حية!! وكان ذلك الإجراء واسع الانتشار في أوروبا الغارقة في جاهليتها^(١).

Ambroise Pare وقام الجراح الفرنسي الشهير أمبروس باري (١٥١٠ - ١٥٩٩ ميلادية) والذي يعتبرونه مؤسس علم الجراحة^(٢)، بوضع كتاب عن المخلوقات المشوهة De Monstres et Prodiges وذلك عام ١٥٧٣. واعتبر أن سبب التشوهات يرجع إلى إرادة الله سبحانه وتعالى، وإلى غضبه في بعض الأحيان، كما أن ذلك قد يرجع إلى كثرة البدنة أو قلتها أو إلى فساد البدنة أو خيال الأم أثناء الحمل أو إلى ضيق الرحم أو إلى جلوس الحامل في أوضاع غير مهذبة أثناء الحمل كان تضرع رجلاً على رجل لفترة طويلة. أو قد يكون نتيجة سقوط أو ضرب على البطن، أو نتيجة أسباب وراثية أو إلى وجود شحاذين مؤذنين أو إلى العين والحسد. أو إلى الشياطين والجن والسحر.

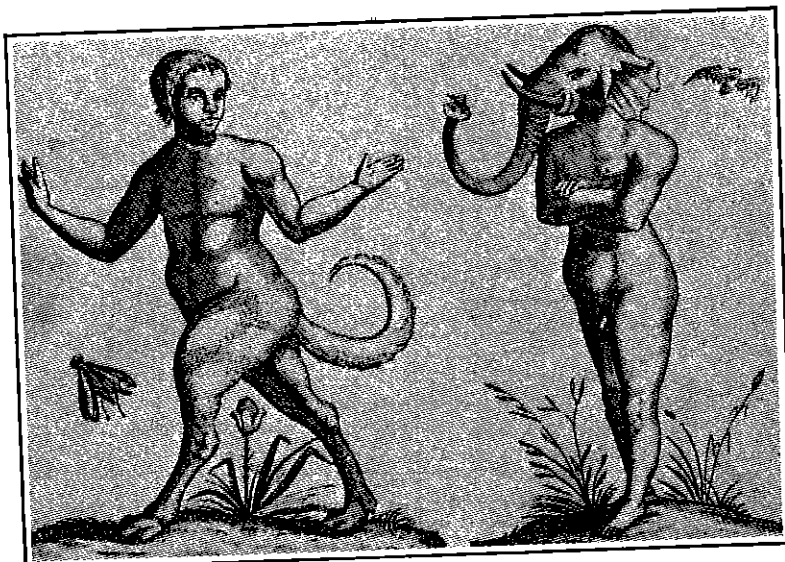
وقد كتب ليستوس كتاباً عن أنواع المسوخ De Monstris سنة ١٦١٦ ضمنه خياله الخصب عن خلوقات غريبة شاذة مثل رأس إنسان وجسم ثغر. وإنسان بدون رأس وعينه في وسط صدره.. إلخ. وزين كتابه بكثير من الرسوم التي ستنقل هاهنا بعضاً منها للفكه. كما ستنقل أيضاً بعض الرسوم التي انتشرت في أوروبا في القرون الوسطى والتي استمرت حتى القرن الثامن عشر الميلادي.

Persaud T.V: Brief History of Teratology. In Basic concepts in Teratology, eds Persaud T.V, Chudley A, Skalko R., Alan Liss Inc. New York, 1985: 1-12.

(١) الواقع أن مؤسس علم الجراحة هو أبو القاسم الزهراوي الذي عاش في الأندلس، في قرطبة. وقد ألف كتابه الشهير «التصريف من عجز عن التأليف» في فن الجراحة والذي وصف فيه أنواع العمليات الجراحية وألاعها التي اخترعها بنفسه. توفي أبو القاسم الزهراوي سنة ٤٢٧ هـ / ١٠٣٦ أي قبل أمبروس باري بخمسة قرون.



بعض أنواع المسخ التي تخيلها لسيتوس Licetus في كتابه «أنواع المسخ» كما نقلها عنه الدكتور برساد في كتابه «المفاهيم الأساسية في علم المسوخيات Basic Concepts in Teratology».



صور لأنواع من المسخ تخيلها لسيتوس Licetus في كتابه الذي صدر عام ١٦١٦. وكان يعتقد أن هذه المخلوقات الغريبة موجودة حقاً.

1.2



صورة لامرأة أسطورية رسمت عام ١٦٠٣ نصفها الأعلى امرأة ونصفها الأسفل وحش. وتوجد هذه اللوحة في المكتبة الطبية بجامعة مانيتوبا في كندا.

1.3



رسم تصويري لطفل ولد عام ١٥٩٧ في مدينة أرليس Arles وعاش عدة أيام وقد ولد طفل شبيه له كثيف الشعر في الصين قبل بضعة سنوات ونشرت الصحف قصته.

صورة لشاب رُعم أنه كان له أربعة ← أطراف عليا وأربعة أطراف سفل. وقد توجد مثل هذه الحالة في التوائم السيمامية كما سيأتي معنا في فصل التوائم السيمامية.



وكان وليام هارفي^(١) W. Harvey الذي وصف الدورة الدموية الكاملة، أحد القلائل الذين اقتربوا أن سبب التشوهات الخلقية هو توقف في نمو الجنين في مرحلة من المراحل، كما تنبأ إلى أهمية إجراء التجارب على أجنة الحيوانات لمعرفة التشوهات الخلقية. واعتقد «هارفي» أن ضيق الرحم أو جلوس الأم في أوضاع معينة مثل وضع رجل على رجل قد يؤدي إلى تشوّه الجنين. (أمر غير صحيح).

ورغم هذا الاتجاه العلمي إلا أن الخرافية كانت سائدة بدرجة فظيعة في أوروبا. وكان الاعتقاد السائد هو أن الجنين المشوه ليس إلا نتاجاً لعلاقة جنسية محمرة بين المرأة وبين الشيطان ذاته. كما كان كثيرون يعتقدون بإمكانية تزاوج الجن والإنس أو الإنسان والحيوان. واعتقد آخرون أن العين أو السحر هي السبب في تشوّه الجنين^(٢).

والغريب حقاً أن يستمر ذلك الاعتقاد إلى القرن التاسع عشر الميلادي. فقد وصف برساد في كتابه «مفاهيم أساسية في علم المضخيات Basic concepts in Teratology»^(٣) «ظهور كتاب سنة ١٨٣٠ في إنجلترا في نيويورك ظهور الأجنة المشوهة إلى غضب الله وسخطه على سلوك أحد الآباء أو كليهما.. وأن سلوكها المشين وعلاقتها الجنسية الحيوانية وطرق الجماع غير الطبيعية هي التي تؤدي إلى وجود هذه الأجنة المشوهة. وقد يرجع السبب إلى خيال الأم أثناء الحمل أو نتيجة الأرواح الجهنمية أو الاتصال الجنسي المباشر بين الإنسانية والجن أو الشيطان. ولهذا فإن الجنين يأخذ صورة الشيطان ويكون قبيحاً جداً مثله».

وبقي العلم والخرافية يصطدمان طوال القرون الماضية حتى تمكن العلم في القرن العشرين من أن يلغى تلك الخرافات الكثيرة.

(١) عاش وليام هارفي في القرن السادس عشر والسابع عشر الميلاديين (١٥٧٨ - ١٦٥٧) وكان أول من وصف الدورة الدموية الكبيرة، بعد أن استفاد من وصف ابن النفيس للدورة الدموية الصغرى والذي نقله عنه الإيطاليون.

(٢) Persaud T.V. Brief History of Teratology in Basic concepts in Teratology.

(٣) المصدر السابق.

المسخ وتشوه الأجرة عند المسلمين:

لقد ذكر الله سبحانه وتعالى في قصة اليهود الذين لم يكونوا يسبتون ويحتالون على الصيد في سورة الأعراف أنهم مسخوا قردة. قال تعالى: ﴿ وَسَأَلُوكُمْ عَنِ الْقَرْيَةِ الَّتِي كَانَتْ حَاضِرَةً بِالْبَحْرِ إِذْ يَعْدُونَ فِي السَّبَتِ إِذْ تَأْتِيهِمْ حِيتَانُهُمْ يَوْمَ سَبِّهِمْ شَرُّعًا وَيَوْمَ لَا يَسْبِطُونَ لَا تَأْتِيهِمْ ۚ كَذَلِكَ نُبَلُّوْهُمْ بِمَا كَانُوا يَفْسُدُونَ ۖ وَإِذْ قَالَتْ أُمَّةٌ مِّنْهُمْ لَمْ تَعْظِمُنَّ قَوْمًا اللَّهُ مَهْلِكُهُمْ أَوْ مَعْذِلَتُهُمْ عَذَابًا شَدِيدًا ۖ قَالُوا مَعْذِلَةٌ إِلَى رَبِّكُمْ وَلَعْلَهُمْ يَتَعَقَّنُونَ ۖ فَلَمَّا نَسُوا مَا ذُكِرُوا بِهِ أَنْجَيْنَا الَّذِينَ يَنْهَوْنَ عَنِ السُّوءِ وَأَخْذَنَا الَّذِينَ ظَلَّمُوا بِعَذَابٍ بَيْسَنْ بِمَا كَانُوا يَفْسُدُونَ ۖ فَلَمَّا عَتَوْا عَنْ مَا نَهَا عَنْهُ قَلَّتْ لَهُمْ كُونَوْنَا قَرْدَةً خَاسِئَنَ﴾^(١).

وحاصرة البحر هي أيلة التي تسمى الآن إيلات وهي على خليج العقبة وتحتلها إسرائيل في الوقت الراهن.

وقال تعالى في سورة المائدة: «قُلْ يَا أَهْلَ الْكِتَابِ هَلْ تَنْقِمُونَ مَنْ إِلَّا أَنْ
آمَنَّا بِاللَّهِ وَمَا أَنْزَلَ إِلَيْنَا وَمَا أَنْزَلَ مِنْ قَبْلِنَا وَأَنْ أَكْثَرُهُمْ فَاسِقُينَ. قُلْ هَلْ أَنْبَيْكُمْ
بَشَرٌ مِّنْ ذَلِكَ مَوْبِيَّةٍ عِنْدَ اللَّهِ مِنْ لَعْنَهُ اللَّهُ وَغَضِبَ عَلَيْهِ وَجَعَلَ مِنْهُمْ الْقَرْدَةَ
وَالْخَنَازِيرَ وَعِدَ الطَّاغُوتَ. أَوْلَئِكَ شَرٌّ مَكَانًاً وَأَصْلٌ عَنْ سَوَاءِ السَّبِيلِ»^(٢).

وقد ورد أن رسول الله صلى الله عليه وآله وسلم نادى يهود قريظة بعد خيانتهم له وحشدهم الأحزاب، قائلاً: «يا إخوان القردة والخنازير».

وقد نفى أهل التفسير من أمثال الإمام ابن جرير الطبرى وابن كثير والقرطبي والبغوي أن تكون القردة والخنازير الموجودة هي من نسل اليهود وأوردوا في ذلك حديثاً رفعوه إلى النبي صلى الله عليه وآله وسلم أنه قال لعائشة رضي الله عنها عندما سألتة عن ذلك «ما جعل الله لمسخ من نسل».

وقد اختلف أهل التفسير في هذا المسمى لليهود هل كان معنوياً أم أنه كان مسخاً حقيقياً مادياً، على قولين، أشهرهما أنه مسخ حقيقي مادي.

(١) الأعراف: ١٦٣ - ١٦٦.

٥٩ - ٦٠ . المائدة:

وإن كان عامة اليهود لم يسلمو من المسوخ المعنوي لأن أخلاقهم أخلاق الخنازير والقردة.

وبذلك يتضح أن من مسخهم الله على صورة القردة والخنازير لم يتناسلوا فقط.

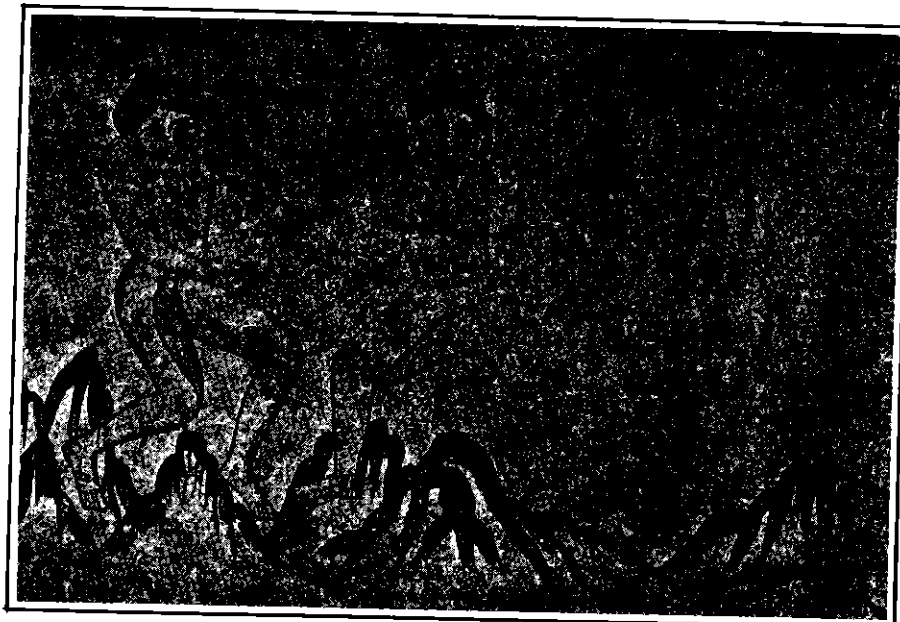
القزويني وعجائب المخلوقات:

وقد أورد القزويني^(١) في «عجائب المخلوقات وغرائب الموجودات» قصص مخلوقات غريبة شاذة ونحاشية فيها أسماء مخلوقات جزائر البحر ووصف بعض مخلوقات جزر بحر الصين فقال نفلاً عن ابن الفقيه أن بها سكاناً شبه الأدميين، وأخلاقهم بالوحش أشبه وبهاأشجار وهم يطيرون من شجرة إلى شجرة. ونقل عن زكريا بن يحيى قوله: «بجزيرة الراتج (من بحر الصين) خلق على صورة الإنسان يتكلّم بكلام لا يفهم، يأكل ويشرب كإنسان وهم بيض وسود وخضر ولها أجنة تطير بها. ومنها جزيرة رامي (أي من جزر بحر الصين) «فيها ناس حفاة عراة رجالاً ونساء لا يعرف كلامهم، مساكنهم رؤوس الأشجار وعلى أبدانهم شعور تنفعي سواتهم». ووصفهم محمد بن زكريا بأن طولهم أربعة أشبار وجوههم عليها زغب أحمر. «ومنها جزيرة أطوران.. فيها قوم على هيئة الإنسان رؤوسهم كرؤوس السباع» ومن حيوانات هذا البحر: «دابة تستوطن شيئاً من الجزائر هناك لها رؤوس كثيرة ووجوه مختلفة وأنيات مفعقة.. ومنها سمكة يقال لها الأطم وجهها كوجه الخنزير ولها فرج كفرج النساء ولها مكان الفلوس (قشر السمك) شعر».

وتحدث عن بحر الهند وجزره وعجائبها «ومنها جزيرة برطاييل بها قوم وجوههم كالمجان المطرقة وشعورهم كاذناب البراذين».

(١) زكريا بن محمد القزويني الأنصاري البخاري يتنسب إلى خادم رسول الله صلى الله عليه وآله وسلم أنس بن مالك. ولد سنة ٦٠٠ هـ (١٢٤٣ م) في قزوين (في شمال إيران) ورحل إلى الشام والعراق. وتولى قضاء واسط والحلة في أيام الخليفة المستعصم العباسى وظل في منصبه حتى دخول المغول ببغداد. وكانت له صداقات مع ضياء الدين بن الأثير الكاتب الأديب. وقد توفي القزويني سنة ٦٨٢ هـ (١٢٨٣ م). وله مؤلفات كثيرة منها «عجائب المخلوقات» وكتاب «آثار البلاد وأخبار العباد» وخطط مصر.

«وفي بعض هذه الجزر أمة رؤوس الكلاب وأنيابهم خارجة من أفواههم مثل هب النار». وكل هذه الأوصاف من نسج الخيال ولا حقيقة لها. وقد يكون بعضها بعض المخلوقات البحرية الغريبة الشكل فيكمل الخيال الصورة ويضيف إليها الوصافون والناقلون ما شاء لهم خيالهم. ومنها جزيرة سكانها شقر على صورة الناس إلا أن وجوههم على صدورهم.



من كتاب «حجائب المخلوقات وغرائب الموجودات» للقزويني.
صورة في خطوط مكتبة رضا رامبور في الهند (سنة ٩٧٩ هـ) والمرجح أن يكون كاتب الخطوط ابن كمال الدين هو راسمها.

وذكر عجائب بحر فارس ومنها سمكة وجهها كوجه الإنسان وبذنبها كبدن السمك وتظهر على وجه الماء، وتسمى إنسان الماء (انظر الصورة).



من كتاب «عجبات المخلوقات وغرائب الموجودات» للقرافي تأسيم وتحقيق فاروق سعد.
إنسان الماء

صورتان من خطوطه مكتبة رضا رامبور في الهند (ستة ٩٧٩ هـ) ويرجح أن يكون
كاتب الخطوط «ابن كمال الدين حسين» هو راسمها.

ومنها حيوان يعرف بالتين شُرُّ من الكوسنج في فمه أنياب مثل أسنة الرماح وهو طويل مثل النخلة وهو أحمر العينين مثل الدم ، كريه المنظر جداً يفر منه الكوسنج وغيره !!

ومنها سمكة مقدار ذراع بدنها بدن السمكة ووجهها وجه اليوم !! ومنها سمكة طولها عشرون ذراعاً وظهرها ذيل الجيد وتلد وتترضع أطفالها. ومنها سمكة كخلقة البقر تلد وتترضع (وهي ما يعرف اليوم ببقر البحر وسيأتي ذكرها).

وفي جزر بحر الزنجر أناس لهم صور حسنة ليس لرجولهم عظام يزحفون فإذا وضع رجله على عاتق إنسان ورقته لواها فلا يفلته !!

وفي بحر الزنجر سمكة تعرف بالبال طولها ٤٠٠ إلى ٥٠٠ ذراع يظهر في بعض الأوقات طرف من جناحه يكون كالشارع العظيم !!

قال القزويني: «وفي بحر المغرب (البحر الأبيض المتوسط) حيوان يسمى الشيخ اليهودي وجهه كوجه الإنسان وله لحية بيضاء ويدنه على شبه الصندع وشعره كشعر البقر وهو في حجم عجل، يخرج من البحر ليلة السبت إلى البر حتى تغيب الشمس ليلة الأحد، فإذا غابت الشمس ليلة الأحد وثبت كما يثبت الصندع ويدخل الماء فلا تلتحقه السفن».

«وإنسان الماء يشبه الإنسان إلا أن له ذنباً . وقد جاء شخص بوحد منه في زماننا في بغداد، فعرضه على الناس، وشكله على ما ذكرناه، وقد ذكر أنه في بحر الشام بعض الأوقات يطلع من الماء إلى الحاضر إنسان وهو ذو لحية بيضاء يسمونهشيخ البحر ويبقى أياماً ثم ينزل، فإذا رأه الناس يستبشرون بالخصب. وحُكِي أن بعض الملوك حمل إليه إنسان مائي، فأراد الملك أن يعرف حاله فزوجه امرأة فجاء منها ولد يفهم كلام الآباء فقيل للولد ماذا يقول أبوك؟ قال: يقول أذناب الحيوانات كلها على أسافلها، ما بال هؤلاء أذنابهم على وجوههم» !!

ولا شك أن الأساطير والخيال قد نسجاً كثيراً من هذه القصص . وإن كان لها نوع أصل في حيوانات البحر . فالأدب العالمي والعربي مليء بمثل هذه القصص وخاصة قصص عروس البحر . وقد ذكرت دائرة المعارف البريطانية^(١) أن ما يسمى عروس البحر Mermaid وإنسان البحر Mermen مخلوقات خرافية متشرة في أساطير الأمم المختلفة وقد اعتبرتها بعض الأمم آلة أو أنصاف آلة تبعد من دون الله . ومن هؤلاء سكان حلقيدونية الذين عبدوا الإلهة آيا والإلهة أوانس Oannes وهي على وصف عروس البحر .

ويعتقد بعض الناس أن هذه المخلوقات موجودة في البحار وتعيش آماداً طويلة ولكنها تموت في النهاية ويمكن أن تتزوج مع الإنسان . وهناك قصص كثيرة وأساطير رائجة حول زواج الإنس بعرائس البحر كما ارتبط ظهور عروس البحر بـ بيجان البحر والغرق وتحطم السفن .

وترجع دائرة المعارف البريطانية^(٢) ودائرة معارف هاملين للصغراء^(٣) ظهور هذه الأساطير والقصص الخيالي إلى وجود حقيقي لأنواع من الثديات المائية مما يُعرف باسم بقر البحر وخروف البحر وعقل البحر وفيل البحر وأسد البحر . إلخ . ويرجع ذلك بالذات إلى ما يسمى فصيلة بقر البحر (الأطوم) Dugong (Sea cow) وقد يطلق عليها بعض المترجمين ناقة البحر وفصيلة خراف البحر Manatee . وكلاهما يعيش بالقرب من السواحل ويعيش على الأعشاب البحرية ويتراوح طول الواحدة منها ما بين مترين وأربعة أمتار وقد يصل وزنها إلى ٧٠٠ كيلوجرام . وهناك نوع منها اكتشف عام ١٧٤١ في أقصاصي شمال شرق آسيا فيما يسمى بحر بيرنج Bering ، نسبة إلى القبطان الروسي قائد الحملة ، وهي أكبر حجماً ووزناً ويبلغ طول الواحدة ما بين ثمانية وعشرة أمتار وتزن عدة

(١) Encyclopdia Birtannica, Micropedia vol VI: 808, 15 Edition, 1982.

(٢) المصدر السابق المجلد السادس ص ٥٥٢ والملاكمروبيديا المجلد ١٦ ص ٨١٠ .

(٣) دائرة المعارف البريطانية، الملاكمروبيديا ج ٦ ص ٨٠٨ وص ٥٥٢ والملاكمروبيديا المجلد ١٦ ص ٨١٠ . الطبعة ١٥، ١٩٨٢ .

The Hamlyn Junior Encyclopedia of Nature p 136-143, Hamlyn Pub. Group, London - New York, 1977. (٤)

أطنان. وقد قضى عليها الصيادون خلال القرنين الماضيين بحيث أنها أصبحت منقرضة وقد صيد آخر واحد منها قبل أربعين عاماً تقريباً، وتصاد من أجل لحمها وجلدتها والزيت المستخرج من كبدتها.

وتوجد خراف البحر وأبقار البحر على شواطئ البحر الأحمر (بحر القلزم سابقاً). وبحر العرب (بحر الزنجر سابقاً) والمحيط الهندي إلى شواطئ شرق آسيا. كما توجد أيضاً في خليج المكسيك والبحر الكاريبي ومنطقة سواحل فلوريدا في الولايات المتحدة الأمريكية. وتستطيع هذه الثديات أن تقف على ذيلها. وإذا ولدت مولوداً رفعته من تحت الماء وحملته على ظاهر الماء لمدة ساعتين فإذا انقضت تلك المدة سبع معها. وقد تحمل صغيرها إلى الشاطئ فترضمه هناك.

ورؤية هذه الثديات على هذه الهيئة هو الذي دفع بالبحارة إلى اختلاق القصص والأساطير حولها..

والغريب حقاً أن بعض فقهاء المسلمين قبلوا هذه الحكايات.. وبعضهم قبل تزاوج الإنس بالجن.. وهي نفس الأساطير التي كانت رائجة لدى الأمم الأخرى ومنهم الأوروبيون الذين كانوا يحرقون المرأة التي تنجب طفلاً مشوهاً على اعتبار أنه أقى من مخادنتها للشيطان وذلك إلى القرن السادس عشر والسابع عشر الميلاديين.

ورغم أن بعض المسلمين قبلوا حكايات تزاوج الإنس والجن إلا أنهم كانوا على الدوام أكثر إنسانية من هؤلاء الأوروبيين. ولم يحدث قط أن قتلت امرأة من أجل زواجهما بجنيّ أو قتل رجل من أجل زواجه بجنيّة.. بل تتم معالجتهم لدى المشايخ أو الدجالين أو بما يسمى الزار..

وللأسف انتشرت لدى بعض المسلمين هذه الخرافات في الآونة الأخيرة. وكثرت حكايات الجن وتزاوجهم من الإنس.. واتسعت الدائرة وظهرت كتب وأشارطة تسجيل عديدة حول هذا الموضوع الخرافي^(١).

(١) نحن نؤمن بوجود مخلوقات نارية لا نراها سماها الله الجان. قال تعالى: ﴿ وَخَلَقَ الْجَانَ مِنْ مَارْجِ مِنْ نَارٍ ﴾ [الرحمن: آية ١٥]. وقال عنهم ﴿ إِنَّهُ يَرَاكُمْ هُوَ وَقِيلَهُ مِنْ حِيثُ لَا تَرَوْنَهُمْ ﴾ [الأعراف: آية ٢٧]. ولا يوجد أي تزاوج بين الإنس والجن. وكل ما ورد في ذلك فهو من حكايات القصص وأساطير الدجالين والمشعوذين.



أثني خروف البحر Manatee وهي تحمل صغيرها الذي ولدته.. وترفعه فوق سطح الماء حتى يتنفس فإذا مضت ساعتان تركته يسبح وراءها. وقد تحمله إلى الشاطئ لترضعه.



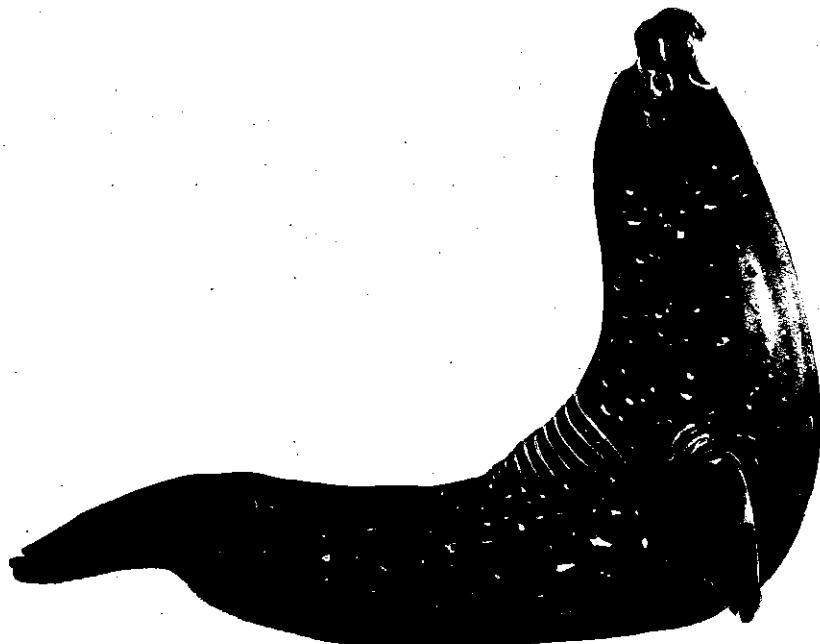
الأطوم أو بقر البحر Dugongs يقتات الأعشاب البحرية ويستطيع أن يقف على ذيله.. وتلد الأنثى وترضع طفلها.. وقد تنقله إلى الشاطئ لترضعه. ثم تعود به إلى الماء. وتوجد هذه الثدييات في البحر الأحمر (بحر القلزم) وعلى شواطئ شرق إفريقيا (بحر الزنج) وبحر العرب والمحيط الهندي إلى شرق آسيا. وتعيش على السواحل أو بالقرب من الجزر.

طائفة من ثدييات البحر غير محظوظة لا تزال لها أيدي وأقدام. تعرف باسم الثديان البحري *Sea otters* وهي أكبر من سمنيتها البرية وتعيش بالقرب من الشواطئ، وعليها فرو سميك جداً ولهذا يبحث عنها الصيادون لملاء ثمين فروها، حتى أنها كانت تتعرض.





تنام القُنْدُس وهي مُمْتَدَةٌ على سطح الماء بعد أن ترِبَطَ نفْسُهَا بِالْأَعْشَابِ الْبَحْرِيَّةِ حتَّى لا يتقاذفها الموج بعيداً عن الشاطئ.



أَنْوَاعُ مِنْ ثَدِيبَاتِ الْبَحْرِ الْمُرْوُفَةِ بِاسْمِ الْفَقْمَةِ Seal وَهِيَ أَنْوَاعٌ عَدَّةٌ مِنْهَا أَسْدُ الْبَحْرِ Sea lion وَفَهْدُ الْبَحْرِ Leopard Seal وَفَيلُ الْبَحْرِ Elephant Seal وَهِيَ هَذِهِ الْمُوْضِحَةُ فِي الصُّورَةِ.



مجموعة من صغار الحيوان الثديي «النفط» Walrus ويتميز بأنيابه الطويلة والشعر الكثيف على مقدمة أنفه ووجهه. ويعيش في المناطق الباردة. ويعتاز بجلده ونابه ودهنه. ولهذا يكثر صيده لدرجة كادت أن تجعله من الحيوانات المفترضة لو لا أن بادرت الدول إلى حاليته . . وهو حيوان بحري ثديي يلد صغاره ويرضعهم. ويشبه الفقمة البحرية لو لا الأنابيب الكبيرة.

وقد أدى ظهور هذه الحيوانات البحرية الثدية إلى اختلاق الأساطير حولها وحول ما يعرف بحورية البحر أو عروس البحر Mermaid وما يُعرف باسم الغرانت أو الغرفون Merman وهو حيوان أسطوري نصفه الأعلى رجل ونصفه الأسفل سمكة، بينما حورية البحر نصفها الأعلى امرأة ونصفها الأسفل سمكة. وكلاهما من نسج خيال البحارة والصيادين .

والغريب حقاً أن هناك بعض العيوب الخلقية النادرة جداً والناتجة عن ضغط معين من داخل الرحم أو نقص في السائل الأمينوسي (السل)، تؤدي إلى وجود جنين مشوه في أطرافه السفلية تشوهاً يجعله يشبه «عروس البحر». وهو ما يعرف باسم Sirenomelia. وفي هذه الحالة لا يوجد للجنين أطراف سفلية بل يتحد الطرفاً كلاهما في طرف واحد يخرج من أسفله بروز يشبه القدم من ناحية والرعنفة من ناحية أخرى.. وعادة ما يكون هذا الجنين أيضاً بدون كل Renal agenesis وكذلك لا تكون لهذا الجنين أعضاء تناسلية ظاهرة. ويصبح ذلك تشوهات أخرى في الوجه تعرف باسم بوتر Potter facies (اسم الطبيب الذي وصفها) وبعض العيوب الخلقية في الأطراف العليا أيضاً.

وإذاً أن تكون السائل الأمينوسي (السل) يعتمد إلى حد كبير على إفراز البول (ماء) من الكلي في الجنين فإن عدم تكوّن الكلي يؤدي إلى قلة هذا السائل. وقلة السائل الأمينوسي تؤدي بدورها إلى تشوهات في الشكل Malformations وقد يكون ذلك التشوه في الوجه أو الأطراف العليا أو الأطراف السفلية.. وقد يجعل الطرفين السفليين يتهدان في طرف واحد وكأنه يشبه الذيل للسمكة.. وهذا ما أدى إلى وجود بعض الأجنحة النادرة التي تشبه ما يعرف بعروس البحر (أو حورية البحر) Sirenomelia.



حالة «عروس البحر» Sirenomelia «مسيخ متحد الأطراف السفلية» ويتبع ذلك عادة عن قلة السائل الأمينوسي. ويكون السائل الأمينوسي أساساً من إفراز الكلي (بول مائي بدون بولينا) فإذا كان الجنين مصاباً بعيوب خلقي لا توجد لديه الكلي Renal agenesis أو ضمور شديد بالكلى أو الكلى ذات الأكياس المتعددة Polycystic kidney أو نتيجة وجود ضيق شديد في مجرى الإحليل Urethera فإن ذلك يؤدي إلى نقص إفراز البول أو انعدامه. وبالتالي يؤدي إلى نقص السائل الأمينوسي Oligohydramnios كما أن هذا النقص في السائل قد يحدث نتيجة الحوادث أو الضرب على البطن أو نتيجة إجراء الفحوصات الطبية لمعرفة العيوب الخلقية مثل فحص الرغابات المشيمية أو بزل السل أ أو تصوير الجنين Fetscopy أو أخذ دم من الجنين . إن الخ.

وفي هذه الصورة كان الجنين يعاني من عدم وجود كلٍ Renal agenesis ما أدى إلى قلة السائل الأمينوسي وحدوث متلازمة بوتر Potter syndrome حيث ينضغط الوجه وتضمر الأطراف السفلية ضموراً شديداً . وقد تتحدد في طرف واحد كما في هذه الحالة .

الفصل الثاني

تكوين الجنين السوي

تَكْوِينُ الْجَنِينِ السَّوِيِّ

لكي نفهم كيفية حدوث التشوّهات الخلقية لا بد أن نفهم أولاً
كيفية تكوّن الجنين السوي.

يم بخلق الإنسان بمراحل متعددة وأطوار متلاحقة وقد وصفها الله سبحانه وتعالى في كتابه الكريم في مواضع متعددة. قال تعالى: «ما لكم لا ترجون لله وقاراً وقد خلقتم أطواراً» [نوح: ١٤] وقال تعالى: «يا أيها الناس إن كنتم في ريب منبعث فإننا خلقناكم من تراب ثم من نطفة ثم من علقة ثم من مضغة مخلقة وغير مخلقة لبنين لكم. ونقر في الأرحام ما نشاء إلى أجل مسمى ثم نخرجكم طفلاً ثم لتبلغوا أشدكم. ومنكم من يتوفى ومنكم من يرد إلى أرذل العمر لكي لا يعلم من بعد علم شيئاً» [الحج: ٥]. وقال تعالى: «ولقد خلقنا الإنسان من سلاله من طين ثم جعلناه نطفة في قرار مكين ثم خلقنا النطفة علقة فخلقنا العلقة مضغة فخلقنا المضغة عظاماً فكسومنا العظام لحماً ثم أنشأناه خلقاً آخر فبارك الله أحسن الخالقين» [المؤمنون: ١٣].

وقال تعالى: «يخلقكم في بطون أمهاتكم خلقاً من بعد خلق في ظلمات ثلاث» [الزمر: ٦] ومن هذه الآيات الكريمة يتبيّن أن خلق الإنسان يم في المراحل التالية:

- ١ - سلاله من طين.
- ٢ - نطفة.
- ٣ - علقة.
- ٤ - مضغة.
- ٥ - عظام.
- ٦ - لحم يكسو العظام.
- ٧ - خلق آخر.. ويتضمن نفخ الروح.

ويدل عليه ما ذكره ابن رجب الحنبلي في جامع العلوم والحكم^(١) من أن قوماً كانوا عند عمر بن الخطاب رضي الله عنه فقالوا: «إن قوماً زعموا أن العزل هو المؤذنة الصغرى» فقال علي بن أبي طالب كرم الله وجهه «لا تكون مؤذنة حتى تمر على التارات السبع تكون سلالة من طين ثم تكون نطفة ثم تكون علقة ثم تكون مضعة ثم تكون عظاماً ثم تكون حماً ثم تكون خلقاً آخر». فقال عمر: «صدقت أطال الله بقائك».

وقد وصفنا هذه المراحل بشيء من التفصيل في كتابنا «خلق الإنسان بين الطب والقرآن»^(٢) وبشيء من الإيجاز في كتابنا «الوجيز في علم الأجنحة القرآني»^(٣). وهذا نحيل القارئ الكريم عليهما للاطلاع على هذه المراحل المختلفة.

وسنوجز القول جداً هاهنا في هذه المراحل:

النطفة:

وقد ورد لفظ النطفة في القرآن الكريم في اثني عشر موضعأً. وفي السنة المطهرة في أحاديث كثيرة.. وهي على ثلاثة معان:

النطفة المذكورة:

قال تعالى ﴿أَلم يك نطفة من مني يمني﴾^(٤) وقال تعالى ﴿وأنه خلق الزوجين الذكر والأئشى من نطفة إذا تمنى﴾^(٥) وقال تعالى: ﴿أفرأيتم ما تمنون أنتم تخلقوه أم نحن الخالقون؟﴾^(٦).

ومعلوم أن المني لا يكون إلا للرجل. وأما المرأة فلا مني لها يقذف.. والنطفة جزء يسير من المني ﴿من مني يمني﴾. وفي الحديث الشريف الذي أخرجه

(١) ابن رجب الحنبلي - جامع العلوم والحكم ص ٤٦.

(٢) الدار السعودية، جدة - الطبعة السابعة، ١٤٠٩ هـ.

(٣) الدار السعودية، جدة، الطبعة الثالثة.

(٤) القيمة: آية ٣٧.

(٥) النجم: ٤٦، ٤٥.

(٦) الواقعة: ٥٨، ٥٩.

مسلم في صحيحه «ما من كل الماء يكون الولد».. وهكذا تشير الآيات الكريمة والأحاديث الشريفة إلى نطفة الرجل أو ما نسميه «الحيوانات المنوية» في العصر الحديث.

النطفة المؤنثة:

لم يرد ذكر النطفة المؤنثة صريحاً في القرآن الكريم وإنما ورد ذكرها صريحاً في السنة المطهرة في الحديث الذي أخرجه الإمام أحمد في مسنده أن يهودياً مرّ بقريش والنبي ﷺ يحدث أصحابه. فقالت قريش: إن هذا يزعم أنهنبي. قال: لأسأله سؤالاً لا يعلمه إلا النبي. ثم أتى النبي ﷺ فقال: يا محمد ممَّ يخلق الولد. فقال: يا يهودي من كلٍ يخلق. من نطفة الرجل ونطفة المرأة.

وقد ورد ذكر النطفة المؤنثة في القرآن الكريم ذكراً غير صريح في قوله تعالى: ﴿إِنَّا خَلَقْنَا إِنْسَانًا مِّنْ نُطْفَةٍ أَمْشاجَ نَبْتَلِيهُ فَجَعَلْنَاهُ سَمِيعاً بَصِيرًا﴾^(۱).

وقد أجمع أهل التفسير أن الأمشاج هي الأختلاط.. من نطفة الرجل ونطفة المرأة يتشجآن وينتلطان^(۲).

والنطفة المؤنثة هي البيضنة التي يفرزها المبيض.

(۱) الإنسان: ۲.

(۲) تفسير سورة الإنسان: تفسير ابن كثير وابن جرير والقرطبي والرازي والبغوي والخازن والألوسي والجلالين وسيد قطب في ظلال القرآن.

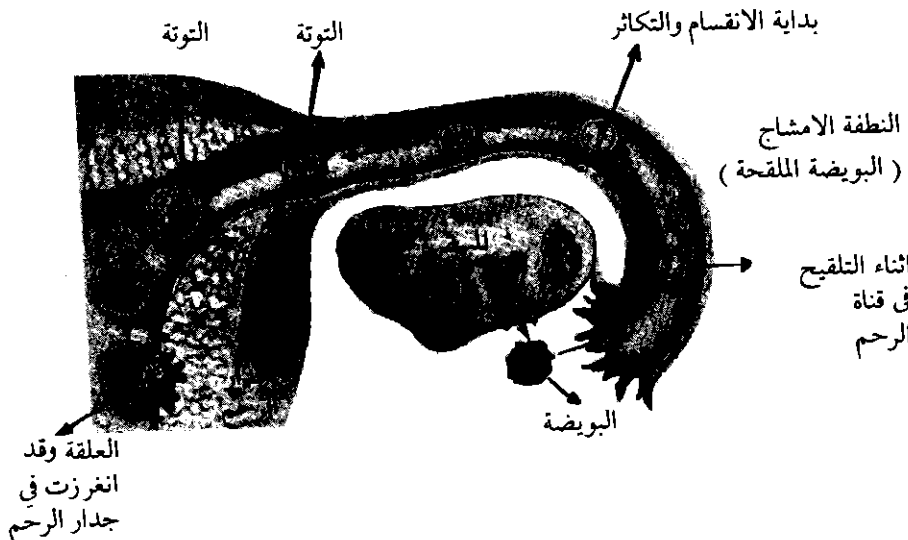
نطفة المرأة ونطفة الرجل



صورة رائعة للببيضة وتحيط بها مئات من الحيوانات المنوية . .
وتقوم الببيضة وما حولها من حيوانات منوية بحركة دائرية تشبه حركة الطوف (ضد
عقارب الساعة) قبيل لحظة التلقيح .

النطفة الأمشاج:

وهي التي ورد ذكرها صريحاً في سورة الإنسان: ﴿إِنَّا خَلَقْنَا إِنْسَانًا مِّنْ نُطْفَةٍ أَمْشاجٍ﴾ وهي التي تسمى اللقيحة أو الزيجوت. وت تكون عندما يلتحق حيوان منوي واحد بالببيضة التي يفرزها المبيض. ويتم التلقيح عادة في قناة فالوب (قناة الرحم)، في الثالث الوحشي منه، فإذا ما تم التلقيح بدأت هذه النطفة الأمشاج في الانقسام حتى تصير مثل التوتة في خلال ثلاثة أيام. ثم تصير مثل الكرة المجوفة Blastula وتدعى الكرة الجرثومية. وتدخل إلى تجويف الرحم في اليوم الخامس منذ التلقيح. وفي اليوم السادس تعلق بجدار الرحم.



توضح الصورة مراحل خروج البويضة من المبيض ثم تلقيحها في قناة الرحم بأحد الحيوانات المنوية وتكون النطفة الأمشاج (البويضة الملقة) وتنقسم عندئذ انقسامات متالية حتى تكون مثل الكرة وتسمى عندئذ التوتة. ثم تنمو التوتة وينتقل جوفها بسائل وتدعى عندئذ الكرة الجرثومية (جرثومة الشيء: أصله) ثم تنفرز وتعلق بجدار الرحم. وتحتاج البويضة الملقة إلى أسبوع تقريباً حتى تتحول إلى علقة.

العلقة:

هي المرحلة التي تعلق فيها الكرة الجرثومية وتنفرز في الرحم وتبدأ عادة في اليوم السادس منذ التلقيح. وقد ورد ذكر العلقة خمس مرات في القرآن الكريم: في سورة الحج (آية ٥) وسورة المؤمنون (آية ١٣ - ١٥) وسورة القيمة (آية ٢ - ٥) وسورة غافر (آية ٦٧) وسورة العلق (آية ٣٧ - ٣٨).

وأهم معنى للفظ العلقة هو التعلق ومنها علق الوحش بالحبالة ونشب، وعلق الشوك بالثوب وأعلق ظفره بالشيء، أنشبه فيه. والعلق كل ما يعلق عليه.

مرحلة العلوق:

يصف علم الأجنة هذه المرحلة باسم Attachment and Implantation أي مرحلة الالتصاق والانغراز.. وفي هذه المرحلة تعلق الكرة الجرثومية بواسطة الخلايا الخارجية الأكلة Cytotrophoblasts بجدار الرحم.. وتحدث هذه عادة في اليوم الخامس أو السادس من بدء التلقيح^(١).

وتحاط هذه الكرة الجرثومية (Blastula) ببرك من الدماء Blood وتحاط هذه الكرة الجرثومية (Blastula) ببرك من الدماء Blood Lacumae.. ولذا فإن تعبير القدماء بأن العلقة دم غليظ فيه جزء من الحقيقة حيث أن العلقة العالقة بجدار الرحم تكون محاطة بدم غليظ وذلك في أول الأمر ثم تبدأ دورة دموية في الأسبوع الثاني محدودة داخل هذه البرك الدموية.

وتتغذى العلقة من هذه الدماء ومن إفرازات الغدد الرحمية التي يبلغ عددها ١٥,٠٠٠ غدة والتي تدعى لبن الرحم Uterine Milk^(٢).

(١) الغريب أن ابن حجر العسقلاني في فتح الباري كتاب القدر ج ١١/٤٨١ يقول: إن النبي إذا حصل في الرحم حصل له زيادة ورغوة في ستة أيام من غير استمداد من الرحم.. وينقل عن ابن القيم قوله: أن النبي إذا اشتمل عليه الرحم استدار (أي صار مثل الكرة والتي نصفها اليوم باسم الكرة الجرثومية) واشتد إلى تمام ستة أيام ثم يستمد من الرحم.

(٢) كتاب «علم الأجنة الإنساني» Hamilton, Boyd and Mossman: Human Embryology, 4th Edi-tion pp 85.

ويكون الغشاء المشيمي Chorion وتكون له زغابات ويترفرع مثل الشجرة وصورته تمثل التعلق أصدق تمثيل. وهذا هو التعلق الثاني.

وتمتد فترة العلقة منذ بداية التعلق بجدار الرحم في اليوم السادس منذ بداية التلقح. وتستغرق عملية التعلق حوالي أسبوع ليتم الانفراز وتكون المعلاق Connecting Stalk (في اليوم الثاني عشر منذ بدء التلقح).

ويبدأ في هذه الفترة تمايز الكوريون (الغشاء المشيمي) الذي يكون خملات أو زغابات Villi وتكون الخملة الابتدائية أو الأولية مكونة من طبقتين من الخلايا فقط. وفي الأسبوع الثالث (من اليوم الرابع عشر إلى اليوم الواحد والعشرين) تتحول الخملة الأولية إلى الخملة الثانوية Secondary Villi حيث تغزوها خلايا من الطبقة المتوسطة (الميزودرم).

والتعلق الثالث يأتي بواسطة المعلاق Connecting Stalk أو الساق الموصولة التي بواسطتها يتعلق الجنين الحقيقي بالكوريون.. وهو مكون من الطبقة الوسطى الخارجية ويعمل الجنين وغشاء السل (الأمنيون) وكيس المح (Yolk sac) بالغشاء المشيمي المعروف باسم الكوريون^(١).

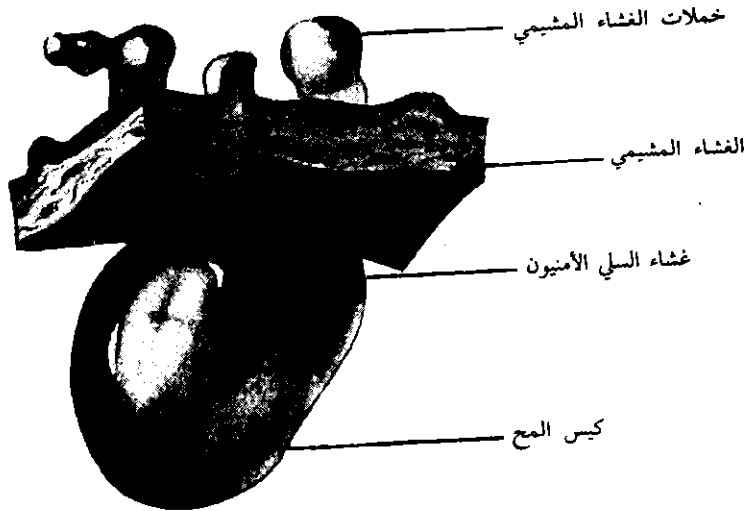
ويظهر المعلاق البدائي في جنين عمره ١٢ يوماً منذ التلقح.. وفي مراحل الحمل المتقدمة يتحول إلى الحبل السري Umblical cord الذي يحمل الأوعية الدموية من الجنين ويربط الجنين بالمشيمة. وعبر أوعيته الدموية تتم تغذية الجنين بالأغذية المناسبة كما يحمل إليه الأوكسجين ومواد المناعة من الأم إلى الجنين.. ويحمل المواد الضارة مثل ثاني أوكسيد الكربون والبوليينا من الجنين إلى الأم والتي تتخلص منها بواسطة التنفس والكلل.

(١) كتاب علم الأجنة الإنساني (هاملتون وبيرد وموسمان) الطبعة الرابعة صفحة ٦٨ وصفحة ١٢١.

الغشاء المشيمي الكوريون الذي يتعلق بواسطته الجنين. كما أنه يتغذى عبر الدماء التي تنبت فيه.



صورة للجنين في الأسبوع الرابع وقد أزيلت أجزاء من الأغشية ويظهر رأس الجنين بوضوح كما تبدو العين والقلب والأطراف... وفي هذه المرحلة لا يزيد حجم الجنين عن حبة القمح (7 إلى 8 مليمترات).



صورة لحميل Embryo إنسان يبلغ من العمر 14 يوماً منذ التلقيح وترى بوضوح تعلق الحميل بواسطة خلايا المشيمة Chorionic التي تربط الحميل بجدار الرحم وتعلق به.



صورة لحميل يبلغ من العمر 16 يوماً.. وقد زاد التعلق الموجود بواسطة خلايا المشيمة بتعلق آخر. هو التعلق بواسطة المعلاق Connecting Stalk الذي يربط الحميل وأغشيتها المحيطة به إلى الغشاء المشيمي (الكوريون) الذي يربطه بالرحم.

مرحلة المضفة : Somite Stage

ورد لفظ المضفة في القرآن الكريم والستة المطهرة في مواضع متعددة..
قال تعالى ﴿ يَا أَيُّهَا النَّاسُ إِنْ كُنْتُمْ فِي رِبِّ مِنَ الْبَعْثَ فَإِنَا خَلَقْنَاكُمْ مِنْ تَرَابٍ ثُمَّ مِنْ نُطْفَةٍ ثُمَّ مِنْ عُلْقَةٍ ثُمَّ مِنْ مُضْغَةٍ مُخْلَقَةٍ وَغَيْرُ مُخْلَقَةٍ ﴾ [الحج: آية ٥]. وقال تعالى: ﴿ وَلَقَدْ خَلَقْنَا إِلَّا سَلَالَةً مِنْ طِينٍ ثُمَّ جَعَلْنَا نُطْفَةً فِي قَرَارٍ مَكِينٍ. ثُمَّ خَلَقْنَا النُّطْفَةَ عُلْقَةً فَخَلَقْنَا الْعُلْقَةَ مُضْغَةً فَخَلَقْنَا الْمُضْغَةَ عَظَامًا فَكَسَوْنَا الْعَظَامَ لَحْمًا ثُمَّ أَنْشَأْنَاهُ خَلْقًا آخَرَ فَبَارَكَ اللَّهُ أَحْسَنُ الْخَالِقِينَ ﴾ .
[المؤمنون: ١٣ - ١٥]

وفي الصحيحين البخاري ومسلم عن أنس رضي الله عنه قال: قال رسول الله ﷺ: «وَكُلُّ اللَّهُ بِالرَّحْمَمِ مُلْكًا يَقُولُ: أَيُّ رَبُّ نُطْفَةٍ، أَيُّ رَبُّ عُلْقَةٍ، أَيُّ رَبُّ مُضْغَةٍ، إِنَّمَا أَرَادَ اللَّهُ أَنْ يَقْضِي خَلْقَهُ فَالْيَوْمُ يَرَبُّ أَنْشَى؟ أَشْقَى أَمْ سَعِيدٌ؟ فِيمَا الرِّزْقُ فِيمَا الْأَجْلُ فِيمَا كُتُبَ الْحَدِيدَةُ فِي بَطْنِ أُمِّهِ». وأخرج الشیخان (البخاري ومسلم) حديث عبد الله بن مسعود قال: «إِنَّ أَحَدَكُمْ يَجْمِعُ خَلْقَهُ أَرْبَعينَ يَوْمًا ثُمَّ يَكُونُ فِي ذَلِكَ عُلْقَةً مِثْلَ ذَلِكَ ثُمَّ يَكُونُ فِي ذَلِكَ مُضْغَةً مِثْلَ ذَلِكَ ثُمَّ يَرْسُلُ إِلَيْهِ الْمَلَكُ فَيَنْفَخُ فِيهِ الرُّوحَ».

المضفة في اللغة (١) و (٢) :

المضفة قطعة لحم وقلب الإنسان مضفة من جسده (يشير إلى الحديث الشريف «ألا إن في الجسد مضفة إذا صلحت صلح الجسد كله..» الحديث).
ومضفة الطعام لا يأكله.. والمضفة: القطعة التي تمضخ من اللحم وغيره. والمواضخ: الأضراس. والمضيغة: كل لحم على عظم.

المضفة في علم الأجنة : Somite Stage

هي المرحلة التي تظهر فيها الكتل البدنية Somites وذلك من اليوم العشرين أو الواحد والعشرين حتى يكتمل نموها إلى ٤٢ أو ٤٥ زوجاً من الكتل في اليوم الخامس والثلاثين.

(١) إسماعيل بن حاد الجوهري: الصاحب مادة مضفة (مضخ) تحقيق أحد عبد الغفور عطار.

(٢) لويس معرف، المتعدد (مادة مضخ).

وتطهر هذه الكتل نتيجة تكثف الخلايا الميوزودرمية (من الطبقة المتوسطة الميوزودرم) بجانب المحور..

وتبدأ في الظهور تحت الرأس (كتلة على كل جانب) ثم تتوالى سريعاً متوجهة إلى جهة الذنب.. ولا تكاد تم هذه الكتل ظهورها وتصل إلى ٤٥ زوجاً إلا وتكون الكتل التي سبقت في الظهور قد تميزت إلى الصفيحة الهيكلية Sclerotome التي يخلق الله منها العظم والصفيحة العضلية Myotome التي يخلق الله منها اللحم.

ويقول كتاب علم الأجنة الإنساني^(١) وكتاب علم الأجنة الطبي^(٢) وكتاب الإنسان النامي^(٣) «أن الكتل البدنية هي أبرز ما في الجنين في هذه الفترة من حياته.. ويمكن التعرف عليها من النظر المجرد إلى سطح الجنين الخارجي.. وهذه الكتل أيضاً هي الأساس الذي يقوم عليه الجهاز الهيكلي والعضلي ومنه يتكون. ويمكن معرفة عمر الجنين بمعرفة عدد الكتل البدنية».

ويظهر في هذه الفترة أيضاً خمسة ميازيب أو شقوق في طبقة الأكتودرم جهة الرأس ويعادلها خمسة نتواءات مماثلة في طبقة الإنترودرم.. وتسمى هذه الأقواس الأقواس البلعومية Pharyngeal arches.

إذا نظرت إلى الجنين في هذه المرحلة لم تشک أنه يشبه قطعة لحم مضبوغة (انظر الصور التالية). وأن أدق وصف لهذه المرحلة هو وصف المضمة الذي جاء في القرآن الكريم والسنة المطهرة.

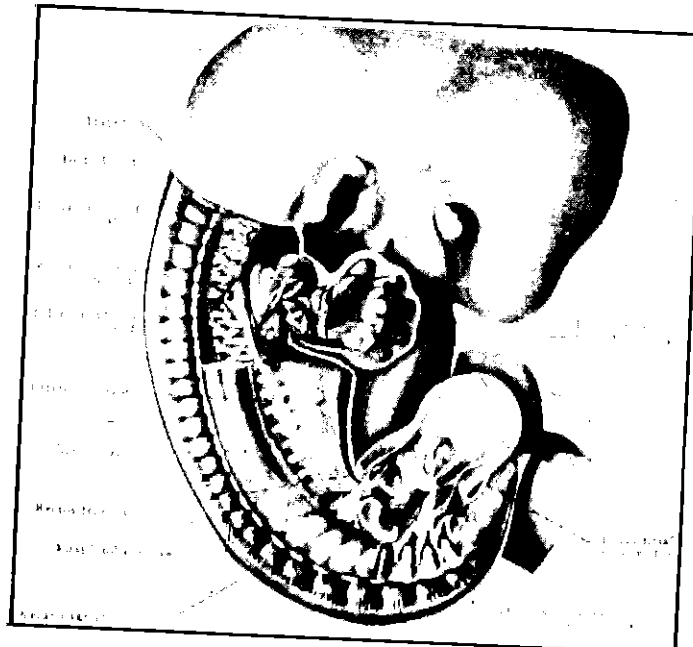
والأعجب من ذلك أن هذه المرحلة لا تتميز بظهور الكتل البدنية Somites والأقواس البلعومية Pharyngeal arches التي تجعل الجنين يبدو في مظهره الخارجي وكأنه قطعة لحم مضبوغة فحسب، وإنما نجد ما هو أتعجب من ذلك حيث نجد الجنين في داخله مقسم إلى كتل تعرف باسم الأقسام أو القطع Metameres.

Hamilton, Boyd, Mossman: Human Embryology, 4th Edition, p 178. (١)

Longman J, Medical Embryology 1975, pp 65-66. (٢)

Keith Moore, The Developing Human 1982, 3rd Edition, p 63, 76-83. (٣)

وهكذا يصدق وصف المضفة على الجنين أصدق الوصف وأبلغه وأحكمه .. وهو أدق في ذلك من تحديدات علماء الأجنة الذين يصفون مرحلة الكتل البدنية Somites بينما نرى وصف المضفة يشمل الكتل البدنية والأقواس البلعومية بل والقطع الداخلية. وقد اعترف الأستاذ الدكتور كيث مور أستاذ علم الأجنة في جامعة تورنتو بكندا والذي يُدرّس كتابه في معظم جامعات العالم (ومترجم إلى الألمانية والفرنسية والبرتغالية والأسبانية والإيطالية واليابانية) بأن التقسيم القرآني لمراحل الجنين أفضل وأدق من تعريفات وتقسيمات علماء الأجنة في القرن العشرين في البحث الذي ألقاه في المؤتمر الطبي السعودي الثامن بالرياض - ٢٤٠٤ هـ^(١).



صورة لجدين توضح الكتل البدنية والعضلات حولها كما توضح بروز الطرف العلوي والسفلي.

(١) المؤتمر الطبي السعودي الثامن (٢٤ - ٢٨ حرم ١٤٠٤) الرياض بحث مقدم من البروفسور كيث مور والشيخ عبد المجيد الزنداني .
«A new system for classifying»
منهج جديد للتقسيم والجدولة .

تكوين العظم واللحم:

قال تعالى: «فخلقنا المضعة عظاماً فكسونا العظام لحماً ثم أنشأناه خلقاً آخر فتبارك الله أحسن الخالقين»^(١).

وقال تعالى: «وانظر إلى العظام كيف نشرها ثم نكسوها لحماً. فلما تبين له قال أعلم أن الله على كل شيء قادر»^(٢).

وقال ﷺ: «إذا مر بالنطفة شتان وأربعون ليلة بعث الله ملكاً فصورها وخلق سمعها وجلدتها ولحمها وعظامها» (أخرجه مسلم من حديث حذيفة بن أسيد).

وقد أوضحنا كيف تكون المضعة من الكتل البدنية. وهي تكشف الطبقة المتوسطة (المزودرم) بجانب المحور. وسرعان ما تقسم هذه الكتل إلى قسمين:

- ١ - قسم أمامي أنسبي Ventromedial ويكون القطاع الهيكلي Sclerotome الذي يجعل الله منه العمود الفقري وقاع الجمجمة. وتظهر هذه التحولات في الأسبوع الخامس والسادس من عمر الجنين.
- ٢ - قسم ظاهري وحشى Dorsolateral. وهذه الكتلة من الخلايا تظهر بعد تكون الفقرات الأولية. وتتميز إلى خلايا تكون الأدمة (الجلد) Dermis وما تحت الأدمة وطبقة وتكون العضلات (اللحم) الذي يكسو العظام.

وب مجرد أن تكون سالفه العظم من الغضاريف نجد أن العضلات تتبعها وتكسوها. وصدق الله العظيم حيث يقول: «فخلقنا المضعة عظاماً، فكسونا العظام لحماً ثم أنشأناه خلقاً آخر فتبارك الله أحسن الخالقين».

والخلق الآخر هو الذي تبدأ فيه الصفات الإنسانية العليا بنفخ الروح فيه وذلك ما سنشرحه عند الحديث عن الروح^(٣).

(١) المؤمنون: ١٤ - ١٥.

(٢) البقرة: ٢٥٩.

(٣) الفصل السادس عشر والسابع عشر.



اليد

القدم

صورة رائعة ليد وقدم في الأسبوع الثامن من عمر الجنين.. وتبدو غضاريف الأصابع من خلال الجلد الشفاف.. ثم تنص هذه الغضاريف تدريجياً ليحل محلها العظم وهكذا تبني معظم عظام الجسم.. يخطط لها أولاً ثم توضع اللبنة الأولى على هيئة غضاريف ثم تبني العظام في موقع الغضاريف.. وتسمى هذه العظام بالعظام الغضروفية وهي عظام الأطراف والعمود الفقري وجزء من قاع الجمجمة.. أما العظام الغشائية فتنمو مباشرة على رقائق غشائية.. دون أن يسبقها نمو غضروفية.. وأهم ما يمثلها عظام الجمجمة..

الفصل الثالث

تكوين الجنيين المشوّه

تكوين الجنين المشوه

بعد أن أخذنا فكرة عن تكوين الجنين السوي نستطيع أن نفهم
كيف ومتى يصبح الجنين مشوهاً؟

إن معظم تشوهات الأجنة تحدث في مرحلة مبكرة جداً من تكوين الجنين. بل إنها تحدث قبل أن يتكون الجنين في معظم الحالات. وذلك لأن الخلل قد يكون في النطفة الذكرية (الحيوان المنوي) أو في النطفة الأنثوية (البيضة) أو في النطفة الأمشاج (الزيجوت) كما أن الخلل قد يحدث أثناء تكون الأرية (الكرة الجرثومية) Blastula أو أثناء الانغراز والتعلق ..

ومعظم الأجنة التي تصاب في هذه المرحلة المبكرة تسقطها الأرحام حتى قبل أن تعلم المرأة أنها حامل فقد وجد الباحثون أن ما يقارب ٦٠ بالمائة إلى ٧٠ بالمائة من حالات الحمل المبكر تجهض وأن السبب الأساسي لهذا الإجهاض المبكر هو خلل في الصبغيات (الكروموسومات).

وتكون فترة تكون الأعضاء Organsgenesis والتي تتد من الأسبوع الثالث إلى الأسبوع الثامن، هي الفترة الحرجة التي تتعرض فيها الأجنة للمؤثرات الخارجية مثل المواد الكيماوية أو الأشعة أو الميكروبات ..

ولهذا فإن أخطر التشوهات الخلقية تحدث في الغالب في هذه الفترة الحرجة. وأما التشوهات التي تحدث بعد هذه الفترة فتكون في الغالب أقل خطورة.. وكلما تقدم الحمل كلما كانت التشوهات الخلقية أقل في عددها وأخف في خطورتها.

التشوهات في مرحلة النطفة:

تحدث التشوهات الناتجة عن خلل في الصبغيات في أثناء فترة الانقسام الاختزالي Meiosis أثناء تكون الحيوان المنوي أو أثناء تكون البيضة. ويؤدي ذلك إلى الآتي:

- ١ - خلل في عدد الصبغيات (الكروموسومات) : إما بزيادة أو نقصان . فبدلاً من وجود ٢٣ كروموسوماً في الحيوان المنوي أو البيضة يكون هناك ٢٤ أو ٢٢ كروموسوماً.
- ٢ - خلل في تركيب أحد الصبغيات بزيادة في طوله أو نقصان نتيجة فقدان جزء من الكروموسوم أو إضافته إلى كروموسوم آخر.

وتوجد أنواع متعددة من ثلاثة الصبغيات الجسدية- Triosomy of auto- somal chromosomes وأشهرها ثلاثة صبغيات رقم ٢١ ٢١ Triosomy المعروفة باسم متلازمة داون Down' Syndrome أو المغولية Mongolism والتي يولد فيها الطفل مصاباً بالخلف العقلي وبعض العيوب الخلقية في القلب، وتكون العيون ضيقة والجفون مائلة إلى أعلى ويزد اللسان من الفم. ويكون خط التغضّن على راحة اليد شبيهاً بذلك الموجود لدى القردة Simian Crease وهناك ثلاثة صبغيات رقم ١٨ ورقم ١٣ وهي أشد خطورة من متلازمة داون ، أما زيادة صبغي الذكورة (واي) (XYY) فربما سبب زيادة في الإقدام والشجاعة والجرأة والطول . وقد وجد بعض الباحثين أن بعض عتاة المجرمين يحملون زيادة في صبغي الذكورة . (ليس ذلك مرتبطاً بالضرورة بالإجرام).

أما زيادة صبغ الأنوثة (إكس) (XXX) فربما سبب تخلفاً عقلياً وبلاهة . وإذا زاد صبغ الأنوثة بالنسبة لرجل (XXY) فإنه يصبح بارد المهمة عنين وعقيم .. (متلازمة كلينفلتر).

وإذا حدث أن أكثر من حيوان منوي قام بتلقيح البيضة (وهو أمر نادر الحدوث) فإن اللقيحة (الزيجوت أو النطفة الأمشاج) ستحتوي على ٦٩ كروموسوم أو أكثر . وتعرف هذه الحالة باسم «تعدد الصبغة Poly ploidy

وهذه اللقيحة لا يمكن أن تعيش ولا بد أن تموت وتجهض تلقائياً في مرحلة مبكرة جداً. وإن كانت بعض الحالات النادرة جداً قد سجلت لمواليد لديهم ٦٩ كروموسوماً في كل خلية من خلاياهم.. ولكن هؤلاء المواليد توفوا خلال أيام من ولادتهم.

وقد يحدث أن يزيد العدد من ٤٦ كروموسوماً إلى ٩٢ وهو في الغالب ناتج عن انقسام غير سوي خلية الزيجوت (Cleavage) وهو ما يعرف باسم الانشطار دون أن تصبح الخلية خلتين..

وهذه الأجنحة أيضاً تجهض تلقائياً في فترة مبكرة من الحمل.

وقد يحدث خلل في تركيب الكروموسومات دون أن يحدث فيها زيادة أو نقص في العدد. ويرجع ذلك إلى ما يسمى عملية الانتقال Translocation لل المادة الصبغية في أحد الكروموسومات أو الحذف Deletion ومن أمثلة الحذف هذه، نقص في الكروموسوم الخامس فيؤدي إلى خلل شديد في تكون الجنين. وينزل الطفل مصاباً بتأخر عقلي شديد ويكون صراخه شبيهاً بماء القطة . Cried chat

أما إذا حدث الحذف في الذراع القصير للكروموسوم رقم أربعة فإن صراخ الطفل يكون بنبرة خاصة Wolf Syndrome ويكون ذلك مصحوباً بعيوب خلقية شديدة.

وقد يكون الكروموسوم حلقي الشكل Ring chromosome ويؤدي ذلك إلى خلل في تكوين جسم الجنين.

كما قد يحدث انقلاب جزء من كروموسوم إلى جزء آخر Inversion، وقد يكون الخلل في مثل هذه الحالات بسيطاً. وقد يكون مقترناً مع متلازمة داون، وقد تحدث طفرات للجينات دون حدوث أي خلل ظاهر في الكروموسومات، وهذا أمر شديد التعقيد ستتركه إلى بايه. وتسمى الطفرات الجينية Mutation of Genes وتسبب أنواعاً كثيرة من الأمراض الوراثية مثل مرض الودانة Achondroplasia أو حالة العنعش أي زيادة عدد الأصابع في اليدين والقدمين

Poly dactyly هو مرض غير خطير كما قد يحدث رقص هنتنجرتون Huntington Chorea وهو مرض خطير يسبب الجنون ونوع من الشلل الرقاص في مقتبل العمر.

التوائم السيمامية:

لا بد لفهم التوائم السيمامية من إعطاء فكرة مبسطة عن التوائم.. إن هناك نوعين من التوائم هما:

- ١ - التوائم غير المشابهة: وهي تحدث نتيجة تلقيح بويضتين أو أكثر تفرزهما المرأة. وتلقيح كل بيضة بحيوان منوي. وتنمو هذه الأجنة وتلد هما المرأة. ويكون التوأم غير مشابه إلا بقدر ما يتشابه الأخوة لأب وأم.
- ٢ - التوائم المشابهة: وهي تحدث نتيجة تلقيح بيضة واحدة بحيوان منوي واحد وفي مرحلة الانقسام والانشطار Cleavage أو ما بعدها تنفصل الخلايا لتكون كل مجموعة منها إنساناً كاملاً.

وهذه التوائم تكون متماثلة حتى ليمكن اعتبارها إنساناً واحداً في الأصل، لكنه ظهر على الأرض بشكل إنسانيين متماثلين تماماً من حيث الجنس ومن حيث الصفات الوراثية.. وهذا فإن هذه التوائم تستطيع أن تتقبل الأعضاء من مثيلها التوأم دون رفض ولذا لا تحتاج إلى عقاقير خفض المناعة في هذه الحالة. ومع هذا فهناك من الفروق الدقيقة ما يجعلها شخصين وليسَا شخصاً واحداً. وإن كان الطبع لا يستطيع تعليل هذه الفروق الدقيقة.

ويحدد وقت انفصال البويضة الملقحة مدى الاتصال بين هذه التوائم. فإذا كان الانفصال مبكراً أي بعد التلقيح بقليل فإن كل جنين سيحمل غشاء سل (أمينون) وغشاء المشيمة (كوريون)، وتكون كل مشيمة منفصلة عن الأخرى.

أما إذا كان الانفصال في مرحلة الكرة الجرثومية فإن التوأم يشتراكان في غشاء مشيمي واحد وإن كان لكل واحد منها غشاء سل.

أما إذا كان الانفصال متأخراً في مرحلة تكون اللوح الجنيني Germinal

فإن ذلك يؤدي إلى تكون جنين بكتير سل واحد وعشاء مشيمي واحد Disc لها جيئاً؛ فإن كان الانفصال غير تام أدى ذلك إلى ولادة توائم متصلة Con-Twins joined وهي التوائم المعروفة باسم التوائم السيمامية. وقد سميت كذلك لأن أشهر هذه الحالات كانت لتوأم متصل من سيم (تايلند الآن).

وقد يكون الاتصال في الرأسين Cranio pagus أو من الصدر من الجهة الأمامية Thoraco pagus أو من الظهر Pyopagus وكان أشهر هذه التوائم قد ظهر في قرية بالقرب من بانكوك وولدا في ١٨١١/٥/١١ وكانتا متصلتين من جانبها وعاشا حتى بلغا الثانية والستين عندما مات أحدهما بجلطة في الدماغ وتبعه الآخر على الأثر. وانتهيا عندهما ذهبا إلى أوروبا والولايات المتحدة وعملما في السيرك. وقد تزوجا وأنجبا عدداً من الأطفال. وأنجب أولادهما ذرية سليمة من الأحفاد.

وقد ذكر الأمير الصناعي^(١) في كتابه «الروضة الندية في شرح التحفة العلوية» عدة روايات عن أجنة متصلة في أيام أمير المؤمنين عمر بن الخطاب رضي الله عنه فاختار فيها عمر والصحابة رضي الله عنهم لم يعرفوا كيف يقسموا لها الميراث فجاء الإمام علي كرم الله وجهه وحكم في القضية. قال الأمير الصناعي^(١): وعن سعيد بن جبير قال أتى عمر بن الخطاب بأمرأة قد ولدت ولداً له خلقان بدنان وبطنان وأربعة أيدي ورأسان وفرجان. هذا في النصف الأعلى، فاما الأسفل فله فخذان وساقان ورجلان مثل سائر الناس، وطلبت المرأة ميراثها من زوجها (الذي تُوفي) وهو أبو ذلك الخلق العجيب فدعاه عمر بأصحاب رسول الله ﷺ فشاورهم فلم يحييه بشيء. ودعا علي بن أبي طالب رضي الله عنه فقال علي رضي الله عنه: إن هذا أمر يكون له نبا فاحبسها واحبس ولدها واقتض ما لهم وأقم لهم من يخدمهم وأنفق عليهم بالمعروف. (ليس المقصود بالحبس هاهنا وضعهم في السجن وإنما وضعهم في منزل خاص بهم في المدينة المنورة) ففعل ذلك عمر ثم ماتت المرأة وشبّ الخلق وطلب

(١) محمد بن إسماعيل الأمير: الروضة الندية في شرح التحفة العلوية، بإشراف أحد الشامي. الدار اليمنية للنشر والتوزيع ١٤٠٥ هـ / ١٩٨٥ ص ١٧٤، ١٧٥.

الميراث فحكم له علي بأن يقام له خادم خصي (لأن الخلق أثني) يخدم فرجيه ويتولى منه ما يتولى إلا ما لا يحل لأحد، ثم إن أحد البدنين طلب النكاح . . . فقال علي: الله أكبر. إن الله أحل وأكرم من أن يُرى عبده أخيه وهو يجتمع أهله ولكن عللوه ثلاثة (أي تعللوه له بالأعذار لمدة ثلاثة أيام) فإن الله سيقضى قضاء فيه، ما طلب هذا إلا عند الموت كفعاش (الخلق) ثلاثة أيام ومات. فجمع عمر أصحاب رسول الله ﷺ وشاورهم فقال بعضهم: اقطعه حتى بين الحي من الميت ونكتفنه وندفعه فقال عمر: إن هذا الذي أشرتم أعجب أن يقتل حيًا بحال ميت . . . وضَّجَّ الجسد الحي وقال: الله حسبكم تقتلوني وأناأشهد أن لا إله إلا الله وأن محمداً رسول الله ﷺ وأقرأ القرآن برفقه إلى علي وقال: أبا الحسن أحكم فيما بين هذين الخلائق فقال علي رضي الله عنه: الأمر فيه أوضح من ذلك وأسهل. وإن الحكم أن تعللوه وتحظطوه وتكتفنه وتدعوه مع ابن أمه يحمله الخادم إذا مشى ويعاون عليه أخيه. فإذا كان بعد ثلاثة جف فأقطعوه جافاً ويكون موضعه لا يتألم لأن الله لا يبقي الحي بعده أكثر من ثلاثة يتآذى من رائحة نتنه وجيفته ففعلوا ذلك فعاش الآخر ثلاثة أيام ومات. فقال عمر: رضي الله عنك يا ابن أبي طالب فيما زلت كاشف كل شبهة وموضع كل حكم.

وهذه القصة تشبه إلى حد ما قصة التوأم السيامي المشهور تشانج ويانج الذي سنذكر قصته فيما يلي. والفارق بين القصتين أن التوأم السيامي المشهور تزوجا وأنجبا.

* * *

وقد يكون الخلل في مرحلة النطفة ناتجاً عن انتقال جزء من أحد الكروموسومات إلى كروموسوم آخر يلتتصق به أثناء الانقسام الاختزالي. وتدعى هذه العملية باسم انتقال الموضع Translocation. وقد يكون هذا الانتقال متبادلاً بين كروموسومين اثنين فيسمى الانتقال المتبادل Reciprocal Translocation.

ويحدث في بعض الأحيان ما يسمى بعملية عدم فك الارتباط Non

Disjunction ويعتبر هذا من أهم أنواع الخلل الذي يحدث أثناء الانقسام الاختزالي.

و سنشرح أنواع الخلل في تكوين الكروموسومات (الصبغيات) في فصل خاص ولكننا أحبينا هاهنا أن ننوه بأهمية حدوث مثل هذا الخلل في مرحلة تكوين البيضة أو في مرحلة تكوين الحيوان المنوي . أي أن التشوه قد حدث قبل أن يخلق الجنين بويؤدي عدم فك الارتباط إلى خلل في عدد الكروموسومات مسبباً ما يعرف باسم الجسيمات الأحادية Monosomy وبدلأ من أن تحتوي النطفة الأمشاج (الزريحوت) على ٢٣ زوجاً من الكروموسومات فإنها تحتوي على ٤٥ كروموسوماً بدلأ من ٤٦ .

وإذا حدث هذا النقص في الكروموسومات الجنسية (غير الجنسية) فإن الجنين يكون معرضاً لتشوهات شديدة تؤدي إلى موته وإسقاطه في فترة مبكرة من الحمل ومن النادر جداً أن يولد جنين به نقص في أحد الكروموسومات الجنسية .

أما إذا حدث النقص في أحد الكروموسومات الجنسية فإن ذلك النقص يؤدي إلى وفاة ٩٧ بالمئة من هذه الأجنة المصابة، وبالتالي إلى إسقاطها. ومع ذلك فإن وجود نقص في أحد الكروموسومات الجنسية أمر غير شديد الندرة. ويعرف باسم متلازمة ترنر Turner Syndrome . وهي تمثل حالة من كل عشرة آلاف حالة من حالات المواليد، وحالة من كل ١٨ حالة من حالات السقط الطبيعي (بدون فعل فاعل) .

أما العدد الزائد في الصبغيات فقد يكون في أحد الكروموسومات الجنسية Autosomal chromosome أو في أحد الكروموسومات الجنسية Sex chromosome .

ويكون العدد النهائي للكروموسومات في الخلية ٤٧ كروموسوماً بدلأ من ٤٦ .



صورة لشانج وانج أشهر التوائم الملتصقة في العالم.. وقد سميت جميع التوائم الملتصقة بعد ذلك باسم التوائم السياسية.

وقد ولد التوأمان شانج وانج في ١٨١١/٥/١١ وكانا ملتصقين. وقد عاشا فترة طويلة وعملوا كسمسارين في سوق القوارب في النهر وذهبوا إلى أوروبا وأمريكا عام ١٨٤٣ .. وتزوجا بشقيقتين في عام ١٨٢٩ .. وأنجب الأول سبعة أولاد وخمس بنات.. وأنجب الثاني سبع بنات وثلاثة أولاد وكان جميع أطفالها طبيعين ما عدا ولد وبنت من أطفال شانج اللذان كانوا أصميين أبكمين.

وفي ١٧ يناير ١٨٧٤ مات شانج نتيجة جلطة في المخ... وبعد ثلات ساعات لحق به أخيه «وانج» اللاصق به. وقد بلغا عندهما الثانية والستين من العمر... ولا يزال بعض أولاد التوأميين على قيد الحياة... وأحد هؤلاء جنرال في سلاح الجو والأخر رئيس لأحد السكك الحديدية... وقد كثرت ولادة التوائم في هذه الأسرة ولكن دون وجود توائم ملتصقة. من كتاب «خلق الإنسان بين الطبع والقرآن» (للمؤلف).



صورة لتوأم سيمامي ذو رأسين. وتحدث هذه التوائم نتيجة انفصال اللقيحة في مرحلة متأخرة بعد تكون اللوح الجنيني وبحيث تكون الدماء الذاهبة إلى أحدهما قليلة بينما تكون الدماء الذاهبة إلى الآخر وافرة فينمو أحدهما غواً طبيعياً بينما يكون الآخر مبتوراً ناقصاً ولنصلقاً بأخيه كطفيل أو كرأس إضافي.



مجموعة من التوائم السيمامية (التوائم المتماثلة من لقيحة واحدة Monozygotic). وقد التصقت من الصدر من أمام أو من الوجه والرأس أو الرأس والجسم معاً، أو جزءاً فقط من الجنين الآخر هو البالقي يحمله أخيه كجسم طفيلي.

في الصورة (A) الالتصاق بين الأخوين من أمام وتخرج منها قيلة سرية Omphalocle والطفل في الجهة اليسرى قد التصقت أطرافه السفل وأصبحت مثل ذيل السمكة مما يعرف باسم أطراف حورية البحر (Sirenomelia). وفي الصورة (B) الجنين المتلطف متتصق بأخيه في منطقة الصدر. ولم يبق من الجنين المتلطف إلا جذعه الأسفل وأطرافه السفل. وفي الصورتين (D,C) توأم سيمامي متتصق من الرأس والوجه والجذع من أمام مما أدى إلى هذا التشوه الفظيع والشديد. (نقاً عن كتاب كيث مور الإنسان النامي (Developing Human)



بيتي لو ويليمز مع
توأمها الطفيلي الملتصق.

JACK LIPPIRA مع توأم
الطفيلي المختفي في جسده.

هذه التوائم تسمى
توائم سيامية وهي نتيجة
تلقيح بوبضة واحدة
وانفصلاها في مرحلة متأخرة
بعد تكون اللوح الجنيني
Germ Disc وأحد الأجنة
يكون نام النمو أما الآخر
فيذهب دمه إلى أخيه ولذا
يكون فهو ناقصاً، وشكله
غريباً ومحزناً.



الولد ذو الرأسين.. أو الأخوان تومس

توائم سيمامية نشرتها جريدة عكاظ
في ١/١ ١٩٧٩ أثجبت هذه التوائم
سيدة فلبينية

تشوهات خلقية: رأسان وجسم
واحد ويدان ورجلان



راديكا وراييكا فتاتين هنديتان ملتصقتان إذا
أخذت إحداهما دواء شعرت الأخرى بتأثيره..



صورة نشرتها صحيفة «Arab News» في عددها الصادر ٢/٢/١٩٨١ م الموافق ١٤٠١/٣/٢٧ لتوائم سيامية ولدا في ١٩ ديسمبر ١٩٨٠ وكانا ملتصقين من جهة الصدر وبالذات من عظم القص والسرة والكبد وفي وضع لم يعهد من قبل .. وهو أن رأس الأول عند قدم الثاني والعكس .. وقد ولد الطفلان في مدينة هردان كرالوف في تشيكوسلوفاكيا .. وقد تم فصل التوأمين جراحياً بنجاح كما هو موضح في الصورة الأخرى.

التشوهات الخلقية في فترة تكون التوتة والكرة الجرثومية (قبل مرحلة العلقة أو الانفراز):

تبقي النطفة الأمشاج (الزنجيبوت) ستة أيام تقريباً قبل أن تنغرز في الرحم وتعلق بجداره وفي هذه الفترة تنقسم وتتحول إلى مجموعة من الخلايا تعرف باسم التوتة Morulla ثم تصبح مثل الكرة وتسمى الكرة الجرثومية Blastula.

وإذا تعرضت الكرة الجرثومية لكمية من الأشعة فإنها تتبع جيناً مشوهاً. وكذلك إذا تعرضت هذه الكرة الجرثومية للمواد الكيماوية والعقاقير فإنها تتعرض للتشوه. وقد أمكن إثبات تأثير العقاقير ومنها النيكوتين الموجود في التبغ على الكرة الجرثومية في حيوانات التجارب.

وقد وجد الباحثون أن تأثيرات المواد المسخية، سواء كانت أشعة أو مواد

كيماوية أو ميكروبات، في هذه الفترة تؤدي في الغالب الأعم إلى قتل هذا الجنين في مرحلة مبكرة جداً، وبالتالي إلى إسقاطه في تلك الفترة المبكرة من الحمل.

ولهذا يعتبر تأثير المواد المسخية Teratogenic Agents في هذه الفترة، إما أن يسبب موت الجنين أو لا يؤثر عليه على الإطلاق.. ذلك لأن تأثير هذه المواد على بعض الخلايا يمكن أن يستبدل بالخلايا العميمية والجميمة Totipotent التي تمثل معظم خلايا الجنين في هذه المرحلة المبكرة من النمو.

وأغلب التشوّهات الخلقية التي تشاهد بعد الولادة، وترجع إلى هذه الفترة

من النمو، يكون سببها التوائم السيامية التي أسلفنا في شرحها.

ومن العلوم أن انفصال الريجوت في مرحلة مبكرة يؤدي إلى توائم متضادة غير متصلة أما إذا كان الانفصال قد حدث في مرحلة الكرة الجنثومية أو ما بعدها أثناء تكون اللوح الجنيني فإن ذلك يؤدي إلى تكون أجنة لتوائم متصلة، وهي التي عُرفت باسم التوائم السيامية السابق ذكرها.

التشوه في الفترة الحرجة (مرحلة الجنين: من الأسبوع الثاني إلى الأسبوع الثامن):

تسمى هذه الفترة في علم الأجنة المرحلة الجنينية Embryonic Period للتفريق بينها وبين المرحلة التي تليها وهي من الأسبوع التاسع إلى الولادة والتي تعرف باسم مرحلة الحميل Feotal Period.

وفي هذه الفترة يكون نمو الخلايا على أشدّه. وفي الفترة من الأسبوع الرابع حتى الثامن يبدأ تخلّق الأعضاء Organogenesis وهي أشد فترات النمو حراجة وهذا فإن تأثير المواد المسخية من عقاقير ومواد كيماوية وأشعة وميكروبات تكون على أشدّها في هذه الفترة.

وتكون التشوّهات الخلقية التي حصلت في هذه الفترة خطيرة وكبيرة ومتعددة. فعلى سبيل المثال فإن أي إصابة للجهاز العصبي قبل قفل هذا الأنابيب (أي قبل اليوم الثامن والعشرين منذ بدء التلقيح) يؤدي إلى العيب الخطير المعروف باسم الأنابيب العصبي المفتوح Open Neural Tube والمتمثل

في جنين بدون دماغ (تقفل الفتحة الرأسية في اليوم الخامس والعشرين) أو جنين مفتوح الفقرات السفلية «الصلب الأشرم» Spina bifida وظهور منه السحايا والنخاع (فتح سحائي نخاعي) Meningo Myelocele وكلاهما عيب خطير.

ولا يعيش الجنين بدون مخ (يوجد له جذع الدماغ فقط) سوى سويعات وعلى الأكثر بضعة أيام ثم يموت. بينما يمكن أن يعيش الجنين ذو الصلب الأشرم ولو كان لديه فتح سحائي وعائي. ويمكن إجراء عملية تجميلية له وإن كان في الغالب سيصاب بأنواع من الشلل للأطراف السفلية.

ومعظم، إن لم نقل كل، التشوّهات الخلقية التي تحدث في هذه الفترة المبكرة تؤدي إلى تشوّهات خطيرة جداً سواء كانت في الجهاز العصبي أو في الجهاز الدورى والقلب أم في الجهاز الهضمي أو الجهاز التنفسى.

أما التشوّهات التي تحدث بعد الأسبوع الثامن فإن أغلبها يكون محدود الأثر وإن كان بعضها خطيراً.



«في أي صورة ما شاء ربك؟»

طفل حديث الولادة فقد نصف دماغه وقبة الرأس ونصف الجمجمة ليس لدى هذا المخلوق من الدماغ إلا المخيخ والنخاع المستطيل الذي بواسطته يستطيع التنفس... . ومع ذلك فلا يستطيع العيش إلا لسويعات فقط وإن كان بعض هذه الحالات الشاذة قد عاشت لعدة أيام..

حالة مشابهة للصورة السابقة .. طفل مولود بدون رأس تقريباً وبدون دماغ ما عدا النخاع المستطيل المسؤول عن المناطق الحيوية .. لقد عاش هذا الطفل عدة أيام بعد ولادته.

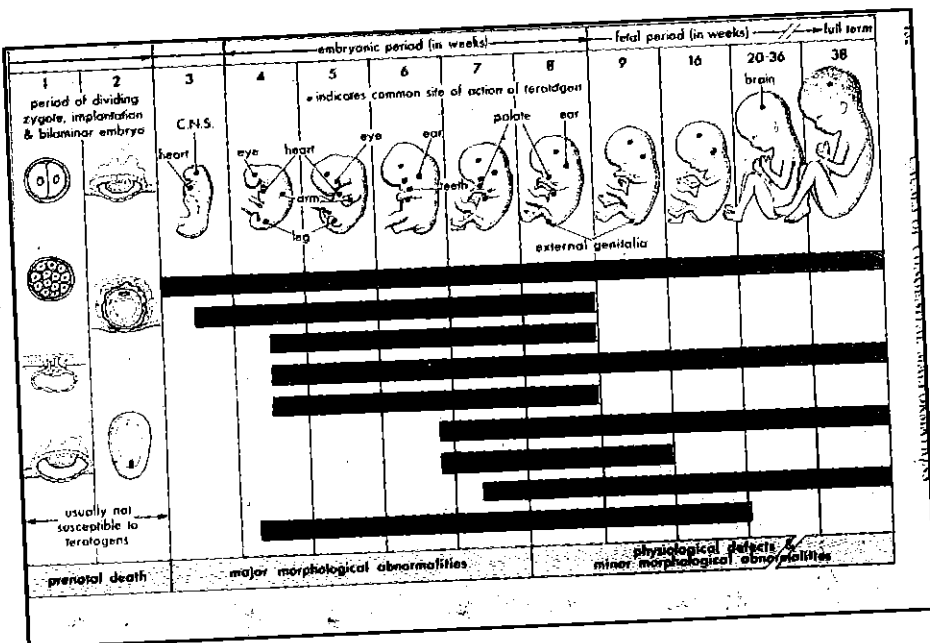


طفل بأطراف صغيرة جداً وقصيرة جداً .. إن أحد أسباب فقدان الأطراف هو الدواء المشهور «الثاليدوميد». وهو دواء مهدئ خال من المضاعفات فلما أعطي للحوامل كانت نتيجة هذه التشويبات الخلقية. وقد سحب العقار من السوق وقامت الشركة بتعويض جميع أهالي هذه الحالات .. ولكن بعد ماذا؟!



طفل حديث الولادة به عيوب حلقة في الدماغ وفي النخاع الشوكي والمعمود الفقري وتبرز من هذه الفجوة أغشية السحايا المحاطة بالنخاع الشوكي.





صورة توضح مراحل نمو الجنين المأمة وكيفية تأثير المواد المسخنة Teratogens على مختلف أجهزة الجسم. وكيف يكون التأثير خطيراً وشديداً (اللون الأحمر) أو خفيفاً نسبياً (اللون الأصفر). ففي الفترة الحرجة (أسبوعين إلى ثمانية أسابيع) يكون التأثير شديداً خطيراً. وما بعد ذلك يكون التأثير أقل وإن كانت بعض تلك التشوهات خطيرة أيضاً. كما يحدث في مرض الزهري الذي يحدث تأثيره في الشهر الخامس من الحمل.
 (هذه الصورة نقلأً عن كتاب «الإنسان النامي» Developing Human للدكتور كيث مور).

مرحلة الحمیل : Fetal Period

وهي التي تبدأ من الأسبوع التاسع منذ لحظة التلقيح وتقتد إلى نهاية الحمل. وتؤثر المواد المسخية على الجنين وخاصة على الجهاز العصبي الذي يشاهد فترة نمو كبيرة منذ الأسبوع التاسع. كما تؤثر على الجهاز التناسلي الذي يتكون في هذه الفترة (من الأسبوع الثامن حتى الثاني عشر) وهذا فإن الخلل في تكوين الأعضاء التناسلية الظاهرة يكون على أشدّه في هذه الفترة. كما أن تكون الأسنان وسقف الحنك يظهر في فترة الحمیل ولذا فإن المواد المسخية التي تؤثر على هذه المناطق تكون على أشدّها في هذه الفترة.

وعلى سبيل المثال فإن تأثير التراسيكلين على الأسنان يكون على أشدّه في فترة تكون الأسنان أي بعد ١٢٠ يوماً منذ التلقيح.

وقد يكون التأثير خفياً ولا يظهر على الجنين ولا على المولود ويبقى سيناً طوّلاً حتى يظهر الأثر في شرخ الشباب وميغة الصبا. ومن ذلك تأثير مادة هرمونية تسمى الأستيلبسترون Stilbesterol إذا أخذتها المرأة الحامل فإن ذلك يؤدي إلى حدوث سرطان في الفرج لابتها عندما تبلغ سن الشباب !!

ويوضح الجدول التالي زمن تأثير بعض المواد المسخية^(١).

التشوه	الفترة	
عيوب خلقية في القلب والasad (الماء الأبيض) والصمم	٦٠ يوماً	فيروس الحصبة الألمانية
عدم نمو الأطراف تضخم البظر وقفل الشفرتين بحيث تبدو البنات عند الولادة على هيئة ذكر	٤٠ - ٢١ قبل اليوم التسعين	عقار ثاليدومايد هرمونات الذكورة
نمو البظر فقط تلورين الأسنان الأولى اللبنية والدائمة	بعد اليوم التسعين حوالى ١٢٠ يوماً أو ما بعدها	هرمونات الذكورة تراسيكلين

Persaud T.V.: Basic Concepts in Teratology. Alan Liss Inc., New York, 1985: 23-29. (١)

الفصل الرابع

نظرة عامة
لأسباب التشوّهات الخلقيّة في الجنين

نظرة عامة لأسباب التشوّهات الخلقية في الجنين

أسباب التشوّهات الخلقية في الجنين:

يعتبر الخلل في الصبغيات (الكروموسومات) أهم سبب للإسقاط (الإجهاض) التلقائي كما يعتبر أهم سبب للتشوّهات الخلقية التي يولد بها الجنين.

وتذكر بعض المراجع الطبية أن ما بين ٣٠ إلى ٤٠ بالمائة من كل حمل يجهض في مرحلة مبكرة^(١) ويعتبر الإجهاض التلقائي عملية طبيعية يقوم بها الرحم لطرد جنين لا يمكن أن تكتمل له عناصر الحياة إذ وجد أن نسبة كبيرة من هذه الأجنة المجهضة تلقائياً مشوهة شوحاً شديداً وبها إصابات بالغة في الصبغيات (الكروموسومات). وتتراوح نسبة إصابة الكروموسومات ما بين ٧٠ إلى ٩٠ بالمائة من الأجنة المجهضة تلقائياً^{(٢)(٣)}.

وقد ذكرت مجلة ميديسن دايجست^(٤) أن ٧٨ بالمائة من جميع حالات الحمل تجهض تلقائياً في مرحلة مبكرة بسبب التشوّهات الخلقية والخلل في الصبغيات (الكروموسومات) ولذا فإن الإجهاض التلقائي يعتبر رحمة من الله لهذا الجنين المشوه.

(١) كتاب مرك الطبي العملي الطبعة ١٣ ص ٩٤٩

Merk Manual

(٢) المرجع السابق.

(٣) محمد علي البار: مشكلة الإجهاض ص ١٢ (الطبعة الأولى) الدار السعودية.

(٤) عدد يناير ١٩٨١ ص ٤٧.

ويقسم الإجهاض عادة إلى مرحلتين:

الأولى: ما قبل اثنين عشر أسبوعاً: وهذه تشمل أغلب حالات الإجهاض التلقائي، بل وأغلب حالات الإجهاض المحدث Induced Abortion. وتقول المصادر الطبية أن ما يقرب من ٥٠ بالمائة^(١) من حالات الإجهاض التلقائي Spontaneous Abortion تتم في مرحلة مبكرة جداً وقبل أن تعلم المرأة أنها حامل (أي بعد انغراز الكرة الجنثومية Blastula في الرحم). وفي بعض الأحيان لا يحصل انغراز أصلاً.. وهذه هي الوسيلة المعتقد أن اللولب I.U.D يعمل بها لمنع الحمل. وإن كان أغلب أخصائني أمراض النساء والولادة يعتقدون أنه يمنع التلقيح أساساً بواسطة الإفراز المخاطي التخين في عنق الرحم، وبواسطة اضطراب حركة الشعيرات داخل جدار قناة الرحم وغيرها من الأسباب).

والثانية: ما بعد اثنين عشر أسبوعاً: وهي نادرة الحدوث نسبياً في الإجهاض التلقائي. وإذا حدثت في الإجهاض التلقائي فتكون في الغالب مأومة العاقب. أما إن حدثت بفعل فاعل فإن مضاعفات هذا النوع من الإجهاض كثيرة وتشمل النزف الدموي وتعزق الرحم أو انتقامه.. وهذا فإن إخراج محتويات الرحم لا ينصح بها عادة بعد هذه المدة. وتستخدم بدلاً من ذلك عملية شق الرحم Hysterotomy أو حقن السائل الأمينوسي بمحلول ملح^(٢) أو استخدام البروستاجلاندين على هيئة حقن وريدية أو لبوس مهبل أو أقراص للمساعدة في توسيع عنق الرحم وإيجاد طلق.

وتسبب التشوهات الخلقية الإجهاض المبكر والتأخر ولادة الأطفال الموقعة Still birth كما أنها تشكل ٢٠ بالمائة من جميع وفيات الأطفال في الشهر الأول منذ الولادة Neonatal Period.

(١) كيث مور K. Moore: The Developing Human , 3rd Edition, P 49., Sounders Company. London.

(٢) كتاب مرجع مرك الطبي العملي الطبعة ١٣ ص ٩٣١ .

أسباب التشوهات الخلقية واضطراب نمو الجنين:

تفاعل أسباب كثيرة في تسبب تشوهات الجنين واضطراب نموه. ويمكن أن نقسم هذه الأسباب عدة تقسيمات. ومن أشهر هذه التقسيمات ما يلي:

١ - **أسباب بيئية Environmental Causes**

٢ - **أسباب وراثية Hereditary Causes**

٣ - **أسباب تتفاعل فيها عوامل البيئة والوراثة معاً Multifactorial**

٤ - **أسباب ميكانيكية.**

ويمكن أيضاً أن نقسم الأسباب كالتالي:

١ - **أسباب راجعة إلى الأم.**

٢ - **أسباب راجعة إلى الجنين.**

٣ - **أسباب راجعة إلى المشيمة.** (وتشكل التشوهات الخلقية ٢,٧ بالمائة من جميع المواليد وفي مرحلة الطفولة الباكرة تكتشف مجموعة أخرى من التشوهات الخلقية وبذلك تضيف ٣ بالمائة أخرى).

الأسباب البيئية (الخارجية):

لم يكن مجھولاً لدى الأمم الغابرة أن تناول بعض العقاقير قد يؤدي إلى الإجهاض. بل أفضى الفقه الإسلامي في ذكر كثير من أسباب الإجهاض وفرض في ذلك دية خاصة هي الغرة وهي وليد أو جارية أو نصف عشر (٢٠/١) دية الرجل..

وقد حكم الإمام علي على عمر رضي الله عنها بأن يدفع الغرة لامرأة خافت من عمر فأجهضت.

وقبل ذلك حكم رسول الله ﷺ بدفع دية امرأة وغرة عندما اقتلت امرأتان من هذيل فرمت إحداهما الأخرى بحجر فقتلتها وما في بطنهما فقضى

رسول الله ﷺ على العاقلة (أهل المرأة وقبيلتها) بدفع دية المرأة المقتولة ودفع دية أخرى هي الغرة وهي دية الجنين الذي كان في بطنها.

وإذا تركنا هذه الأسباب الخارجية العامة مثل الضرب والاعتداء والإخافة فإن هناك أسباباً أخرى بدأ الطب يدركها في القرن العشرين.

وكان جريج أول من نشر تقريراً عن التشوّهات الخلقية التي تصيب الجنين بسبب الحصبة الألمانية وذلك عام ١٩٤١^(١). ثم ظهرت في السنتين قصة عقار الثاليدومين المشهورة.

والثاليدومين عقار مهدئ قيل إنه حال من المضاعفات فلما أعطي للحوامل ظهرت الأجنة بدون أطراف.. وثارت قضايا في المحاكم في أوروبا والولايات المتحدة ودفعت الشركة المنتجة مئات الملايين من الدولارات كتعويض مؤلاء الأمهات مما أدى إلى إفلاس الشركة المنتجة.

ومنذ ذلك الحين ظهر العديد من الكتابات الطبية في المجالات المتخصصة تتهم هذا العقار أو ذاك في تسبب التشوّهات الجنينية وكثُرت هذه المواد بصورة مزعجة حقاً إلا أن من حسن الحظ أن الدليل على اتهام كثير من هذه المواد كان ضعيفاً^(٢)، رغم أن تأثير هذه المواد على أجنة بعض الحيوانات كان قوياً. وتعتبر التأثيرات البيئية المختلفة مسؤولة عن ١٠ بالمائة من جميع التشوّهات الخلقية.

ومن أقوى العوامل البيئية تأثيراً على الأجنة ما يلي:

١ - الأشعة Radiation

٢ - أنواع من الأنماط (الالتهابات والأمراض المعدية) Infections

٣ - العقاقير والمواد الكيماوية Drugs and Chemicals

٤ - العوامل الميكانيكية.

وسنناقش كل واحد من هذه المجموعات بإيجاز فيما يلي:

Persaud T.V.N: Prenatal Pathology, 1979, p 52, 1st Edition Spring field, Illinois, Charles Thomas. (١)

Persaud T.V.N: Prenatal Pathology, 1979, p 52.

(٢) المصدر السابق

الأشعة :

إن تأثير الأشعة على الأجنة عرف منذ وقت مبكر في هذا القرن. ففي عام ١٩٢٠ سجل آشينهايم Aschenheim حالة طفل ولد متخلفاً عقلياً مع صغر الدماغ (microcephaly) بسبب تعرض أمه للأشعة أثناء الحمل. وقد استعرض مورفي Murphy عام ١٩٢٩ م ٦٢٥ حالة حمل تعرضت للأشعة السينية أثناء الحمل فتابعها حتى الولادة ووُجد عدداً من التشوهات الخلقية^(١).

وتتعرض المرأة الحامل للأشعة السينية أو أشعة جاما أو المواد المشعة Radio nuclides من أجل تشخيص بعض الأمراض.. وقد يعلم الطبيب بحمل المرأة وقد لا يعلم وخاصة في المراحل المبكرة من الحمل.

ويؤدي التعرض للإشعاعات المختلفة إلى طفرات في المورثات Gene mutations وإلى زيغ بالصبغيات Chromosomal aberration .. وإلى نقصان النمو داخل الرحم وخارجه وإلى تشوهات خلقية تؤدي أحياناً إلى موت الجنين أو إجهاضه أو إلى ولادته بتشوهات خلقية.

وتعتمد شدة الإصابة على عدة عوامل أهمها كمية الأشعة التي تتعرض لها الحامل ومدة التعرض ومدة الحمل. فالالتعرض للأشعة في بداية الحمل وخاصة الأشعة على البطن والحوض تؤدي إلى صغر الدماغ Microcephaly والشوكة المشقوقة Spina bifida والحنك المشقوق Cleft palate وتشوهات بالعظم والأعضاء الداخلية (الأحشاء) والتخلف العقلي.. وفي كل الحالات تقريباً يتعرض الجهاز العصبي للإصابة.. والتعرض للأشعة في وسط الحمل ونهايته تعرض للجنين للإصابة بسرطان الدم (اللوكيميا) في سن الطفولة^(٢).

وعند متابعة الحالات التي تعرضت لإشعاعات القنبلة الذرية في هiroshima ونجازaki في الحرب العالمية الثانية.. وخاصة حالات الحمل قبل ١٨ أسبوع وجد الباحثون (Miller and Mulvihill 1976) و (Wood et al 1967) أن نسبة

(١) المصدر السابق ص ٥٢.

(٢) المصدر السابق ص ٥٣.

كبيرة من المواليد أصيبت بالتخلف العقلي وصغر الدماغ. كما تعرضوا لزيادة كبيرة في سرطان الدم Leukaemia ومتلازمة داون Down Syndrome كما زادت أيضاً نسبة الإصابة بأنواع مختلفة من السرطان وخاصة سرطان الدم (اللوكيبياء) في سن الطفولة.

ولهذا ينصح بعدم تعریض الأم الحامل للأشعة أثناء فترة الحمل وخاصة في الأشهر الثلاثة الأولى.

ويعتقد أن الكمية القليلة من الأشعة (أقل من 10 راد) لا تؤثر تأثيراً سيئاً على الجنين. ولكن لا ينبغي أن تتعرض لها الحامل إلا لضرورة ملحة ويستحسن أن يكون ذلك بعد الشهر الخامس من الحمل. ويعتقد رينرت (Rennert 1975) أن التعرض للأشعة بعد الشهر الخامس بالكميات المحددة غير ضار بالنسبة للجنين وخاصة إذا قام أخصائي الأشعة بحماية الرحم بلباس واقٍ على منطقة الرحم.

ويقترح هامر وجاكبسون (Hammer - Jacobson 1963) إجراء الإجهاض الطبيعي إذا تعرضت الحامل لأكثر من (10 راد والراد وحدة قياس الأشعة) في أي وقت من الأشهر الثلاثة الأولى. أما إذا تعرضت لأقل من 10 راد في الفترة ما بين الأسبوع الثاني والسادس من الحمل فإن ذلك يوجب إجراء الإجهاض في رأيهما⁽¹⁾.

ويقترح الدكتور كيث مور إجراء الإجهاض إذا تعرضت الحامل لخمسة وعشرين راد من الأشعة أو أكثر. وخاصة إذا كان التعرض في الأشهر الثلاثة الأولى.. وفي الغالب فإن أشعة التشخيص لا تحمل للجنين سوى بضعة رادات على أكثر تقدير⁽²⁾. ومع هذا فيجب تحذيب الحامل للأشعة قدر الإمكان. بل إن الأطباء ينصحون بعدم إجراء الأشعة للنساء في فترة الخصوبة (من

(1) المصدر السابق ص ٥٤.

Moore, K. Developing Human, 3rd Edition, 1982, p 160

(2) كيث مور

البلوغ إلى اليأس) إلا في الأيام العشرة الأولى من بداية كل حيضة (عادة شهرية) أي في فترة الحيض والأيام القلائل التي تليها. أو في الحالات التي تستعمل فيها المرأة وسائل لمنع الحمل^(١).

وحتى في فترة الأيام العشرة الأولى التي تدعى Rule of ten والتي لا يوجد فيها حمل أصبحت محل إعادة نظر.. وذلك لأن الأشعة وخاصة على البطن قد تؤثر على المبيض والبويضات وخاصة البوبيضة النامية الموجودة ضمن حويصلة جراف^(٢).

ولهذا فإن الأطباء ينصحون المرأة التي تمرى لها أشعة على البطن بأن لا تحمل في تلك الدورة وذلك باستخدام وسيلة لمنع الحمل.

Baldwin J. Gastrointestinal Disease and Pregnancy. G.I. for the G.P. 1982, 3, (3). (١)

(٢) المصدر السابق.

الفصل الخامس

الأمراض المعدية (الأخماج)
المسببة للتشوهات الخلقية

الأمراض المعدية (الأخماج) المسببة للتشوه في الجنين

تتعرض الحامل كما يتعرض غيرها للعديد من الغزو الميكروبي والطفيلي لجسمها.. ومن حسن الحظ أن أغلب هذه الميكروبات لا يصل إلى الجنين بسبب وجود حاجز المشيمة.. وإن وصل شيء منها يكون جهاز المقاومة في جسم الأم قد قضى عليه.

ومع هذا فهناك مجموعة من الفيروسات والبكتيريا والطفيليات التي تصل إلى الجنين وتسبب تشوهات خلقية به.. وقد تكون هذه التشوهات شديدة مما يؤدي إلى وفاة الجنين وإجهاضه مبكراً. أو وفاته قبيل الولادة أو وفاته عقب الولادة مباشرة. أو أنه يبقى بتشوهاته لفترة من الزمن.

وأهم هذه الميكروبات ما يلي:

فصيلة الفيروسات (الحمات الراسحة):

الفيروسات مخلوقات دقيقة الحجم فهي لا تمقس بالметр ولا بالمليمتر ($1/1000$ من المتر) ولا بالميكرون (مليون 1 من المتر) ولكنها تمقس بالنانومتر (بليون 1 من المتر).. وهي كائنات لا تعيش إلا داخل الخلايا الحية.. والغريب فيها أنها لا تتکاثر بذاتها ولكنها تستعبد الخلية التي تدخلها وتعرف مکمن السر فيها فتأمرها أن تنقسم فإذا انقسمت الخلية وتکاثرت كان كل شطر صغير فيها فيروساً. ثم يقوم هذا الفيروس بالاعتداء على الخلايا المجاورة وهكذا... ولكن الله يجعل للجسم جهاز مقاومة يقضي على هذا الفيروس.

الخلاصة أن هناك عدة فيروسات تدخل إلى جسم الأم وتنقل عبر دمائها

إلى المشيمة ومن المشيمة إلى الجنين لتصيبه في كثير من الأحيان إصابات بالغة وتبسبب له تشوّهات خلقيّة قد تكون مميتة في الحال فيسقط (الإجهاض) أو بعد حين فيموت قبل الولادة أو عقبها أو يبقى مشوهاً فترة من الزمن حتى يحين الأجل المحتوم.

والغريب حقاً أن إصابة الأم بهذه الفيروسات نادراً ما تسبّب لها مرضاً (ما عدا فيروس مرض الإيدز والهربس) وإذا حدث لها مرض فهو مرض خفيف عابر لا يزيد عن ارتفاع بسيط في درجة الحرارة.. وقد يصبحه طفح جلدي خفيف أو تضخم بسيط في الغدد اللمفاوية وخاصة تلك الموجودة في العنق. وأهم هذه الفيروسات هي :

١ - فيروس الحصبة الألمانية.

٢ - فيروس الهربس (الحلاً أو العقبولة) البسيط.

٣ - فيروس تضخم الخلايا Cytomegalovirus.

٤ - فيروس مرض الإيدز HIV.

١ - فيروس الحصبة الألمانية . Rubella (G. measles) V.

كان جريج أول من نشر تقريراً عن التشوّهات الخلقيّة التي تسبّبها الحصبة الألمانية وذلك عام ١٩٤١ .

وقد اكتشف أن المرأة التي أصبت بحمى الحصبة الألمانية قبل الحمل تكون لديها مقاومة لهذا الفيروس وتقتله فور دخوله جسدها وبذلك تحمي جنينها منه. ونتيجة لهذا الاكتشاف تمكّن العلماء من تحضير لقاح Vaccine يحمل فيروس الحصبة الألماني الحي المخفف ويعطى للفتيات قبل سن الزواج، وبذلك يمكن حماية مئات الآلاف بل ملايين النساء من الإصابة بفيروس الحصبة الألمانية الذي يؤدي إلى تشوّهات خلقيّة في الأجنة .

وقد وجد أن الفيروس إذا أصاب الحامل التي لم تأخذ لقاح الحصبة الألمانية والتي لم تصبه قبل الحمل يؤدي إلى العديد من التشوّهات الخلقيّة في الجنين المتمثلة في صغر الدماغ، التخلف العقلي، تخلف النمو عموماً، صغر العينين، الساد (المية البيضاء) في العينين، عتمة القرنية، التهاب مشيمة وشبكيّة

العين، عيوب خلقية في تكوين القلب، الصمم، تضخم الطحال والكبد،
عيوب خلقية في العظام^(١)^(٢).

وقد وجد أن نسبة الإصابة بهذه العيوب تكون أعلى ما تكون إذا أصيبت
الحامل بالخصبة الألمانية في الشهر الأول (أكثر من ٧٠٪ من الأجنة)، وتنخفض
الإصابة إلى أقل من ٥٠٪ في الشهر الثاني أما في الشهر الثالث من الحمل فلا
ترزيد الإصابة عن ١٠ إلى ١٥ بالمئة.

ولكن عيوب نمو الجهاز العصبي على المستوى الوظيفي تستمر في الظهور
حتى لو حدثت الإصابة بالحمى الألمانية في الأسبوع الخامس والعشرين من
الحمل^(٣)^(٤).

٢ - فيروس تضخم الخلايا (حمة مضخمة الخلايا) : Cytomegalovirus

ربما كانت الإصابة بفيروس تضخم الخلايا أكثر الفيروسات إصابة للأجنة
الإنسانية. وإذا حدثت الإصابة في الأشهر الثلاثة الأولى للحمل فإن معظم
الأجنة تجهض تلقائياً. أما إذا حدثت الإصابة بعد الأشهر الثلاثة الأولى فإن
الجنين يولد وبه جملة تشوهات خلقية مثل تخلف النمو العقلي والبدني، صغر
حجم العينين، التهاب مشيمة العين والتهاب شبكي العين وكثيراً ما يؤدي ذلك
إلى العمى وصغر نمو الدماغ والتخلُّف العقلي وأنواع من الشلل وتتكلسات
(ترسب مادة الكالسيوم) في المخ والصمم وتضخم الطحال والكبد وموه الدماغ
(استسقاء الدماغ)^(٥-٦)^(٧) Hydrocephalus

(١) Persaud: Prenatal Pathology p 54

(٢) Moore K. The Developing Human 3rd Edition p 159

(٣) Sever J. et al: Rubella Epidemic 1964: Effect on 6000 Pregnancies. Am. J. Dis. Child (٣)
110:395, 1964.

(٤) Sever J. Rubella and Cytomegalovirus in Cong. Malformations Proc. 3rd Int. Conference (٤)
New York, Excerpta Medica Foundation 1970.

(٥) Dudgeon J. A.: Infective Causes of human malformations. Br. Med. J 32; 11, 1976.

(٦) Persaud T.V.N: Problems of Birth Defects from Hippocrates to Thalidomide and after. Balti-
mire, University Park Press, 1977.

(٧) Persaud T.V.N: Teratogenesis. Experimental Aspects and Clinical Implications, Jena, Gustav Fischer Verlag, 1979.



طفل مصاب بالخصبة الألمانية (وكانت الإصابة أثناء الحمل) وقد ولد بتشوهات عديدة منها ماء الأبيض (الساد) في العينين صورة رقم (١) وماء الأزرق (الجلوكوما) الصورة رقم .٢



صورة لفيروس تضخم الخلايا (حة مضخمة الخلايا) *Cytomegalovirus* الذي يجعل الخلايا تضخم وتشبه عين البوم (انظر السهم). ويسبب هذا الفيروس تشوهًا في الأجنة مما يؤدي إلى الإجهاض (السقوط) التلقائي أو إلى ولادة أجنة مشوهة مصابة بصغر الدماغ *Microcephaly* وصغر نمو العينين والتهاب شبكة ومشيمة العين ويؤدي ذلك إلى العمى بالإضافة إلى الصمم وتضخم الطحال والكبد.

٣- فيروس الهربس (الحلا، العقبولة):

إن فيروس الهربس البسيط التناسلي رقم ٢ Herpes Simplex Type ٢ عادة ما يكون مسؤولاً عن إصابة الجنسين إصابة بالغة. وبما أن الهربس الجنسي قد انتشر انتشاراً ذريعاً في الغرب وفي غيره من مناطق العالم نتيجة موجة الإباحية فإن عدد إصابات الأجنحة بمرض الهربس في ازدياد. وقد بلغت حالات الهربس الجنسي في الولايات المتحدة نصف مليون حالة جديدة كل عام وبلغ مجموع الحالات الموجودة حالياً أكثر من عشرين مليون حالة هربس جنسي وذلك في الولايات المتحدة الأمريكية فقط. وفي بريطانيا أكثر من مائة ألف حالة هربس جنسي سنوياً وفي كندا قرابة خمسين ألف حالة هربس سنوياً^(١).

وأهم مضاعفات الهربس الجنسي هو الآتي:

- ١ - سرطان عنق الرحم.
- ٢ - إصابة الأجنحة: ومعظم إصابات الأجنحة تحدث قبيل الولادة أو عند مرور الطفل أثناء خروجه من الرحم والمهبل.

ويصاب هؤلاء المواليد إصابات بالغة في أدمغتهم وفي الجهاز العصبي وفي الكبد. وتبلغ نسبة الوفيات في إصابات الدماغ ٩٥٪ وتلك التي تنتشر في الجسم دون الدماغ ٩٢٪. أما إصابة الجهاز العصبي دون الدماغ فتلغ فيها الوفيات ٣٨٪ وتبلغ الوفيات ١٦٪ إذا كانت الإصابة في العين وغيرها من الأجهزة المجاورة. أما إذا أصيب الجلد والفم فقط فتنخفض الوفيات إلى ٢٪.

ويحدث في كثير من هذه الحالات التشوهات التالية: التخلف العقلي، صغر الدماغ، صغر العين، خلل في نسيج شبكي العين Retinal Dysplasia وتكتلسوات في المخ، موه الدماغ (استسقاء الدماغ) التهاب مشيمه العين. والقناة الشريانية المفتوحة Patent Ductus arteriosus وهي قناة تصل ما بين الشريان الأورطي والشريان الرئوي وتختفي عند الولادة أو عقبها مباشرة.

(١) تقرير إدارة الصحة الأمريكية ١٩٨٢، مجلة بوست جراديست دكتور، كتاب حقائق عن الهربس ويبحث ألقاه الدكتور برساد في المؤتمر الطبي السعودي الثامن. انظر كتاب «الأمراض الجنسية» للدكتور محمد علي البار» دار المنارة، ص ١٥٥، جدة ١٩٨٥.



(١) فيروسات الهربس تحت الميكروскоп الإلكتروني بعد تكبيرها (هربس سمبلكس).



(٢) صورة أخرى للهربس الإنساني من الفصيلة (٢) التي تصيب الجهاز التناسلي خاصة بعد تكبيرها بالمجهر الإلكتروني *Herpes Simolex*.
إن فيروس الهربس الإنساني من نوع (٢) *Herpes Hominis Type 2* هو المسؤول عن معظم حالات الهربس الجنسي، أما النوع الأول من الهربس *Type 1* وهربس زoster *H. Zoster* فقليلًا ما تصيب الجهاز التناسلي.



(٣)

هربس سمبلكس: (العقبولة البسيطة) في مكان غير معتمد وهو الحال إذ أن الإصابة عادة ما تكون على جانب الفم.



(٤)

هربس زوستر (العقبولة المنطقية): يظهر الطفح على هيئة بثرات تنتشر حسب توزيع العصب المصايب على الجلد.



(٥)



(٦)

في الصورة العليا: شاب مصاب بهربس (سمبلكس) حول الفم وفي الجهاز التناسلي وتشبه البثور الموجودة حول الفم تلك الموجودة على جهازه التناسلي تماماً.
وفي الصورة السفل: إصابة في البلعوم نتيجة الهربس، وتعانى هذه الحالة أيضاً من وجود هربس في جهازها التناسلي.



(٨)



(٧)

الصورة رقم (٧) لامرأة مصابة بالهربس في عنق الرحم، وتبدو الإصابة شديدة جداً.

الصورة رقم (٨) عنق الرحم لامرأة مصابة بالهربس والإصابة متوسطة. وخطورة الهربس أنه يتكرر لستين طويلاً، وأنه يسبب سرطان عنق الرحم، وإذا حملت المرأة فإن ولديها يصاب بالهربس إماً وهو لا يزال في رحمها أو عند نزوله أثناء الولادة (وهو الغالب)، وتكون الإصابة خطيرة وعنيفة في معظم هذه الحالات.



(١٠)



(٩)

صورة رقم (٩) هربس سمبلكس في وجه امرأة شابة مصابة بالهربس التناصلي.

صورة رقم (١٠) هربس سمبلكس في فوق العانة (هربس تناصلي).

٤ - فيروس مرض الإيدز Human Immunodeficiency Virus (HIV) :

يعتبر مرض الإيدز الخطير من الأمراض التي يمكن أن تصيب الجنين وبالتالي تؤدي إلى ولادة طفل مصاب بهذا المرض الخبيث.

وهناك عدة نظريات في كيفية وصول الفيروس إلى الجنين وهي كالتالي:

أ - يحمل المني الفيروس وبالتالي فإن الحيوان المنوي الذي يلقيح البويضة يحمل معه أيضاً فيروس الإيدز. وهذا يؤدي إلى إصابة الجنين في مرحلة مبكرة جداً. ويعزى حدوث بعض حالات الإجهاض إلى هذا السبب.

ب - ينتقل الفيروس من دم الأم إلى دم الجنين عبر المشيمة ومنه إلى الخبر السري فالجنين وهذه الطريقة هي الأكثر حدوثاً.

ج - يصاب الطفل أثناء عملية الولادة ونزوله من الرحم والمهبل.

د - تحدث الإصابة بعد الولادة نتيجة التصاق الطفل بأمه أو عبر اللبن أثناء الرضاعة من الثدي.

هـ - احتمال حدوث انتقال مرض الإيدز أثناء التلقيح الاصطناعي Artificial Insemination أو في مشاريع أطفال الأنابيب I.V.F، إذا كان المانع Donner مصاباً بالإيدز.^(٢)

ويمى أن هذا المرض خطير جداً ويقضي على المصاب به خلال غamins على الأكثر من بده ظهور الأعراض. فإن إصابة الأجنة والمواليد تعتبر كارثة.

وقد انتشر المرض انتشاراً ذريعاً منذ بده ظهوره في الولايات المتحدة عام ١٩٨١ وتزايد عدد المصابين به عاماً بعد عام على هيئة متواлиات هندسية.. حتى بلغ عدد المصابين مئات الآلاف وعدد الذين يحملون الفيروس عشرات الملايين في العالم. ورغم أن معظم الإصابات لا تزال لدى الشاذين جنسياً (٧٠ بالمائة من الحالات في الولايات المتحدة) يليهم مدمنو المخدرات (٢٠ بالمائة) إلا أن ثبات

(١) انظر تفاصيل مرض الإيدز في كتابنا الإيدز وباء العصر بالاشراك مع الدكتور محمد أمين صافي، إصدار دار المنارة، جدة ١٩٨٧.

Terwart G.J. Lancet 1985, 2: 581-584

(٢)

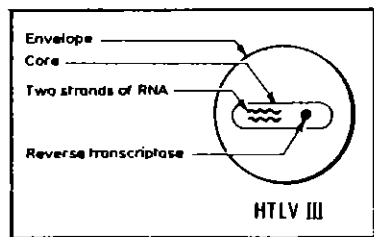
كثيرة مثل الأطفال الذين كانوا يتلقون نقل دم أو المواد المانعة للنزف في مرض الناعور أصيبوا بهذا المرض. كما أن آلاف الأطفال أصيبوا بهذا المرض نتيجة انتقاله من ذويهم أو من الأم أثناء الحمل أو بعده.

إن فيروس الإيدز هو من فصيلة الفيروسات المنشكسة Retroviruses والتي تتميز باحتوائها على أنزيم الكاتب (الناسخ) المنشكس Reverse Transcriptase وهو يقوم بتحويل الفيروس عند دخوله الخلايا من فيروس يحمل الحامض النووي الريبي RNA إلى فيروس يحمل الحامض النووي الريبي متزوع الأوكسجين DNA حتى يلتزم بنواعة الخلية اللمفاوية التي يهاجمها.

هذه هي الفيروسات المشهورة التي تصيب الأجنة. ولكن هذا لا يعني أنها الفيروسات الوحيدة التي تصيب الأجنة فهناك العديد من الفيروسات الأخرى التي ثبت أنها تصيب الأجنة الإنسانية إلا أن ذلك أقل حدوثاً من الفيروسات الأربع المذكورة آنفًا.. وتعتبر التشوّهات الجنينية التي تسببها هذه الفيروسات نادرة. وأهم الفيروسات الأخرى التي قد تصيب الأجنة فتسبّب لها تشوّهاً ما

يلٌ^(١):

- ١ - فيروس حمى النكاف Mumps Virus
- ٢ - فيروس التهاب الدماغ الفينزويلي Venezuelan Encephalitis
- ٣ - فيروس الحُماق Varicella
- ٤ - فيروسات ECHO
- ٥ - فيروس التهاب الأحصنة الغري الدماغي Western Equine Encephalitis Virus
- ٦ - فيروس الجدري Variola Virus
- ٧ - فيروس جدري البقر (الوقس) Vaccina Virus
- ٨ - التهاب الكبد الفيروسي (أ و ب) Virus Hepatitis A and B
- ٩ - الأنفلوينزا Influenza Virus
- ١٠ - فيروس شبيه بالحميراء Rubeolla Virus

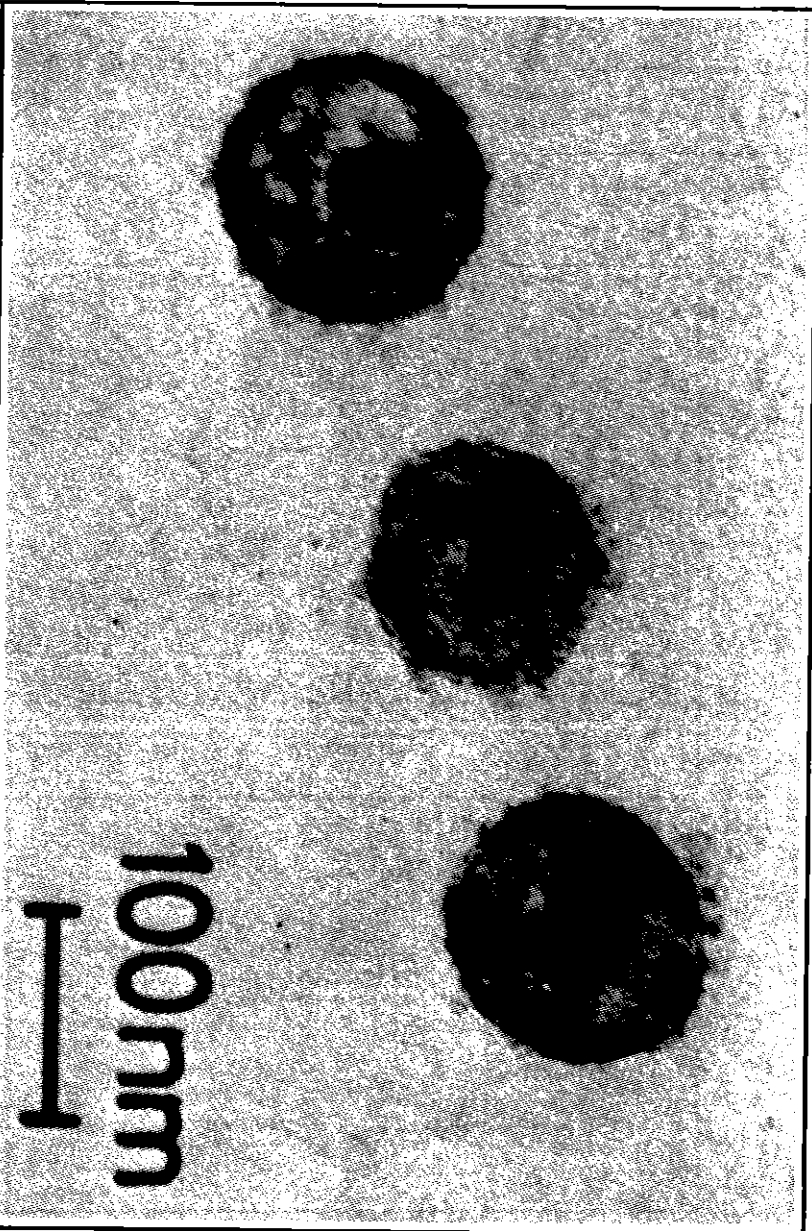


رسم تخطيطي لفيروس الإيدز HIV وتبعد أماكن الغلاف Envelope والمركز (اللب) Core والحامض الريبي النووي RNA وخيرة الناسخ المعكوس Reverse Transcriptase



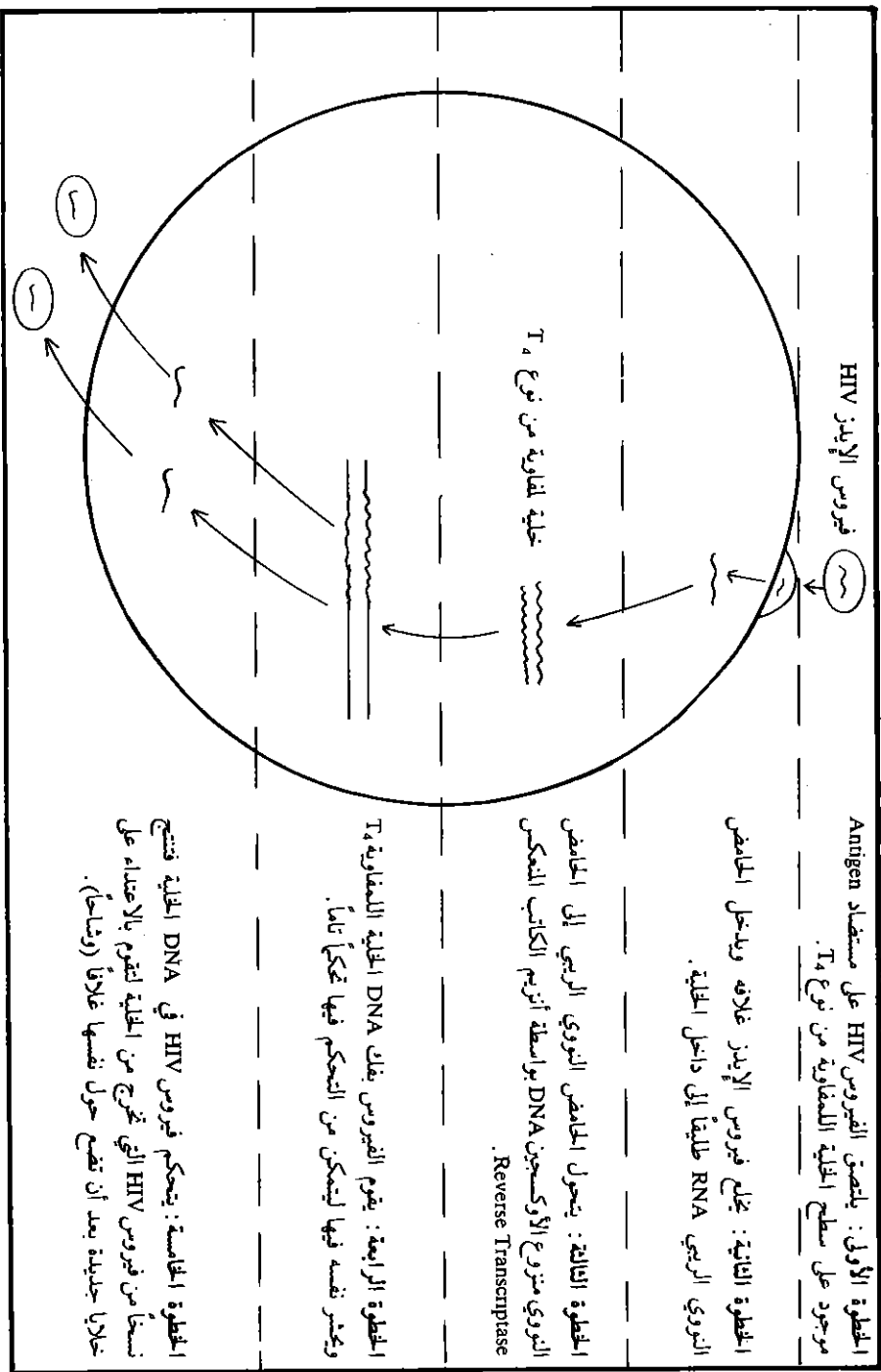
فيروس الإيدز HIV كما يبدو بالمجهر الإلكتروني وهو ملتصق بسطح خلية لفافية مكبرة تقريرياً ٥٠٠ ألف مرة. ويبدو بداخله اللب (core) المستطيل.

100nm



صورة بالمجهر الإلكتروني مكروه تقريرياً ٢٥٠ ألف مرة زيندو فيردست الإيدز HTV بعد
معاملتها بمحض الثانيك. ويبدو التلافل واللب Core.

مخطط يوضح كيفية دخول فيروس الإيدز HIV دخول الخلية المقاومة T_4 وتحكم فيها لتصبح نسخاً عديدة من فيروس الإيدز HIV.





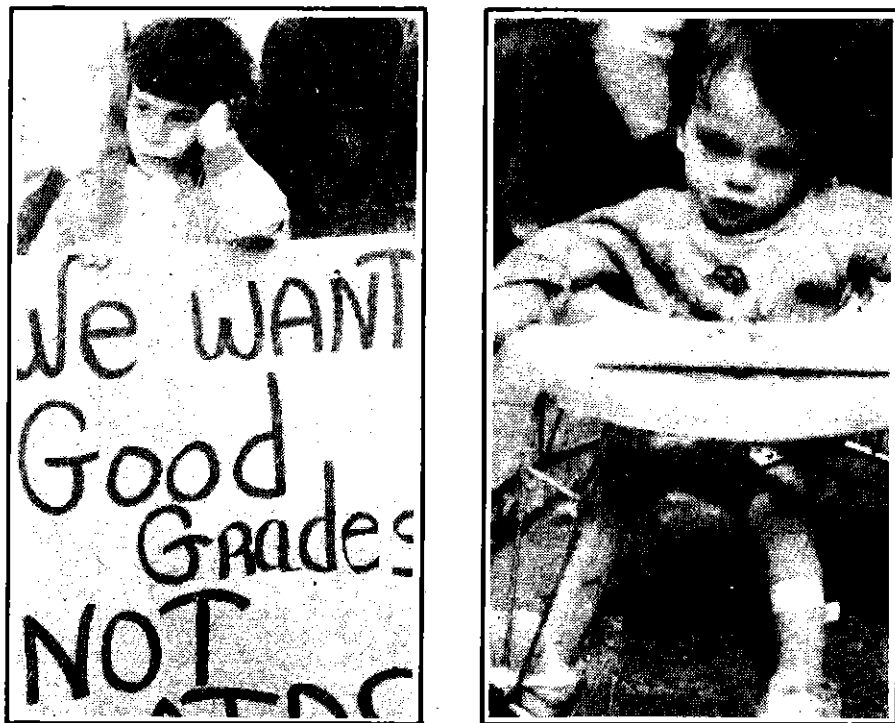
صورة بالمجهر الإلكتروني لفيروس HIV المسبب لمرض إيدز، مكبرة ٣٠٠،٠٠٠ (ثلاثمائة ألف) مرة. وبيدو فيها الفيروس على شكل كرة صغيرة بداخلها نواة سوداء مستطيلة، وبيدو الفيروس متتصقاً بسطح الخلية الليمفاوية.



أسرة مصابة بالإيدز نشرتها مجلة التايم (أغسطس ١٢، ١٩٨٥). الزوج باتريك برك أصيب بالإيدز لغوايته وانتقاله من أحضان عاهرة إلى أخرى. ثم نقل ذلك المرض إلى زوجته لورين وإلى ابنها الرضيع ديوافت. أما الطفلة نيكول فلم تظهر عليها الأعراض بعد.



أحد الأطفال من ضحايا الإيدز في أول مراحل المرض. وقد منع ريان وايت من الذهاب إلى المدرسة خوفاً من أن ينقل العدوى إلى زملائه الطلبة.



أطفال المدارس يتظاهرون مع
أمهاتهم قائلين: «نريد في مدارسنا
علامات جيدة وليس الإيدز».

طفلة لا يتجاوز عمرها ثلاثة
سنوات أصيبت بالإيدز وهي جنين في
رحم أمها المدمنة على حقن المخدرات
والعصاية أيضاً.

البكتيريا:

هذه الفصيلة من الكائنات الدقيقة تختلف عن الفيروسات فهي أكبر حجماً (تقاس بالمليكون والمليكون واحد على مليون من المتر) وهي تعيش مستقلة أو متطرفة وتتنفس وتنمو وتتكاثر كأى كائن حي . وما يهمنا هنا هو ذكر البكتيريا الي تنتقل عبر الدم والمشيمة من الأم إلى الجنين فتصيبه وتسبب له تشوهات ..

وأهم أنواع هذه البكتيريا على الإطلاق هو لولبيات مرض الزهرى (داء الفرنجى Syphilis) وهو مرض جنسي ينتقل عن طريق الاتصال الجنسي

(الرنا، اللواد) ثم يمكن أن يتنتقل بعد ذلك إلى الزوجة، ومنها إلى الأجنة البريئة.

وهنالك أنواع أخرى من البكتيريا قد تصيب الجنين ولكنها دون الزهري في الأهمية بكثير. بل إن كثيراً من الباحثين يشكك في أنها تنتقل إلى الأجنة وتصيبها بالتشوهات الخلقية^(١).

وأهم أنواع البكتيريا المتهمة في هذا الصدد سوى الزهري هي :

ميكروبات لisteria، الميكروبات السببية من فصيلة B الالتهاب الرئوي الخلقي Congenital Pneumonia وسيبه في أغلب الأحوال ميكروبات B. Streptococci الكلاميديا، والسيلان والميكوبلازما.

ويعتبر ميكروب الزهري^(٢) Treponema pallidum (اللوليات الشاحبة) أهم مصدر للإصابة من فصيلة البكتيريا.. والإصابة به أكثر من الإصابة بالحصبة الألمانية بثلاثة أضعاف العدد نتيجة ازدياد الإيابحة وأمراض الرنا.

وتعبر لوليات الزهري من الأم المصابة بالزهري إلى جنينها عبر المشيمة ثم الوريد السري فتصيب الجنين إصابات بالغة في جميع أجزاء بدنها.

و بما أن المشيمة لا يكتمل نموها إلا في الشهر الخامس فإنه من المعتقد أن لوليات الزهري لا تعبر المشيمة إلا بعد الأسبوع الثامن عشر (من بدء التلقيح).

وفي أول حمل بعد الإصابة بالزهري فإن الجنين في الغالب يجهض وذلك في الشهر الخامس أو السادس. أما في الحمل الثاني فإن الجنين قد ينزل ميتاً في الشهر الثامن أو التاسع.. وفي المرة الثالثة ينزل الجنين في الغالب حياً ولكنه لا يعيش إلا بضعة أيام أو أسبوعين وفي المرة الرابعة وما بعدها يعيش المولود بإصابات بالغة في جهازه العصبي وفي أحشائه وفي عظامه وأسنانه.

(١) Persaud T.V.N: Prenatal Pathology, 1979. p 56.

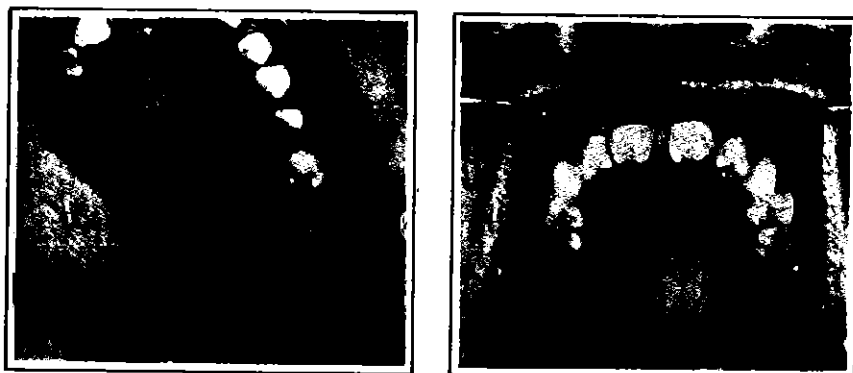
(٢) انظر كتابنا الأمراض الجنسية أسبابها وعلاجها، الطبعة الثالثة ١٩٨٧، دار المنارة، جدة، للمزيد من التفاصيل.

وتظل المرأة المصابة بالزهري معدية لأي جنين يتكون في رحمها طوال حياتها ما لم تعالج. رغم أن درجة العدوى تقل مع مدى السنين.

و بما أن الحامل حتى في فترة اختفاء الأعراض وهي فترة الكمون تكون معدية لجنينها فلذا فإن الأطباء ينصحون بإجراء فحوص الدم الالزمة للبحث عن مرض الزهري في جميع حالات الحمل من باب الاحتياط. وخاصة إذا علمتنا أن علاج الأم بالبنسلين هو أيضاً علاج للجنين.

ولا يوجد في الزهري الخلقي Congenital Syphilis إلا مرحلتان إذ أن المرحلة الأولى من مراحل الزهري غير موجودة (غير مرض الزهري غير الخلقي في ثلاثة مراحل) وهاتان المرحلتان هما:

١ - الزهري الخلقي المبكر Early cong. Syphilis ويظهر بعد الولادة بفترة وجيزة ويتمثل في طفح جلدي انتفاخى Bullous eruption ثم يظهر بعد ذلك طفح حبيبي قشرى (حرشفي) Papulo-squamous . . ويوجد على شقى الجسم.



صورة رقم (٥٤): قواطع هتشنسن
الصورة رقم (٥٥): توضح الأضراس
التي توصف بأنها تشبه القمر أو التوت.
. Hutchinson



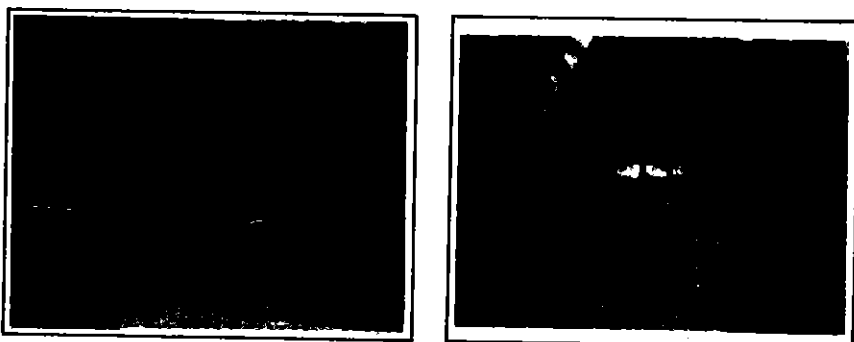
صورة رقم (٥٦) : التهاب القرنية الحشوية على هيئة سحابة خفيفة -
Nebula due to Interstitial Keratitis



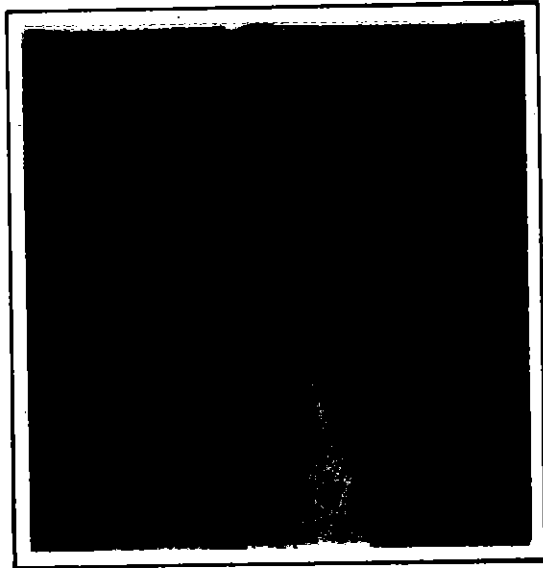
صورة رقم (٥٧) : لمريض بالزهيري الخلقي المتأخر حيث نرى قاع العين . . وتوضح الصورة التهاب مشيمة العين مع التهاب الشبكية Chorio-retinitis، ويسبب ذلك في النهاية العمى .



صورة رقم (٥٩): زهري خلقي في
قطنرة الأنف .
Bridge of the Nose

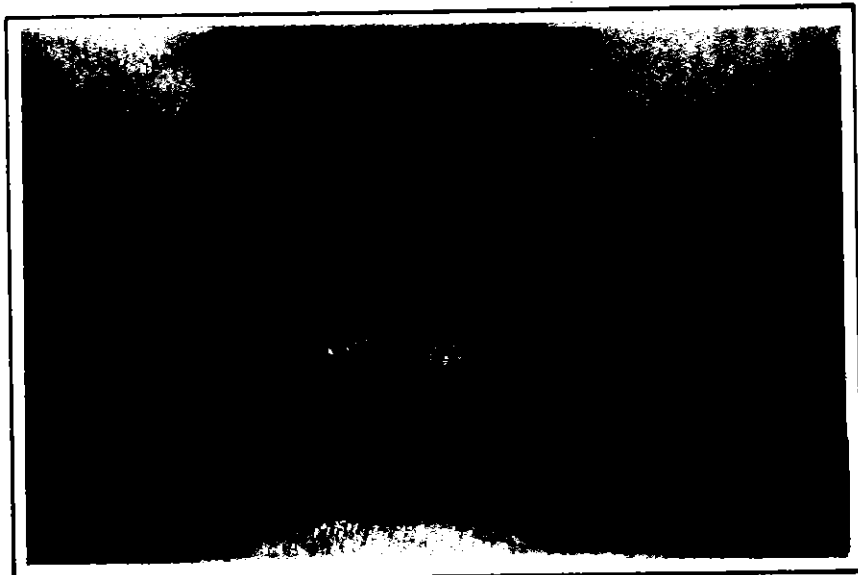


صورة رقم (٦٠): الظنوب أو القصبة
التي تشبه السيف (الروماني) *Sabre*
Tibia وهي نتيجة إصابة العظام
والسمحاق *(Periosteum)* بالصوغ
. (Gumma)

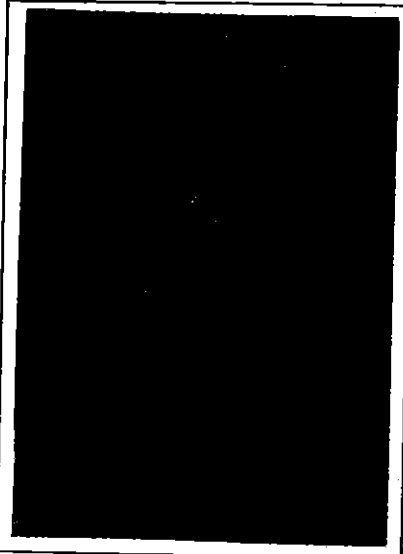


صورة رقم (٦٢) : إصابة المفصل
وقد وصفها كلتون فسميت باسمه

Clutton's Joints



صورة رقم (٦٣) : توضح التهاب الفم في الزهري الخلقي الذي يتميز بتليف في جوانب
الفم مما يعطيه هذا الشكل المميز «Rhagades» ويكون هذا الالتهاب مصحوباً دائمًا بالتهاب
في الأنف وإفرازات مستمرة منه منذ الطفولة الباكرة.



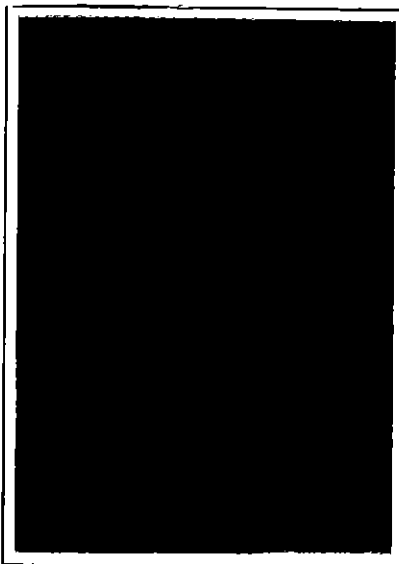
(٦٥)



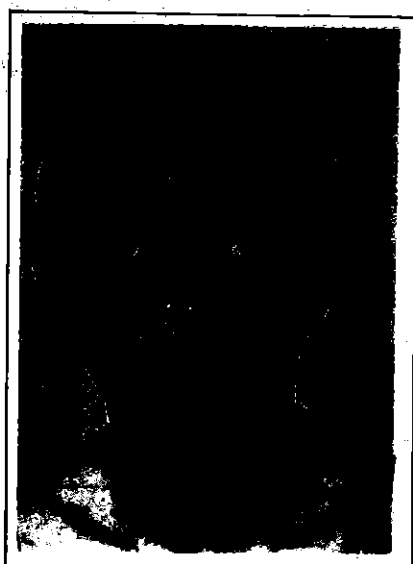
(٦٤)

صورة رقم (٦٤) : وتوضح إصابة الجلد في الزهري الخلقي المتأخر وهو يشبه المرحلة الثالثة من الزهري المكتسب.

صورة رقم (٦٥) : صورة توضح التليف والندوب التي تنتج عن الصموغ (Gumma) في الزهري الخلقي المتأخر التي تصيب الجلد وما تحته من الأنسجة.



(٦٧)



(٦٦)

الزهري الخلقي في عظام الوجه والأنف. وتوضح تآكل قنطرة الفم وجزء من عظم الذقن في الصورتين رقم (٦٦ ورقم ٦٧).

وهذه الطفيلييات قد تصيب الحامل فتنتقل عبر المشيمة إلى الجنين مسببة الإجهاض أو إصابة الجنين إصابة بالغة بصورة متماثلة. كما قد تظهر تورمات ثؤلولية عريضة Condylomata lata مع وجود إفراز من الأغشية المخاطية وخاصة الأنف والبلعوم ويكون الإفراز دموياً خاطرياً Haemorphagic secretions.

وهذه الإفرازات مليئة ببوليبيات الزهري الشديدة العدوى لكل من يلامسها ويمكن رؤيتها ببساطة تحت المجهر الضوئي في (بيئة مظلمة).

وبعد مرور شهر تقريباً يمكن رؤية التهاب الغضاريف وخاصة في العظام الطويلة مثل عظام الذراع والساعد والساقي والفخذ وذلك عند عمل صور شعاعية.

وتتضخم الكبد والطحال لدى ثلثي حالات الزهري الخلقي. وأغلب هؤلاء يعانون من فقر دم انحلالي Hemolytic Anemia.

ويعاني نصف الأطفال المصاين بالزهري الخلقي من إصابة الجهاز العصبي سواء كانت تلك الإصابة بادية للعيان أو مخفية. ويستدل عليها من وجود تغيرات مرضية (باتوليجية) في السائل المخ شوكي Cerebrospinal Fluid الذي يلاحظ فيه زيادة في البروتين ونقص في السكر وزيادة في الخلايا اللمفاوية.. كما أن فحص وازرمان والفحوص المصلية للزهري تكون إيجابية.

وتشمل هذه العلامات في الظهور منذ الولادة إلى عمر ستين.

٢ - الزهري الخلقي المتأخر : Late Cong. Syphilis

ويظهر من العام الثالث إلى سن متأخر.. ولا يعتبر الزهري المتأخر معدياً للمخالط للمرضى ولا من يلامسه على عكس الزهري المبكر.

وتظهر الأضراس والأسنان بصورة متغيرة: أسنان هتشنسن Hutchinson Teeth التي تبدو مثل الوند ومحدية الأطراف.. وأضراس تشبه القمر Moon's Molar لاستدارتها.

كما تلتئم القرنية وتكون عليها عتمة وكذلك عدسة العين. وتصاب أيضاً مشيمة العين وشبكيتها مما يؤدي إلى العمى.

ويصاب العصب الثامن القحفى فيؤدى ذلك إلى الصمم كما يصاب الجهاز العصبى إصابات بالغة وهي الضبنا الظهرى Tabes Dorsalis والشلل العام للمعtooهين General Pardysis of the Insane وتصاب السحايبا (Meninges) وتصاب العظام والجهاز الدورى والقلب والأحشاء المختلفة.. وهي كلها ناتجة عن تكون الصموغ Gummata .
التوكسوبلازما جوندي (مقوسة جوندي):

يصيب هذا الطفيلي الأجنة وضعيفى المناعة من الأطفال والبالغين. وتبليغ الإصابة في الأجنة في الولايات المتحدة نسبة غير قليلة. والذين يولدون بعاهات نتيجة مقوسة جوندي يبلغون ٣٥٠٠ مولود كل عام. وتتكلف رعايتهم ٤ مليون دولار سنوياً.

ويعيش هذا الطفيلي (وحيد الخلية وهو من فصيلة البوغيات) في القسطنط والخنازير والقوارض وينتقل إلى الإنسان ولكن جهاز المناعة لدى الإنسان يقضي على هذا الطفيلي وبالتالي لا يحدث أيّ مرض إلا في أحد الحالات التالية:

- ١ - نقصان المناعة الوراثي.
- ٢ - نقصان المناعة المكتسب مرض الإيدز.
- ٣ - نقصان المناعة نتيجة العقاقير المخفضة للمناعة عند نقل الأعضاء.
- ٤ - العقاقير التي تعطى لعلاج الأورام والسرطان.
- ٥ - عقار الكورتيزون بكمية كبيرة ولمدة طويلة.
- ٦ - إذا أصبت المرأة الحامل بالطفيلي فإن هذا الطفيلي يصل إلى الدم ومنه إلى المشيمة ومن ثم إلى دم الجنين فيؤدى إلى إجهاضه أو حدوث تشوهات خلقية شديدة فيه وخاصة في الدماغ والعين مثل ضمور الدماغ، موه الدماغ (استسقاء الدماغ) وتكلسات في الدماغ، التهاب الدماغ والنخاع، صغر العين، التهاب مشيمة وشبكيّة العين وحدوث تضخم في (الطحال والكبد).
وفي هذه الحالات لا يظهر أيّ مرض على المرأة الحامل وإنما يظهر المرض

على جنينها.. وإذا تم تشخيص الإصابة في الجنين قبل الشهر الثالث تعطى الحامل الخيار في إجراء الإجهاض إن رغبت في ذلك.

ولهذا الطفيلي طوران في تكاثره: تزاوجي ولا تزاوجي، وكلاهما يتم في الأمعاء.. ومن ثم ينتقل الطفيلي إلى بقية الأعضاء مثل الرئة والكبد والدماغ والعضلات والعين.

وينتقل هذا الطفيلي من القطط والقوارض إلى الإنسان وتساهم الحشرات مثل الصراصير والذباب المتربي في نقلها إلى الإنسان. ويعتبر أكل لحم الخنزير وخاصة إذا لم يكن مطهياً طهيراً جيداً من أهم أسباب الإصابة في الإنسان.. وقد سجلت حالة وباء من هذا المرض بين طلبة الطب^(١) وأصيب ١١٠ شخصاً في البرازيل بسبب أكلهم لحماً خنزيرياً غير ناضج^(٢). ويقول كتاب منظمة الصحة العالمية (WHO) بالاشتراك مع منظمة التغذية والزراعة «الأمراض الطفيلية التي تنقلها الحيوانات إلى الإنسان»^(٣): إن أكل لحم الخنزير المقڈد والمملح والمشوي يعتبر سبباً هاماً ورئيسياً لإصابة الإنسان بهذا الطفيلي.

وفي بحث للدكتورة سمير عباس وعبد الله باسلامة وفرانك نشرته المجلة الطبية السعودية ٣٤٦-٣٥٤ (٤): (٧) Saudi Med J 1986 عن مقوسة جوندي في المملكة العربية السعودية التي تصيب النساء الحوامل وأجيالهن، وجد الباحثون أن ٣٧٪ من الحوامل لديهن أجسام مضادة لطفيلي مقوسة جوندي (أي لديهن مناعة). ومن بين ١٨٦٣ فحص دم للجبل السري للمواليد لم توجد سوى حالة واحدة كانت تعاني من إصابة محدودة بمقوسة جوندي تمثلت في تضخم الطحال. ولكن بمتابعة الطفل لمدة ستة أشهر كان نعوه طبيعياً بدون أي مضاعفات وبدون ظهور أي أعراض أخرى. ومن المعلوم أن الإصابة تختلف من بلد لآخر وقد سجلت أعلى نسبة إصابة في المواليد بمقوسة جوندي في النمسا (٧٠٠ من كل مائة ألف مولود) تليها فرنسا (٥٠٠ من كل مائة ألف مولود) تليها ألمانيا (٣٠٠ من كل مائة ألف مولود). بينما هي في السعودية لا تزيد عن خمسة من كل مائة ألف مولود.

(١) و (٢) كتاب علم الطفيليات الطبي ص ٩٢
Medical Parasitology
«Parasitic Zoonoses» WHO Tech Report 637, 1979 (٣)

الصورة الإكلينيكية (السريرية) :

إن أغلب الحالات في البالغين تمر دون أن تحدث أي أذى ما عدا في حالات نقص المناعة كما يحدث في مرض الإيدز أو في الأجنة حينما تصاب المرأة الحامل. وتكون معظم الإصابات في الجهاز العصبي حيث يصاب الدماغ وتحدث تكليسات (ترسبات الكلس). وبالنسبة للأطفال الموليد يؤدي ذلك إلى التخلف العقلي والصرع وأنواع من الشلل. وبالنسبة للبالغين يؤدي ذلك إلى نوبات صرع واضطرابات نفسية شديدة وأنواع من الشلل.

يعتبر هذا المرض خطيراً لدى الأشخاص الذين يعانون من نقص المناعة (مثل مرض الإيدز) حيث تلتهب أغشية الدماغ كما يتلهم الدماغ نفسه Encephalitis وقد تكون خراجات في الدماغ Brain Abcesses ما يستلزم إجراء عملية جراحية. ويمكن تشخيص هذا المرض بالصورة الإكلينيكية وبواسطة الأشعة العادمة والطبية على الدماغ. وإذا تم التشخيص في المرأة الحامل في الأشهر الأولى الثلاثة للحمل فينصح آنذاك بإجراء الإجهاض الطبي.



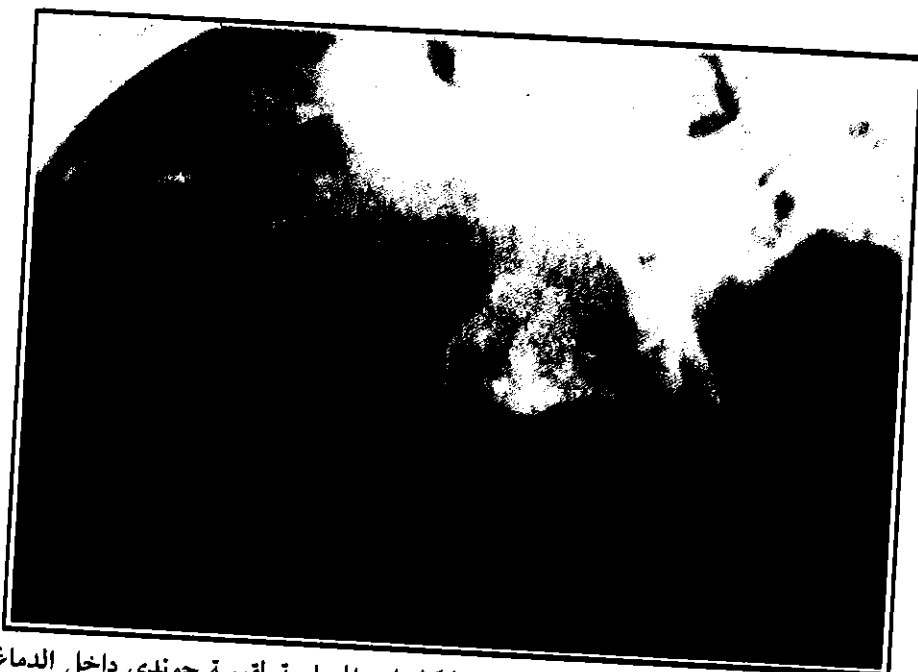
صورة لقطع في الدماغ من شخص توفي نتيجة مقوسة جوندي وتري بوضوح التأثير الخطير على الدماغ وخاصة بطينات الدماغ.



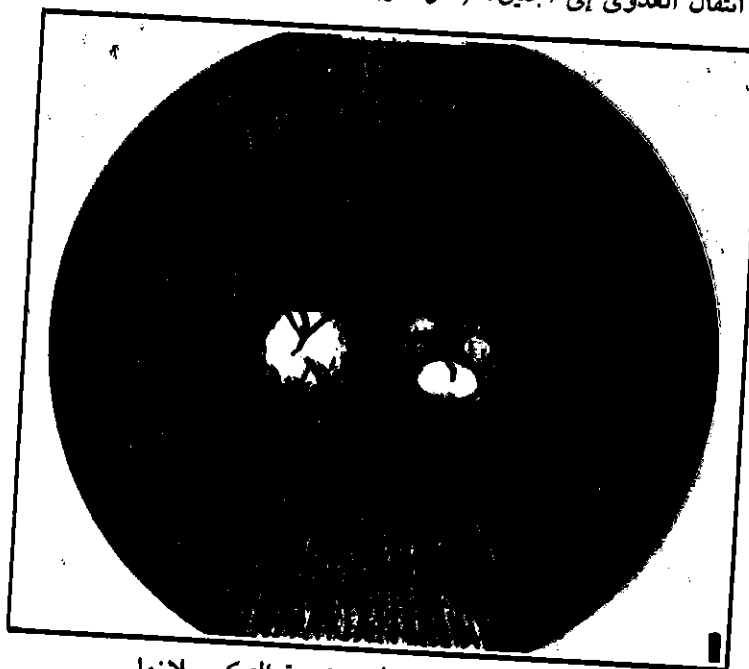
مقطع من الدماغ يوضح الطفيلي (مقوسة جوندي) وهو متاحصل داخل الدماغ.



أبراغ الطفيلي توكسوبلازما (مقوسة جوندي) بعد حلقها في القشاء البيريتوني لأحد فيران المختبر.



صورة بالأشعة على الجمجمة توضح التكلسات المصاحبة لقوسة جوندي داخل الدماغ في حالات انتقال العدوى إلى الجنين. (التوكسوبلازما الخلقية).



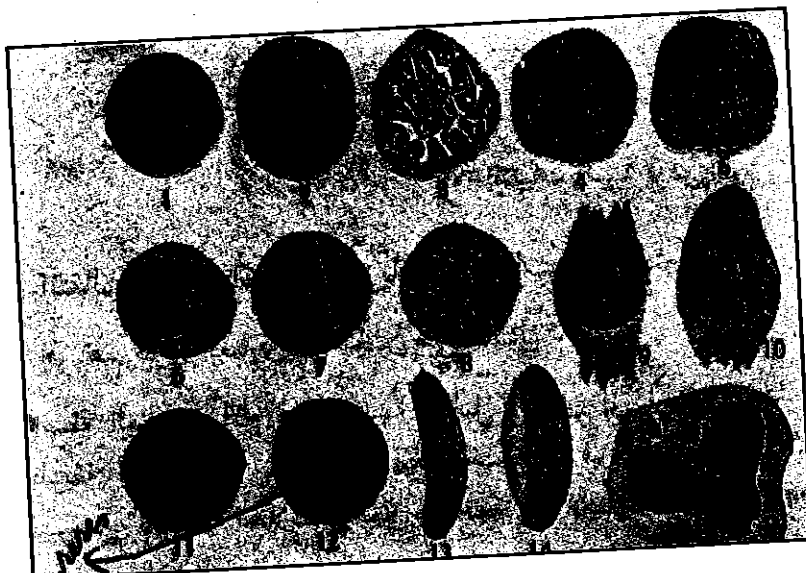
صورة لإصابة مشيمة العين نتيجة التوكسبلازما.

وحيدات الخلية (البروتوزوا):

هناك العديد من الطفيليات وحدات الخلية التي يمكن أن تصيب الجنين فتفضي عليه أو تصيبه بعاهات مستديمة. وأهم هذه الطفيليات ثلاثة:

١ - بلازموديوم الملاريا:

ويمى أن الملاريا منتشرة في معظم مناطق العالم الثالث وتصيب مئات الملايين سنوياً، فإن إصابة الحوامل منتشرة أيضاً. ويؤدي ذلك إلى إصابة أجنتهن. وذلك في حد ذاته يؤدي إلى الوفيات في الأجنحة وبالتالي يجهض الجنين أو يولد ميتاً أو يولد ومعه فقر الدم ومرض الملاريا فتصاب كبده وتتضخم طحاله.. وقد تكون الإصابة أشد خطورة وخاصة بطفيلي الملاريا من نوع فالسيبارام *Falciparum* الذي قد يصيب الدماغ والجهاز العصبي.



مجموعة من كرات الدم الحمراء مصابة بطفيلي الملاريا في مراحله المختلفة كما تمثل أنواعاً مختلفة من طفيلي (بلازموديوم) الملاريا الذي يتنتقل بواسطة أنثى البعوض (أنوفيلس) وقد يصيب الحامل فينتقل عبر المشيمة إلى الجنين.

٢ - المثقبيات (التربنسوما) : Trypansomiasis

وهذه طفيلييات تنتقل بواسطة ذبابة التسيي تسي فتسبب مرض النوم (في إفريقيا في جامبيا وغانا وزمبابوي) كما أن منها نوعاً يسمى مرض شاجاس Trypansoma cruzi وينقله نوع من البق الملكي Triato Majestima وهو منتشر في أمريكا اللاتينية. وهذه الطفيلييات قد تصيب الحامل فتنتقل عبر المشيمة إلى الجنين مسببة الإجهاض أو إصابة الجنين بالتشوهات الخلقية.

(مثقبية كروزي)

المسببة لمرض شاجاس.

17

٣ - المثقبيات المسببة لمرض النوم

طرق انتقال الفيروسات والبكتيريا والطفيلييات إلى الجنين:

إن أهم طرق العدوى إلى الجنين هي كالتالي:

١ - بواسطة الدم من الأم عبر المشيمة والخليل السري إلى الجنين. وهذه هي الطريقة التي تنتقل بها معظم الميكروبيات مثل فيروس الحصبة الألمانية Cytomegalovirus وفيروس تصخم الخلايا (حمة مضخمة الخلايا) Human Immunodeficiency Virus HIV ولولبيات الزهري وغيرها من الميكروبيات. وتسبب هذه الأحماق جلطات والتهاب في المشيمة ذاتها وتنتقل الميكروبيات إلى الجنين أو تحدث تفاعلات مناعية مختلفة تؤدي إلى إصابة الجنين.

٢ - عبر الحيوان المنوي والمني من الأب وهذه الطريقة قد تحدث بالنسبة لمرض الإيدز (فيروس HIV) وفيروس تضخم الخلايا. حيث أن الفيروس لهذين المرضين يكونان موجودان في المني المصاب. ومن ثم ينتقل إلى اللقحة Zygote وتنمو الميكروبات من تلك الفترة المبكرة غالباً ما تسبب الإجهاض.

٣ - عبر السل (كيس الأمينون) Transamniotic. وتنقل بعض الفيروسات بهذه الطريقة ومثالها فيروس الهربس.

٤ - بواسطة قناة الرحم وعنق الرحم Endocervical Canal والمهبل. وذلك أثناء الولادة.. وهذه الطريقة لا تسبب تشوهاً في الجنين ولكنها تسبب التهابات (أحماق) في أنسجة الوليد. ومثال ذلك ميكروب السيلان الذي يسبب التهاباً في ملتحمة عين المولود والذي يحتاج إلى علاج سريع حتى لا يسبب آثاراً ضارة قد تصل إلى درجة العمى. كما أن ميكروب الكلاميديا قد ينتقل من الجهاز التناسلي للأم إلى الجنين أثناء عملية الولادة فيسبب التهاباً رئوياً حاداً أو يسبب التهاباً في ملتحمة العين أو التهاباً في أحشاء الجنين الأخرى.

أما الهربس فينتقل أثناء الولادة ويصيب الدماغ والجهاز العصبي والأحشاء المختلفة والجلد.. وتكون الإصابات خطيرة جداً وقاتلة في الدماغ والجهاز العصبي والكبد.. وأقل خطورة في الأعضاء الأخرى.

وللهربس طرق مختلفة للانتقال إلى الجنين فمنها ما يكون عبر الدم مباشرةً ومنها ما يكون عبر السائل الأمينوسي (السل) ومنها ما يكون عبر الجهاز التناسلي للمرأة أثناء عملية الولادة. وهذه الطريقة الأخيرة أكثرها أهمية وشيوعاً. ولذا ينصح بالولادة بواسطة العملية القيصرية في مثل هذه الحالات حتى يمكن تجنب مرور الوليد بعنق الرحم والمهبل حيث تكمن فيروسات الهربس التي ترث به.

الفصل السادس

العقاقير والمواد الكيماوية
المسببة للتشوهات الخلقية

العقاقير والمواد الكيماوية المسببة للتشوهات الخلقية

إن عدد العقاقير والمواد الكيماوية المتهمة بتسبيب تشوهات خلقية في الجنين تزداد كل يوم .. ولكن الاتهام لم يثبت بصورة قاطعة إلا على عدد محدود منها.

وللأسف فإن بعض هذه المواد الكيماوية مما يتناوله الإنسان بصورة كيف ومزاج وأشهر هذه المواد وأكثرها تداولاً: التبغ بكافة طرق استعماله والخمور (الكحول) وكلها يسبب تشوهات خلقية.

كما أن المواد المسيبة للإدمان والتّعوّد مثل الحشيش تسبّب تشوهات خلقية. وكذلك الأفيون والهرويين والأمفيتامين والباربيتورات وعقار الملوسة L.S.D.

وهناك مجموعة المسكنات التي يتناولها الإنسان في العصر الحديث بصورة متزايدة ومن أمثلتها الأسبرين والأجلافان والبارالجين والأداجلور وقائمة المسكنات ومهدّيات الحرارة طويلة حقاً.

وهناك مجموعة العقاقير المضادة للحساسية مثل الفينيرجان والتا فالجيل والأنسيدال .. إلخ وكذلك هناك مجموعة العقاقير المضادة للكآبة مثل الأمبرامين Imipramine والتربيتين والنورتربيتين. والليثيوم.

وهناك أدوية معالجة السكر مثل التولبتواميد والجلابنكلاميد بل إن بعض التقارير اتهمت الإنسولين نفسه بتسبيب بعض التشوهات الخلقية.

وهناك عقار الصرع الفيتون Phenytion وعقار ضغط الدم الريزرين ومجموعة الكورتيزون والهرمونات المنمية والبروجسترون.

وكذلك تتهم العقاقير المضادة للغدة الدرقية مثل Neo Mercazole في تسبب بعض التشوهات الخلقية.

وأشهر هذه المواد الكيماوية عقار الثاليدوميد الذي أعطي للحوامل على أساس أنه دواء مهدئ خالٍ من العيوب. فلما تناولته أصاب الأجنة بضمور الأطراف.

وهناك العقاقير المضادة للأورام والسرطان وجميعها تؤثر تأثيراً بالغاً على الجنين وتسبب له تشوهات شديدة قد تسبب إجهاضه أو نزوله ميتاً عند الولادة أو ما هو أخطر ينزل بتشوهات شديدة ويستمر في الحياة التعيسة حقاً.

وستتناول فيما يلي أمثلة على تأثير العقاقير على الأجنة.

١ - الثاليدوميد:

سبب هذا العقار المهدئ الذي أنتجه إحدى الشركات الدوائية الألمانية كارثة مرعبة لآلاف الأطفال الذين ولدوا بأطراف مبتورة أو بدون أطراف^(١). وقد كان هذا الدواء حسب زعم الشركة مثالياً في تأثيره حيث كان يهدى المرأة الحامل دون أن يسبب لها أي أنصار. وقد لاحظ بعض الأطباء ولادةأطفال بدون أطراف عندما كانت الأمهات قد استعملن هذا العقار أثناء الحمل. وبدأت التقارير ترد وتنشر في المجالس الطبية وتأكد ذلك فاعترفت الشركة ودفعت آلاف الملايين من الدولارات تعويضاً لآباء وأمهات هؤلاء الأطفال المعوقين وسحبت العقار من الأسواق سنة ١٩٦٢.

ولا تمثل التشوهات فقط في وجود طفل بدون أطراف أو أطراف مبتورة فحسب، ولكن هناك أيضاً تشوهات خلقية في القلب وفي الجهاز الهضمي وتشوه خلقي في الأذن. ويكون ذلك مصحوباً بوجود فتق سري كبير.

(١) ذكر الدكتور برساد في كتابه Basic Concepts in Teratology ص ٧١، أن عدد الأطفال الذين أصيبوا بتشوهات خلقية نتيجة الثاليدوميد بلغوا قرابة عشرة آلاف طفل.



صورة طفل مشوه بسبب تناول أمه عقار الثاليدوميد أثناء الحمل. الأطراف مبتورة.
مع وجود فتق سري وعيوب خلقية في القلب والجهاز الهضمي.



صورة لطفل آخر مصاب بفقدان الأطراف بسبب عقار الثاليدوميد Thalidomide
الذي تناولته أمه أثناء الحمل. ويؤثر الثاليدوميد على العرف العصبي والأعصاب الطرفية
وبالتالي على تكون الأطراف ذاتها.

و بما أن تكون الأطراف يحدث في الأسبوعين الخامس والسادس منذ التلقيح (الأسبوع السابع والثامن منذ آخر حيضة حاضتها المرأة) فإن تناول هذا العقار قبل تكون الأطراف يؤدي إلى أوخم العواقب^(١). أما إذا تناولت المرأة العقار في مرحلة متأخرة من الحمل مثلاً فإن التأثيرات الضارة تكون قليلة وبسيطة.



تشوهات في الأطراف لمجموعة من الأطفال تناولت أمهاهم عقار الثاليدوميد فأدى إلى هذا التشوه الخطير.

(١) أخطر فترة هي من اليوم الخامس والثلاثين إلى اليوم الثامن والأربعين من آخر حيضة حاضتها المرأة. أي اليوم الواحد والعشرين إلى اليوم الرابع والثلاثين منذ التلقيح.

٢ - الكحول:

يعتبر الكحول أكثر المواد المسببة للتشوه انتشاراً و يؤثر على ١ - ٢ بالمائة من جميع النساء الحوامل في أوروبا والولايات المتحدة^(١). وقد تنبأ الأطباء منذ أواخر السبعينيات وأوائل السبعينيات هذه الظاهرة حيث سجلتآلاف الحالات من تشوه الأجنة سنوياً، ولا تزال تسجل. ويرجع السبب في ذلك إلى انتشار استخدام الكحول في الغرب.. وإلى ازدياد تعاطي النساء للكحول، فحتى عهد قريب كان عدد مدمني الكحول من الذكور يوازي تسعة أضعاف المدمنات. ومنذ السبعينيات أصبحت المدمنات من النساء يمثلن ثلث حالات الإدمان.. وفي سن المراهقة فإن تعاطي الكحول بين الجنسين يعتبر متماثلاً تقريباً. ويرجع السبب في ذلك إلى موجة ما يسمى بتحرير المرأة ومساواتها بالرجل مع أن جسم المرأة لا يتحمل الكحول مثل الرجل. فقد ثبت أن ٢٠ وحدة من الكحول (عشرين كأساً في الأسبوع من أي نوع من أنواع الخمور) يؤدي إلى الإدمان بالنسبة للمرأة وإلى أضرار خطيرة جسمانية وعقلية ونفسية. بينما لا يحدث ذلك للرجل إلا عندما يصل إلى تعاطي ٥٠ وحدة من الكحول أسبوعياً.

ورغم أن الكمية المؤدية للإصابة بما يسمى متلازمة الكحول للحمل *Alcohol-Fetal Syndrome*، غير معروفة إلا أنه من المؤكد أنه كلما زادت الكمية المتعاطاة من الكحول كلما زادت مخاطر الإصابة بهذه المتلازمة. وكلما أدى ذلك إلى تشوهات خلقية أشد. وكلما قلت الكمية المتعاطاة أثناء الحمل كلما كانت الإصابة في الجنين أقل. ولكن هذه القاعدة ليست مضطربة.. ولهذا فإن جميع الدوائر الطبية تناصح المرأة الحامل بالابتعاد عن الكحول الـثـلـثـاءـةـ فـتـرـةـ

Globus M.S.: Teratology for the obstetrician, Current Status. *Obstet. Gynecol*, 1980, 55:269. (١)

Lemoine PH et al: *Arch Fr. Paediaty* 1967, 25:830-832.

Jones KL, Smith DW: The fetal Alcohol Syndrome. *Teratology* 1974, 12:1-10.

Jones KL et al: Pattern of malformation in offspring of ch. alcoholic mothers. *Lancet* 1973, 1:1267-1271.

Abel EL (1980) : Fetal alcohol Syndrome: behavioral teratology. *Psychol Bull* 87:29-30.

Persaud TV (ed): Basic Concepts in Teratology (1985) Alan Liss Inc. New York: 81.

الحمل من أوله لآخره، مع أن بعض التقارير تشير إلى أن فترة الثلاثة الأشهر الأولى هي التي تؤدي إلى إصابات أشد في الجهاز العصبي .. ومع ذلك فقد حدثت تشوهات بسبب الكحول رغم أن الأم المدمنة تركت الكحول طوال فترة الحمل.

وتمثل متلازمة الكحول للحميل (أو الجنين) فيما يأتي:

صغر الدماغ Microcephaly

صغر الفك Micrognathia

صغر العين Microphthalmia

تخلف عقلي Mental Retardation وهي أشد وأكثر الإصابات انتشاراً.

تخلف في النمو Growth Retardation

عيوب خلقية في القلب Congenital Cardiac Defects

نقص في تكون وسط الوجه Mid face Hypoplasia

الحنك المشقوق Cleft Palat

Cataracts and Short pal- ضيق في فتحة العين والسد (المية البيضاء)

. pebral fissures

الأعضاء الجنسية الخارجية مختلفة Abnormalities of external

. genitalia

احتلال في تكون المفاصل Abnormalities of joints

وليس من الضروري أن تجتمع كل هذه الأعراض والعلامات في شخص واحد.

ولكن أهم ما يميز هذه الإصابات هي صغر الدماغ Microcephaly

وبالتالي التخلف العقلي والعته، وصغر الفك Micrognathia وصغر العينين

Microphthalmia. وتخلف في النمو داخل الرحم وخارجه والوجه الغريب

الشكل وفتحة الجفون القصيرة Short Palpaberal Fissure وتعتبر الأضطرابات

العقلية والعته من أكثر الإصابات انتشاراً لدى أطفال الأمهات اللائي يشربن

الخمور أثناء الحمل.



صور لأطفال مصابين بتلازمه الحمیل الكحولي **Alcohol Fetal Syndrome** و ظهر واضحة بعض العيوب الخلقية مثل صغر الدماغ وصغر الفك وصغر العينين والتخلّف العقلي وصغر النمو الجسماني.

وتعتبر إصابة الأطفال بالتخلّف العقلي وصغر الدماغ والتشوهات الأخرى عالية جداً حيث تبلغ ٩٠ - ٥٠ بالمائة من جميع الأجنة التي تعرضت لمستوى عالٍ من الكحول أثناء الحمل بسبب شرب الأم للخمور. وهي نسبة لا تحدث في معظم العقاقير والمواد المسخنية الأخرى^(١ - ٢).

أمينوبترین : Aminopterine

تعمل هذه المادة كمادة مضادة لحامض الفوليك المهم لانقسام الخلايا. وتوقف بذلك نمو الأورام الخبيثة. وقد استخدمت في معالجة بعض أنواع السرطان والأورام الخبيثة.

Ashley MJ: Alcohol use during Pregnancy. a challenge for the 80's. *Canad. Med. Ass. J* (١)
1981, 125: 141-2.
Havlicek V. in Abel El (ed): «Fetal Alcohol Syndrome» vol II, Florida, CRS Press, 1982. (٤)

وإذا استخدمت هذه المادة أثناء الحمل فإنها تؤدي إلى توقف أو اضطراب في نمو خلايا الجنين ويؤدي ذلك إلى ظهور تشوهات خلقية شديدة وخطيرة. وخاصة إذا استخدمت هذه المادة في الأشهر الأولى من الحمل. ولذلك فإن التشوهات إذا كانت شديدة فإنها تكون مميتة ويحدث لذلك الإجهاض. وهذا يعتبر رحمة من الله لهذا الجنين المشوه.. وإذا لم يحدث إجهاض فإن الطفل يولد ميتاً أو يموت في الأغلب بعد الولادة بفترة وجيزة من الزمن.

وإذا أخذت هذه المادة في الشهر الأول (منذ التلقيح) فإن الجنين يولد بدون دماغ Anencephaly أو بالصلب الأشرم Spina bifida مع وجود عيوب الأنابيب العصبي المفتوح Meningomyclocoele (أي هناك عيوب الأنابيب العصبي المفتوح Open Neu-ral Tube) وتكون التشوهات الخلقية شديدة في الدماغ والجهاز العصبي والوجه وسقف الحنك والعظام مع توقف النمو بصورة عامة وصغر الفك ووجود أطراف مبتورة.



صورة لطفل مولود بعيوب الأنابيب العصبي المفتوح أي بدون دماغ Anencephaly مع عيوب في تكوين الفقرات والنخاع الشوكي. وهذا يدل على أن الأم تناولت هذا العقار قبل ٣٠ يوم من بداية التلقيح (٤٤ يوم منذ آخر حبضة حاضتها المرأة).



صورة لطفل مصاب بتشوهات خلقية شديدة في الجهاز العصبي والوجه: صغر الدماغ وصغر الفك وتوقف النمو وإصابة الأطراف واضطراب نمو العظام وعدم وجود مراكز عظميّة كالمعتاد، وعدم قفل اليافوخ الجبهي **Frontal Fontanell** ومن حسن الحظ أن عدد الحالات الموثقة المصابة بتشوهات نتيجة استخدام هذا العقار محدودة جداً. وذلك لتبهّه الأطباء، وعدم استخدام هذا العقار وسحبه من الأسواق.

الميثوتريكسات : Methotrexate

هذه المادة تشبه المادة السابقة أمينوبيررين من حيث أنها تعمل كمادة مضادة لحامض الفوليك المهم لانقسام الخلايا. ولكنها تفترق عنها في أنها أقل سمية. ولذا لا تزال تستخدم في الطب على نطاق واسع في معالجة بعض أنواع السرطان والأورام الخبيثة والتهاب الكبد الفيروسي المزمن والتهاب الكل المزمن.

ومع هذا فإن استخدام هذه المادة يسبب تشوهات خلقية شديدة في الجنين إذا استخدمتها المرأة الحامل. وهذا فإن على الطبيب أن يوضح الحقائق للمرأة الحامل ولذويها .. وإذا كان المرض الذي تعاني منه المرأة الحامل يستدعي إعطاء هذا العلاج دون تأخير فإنه ينصح بإجراء إجهاض وخاصة إذا كان الحمل في

مراحله الأولى. أما إذا كان الحمل في مراحله الأخيرة فإن احتمال الإصابة بالتشوهات الخلقية يكون ضئيلاً ولذا يمكنمواصلة الحمل ولا يجوز الإجهاض بأي حال من الأحوال بعد مرور ١٢٠ يوماً من بدأ الحمل (منذ لحظة التلقيح).

ومعظم التشوهات تكون في العمود الفقري والجمجمة والوجه والأطراف أي أنها تصيب الجهاز الهيكلي (العظمي - الغضروفي) بصورة أساسية والأجهزة الأخرى بصورة ثانوية. كما تحدث أيضاً تشوهات خلقية أخرى مثل الحنك المشقوق Cleft Palate وعيوب في تكوين العين والسداد (الماء الأبيض) وولادة أجنة قبل الموعد. كما أن نسبة من هذه الأجنة تجهض تلقائياً إذا استخدمت هذه المادة في فترة مبكرة من الحمل لأن التشوهات تكون شديدة فيقوم الرحم بطرد هذا الجنين الميت المشوه في مرحلة مبكرة.

المواد المضادة للأورام الخبيثة الأخرى:

وهذه تشمل قائمة طويلة من أهمها مادة البوسلفان Buselphan التي تستخدم لعلاج مرض اللوكيميا (سرطان الدم) ومادة كلورامبيوسيل Chlorambucil وتستخدم أيضاً في اللوكيميا ومادة فينكريستين وبروكاربازين وناتروجين مسترد وكل هذه المواد تؤدي إلى تشوهات خلقية شديدة. وهذا إذا تعين استخدام هذه المواد فينبغي أن تنصبح المرأة بعد الحمل واستخدام أي وسيلة من وسائل منع الحمل بما في ذلك قطع الأنابيب وربطها Tubal ligation. أما إذا تم الحمل فينبغي إجراء الإجهاض في فترة مبكرة من الحمل سواء قبل استخدام هذه المواد أو بعد استخدامها. وللأسف لا يمكن إجراء الإجهاض بعد مرور ١٢٠ يوماً لحرمهته بالنسبة للمسلمين. وعلى الطبيب المسلم أن يمتنع عن إجراء مثل هذا الإجهاض.

وتؤدي هذه المواد التي تستخدم لعلاج الأورام الخبيثة وغيرها من الأمراض إلى توقف نمو الجنين وتشوهات شديدة في الجهاز الهيكلي (ظامان الوجه والأطراف والجمجمة والعمود الفقري) وضمور الأعضاء وعتامة قرنية العين.

الأدوية المستخدمة لمعالجة الصرع : Anticonvulsants

إن أهم دواء يستخدم في الصرع منذ فترة طويلة نسبياً هو عقار الفينوتونين Phenytoin الذي يستخدم في حالات الصرع الكبير Grand mal وإذا استخدمته المرأة الحامل فإن ذلك يؤثر على الجنين ويؤدي إلى توقف النمو داخل الرحم وإلى صغر الدماغ Microcephaly وبالتالي التخلف العقلي. كما يحدث تغضن في جانب العين الداخلي Inner epicanthus foldEyelid ptosis واسع قنطرة الأنف، واضطراب غو الأظافر والأصابع الأعلى Eyelid ptosis واسع قنطرة الأنف، واضطراب غو الأظافر والأصابع وجود فتق خلقي وجود الشفة المشقوقة (الأشرم) والحنك المشقوق.

ويأتي بعد ذلك مجموعة من أدوية الصرع التي نادراً ما تستخدم في الوقت الراهن وهي الترايدايون والباراديون Tridione, Paradione. وهذه العقاقير كانت تستخدم لمعالجة بعض حالات الصرع مثل حالات الصرع الصغير Petit mal وإذا استخدمتها الحامل فإنها تسبب تشوهات في الجنين يتمثل في تشوّه الوجه، والحنك المشقوق Cleft palate وصغر الأصابع وجود عيوب خلقية في القاب. وتتوقف النمو داخل الرحم.

أما الفينوباربیتون وهو من فصيلة الباربیتورات المهدئه فإنه لا يزال يستخدم لعلاج حالات الصرع الكبير. وهو مأمون الغائلة نسبياً بالنسبة للجنين. ولذا يمكن أن تستخدمه الحامل بدلاً من عقار الفينوتونين أو العقاقير الأخرى، إذا كانت هناك له حاجة ماسة، لأنه قد يسبب بعض التشوهات أيضاً.

ويحرص الطبيب على إيقاف العقاقير المضادة للصرع والتشنجات أثناء الحمل. وخاصة إذا كانت المصابة لم تأتها نوبات صرع خلال العامين السابقين لفترة الحمل.. وتبقى تحت الملاحظة بعد إنقاذه الجرعة ثم إيقافها. فإذا احتاجت لأدوية الصرع مرة أخرى بسبب حدوث نوبة جديدة فإن على الطبيب أن لا يتوقف عن إعطاء هذه العقاقير وعليه أن يختار العقار المناسب والأقل ضرراً.

ومن المعلوم أن هذه العقاقير المسيبة للتشوهات الخلقية، بل وجميع العوامل المحسنة الأخرى لا تسبب التشوه في جميع حالات الحمل وإنما في بعضها فقط. وترداد النسبة عن المعدل الطبيعي لحدوث تشوه بعدة أضعاف.. الواقع

أن ٩٠ بالمئة من الحوامل المصابات بالصرع ويستخدمن العقاقير المضادة للصرع سيلدن أطفالاً سليمين بدون تشوه. ومع ذلك فإن الزيادة في ولادة أطفال مشوهين متزداد من ١ بالمئة إلى ١٠ بالمئة من جميع الولادات.

ورغم وجود عقاقير جديدة لمعالجة الصرع مثل عقار حامض الفالبرويك Valproic Acid إلا أن هذه العقاقير الجديدة ثبت أنها تسبب التشوهات الخلقية في أجنة حيوانات التجارب ولذا فإن الأطباء لا يستخدمون هذا العقار وخاصة في الأشهر الثلاثة الأولى من الحمل. وقد وجد أن استخدامه في الفترة الأولى من الحمل (٤٥ - ٢٥ يوماً) منذ التلقيح يؤدي إلى احتمال الإصابة بالأنيوب العصبي المفتوح (الجنبين بدون دماغ والصلب الأشرم) كما لاحظ الأطباء زيادة التزف في المواليد لأمهات استخدمن العقاقير المضادة للصرع وهذا اقترح بعض الأطباء إعطاء الحامل حقن فيتامين ك قبل الولادة مباشرة^(١)^(٢).

ويُعتقد أن نقص فيتامين حامض الفوليك المصاحب لاستخدام العقاقير المضادة للصرع له دور أساسي في تسبب هذه التشوهات الخلقية. ولذا يمكن منع بعضها على الأقل باستخدام حامض الفوليك أثناء الحمل. ولكن المشكلة أن حامض الفوليك يضاد أيضاً المفعول الدوائي لهذه العقاقير المضادة للصرع. كما أن للعقاقير المضادة للصرع تأثير سمي مباشر على أجهزة الجنين وأنسجته.



صورة لطفل تبدو عليه
تأثيرات عقار الفينيتوين Phenytoin الذي كانت تستخدمه
أمه أثناء حملها به... الأنف ذات
القطرة القصيرة، وبعد ما بين
العينين Hypertelorism مع تأخر
في النمو الجسمي والعقلي ووجود
إحليل فتيف Hypospadias.

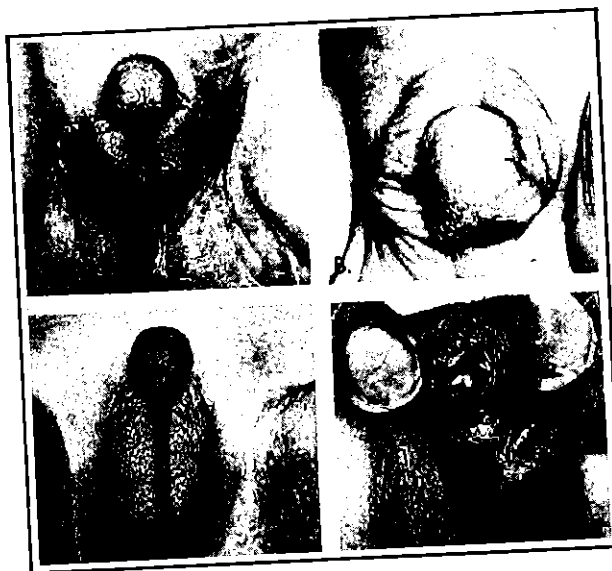
Persaud T.V.: Basic Concepts in Teratology, Alan Liss co. New York, 1985:78.
Bleyer WA, Skinner AL: Fatal Neonatal Hemorrhage after maternal anticonvulsant therapy JAMA 235:626-627.

(١)

(٢)

استخدام هرمونات الذكورة ومشتقاتها والبروجسترون:

يؤدي استخدام هرمونات الذكورة والهرمونات البنية Anabolic Hormones وهرمون البروجسترون الذي كان يستخدم على نطاق واسع لإيقاف الإجهاض المنذر والتزف أثناء الحمل، يؤدي استخدام هذه العقاقير إلى تذكرة الأعضاء التناسلية الخارجية في الجنين الأنثى مما يؤدي إلى الاشتباه في كونها ذكراً عند الولادة. وهي الحشى الكاذبة التي أصلها أنثى ورحمها رحم أنثى، وتحمل كروموسومات الأنوثة XX في جميع خلاياها، ولكن الأعضاء التناسلية الظاهرة تبدو وكأنها ذكر. وهذا تحتاج إلى مبضع الجراح بعد الولادة ليعيدها لطبيعتها الأولى.



صور لمجموعة من الثنائي الكاذبة Pseudohermaphrodites الكبيران مقولان بحيث تبدو الأعضاء الظاهرة وكأنها لذكر. وهي في الواقع لأنثى .. وسبب هذه الحالات استخدام الهرمونات مثل البروجسترون أو الهرمونات البنية Anabolic Hormones كما قد تكون ناتجة عن نشاط زائد للغدة الكظرية للجنين أو ورم فيها. أو هرمونات من مشتقات البروجسترون مثل عقار Norethindrone أو عقار Ethisterone أو أحد المشتقات العديدة المشابهة.

هرمونات الأنوثة وحبوب منع الحمل :

تسبب حبوب منع الحمل المكونة من مشتقات البروجسترون فقط، آثاراً مشابهة للتشوهات المذكورة أعلاه (الختى الكاذبة). أما الحبوب المكونة من مشتقات الأوستروجين بالإضافة إلى مشتقات البروجسترون فتسبب في بعض الأحيان تشوهات في العمود الفقري ، والشرج والقلب والقصبة الهوائية والمريء والكلية والأطراف. وخاصة إذا أخذت هذه الحبوب في فترة مبكرة من الحمل

Vacterl Syndrome^{(١)(٢)(٣)}.

ومن حسن الحظ ثبتت الدراسات التي أجريت حول تأثير استخدام حبوب منع الحمل (قبل وجود الحمل) أنها لا تؤثر على الجنين عندما يحصل حمل بعد التوقف عن الحبوب.

وقد يحدث أن لا تعلم المرأة أنها حامل أو أنها تستخدم حبوب منع الحمل بصورة غير منتظمة فيحدث الحمل ثم تستعمل هذه الحبوب وذلك يؤدي إلى احتمال وجود تشوهات خلقية شديدة Vacterl التي ذكرناها.

مادة داي ايثل ستيلبستيرون (DES) :

هذه المادة من مشتقات هرمون الأنوثة (الأوستروجين) وإذا تناولتها المرأة أثناء الحمل فإن ذلك يؤدي إلى وجود سرطان في المهبل للطفلة عندما تبلغ كما تؤدي إلى زيادة في احتمال الإصابة بسرطان عنق الرحم، وإلى أورام غدية Adenosis في الجهاز التناسلي وإلى وجود زوائد لحمية في عنق الرحم والتي تشوهات في الرحم وعادة ما يكون ضامراً أو مشقوقاً أو على هيئة T مما يسبب مشاكل لهذه الفتاة في المستقبل عندما تبلغ وتتزوج وتحمل^{(٤)(٥)}.

Nora JJ, Noral AH et al: Exogenous Progestogen and estrogen implicated in birth defects. (١)
JAMA 1978; 240: 837-843.

Wilson Je, Brent RL: Are female sex hormones teratogenic. Am obstet Gynecol 141: 567- (٢)
580.

Persaud TV: Basic Concepts in Teratology pp 79-80

(٣)

Persaud TV: Basic Concepts in Teratology pp 79-80

(٤)

Herbst AL (ed): Intrauterine exposure to diethylstilbestrol in the human. Proceedings of (٥)
Symposium on DES. The American college of Obst and Gynecologists. 1978.

وكذلك يصاب الذكور الذين تعرضوا لهذه المادة أثناء وجودهم في رحم أمهاتهم لبعض الشذوذات والتغيرات في تكوين الجهاز البولي والتناسلي وإن كانت أقل شدة من تلك التي تصيب الإناث^(١). وتحدث أيضاً بعض التغيرات الوظيفية في الجهاز التناسلي لهؤلاء الأشخاص المصاين، وفي الغالب يكون المني غير طبيعي في مكوناته وقد يؤدي ذلك إلى عدم الخصوبة.

وهكذا أوضحت هذه المادة أنها قادرة على التأثير على الجنين وهو لا يزال في رحم أمه. ولكن هذا التأثير لا يظهر إلا بعد مرور عشرين سنة أو أكثر. وهو أمر لم يكن يخطر بالبال لو لا المتابعة الدقيقة للمرضى وأخذ التاريخ المرضي ومعرفة المواد التي كانت تستعملها الأم أثناء حملها الذي تم قبل عشرين عاماً!! ولو لا هذه الدقة المتناهية في تسجيل التفاصيل والاحتفاظ بالسجلات لما أمكن على الإطلاق معرفة أن السرطان في فرج هذه الفتاة مثلاً ناتج عن مادة DES التي تناولتها أمها أثناء حملها بها قبل عشرين عاماً.

العقاقير المسيبة لسيولة الدم مثل الوارفارين Anticoagulants (Warfarine) :

إن استخدام المواد المسيبة لسيولة الدم مثل الوارفارين يعرض الحامل إلى التزف والإجهاض كما يعرض جنينها إلى احتمال الإصابة بأنواع من التشوهات الخلقية. وبالذات التشوهات التي تصيب عظام الأنف كما تسبب بقع لونية في الغضاريف. وتؤدي إلى صغر حجم الدماغ Microcephaly وتختلف عقلياً وضمور عصب الأ بصار وبالتالي العمى. مع وجود الساد (الماء الأبيض) وجود أصابع قصيرة وعربيضة غليظة^(٢-٤).

Bibbo M, et al: Follow up Study of male and Female off spring of DES exposed mothers. Obstet Gynecol 1977, 49:1-7. (١)

Fourie DT, Hay IT: Warfarine as a possible Teratogen. SA Med. J 1975, 49: 2081-2083. (٢)

Pauli RM et al: Warfarin therapy initiated during Pregnancy and Phenotypic Chondroplasia Punctata. J. Paediatr 1976, 88: 506-508. (٣)

Raijio Ko et al: Fetal Risks due to warfarine in therapy during Pregnancy Acta Paeditr Scand 1977, 66: 735-9. (٤)

ولهذا لا ينصح باستعمال هذه العقاقير أثناء الحمل وإذا كانت هناك ضرورة لاستخدام المواد المسبيبة لسيولة الدم فينبغي أن يستخدم عقار الهيبارين لأنه لا يسبب أي تشوهات خلقية. وذلك يرجع إلى سبب بسيط وهو أنه لا يستطيع أن يخترق المشيمة وبالتالي لا يصل إلى دم الجنين.

ومن المعروف أن مادة الوارفرين والمواد المماثلة لها تعمل على تعطيل الأنزيمات الأساسية في تكوين الجلطات وإيقاف التزف وهي تعمل عن طريق مضادة مفعول فيتامين ك (Vit k). ولهذا يمكن استخدام فيتامين ك لإيقاف التزف الناتج عن زيادة في أثر الوارفرين.

التبغ (التمباك):

إن التقارير الطبية التي تتحدث عن آثار التبغ الضارة على الجنين تكاد تفوق الحصر ومن أهمها تقرير الكلية الملكية للأطباء بالمملكة المتحدة عن التبغ Surgoen General سنة 1975 وسنة 1977 . وتقرير وزارة الصحة الأمريكية WHO . وكان عن التبغ ، والتقارير الضافية الصادرة عن منظمة الصحة العالمية WHO . وكان سمبسون أول من نشر تقريراً عن تأثير تدخين السجائر على المواليد لأمهات مدخنات وأن ذلك يسبب صغر حجم المولود وزنه عند الولادة وذلك عام ١٩٥٧^(١) وقام لوبي Lowe عام ١٩٥٩^(٢) بنشر تقرير يؤكّد تلك الظاهرة وأن نقصان الوزن لدى المواليد لأمهات مدخنات لا يرجع إلى أن المواليد يولدون قبل الموعد بل إلى أن المواد الضارة في التبغ تسبّب صغر حجم المولود Small for date وأكدت التقارير الطبية بعد ذلك أن تدخين التبغ يؤدي إلى زيادة في حالات الإجهاض ، وصغر الأحجام والأوزان ، والولادة قبل الموعد وزيادة ولادة الأطفال الموق (الأملاص) Still births وزيادة الوفيات فيها حول الولادة Peri-

Simpson WJ: Preliminary report on cigarette smoking and the incidence of prematurity. Am J Obstet Gynecol 1957, 73: 808-815.

Lowe CR: Effect of mothers Smoking habits on birth wt of their children. Br. Med J 1959, 2: 673-6.

القلب.
الناتال دث (natal death) كما تذكر التقارير زيادة في نسبة حدوث العيوب الخلقية في

في الغالب إلى العوامل التالية:
ولا يعرف السبب بالضبط في حدوث هذه العيوب وإن كان السبب يرجع

١ - أول أكسيد الكربون المتهد مع الهيموجلوبين (كربوكسي هيموجلوبين CoHb) ويسهب تدخين التبغ أو الشيشة زيادة كبيرة في هذه المادة السامة التي تمنع خضاب الدم الهيموجلوبين (البيحور) من القيام بوظيفته في نقل الأوكسجين على الوجه الأمثل. ويؤدي عوز الأوكسجين Hypoxia إلى بعض أو كل التشوهات الخلقية ونقص الوزن وصغر حجم المشيمة (٤-٦).

٢ - النيكتين وهي المادة التي تسبب الإدمان في التبغ. وتسبب هذه المادة زيادة في الأدرينالين والنورأدرينالين والكاتيكول أمينس وبالتالي تسبب ضيق الأوعية الدموية المغذية للمشيمة.. وإذا ضاقت هذه الأوعية في المشيمة قلت وبالتالي التروية الدموية والتغذية للجنين (٥-٦).

٣ - مادة الثيوسيانيت Thiocyanate (٧-٨) الموجودة في السجائر والتي تسرب إلى دم الأم ومنها إلى المشيمة والجنين فتسبب عدم نمو الجنين نتيجة آثارها الضارة.

(١) Landesman-Dwyer S.: Smoking during Pregnancy. Teratology 1979, 19: 119-126.

(٢) Meyer MB et al: Perinatal Events associated with maternal smoking during pregnancy. Am J Epidemiol 1976, 103: 464-475.

(٣) Naeye RL: Effects of maternal cig smoking on the fetus and placenta. Br. J Obstet Gynecol 1978, 85: 732-3.

(٤) Cole PV et al: Effects on the fetus of Smoking during Pregnancy. J. obstet Gynecol Br. Commonwealth 1972, 79:782-7.

(٥) Landesman - Dwyer S. Smoking during Pregnancy. Teratology 1979, 19:119-126.

(٦) Becker, RF et al: Experimental studies on nicotine absorption in rats during pregnancy. Am J. obst Gynecol 1968, 100: 957-967.

(٧) Hauth JC et al: Passive smoking and thiocyanate Concentration in preg. Women and newborns obst, gynecol 1984, 63: 519-522.

(٨) Andrews J: Thiocyanate and Smoking in Pregnancy. J. obst Gynecol Br. Commonwealth 1973, 80: 810-814.

وخلاله الأمر أن الدم في المشيمة يقل وبالتالي يقل الدم الذاهب إلى الجنين لتغذيته و يؤدي ذلك إلى العديد من الآثار الضارة من نقص النمو ونقص الوزن وضمور الأعضاء وحدوث تشوهات في القلب^(١). وزيادة في الوفيات للمواليد في وقت الولادة وما بعدها.

وكما زادت الحامل في التدخين كلما زادت الأضرار. ولا أعرف دراسة حول الشيشة سوى دراسة جامعة الملك عبد العزيز التي قام بها الدكتورة فؤاد زهران ومحمد عرضاوي والتي أثبتت أن كمية الكاربوكسي هيموجلوبين في دم مدخنات الشيشة هي أكثر بكثير من مدخنات السجائر وأن شيئاً في اليوم تعادل في هذا الصدد عشرين سيجارة.

الحشيش (القنب، الماريوانا):

يسbib دخان الحشيش (القنب) خللاً في الصبغيات (الكروموسومات) ويشبط الحشيش (مادة تراهيدروكانابيول THC) صناعة البروتين في الخلية كما يبطّن اقسام الخامضين النوويين (الريبي والريبي متزوج الأوكسجين) DNA RNA و يؤثر على نشاط الحيوانات المنوية لدى الرجل والبوياضة لدى المرأة، كما يؤثر على الهرمونات المغذية للغدة التناسلية Gonadotrophins لكلا الرجل والمرأة.. وتسبب المادة الفعالة في الحشيش (THC) الإجهاض في الحيوانات وبعض التشوهات الخلقية، ولكن تأثير الحشيش (القنب) على الحمل بالنسبة للإنسان غير مدروس حتى الآن بطريقة كافية.

وقد تم تسجيل حالتين من تشوه الأجنة بسبب تعاطي الحشيش (الماريوانا) مع بعض المخدرات الأخرى^{(٢)(٣)}. بينما هناك العديد من الدراسات حول تأثير

Fredrick J et al: Possible teratogenic effect of cigarette smoking. *Nature* 1971, 231: 529- 530. (١)

Hecht et al: L.S.D. and cannabis as possible teratogens in man. *Lancet* 1963 2, 1085. (٢)
Carakushansky et al. Lysergide and cannabis as possible teratogens in man. *Lancet* 1969, 1:150. (٣)

مادة THC (الفعالة في القنب) على حيوانات التجارب^(١). وقد لاحظ العلماء وفاة الأجنة، وصغر حجم الأجنة وكثرة من العيوب الخلقية، وأضطرابات في حركات وسلوك المواليد في هذه الحيوانات.



دراسة تأثير مادة THC الموجودة في القنب على الصبيات في الحيوانات، وتوضح الصورة التأثير الضار لهذه المادة على الصبيات.



شجرة الحشيش (القنب) التي يستخرج من قممها الزهرية المادة التي تستخدم للكيف. وأهم طرق استخدامها هو التدخين.

Abel El: Marihuana and sex: a critical survey. Drug Alcohol Depend 1981, 8: 1-22. (١)

عقار الملوسة L.S.D:

هذا العقار يستخرج من فطر الأرجووت ويسبب الملوسات السمعية والبصرية الشديدة^(١). ويؤثر على أجنة الحوامل اللاحئي استخدمن هذا العقار أثناء الحمل. وقد أدى ذلك إلى اضطراب في نمو الأطراف واضطراب في نمو الجهاز العصبي^{(٢)(٣)(٤)}.

الفينسايكليدين Phencyclidine:

المعروف لدى العامة في الولايات المتحدة باسم غبار الملائكة Angel Dust. وهذا العقار متشر في الولايات المتحدة ويسبب هلوسات سمعية وبصرية^(١). وقد سجل بعض الباحثين وجود بعض التشوهات الخلقية في المواليد لأمهات كن يتغطين هذا العقار أثناء الحمل^(٥). ومن هذه التشوهات إصابة الوجه واضطراب وتغير في سلوك الوليد.

العقاقير المسيبة للإدمان الأخرى:

إن إدمان الحامل للهرويين أو المورفين يسبب في بعض الأحيان ولادة طفل لا يستطيع التنفس وقد يقضي ذلك عليه بسبب جرعة زائدة قبل الولادة وتهدي تلك الجرعة إلى توقف التنفس لدى الوليد.
وفي كثير من الأحيان يصبح الطفل المولود مدمناً على الهرويين أو المورفين فإذا خرج إلى الدنيا زاد صراخه بحثاً عن المادة المخدرة وقد تحدث له

(١) انظر لمزيد من المعلومات عن عقار L.S.D كتابنا: «الأضرار الصحية للمسكرات والمخدرات والمنبهات»، الدار السعودية جلة ١٩٨٩.

Long S.Y.: Does L.S.D. induce chromosomal damage and malformations. *Teratology* 1972, 6:75. (٢)

Globus M.S. *Teratology for the obstetrician. obstet Gynecol* 1980, 55:269. (٣)

Persaud TV: Basic Concepts in Teratology pp 87,88 (٤)

Golden NL, et al: Angle Dust. Possible Effects on the fetus. *Pediatr* 1980, 65:18. (٥)

أعراض سحب العقار كاملة. ولهذا لا بد من إعطاء هذا المولود نقط محلول الأفيون بدرجة خففة لبضعة أيام ثم تقص الجرعة بالتدريج وبالتالي يتم التغلب على آثار سحب العقار الضارة^(١).

وقد سجل الباحثون أيضاً بعض الأضرار على الأجنة لأمهات استخدمن عقار الأمفيتامين أثناء الحمل^(٢) ويكون هؤلاء الأطفال متورين وذوي سلوك مغاير للسلوك الطبيعي ويعرضون لعدم النمو الطبيعي كما أن هناك زيادة في وفيات الأطفال بعد الولادة^(٣).

الكافيين :

الكافيين مادة منبهة موجودة في القهوة والشاي والكولا. وقد ذكرت بعض الأبحاث أن الإكثار منها أثناء الحمل قد يسبب نقصاً في نمو الجنين وهذا ينبغي على الحامل أن لا تكثر من هذه المواد.. أما الاستعمال المعتمد فلا يؤثر على الجنين.

الليثيوم : Lithium

وهو أحد العقاقير المستعملة في علاج الكآبة. ويسبب تشوهات خلقية شديدة إذا استعملته الحامل. وأهم هذه التشوهات تلك التي تحدث في القلب والشريان الأورطي والشريان الرئوي.. ولهذا لا ينبغي على الطبيب أن يسمح للمرأة التي تخطط للحمل بأن تستخدم هذا العقار.

الزئبق ومشتقاته :

يستخدم الزئبق في كثير من الصناعات ويستخدم ميثيل الزئبق Methyl Mercury على نطاق واسع لقتل الفطريات التي تأتي على المنتجات الزراعية مثل الذرة. وللأسف فإنوعي الصحي محدود في بلاد العالم الثالث وتحدث حالات

(١) انظر لمزيد من المعلومات عن عقار L.S.D كتابنا: «الأضرار الصحية للمسكرات والمخدرات والمنبهات»، الدار السعودية جدة ١٩٨٩.

(٢) Persaud TV: Basic Concepts in Teratology pp 87,88.

(٣) المرجع السابق.

تسمم على نطاق واسع من الزئبق بهذه الطريقة. وقد حصل هذا النوع من التسمم في العراق وأدى ذلك إلى العديد من الوفيات والشلل. وقد ظهرت التأثيرات على الأجنة بسبب تعاطي الحوامل هذه الذرة المسمومة وتمثل هذه التشوهات في صغر الدماغ والتخلف العقلي وأنواع من الشلل المخي Cerebral Plasy والعمى. وترمى فضلات المصانع في الأنهار والبحار وقد أدى ذلك إلى تسمم السمك بالزئبق وبالتالي تسمم البشر الذين يأكلون هذا السمك. ومن هؤلاء الحوامل اللائي أصبحن إصابات بالغة هن وأجيتهن.

وقد حصلت أيضاً حالات تسمم بالزئبق لدى الخنازير التي تناولت الزئبق المقدم لها في طعامها. وبالتالي حصل تسمم لمن أكلوا لحم الخنزير بما في ذلك الحوامل.

الكورتيزون ومشتقاته:

يسبب تشوهات خلقية في أجنة الفئران ولكن لم يثبت حتى الآن أنه يسبب تشوهات في أجنة الإنسان. وعلى أية حال ينبغي عدم إعطاء الحامل الكورتيزون ومشتقاته إلا في حالة الضرورة القصوى.

المضادات الحيوية:

يشتهر التتراسيكلين Tetracycline بتلوين عظام الجنين وأسنانه إذا تناولت أمه هذه المادة أثناء الحمل. ويسبب التتراسيكلين تشوهًا في الأسنان كما يسبب قصر طول العظام الطويلة. وهذا ينصح بعدم إعطاء الحوامل والأطفال هذا العقار.

أما عقاراً الأستربوتومايسين والدايدروستربوتومايسين فإنهما يسببان الصمم للبالغ والجنين إذا زادت الكمية عن حد معين. ولذا تنصح الحامل بعدم استخدامه. أما البنسلين ومشتقاته فلا يسبب تشوهات وإن كان يسبب في بعض الحالات حساسية شديدة لدى الأم. وقد يؤثر ذلك على جنينها.

وتأثير عقاقير السلفا ومشتقاتها على مستوى البيليروبين في دم المولود. ولذا لا ينصح بإعطائها للحامل أما عقار السبترین Trimethoxyzole فإنه يؤثر أيضاً على حامض الفوليك وله تأثيرات ضارة جداً على الجنين وهذا ينصح بعدم إعطائه للحوامل.

هذا ملخص سريع لبعض العقاقير المشهورة التي تؤثر على الجنين وتسبب بعض التشوهات الخلقية.

وهناك العديد من العقاقير الأخرى التي ثبت تأثيرها المسمى على أجنة الحيوانات ولم يثبت بعد تأثيرها على الجنين الإنساني.

ولكن بصورة عامة ينبغي على الحامل أن لا تستعمل أي عقاقير أثناء الحمل ما عدا تلك التي ينصح بها الطبيب عند الضرورة.

وهناك العديد العديد من المواد الكيماوية في المصانع وعوادم السيارات وتلوث الهواء والبيئة. وكلها لها تأثيرات على جسم الإنسان وعلى أجنته.

ومن العقاقير التي تستخدم على نطاق واسع العقاقير المضادة لمرض السكر. وقد تبين أن الأقراص المختلفة المستخدمة للسكر مثل الراستينون (تولبيوتاميد) والداونيل (جلابنكلاميد) وغيرها من أقراص مضادة للسكر لها تأثير على نمو الجنين. وإن كانت التشوهات الخلقية نادرة وطفيفة إذا ما حدثت وتمثل في عدم نمو عظم العجز Sacral agenesis.

أما الإنسولين فيعتبر مأموناً إذا لم يستخدم بكميات كبيرة تسبب الإغماء.. ولذا فتنصح الحوامل باستخدام الإنسولين بدلاً من الأقراص أثناء فترة الحمل.

وتعتبر المهدئات من الأدوية التي يمكن أن تسبب بعض التشوهات الخلقية. وإذا استبعدنا الثالدولوميد أشهر عقار على الإطلاق في تسبب التشوهات الخلقية. وهو أحد الأدوية المهدئة التي سببت أكثر من 7000 ولادة مشوهة⁽¹⁾ (بدون أطراف) فإن قائمة المهدئات المسيبة للتشوهات الخلقية محدودة.

Lenz W. Malformations caused by drugs in pregnancy. Am. J.D. Dis. chld. 112: 99, 1966. (1)

ويعتبر الفالبيوم (الدايزيبام Diazepam) من العقاقير التي يمكن أن تؤدي إلى بعض التشوهات الخلقية إذا أخذ بكثرة في أشهر الحمل الثلاثة الأولى. ويؤدي إلى الشفة المشقوقة (أشرم) مع أو بدون الحنك المشقوق^(١).

وتسبب العقاقير التي تعطى لمعالجة الغدة الدرقية تورم الغدة الدرقية في الجنين ونقص إفرازها. وهذه العقاقير هي Potassium Iodide وأي مادة محتوية على يود مثل (Stelabid) فإنها يمكن أن تسبب تضخم في الغدة الدرقية للجنين. وكذلك عقار البروبابيل ثايروسيل Propyl Thiouracil يسبب تضخماً في الغدة الدرقية للجنين مع قلة إفرازها.

أما نقص اليود في غذاء الأم الحامل فإنه قد يسبب نقصاً في الغدة الدرقية للجنين مما يؤدي إلى البله والتخلف العقلي والجسدي Cretinism ولكن يسهل علاجها بعقار الشيروكسين.

ويعتبر الأسبرين إذا أخذ بكميات كبيرة نسبياً وفي فترة الحمل الأولى مسبباً للتشوهات الخلقية^(٢) أما بالكميات البسيطة فلا دليل على تأثيره الضار على الجنين حتى الآن.

ووصورة عامة ينبغي أن تتجنب الحامل الأدوية والعقاقير أثناء فترة الحمل ما استطاعت إلى ذلك سبيلاً.

وتعطى الحامل في العادة مجموعة من الفيتامينات ومعها بعض المعادن مثل الحديد والكوبالت والزنك والكلاسيوم بكميات بسيطة.. وكلها تحتاج لها الحامل وتحتاج لها جنينها ولا تسبب ضرراً للجنين.

ولكن إذا أصبت الأم بمرض فهل تبقى دون علاج؟

إن الخوف من العقاقير قد بلغ درجة من الملل يجعل بعض الحوامل يرفضن أخذ أي عقار طوال فترة الحمل منها كان لديهن من مرض.

والواقع أن المرض نفسه قد يسبب أذى للجنين.. ولذا فلا بد من موازنة

Golbus Ms. Teratology for the obstetrixian. obst. Gyncol 55:269,1980.
Corby D.G. Aspirin in Pregnancy: Maternal and Fetal Effects. Pediatrics 62: 930, 1978.

(١)
(٢)

الأضرار وأخذ الأدوية في فترة الحمل حتى ولو كان ذلك قد يضر الجنين.

فهناك مثلاً امرأة في الشهر الأول أو الثاني من الحمل وأنثناء الفحص اكتشف الطبيب أن لديها بداية سرطان في عنق الرحم.

من المعلوم أن علاج هذا السرطان في بدايته يؤدي إلى الشفاء في نسبة عالية من المرضى أما إذا تأخر العلاج فإن نسبة الشفاء تقل كثيراً.

ويتمثل التداوي بالمعالجة بالأشعة التي ستتشوه الجنين تماماً.. وفي هذه الحالة لا بد من العلاج وإسقاط الجنين.

وكذلك إذا كانت الحامل تعاني من مرض الصرع الشديد وهي تتناول عقار الفيتونين منذ بداية الحمل.. فإن احتمال تشوه الجنين كبير حقاً. وفي هذه الحالة أيضاً يتم الإجهاض وستمر المرأة في أخذ العلاج.

أما إذا كان الحمل مخططاً له سلفاً فينبعي أن تحول المرأة إلى عقار الفينوباربتون قبل الحمل فإذا أوقف نوبات الصرع فيمكنها أن تحمل لأن هذا العقار نادراً جداً ما يسبب تشوهات خلقية في الجنين بل إن الاتهام حوله مشكوك فيهم. أما إذا لم يوقف هذا العقار الصرع واضطررت المرأة إلى تناول عقار الفيتونين Phenytoin فينبعي اتخاذ وسيلة لمنع الحمل.. وإذا حدث حمل جاز إسقاشه في فترة الحمل الأولى (يستحسن أن يتم الإسقاط قبل الأربعين وربما جاز قبل ١٢٠ يوماً) ولكنه يحرم بعد ١٢٠ يوماً.

وعلى الجملة ينبغي للطبيب أن يتبع عن العقاقير الجديدة ويستخدم الأدوية القديمة المعروفة لديه.. والتي استخدمت لفترة طويلة ويعرف مدى ما قد تسببه للحامل والجنين من أذى. فمثلاً إذا كانت الحامل تعاني من قرحة في المعدة أو الثانية عشر ويمكن تشخيص ذلك بواسطة المنظار دون الحاجة للأشعة. فإن على الطبيب أن يتجنب الأدوية الجديدة مثل مضادات مستقبلات الهايدروجين مثل السايميتدين Cimetidine والرانtidine Rantidine ويستخدم أولى العقاقير القديمة مثل مضادات الحموضة anti acids ومضادات إفراز الكولين anticholinergics مثل البسكوباك والبلادينال.. إلخ.

وعلى الحامل أن تكثُر من تناول الحليب عموماً.. وفي حالة وجود قرحة بالمعدة أو الاثني عشر خصوصاً.

ولا تستدعي معظم الأمراض وعلاجها الإجهاض إلا فيما ندر فمثلاً ضغط الدم وأمراض القلب والبول السكري وأمراض الكلى وأمراض الجهاز التنفسi والالتهابات الميكروبية والطفيليات لا تستدعي إجراء الإجهاض الطبي إلا في حالات نادرة.

ويمكن للطبيب أن يختار العقاقير المناسبة التي لا تؤثر على الجنين إذ أن هناك مجموعة من العقاقير يمكن للطبيب أن يستخدمها في المرض الواحد. وبعضها أقل تأثيراً على الجنين من النوع الآخر.

فمثلاً في مرض السكر يوقف الطبيب العلاج بالأقراص ويتحول إلى الإنسولين وفي علاج الالتهابات الميكروبية يتتجنب إعطاء التراسيكلين ويتتحول إلى البنسلين أو الأرثيروميسين وهكذا.

وهكذا نجد أن معظم الأمراض يمكن علاجها في الغالب دون الحاجة إلى إجراء الإجهاض الطبيعي ..

ونادراً ما يكون الإجهاض هو الوسيلة الوحيدة لتخفييف حدة مرض الأم أو يكون الإجهاض هو الوسيلة لتجنب ولادة جنين مشوه خلقياً.

ورغم أن قائمة الأمراض وقائمة العقاقير التي تتناولها الحامل طويلة جداً فإن نسبة حدوث التشوهات الخلقية لهذه الأسباب محدودة جداً.. وإذا أضفنا إليها الأشعة التشخيصية أو العلاجية فإنها لا تسبب أكثر من ١٠ بالمائة من جملة أسباب التشوهات الخلقية في الجنين.

الفصل التاسع

العوامل الميكانيكية والتشوهات الخلقية

العوامل الميكانيكية والتشوهات الخلقية

تعتبر العوامل الميكانيكية من العوامل المحدودة الأثر في تسبيب الإجهاض أو في تسبيب التشوهات الخلقية، رغم أن الأطباء في الماضي كانوا يجعلونها السبب الأول في حدوث الإجهاض والتشوهات الخلقية.

وقد ذكرنا في الفصل الأول من الكتاب (نظرة تاريخية إلى التشوهات الخلقية) اعتقاد الأطباء والعلماء في الأزمنة الغابرة بوجود أسباب (أسطوري) لحدوث تشوهات خلقية.

وقد اعتقد أمبروس باري الجراح الفرنسي الشهير (١٥١٠ - ١٥٩٩ ميلادية) أن سبب التشوهات الخلقية قد يرجع إلى ضيق الرحم أو إلى جلوس الحامل في أوضاع غير مهذبة كأن تصعد رجلاً على رجل لفترة طويلة من الزمن، أو قد يكون ذلك التشوّه نتيجة سقوط من مكان عالٍ أو نتيجة ضرب على البطن.. ثم ذكر أسباباً أخرى خرافية مثل وجود شحاذين مؤذنين والعين والحسد ووجود الشياطين والجن والسحرة.

واعتبر وليام هارفي، الذي وصف الدورة الدموية الكاملة (١٥٧٨ - ١٦٥٧) أن سبب التشوهات الخلقية يرجع إلى عيوب خلقية في الرحم وبالذات ضيق الرحم، كما اعتبر جلوس الأم في أوضاع معينة مثل وضع رجل على رجل من الأسباب المؤدية إلى تشوّه الجنين..

وفي الواقع إن الأسباب الميكانيكية محدودة الأثر في إحداث التشوّه أو الإجهاض. ما عدا حالات الضرب على البطن أو الضغط على البطن بقوة. أو

إدخال مواد أو أعواد ملوخية أو إبرة معقوفة (الكروشيه) إلى عنق الرحم .. أو
وسائل الإجهاض الطبي التي تعتمد اعتماداً كبيراً على العوامل الميكانيكية.

ويحدث التشوّه عندما يحدث انفجار أو إصابة لكيس السلي (الأمنيون)
بحيث يفقد جزء من هذا السائل الهمام لتكون الجنين غموضاً سليماً ..

و قبل أن ندرس أسباب نقص هذا السائل الأمنيوسي (السلي، الرهل)
سندرس أولاً شيئاً عن هذا السائل نفسه وكيف يتكون وما هي وظيفته.

السائل الأمنيوسي (السلي أو الرهل أو الغشاء الباطن):

إن كيس السلي يتكون في فترة مبكرة من نمو الجنين. وذلك منذ بداية الأسبوع الثاني وينمو مع نمو الجنين حتى تصل محتوياته في الشهر السابع إلى لتر ونصف تقريرياً ثم يقل قبل الولادة إلى لتر. ويحيط السائل الأمنيوسي بالجنين بإحاطة تامة منذ الأسبوع السابع - الثامن من الحمل (يحسب منذ لحظة التلقيح).

تكوين السائل الأمنيوسي^(١):

يتكون السائل الأمنيوسي من إفراز الخلايا الموجودة على جدار كيس الأمنيون في أول الأمر ويكون ذلك كمية ضئيلة .. ولكن المصادرين الأساسيين للسائل الأمنيوسي هما:

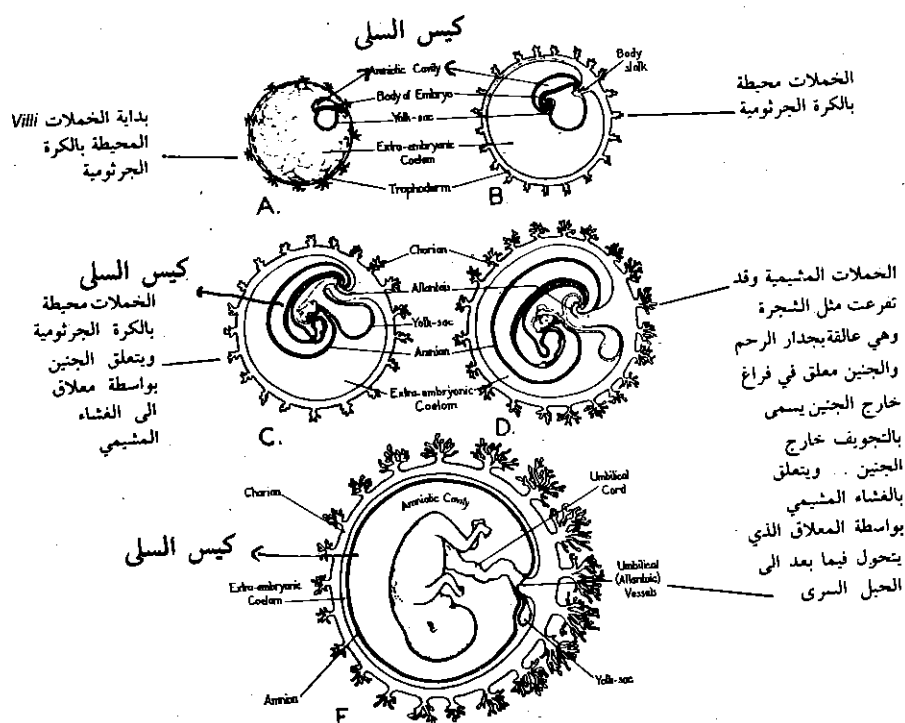
١ - دم الأم الذي يفرز هذا السائل عبر الأوعية الدموية في المشيمة والمنبحة حول كيس الأمنيون الموجودة في الحبل السري .

٢ - بول الجنين: ويتكون هذا البول تدريجياً بعد أن تبدأ الكلية في إفراز البول. وفي أواخر الحمل تبلغ هذه الكمية نصف لتر يومياً. وفي الغالب لا يكون في هذا البول المواد الضارة مثل البولينا وغيرها لأنها تفرز عن طريق المشيمة وتحملها دماء الأم .. تماماً كما تأخذ الأم من الجنين ثاني أوكسيد الكربون وتخرجه عبر رئتها.

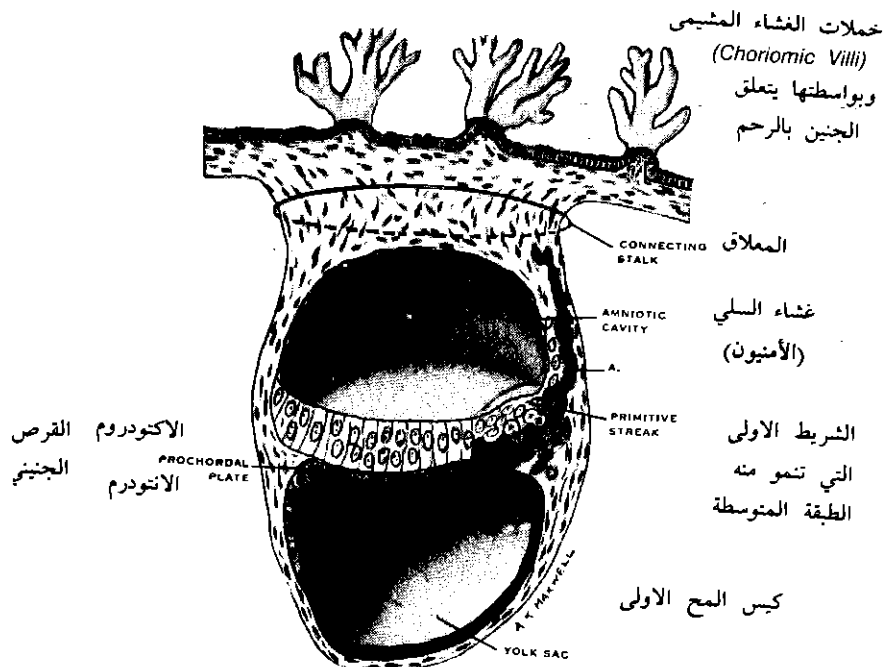
Keith Moor: The Developing Human. 3rd Edition. 1982. Saunders Co. Phil. London p 126. (١)
128.

حجم (كمية) السائل الأمينوسي :

يتكون الأمينيون من شق صغير فوق طبقة الأكتودرم في الأسبوع الثاني من التلقح وينمو الأمينيون (كيسى السل) نمواً مضطرباً مع نمو الجنين حتى يعطي الجنين من جميع جوانبه في الأسبوع الثامن. وفي تلك الفترة يبلغ حجم السائل الأمينوسي ٣٠ ملليلترًا وتزداد الكمية حتى تصل ٣٥٠ ملليلتر في الأسبوع العشرين. ثم ترداد بسرعة لتصل ١٥٠٠ ملليلتر في الأسبوع الثامن والعشرين ثم تقل تدريجياً حتى تصل إلى ١٠٠٠ ملليلتر (لتر) في الأسبوع السابع والثلاثين حتى الولادة.

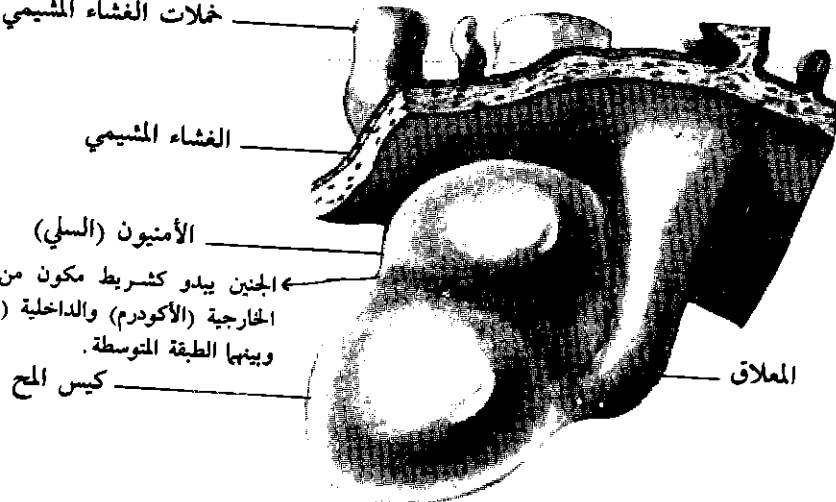


صور لمراحل نمو الجنين وكيس السل وكيس المح وكيس الفداء المشيمي. فيما يضم كيس المح يستمر كيس السل في النمو من شق صغير يغطي الطبقة الخارجية فقط إلى سائل يحيط بالجنين من جميع جهاته (في الأسبوع العاشر رقم D) ثم بصورة أكبر في الرسم رقم E.



جنين في نهاية الأسبوع الثاني، كيس السلي يغطي الطبقة الخارجية (الاكتودرم) فقط بينما كيس المح يغطي الطبقة الداخلية الأنثودرم. وما يثبت كيس المح أن ينذر ويخاطر الجنين

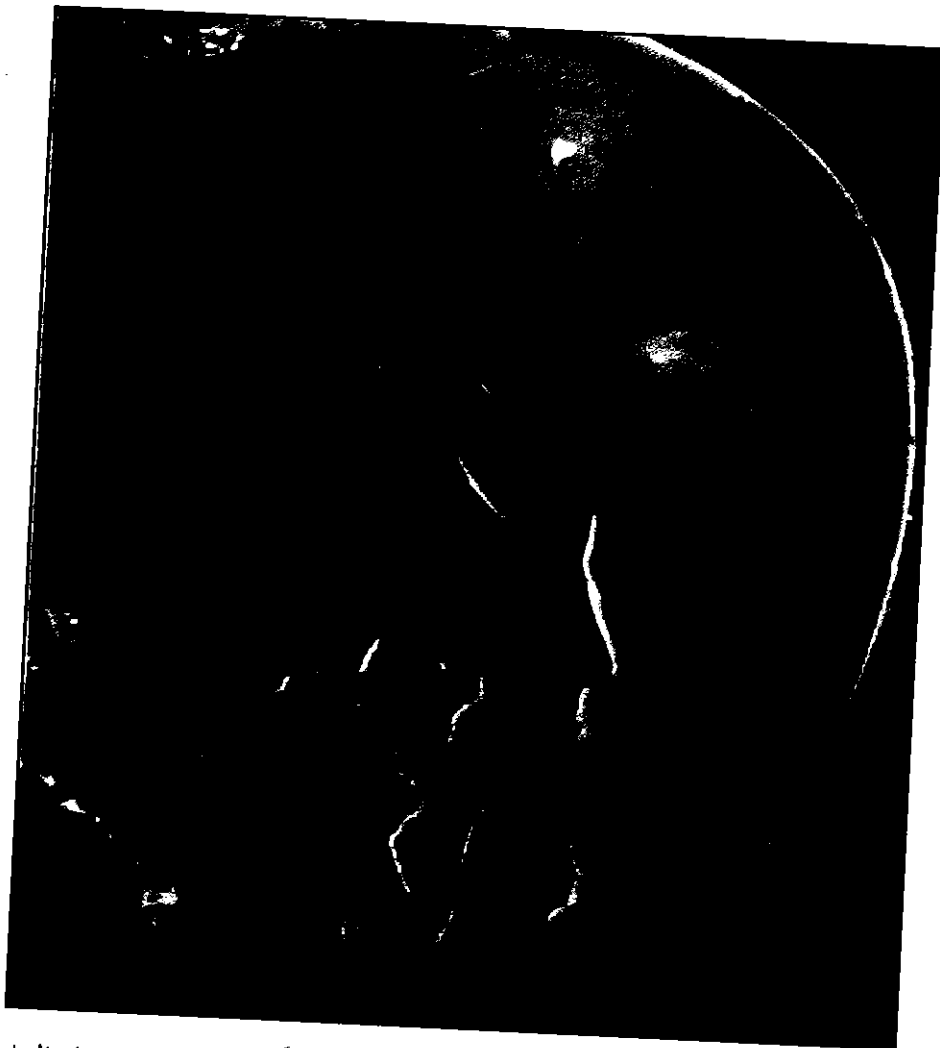
ـ خلات الغشاء المشيمي



صورة لحميل يبلغ من العمر 16 يوماً. وقد زاد التعلق الموجود بواسطة خلات الغشاء المشيمي بتعلق آخر. هو التعلق بواسطة الملاقي (Connecting Stalk) الذي يربط الحمبل وأغشيه المحاطة به إلى الغشاء المشيمي (الكوريون) الذي يربطه بالرحم.



جنين في الأسبوع السابع - الثامن - من العمر وكيس السل يحيط به من كل جانب



هذا الجنين يقترب من نهاية الشهر الرابع (١٦ أسبوعاً) والجنين محاط بغشاء السلوي (الأمنيون) وترى بوضوح الحبل السري وهو يصل بين الجنين ومشيمة الأم وفي الحبل السري شريانان يحييان من الجنين إلى الأم يحملان الدم الأسود (الغير مؤكسد) وينقلان إلى الأم المواد الضارة (ثاني أوكسيد الكربون والبوليّنا) لتفرّزها الأم بجهازها التنفسى وبجهازها البولي . . كما أن الحبل السري ينقل الدماء النقيّة من الأم (المشيمة) إلى الجنين بواسطة الوريد السري الذي يحمل الغذاء والهواء (الأوكسجين) إلى الجنين . . .

وبيدو كيس السلوي وهو يحيط بالجنين من كل جهة ويسمح له بالحركة الطليقة في داخل هذه البنية المعقّدة التي تحميه وتقيه شر الصدمات والخدمات التي قد تتعرّض لها الأم، والتي تسمح للجنين بأن يحتفظ بحرارة ثابتة لا تزيد ولا تنقص إلا في حدود ضئيلة جداً.

وظائف السائل الأمينوسي (السل) :

للسائل الأمينوسي وكيس السل وظائف عديدة هامة أثناء الحمل وأثناء الولادة. وأهم هذه الوظائف أثناء الحمل ما يلي :

- ١ - حماية الجنين ووقايته من الصدمات المفاجئة والحركات العنيفة والسقطات التي قد تتعرض لها الحامل.
- ٢ - يسمح هذا السائل للجنين بالحركة الكاملة داخل الرحم. وبالتالي يسمح لأعضائه بالنمو والتدريب على وظائف الجسم الهامة.
- ٣ - يحافظ للجنين بحرارة ثابتة تقريرياً فهو مكيف جيد بحيث لا تزيد الحرارة ولا تنقص إلا في حدود ضئيلة جداً.
- ٤ - تغذية الجنين: يحتوي السائل الأمينوسي على مواد زلالية وسكرية وأملاح غير عضوية يتصها الجنين. كما أن الجنين يشرب من هذا السائل. وفي المراحل الأخيرة من الحمل يشرب الجنين حوالي ٤٠٠ مليلتر من السائل الأمينوسي يومياً.
- ٥ - يمنع السائل الأمينوسي (السل) غشاء الأمينيون من الالتصاق بالجنين، وذلك لأن التصاق الغشاء بالجنين من العوامل الهامة في حدوث التشوّهات الخلقية.

أسباب نقص السائل الأمينوسي (السل) :

يقل السائل الأمينوسي Oligohydramnios (٤٠٠ - ٥٠٠ مليلتر في الثلث الأخير من الحمل) لعدة أسباب نوجزها فيما يلي :

- أ - **أسباب أولية Primary oligohydramnios**: وترجع إلى نقص في تكوين هذا السائل ومن أهم أسباب هذا النقص في التكروين عدم وجود كل لدئ الجنين Renal agenesis أو ضمور شديد بالكلى أو وجود الكلى ذات الأكياس المتعددة Poly cystic Kidney أو رتق في الإحليل atresia of urethera أو ضيق شديد بها. وما أن الجنين يفرز حوالي ٤٠٠ مليلتر من البول (في الأشهر الثلاثة الأخيرة من الحمل) يومياً فإن فقدان هذه الكمية يؤدي إلى نقص في

السائل الأمنيوسي وبالتالي يؤدي إلى حدوث تشوهات خلقية سنذكر أمثلة لها بعد قليل.

ب - أسباب ثانوية: وهي ناتجة عن إصابة كيس السل بحيث يفقد هذا السائل، بسبب وجود تهتك أو فتحة في جدار السائل ويؤدي ذلك إلى قلة السائل. ومن أهم الأسباب المؤدية إلى ذلك، الإصابات القوية التي قد تتعرض لها الحامل.. أو محاولات إjection التي قد تقوم بها الحامل أو من تلقاء إليه، فتدخل إبرة طويلة أو معقوفة مثل الكروشيه عبر عنق الرحم حتى تفجر هذا الكيس. فإذا كان الخرم صغيراً لم يحدث انفجار ولا إjection ولكن السائل يخرج ببطء من هذه الفتحة باستمرار ويؤدي ذلك إلى قلة السائل رغم أن عناصر التكوين للسائل كلها سليمة وفعالة.

ويبدو أن الأطباء يقومون أنفسهم في بعض الأحيان بإيجاد هذا العيب وذلك أثناء بحثهم عن الجنين المشوه. ففي الفحوصات الطبية التي تجرى لمعرفة تشوه الجنين و الجنس الجنين هناك العديد من المخاطر. ومن تلك المخاطر إصابة كيس السل وإيجاد فتحة فيه يخرج منها السائل الأمنيوسي بدون توقف.

والفحوص الطبية التي قد تسبب فقدان السائل الأمنيوسي هي :

Chorion Villus Sampling

- فحص الزغابات المشيمية

Amnio centesis

- فحص بزل السل (السائل الأمنيوسي)

Fetal blood

- فحص دم الجنين

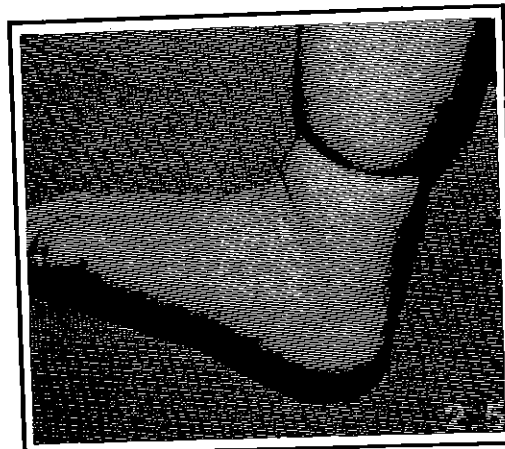
Feto scopy

- فحص منظار الجنين

وتؤدي هذه الأسباب جميعاً إلى نقص في السائل الأمنيوسي وبالتالي تؤدي إلى ظهور عيوب وشذوذات خلقية.

ومن حسن الحظ أن حدوث مثل هذه التشوهات نتيجة الفحوصات الطبية أمر نادر الحدوث. وإنما كان هناك داع لإجراء هذه الفحوصات التي تبحث عن التشوهات الخلقية فإذا بها هي تسبب التشوهات الخلقية.

ويؤدي نقص السائل الأمينوسي إلى تكون حزمة أو شريط Band أو حلقة، طوق Ring تلتصق بالجذين.. وتكثر هذه الحزم والأطواق بسبب التصاق غشاء الأمينون بالجذين مباشرة. وهذا فإن التشوهات كلها تكون خارجية في ظاهر البدن.



ضيق في قدم هذا الطفل على شكل حلقة بسبب نقص السائل الأمينوسي (السل) الذي قد يحدث بسبب العوامل الميكانيكية أو بسبب الطبيب الذي يجري فحص الزغابات المشيمة أو بزل السل Amniocentesis.



طفل به تشوّه في وجهه بسبب تكون حزمة أو طوق Band على الوجه بسبب نقص السائل الأمينوسي.



طفل يوجه غريب وشفة شرماه وحنك أشرم **Cleft lip and palate** وقبة دماغية **Encephalocele** غير منتظمة . وقد نتجت جميع هذه التشوهات عن وجود حزمة أو شريط من كيس السلى ارتبط بهذا الوجه أثناء تكوينه في الرحم فأدى ذلك إلى هذه التشوهات . ويرجع السبب إلى قلة إفراز السائل الأمنيوسي أو إلى سرعة فقده .



حالة مسيخ متحد الأطراف «أطراف حورية البحر» Sirenomelia. وهذه الحالة نادرة الحدوث جداً. وفي هذه الحالة كان الجنين بدون كلی Renal agenesis فأدى ذلك إلى قلة تكون السائل الأميوسي لأنعدام البول. وقد أدى عدم وجود كمية كافية من السائل الأميوسي إلى الضغط على الجنين وحدوث متلازمة بوتر Potter's Syndrome حيث ينضغط الوجه ويضمർ الجذع والبطن. وتضمر الأطراف السفلية ضموراً شديداً. وقد تتحدد في طرف سفلي واحد كما هو في هذه الحالة.. وببقى الجذع والطرف السفلي متصلان وكأنها النصف الأسفل لسمكة. وتخرج من هذا الطرف شبه قدم أو شبه زعنفة مما يجعلها شبيهة بالمخلوقات الأسطورية التي تعرف باسم «حورية البحر أو عروس البحر» حيث نصفها الأعلى نصف امرأة ونصفها الأسفل نصف سمكة. أو «الغرانيق» Mermen». وفي هذه الحالة يكون النصف الأعلى نصف رجل والنصف الأسفل نصف سمكة. وقد وصف الفرزوي في كتابه عجائب المخلوقات «إنسان الماء». وقد وصفناه في الفصل الأول ووضعنا الصور التي رسمها رسام قديم بعد عهده مباشرة^(١).

(١) الفصل الأول: نظرة تاريخية إلى التشوهات الخلقية.



صورة أخرى لمسين يعاني من متلازمة بوتر **Potter's Syndrome** حيث الوجه الطويل المنضغط والجذع الضامر مع البطن مع ضمور شديد في الأطراف السفلية وتشوهات خلقية في الساقين والقدمين. ولكن في هذه الحالة لم يتحدد الطرفان السفليان كما في الصورة السابقة. وسبب هذه الحالة يرجع إلى عدم وجود كل **Renal agenesis** وبالتالي قلة السائل الأمينيوسي مما أدى إلى وجود هذه التشوهات الخلقية.



أدى وجود حزمه أو طوق Band في السائل الأمنيوسي إلى هذا التشوه في يد هذا الطفل الذي أصاب السباباً والبنصر. وقد أمكن جراحياً إزالة هذا التشوه بقطع الحزمه ولكن فقدت السباباً عقلة الأصبع الطرفية.

ومن المعلوم أن شذوذات الرحم الخلقية يمكن أن تؤثر في وضع الجنين وتؤدي إلى بعض العيوب الخلقية وإلى انخلاع مفصل الورك Cong. dislocation of hip كما أن نقص السائل الأمنيوسي، إما تلقائياً أو بسبب الأطباء الذين يمرون الفحوصات على الجنين بواسطة خرزة المشيمة أو تصوير الجنين Fetoscopy أو أخذ عينة من دم الجنين أو أخذ عينة من سائل السلي Amniocentesis، قد تسبب نقصاً في السائل الأمنيوسي وبالتالي قد تسبب هذه الحزم والأطواق التي تسبب تشوهات خلقية.

وهكذا قد يتحول الفحص الذي يجريه الطبيب لتجنب التشوهات الخلقية إلى أحد أسباب وجود هذه التشوهات. وإن كان ذلك الأمر نادر الحدوث بحمد الله تعالى.



هذا التشوه الشديد نادر الحدوث، لحسن الحظ، ويتعذر عن انفجار كيس (السليل الأمنيون) في مرحلة مبكرة فيؤدي إلى فقدان جزء من جدار الصدر والبطن وعدم تكون الطرف العلوي الأيسر، وتكون ضامراً للساق اليمنى والقدم اليمنى وعن غلظة متصلة بالجذع بواسطة زيادات لحمية وتشوه في الأذنين مع جنف شديد . Scoliosis

The Child With Multiple Birth Defects
M. Cohen, Raven Press, New York, 1982.

هذه الصورة مقتولة عن كتاب

الفصل الثامن

التعريف على سر الوراثة :
الصبغيات (الكروموسومات) والوراثات (الجينات)

الصبغيات والوراثات

تعتبر الأسباب الصبغية والوراثية مسؤولة عن ٣٠ إلى ٤٠ بالمائة من جميع التشوّهات الخلقية بينما تعتبر الأسباب البيئية مسؤولة عن ١٠ بالمائة فقط من جميع التشوّهات الخلقية. أما أغلبية الحالات (٤٠ إلى ٦٠ بالمائة) فتنتج عن تفاعل العوامل البيئية مع العوامل الوراثية *Multifactorial*.

الكروموسومات (الصبغيات):

تحتزن المادة الوراثية في نواة الخلية الحية. وتبدو هذه المادة الوراثية كشبكة يصعب تمييز أطرافها وحدودها في الحالات العادية. وفي مرحلة انقسام الخلية تبدأ هذه المادة الوراثية (الصبغيات أو الكروموسومات) تترافق على هيئة أزواج وخاصة في طور الميتافيز Metaphase (الطور التالي). ويمكن تثبيت هذه المرحلة أو الطور باستخدام مادة الكولتشيسين (Colchicine) التي تستخدم لمعالجة النقرس. وصيغ هذه الكروموسومات (الصبغيات) بأنواع مختلفة من الأصياغ.

تحتوي كل خلية حية سواء كانت نباتية أو حيوانية على مجموعة من الكروموسومات (الصبغيات). ويختلف عددها من نوع إلى آخر. وفي خلية جسم الإنسان هناك ٤٦ كروموسوماً (صيغاً) موجودة على هيئة أزواج (زوجاً ٢٣).

وهذه الأزواج متشابهة بل ومتتماثلة تماماً ما عدا زوج واحد في خلية الذكر هو الزوج الجنسي فهو موجود على شكل كروموسومين (صيغين) أحدهما كبير ويدعى X والأخر قصير صغير ويدعى Y.

أما في خلية الأنثى فالزوج الجنسي متماثل ومكون من صبغتين كلاهما X . ويحمل كل صبغ (كروموسوم) من هذه الصبغيات آلاف الصفات الوراثية التي تتركز فيها يسمى النسالات أو المورثات (الجينات Genes) .. والجينات الموجودة على الكروموسوم الجنسي مسؤولة عن الصفات المرتبطة بالجنس .

والغريب حقاً أن كل صفة وراثية موجودة على هيئة مقابلة في كلا الزوجين من الصبغيات .. ويسمى ذلك الإحليل allele . ومعنى هذا الكلام أن كل صفة وراثية لا بد أن تأتي من الأب ومن الأم كلاهما معاً^(١) . وببلغ تعداد المورثات أو النسالات (الجينات) في كل خلية ما لا يقل عن مائة ألف مورثة (جين Gene) .

أما عدد خلايا جسم الإنسان البالغ فتبلغ مائة مليون مليون خلية ، وفي الدم فقط ٢٥ مليون مليون كررة دم حمراء و ٢٥ مليار كررة دم بيضاء ومثلها أو أكثر منها من الصفائح . وفي الدماغ ١٣ مليار (بليون) خلية عصبية ومائة مليار خلية دقيقة (Glial cello) مساندة .

ومع هذا فإن خلايا الجسم كلها تموت وتخلق وكل واحدة منها له عمر محدد ينتهي قبل نهاية أجل الإنسان ما عدا الخلايا العصبية التي إذا ماتت لم يخلق الله لها بديلاً سوى من الخلايا الدقيقة .

وفي كل ساعة يخلق الله ويعيت آلاف الملايين من الخلايا .. ففي كل ثانية يخلق الله ويعيت مليونين ونصف المليون من خلايا الدم الحمراء .. وفي كل يوم مائتي مليار كررة دم حمراء ومثلها من خلايا الدم البيضاء وأكثر منها من خلايا الجهاز الهضمي وأضعاف أضعافها من خلايا الجلد .

والخلايا الجديدة تأتي بواسطة انقسام الخلايا .. بحيث تحتوي الخلية الجديدة على ٤٦ كروموسوم (صبغي) كسابقتها . ويسمى هذا الانقسام الانقسام العادي (الفتيلي) Mitosis .. ويحدث في جميع أجزاء الجسم وخلاياه . أما

(١) كان الراهب النمساوي مندل أول من أجرى تجارب على نبات البازيلا وحدد غط الوراثة . وأوجد القوانين التي عرفت فيما بعد باسمه ، والتي لا تزال تشكل حجر الزاوية في علم الوراثة .

الانقسام الاختزالي Meiosis فلا يحدث إلا في الغدة التناسلية (الخصية أو المبيض) بحيث تكون الخلية الناتجة تحتوي على ٢٣ كروموسوماً فقط. وهذا نرى الحيوان المنوي Spermatozoa والبويضة، يحتوي كلًا منها على ٢٣ كروموسوم فقط. بحيث إذا اجتمعا كوتا نطفة أمشاجاً تحتوي على ٤٦ كروموسوم. وبذلك تعود النطفة الأمشاج (الزيجوت) إلى نفس العدد الذي تحويه الخلايا العادية. وتنقسم انقسامات سريعة متتالية.. كلها انقسامات عادية بحيث أن كل خلية جديدة تحتوي على ٤٦ كروموسوم.

أما تركيب الكروموسوم فقد كان سرًا مغلقاً إلى أن اكتشف واطسن وكريك Watson and Crick عام ١٩٥٣ تركيب الحامض النووي DNA الذي تتكون منه الكروموسومات. ونالا بذلك جائزة نوبل عن جدارة..

ويتكون كل صيغ (كروموسوم) من سلسلتين حلزونيتين ملتفتين حول محورها على هيئة سلام. وتشكل كل درجة (مرقة) رابطًا بين قاعدتين أمينيتين Nitrogenous Bases حتى تتكون تلك السلالم الطويلة المتعددة إلى عدة أمتار لو قيست بطولها الحقيقي.. ولكنها تلتفي وتتشكل حتى تصبح واحداً على المليون من المتر أو أقل من ذلك.

تكوين الـ DNA:

ويتكون الحامض النووي الريبي متزوج الأوكسجين الـ DNA من عدة نوويات (نيوكليوتيدات) موجودة في سلسلتين ملتفتين حول المحور، مكونتين لولبًا مزدوجاً ومتشابكتين بسلم حلزوني.. ويربط القواعد النيتروجينية (Nitrogenous Bases) في السلسلتين روابط هيدروجينية، بحيث تشكل كل رابطة مرقة أو درجة في هذا السلم الطويل الذي يبلغ طوله خمسة أقدام بينما لا يبلغ سُمكه سوى حسین من التريليون (التريليون = مليون مليون) من البوصة.

وهناك أربعة قواعد نتروجينية هي أدرين، جوانين، سايتوزين وثايمين. ويتصل الأدرين دوماً بالثايمين كما يتصل الجوانين أبداً بالسايتوزين.

Adenine = Thymine
Guanine = Cytosine

ثم يتصل كل واحد من هذه القواعد التروجينية بأحد السكريات الناقصة الأوكسجين Deoxsy Ribose وهو السكر الريبي (الحماسي) متزوج الأوكسجين الذي يتصل بدوره بمجموعة فوسفات (مكوناً حرف أو جانب السلم).

ويقوم الـ DNA بأمر خالقه وبารئه بالتحكم في نشاط أي خلية حية أو أي كائن حي (أصغر من الخلية مثل البكتيريا والفيروسات). وبه أسرار معقدة توجه الخلية ونشاطها ونوع أنزيماتها وخصائصها ووظائفها. كما أنها مبرمجة بحيث لا تقوم بأي وظيفة إلا في الوقت المحدد والمكان المحدد أي أنها مقدرة بتقدير بارئها وخالقها.

وبما أن جميع خلايا الجسم تحتوي على نفس الكمية من مادة الـ DNA الموجودة على هيئة ٤٦ كروموسوم فإن الإنسان سيتوقع أن تصنع هذه الخلايا نفس المواد. ولكن الأمر في الواقع مختلف تمام الاختلاف فخلية المعدة تفرز الحامض (كلور الماء HCL) بينما الخلية المجاورة لها تفرز مادة هاضمة (البليسين) وخلية أخرى لا تبعد عنها كثيراً تفرز مادة قلوية في الأمعاء..

ولا يمكن أن تكون وظيفة القرنية الشفافة مشابهة لخلية العظم أو حتى خلية الشبكية في داخل العين ذاتها.

وهذا النوع العجيب في الوظائف في خلايا أصلها واحد ومادتها الأساسية واحدة أمر عجيب وغريب كل الغرابة، لا تفسير له إلا أن بارئها جعلها بهذه القدرات المتخصصة المختلفة.. وإنما الأصل أن خلايا الجنين في مراحل تكونه الأولى المبكرة جداً تكون عميمة وجحيمة Totipotent فإذا سارت الخلايا إلى التخصص وأصبحت ضمن الطبقة الخارجية (الأكتودرم) فإنها لا تستطيع العودة القهقرى لتكون عميمة وجحيمة بل لا بد أن تستمر في الخط المرسوم لها فتكون بشرة الجلد أو خلية من خلايا الجهاز العصبي أو الطبقة المبطنة للدم أو الأنف أو الشرج، فإذا سارت في التخصص مرحلة أخرى وأصبحت من ضمن بشرة الجلد فإنها لا يمكن أن تصبح من ضمن خلايا الجهاز العصبي.

وهكذا خلايا الطبقة الداخلية (الإنتودرم) إذا تخصصت لا تستطيع أن ترجع القهقرى فت تكون من ضمن خلايا الطبقة الخارجية، بل تسير في خطها

المرسوم تكون من ضمن خلايا الجهاز الهضمي أو الجهاز التنفسى أو الغشاء المبطن للمثانة البولية أو الغشاء المبطن للقناة السمعية البلعومية أو الأذن المتوسطة. فإذا سارت الخلية تكون من ضمن الجهاز التنفسى فإنها لا يمكن أن تتحول إلى خلية في الجهاز الهضمي وإذا تخصصت أكثر وأصبحت من ضمن خلايا الكبد فإنها لا يمكن أن تكون خلية في المعدة أو المريء أو البلعوم أو الأمعاء.

وهكذا قل في خلايا الطبقة المتوسطة (الميزودرم) التي تكون النسيج الضام بأنواعه المختلفة بما فيه العظام أو الغضاريف والغضارات والقلب وعضلات الجهاز الهضمي والأوعية الدموية والجهاز البولي التناسلي. والدم ونخاع العظام . . إلخ إلخ .

والعجب حقاً أن هذه الكروموسومات الموجودة ضمن ملايين الملايين من الخلايا المختلفة في أشكالها ووظائفها، متماثلة تماماً في العدد والتركيب . . فلماذا إذن تختلف الخلايا في أشكالها ووظائفها بينما سر السر فيها واحد؟ إن هذه الكروموسومات تحمل عشرات الآلاف من الصفات الوراثية عبر ما يسمى بالوراثات أو الجينات . . وهذه الجينات أو الموراثات هي التي تحكم في نشاط الخلايا تحكماً تاماً. ولكن هذه الجينات التي تبلغ مائة ألف جين (Gene) في كل خلية، لا تعمل كلها في جميع الخلايا. فلديها من الحكمة والمعرفة التي ألمها الله إليها بأن لا تعمل إلا في المكان المناسب والوقت المناسب. وهكذا لا تفرز خلية المعدة إلا ما أنيط بها من إفراز حامض كلور الماء (HCl) بينما الخلية المجاورة تفرز المادة الهاضمة بيسين . . وبالقرب منها خلية تفرز مادة مخاطية . . وأخرى تفرز مواد هاضنة أخرى. أما خلايا البنكرياس فتجد عجباً هذه تفرز مواد هاضنة وهذه تفرز مواد قلوية وأخرى بجانبها في جزر لانجرهان في البنكرياس تفرز الإنسولين الذي يحرق السكر (الجلوكوز) ويجوارها خلية أخرى تفرز هرمون الجلوكاجون الذي يحول النشا الحيواني (الجالاكتوجين) إلى سكر الجلوكوز . . واحدة تزيد السكر في الدم والأخرى تنقصه وتخرقه . . وكل واحدة تعمل بمقدار قد قدره الله لها، في الوقت المناسب والمكان المناسب. ﴿ وكل شيء عنده بمقدار ﴾ (الرعد : ٨).

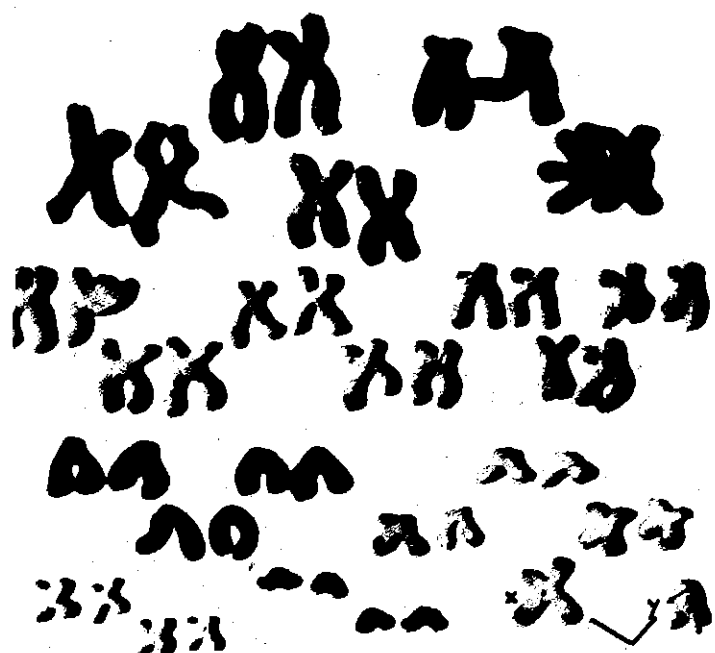
في هذا العالم العجيب، عالم الشِّيفرة والرمز، تتحكم أمور رمزية وكلمات رمزية هي من عالم الذر أو أصغر في الإنسان تحكماً كاملاً دون أن يدرى. وأنّا له أن يدرى فها هنا أسرار وأسرار لا يعلم كنهها إلا الله.

وقد أتاح المولى سبحانه وتعالى للإنسان في هذا العصر أن يعلم شيئاً يسيراً من هذه الأسرار التي تدير العقول.

إذن رغم أن تركيب الـ DNA والكروموسومات واحد في جميع خلايا الإنسان بل في جميع الكائنات الحية من الفيروسات التي تقاس بالنانومتر إلى الفيل والحوت الذي يقاس بالأمتار ويوزن بالأطنان، فإن هذه الخلايا والخلوقات تختلف اختلافاً بيّناً شاسعاً كبيراً.

وتتحكم الصبغيات (الكروموسومات) في نشاط كل خلية من خلايا جسم الكائن الحي سواء كان نباتاً أو حيواناً بل تتحكم في خصائصه حتى لو كان فيروساً لا يقاس إلا بالنانومتر (النانا = ١ / بليون) أو بكتيريا لا تقاس إلا بالميكرون (واحد على مليون من المتر).

وفي جسم الإنسان مائة مليون خلية. وفي كل خلية ٤٦ كروموسوماً (على هيئة ٢٣ زوجاً). وفي كل خلية حوالي مائة ألف صفة وراثية (مورثة أو جين). وكل جين أو مورثة مكونة من عشرات الآلاف (تصل إلى أكثر من مائة ألف في بعض المورثات) من القواعد الترجمينة.. وكل ثلات قواعد ترجمينة تشكل كلمة السر (كودون) أو الشِّيفرة التي تتحكم في واحد فقط من الأحماض الأمينية التي تأمره بأن يأخذ موقعه المحدد المرسوم في الوقت المحدد المبرمج لتكوين البروتين. والبروتين مادة مكونة من سلسلة طويلة من الأحماض الأمينية.

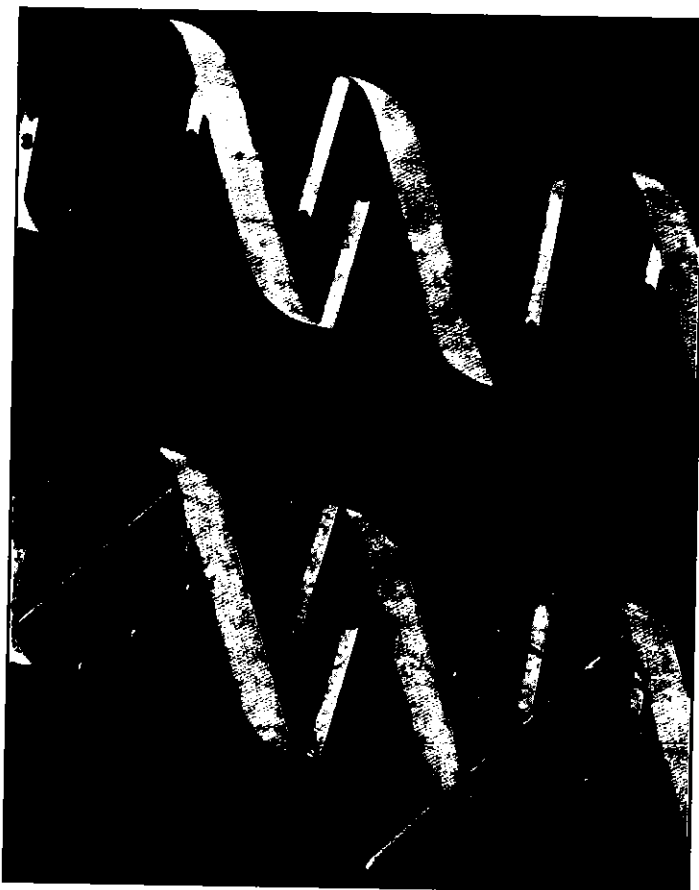


الكروموسومات الجنسية بقية الكروموسومات ترقد فيها صفات الجنس البشري

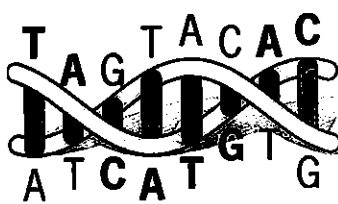


الصبغيات: الشيفرة السرية للخلن

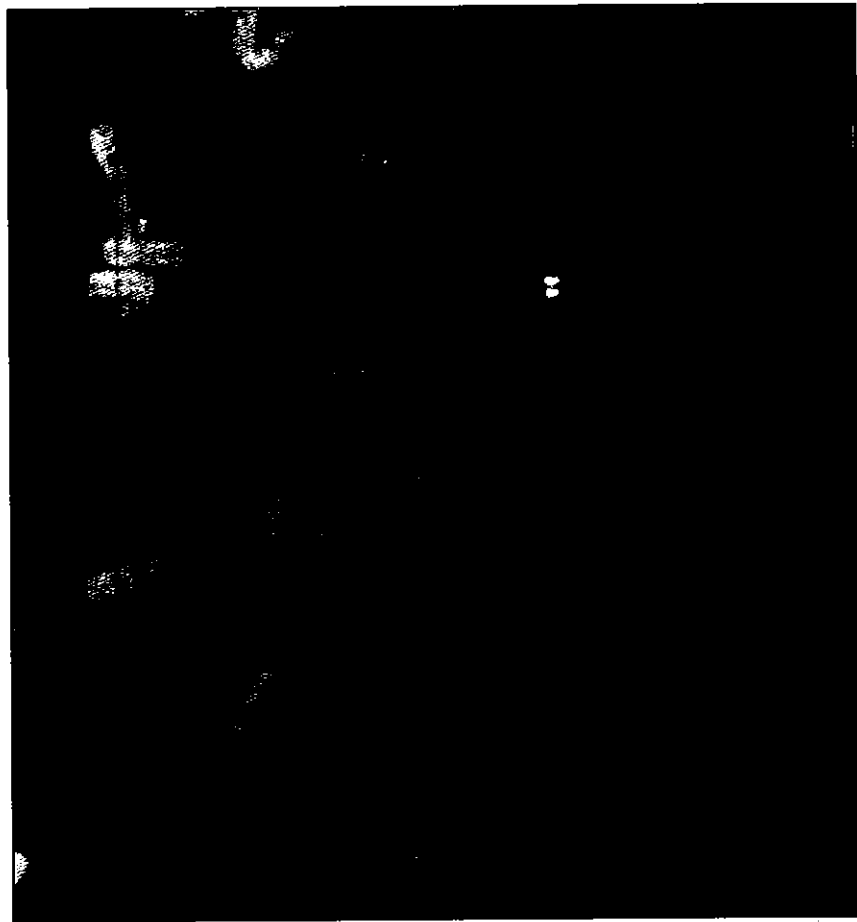
صورة توضح الصبغيات في خلية ذكر. ثم توضح بعد ذلك كيفية تركيب مادة الحامض النووي الريبي متزوج الأوكسجين DNA. ويكون الـ DNA من سلسلتين ملتفتين حول المحور، مكونتين لولباً مزدوجاً. ومتشاربكتين بسلم حلزوني. وتكون القواعد التتروجينية في إحدى السلسلتين مرتبطة بتلك القواعد الموجودة في السلسلة الأخرى بواسطة روابط هيدروجينية بحيث تشكل كل رابطة مرقة أو درجة في هذا السلم الطويل الذي يبلغ طوله خمسة أقدام بينما لا يبلغ سمكه سوى خمسين من التريليون (التريليون = مليون مليون) من البوصة.



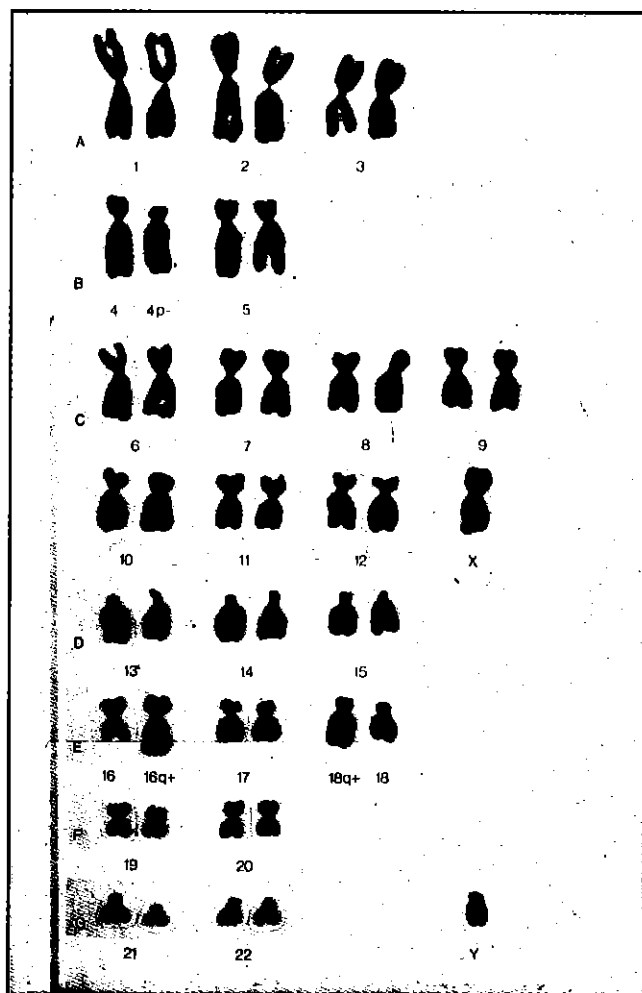
صورة توضح تناغم القواعد التروجينية في سلم الحامض النووي DNA. وهناك أربعة قواعد نتروجينية هي الأدينين Adenine والسياتوزين Cytosine والجوانين Guanine والثاينين Thymine. ولا يرتبط الأدينين إلا بالثاينين، ولا يرتبط السياتوزين إلا بالجوانين. ويشكل ذلك درجات (مرقاة) السلم المخلزوني الطويل الذي يبلغ طوله قرابة المترین بينما ثخانته لا تزيد عن خمسين من التريليون من البوصة... ويشكل كل ثلاثة من هذه القواعد التروجينية (الحروف) كلمة تعرف باسم الكودون Codon أو الشفرة أو الرمز. وهي تختار



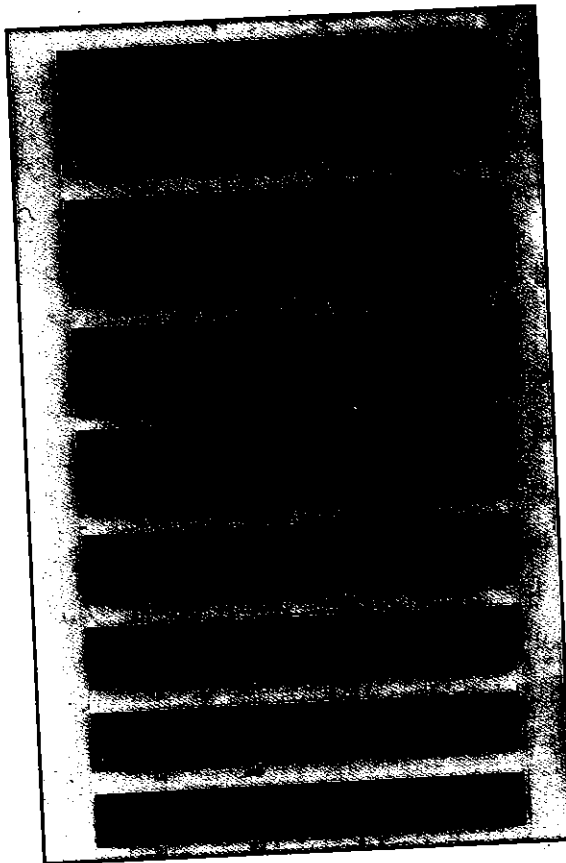
واحداً من الأحماض الأمينية Amino acids التي تبلغ العشرين لتجعله ضمن البروتين الذي ستشكله وفي الموقع المحدد لتكوينه بحيث لا يتجاوز مكانه المرسوم له وإلا حدث خلل خطير.



صورة توضح خلية ذكر تحتوي على ٤٦ جسيماً ملوناً على هيئة ثلاثة وعشرين زوجاً منها زوج واحد على هيئة Y و X أما الجسيم الملون Y فهو قصير وبه معان ظاهر... وأما الجسيم X فهو طويل وكبير الحجم ولكنه لا يحمل أي معان.



توضح هذه الصورة الصبغيات (الكروموسومات) في خلية إنسان ذكر. وعادة ما تقسم الكروموسومات إلى مجموعات (A to G) وذلك لأنه لم يكن من الممكن حتى بداية السبعينيات معرفة كل كروموسوم على حدة ما عدا كروموسوم الذكورة Y وكروموسوم الأنثوية X. ومنذ السبعينيات تم إيجاد صبغات خاصة مثل صبغة Giemsa وصبغة كيوناكرين Quinacrine وبالتالي أمكن معرفة كل كروموسوم بذاته من الرقم (1) حتى الرقم 22. بالإضافة إلى معرفة الكروموسومات الجنسية. وذلك بطريقة التحرزيم (التعصيبي) Banding، بحيث يصبح كل كروموسوم وتكون به عدة حزم ثقيلة وأخرى خفيفة.



وتوضح هذه الصورة المجموعات التي يرمز لها بالحرف A حتى الحرف G. فالثلاثة الأزواج الأولى من الكروموسومات هي A يليها زوجين اثنين هما B يليهما سبعة أزواج هي مجموعة C يليها ثلاثة أزواج هي D، يليها ثلاثة أزواج أخرى هي E يليها زوجان هما F. وفي النهاية زوجان هما مجموعة G.
ويلاحظ أن الترتيب يبدأ بالكروموسوم الأكبر حجمًا وهو رقم واحد وينتهي إلى الأصغر وهو رقم 22 وقد تمكن العلماء المختصون بهذا الفرع الدقيق من العلوم من معرفة الزيادة أو النقص في عدد الكروموسومات، ومعرفة أين توجد هذه الزيادة أو النقص على وجه التحديد. كما أمكن معرفة كل كروموسوم (صيغ) بحيث أنه لو نقص منه شيء أو زاد فيه شيء أمكن إدراكه.

وعادة ما يتم فحص الكروموسومات بواسطة فحص خلايا الدم اللمفاوية أو الخلايا مولدة الليفين Fibroblasts من الجلد، أو من الغدد التناسلية، أو من السائل الأميني أو من الزغابات المشيمية.

ما هو الجين Gene (المورثة)؟

إن الجين أو المورثة أو الناسلة هي مجموعة كبيرة من القواعد الترويجينية مرتبة ترتيباً خاصاً ضمن سلسلة الحامض النووي الريبي متزوع الأوكسجين DNA. وهذه المورثة تحكم في الصفة الوراثية المعينة مثل طول الشخص أو لون عينيه أو نبرة صوته أو لون بشرة جلدته أو إصابته بمرض وراثي معين ..

ورغم أن هذه المورثات موجودة في كل خلية من خلايا الجسم إلا أن جزءاً يسيراً من هذه المورثات يعمل في كل خلية معينة.. ففي خلية الجهاز العصبي مثلاً هناك عدد محدود من المورثات يعمل بينما المورثات الأخرى المسئولة عن لون الجلد أو الأنزيمات الماضمة أو إفراز الإنسولين لا تعمل.. وهكذا قل في خلية الجهاز الهضمي والجهاز التنفسى والجهاز الدورى والجهاز البولى والجهاز التناسلى.. إلخ. فلا يعمل من هذه المورثات التي تبلغ المائة ألف أو تزيد في كل خلية سوى بضعة آلاف بينما تبقى المورثات الأخرى ساكتة قد أطبق عليها الصمت وأمرت بعدم الكلام.

وتتركب المورثة (الجين) من قطعة صغيرة من السلم المخلزوني الممتد الذي يكون الحامض النووي الـ DNA، ولكنها تحتوي على ١٥٠ - ١٠ ألف قاعدة نتروجينية.

وهذه القطعة مكونة من مجموعة متناغمة من القواعد الترويجينية الأربع التي شرحنا كيفية تناجمها بحيث لا يتحد الأدينين إلا مع الثاينين ولا يتهد السايتوزين إلا مع الجوانين وبحيث تشكل مرقة (درجة) ترتبط بروابط هيدروجينية.

والعجب حقاً أن كل ثلاثة قواعد نتروجينية تشكل كلمة السر أو الشيفرة (كودون) Codon. وهذه الشيفرة تختار واحداً من الأحماض الأمينية العشرين الموجودة في جسم الإنسان لتجعله ضمن سلسلة من الأحماض الأمينية التي تكون البروتينات.

و بما أن القواعد التروجينة هي أربعة فقط، وإذا اعتبرناها حروفًا، فإنه يمكن صياغة ٦٤ كلمة، كل كلمة مكونة من ثلاثة أحرف. و تتحكم هذه الكلمات في عشرين حمضًا أمينياً Amino acids تصوغ بها مئات بلآلاف المركبات البروتينية المعقدة.. تماماً مثلما تصوغ من ٢٨ حرفاً آلف بل ملايين القصائد والمقالات والكتب.. كل المعارف الإنسانية تسعها اللغات المكونة من عدد محدود من الأحرف.. بل إن كلام الله الخالد الذي لا يأتيه الباطل من بين يديه ولا من خلفه والمنزل على الرسل الكرام صلوات الله عليهم - وهي التوراة والزبور وإنجيل القرآن وصحف إبراهيم كلها وسعتها الأحرف المحددة^(١).

وهذه الأحرف الكيمائية قد وسعت كل المركبات المعقدة، مثلما وسعت الحروف الأبجدية لغة الإنسان على مدى تاريخه الطويل، بل ووسعت كلمات الله المطلقة المرأة من كل شائبة.. والتي لا عدد لها ولا حصر.

﴿ قل لو كان البحر مداداً لكلمات ربى لنفذ البحر قبل أن تنفذ كلمات ربى ولو جئنا به مثله مداداً ﴾ (الكهف: ٩).

﴿ ولو أن ما في الأرض من شجرة أقلام والبحر يمده من بعده سبعة أبحر ما نفذت كلمات الله. إن الله عزيز حكيم ﴾ (لقمان: ٢٧).

وقد استطاع العلم الحديث أن يعرف طبيعة تركيب بعض هذه الجمل (أي بعض هذه المورثات أو الجينات).

وقد توصل العلماء إلى معرفة ما يقارب ٤٥٠٠ جملة أو مورثة (جين) من ضمن مائة ألف مورثة. وتكونت بنوك لتخزين المعلومات الهايلة المختزنة في كل مورثة وتسمى بنوك الجينات مبرمجة ضمن كمبيوتر ضخم معقد.

وتذكر التايم الأمريكية في تحقيقها الرائع عن الجينات^(٢) أن معرفة حروف المورثات (الجينات) جميعها وطريقة تسلسلها ستحتاج إلى كتاب من مليون

(١) من كتاب خلق الإنسان للمؤلف، فصل من أسرار الخلية والنطفة ص ١٤٢ - ١٥٠ ، الطبعة السابعة، الدار السعودية، جدة ١٤٠٩ هـ / ١٩٨٩ م.

Jaroff L: The Gene Hunt. Time, March 20, 1989: 58-65. (٢)

صفحة ليكتب الكلمات والجمل المكونة من ستة آلاف مليون حرف. (وكلها ترجع في النهاية إلى أربعة قواعد نتروجينية فقط هي الأدينين والسيتوزين والجوانين والثايمين) ..

وقد بدأت الحكومة الأمريكية وضع مشروع لعرفة «الجينوم الإنساني» أي معرفة جميع الجينات (المورثات) في الخلية الإنسانية وقد رصدت له الحكومة ثلاثة آلاف مليون دولار ومجموعة من خيرة العلماء في هذا الميدان وعلى رأسهم جيمس واطسن James Watson الذي حقق مع زميله كريك عام ١٩٥٣ معرفة تركيب الحامض النووي الريبي متزوج الأوكسجين (الـ DNA)^(١).

وقد تمكّن العلماء من معرفة تسلسل القواعد الترويجينية في ٤٥٠٠ مورثة ولكنهم لم يعثروا مواقع هذه المورثات على الكروموسوم المحدد إلا في ١٥٠٠ مورثة. وهي معرفة تمت بجهود مضنية وشاقة ولا تزال هذه المعرفة ليست بالدقة المطلوبة.

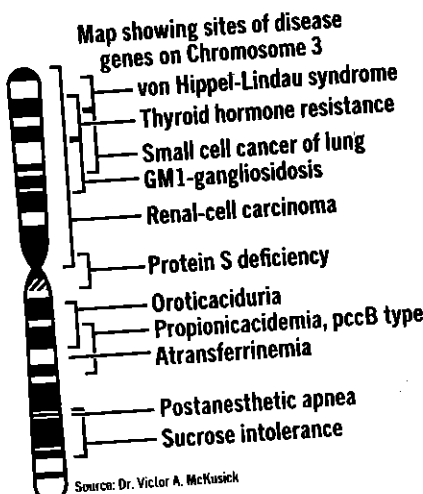
وبهذه الطريقة تمكّن العلماء من رسم خرائط للمورثات على الكروموسومات. وقد أمكن بهذه الطريقة معرفة عدد غير قليل من الأمراض الوراثية وأين تقع هذه الجينات وعلى أي كروموسوم من الكروموسومات.

بما أن هناك زوجين من الكروموسومات فإن كل صفة وراثية موجودة على كروموسوم معين لا بد أن تقابلها تلك الصفة على الكروموسوم المقابل ويسمى ذلك الإليل ^{allele} (الإليل ^٦ الجين) (المورثة) وذلك أن المورثات أو الجينات تورث مزدوجة إحداها من الأب والأخرى من الأم. ويحدث أثناء الانقسام الاختزالي Mitosis الذي يحدث في الخصيصة (الأب) أو في المبيض (الأم) أن تنتقل أجزاء من كروموسوم معين بما يحمله من جينات (مورثات) إلى

(١) المصدر السابق.

كروموسوم آخر، مما يزيد الأمر تعقيداً. وتسمى هذه العملية (الانتقال عبر الكروموسومات) Crossing over. وتدوي إلى تفرد كل حيوان مني عن أخيه كما تؤدي إلى تفرد كل بويضة عن اختها..

وقدتمكن العلماء من نقليل هذه العملية وبالتالي معرفة بعض الجينات وذلك بالصاق معلمة واسمة Marker من مادة مشعة بها. وتوضح الصورة التالية خريطة للكروموسوم رقم 3 وبعض الأمراض الوراثية التي يحملها.



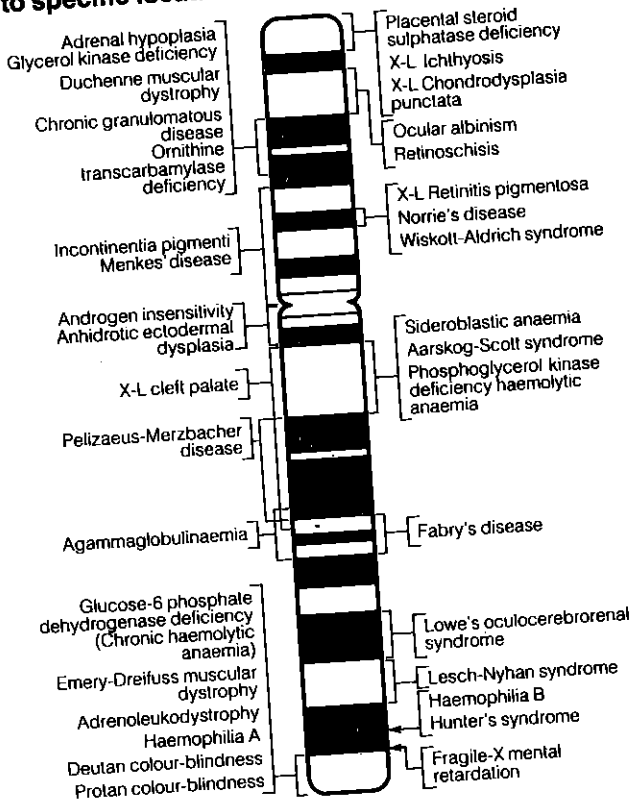
هذا الرسم يوضح المورثات (الجينات) التي تحمل بعض الأمراض الوراثية الموجودة على الكروموسوم رقم 3 مثل عدم القدرة على تحمل السكروز Sucrose intolerance ومرض فون هيبيل لنداو Von Hippel Lindau وأحد أنواع أمراض نقص البروتين «S».. ومقاومة هرمون الغدة الدرقية. وسرطان خلايا الكلى .. الخ. وقدتمكن العلماء من تحديد موقع هذه المورثة (الجين) على الكروموسوم رقم 3 كما هو موضح في الرسم (نقاً عن مجلة التايم^(١)) التي نقلته بدورها عن المرجع الهام الذي أصدره الدكتور فيكتور ميكوسك Victor McKusick .

Time Magazine, March 20, 1989.; 58-65. (١)

ويمَّا أن الأنثى لديها اثنان من كروموسوم X أحدهما سليم لا يحمل هذه الجينات والآخر يحملها فإنَّ المرض لا يظهر على المرأة. بينما نجد الذكر ليس لديه إلا كروموسوم X واحد ينتقل إليه من أمِّه. فإنَّ الذكر سيظهر عليه المرض . .

ومن أشهر هذه الأمراض التي تنتقل من الأم إلى ابنتها مرض الناعور الهيموفيليا ومرض حثل دوشين الذي تضعف وتضمر فيه العضلات ومرض عمي الألوان ومرض تقع الشبكية Retinitis Pigmentosa ومرض تكون العظم الناقص (وهو أنواع مختلفة) بعضها ينتقل بواسطة كروموسوم X ومرض نوري Norrie Disease ومرض فابري Fabry's Disease ومرض الجلد المعروف باسم السُّمكية «Ictiosis» وهو أيضًا أنواع. ومنه نوع ينتقل بواسطة Sideroblas الكروموسوم X. ومرض فقر الدم (الأنيميا) ذو الأرومة الحديدية- tic anaemia وهذه الأمراض الموضحة في الشكل لا تصيب الإناث عادة وإنما تصيب الذكور. ذلك لأنَّ الصفة الوراثية تكون موجودة على الكروموسوم المعي وعلى مثيله اللاصق به. وبما أنَّ الإنسان يأخذ هذه الكروموسومات من الآبِّين، فلا بد لكي تظهر هذه الصفة المتنحية من أن تنتقل من الآبِّين، كلاهما معاً. وبما أن الأنثى تحمل كروموسومين من كروموسومات X فإنه من النادر أن تنتقل لها هذه الصفة من الآبِّين كلاهما معاً. بينما يكفي في حالة الذكر أن ينتقل له المرض من أمِّه (الحاملة للمرض وغير المصابة به) لأنَّه لا يحمل إلا كروموسوماً واحداً من كروموسومات X.

Map of the human X chromosome showing a selection of the genes which have been mapped to specific locations on the chromosome



Based on data from: McKusick VA. *The human gene map*
Baltimore: Johns Hopkins Hospital, 1988.

يوضح هذا الرسم موقع بعض الأمراض الوراثية التي ينقلها الكروموسوم X

الفصل التاسع

التشوهات الخلقية الناجمة عن
خلل في الصبغيات (الكروموسومات)

التشوهات الخلقية الناتجة عن خلل في الصبغيات (الكروموسومات)

إن الخلل في الصبغيات (الكروموسومات) يؤدي إلى تشوّهات خلقية شديدة. ولكن من حسن الحظ أن هذه التشوّهات الخلقية الشديدة تجهض تلقائياً في فترة مبكرة من الحمل. وقد وجد كثيرون من الباحثين أن ما يقرب من ٧٠ بالمئة من الإجهاض التلقائي الذي يحدث في الأشهر الثلاثة الأولى من الحمل سببه تشوّهات خلقية شديدة ناتجة عن خلل في الكروموسومات.. ومن رحمة الله سبحانه وتعالى بهذه الأجنة وبدلوها أن تجهض في فترة مبكرة من الحمل.

ولا تشكل التشوّهات الخلقية الناتجة عن الخلل في الكروموسومات سوى نصف بالمئة من جميع المواليد. وقد تصل النسبة إلى واحد بالمئة من جميع المواليد بينما تشكل الأسباب البيئية حوالي نصف بالمئة أو أقل. وتشكل الأسباب المتعددة **Multifactorial** وغير المعروفة السبب ما بين ٢ - ٣ بالمئة من جميع المواليد. وإذا نظرنا إلى أسباب التشوّهات الخلقية في المواليد فإننا سنجد الآتي:

- ٥٠ - ٧٠ بالمئة ناتج عن الأسباب المتعددة والأسباب المجهولة.
- ١٠ - بالمئة الأسباب البيئية (مثل الأشعة والعقاقير والميكروبات).
- ٢٠ - ٣٠ بالمئة الأسباب الكروموسومية.
- ٥ - ١٠ بالمئة الأسباب الوراثية المنتقلة عبر مورثة (جين) واحدة فقط. ويمكن أن تكون الوراثة بصفة سائدة أو متمنية أو عبر كروموسوم الجنس، أما في الأجنة المجهضة في فترة الحمل الأولى (الأشهر الثلاثة الأولى من الحمل) فإن الأسباب الكروموسومية (الصبغية) تشكل قرابة ٧٠ بالمئة من جميع الحالات وهذا

فإن الأمراض الناتجة عن خلل في الصبغيات وتلك الناتجة عن مورثة واحدة (جين واحد) تعتبر مسؤولة عن:

٥٠ بالمئة من جميع حالات الإجهاض التلقائي على الأقل.

٧٥ بالمئة من جميع حالات المعوقين تعويقاً شديداً.

٢٥ بالمئة من جميع الوفيات التي تحدث عند الولادة أو خلال شهر من

الولادة . Perinatal Mortality

كما أن واحداً من كل ثمانين من السكان البالغين يعانون من مرض ما من الأمراض الوراثية مثل الكلى ذات الأكياس المتعددة Polycystic Kidney، والتكتيس الليفي Cystic fibrosis ومرض هنتنجرتون Huntington Disease، بالإضافة إلى عوامل الوراثة التي تلعب دوراً هاماً في أمراض كثيرة مثل البول السكري وضغط الدم وجلطات القلب، وأنواع مختلفة من السرطان.

الزيغ الصبغي : Chromosomal Aberrations

يحدث أثناء الانقسام الاختزالي في خلايا الخصبة أو المبيض خلل ما يؤدي

إلى :

١ - زيادة في عدد الكروموسومات (٤٤) بدلاً من 23×2 خلل في عدد الكروموسومات

٢ - نقص في عدد الكروموسومات (٢٢) بدلاً من 23×2 Aneuploidy أو

٣ - خلل في تركيب أحد الكروموسومات بزيادة في طوله أو نقصان نتيجة فقدان جزء من كروموسوم أو إضافته إلى كروموسوم آخر. ومع هذا فالعدد الإجمالي طبيعي أي 23×2 كروموسوم.

ويحدث هذا الخلل في الحيوان المنوي أو في البيضة.

وفي أثناء الانقسام الاختزالي تتكون أربعة حيوانات منوية من كل خلية نطفية أولية Primary Spermatocyte أما في المبيض فتتكون بيضة واحدة وثلاثة

أجسام قطبية من الخلية البيضية الأولية Primary oocyte وتحتوي الحيوان المنوي على ٢٣ صبغة فقط وكذلك البيضية.. . ويحدث الخلل نتيجة الآتي :

١ - عبور أجزاء من أحد الكروموسومات إلى جزء آخر والتصاقه به أثناء الانقسام الاحترالي في أحد مراحله. وإذا حدث الانتقال لجزء من الصبغيات إلى كروموسوم آخر غير مماثل فإن هذه العملية تدعى انتقال الكروموسوم Reciprocal translocation. ويكون ذلك الانتقال متبادلاً Translocation Carriers كثير من الأحيان ويسمي الأشخاص الذين يحملون هذا العدد المتوازي والسليم من الكروموسومات (إلا أنه في غير موضعه) حاملي الانتقال الكروموسومي Chromosomal Translocation Carriers وإذا تزوج مثل هذا الشخص فإن نسله يكونون معرضين لخلل في الكروموسومات.

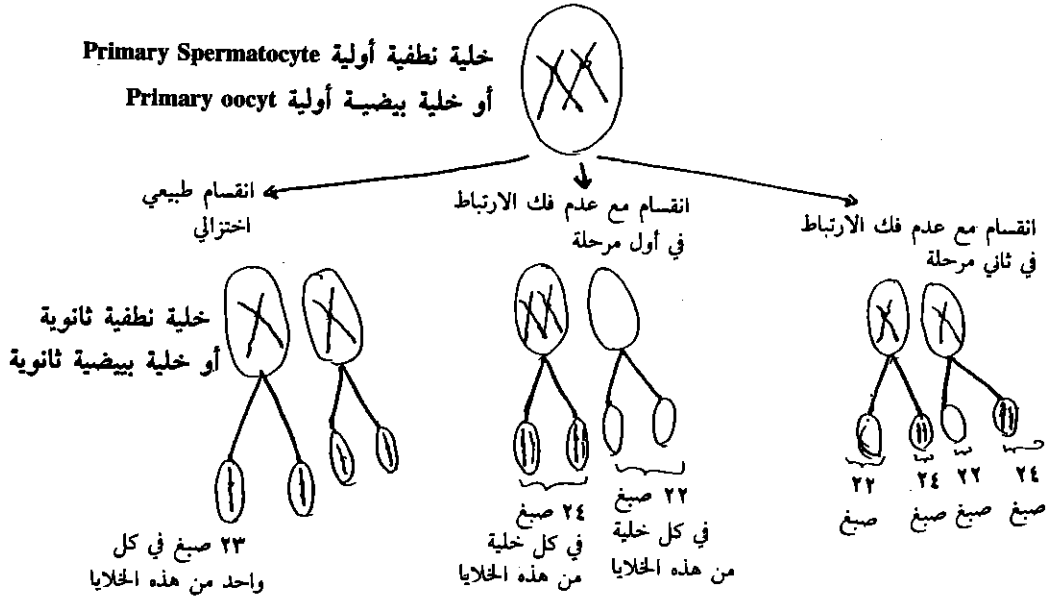
٢ - عدم فك الارتباط Non disjunction. ويعتبر هذا من أهم أنواع الخلل الذي يحدث أثناء الانقسام الاحترالي. إذ من المعروف أن كل صبغ يكون مع مثيله، مكوناً زوجاً، ثم ينقسم كل صبغ إلى اثنين ثم يفترقان. وفي هذه الحالة الشاذة لا يفك الارتباط بين أحد أزواج الكروموسومات وبذلك يتنتقل إلى المرحلة التالية من الانقسام. وفي النهاية تحتوي الخلية (حيوان منوي أو بويضة) على ٢٤ كروموسوماً بينما تحتوي الخلية الثانية على ٢٢ كروموسوماً فقط.

فإذا حدث أن حيواناً منرياً مكوناً من ٢٤ صبغ (كروموسوم) لفتح بويضة مكونة من ٢٣ كروموسوم (صبغ) كان الناتج خليةً أمشاج (زيجوت) تحتوي على ٤٧ كروموسوم أما إذا كان الحيوان المنوي الذي يلفتح بويضة سليمة يحتوي على ٢٢ كروموسوماً (صبغاً) فإن الناتج سيكون لحقيقة تحتوي على ٤٥ صبغة فقط.

ونفس الشيء يمكن أن يقال عن البيضية التي بها صبغ (كروموسوم) إضافي أي العدد الإجمالي بها ٢٤ كروموسوماً (صبغاً) أو بها صبغ ناقص فيكون العدد الإجمالي للصبغيات فيها ٢٢ صبغة.

والرسم التالي يوضح كيف يحدث عدم فك الارتباط Non disjunction ^(١) لزوج واحد فقط من الصبغيات المتماثلة.

Langman J. Medical Embryology 3rd Edition, The Williams and Wilkins co. Baltimore, (1)
U.S.A, pp 8, 1975.



ويمكن أن يكون الصيغة الإضافي أو الناقص في الأزواج الجسدية أو أن يكون ذلك في صبغيات الجنس X أو Y.

ولهذا فإن أنواع الخلل يمكن أن تقسم على حسب الزيادة أو النقصان كما يمكن أن تقسم على حسب نوعها هل هي جسدية autosomal أو جنسية Sex. ما تقدم يتضح أن الخلل في الكروموسومات (الصبغيات أو الحسيمات الملونة) يمكن أن يكون:

- 1 - في العدد أي بزيادة العدد أو نقصانه. وهذا يمكن أن يكون في الكروموسومات (الصبغيات) الجسدية autosomal أو الصبغيات الجنسية Sex.
- 2 - في التركيب Structural بحيث أن تركيب الكروموسوم يكون غير طبيعي بينما العدد الإجمالي للكروموسومات سليم وطبيعي.

الخلل في العدد: وأهم سبب له هو عدم فك الارتباط Non disjunction بين الصبغيات أثناء الانقسام الاختزالي Meiosis كما هو موضح في الشكل السابق ويسمى هذا الخلل: اختلال الصيغة الصبغية Aneuploidy.

العدد الناقص (أحادي الصبغ Monosomy) (الجسيمات الأحادية):

بما أن الخلية السوية تحتوي على ٢٣ زوجاً من الصبغيات (الجسيمات الملونة أو الصبغيات) فإن وجود جسم ملون (كروموسوم أو صبغ) على هيئة مفردة يتبع كما تقدم عن عدم فك الارتباط أثناء الانقسام الاختزالي في الخصية أو المبيض.

و بذلك يكون العدد الإجمالي للصبغيات (الكروموسومات) ٤٥ صبغياً بدلاً من ٤٦ وقد وجد أن هذه الأجنة تجهض تلقائياً. ونادرًا جداً ما يولد جنين حي به نقص في عدد الكروموسومات الجنسية^{(١)(٢)}.

وكذلك فإن نقص الكروموسوم الجنسي يؤدي إلى وفاة ٩٧٪ من الأجنة المصابة بهذا النقص^(٣) ومع هذا فإن نقص أحد الصبغيات الجنسية أمر غير شديد الندرة. وهو ما يعرف باسم متلازمة ترنر Turner Syndrome حيث تحتوي كل خلية من جسم المولود على ٤٥ صبغ ولا يوجد من كروموسومات الجنس سوى كروموسوم واحد فقط هو X ولذا يعبر عنه XO (أي وجود X فقط) ولا تزيد نسبة حالات ترنر في المواليد عن حالة واحدة من كل عشرة آلاف حالة^(٤) بينما هي حالة من كل ١٨ حالة من حالات السقط. وهناك حالات معقدة من حالات ترنر وتسمى موزاييك Mosaic أو فسيفساء لتدخل أنواع الخلل بحيث تكون بعض الخلايا سليمة ومكونة من XX وبعضها مكونة من X واحد فقط.

Thoraburn A. and Johnson B. Apparent Monosomy of a G. autosome in Jamaican infant. (١)
J. Med. Genet. 3: 290, 1966.

Challacombe D. and Taylor A: Monosomy for a G. autosome. Arch. Dis. child. 44: 113, (٢)
1969.

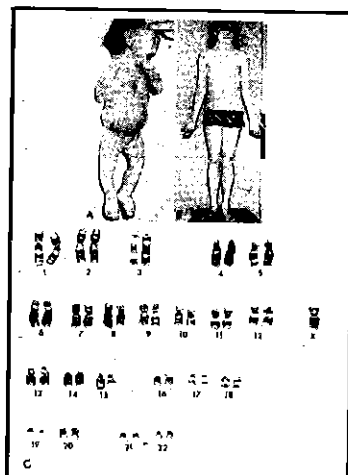
Carr D. Heredity and the Embryo. Science J (London) 6:75, 1970. (٣)

Hook E. and Hamerton J: The chromosome Abnormalities in Population cytogenetics. (٤)
Academic Press, New York.



إحدى حالات **Turner** حيث يكون هناك نقص في أحد كروموسومات الجنس ويكون العدد الإجمالي ٤٥ كروموسوماً بدلاً من ٤٦ . ويؤدي ذلك إلى تشوهات خلقية قد تكون شديدة جداً وتسبب وفاة الجنين ويطرد الرحم بالإجهاض أو قد تكون التشوهات أقل فتنزل المولودة على هيئة أنثى وبها عيوب خلقية في القلب وفي العظام والمفاصل وتكون الرقبة قصيرة ولها غشاء . ومثل هذه الفتاة لا تخيس ولا تحمل لأنها ليس لديها رحم .

والصورة التالية توضح حالات **Turner** وتركيزها الصبغى .



صورة توضح حالة **TURNER** حيث لا يوجد سوى صبغ واحد فقط للجنس هو كروموسوم X . ونتيجة لعدم وجود صبغة الذكورة Y فإن جنس الجنين يتوجه نحو الجهاز التناسلي الأنثوي مع وجود عيوب خلقية مثل جلدية على العنق Web neck وقصر القامة وعدم نمو الأعضاء الجنسية التناسلية . كما توجد بعض العيوب الخلقية في القلب .

وفي حالات ترнер Turner يتوجه تكوين الجسم إلى شكل الأنثى وله رحم إلا أنها لا تحيسن أبداً. وبها عيوب خلقية في العظام والمفاصل وتكون الرقبة قصيرة وله غشاء Web. كما أن هناك عيوباً خلقية في القلب والأوعية الدموية الكبيرة.. وسبب هذه الحالة هو عدم فك الارتباط أثناء الانقسام الاختزالي في المبيض أو في الخصية. ولا علاقة له بسن المرأة أثناء الحمل^(١).

العدد الزائد (ثلاثة صبغية) : Triosomy

وتحدث هذه الزيادة كما أسلفنا نتيجة عدم فك الارتباط Nondisjunction أثناء الانقسام الاختزالي في المبيض أو في الخصية. ويترجع عن ذلك حيوان منوي أو بويضة تحتوي على ٢٤ كروموسوم. فإذا تم التلقيح كانت النتيجة ٤٧ كروموسوم (٢٣ + ٢٤).

ويمكن أن يكون العدد الزائد في الكروموسومات الجسدية Autosomal أو في الكروموسومات الجنسية Sex chromosomes.

الجسيمات الثلاثية الجسدية (Triosomy of the auto some) (ثلاثة صبغية جسدي):

يعتبر هذا الخلل من أهم أنواع الخلل الكروموسومي الذي يؤدي إلى ولادة أطفال مشوهين خلقياً.

وكما أسلفنا فإن الصبغيات توجد على هيئة أزواج (٢٣ زوجاً) إلا أن واحداً من هذه الأزواج يحتوي على ثلاثة كروموسومات (صبغيات) بدلاً من اثنين.

وقد رقمت الكروموسومات من واحد إلى ٢٢ وبقيت الكروموسومات الجنسية يرمز لها بـ X و Y دون رقم. ويمكن معرفة كل كروموسوم بناء على شكله وحجمه.

(١) Uchidal. A. and Summitt R. Chromosomes and their abnormalities. Nelson's Textbook of Paediatrics 11th ed. Philadelphia, Saunders co., 1979 pp 344-369.

وبياً أن علم الصبغيات قد تقدم بصورة مطردة خلال العشرين عاماً الماضية فإنه قد أصبح من السهل لدى هؤلاء العلماء المختصين بهذا الفن أن يحددوا رقم الكروموسوم الذي به عدد زائد وذلك عند صبغة بصبغة خاصة.

وهناك ثلاثة أنواع هامة من الجسيمات الثلاثية الجسدية وهي :

- ١ - الجسيمات الثلاثية رقم ٢١ (ثلاثة صبغي ٢١). Triosomy 21
- ٢ - الجسيمات الثلاثية رقم ١٨ (ثلاثة صبغي ١٨). Triosomy 18
- ٣ - الجسيمات الثلاثية رقم ١٣ (ثلاثة صبغي ١٣). Triosomy 13

أما الجسيمات الثلاثية رقم ٢٢ فهي شديدة الندرة.

وأهم هذه الأنواع جميعاً هو:

١ - ثلاثة صبغي رقم ٢١ (متلازمة داون) المعروفة باسم المغولية **Triosomy 21 (Down Syndrome) or Mongolism**

وتتميز متلازمة داون (حالات المغولية) بالتخلف العقلي والعته وأن شكل وجه الطفل يشبه إلى حد ما وجه المغول وهذا ظهر اسم المغولية ثم اختفى الاسم أو كاد حتى لا يكون هناك اتهام بالتحيز الجنسي العنصري. وبما أن أطفال المغول ليسوا مصابين بداء المغولية فإن إطلاق هذا الاسم غير دقيق. ولذا استبدل هذا الاسم باسم متلازمة داون، الطبيب الذي اكتشف هذه الحالة. أو بذكر الخلل الصبغي الزائد (Triosomy 21). ويكون الرأس مستطيلاً وأرببة الأنف منخفضة والجفون مائلة إلى أعلى.. ويزيل اللسان من الفم، ويكون خط التغضين على راحة اليد شبهاً بذلك الموجود لدى القردة Simian Crease. وتكثر العيوب الخلقية في القلب وتكون الأصبع الخامسة (الخنصر) غريبة الشكل . Clinodactyly

وتحتختلف نسبة ولادة هؤلاء الأطفال المشوهين حسب سن الحامل. فإذا كان الحمل قبل سن ٢٥ فإن الاحتمال لا يزيد عن واحد من كل ألفي ولادة. أما إذا كانت سن الحامل قد وصلت الأربعين أو جاوزتها فإن الاحتمال يزداد إلى واحد من كل من مائة ولادة.



صورة لطفلة مصابة بمتلازمة داون (ثلاثية صبغيات ٢١) ويزداد حدوث هذا المرض كلما تقدمت سن المرأة، وخاصة في سن الأربعين وما بعدها. ويبدو أن الالتهاب الكبدي الفيروسي من نوع B لدى الأم له علاقة ما في زيادة الإصابة أيضاً. وفي هذه الحالات يقل في دم الحامل وفي السائل مادة الفافيتوبروتين.

ولهذا ينصح الأطباء في الغرب وخاصة بإجراء فحص السائل Amniocentesis لمعرفة ما إذا كان هناك خلل صبغي إذا كانت الأم الحامل قد وصلت الأربعين أو جاوزتها.

كما أن كل حالات التلث الصبغي الجنسي تقل فيها مادة الفافيتوبروتين في الدم وفي السائل (السائل الأمينوسي).

وهناك نوعان من الإصابة بمتلازمة داون:

- ١ - نتيجة عدم فك الارتباط وبالذات في أثناء عملية الانقسام الاختزالي.
- وهذا يزداد بتقدم عمر المرأة، إذ أن الانقسام الاختزالي يبدأ في البويضات منذ فترة مبكرة جداً في حياة الأنثى حيث يبدأ ذلك وهي لا تزال في الرحم. ولا يتم الانقسام إلا عند وصول الحيوان المنوي الذي تختاره يد القدرة الإلهية لتلقيح

تلك البويبة. وقد يستغرق ذلك أربعين عاماً من عمر البيضة (أو بالأحرى من عمر الأنثى).

٢ - نتيجة انتقال الكروموسوم ٢١ وارتباطه بالكروموسوم ١٤ أو ١٣ أو ١٥ في الأم ويكون العدد الإجمالي الظاهري للكروموسومات في هذه المرأة هو ٤٥ كروموسوماً وإن كانت الكمية من المادة الصبغية طبيعية. وهذا لا يظهر على هذه المرأة أي خلل. ولكن في أثناء حدوث الانقسام الاختزالي Meiosis يؤدي ذلك إلى وجود بيضة تحمل ٢٤ كروموسوماً في واقع الأمر وإن كانت تبدو وكأنها ٢٣. وإذا التقت بالحيوان المنوي وتم التلقيح أدى ذلك إلى وجود جنين بـ ٤٧ كروموسوم في الواقع وإن كان يبدو العدد الظاهري ٤٦ ذلك لأن الكروموسوم الزائد (رقم ٢١) مرتبط بالكروموسوم ١٤ أو ١٣ أو ١٥ وفي هذه الحالة فإن المرأة إذا أنجبت طفلًا لديه متلازمة داون فإن احتمال ولادة طفل آخر بمتلازمة داون تكون عالية جداً (ما بين ٢٠ و ٣٠ بالمائة)، بينما في الحالة الأولى الناتجة عن عدم فك الارتباط فقط فإن ولادة طفل آخر بمتلازمة داون لا يزيد عن واحد بالمائة.

ولهذا فإن وجود طفل بمتلازمة داون يستدعي إجراء الفحص الكروموسومي للطفل وأمه.

ويمكن تشخيص متلازمة داون أثناء الحمل إذا كانت مادة الفافيتوبروتين في دم الأم ناقصة (أقل من الطبيعي بـ ٥٠ - ٦٠ بالمائة) ثم يتم التأكد عن طريقأخذ عينة من الزغابات المشيمية (فترة الحمل من ٨ - ١٠ أسابيع) أو إذا كان الحمل متقدماً بأخذ عينة من سائل السل (١٦ - ١٨ أسبوع من الحمل).

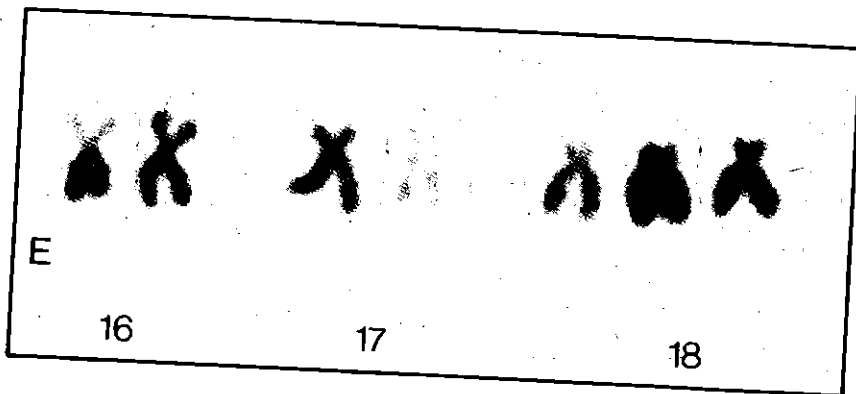
٢ - ثلث صبغي رقم ١٨ (متلازمة إدوارد):

وهذه الحالات أكثر ندرة من الحالات السابقة (متلازمة داون). وتحدث حالة واحدة في كل ٨٠٠٠ (ثمانية آلاف) ولادة.. وهي أيضاً تزداد بتقدم سن الحامل. وهذا أيضاً يظهر فائدة الزواج المبكر الذي دعا إليه الإسلام وشجع عليه.

ويتمثل هذا المرض في التخلف العقلي الشديد وبطء النمو الجسدي والنفسي والعقلاني وبروز القفا Short Prominent occiput وقصر القص Sternum وانقباب الجدار بين بطيني القلب Ventricular Septal defect وصغر الفك الأسفل Micrognathia وتشوه الأذنين وانخفاض موقعها Low Set mal formed ears وانثناء الأصابع وتشوه الأظافر والأقدام الشبيهة بالمهزة rocker bottom feet.

وينصح الأطباء في الغرب خاصة، بإجراء بزل السل Amniocentesis لتشخيص هذه الحالة إذا كانت سن الحامل أربعين أو ما فوقها. وإذا ثبت وجود هذا الخلل أو سواه من الأمراض الخلقية الشديدة فإن الأم تعطى حق الخيار في إسقاط جنينها، ولو كان ذلك بعد مرور ١٢٠ يوماً منذ التلقيح. وأما في الإسلام فلا يجوز إجراء الإجهاض بعد مرور هذه المدة إلا إذا تعرضت حياة الحامل للخطر فتقدمة حياتها على حياة الجنين.



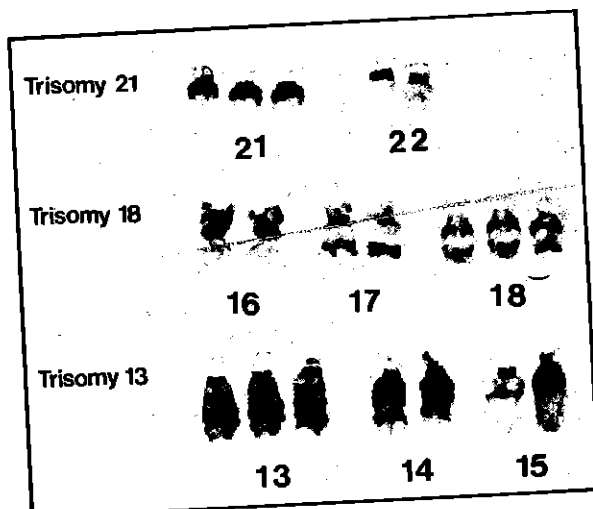


ثالث صبغي رقم ١٨ (متلازمة إدوارد Edward's syndrome) بتشوهاتها الخاصة وتوضيح للكروموسومات (الصبغيات) حيث توجد ثلاثة كروموسومات في المجموعة ١٨ بدلاً من اثنين.

٣ - ثالث صبغي رقم ١٣ (Triosomy 13) (متلازمة بناو Patau's Syndrome)

يعتبر هذا الخلل نادر الحدوث أيضاً فهو لا يتجاوز حالة واحدة من كل سبعة آلاف ولادة ولكن النسبة تزداد بتقدّم سن الحامل كما هو في خلل الجسيمات الثلاثية السابقة (٢١ و ١٨) وتتميز الحالة بوجود خلل عقلي شديد Scalp defect ووجهة منحدرة، ووجود آذان مشوهة، وتشوهات في فروة الرأس وصغر حجم العين Microphthalmia والشفة المشقوقة من الجانبين (أشرم مزدوج) Bilateral cleft lip والحنك المشقوق Cleft palate وزيادة عدد الأصابع في اليد أو القدم وبروز عقب القدم بروزاً معيناً.

وفي هذه الحالات أيضاً، إذا تم تشخيصها بواسطة بزل السل، ينصح الأطباء الحامل بإجراء الإجهاض حتى لو جاوز الحمل مائة وعشرين يوماً. (هذا ما يحدث في الغرب على الأقل).



صورة للصبغيات توضح العدد الثلاثي في الصبغ (الكروموسوم رقم ١٣).



طفل مصاب بثلاثي صبغي رقم ١٣ ويصاب مثل هذا الشخص بتحلّف عقلي شديد وجبهة منحدرة والشفة المشوقة من الجانبيين وصغر حجم العين وتشوهات في فروة الرأس وزياحة عدد الأصابع في اليد والقدم وبروز عقب القدم بروزاً معيناً.

صبغيات الجنس الثلاثية : Sex chromosomes Trisomy

قد تزداد جسيمات (صبغيات أو كروموسومات) الجنس وتكون ثلاثة بدلاً من أن تكون ثنائية أي يحمل الجنين ثلاثة صبغيات بدلاً من اثنين. ويتبع ذلك كما تقدم عن عدم فك الارتباط Nondisjunction أثناء الانقسام الاختزالي في المبيض أو في الخصية.

ومن حسن الحظ أن هذا الخلل لا يؤدي إلى تشوهات خلقية في الجنين ولا عند ولادته، ولا يكتشف إلا عند إجراء فحوص للصبغيات عند البلوغ لوجود خلل في الناحية الجنسية.

وتكون جسيمات الجنس الثلاثية كالتالي:

١ - متلازمة كلينفلتر Klinefelter Syndrome

ويكون الخلل الكروموسومي (الصبغي) هكذا XXY أي وجود صبغي الأنوثة مع صبغ واحد للذكورة.

وبما أن صبغ الذكورة قوي فإنه يجعل الجنين يتوجه إلى نموه كذكر ولكنه ذكر بارد الهمة ضعيف الإرادة صغير الإحليل عقيم إذ لا يمكن لخصيته أن تتبع حيوانات منوية لأن القنوات المنوية تعاني من الضمور والخلايا المولدة للنطف منعدمة Dysplasia of Seminiferous tubules.

وتتضخم الأثداء Gyncomastia في هذا الشخص ويكثر الدهن في الأرداف والعجز ويكون بذلك شبيهاً إلى حد ما بالأنثى.

ويمكن بسهولة فحص خلايا من الغشاء المخاطي المبطن للفم أو من كرات الدم البيضاء لمعرفة التركيب الجنسي للشخص Sex Chromatin. وذلك بصبغ الخلايا بصبغة خاصة. فإذا كانت الخلية تحتوي على اثنين من صبغيات X ظهرت علامة واحدة فيها، وتسمى آنذاك إيجابية الكروماتين، وإذا كانت لا تحتوي إلا على صبغ واحد من كروموسوم X لم تظهر فيها العلامة (انظر الصورة) وتسمى

آنذاك سلبية الكروماتين Chromatin negative وقد يكون بها ثلاثة من أصباغ X فتظهر على هيئة علامتين.

ويمكن إجراء فحص آخر بصبغة أخرى مضيئة Flourescent لتمييز الكروموسوم Y. وكذلك يمكن تحديد ما إذا كان هناك أكثر من كروموسوم Y.

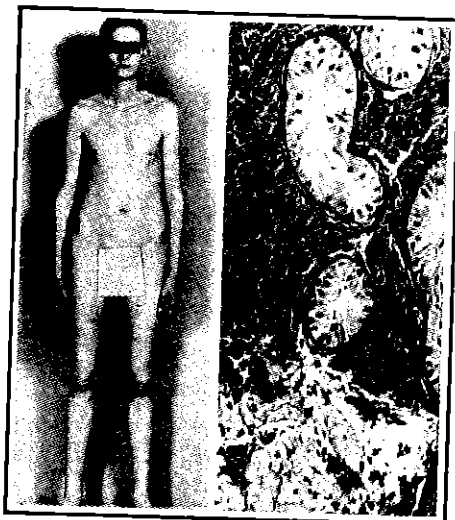
وقد وجد أن زيادة عدد كروموسومات X (في الأنثى السوية XX اثنان فقط) عن ثلاثة يؤدي إلى بلادة وتخلف عقلي. وكلما زاد عدد كروموسومات X كلما زاد التخلف العقلي.

وربما كان هذا تعليلًا لنقص عقل المرأة الذي ورد في الحديث إذ أن زيادة صبغ الأنوثة يزيد من وجود النقص العقلي. وكذلك في المرأة السوية نجد أن دماغها أقل وزناً من دماغ الرجل حتى بالنسبة لجسمها فدماغ الرجل يزن $\frac{1}{40}$ من وزن جسمه ووزن دماغ المرأة لا يزيد عن $\frac{1}{44}$ من وزن جسمها.

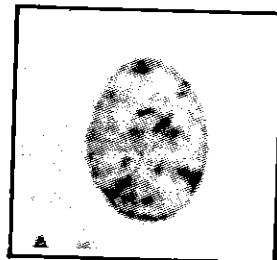
وهذا إعجاز للحديث الشريف عن نقصان عقولهن.

أما زيادة صبغ الذكورة عن حده الطبيعي وهو Y واحد فقط، فإنه يؤدي إلى زيادة في العنف وزيادة في الطول. . ولكن لا يوجد أي نقص عقلي ، وربما كان ذلك سبباً في زيادة الإقدام الذي اشتهر به بعض الرجال. وقد وجد أن بعض المجرمين العتاوة هم من الذين يحملون زيادة في صبغ الذكورة والرجلة والفحولة.

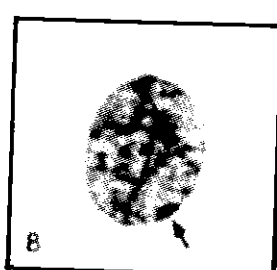
وليس كروموسوم Y مرتبطاً بالإجرام فالإجرام ناتج عن عوامل بيئية كثيرة.. ولكن كروموسوم Y مرتبط بزيادة الجرأة والإقدام. سواء كان ذلك في الخير أو في الشر. والصور توضح أنواع الخلايا الطلائية من الفم التي توضح جنس الشخص الذي أخذت منه وعدد صبغياته الجنسية. كما توضح حالة كلينفلتر.



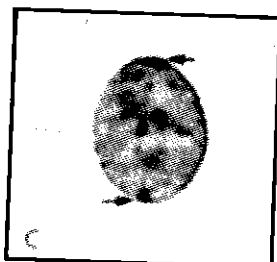
حالة كلينفلتر: رجل يحمل صبغيات الأنوثة كاملة XX بالإضافة إلى صبغ الذكورة Y مما يؤدي إلى عنة وضعف الباءة وعقم دائم لأن القنوات المنوية لا تفرز حيوانات منوية. وتكون لهذا الشخص أثداء كبيرة نسبياً Gynecomastia ولا يمكن لثلث هذا الشخص أن ينجذب أبداً نتيجة عدم غزو القنوات المنوية Seminiferous Tubules ويفحص خلايا الفم يتبين أنها إيجابية الصبغة للكروماتين وهو ما يعرف بأجسام بار كما في الصور السفلى.



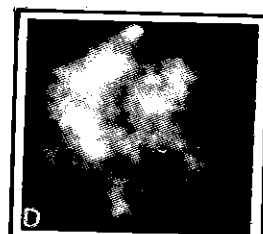
خلية سلبية الكروماتين
(أي بها كروموسوم X واحد فقط)



خلية إيجابية الكروماتين
أي بها اثنان من صبغيات X
وتعرف بجسم بار



خلية بها ثلاثة كروموسومات X
وتحتاج على هيئة نقطتين
تعرفان باسم أجسام بار



خلية ذكورية بها كروموسوم Y
مصبوب بصبغة خاصة متألقة

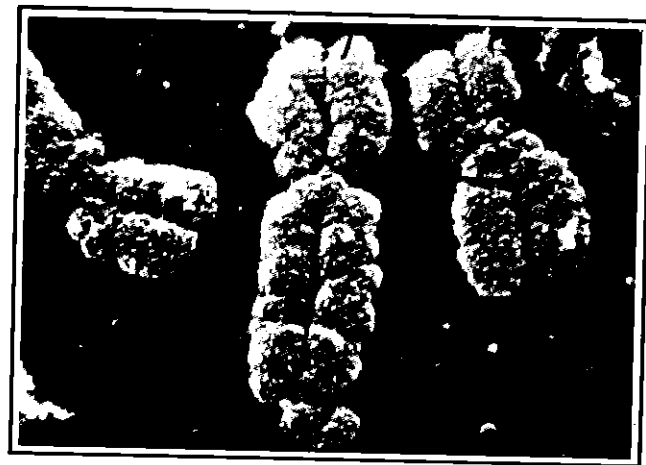
الكروموسوم X الهش : Fragile X Syndrome

مع وجود التقدم السريع في دراسة الصبغيات (الكروموسومات) أمكن معرفة بعض الأمراض الناتجة عن خلل يسير في الكروموسومات. ومن ذلك وجود كروموسوم X، يكون ذراعه الطويل السفلي هشاً وقابلًا للكسر. وإذا وجد ذلك فإنه يؤدي إلى تخلف عقلي وإذا كان المصاب ذكرًا فإن خصيته تكون كبيرة الحجم ولكنها غير فعالة في إنتاج هرمونات الذكورة ولا الحيوانات المنوية. وبالتالي يكون المصاب في غالب الحالات ضعيف الهمة، فاتر العزم، متراهن الأرداف والعجز. له أثداء بارزة، عتيبة (لا يستطيع الجماع impotent) ومصاباً بالعمق (أي لا توجد حيوانات منوية في مائة Stenile).

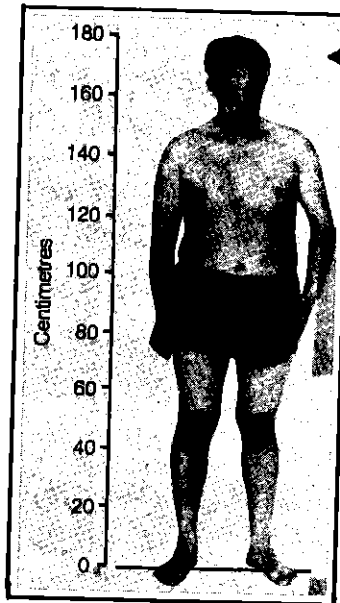
ويسبب هذا المرض الذي اكتشفه الدكتور سutherland عام ١٩٧٧ تخلفاً عقلياً شديداً لدى الأطفال الذكور المصابين به.. . ويعتبر هذا الخلل مسؤولاً عن ١٠ بالمئة من جميع حالات التخلف العقلي الراجعة إلى أسباب وراثية أو كروموسومية.. . وهو شائع لدرجة أنه يعتبر المرض الوراثي الكروموسومي الأول الذي يسبب التخلف العقلي بعد مرض متلازمة داون (ثلاثة صبغي رقم ٢١) وهو يصيب في الغرب واحد من كل ألف مولود. (مرض داون يصيب واحد من كل ستمائة وتختلف النسبة حسب سن الحامل).

ولا يسبب هذا المرض تغيراً كبيراً في السحنات مثل الأمراض الوراثية الأخرى. ويكون التغير في استطالة الوجه واستطالة الجبهة واستطالة الأذان. وتكون الخصية بعد البلوغ كبيرة. وقد يكون المصاب عقيماً. وللأسف فإن بعض هؤلاء المصابين يكونون ذوي خصوبة.. . وبالتالي ينتقل الكروموسوم X الهش من الأب إلى ابنته، وهذا فإن ثلث الحالات تقريباً من الإناث، وإن كان التخلف العقلي أقل في البنات من أخيها المصاب. وذلك لوجود كروموسوم X سليم لديها.. . ويدو أن هذا المرض ينتقل عبر الكروموسوم X مثل مرض الناعور الهموفيليا وغيره من الأمراض الوراثية التي تنتقل عبر الكروموسوم X. ولكنه مختلف عنها في أن بعض الإناث يصبن بالمرض. كما أن بعض الذكور الذين يحملون هذا الكروموسوم الهش لا تظهر عليهم أعراض المرض. مما يجعل الأمر أكثر تعقيداً مما كان يظن.

كروموسوم Y كروموسوم X

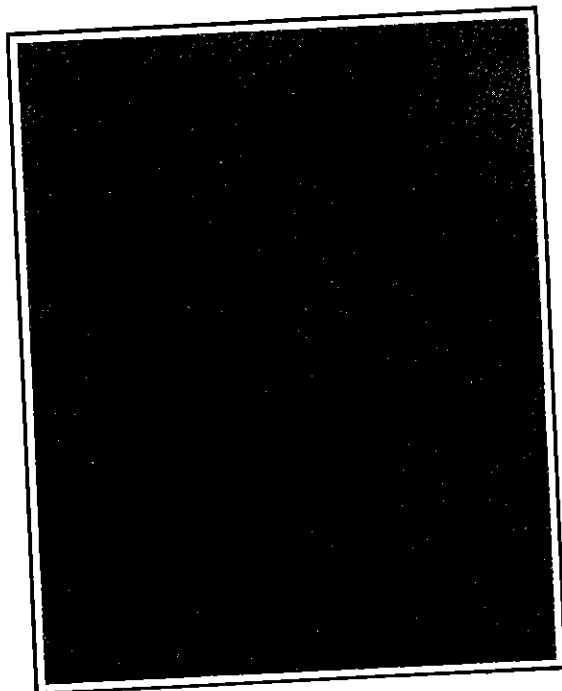
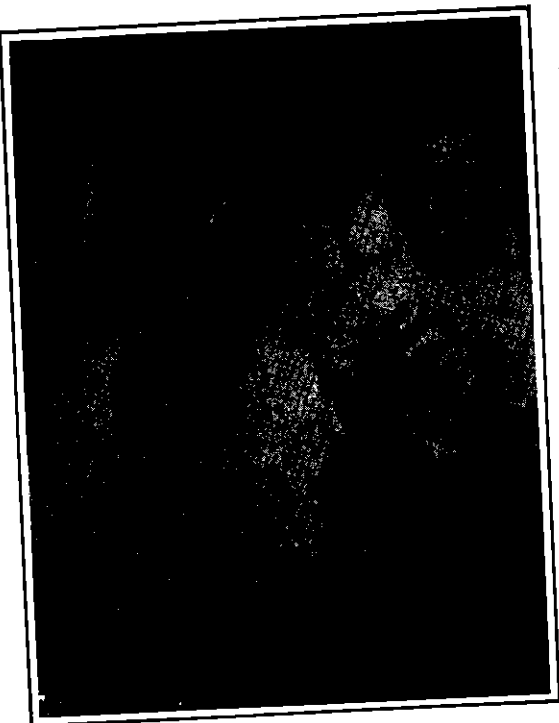


صورة بالميكروسkop الإلكتروني توضح انكساراً في الذراع الأسفل الطويل لـ كروموسوم X.



صورة لشخص مصاب بالـ **Fragile X Syndrome** تظهر فيه كل الخصائص المذكورة سابقاً.

أسرة مكونة من رجل وزوجته
وطفليه. ويحمل الأب ابنه الأكبر
المصاب بالكريموسوم X الهش
Fragile X Syndrome



صورة من الطفل المصاب حيث
ترى بوضوح الكريموسوم X
الهش (السهم) وقد انكسر جزء
من طرفه السفلي (الذراع
الطوبل ^(٩)).

ويكمن معرفة وضع الكروموسومات بأخذ الدم من الشخص المصابة وأقاربها. كما يمكن معرفة ذلك من فحص الجنين.. ويمكن فحص كروموسومات الجنين بواسطة فحص الخلايا المشيمية Chorion Villus Sampling في فصل (تشخيص التشوّهات الخلقية في الجنين)^(١) وذلك في الفترة ما بين الأسبوع الثامن والعاشر من الحمل. أو بإجراء فحص السلي Amniocentesis في الفترة ما بين الأسبوع الرابع عشر والثامن عشر من الحمل. كما يمكن فحص دم الجنين من الحبل السري بمساعدة فحص الموجات فوق الصوتية والذي يجري عادة في الفترة من الأسبوع السادس عشر إلى الثامن عشر من الحمل.

وفي الصورة السابقة فإن الابن الأصغر (السليم) قد تم فحص خلاياه أثناء كونه جنيناً وذلك بأخذ عينة من دم الحبل السري. ومن حسن الحظ أكد فحص الكروموسومات أنه لا يحمل الكروموسوم X Fragile Syndrome. وأمنت أمه الحمل وولدته ولادة طبيعية. وبذلك حصلت الأسرة على نهاية سعيدة لحمل أثار لدتها كثيراً من القلق والخوف من أن يكون الطفل الثاني أيضاً مصاباً بنفس مرض أخيه.

Tعدد الصيغة الصبغية : Poly ploidy

تحتوي الخلية العادمة في الإنسان على ٤٦ كروموسوم (صبغ أو جسيم ملؤون).. ويتتج ذلك عن تلقيح بويضة تحمل ٢٣ صبغياً بحيوان منوي يحمل ٢٣ صبغياً.

ولكن يحدث في بعض الأحيان أن تنقسم الخلية البيضية الأولية Primary oocyte بحيث أن الجسم القطبي الذي يحمل ٢٣ صبغياً يكون متصلة بالبويضة التي تحمل أيضاً ٢٣ صبغياً وإذا شاء الله وتلقت هذه البويضة المرتبطة بالجسم القطبي Polar body كانت النتيجة $(23 + 23 + 23) = 69$ صبغياً.

وقد يحدث أن تلقيح بويضة عادية تحتوي على ٢٣ صبغياً بحيوانين منويين في آن واحد تقريرياً $(23 + 23 + 23) = 69$ صبغياً.

(١) انظر الفصل الرابع عشر: وسائل تشخيص التشوّهات الخلقية في الجنين ص ٣٥٠ - ٣٥٧.

ورغم أن هذا نادر الحدوث جداً إلا أنه مسجل وموثق^(١). ومعظم حالات تعدد الصبغية Poly ploidy تجهض مبكراً تلقائياً. إلا أنه قد تم تسجيل ولادة عدة أطفال لديهم ٦٩ صبغياً ولكنهم جميعاً توفوا خلال بضعة أيام بعد ولادتهم.

أما مضاعفة عدد الصبغيات من ٤٦ إلى ٩٢ فلعله يحدث أثناء انقسام الزيجوت (النطفة الأمشاج) فيها يعرف باسم الانشقاق Cleavage. وعادة ينقسم الزيجوت بحيث تحتوي كل خلية على ٤٦ صبغ (كروموسوم) ولكن إذا حدث انقسام الصبغيات دون أن تنقسم الخلية الأولى (الزيجوت) إلى خلتين فإن هذه الخلية ستتحمل ٩٢ صبغياً. وسيكون انقسامها بعد ذلك يؤدي إلى وجود خلايا كل منها يحمل ٩٢ صبغياً.

وقد وجد أن هذه الأجنحة تجهض تلقائياً في مرحلة مبكرة جداً أثناء الحمل ولا يمكن عادة العثور إلا على كيس الغشاء المشيمي فقط وأما الجنين فيكون قد تجهض مبكراً جداً. وبفحص هذا الغشاء المشيمي المشتق من الجنين يمكن التأكد من وجود ٩٢ صبغياً.

وبهذا نهي خلل الصبغيات العددية ويقى علينا أن نناقش خلل الصبغيات التركيبية Structural defects.

خلل الكروموسومات التركيبية : Structural Chromosomal Defects

هناك خمسة أنواع من الخلل الكروموسومي التركيبية .. وجميعها تنتج بسبب كسر أو حذف لجزء بسيط من الكروموسوم (الصبغي، الجسيم الملون).. وترجع هذه الكسور Chromosome breaks إلى أسباب خارجية بيئية مثل الأشعة والفيروسات والعوائق^(٢) ^(٣). أو إلى خلل في المورثات.

(١) Carr D.H. Heredity and the Embryo. Science J. (London) 6:75, 1970.

(٢) Bartalos M. and Baramki T.: Medical cytogenetics. Baltimore, The Williams and Wilkins co., 1967.

(٣) Saxsen L. and Rapola. J.: Congenital Defects. New York, Holt, Reinhart and Winston Inc. 1969 pp 35-75.

ويعتمد شكل الخلل على ماذا يتم حدوثه في القطعة المكسورة من الكروموسوم. وهي خمس حالات:

١ - الانتقال **Translocation**: وذلك بأخذ جزء من كروموسوم إلى الكروموسوم المماثل له. وكما قلنا فإن هناك ٢٣ زوجاً من الكروموسومات ويمكن أن ينتقل جزء من كروموسوم إلى كروموسوم مقارن له أو إلى كروموسوم آخر. ولا يظهر على مثل هؤلاء الأشخاص أي خلل ولكن نسلهم يتعرض لظهور بعض التشوهات الخلقية وذلك لأن الانقسام الاختزالي سيجعل بعض الخلايا الجنسية (الحيوان المنوي أو البويضة على حسب الحالة) تحتوي على كمية أقل أو أكثر من المادة الكروماتينية (الصبغية) ويسمي هؤلاء الأشخاص حاملي الانتقال الكروموسومي **Translocation carriers** ويعتقد بعض الباحثين أن ٣ أو ٤ بالمائة من حالات متلازمة داون (المغولية) ناتجة عن هذا الخلل^(١). وفيه يحدث انتقال جزء من كروموسوم ٢١ إلى كروموسوم ١٣ أو ١٥. وبذلك يتسبب في تكرار جزء من كروموسوم ٢١.

٢ - الحذف **Deletion**: يحذف الجزء المكسور من طرف الكروموسوم. ويؤدي حذف جزء يسير من الذراع القصير للكروموسوم رقم ٥ إلى ظهور مرض خطير وتشوه خلقي يعرف باسم صراخ القطة *cry du chat* وذلك لأن صراخ الوليد يكون ضعيفاً وшибهاً بماء القطة.

ويكون الطفل المصاب بهذا العيب الخلقي متخلفاً عقلياً تخلقاً شديداً. ويكون دماغه صغيراً كما أن لديه مجموعة من العيوب الخلقية في القلب. وهناك العديد من الأمراض المماثلة نتيجة حذف جزء من أحد الكروموسومات ولكن متلازمة مواء القطة *Cri de Chat* تمثل هذه المجموعة أصدق تمثيل ولمزيد من تفاصيل هذا الموضوع تراجع الكتب المتعددة في هذا

الباب^{(٢) و (٣)}.

Breg W.R: Autosomal Anomalies in L. Gardner (Ed.): Endocrine and Genetic Diseases (١) of childhood and Adolescence. 2nded. Philadelphia, Saunders co. 1975, pp 730-762.

Bergsma D. (Ed): New Chromosomal and Malformation Syndromes. The National (٢) Foundation, March of Dimes. Birth Defects: Original article Series. vol XI, No 5, 1975.
Uchida I.A, and Summitt R. Chromosomes and their abnormalities. in Nelson's Text book (٣)
of Pediatrics 11th edition, Philadelphia, Saunders co. 1979, pp 344-369.

في هذه الحالة الشاذة والنادرة يحذف جزء يسير من الذراع القصير للクロموسوم رقم 5. ويؤدي هذا العيب البسيط في ظاهره إلى خلل مشين. ويكون الطفل مختلفاً عقلياً، ودماغه صغيراً كما أن لديه مجموعة من العيوب الخلقية في القلب. ويكون صراخه شبيهاً بمواء القطة ولذا عرف باسم مرض مواء القطة.

أما إذا حدث الحذف في الذراع القصير للクロموسوم رقم 4 فإن الطفل يولد وبه عيوب خلقية شديدة *Wolf-Hirschhorn Syndrome*.



صورة لحالة متلازمة مواء القطة وتركيبها الصبغي

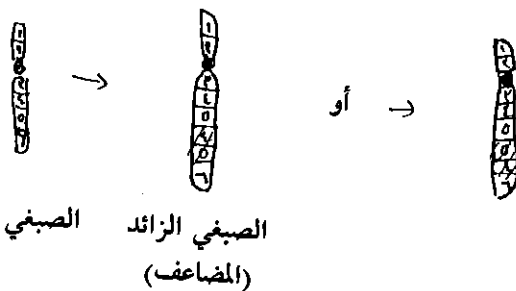
الكروموسوم الحلقي : Ring Chromosome
 في هذه الحالة يفقد الكروموسوم المصاب جزءاً من طرفيه ثم يتصل
 الطرفان لتكوين حلقة هكذا:



ولقد وصفت هذه الكروموسومات الحلقيّة في متلازمة ترنر Turner Syndrome وفي حالة الثالث الصبغي رقم 18 وغيرها من أنواع الخلل الصبغي .

ولا يُعلم ما إذا كان لهذه الكروموسومات الحلقيّة أي دور في تكوين التشوهات الخلقيّة، إلا أن ارتباطها بحالات معروفة من التشوهات الخلقيّة الناجمة عن خلل صبغي آخر يجعلها محل اهتمام .

٣- المضاعفة Duplication: وفي هذه الحالة يتكرر جزء بسيط من الكروموسوم في نفس الصبغ أو قد ينفصل الجزء المتكرر الزائد كالتالي .

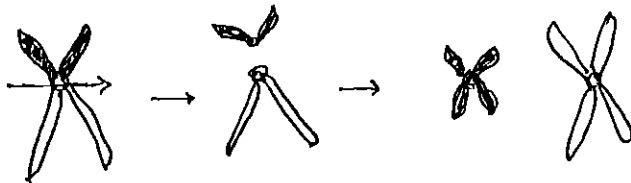


ويحدث الإزدواج أو المضاعفة لمجموعة من الجينات ولكن ليس لهذا الخلل خطير كبير مثل خطر الحذف . وإذا حدث تشوّه فهو في الغالب تشوّه يسير.

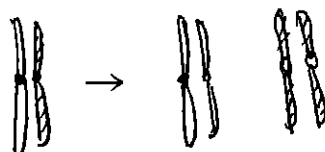
٤ - الانقلاب Inversion: وفي هذه الحالة ينقلب جزء من الكروموسوم ١٨٠ درجة ويعاد إلى موضعه السابق أو إلى كروموسوم آخر وبذلك ينقل جزء من كروموسوم إلى كروموسوم آخر ويحدث تبادل بين الكروموسومين للمادة الصبغية الوراثية بحيث أن العدد الكلي للصبغيات يظل سليماً ولكن ترتيب الجينات قد يختلف.

وقد وصف هذا الخلل مقترباً مع متلازمة داون (المغولية) Down's Syndrome ومع أنواع أخرى من الإصابات الصبغية المؤدية إلى تشوّهات خلقية.

٥ - الانقسام (تكوين صبغي متماثل) Isochromosome: في هذه الحالة يحصل الانقسام أفقياً من المركز على عكس ما يحدث عادة حينها ينقسم الكروموسوم طولياً.



الانقسام الصبغي المتماثل Isochromosome



الانقسام العادي للصبغيات

ويبدو أن هذا الانقسام الصبغي المتماثل هو أكثر أنواع الخلل التركيبية الذي يصيب الكروموسوم X. ويؤدي ذلك إلى فقد جزء من كروموسوم X وبالتالي تظهر على المصاب بعض أعراض متلازمة ترнер (الذي يفقد فيه كروموسوم X). عادة ما تكون المصابة أنثى وتبدو قصيرة وبها بعض التشوّهات الخلقية في العظام والمفاصل وتكون الرقبة قصيرة ولها غشاء Web. وقد يصاحب ذلك تشوّهات خلقية في القلب أو الأوعية الدموية الكبيرة. وفي الغالب لا تحيض مثل هذه المرأة ولا تحمل لأنها عقيمة. وقد يحدث نتيجة تكوين صبغي متماثل ما يعرف بمتلازمة داون.

الفصل العاشر

التشوهات الخلقية الناجمة
عن الأمراض الوراثية السائدة

التشوهات الخلقية الناتجة عن مورثة واحدة

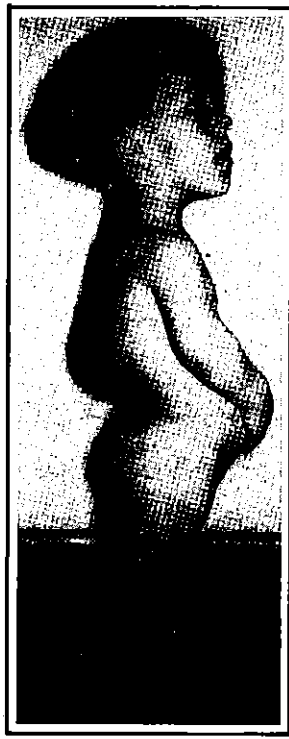
تشكل التشوهات الخلقية الناتجة عن خلل في مورثة واحدة (جين واحد) ما بين ١٠ إلى ١٥ بالمائة من جميع التشوهات الخلقية. كما تشكل هذه الأمراض الوراثية عدداً أكبر من الأمراض الوراثية والتي لا تسبب تشوهًا في الخلقية.. ويشكّل الأطفال المصابون بأمراض وراثية وخلقية ٣٠ بالمائة من حالات الدخول إلى المستشفيات و ٥٠ بالمائة من جميع الوفيات من سن الولادة إلى سن ١٥ عاماً. وذلك في البلاد المتقدمة.

وقد تحدث طفرات في بعض المورثات (الجينات) ويؤدي ذلك إلى وجود تشوهات جديدة، لم تكن موجودة لدى الأب أو الأم.. ومعظم هذه الطفرات الجديدة تورث في الغالب حسب قانون مندل. وكثير منها ذو صفة سائدة Dominant أي أنه سيورث إلى نصف الذرية^(١). وأقرب مثال لهذه الحالة مرض الودانة Achondroplasia الذي يحدث في كثير من الأحيان بسبب طفرة وراثية فإذا حدث ذلك انتقل المرض بعد ذلك إلى الأولاد بصفة مرض سائد يصيب نصف الذرية سواء كانوا ذكوراً أو إناثاً.

وإذا تزوج شخص ما مصاب بالودانة امرأة مصابة أيضاً بمرض الودانة فإن جميع الذرية سيصابون بهذا المرض، وإن كان ذلك سيحدث بدرجات متفاوتة في الشدة لتدخل عوامل أخرى غامضة في إظهار صورة المرض وعمقه وهو ما يعرف باسم Penetrance.

Gray and Skandalakis: Embryology for surgeons, in the Embryological Basis for Treatment (١) of congenital Defects. Saunders Co. Phil-London, 1972.

Vaughan V et al: in Nelson Textbook of Pediatrics, Saunders Co. Phil, 11th edition, 1979. (٢)



صورة لطفل مصاب بمرض الودانة Achondroplasia سائدة Autosomal Dominant ولكن كثيراً من هذه الحالات جاءت نتيجة طفرة وراثية. ولم يكن الأب والأم بحملان هذا المرض.

وكذلك حالة تعرف باسم العنش أي زيادة عدد الأصابع في اليدين والقدمين Polydactyly. وتنتج عن طفرة وراثية في الجينات المسئولة عن تكوين الأصابع وعددها.. وهذه تورث حسب قانون مندل كصفة سائدة Dominant أي أن نصف ذرية الشخص الذي حدثت فيه هذه الطفرة سيكون لديهم عنش Polydactyly رغم أن الآبوبين لا يعاني أي منها من زيادة في أصابع قدميه أو يديه. وأما أبناؤه وبيناته المصابون فسينقلون المرض إلى نصف الذرية.

وكذلك مرض رقص هنتنجلتون Huntington chorea يحدث أول الأمر نتيجة طفرة في جينات الجهاز العصبي ثم ينتقل وراثياً كصفة سائدة.. وإن كانت الطفرة في هذا المرض نادرة. والوراثة فيه منتظمة حسب قانون مندل. وهو يورث كصفة سائدة.

وبعض هذه الأمراض تنتقل بصفة متتحية Recessive أي لا بد لكي تظهر من أن يكون كلا الأب والأم يحملان هذه الصفة وفي هذه الحالة تنتقل الصفة إلى الذرية حسب قانون مندل الأول كالتالي:

ربع الذرية يصابون بالمرض.

ربع الذرية لا يصابون بالمرض ولا يحملون المورثات المسببة له.
نصف الذرية لا يصابون بالمرض ولكنهم يحملون المورثات المسببة له.

ويؤدي زواج الأقارب وخاصة من الدرجة الثانية (بنت العم أو ابنة الخال إلخ) إلى ظهور كثير من الأمراض المتتحية والمخفيه في المجتمع وذلك لأن الأقارب يحملون الصفات الوراثية بصورة مشتركة إلى حد كبير. مما يؤدي إلى ظهور بعض الأمراض المتتحية. وهذا ورد عن عمر رضي الله عنه أنه قال: «اغربوا لا تضروا» أي لا تضعفوا وتصابوا بالعاهات. وقد ورد عن الشافعي وغيره من الأئمة كراهة زواج الأقارب من الدرجة الثانية. ولم يمنع الإسلام زواج الأقارب من الدرجة الثانية إذ قد تكون هناك دواعي اجتماعية.. وإذا كانت هناك صفات حسنة في أسرة الأقارب، فإن ذلك يجعلها تزداد ظهوراً. وذلك ما حدث بالنسبة لزواج الإمام علي من فاطمة بنت محمد رضي الله عنها فأنججا سيدا شبابي أهل الجنة في الجنة الحسن والحسين سبطي رسول الله وريحانته.

ومن الأمراض الوراثية المتتحية التي تظهر نتيجة الطفرة فرط نمو الغدة الكظرية الخلقي Congenital adrenal Hyperplasia الذي يؤدي إلى نمو البظر في الجنين الأنثى يجعلها تتشبه على المولدة أو الطبيب عند ولادتها فيظلونها ذكراً وهي أنثى. وهي إحدى حالات الخشى الكاذبة. وقد تكون مصحوبة أيضاً بارتفاع في ضغط الدم.

وهناك أيضاً مرض صغر الدماغ الوراثي Cong. microcephaly يحدث نتيجة طفرة وراثية.. ويورث بصفة متتحية Recessive inheritance.

وقد ذكر (Mckusick 1975)^(١) أن هناك ١٢١٨ صفة وراثية سائدة

Mckusick V.A: Mendelian Inheritance in man. Baltimore, The John Hopkins University (١) Press. 1975.

و ٩٤٧ صفة وراثية متنحية و ١٧١ صفة وراثية مرتبطة بكروموسوم X. و جميعها تسبب مرضًا خطيرًا أو بسيطًا في الإنسان^(١).

ولا يعني ذلك أن كل الطفرات الوراثية تسبب مرضًا بل على العكس فإن أغلب الطفرات الوراثية لا تسبب أي مرض. وربما كانت بعض الطفرات الوراثية تسبب تحسناً في النسل.

وعلى أية حال فإن الطفرات الوراثية لا تصلح لتفسير نظرية التطور كما يزعم أنصار هذه النظرية. فإن الطفرة كما قد تكون عاملاً في تحسين النسل كما تكون عاملاً في مرضه وإصابته بالعاهات الخطيرة والبسيطة. ولكن أغلب حالات الطفرة تم بسلام دون أن تحدث تحسناً في النسل أو انحطاطاً فيه.

ولن نحاول في هذا الباب أن نستقصي الأمراض الوراثية التي تنتقل عبر مورثة واحدة إذ أن ذلك أمر تخصسي وقد اعنى به بعض العلماء ومن أشهرهم الدكتور Mckusick الذي وضع كتاباً ضخماً في هذا الصدد بعنوان «الصفات الوراثية المندلية في الإنسان»^(٢).

والذي وضعه لأمر مرة عام ١٩٥٩، ومنذ ذلك الحين وهو يواли طبعه بعد وضع الإضافات الجديدة. وفي عام ١٩٨٧ وضع كتابه هذا في برنامج كمبيوتر ويحلول ديسمبر ١٩٨٨ كان البرنامج يحتوي على ٤٥٥٠ مورثة (جين) مع شرح مفصل عن تركيب هذه الجين (المورثة) وكيفية انتقالها إلى الذرية وموقعها من الكروموسوم. وقد تم معرفة الموقع من الكروموسوم بالنسبة لـ ١٥٠٠ مورثة وهناك مكتبات عن هذه المورثات في أوروبا والولايات المتحدة واليابان كما أن هناك اتحاداً يضم ١٧ دولة ويشترك فيها ٤٢ عالماً في الجينات ومقرها سويسرا تعنى بتكون مكتبة عالمية بواسطة الكمبيوتر للمورثات^(٣).

وسنكتفي هنا بذكر نبذة عن أشهر الأمراض الوراثية التي تنتقل عبر

Thompson J and Thompson M.: Genetics in Medicine 3rd. Philadelphia, Saunders Co. (1)
1980.

Mendelian Inheritance in Man, Baltimore, The Johns Hopkins University. (2)

Jaroff L: Time Magazine, March 20, 1989: 58-65. (3)

مورثة واحدة (جين) والتي تنتقل حسب قانون مندل. أي تلك التي تنتقل بصفة سائدة Autosomal Dominant أو بصفة متتحية A. Recessive أو تلك التي تنتقل عبر كروموسوم الجنس الأنثوي X. ومن حسن الحظ أنه لا توجد أمراض تنتقل عبر الكروموسوم Y. إذ أنه مسؤول عن الصفات الوراثية المتعلقة بالذكورة. وهو مرتبط بعلامات الرجولة ومنها الصلع. وأما ما عدا ذلك فلا يعرف حتى الآن أي مرض مرتبط بهذا الكروموسوم.

وقد ذكر مكوسيك Mckusick (عام ١٩٧٥) أن هناك ١٢١٨ مرض وراثي بصفة سائدة Autosomal Dominant و ٩٤٧ مرضًا يورث بصفة متتحية Autosomal Recessive و ١٧١ مرضًا تنتقل عبر كروموسوم X. وقد زاد العدد الإجمالي إلى ٤٥٥٠ صفة وراثية مرضية تنتقل حسب قانون مندل، في عام ١٩٨٨. ولا يزال هذا الرقم يرتفع ويوالي الصعود باكتشاف المزيد من الأمراض الوراثية التي تورث حسب قانون مندل والتي تنتقل عبر مورثة واحدة. أما تلك التي تورث عبر العديد من المورثات مع تفاعل البيئة فتكاد تشمل معظم الأمراض التي عرفها الإنسان.

جدول يوضح بعض الأمراض الوراثية المشهورة والتي تورث عبر مورثة (جين) واحدة حسب قانون مندل:

أمراض تنتقل بصور متعددة	أمراض تنتقل عبر كروموسوم X XL	أمراض وراثية متتحية A.R	أمراض وراثية سائدة AD
داء عديدات السكريبة المخاطي Muco polysachariodosis	مرض الناعور (هيوفيليا) Haemophilia A+B	١- المنجلية (فقر دم انحلالي) Sickle cell anemia	١- التصلب الدرني Tuberous Sclerosis
مرض إيلر دانلوس Ehlers-Danlos	حثل العضلات (دوشين) Duchene Muscular Dyotrophy	٢- الثلاثيمية (فقر دم انحلالي) Thalassemia α , β	(الورم الغدي الدهني) Adenoma Sebaciun
الكل ذات الأكياس المتعددة	كروموسوم X المتش Fragile Chromosome X	٣- بيلة الفنيل كيتون Phenyl Ketonuria	٢- الورданة Achondroplasia

تابع لجدول يوضح بعض الأمراض الوراثية المشهورة

أمراض تنتقل بصور متعددة	أمراض تنتقل عبر كروموسوم X XL	أمراض وراثية متعددة A.R	أمراض وراثية سائدة AD
التهاب الشبكية الصبغي Retinitis Pigmentosa	مرض فابري Fabry Disease	٤ - التليف الكيسي Cystic fibrosis	٣ - رقص هنتجتون Huntington chorea
التخلج المخيخي الشوكي Spinocerebellar ataxia	مرض نقص أنسازيم جلوكوز - ٦ فوسفات النازع للهيدروجين G6PD	٥ - المهاق albinism	٤ - فرط الكوليسترول في الدم رقم ٢ Hypercholesterolemia type II
	مرض ليش نيهان Hunter Syndrome	٦ - زيادة سكر الجلاكتوز في الدم Galactosemia	٥ - داء السيليلات المعدي Polyposis coli
حثل العضلات Muscular Dystrophies	مرض السمكة Ichthiosis	٧ - مرض تي ساك Tay Sachs disease	٦ - تورمات ليفية عصبية Neurofibromatosis
تكون العظام الناقص Osteogenesis Imperfecta	مرض هتر (واحد من أمراض عديدات السكر الوراثي) Hipple Lindau Disease	٨ - حثل عضلات الكتف والعضد Scopulohumeral muscular dystrophy	٧ - متلازمة مارfan Marfan syndrome
		٩ - مرض هبل لندار Ataxia Teleniectasia	٨ - حثل توتر العضل Dystrophia myotonica
		١٠ - ترنج (تخلج) مخيخي مع توسيع الشعيرات Wilson's Disease	٩ - حثل عضلات الوجه والكتف والعضد Fascioscopulo humeral muscular Dystrophy
		١١ - مرض ويلسون Acute Intermittent Porphyria	١٠ - البرفيريه الحادة المتقطعة Acute Intermittent Porphyria
		١٢ - الكل ذات الأكياس المتعددة (في الأطفال) Childhood polycystic Kidney	١١ - الكل ذات الأكياس المتعددة (في البالغين) Adult polycystic kidney disease

الأمراض الوراثية السائدة:

سنذكر هنا بعض الأمثلة للأمراض المشهورة التي تنتقل بصفة سائدة Autosomal Dominant

١ - مرض هنتنجهتون : Huntington's Disease

ويعرف أيضاً برقض هنتنجهتون Huntington's chorea. ويتمثل هذا المرض في نوع من الشلل الرقاقي وإصابة عقلية تزداد باضطراد منذ بداية ظهورها في العقد الرابع من الحياة وتقضي على المريض خلال عشرة أعوام تقريباً من بداية الأعراض.

إن هذا المرض يورث بصفة سائدة Autosomal Dominant بمعنى أن نصف الذرية من الذكور والإناث معرضون للإصابة بهذا المرض الخطير الذي لا دواء له حتى الآن ..

ويعنى أن الشخص الذي يحمل المورثة يبدأ بظهوره سليماً منذ ولادته وحتى ظهور الإصابة في سن الخامسة والثلاثين أو ما حولها، فإنه يكون في الغالب قد تزوج وأنجب وبالتالي عرض نسله لخطر الإصابة بهذا المرض العossal.

ومن النادر جداً أن يبدأ المرض بطفرة وراثية جديدة من أبوين سليمين لا يعانيان من هذا المرض.

وقد يتاخر ظهور هذا المرض إلى ما بعد الستين .. وكلما تأخر ظهور المرض كلما كانت الأعراض أخف وحدة المرض أقل .. وكلما ظهر المرض في سن الشباب والفتوة والقوه والعرامة كلما كان المرض خطيراً وشديداً.

وحتى عهد قريب جداً لم يكن لدى العلماء وسيلة لمعرفة الشخص الذي يحمل المرض قبل أن تظهر عليه الأعراض .. وبالتالي كان هذا الشخص لا يتلقى النصائح الكافية والواضحة بشأن زواجه وإنجابه ..

وفي الآونة الأخيرة استطاع العلماء أن يحددوا موقع المورثة الحاملة للمرض وأنها تقع على الكروموسوم الرابع، في الطرف النهائي من الذراع القصير لهذا الكروموسوم .. وبهذه الطريقة أمكن للعلماء أن يقدموا النصيحة للشخص قبل

ظهور الأعراض، وأنه سيتعرض للإصابة بهذا المرض في الأعوام المقبلة، وأنه يستطيع أن يحدد هل يتزوج أم لا؟ كما أنه يستطيع أن يحدد هل يجب أم لا؟ وقد أثار هذا الفحص بعض المشاكل الأخلاقية.. فما هي الفائدة التي ترجى من إخبار شخص سليم بأنه سيصاب بمرض عضال لا شفاء منه. وذلك قد يجعل حياته جحيناً.. وخاصة أن بعض الناس يكون خوف المرض لديهم موازيًا أو ربما أشد من المرض نفسه.

ولهذا فإن الأطباء يجعلون الخيار لإجراء هذا الفحص للشخص ذاته. كما أن هذا الفحص قد فتح آفاقاً جديدة في علم ما قبل الولادة Prenatology إذ يمكن للمرأة الحامل أن تطلب إجراء هذا الفحص إذا كان أحد الوالدين أو الأقرباء مصاباً بهذا المرض..

ويفحص الزغابات المشيمية Chorion Villus Biopsy الذي يجري في فترة مبكرة من الحمل (الأسبوع الثامن إلى العاشر) أو بفحص السائل الأمينوسي الذي يجرى في فترة متاخرة نسبياً من الحمل (الأسبوع الرابع عشر إلى الثامن عشر) يمكن زرع خلايا الجنين ودراسة الكروموسومات ومعرفة ما إذا كانت هذه المورثة المسئولة عن هذا المرض الخبيث موجودة أم لا؟ وبالتالي يمكن إسقاط هذا الجنين إذا ثبت أن الجنين يحمل المورثة المسئولة عن الإصابة بهذا المرض العضال الذي قد يتاخر ظهوره إلى سن الأربعين أو ربما بعدها. ويعطى الوالدان الحق في إjection الجنين متى ثبت أنه يحمل هذه المورثة (الجين). ومن الناحية الشرعية فهناك مذوران:

الأول: أن يتم التشخيص في فترة الحمل الأولى أي أن يكون ذلك قبل ١٢٠ يوم من بداية الحمل (التلقيح).

والثاني: هل يجوز قتل جنين لن يصاب بهذا المرض العضال إلا في سن الأربعين أو ما حولها. وربما كانت الإصابة قبل ذلك السن وربما بعدها وقد يكون في حياة هذا الشخص من الخير الكبير له وللبشرية.. فهل يجوز قتله لأنه سيصاب بالمرض بعد ٤٠ عاماً وربما بعد ستين عاماً.. ولعله يموت بسبب آخر قبل أن يموت بهذا المرض العضال.

الأعراض الأكلينيكية:

تتمثل هذه الأعراض في ثلات نقاط أساسية:

١ - حركات غير إرادية تشبه الرقص تبدأ في سن الفتولة (٣٠ - ٤٠ عاماً) وتزداد شدة مع تقدم المرض وتشمل أي جزء من الجسم وخاصة الوجه والفك الأسفل والجذع. ثم تقل هذه الحركات مع ازدياد التصلب في الجسم والجذع . Rigidity

٢ - مرض عقلي يزداد شدة مع مرور الأيام. ويبدأ بكآبة وضيق ثم يبدأ تغير في الشخصية والسلوك. وتظهر أعراض تشبه مرض الفصام (الشيزوفرنيا) . . ثم يتدهي الأمر إلى الخرف Dementia . ومع هذا فقد تبقى للمريض بصيرته إلى أيامه الأخيرة. ولهذا فإن على الأطباء وهيئة التمريض والأسرة أن يراعوا هذه النقطة حينما يتحدثون عن المرض والمريض إلى جوارهم.

٣ - إن المرض يورث بصفة سائدة.

وقد تحدث نوبات صرع أو تخلج ataxia في المشي أوإصابة للخلايا العصبية المحركة العليا مما يجعل التشخيص عسيراً . وكذلك عندما تظهر الأعراض في سن متأخرة يكون المرض في الغالب حميد العاقبة، غير خطير الشأن.

التخسيص:

١ - تاريخ العائلة المرضي يوضح الإصابة بهذا المرض.

٢ - الصورة الأكلينيكية والقصة المرضية.

٣ - الأشعة الطبقية C.T. Scan توضح ضموراً في الدماغ وخاصة في العقد العصبية القاعدية Basal ganglia وبالذات في الأنوية الذيلية Caudate nuclii . وتوضح الفحوصات نقصاً في مادة GABA وزيادة في مادة الدوبامين (على عكس مرض باركتسون).

العلاج:

لا يوجد علاج للمرض حتى الآن. ولكن الأعراض يمكن تخفيفها بالعقاقير كالتالي:

١ - المواد التي تزيد من مادة جابا مثل عقار باكلوفين Baclofen.

٢ - العقاقير المضادة للذهان Neuroleptics والتي تخفض من مادة الديوبامين. مثل عقاقير الفينوثيازين Phenothiazine (ستلازين، ميلريل، لارجاكتيل) ومثل عقار بيموزايد Pimozide. مع مضادات الكآبة. وإدخال المريض إلى المستشفى من حين لآخر لمساعدة الأهل ومساعدة المريض.

٢ - مرض التصلب الدرني (الورم الغدي الدهني) Tuberous Scler- osis (Adenoma Sebaceum)

يعتبر هذا المرض من الأمراض الوراثية التي تنتقل بصفة سائدة Auto-somal Dominant.

وتبدأ الأعراض في الظهور في العقد الأول من الحياة ويحلول سن السادسة تكون الأعراض قد ظهرت في معظم الحالات. وهي متمثلة في الآتي:

أ - حالات صرع متكررة.

ب - تخلف عقلي.

ج - وحمة أو شامة في الوجه. غالباً ما تظهر بعد ظهور الصرع والخلف العقلي بعدة سنوات وتزداد اتساعاً. وتبدأ على الأنف والوجنتين.. وتظهر على هيئة عقد صفراء اللون أو برقاillie حرشفية الملمس فيحة النظر.. وتكون متوازية ومتتماثلة الظهور على الأنف والوجنتين. وأصلها عقد في نهايات الأعصاب تحت الجلد.. وفرط غلو في الغدد الدهنية تحت الجلد.

ويوضح الفحص الباثولوجي التشرحي عقداً منتشرة في سطح وعمق الدماغ وفي القشرة من الدماغ والعقد القاعدية Basal ganglia وجذع الدماغ

والنخاع الشوكي Spinal Cord و قد يكون الجسم المتدمي Corpus callosum مفقوداً مع وجود أورام مختلفة في الكل والغدة الدرقية والغدة الثيموسية والصدر والقلب.

ويزداد المرض تقدماً بحيث أنه يقضي على حياة المريض في خلال بضع سنوات ومن النادر أن يعيش الطفل المصاب إلى ما بعد سن الخامسة عشر.. وإن كانت هناك حالات فردية استمرت إلى سن الأربعين (انظر الصورة).



صورة لامرأة مصابة بالورم الغدي الدهني Adenome Sebaceum المتشر على الأنف والوجنتين بصورة متماثلة ثم على منطقة الذقن.. وهي أيضاً مصابة بتخلف عقلي ونببات صرع. وفي أغلب الحالات تظهر الأعراض في سن السادسة أو ما حولها وتقتضي على المريض قبل سن الخامسة عشر ولكن هناك حالات مثل هذه الحالة عاشت إلى ما بعد الأربعين.

٣ - تورمات ليفية عصبية : Neurofibromatosis

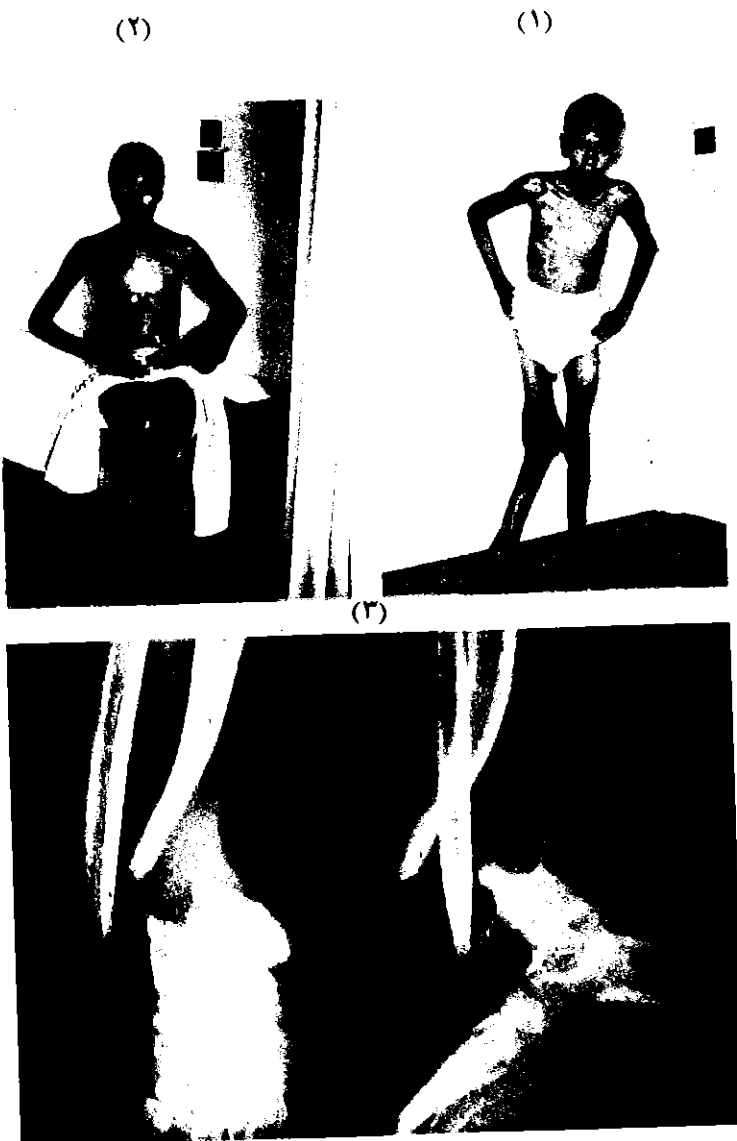
يعتبر هذا المرض من الأمراض الوراثية السائدة. وقد عرف باسم مرض فون ريكلنجهاوشن على اسم مكتشفه Von Recklinghausen's Disease.

ويتصف هذا المرض ببقع جلدية عديدة تشبه القهوة باللبن (كافي أوليه Cafe au lais spots) ثم تظهر تورمات جلدية عصبية. وتورمات عديدة في الجهاز العصبي وبالذات في النخاع الشوكي والأعصاب الطرفية. مع حدوث أورام سحائية Meningioma وأورام دبقية Gliomas في الدماغ.

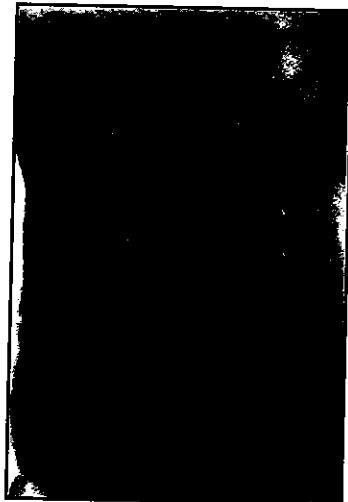
وفي كثير من الحالات يكون المرض مصحوباً بأحد الأمراض التالية:

- أ - تكيسات متعددة في الرئتين Cystic lung disease.
- ب - ورم القواطم Pheochromocytoma ويصبحه ارتفاع في ضغط الدم.
- ج - ضيق في شريان الكلي ويصبحه ارتفاع في ضغط الدم.
- د - تورمات ليفية عصبية في الجهاز الهضمي.
- هـ - سرطانات مختلفة أهمها سرطان نخاع الغدة الدرقية Medullary thyroid carcinoma.
- و - تكرر التزف وفقدان الدم وبالتالي فقر دم.
- ز - ثدن (خلل تنسج) العظام الليفي Fibrous dysplasia يؤدي إلى حدب شديد.
- ح - شلل في أعصاب الدماغ وموه الدماغ (استسقاء الدماغ Hydrocephalous).

ويبدأ المرض في الطفولة المتأخرة أو المراهقة بصورة بسيطة ثم يتقدم ببطء. ويزداد بشدة إذا حصل جمل للمرتبة. وتحدث الوفاة نتيجة الأمراض المصاحبة أو المضاعفات الشديدة أو حصول سل (درن) رئوي، ولكن الحياة قد تنتهي في كثير من الأحيان إلى سن الشيخوخة، ولا يوجد علاج لهذا المرض سوى تخفيف الآلام وإزالة الأورام جراحياً.



صور لمرضى مصابين بالتورمات الليفية العصبية كما تظهر البقع الجلدية. ففي الصورة رقم (١) هناك انتفاخ في الركبة اليمنى مع ضمور شديد في الفخذ الأيمن. ويرجع السبب في ذلك إلى إصابة الأعصاب المغذية للركبة بالتورم الليفي العصبي. وتوضح الصورة رقم (٢) تورم اليد اليسرى وإصابة المفصل نتيجة لذلك. أما الصورة السفلية رقم (٣) فهي توضح إصابة شديدة لمفصل القدم نتيجة فقدان الإحساس بسبب إصابة الأعصاب المغذية لمفصل القدم بتورم ليفي عصبي.



البقع الجلدية التي تشبه القهوة باللين
(كافيه أوليه) تعتبر من العلامات الأولية
واهamaة التي تدل في كثير من الأحيان على
وجود التورمات الليفية العصبية

. Neuro fibromatosis.



صورة لشخص مصاب بالمرض الوراثي «تورم ليفي عصبي» Neuro fibromatosis ولدى هذا المصاب معظم مواصفات المرض.. بقع جلدية متعددة تشبه لون القهوة باللين «كافيه أوليه» مع تضخم مقلة العين Bupthalmos وحدب مائل شديد Hyperostosis of skull وفرط تعظم الجمجمة Kypboscoliosis وتورمات جلدية عصبية وترى أحدها كبيرة وبارزة على الشق الأيمن من الوجه على شكل ضفيرة (ورم عصبي ضفيري)

. Plexiform Neuroma

وفي هذا المرض تكرر الأورام المصاحبة والتورمات الليفية العصبية في الجهاز العصبي وبالذات في النخاع الشوكي والأعصاب الطرفية مع حدوث أورام سحائية Meningioma والإصابة بورم القوائم Pheochromocytoma الذي يؤدي إلى ارتفاع في ضغط الدم (التوتر الشرياني). وكذلك قد يحدث ضيق في شريان الكلي ويؤدي ذلك إلى فرط التوتر الشرياني (ارتفاع ضغط الدم). وحدوث إصابات متعددة في الرئتين بما في ذلك تكيسات المتعددة Cystic lung disease والإصابة بالإلانتانس والأخماق وبالذات الدرن (السل الرئوي).

ولقد استطاع التقىم الطبي أن يزيل بعض الأورام وأن يقضي على معظم الأخماق (الالتهابات) الميكروبية ولكنه للأسف الشديد لم يستطع أن يقضي على المرض بل جعل حياة المريض أكثر معاناة بسبب امتداد عمره.

مرض الودانة : Achondroplasia

مرض وراثي ينتقل كصفة سائدة Autosomal Dominant أي أن نصف الذرية من البنين والبنات سيصابون (في الغالب) بهذا المرض. والغريب حقاً أن كثيراً من المصاين لم يرثوا ذلك المرض عن والديهم الأصحاء. وإنما كان المرض نتيجة طفرة وراثية Mutation في أحد الجينات المسسيطرة على نمو الأطراف.

وفي هذا المرض يكون نمو الوجه والجذع طبيعياً جداً بينما الأطراف العلوية والسفلى قصيرة جداً.

وليس هذا المرض خطيراً ولا يسبب تخلف عقلي ولا يوجد منه أي ضرر سوى القزامة وتأثيرها النفسي على بعض الأشخاص.. وكثير من هؤلاء الأشخاص أذكياء جداً ويتسمون مناصب عالية في الحياة.. وهذا فإن تشخيص هذا المرض في الجنين بالمجات الصوتية ينبغي أن لا يزعج الوالدين.. وأغلب حالات التشخيص إنما تتم في الواقع في مرحلة النمو بعد الولادة بستين أو ثلات.



صورة لطفل مصاب بمرض الودانة حيث الوجه سليم والجبهة بارزة وانخفاض بسيط في أرببة الأنف وعقد قصيرة في العادة وجذع سليم وأطراف قصيرة جداً .
ينبغي التفريق بين هذه الحالة التي لا تعاني من أي مرض عقلي أو مختلف ذهني وبين بعض الأمراض المشابهة والتي تعاني من تخلف عقلي والتي قد تصاحبها تشنجات ونوبات صرع .

الفصل الحادي عشر

الأمراض الوراثية المتنحية

الأمراض الوراثية المتنحية Autosomal Recessive

توريث هذه الأمراض المتنحية عندما يحمل الأب والأم كلاهما الصفة الوراثية فينقلانها إلى جميع ذريتها (حسب قانون مندل).

وإذاً أن الصفة الوراثية موجودة على كلا الكروموسومين المجاورين فإن المرض لا يحدث أو الصفة لا تظهر إلا إذا كانت هذه الصفة قد انتقلت من الأب والأم كلاهما إلى أحد الأولاد (ابناً أو بنتاً).

والحامل للصفة يسمى Heterozygous (أي متغاير الزيجوت) بينما المصاب يسمى Homozygous (أي متجانس الزيجوت). . وهناك العديد من الأمراض التي توريث بصفة متنحية والتي عددها مكوسيك عام ١٩٧٥ فوجدها ٩٤٧ مرضًا متنحيًا ثم زاد العدد وتجاوز الألف بكثير في نهاية عام ١٩٨٨.

ومن أشهر هذه الأمراض المتنحية مرض فقر الدم المنجل Sickle cell anemia ومرض الثالسيميا (فقر دم انحلالي) وبيلة الفنيل كيتون Phenyl Ketonuria والتليف الكيسي Cystic Fibrosis. . ومرض تي ساك Tay Sach's وهذا المرض الأخير يكاد يقتصر على اليهود من أصل اشكنازي . . وينتشر التليف الكيسي لدى البيض من أصل قوقازي بينما هو نادر الحدوث جداً لدى السود.

أما فقر الدم المنجل Sickle cell anemia فمتشر لدى السود وفي المناطق التي تنتشر فيها الملاريا إذ وجد أن حامل المورثة (الجين) لديه مقاومة أكبر لهذا المرض.

وأما مرض فقر الدم المعروف باسم الثالاسيميا Thalassemia فيكاد ينحصر في منطقة حوض البحر الأبيض المتوسط والبلاد العربية، وفي بعض مناطق شرق آسيا.

ويعتبر فقر الدم الناتج عن المنجلية والثالاسيمية أكثر الأمراض الوراثية المنتشرة انتشاراً في العالم حيث يولد كل عام ما لا يقل عن مائتي ألف طفل مصابون إصابة شديدة بأحد هذين المرضين الخطيرين في الحالات متجانسة .Homozygous الريجوت

: Sickle cell anemia

إن هذا المرض منتشر في المناطق التي تعاني من انتشار الملاريا. ويعتبر وجود المورثة على صفة متغيرة Heterozygous في الشخص ذات نفع حيث أن قدرته على مقاومة الملاريا تكون قوية .. ولا تتحطم كرات الدم الحمراء عندما يهاجمها بلازموديوم الملاريا بسهولة ..

ولهذا يكثر عدد الذين يحملون هذه الصفة في إفريقيا وبالذات المنطقة الاستوائية وتحت الاستوائية .. وفي الأفارقة الذين هاجروا إلى الولايات المتحدة وفي الحبشة .. وفي اليمن الشمالي والجنوبي (وجود عنصر حشبي منذ أيام أبرهة) وفي جنوب المملكة العربية السعودية وفي مناطق متعددة من الشرق الأوسط واليونان والهند ..

ويقدر عدد الذين يحملون هذه الصفة في إفريقيا بـ ٢٠ بالمائة من السكان وفي العنصر الإفريقي في الولايات المتحدة ١٠ بالمائة من السود .. وهو بنسبة أقل في البلاد العربية والهند.

ونتيجة التزاوج بين رجل وامرأة يحمل كلاهما المورثة (الجين) فإن ربع ذريتها سيولدون مصابين بهذا المرض.

وقد قدرت منظمة الصحة العالمية أن هذا المرض يسبب وفاة ٨٠ ، ٠٠٠ طفل كل عام^(١) ولا بد لكي نفهم هذا المرض أن نعرف نبذة بسيطة عن الهيموجلوبين وتركيبيه .

الهيموجلوبين (اليحمر) (خضاب الدم):

الهيموجلوبين هو المادة الموجودة في خلايا الدم الحمراء (كرات الدم الحمراء لأنها بدون أنوية) وهو مسئول عن حمل الأوكسجين من الرئتين وتوصيله إلى الأنسجة. كما أنه مسئول أيضاً عن حمل ثاني أوكسيد الكربون من الأنسجة وتوصيله إلى الرئتين.. وهذا فهو ذو أهمية بالغة.

وتحتوي كل كررة دم حمراء على 5 ميكرومتر من الهيموجلوبين. وذلك يعادل ٢٨٠ مليون جزيئي (Molecule) وزنها ٣٠ بيكلوجرام (١ / مائة مليون من الجرام) وتقوم كل خلية حمراء بما تحويه من هيموجلوبين بحمل ٢٥٠ مليون جزيئي من الأوكسجين في كل ضربة من ضربات القلب ودورة من دوراته فتأخذها وتحملها من الرئتين وتسلمها الأنسجة والخلايا في الجسم كلها^(١). إذ لا يمكن أن تعيش الخلايا بدون الأوكسجين.. وهو الذي وصفه القدماء بأنه سر الحياة وقال فيه ابن القيم في كتاب الروح أنه جسم نوراني علوى خفيف متحرك ينفذ في جوهر الأعضاء ويسري فيه سريان الماء في الورد وسريان الدهن في الزيتون والنار في الفحم. فما دامت الأعضاء صالحة لقبول الآثار الفائضة عليها من هذا الجسم اللطيف، بقي ذلك الجسم اللطيف مشابكاً لهذه الأعضاء وأفادها هذه الآثار من الحس والحركة الإرادية».

وقد وصفه الإمام الغزالي في كتابه «شرح عجائب القلب» من موسوعته الفذة: إحياء علوم الدين حيث تحدث عن أحد معانى الروح فقال: «جسم لطيف منبعة تجويف القلب الجسماني، فيتشير بواسطة العروق الضوارب (الشرايين) إلىسائر أجزاء البدن. وجريانه في البدن وفيضان أنوار الحياة والحس والبصر والسمع والشم منها على أعضائها، يصاهي فيضان النور من السراج الذي يدار في زوايا البيت فإنه لا يتنتهي إلى جزء من البيت إلا ويستثير به. والحياة مثالها النور الحاصل في الخليان، والروح مثالها السراج، وسريان الروح

Schechter A: Hemoglobin Structure and Function. In:

(١)

Wyngaarden J, Smith L (eds): Cecil Textbook of Medicine, Philadelphia, Saunders Co.
1985 (17th edition): 915-918.

وحركته في الباطن مثال حركة السراج في جوانب البيت بتحريك محركه.. والأطباء إذا أطلقوا لفظ الروح أرادوا به هذا المعنى وهو بخار لطيف أنضجه حرارة القلب».. ثم جاء ابن النفيس وشرح أن منبع هذا البخار ليس تجويف القلب بل الرئتين وأنه يأخذ هذا البخار من الرئتين وينقله إلى القلب. ومن القلب إلى العروق الضوارب (الشرايين) إلى سائر أنحاء الجسد^(١).

ومن المعلوم أن الاحتراق لا يتم إلا بوجود الأوكسجين.. ولهذا فإن الطاقة المطلوبة لعمليات الحياة المعقّدة لا يمكن أن تتم بدون وجود هذا الغاز الذي وصفه علماؤنا الأجلاء من أمثال ابن القيم والغزالى بأنه بخار لطيف واستطاع العلامة الطبيب الفذ الفقيه ابن النفيس أن يدرك أن مصدره الرئتين وليس القلب.. وأن الدم يحمل هذا البخار اللطيف من الرئتين إلى القلب ومن القلب إلى سائر الجسم بواسطة العروق الضوارب (الشرايين) وذلك قبل أن يظهر لافوزيه ليحدثنا عن الأوكسجين بمئات السنين وقبل أن يظهر ولIAM هارفي ليحدثنا عن الدورة الدموية بمئات السنين كذلك..

وقد اعتمد الغربيون الأوّلبيون على تلك المكتشفات الهامة لابن النفيس وأدعوهـا لأنفسهم على عادتهم في نكران آثار الأمم الأخرى ونسبة كل اختراع واكتشاف لحضارتهم.

وإذا كانت خلية الدم الحمراء (كرة الدم) تنقل في الثانية الواحدة ما بين ٢٥٠ مليون إلى ٣٠٠ مليون جزئي Molecule من الأوكسجين فكم يا ترى ينقل الhimemoglobin الموجود في ٢٥ مليون مليون كرة دم حمراء في خلال عمر الإنسان المديد.. إنها تريليونات التريليونات مع أضعاف أضعافها من جزيئات الأوكسجين التي تنقلها هذه المادة الهامة المعروفة باسم himemoglobin.

تركيب الهيموجلوبين:

باختصار وببساطة شديدة، إن الهيموجلوبين مكون من مادة تعرف باسم

(١) انظر تفصيل ذلك في كتابنا: موت القلب أو موت الدماغ، فصل الروح ٣٧-٥٧، الدار السعودية، جدة ١٩٨٦.

هيم Haem ملتصقة بأربعة سلاسل من البروتين تعرف باسم الجلوبين. والهيم مركب من حديد في الوسط وهو الذي يقوم بحمل الأوكسجين وبأربع حلقات من البيرول Pyrol rings هي التي تكون عند تحطم كرة الدم مادة الصفراء Bilirubin.

وأما الجلوبين فهو على هيئة أربع سلاسل مكونة من الأحماض الأمينية التي تبلغ 128 (أو ما حولها) في كل سلسلة.. وكل سلسلتين متشابهتان تماماً. والغريب حقاً أن هذه السلاسل تختلف في الجنين عنها بعد الولادة.. وفي مرحلة الجنين الأولى تكون هناك سلسلة معروفة بحرف ب (أبيسلون الإغريقي) ثم ما تثبت هذه السلسلة أن تخفي لتحمل محلها في الجنين سلسلة معروفة باسم جاما 8 (أحد الحروف الإغريقية الموازية لحرف الجيم).

وعندما يؤخذ دم جنين يكون الجلوبين مكون من أربع سلاسل:

سلسلتين تسمى كل واحدة منها ألفا (حرف ألف).
وسلسلتين تسمى كل واحدة منها جاما (حرف الجيم).

وهي تكتب لذلك $\alpha_2 \beta_2 \gamma_2 \delta_2$ (أي اثنين من سلسلة ألفا واثنين من سلسلة جاما) وعندما يولد الطفل يكون ٧٠٪ من دمه من هذا النوع وهو يعرف باسم هيموجلوبين الجنين (أو الحميل) Fetal Hemoglobin. ويحل محله عامين بعد الولادة ينخفض هذا الهيموجلوبين إلى ٣ بالمائة فقط. ويكون الباقى من هيموجلوبين آخر هو هيموجلوبين البالغين.

هيموجلوبين البالغين Hb A:

ويتكون الجلوبين من سلسلتين من ألفا وسلسلتين من بيتا (حرف ب) وتكتب هكذا $\beta_2 \alpha_2$. ويشكل هذا الهيموجلوبين ٩٥-٩٧٪ بالمائة من الهيموجلوبين في البالغين الأسواء.. وأما الخامسة بالمائة الأخرى فتحتوي على هيموجلوبين الجنين (أو الحميل) وهيموجلوبين آخر يدعى A_2 .

هيوموجلوبين A₂:

وهو مكون من سلسلتين من ألفا وسلسلتين من دلتا (حرف الدال الإغريقي). ويكتب هكذا $\alpha_2 \delta_2$.

وهكذا نجد أن سلسلة ألفا (حرف ألف الإغريقي) أساسية موجودة في كل أنواع الهيموجلوبين الطبيعي في مراحل الجنين الأولى وبالتالي وفي مرحلة الطفولة وفي مرحلة البلوغ.

بينما تختلف السلسلة الأخرى في مرحلة الجنين الأولى هي ابسلون (حرف E الإغريقي) وفي مرحلة الجنين المتأخرة هي سلسلة جاما.

ما هو سبب مرض المنجلية «Sickle cell»:

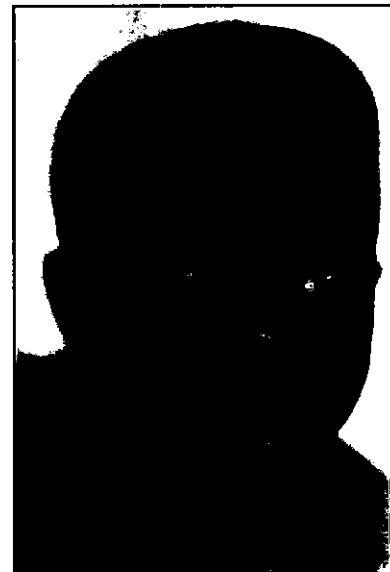
في مرض المنجلية، فإن الهيموجلوبين مكون من أربع سلاسل طبيعية في مظهرها العام، فهناك سلسلتان من ألفا وسلسلتان من بيتا.. ولكن هناك خلل بسيط جداً في مظهره، ولكنه هام في تجربة. ففي السلسلة بين الطويلة والمكونة من أكثر من مائة وعشرين حمضأً أمينياً. هناك الحامض الأميني الموجود في الموقع رقم 6 نجده قد تغير.. فبدلاً من الحامض الأميني الجلوتاميك Glutamic acid نجد الحامض الأميني فالين Valine وهذا الخلل ي sisir ضمن مئات الأحماض الأمينية الموضوعة تماماً في مكانها الصحيح يؤدي إلى خصائص جديدة للهيموجلوبين بحيث أنه يصبح أكثر قابلية للتلزّن، وعندما ينحسر في الشعيرات الدقيقة يؤدي إلى انحلال الخلايا (كرات الدم الحمراء) كما أن نقص الأوكسجين لأي سبب (مثل الأماكن المرتفعة التي يقل فيها ضغط الهواء وبالتالي تقل نسبة ضغط الأوكسجين، أو في حالات الالتهابات الرئوية حيث يقل نفوذ الأوكسجين أو وجود مرض في الرئتين أو في القلب أو استخدام العقاقير المؤكسدة مثل السلفاد وغيرها والتي تؤدي إلى نقص الأوكسجين) كل هذه الأسباب تؤدي إلى اختلال في الهيموجلوبين و يجعل شكله غير طبيعي في داخل كررة الدم الحمراء التي تبدو بشكل منجل Sickle cell وهذه الخلايا المنجلية سرعان ما تلتتصق وتؤدي إلى

حدوث جلطات متعددة في الجسم، وخاصة في الطحال وفي العظام. وقد تحدث تلك الجلطات في الدماغ.. وفي أثناء الحمل تحدث في المشيمة.

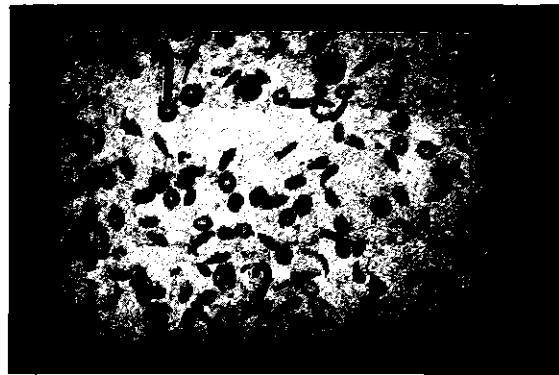
وهكذا تسبب الخلايا المنجلية:

١ - فقر دم انحلالي لأنها تتكسر قبل نهاية عمرها الطبيعي (تعيش كررة الدم الحمراء حوالي ١٠٠ - ١٢٠ يوماً).

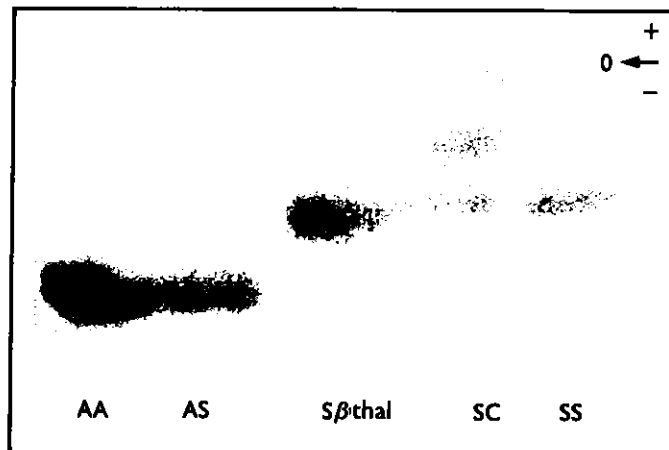
٢ - جلطات متعددة في الأعضاء المختلفة والأطراف.



صورة لوجه طفل يعاني من مرض المنجلية ويرى بوضوح تضخم الجبهة والجمجمة بسبب نشاط نقي العظام (نخاع العظام) الذي يؤدي إلى تضخم عظام الجبهة والجمجمة مع رقتها. أما صورة اليد فتوضح الالتهاب الذي حصل في عظام السلاميات بسبب الجلطات المتكررة.



صورة توضح خلايا الدم الحمراء لمريض مصاب بالمنجلية. لاحظ كرات الدم الحمراء الغريبة الشكل. رقم (١) خلايا هدفية Target cell ورقم (٢) خلايا منجلية Sickle cell. ويمكن توضيح الخلايا المنجلية بوضع الدم في مادة تتحدى مع الأوكسجين.



يمكن معرفة أنواع الهيموجلوبين في الدم بواسطة فحص الرحلان الكهربائي Electrophoresis وتوضح الصورة عدة أنواع من الهيموجلوبين كالتالي: هيموجلوبين طبيعي باللغ AA، هيموجلوبين يحمل الصفة المنجلية AS من أحد الآباء فقط. وهذا لا يظهر عليه المرض وإذا تزوج مثل هذا الشخص بأخر له نفس الصفات فإن ربع الذرية يصابون بالمنجلية وهو هيموجلوبين SS. وقد يكون الأمر أشد تعقيداً فإذا كان المصاب مورثة المنجلية من أبيه مثلاً ومورثة (جين) الثالاسيمية Thalassemia من أمه فيكون الهيموجلوبين مكوناً من كلتيها معًا هكذا S B thal. كما قد يحمل الشخص هيموجلوبين من نوع «C» من أحد والديه وهيموجلوبين المنجلية من الوالد الآخر فيكون الوضع هكذا SC. وهو مرض أقل خطورة من المنجلية الخالصة أو الثالاسيمية الخالصة.



صورة بالأشعة لظام الكف لمريض يعاني من المنجلية. وتوضح الأشعة تأثير الجلطات المتعددة على العظام الصغيرة وعظم المشط والسلاميات بحيث أنها ضمرت ضموراً شديداً.



يداً طفل مصاب بالمنجلية. وترى اليدين متورمتين بسبب الالتهاب الشديد في عظام الأصابع والسلاميات نتيجة حدوث الجلطات.

التشخيص:

يمكن تشخيص المنجلية بطبيعة الحال في الأطفال والكبار كما يمكن تحديد الشخص الحامل للجين (المورثة) وذلك بدراسة الرحلان الكهربائي للهيماوجلوبين. والأهم من ذلك بالنسبة لموضوعنا هو أنه يمكن معرفة دم الآبوبين ونوع الهيماوجلوبين فيها وبالتالي تحديد مدى إمكانية إصابة الجنين فإذا كان الآبوان يحملان هيماوجلوبين المنجلية S (Carrier State) فإن ربع الذرية سيصابون بالمرض (SS) وربع الذرية سيكونون سليمين تماماً والنصف الباقى سيحملون هيماوجلوبين المنجلية بصفة متتحية ولن يظهر عليهم المرض.. طبعاً هذا الكلام حسب قانون مندل. وهو يوضح مدى الاحتمالات فقط. أما الواقع فامرء قد مختلف.. كذلك فإن الطبيب بهذه الطريقة لا يستطيع أن يحدد هل الجنين مصاب أم لا؟

إذن لا بد من معرفة هل الجنين مصاب بالمنجلية أم لا؟ أو بالثالاسيمية وأى نوع منها وما هي مدى درجة الإصابة. كل هذه الأسئلة نستطيع الإجابة عليها إذا تم إجراء أحد الفحوصات التالية:

- ١ - تحليل دم الجنين Fetal blood وذلك عبر الجبل السري ويمكن أن يتم ذلك في الأسبوع السادس عشر - الثامن عشر من الحمل.
- ٢ - تحليل عينة من الزغابات المشيمية Chorin Villus Biopsy وميزة هذا الفحص أنه يمكن أن يجري في الأسبوع الثامن - العاشر من الحمل.. وإذا استطعنا التعرف على نوعية المرض بالضبط، يمكن وضع هذه المعلومات كاملة لدى الآبوبين.. وفي البلاد الغربية يكون لها الخيار في إجراء الإجهاض.
- ٣ - بزل السلى وتحليل الخلايا لمعرفة نوع الهيماوجلوبين بواسطة تحليل DNA الخلايا. ويجرى في الأسبوع السادس عشر من الحمل. وبالنسبة لل المسلمين لا يمكن إجراء الإجهاض بعد ١٢٠ يوم من الحمل (من بداية التلقح) كما أن إجراء الإجهاض وقت الجنين يستطيع العيش والحياة، وإن كان بمرض ومنففات، يعتبر أمراً خطيراً ويحتاج إلى مزيد من التروي وإعادة النظر.. كثير من الفقهاء والأطباء يميلون إلى ترك هذا الجنين ويعتبرون قتله جريمة، حتى وإن كان قبل المائة والعشرين يوماً، بينما يرى آخرون أن قتله في

مرحلة الحمل يقلل من معاناة الوالدين والأسرة.. وهو أمر يدخل في موضوع قتل الرحمة مع اختلاف وقت إجرائه.

مرض الثلاسيميا : Thalassemia

يعتبر مرض الثلاسيميا من أكثر الأمراض الوراثية انتشاراً في العالم. ويوازي إن لم يفوق مرض المنجلية.. وبينما يتشر مرض المنجلية في السود غالباً، نجد أن مرض الثلاسيميا يتشر بصورة خاصة في بلدان حوض البحر الأبيض المتوسط ومنطقة الشرق الأوسط وشرق آسيا.. ويؤدي هو والمنجلية إلى وفاة مائتي ألف طفل كل عام كما تقدم ذكره.

ما هي الثلاسيميا؟

لقد شرحتنا كيفية تركيب الهيموجلوبين. وقلنا إن الجلوبين مكون من أربع سلاسل طويلة من الأحماض الأمينية التي تكون متعدد البيتايد Poly peptides وكل سلسلتين تكون متشابهتين تماماً.

وبالنسبة للإنسان البالغ فإن ما بين ٩٥ و٩٧ بالمئة من الهيموجلوبين يكون من نوع A الذي يتكون من سلسلتين من سلاسل «ألفا» وسلسلتين من سلاسل بيتا.

وفي مرض المنجلية السابق ذكره فإن الخلل يكمن في استبدال حمض أميني في الموقع ٦ من السلسلة «بيتا» حيث يستبدل حامض الجلوتاميك بحامض الفالين. أما في مرض الثلاسيميا فإن الخلل يكمن في فقدان السلسلة «ألفا»، (وهو مرض نادر الحدوث، فإن كان تماماً سبب موت الجنين في مرحلة مبكرة من حياته في الرحم) أو فقدان للسلسلة بيتا.

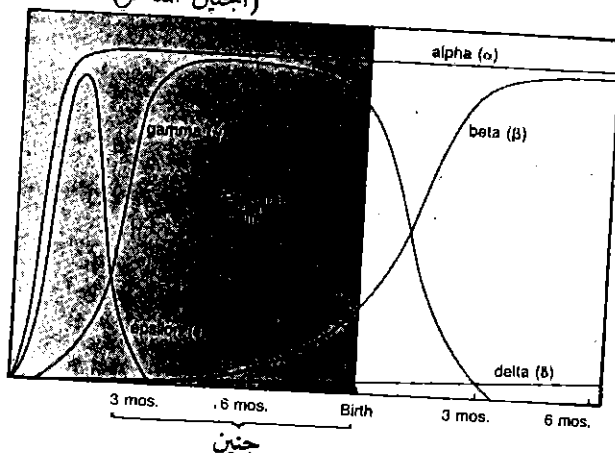
وقد يكون فقدان تماماً وتستبدل كلا السلسلتين بيتا سلسلة أخرى. وعادة ما تكون جاما الموجودة في الجنين (قبل الولادة) أو يكون الاستبدال ناقصاً بحيث توجد مع سلسلة بيتا سلسلة أخرى. وذلك يعتمد على نمط الوراثة. فإن كان الشخص قد تلقى من والديه، كلاهما، المرض فإنه يكون فاقداً للسلسلة بيتا فقداناً تماماً (وأحياناً كما قلنا السلسلة ألفا) وإن ورث ذلك من أحد أبويه فقط فإن فقدان يكون غير تام. ويعتبر بذلك حاملاً للمرض Heterozygous وقد تظهر عليه بعض أعراض المرض الخفيفة جداً، بينما نجد المريض

Homozygous يعني من أنيميا (فقر دم) انحلالية شديدة مع وجود أعراض أخرى كثيرة سنتعرض لها بعد قليل.

أنواع الهموغلوبين في الإنسان في مراحل عمره:

النسبة المئوية عند الولادة	النسبة المئوية في الإنسان البالغ	التركيب من السلالسل	نوع الهموغلوبين
% ٥٠ - ١٠ كمية ضئيلة	% ٩٧	$\alpha_2 \beta_2$	A
% ٩٠ - ٥٠ لا يوجد إلا في الجنين في مرحلة مبكرة	% ٣ - ١,٥ أقل من ١ لا يوجد لا يوجد	$\alpha_2 F_2$ $\alpha_2 \gamma_2$ $\epsilon_2 \epsilon_2$ $\alpha_2 \epsilon_2$	A_2 F (جنين) جاور (١) جاور (٢)
			الرموز: Adult = A (البالغ) A ₂ = (البالغ رقم ٢)

- (حرف ألف الإغريقي) α = سلسلة «ألفا» توجد في البالغ بكمية كبيرة (% ٩٧)
- (حرف ب الإغريقي) β = سلسلة بيتا
- (حرف دال الإغريقي) δ = سلسلة دلتا
- (حرف الجيم الإغريقي) γ = سلسلة جاما
- (حرف إي الإغريقي) ϵ = سلسلة ايسلون
- (حرف الزاي أو Z) ζ = سلسلة زيتا (الجنين المتأخر)
- (حرف بيتا) β : توجد في البالغ بكمية ضئيلة (% ٣ - ١,٥)
- (حرف دال متاخر) δ : توجد في الجنين في مرحلة متاخرة وعند الولادة
- (حرف الجيم متاخر) γ : توجد في الجنين في مرحلة مبكرة
- (حرف إي متاخر) ϵ : لا توجد إلا في الجنين في مرحلة الحمل
- (حرف الزاي أو Z) ζ : من الحمل ثم تختفي تماماً في مرحلة الحمل



أنواعthalassemia:

عندما وصف الدكتور كولي Cooly مرض الثالاسيميا، كانت حالاته التي تحدث عنها تمثل النوع الشديد من فقدان السلسلة بيتاً. وأطلق عليها في ذلك الحين أنيميا كولي. ثم تبين للعلماء أن هناك نوعاً خفيفاً فسما النوع الأول الثالاسيميا الشديدة أو الكبيرة Thalassemia Major وسمى النوع الثاني الثالاسيميا الخفيفة أو الصغيرة Thalassemia Minor. ثم تقدم العلم وعرف أن ذلك المرض يرجع إلى فقدان السلسلة «بيتا» بدرجات متفاوتة في الشدة، ثم عُرف أن هناك نقصاً أو انعداماً للسلسلة «ألفا» فتتجزء عن ذلك تقسيم جديد:

الثالاسيميا بيتا β Thalassemia Beta

والثالاسيميا ألفا α Thalassemia Alpha

وستتحدث عن كل واحدة منها وما يندرج تحتها بشيء من الإيجاز.

الثالاسيميا ألفا:

أوضحت الدراسات المتقدمة في علم الكروموسومات والجينات (المورثات) أن المورثات المسئولة عن تصنيع السلسلة ألفا موجودة على الكروموسوم رقم 16 وينوجد منها اثنان (المورثة والإحليل). وهكذا على الكروموسوم المقابل رقم 16. وبما أن الشخص يتلقى إليه كروموسوم من الأب وكروموسوم آخر من الأم. فإن جملة المورثات المتحكمة في السلسلة ألفا، أربعة.

ولهذا فإن فقدان المورثات الأربع يؤدي إلى مرض خطير يؤدي إلى موت الجنين وإجهاضه أو إلى نزوله ميتاً وينزل المولود متوفياً نتيجة حدوث هبوط شديد في القلب (استسقاء عام للحمل Fetal Hydrops) وعند فحص الدم وتحليل الهيموجلوبين يتبيّن عدم وجود السلسلة ألفا البتة واستبدالها بالسلسلة جاما بحيث تكون السلسل الأربعة جيغاً من نوع جاما ويسمى هذا النوع من الهيموجلوبين على اسم الطبيب الذي اكتشفه وهو بارتس Barts (٨٤).

ويؤدي فقدان ثلاثة من المورثات للسلسلة ألفا إلى فقر دم شديد ولكن الجنين يعيش وينزل حياً في معظم الأحوال. وعند تحليل الhimoglobin يتبيّن أن هناك كمية سليمة من himoglobin (F) الموجود في الأجنة والمواليد، تبلغ قرابة ٧٠ بالمائة. و٢٥٪ من himoglobin بارتس Barts (٤٨) ولكن سرعان ما تستبدل بهimoglobin من نوع آخر هو himoglobin H المكون من أربع سلاسل من بيتا (β_4) = HbH وفي هذه الحالة يكون المولود مصاباً بفقر دم انحلالي وتتضخم الطحال. ويعيش هؤلاء الأطفال برضهم إلى سن البلوغ وما بعده.

أما فقدان اثنين من المورثات للسلسلة ألفا فيؤدي إلى أنيميا (فقر دم) انحلالية خفيفة. وتكون كرات الدم صغيرة الحجم Microcytosis ولا تتضخم الطحال ويعيش معظم هؤلاء الأشخاص حياة عادية أو شبه عاديه. ويتعروضون لمزيد من فقر الدم عند وجود التهابات رئوية أو نقص في الأوكسجين ولكن من النادر أن يحتاجوا لنقل دم. وتسمى هذه الحالات ثالاسيميا ألفا رقم ١ (Thalassemia ١) وعند فحص himoglobin لدى المولودين حديثاً والمصابين بهذا المرض، يتبيّن وجود كمية ضئيلة من himoglobin بارتس Barts H المكون من أربع سلاسل من سلسلة جاما ٨٤ . ولكن سرعان ما تختفي هذه السلاسل ليحل محلها himoglobin طبيعي أو himoglobin (β_4) H.

ويؤدي فقدان مورثة واحدة من المورثات الأربع للسلسلة ألفا إلى صغر حجم كرات الدم الحمراء مع عدم وجود أعراض أنيميا (فقر دم). ويكون تكوين himoglobin طبيعياً تقريباً ما عدا نقص بسيط في السلسلة ألفا. ويسمى هذا النوع من الثالاسيميا الثالاسيميا ألفا رقم ٢ (Thalassemia ٢) . ويكون تكوين himoglobin F و A_2 طبيعياً. ويستبدل himoglobin F بعد الولادة تدريجياً بالhimoglobin A وهذا فإن معرفة هذا النوع من الثالاسيميا ليس منها إلا في معرفة طريقة توريث هذا المرض، وإذا تزوج شخص من هذه الفصيلة امرأة مشابهة له فإن بعض الذرية سيتعروضون لإصابة أشد.

الثلاسيميا بيتا β Thalassemia :

ينتشر هذا النوع من الثلاسيميا في منطقة حوض البحر الأبيض المتوسط وخاصة في إيطاليا (١٠ - ٥٠) بالمائة من المواليد يحملون المورثة) واليونان (٥ - ١٠ بالمائة) وقبرص وتركيا والبلاد العربية.. وفي المملكة العربية السعودية وجد بعض الباحثين^(١) أن حملة مورثة (جين) الثلاسيميا بيتا يبلغون ٣٥ من كل ألف (٣،٥٪) بينما حملة الهيموجلوبين (S) (المنجلية) يبلغون ٦٨ من كل ألف. كما يوجد هذا المرض وحملته في الهند وفي شرق آسيا (تايلاند على وجه الخصوص).

وقد تبين من الدراسات في علم الكروموسومات والجينات (المورثات) أن المورثات المسئولة عن تصنيع السلسلة بيتا موجودة على الكروموسوم رقم ١١ فهناك المورثة (الجين) والإليل allele. أحدهما من الأب والأخر من الأم. ويمكن اعتبار أن الوراثة تكون بصفة متمنية. ولكن المرض يظهر إما بصورة خفيفة Minor Thalassemia وهو عندما يرث الشخص الجين من أحد الآبوبين فقط. أو بصورة شديدة كبيرة Major Thalassemia وهو عندما يرث الشخص الجين من الآبوبين كلاهما معاً. (وقد يسمى هذا النمط من الوراثة سائداً).

ويختلف الأمر هنا عن الثلاسيميا ألفا التي تحمل المورثات (الجينات) على الكروموسوم ٦ والتي سبق أن شرحناها.. فهناك أربعة جينات للسلسلة ألفا. بينما في السلسلة بيتا لا توجد إلا مورثتان فقط..

وفي الثلاسيميا ألفا تفقد واحداً أو أكثر من المورثات (الجينات).. وهاهنا لا يفقد المورث (الجين) المسئول عن السلسلة بيتا ولكنه مصاب بخلل في الجين المسئول عن تكوين الحامض النووي الريبي (m R N A) الرسول الذي يقوم بحمل الرسائل لصنع السلسلة البروتينية.

على أية حال. قد يكون الخلل شديداً في الحامض النووي الرسول m R N A فيؤدي ذلك إلى عدم تكون السلسلة بيتا. ويرمز لهذه الحالة هكذا

Munshi V et al: The frequencies of HbS, α and β Thalassemia in Saudi Arabia: Preliminary National values. Saudi Med J 1989, 10 (1): 62-65. (١)

β^0 . وهذا أمر نادر الحدوث لحسن الحظ. والأمر الأكثر حدوثاً هو وجود كمية β^+ ولو قليلة من السلسلة بيتا هكذا.

كانت الصورة الأكلينيكية والباثولوجية تقسم إلى نوعين فقط وهما:

١ - **الثلاسيميا الكبيرة Thalassemia Major** وهي التي كانت تعرف باسم كولي Cooleys anemia وهي التي تصيب الذين ورثوا الجينات من كلا الأبوين.

٢ - **الثلاسيميا الصغيرة Thalassemia Minor** وهي التي تصيب من ورث الجين من أحد الأبوين فقط. ويسمى Heterozygous ويكون المرض لديه خفيفاً جداً متمثلاً في صغر حجم كرات الدم الحمراء ونقص بسيط في الهيموجلوبين وخاصة عند حدوث حمل.

هذا هو التقسيم السابق. والتقطيع الحالي أشد تعقيداً إذ يقسم الحالات إلى أربعة:

١ - **الثلاسيميا بيتا الصغيرة جداً Minima**:
ولا توجد لدى هؤلاء الأشخاص مشكلة فقر الدم. ويعتبر حاملاً فقط للجين.

٢ - **الثلاسيميا بيتا الصغيرة Minor**:
وفي هذه الحالة تكون كرات الدم صغيرة الحجم Microcytosis (الحجم أقل من ٧٥ ميكرومتر)*، رغم أن كمية الهيموجلوبين تكون في الغالب في حدود الطبيعي أو بها نقص بسيط. وعند تحليل الهيموجلوبين بالرحلان الكهربائي نجد زيادة في هيموجلوبين A₂ (أكثر من ٣ بالمائة من كمية الهيموجلوبين) وزيادة في هيموجلوبين الحميل HbF ولكن بنسبة لا تزيد عن ٥ بالمائة من كمية الهيموجلوبين. وقد يحدث فقر دم وخاصة أثناء الحمل وينقص

* ميكرومتر = ١ / مليون، وتدعى فيملولتر.

الهيموجلوبين إلى ٨ - ١٠ جرامات في كل مائة مليلتر من الدم (الطبيعي للمرأة ١٢ - ١٤ جرام).

٣ - الثالاسيميا بيتا المتوسطة : **β Thalassemia Intermedia**

وهذه الحالة تتوسط بين الثالاسيميا الصغيرة Minor والشديدة Major وتكون الأنيميا متوسطة بحيث أنها لا تحتاج في الغالب إلى نقل دم للمرضى حيث يتراوح الهيموجلوبين ما بين ٧ و ١٠ جرامات لكل ١٠٠ سم من الدم. وتتضخم الطحال كما تكون هناك زيادة في نشاط نخاع العظام مما يؤدي إلى توسيع العظام في الأطراف والجمجمة وتبعد فيها علامات أشعة الشمس «Sun rays» أو علامات الزجاج المطحون ground glass.. في صور أشعة العظام.

ويعيش هؤلاء المصابين حتى يتعدوا مرحلة البلوغ. ومن النادر أن تحدث الوفيات قبل البلوغ بسبب هذا المرض.

٤ - الثالاسيميا بيتا الكبيرة (الشديدة) : **β Thalassemia Major**

وفي هذه الحالات يرث الشخص الجين المصاب من الآباء كلاهما ويسمى Homozygous وظاهر الأنيميا في فترة الطفولة الباكرة متمثلة في فقر دم شديد. وكرات الدم صغيرة الحجم مع وجود خلايا هدفية Target cells وخلايا حمراء بأنوية nucleated Red cells وخلايا شبكيّة Reticulocytes. وذلك لفترط نشاط نوى العظام (نخاع العظام) حيث تصنع كرات الدم الحمراء ليستبدل الخلايا التي تموت بسرعة قبل أوانها. (في الشخص العادي تعيش كرة الدم الحمراء ١٠٠ - ١٢٠ يوماً بينما في هذه الحالة لا تعيش كرة الدم سوى ٥٠ - ٦٠ يوماً أو ربما أقل) ويعود ذلك إلى العلامات المميزة في العظام ونقططها وإصابة عظام الوجه والجمجمة والعظام الطويلة.. وتبعد علامات أشعة الشمس Sun rays أو علامات الزجاج المطحون Grand glass في صورة أشعة العظام كما تتضخم الطحال تضخماً كبيراً في معظم الحالات.

ويتحلّل الهيموجلوبين بواسطة الرحلان الكهربائي يتبيّن عدم وجود السلسلة بيتا B^0 أو وجودها بكميّة قليلة B^+ ففي الحالة الأولى أي عدم وجود بيتا يكون الهيموجلوبين من نوع F و A_2 . بينما في الحالة الثانية (B^+) يوجد هيموجلوبين (A) بكميّة لا تزيد عن ١٥ بالمائة من جملة الهيموجلوبين . . يوجد هيموجلوبين (F) بكميّة لا تزيد عن ٩٠ - ٨٠ بالمائة من كميّة الهيموجلوبين بينما يشكّل هيموجلوبين (F) ٩٠ - ٨٠ بالمائة

الصورة الاكلينيكية :

طفل مصاب بيرقان (الصفراء) بسبب زيادة البليروبين Bilirubin الناتج عن مادة الهم Haem الموجودة في الهيموجلوبين . . وبما أنّ كرات الدم الحمراء تتحطم بسرعة رهيبة ويقل معدل حياتها فإنّ مادة البليروبين تزداد ويؤدي ذلك إلى اليرقان . . وتترسب هذه المادة في المراة مكونة حصى في المراة . . ورغم وجود اليرقان الشديد إلا أنّ البول لا يحتوي على مادة الصفراء (البليروبين) Acholuric Jaundice .

ويكون هذا الطفل مصاباً بفقر دم شديد (أقل من ٧ جرامات من الهيموجلوبين لكل ١٠٠ سم من الدم) . . وكرات الدم صغيرة الحجم مع وجود خلايا هدفية Target cells وخلايا حمراء ذات أنوية وخلايا شبكيّة Reticulocytes .

وتكون الطحال متضخمة . . والرأس كبيرة مع آلام في العظام وتوقف في النمو كما قد تكون الكبد أيضاً متضخمة بعض الشيء . .

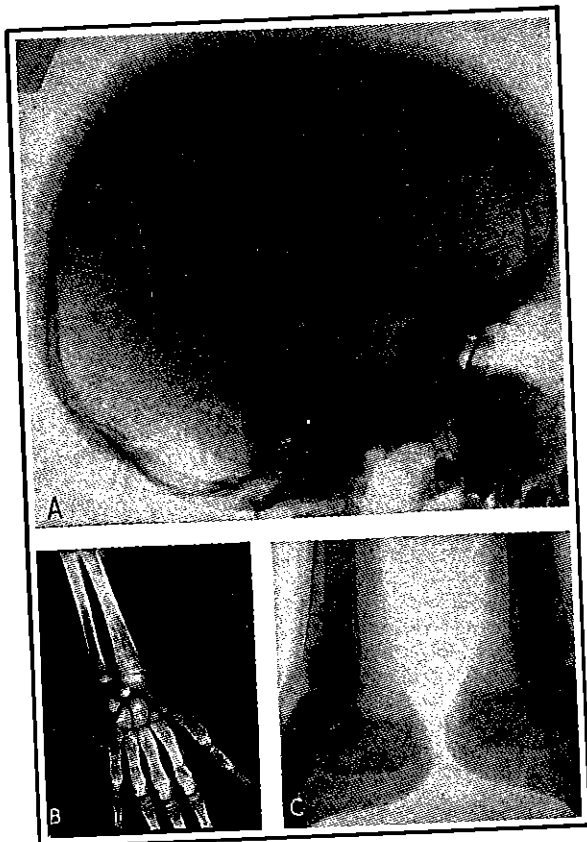
وتوصل صور الأشعة على العظام العلامات المميزة التي سبق أن وصفناها . . مع كسور في العظام الهشة ووجه مميز حتى أنه ليسمي «الوجه الناتج عن الأنيميا الانحلالية» Haemolytic Facies حيث تبرز الجبهة وعظام الوجنتين وتنخفض أرببة الأنف . .

ويحتاج هؤلاء الأطفال لنقل دم متكرر ويؤدي ذلك إلى ترسب الحديد في القلب، مؤدياً إلى هبوط القلب، وفي الكبد، مؤدياً إلى تليف الكبد . . وتتوفى

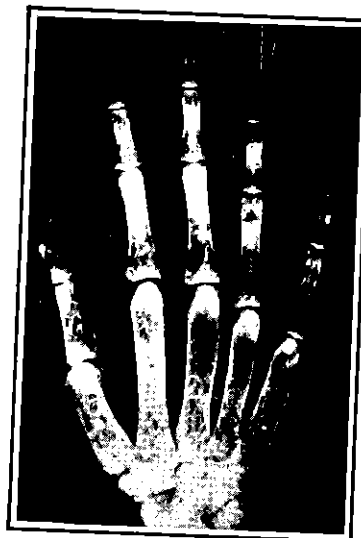
معظم هذه الحالات قبل البلوغ ما لم يتم تكرار نقل الدم وتكرار سحب الحديد المترسب.

وهناك حالات معقدة حيث يرث الشخص من أحد الآبين الجين المسؤول عن المنجلية HbS ويرث من الأب الآخر الجين المسؤول عن الثالاسيميا بيتا. ومن حسن الحظ أن هذه الحالة المختلطة تكون في الغالب أقل في شدتها من حالات المنجلية ومن حالات الثالاسيميا بيتا الكبيرة والشديدة.

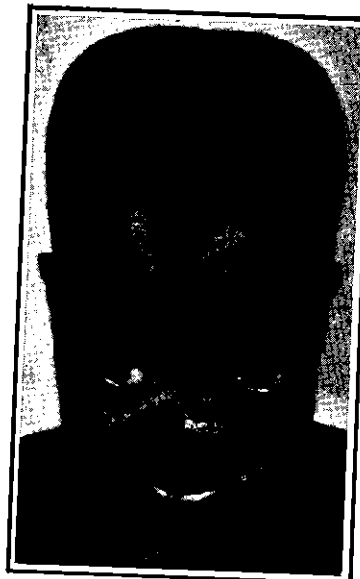
ويتحليل الهيموجلوبين يتبين أن HbS موجود بكثرة ويزداد هيموجلوبين A₂ (أكثر من 3 بالثلث) ويزداد هيموجلوبين F ويقل HbA بشكل كبير. وقد يرث الشخص هيموجلوبين «C» وهو أقل خطورة من هيموجلوبين «S» مع الثالاسيميا بيتا فتكون الحالة أخف في شدتها مما سبق.



صور الأشعة السينية للجمجمة وعظام الساعد واليد وعظام الساق لطفل مصاب بالثالاسيميا الكبيرة من نوع بيتا Thalassemia Major. وتوضح أشعة الججمة ما يوصف بأشعة الشمس أو «الشعر الواقف» Hair Stand-ing on end اتساع النقى (نخاع العظام). ورقة العظام الطويلة في الساعد والساقي بسبب ازدياد نشاط النقى (نخاع العظام).



صورة بالأشعة لعظام الكف لشخص مصاب بالثالاسيميا بيتا الكبيرة: يبدو واضحاً في هذه الصورة الفراغات الموجودة في عظام الرسغ والسلاميات نتيجة نشاط النقي (نخاع العظام) الشديد بحيث أن العظام أصبحت رقيقة وهشة وقابلة للكسر بسرعة.



صورة لطفل مصاب بالثالاسيميا بيتا الكبيرة وتوضح الصورة بروز الجبهة Frontal bossing بسبب النشاط الزائد في عظام الجبهة والجمجمة. وقد تحدث صورة مماثلة أيضاً في حالات المنجلية Sickle cell anaemia.

التخسيص في الجنين:

يمكن أن تشخيص أمراض الدم مثل المنجلية والثالاسيميا في الجنين في بعض المراكز المتقدمة في الدول الغربية.. وذلك بفحص عينة من دم الجنين الذي يؤخذ من الحبل السري أو من المشيمة مساعدة الموجات فوق الصوتية، أو يأخذ عينة من الزغابات المشيمية Chorion Villus Sampling أو بأخذ خلايا من السائل الأمنيوسي (السلل) بواسطة ما يسمى بزل السلل Amniocentesis. وتؤخذ هذه الخلايا بواسطة فحص معقد بطريق مسبار الحامض النووي الريبي متزوج الأوكسجين DNA Probe، فيمكن تحديد نوع الخلل في الهيموجلوبين وفي أمراض أخرى كثيرة..

وقد أدى انتشار هذا الفحص إلى قتل عدد غير قليل من الأجنة كل عام في أوربا (يبلغ الآلاف) وفي الولايات المتحدة لأن هؤلاء يحملون أمراضاً وراثية أو كروموسومية مختلفة ومنها مرض الثالاسيميا.. ويفتخرون الأطباء في بريطانيا وأوربا والولايات المتحدة بأن المواليد المصايبين بالثالاسيميا قد انخفضوا انخفاضاً كبيراً بسبب هذا الإجراء (أي قتلهم وإجهاضهم).

والقضية شائكة، هل يعتبر هذا تقدماً طيباً حقاً؟ وسندرس هذه القضية بتفصيل وافي عند دراسة الموقف الشرعي من الجنين المشوه.

بيلة الفنيل كيتون Phenyl Ketonuria

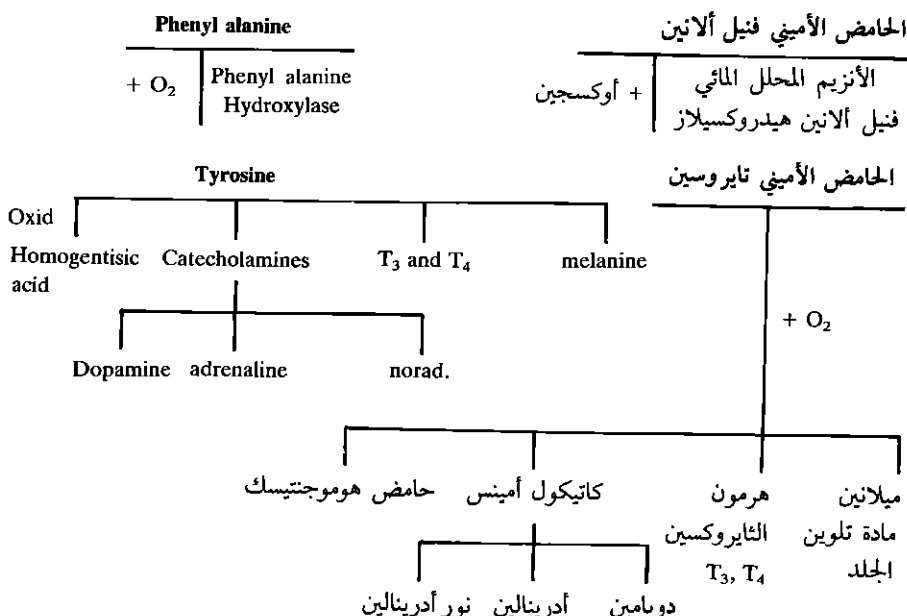
إن هذا المرض هو أحد الأمراض الوراثية المتنحية والتي تؤدي إلى تخلف عقلي. ويعتبر هذا المرض من الأمراض الوراثية القليلة جداً التي استطاع الطب أن يجد لها علاجاً حاسماً وأن ينمو فيها الطفل نمواً طبيعياً، بدلاً من العلاج المؤلم والمشكوك في سلامته من الناحية الأخلاقية والدينية وهو الإجهاض.

إن هذا المرض منتشر نسبياً في البيض (من أصل قوقازي) ويحدث بنسبة واحد من كل عشرة آلاف مولود، بينما هو أشد ندرة لدى السود والأجناس الأخرى. ويتمثل المرض في فقدان إنزيم خاص بالحامض الأميني فنيلalanine Phenyl Hydroxylase وهو إنزيم الهيدروكسيلاز Phenyl alanine Hydroxylase وقد

تبين بالفحوصات الكروموسومية والجينية أن الجين (المورثة) المسئول عن هذا الأنزيم يقع على الكروموسوم رقم ١٢.

وبما أن الحامض الأميني فينيلalanine موجود في الطعام، فإن علاج هذا المرض يتمثل في ابتعاد المصاب، منذ الولادة، من أن يأخذ في غذائه هذا الحامض الأميني.

عندما يكون الشخص سليماً يتحول الحامض الأميني فينيلalanine إلى الحامض الأميني الأهام الشيروسين. وهذا بدوره يتحول إلى هرمون الغدة الدرقية الشيروكسين أو مادة تلوين الجلد (الميلاتين) أو المواد المسئولة عن ضغط الدم الطبيعي كما أنها مواد موصلة في الجهاز العصبي. وهذه المواد تسمى كاتيكول أمينس Catechol amines ومثالها الدوبامين Dopamine والأدرينالين Noradrenaline ونورأدرينالين Adrenaline التايروسين Tyrosine يتتحول إلى هوموجنتسيك Homogentestic acid ويمثل الرسم التالي طريقة أكسدة الحامض الأميني فينيلalanine في الشخص الطبيعي.



Phenylketonuria—Signs and Symptoms

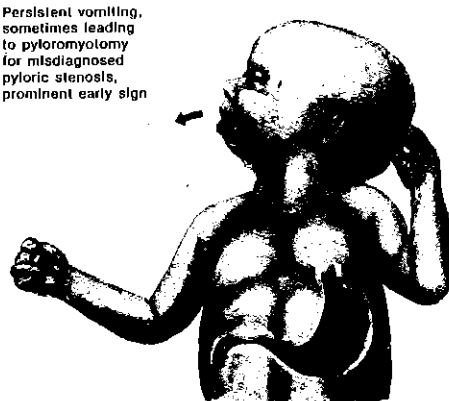


Mental retardation (often severe) in 99% of untreated patients

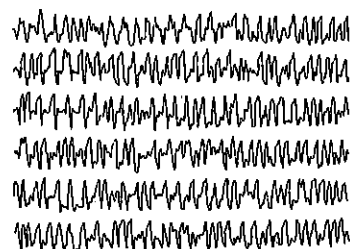
Patients usually fair-skinned, fair-haired and blue-eyed, due to biochemical defect in melanin precursors

Mild eczematoid rash often noted

Persistent vomiting, sometimes leading to pyloromyotomy for misdiagnosed pyloric stenosis, prominent early sign



Patients often hyper tonic (some clinically spastic), and may assume tense "lailor's posture," with rhythmic rocking



Electroencephalographic abnormalities, with overt seizure activity in many patients

JOHN A. CRAIG—AD
© CIBA

جموعة من الرسوم توضح خصراً للأعراض والعلامات في مرض بيلة الفنيل كيتون
نقلأ عن Ciba Clinical Symposia 1980 Annual No. 5

أما إذا فقد الأنزيم المحلل المائي فنيل ألانين هيدروكسيلاز فإن كل هذه الخطوات تتوقف وبالتالي تزداد كمية فنيل ألانين في الدم، حتى تتجاوز ١٦ مليجراماً في كل ١٠٠ سم من الدم.. كما تجتمع المواد الناتجة عن أيض الفنيل ألانين وكلها مواد سامة وخطيرة.

ومن الواضح جداً أن نقص هذا الأنزيم الهام أو فقده سيؤدي إلى نقص في الحامض الأميني التيروسين وبالتالي نقص في المواد التي تتكون من التيروسين مثل هرمون الميلاتين والغدة الدرقية، وهكذا فإن نقص هذا الأنزيم الهام يؤدي إلى تخلف عقلي شديد وإلى تأخر في النمو وإلى ارتعاش ونباتات تشنج وصرع وكلها في الغالب ناتجة عن المواد الناتجة عن أيض الفنيل لأنين الذي تجمع في الجسم. كما أن هناك أكزيما جلدية ونقص في المادة الملونة في الجسم وهذه سببها نقص مادة التايروسين التي تتحول إلى ميلاتين.

الصورة الاكلينيكية:

يولد الطفل ويبدو طبيعياً جداً. وعندما يبلغ العام تبدو عليه أعراض تختلف النمو النفسي والحركي، ثم تبدو عليه بعد ذلك أعراض التخلف العقلي ثم تظهر معه الارتعاشات في يديه ثم تتابه نوبات تشنج وصرع.. ويصاب الحلد بالأكزيما ويكون لونه باهتاً بسبب نقص المادة الملونة الميلانين.

وهناك حالات قليلة تكون فيها بيلة الفنيل لأنين عارضة، وبالتالي تكون أعراض المرض طفيفة. كما أن هناك حالات شديدة ويظهر الفنيل لأنين في البول بكمية مستمرة ودائمة رغم اتباع النظام الغذائي الخاص.

ويبلغ مستوى الفنيل لأنين في الدم ١٦ مليجراماً لكل ١٠٠ سم من بلازما الدم.

التشخيص والوقاية:

تفرض معظم قوانين الدول الغربية أن يتم فحص دم كل مولود لادة الفئل، لأنين. وهذا الفحص ي Simplify جداً. تؤخذ نقطة بسيطة من دم عقب

المولود بشكّه بيبرة وتوضع قطرة الدم على ورق نشاف خاص الذي يعطي لوناً خاصاً عند وجود فنيل الألينين.. فإذا كانت النتيجة إيجابية توجّب إجراء فحص دم لمعرفة مستوى الفنيل الألينين في بلازما الدم.

العلاج:

يتمثل العلاج في عدم إعطاء الطفل أي غذاء فيه مادة فنيل الألينين وذلك لمدة عشر سنوات على الأقل.. وقد صممت شركات الأدوية العديد من الأغذية للأطفال، والتي نزع منها الفنيل الألينين ومن أمثلتها Lofenalac Pku aid وهي متوفرة في البلاد الغربية. بل وتقوم الدولة بإعطائهما لأمهات هؤلاء الأطفال مجاناً..

ويُنصح أن يبدأ بهذا الطعام منذ الولادة.. أما إذا تأخر إعطاء هذا الطعام وخاصة في العامين الأولين من عمر الطفل فإن المرض سيظهر ويستفحّل. ولا يبدو أن هناك حاجة للاستمرار في هذا الغذاء الخاص بعد سن العاشرة إلا إذا كانت المصابة أثنتي فإنها ستحتاج لهذا الغذاء الخاص عندما تكون حاملاً، وإلا فإن جنينها سيتعرّض لاصفات بالغة في جهازه العصبي. وهذا ينبع على الحامل التي تعاني من هذا المرض (النقص في الأنزيم) أن تتلزم بالغذاء الخاص الذي يعطي لها والذي لا يحتوي على الفنيل الألينين إلا بكميات ضئيلة..

التَّشخيص في الجنين:

رغم أن العلاج المتمثل في نظام معين للغذاء باستبعاد الفنيل الألينين قد أعطى نتائج ممتازة جداً، بحيث أن الطفل ينمو نمواً طبيعياً، إلا أن الأطباء في الغرب يحروصون على أن يقوموا بتشخيص هذه الحالة قبل أن يولد هذا الطفل. ويتم إجراء فحص الزغابات المشيمية في الأسبوع الثامن - العاشر من الحمل أو بإجراء بزل السلي في الأسبوع السادس عشر - الثامن عشر. وتوخذ الخلايا لتدرس بحثاً عن أنزيم فنيل الألينين هيدروكسيلاز بواسطة التنسيل Cloning فإذا كان هذا الأنزيم منعدماً أعطوا الخيار للأبوين لإجراء الإجهاض. ولست أرى

مبرأً على الإطلاق لإجراء الإجهاض في شخص يمكن أن ينمو نمواً سليماً بمجرد إعطائه غذاء خاص لمدة عشر سنوات من عمره ..

إن الإجراء السليم هو عدم إجراء التشخيص لهذه الحالة في مرحلة الجنين وتأجيل ذلك لحين الولادة كما هو معمول به في الغرب على نطاق واسع الآن. فإذا تبين أن المولود مصاب بهذا النقص في الأنزيم أعطى الطعام الخاص به .. وهذا الطعام أصبح متوفراً في كل الدول الغربية .. وتتكلف الحكومات في معظم الأحيان بدفع ثمنه.

وي ينبغي أن يجري الفحص في بلاد العالم الثالث أيضاً لأنه فحص غير مكلف. ويمكن أن توفر الدولة الغذاء الخاص للمرضى بشمن معقول لمن يستطيع دفع الشمن وبصورة مجانية للفقراء الذين لا يستطيعون دفع ثمن هذا الغذاء الخاص.

التليف الكيسي : Cystic Fibrosis

يعتبر التليف الكيسي من أكثر الأمراض الوراثية انتشاراً لدى البيض. بل هو أكثر الأمراض الوراثية انتشاراً لديهم حيث تبلغ الإصابة واحداً من كل ألفي مولود. بينما هي في السود واحداً من كل سبعة عشر ألف مولود .. وينتقل المرض كمرض وراثي متاحي Autosomal Recessive يصيب الغدد الخارجية الإفراز الموجودة في الجسم، وتؤدي إلى إفراز ثخين لزج في الغدد العديدة الموجودة في الجهاز التنفسi والجهاز الهضمي ، وعلى وجه الخصوص البنكرياس، والجلد.

ويحمل المرض عدد كبير من أفراد مجتمعات البيض يبلغون ٥ بالمائة من مجموع السكان. وإذا تزوج حامل للجين (الوراثة) Heterozygous من امرأة مثله تحمل الوراثة فإن ربع الذرية من حاملي المرض ويكونون (متماثلي الجينات) Homozygous، بينما سيكون نصف الذرية من حاملي المرض ويكون الربع الأخير قد تخلص تماماً من حمل الوراثة .. وقد اكتشف العلماء في الآونة الأخيرة أن هذه الوراثة (الجين) تقع على الكروموسوم السابع. وبما أن الإفرازات تكون

ثخينة ولزجة فإنها تسد قنوات هذه الغدد ويؤدي ذلك إلى الأعراض العديدة لهذا المرض الخطير.

وتمثل الإصابات كالتالي:

١ - الجهاز التنفسى: وبالذات الشعب (القصبات) الهوائية التي تمتلئ بالإفرازات الثخينة اللزجة فيؤدي ذلك إلى تكرر الالتهاب الشعبي نتيجة الغزو الميكروبي وينتهي ذلك بتوسيع القصبات Bronchiactasis. ويحدث تشوه في الفص الصدري وتتضخم أطراف الأصابع وتصير مثل العصي Clubbing of fingers. . وتنظر هذه الإصابات في ٩٧ بالمائة من الحالات. وقد يصحبها نفث رئوي (نزف دم من الرئة) Hemoptysis (في ٦٠ بالمائة من الحالات) وسليلات بالأذن Nasal polyps (١٨ بالمائة). واسترواح الصدر Pneumothorax (١٦ بالمائة).



يحدث تضخم في الأظافر وأطراف الأصابع مما يجعلها تشبه طرف العصى Clubbing، بسبب الالتهابات المزمنة المتكررة في الجهاز التنفسى وبسبب إصابة الجهاز الهضمى نتيجة سوء الامتصاص لفقدان الأنزيمات الماضمة التي تفرزها البنكرياس .

وليس تضخم الأصابع مقتصرًا على مرض التليف الكيسي بل هو شائع في الأمراض المزمنة وخاصة تلك التي تصيب الجهاز التنفسى والجهاز الهضمى وتليف الكبد وأمراض القلب الخلقية المصحوبة بزرقة.



صورة للأمعاء أثناء إجراء العملية الجراحية لطفل مصاب بعلومن (لوبي) اللفائفي نتيجة لزوجة مادة العقي وانسداد الطرف النهائي من المعي اللفائفي مؤدياً إلى تضخم المعي اللفائفي في منطقة ما قبل الانسداد.

٢ - الجهاز الهضمي: ويصاب البنكرياس في ٩٥٪ من الحالات. وتقل إفرازات الأنزيمات الهاضمة وخاصة تلك التي تهضم البروتين والدهون. وأما النشويات فيحدث لها هضم جزئي بسبب أنزيم (خميره) المالتاس Maltase التي تفرز من الغدد اللعابية في الفم وتحت الفك..

ويؤدي ذلك إلى نقص في عناصر الغذاء الهاامة ويتبع عنه توقف النمو وضعف مقاومة الجسم للأمراض المختلفة.

ومن المعلوم أن أمعاء المولود تفرز مادة تسمى العقي Meconium. ولكن نتيجة هذا المرض يكون العقي ثخيناً ولزجاً لدرجة أنه لا يمكن طرده فيسبب انسداداً في الأمعاء Neonatal Intestinal obstruction (بعد الولادة مباشرة أو (Meconium ileus) لجزء من الأمعاء الدقيقة يدعى اللفائفي علومن (لوبي) لأنه يحدث بعد انتهاء فترة خروج العقي Meconium equivalent).

وقد تنسد القناة المرارية Biliary duct obstruction فيؤدي ذلك إلى تضخم الكبد وتليف الكبد الصفراوي Biliary cirrhosis.

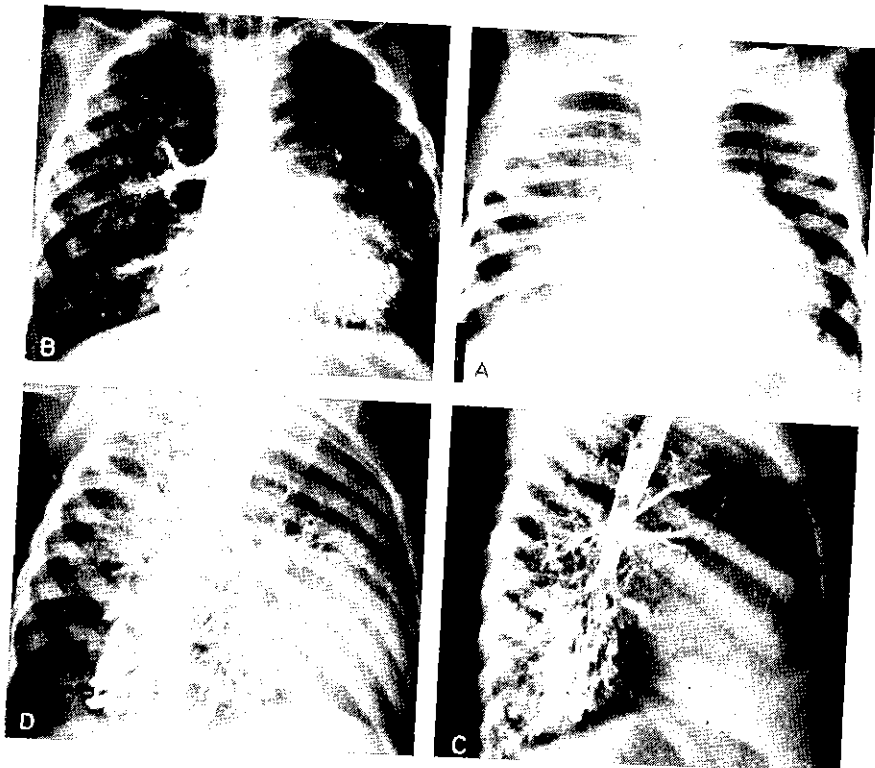
٣ - الجهاز البولي التناسلي: تنسد قناة وولف في البنين. وبالتالي يسد مجرى قنوات الخصية مسبباً عقماً Obstructive azoospermia للرجل، بينما تصاب المرأة بتوقف الطمث وبالتالي عدم الخصوبة.

٤ - الاستقلاب: تحدث إصابة بالبول السكري في ٨ بالمائة من الحالات نتيجة إصابة البنكرياس. ولكن الغالب في إصابة البنكرياس أن تقتصر على القنوات التي تحمل الخمائر (الأنزيمات) الم hacem، فتسدها ولا تتعدى ذلك إلى جزر لأنجرهان التي تفرز الإنسولين إلا في نسبة بسيطة من الإصابات.

٥ - الجلد: تصاب غدد العرق في الجلد إصابات كبيرة.. ويكون العرق لرجأً وبه كمية كبيرة من الأملاح وبالذات ملح الطعام. ويؤدي ذلك في الجو الحار إلى فقدان كمية كبيرة من الأملاح من الجسم ويصبحها الماء وبالتالي فيؤدي إلى المغاف الشديد Dehydration.



صورة طفل يعاني من انسداد في الأمعاء بسبب مرض التكيس الليفي Cystic Fibrosis. لاحظ انتفاخ البطن الشديد لهذا الوليد بسبب انسداد المعي اللفاني.



جموعة من صور الأشعة الصدرية توضح وجود اتساع في القصبات الهوائية (Saccular type) Bronchiectasis من النوع الكيسي لدى مريض بالتليف الكيسي الذي يؤدي إلى انسداد الشعب (القصبات) الهوائية بالإفرازات الزلقة الشخينة مما يؤدي إلى تكرار الالتهاب ثم انفاس أطراها. وتوضح الصورة A أيضاً وجود التهاب شديد في أسفل الرئة اليمنى بسبب اتساع القصبات الهوائية.

التخمين:

- ١ - الصورة الأكيلينيكية المذكورة سابقاً.
- ٢ - فحوصات العرق وتكوينه. وتهيج إفراز العرق بادة البيلوكاربين.

العلاج:

لا يوجد علاج لأساس هذا المرض. ولكن الأدوات الرئوية والشعبية تعالج بالمضادات الحيوية وبالعلاج الطبيعي للمساعدة في إخراج الإفرازات.

ويعرض نقص خائر البنكرياس الهاضمة بخسائر هاضمة على هيئة أعراض يتناولها الشخص وقت الطعام . .

ويحتاج المريض إلى العقاقير التي توسيع الشعب الهوائية التي تصاب بالضيق مثل الفيتولين والبريكالين والأمينوفيلين، كما قد يحتاج إلى استخدام مشتقات الكورتيزول .

للأسف رغم العلاج فإن معظم الحالات تتفوق في شرخ الشباب ويحلول سن الخامسة والعشرين يكون معظم المرضى قد لاقوا حتفهم .

الشخص في الجنين :

لقد استطاع العلماء في الآونة الأخيرة، في المراكز المتقدمة، أن يعرفوا موقع المورثة المسئولة عن هذا المرض وأنها تقع على الكروموسوم رقم 7، كما استطاعوا أن يجدوا مسباراً خاصاً من مادة الحامض النووي DNA يمكن به فحص خلايا الجنين ومعرفة ما إذا كان الجنين مصاباً بهذا المرض العضال أم لا؛ وهل هو حامل للمرض Heterozygous (وبالتالي لن يصاب بالمرض) أو هو مريض فعلاً به Homozygous لأنه يحمل الجين (المورثة) من كلا الأب والأم .

ويمكنأخذ خلايا الجنين من الزغابات المشيمية Chorion Villus Sampling أو من السائل الأمينوسي (السل) بواسطة بزل السل Amniocentesis . وفي الغرب يعطي الوالدان الحق في طلب الإجهاض إذا رغبا في ذلك عندما تبين إصابة الجنين بهذا المرض العضال أو غيره من الأمراض الوراثية والكروموسومية الخطيرة . وستناقش الموقف الشرعي في فصل خاص فتركه إلى حينه .

هناك ما يقرب من ألف مرض وراثي متعدد أو يزيد . وقد وصفنا مجموعة من أشهرها وأكثرها انتشاراً وسنختار مرضين آخرين يصيبان الجهاز العصبي أساساً، وهما:

١ - التخلج (الترنح) الذي يصبحه توسيع في الشعيرات الدموية Ataxia
Telangiectasia

٢ - مرض هيل لنداو .Hipple Lindau Disease
ثم نذكر بعض أمراض الاستقلاب (الأيض) الوراثية بإيجاز شديد.

التخلج مع توسيع الشعيرات : Ataxia Telangiectasia

هو مرض وراثي متعدد Autosomal Recessive . وقد تمكّن العلماء في الآونة الأخيرة أن يعرّفوا أن السبب في هذا المرض يرجع إلى تبادل المواقع في الكروموسوم رقم ١٤ الذي يصبحه زيادة في تكسر الكروموسومات لدى إجراء الفحوصات الخاصة، مع نقص في تفاعل الخلايا اللمفاوية (البلغمية) لمدة فايتوهيمagglutinin . Phytohemagglutinin أجلوتين

الصورة الأكلينيكية :

١ - تخلج مخيخي Cerebellar ataxia يبدأ من السنة الثانية من العمر عندما يبدأ الطفل في المشي فيترنح في مشيته، ويزداد هذا الترنح حتى أن الطفل يفقد قدرته على المشي في سن العاشرة أو الثانية عشرة. وموقع الإصابة في المخيخ وبالذات في النواة الزيتونية Olivary nucleus وما حولها.

٢ - التهابات رئوية متكررة. وسببها ضعف المقاومة وإصابة الجهاز المناعي وخاصة إصابات الخلايا اللمفاوية من نوع B التي تفرز مضادات الأجسام وبالذات الغلوبيولينات المناعية من نوع A Immunoglobulins IgA تشمل الأنواع الأخرى E, M, IgE, IgM.

ولا تقتصر الإصابة على الخلايا اللمفاوية من نوع B ولكنها تشمل أيضاً الخلايا اللمفاوية من نوع T (المناعة الخلوية). وتكون الغدة الثيموسية ضامرة.

٣ - يؤدي النقص المناعي المذكور أعلاه إلى انتشار أنواع مختلفة من الأورام الخبيثة وبالذات أورام اللمفوما . وخاصة إذا تعرض الطفل للأشعة .. والتي للأسف يحتاج إليها الأطباء لتشخيص الالتهابات الرئوية المتكررة.

لا يوجد علاج للأسف لهذا المرض الذي يتقدم بسرعة . ويكون سبب الوفاة إما الأخماق والإنفلونزا الميكروبية أو الأورام الخبيثة.



صورة لطفل مصاب بمرض التخلج مع توسيع الشعيرات الدموية Ataxia وترى في الصورة توسيع الشعيرات الدموية في ملتحمة العين متعددة وكبيرة... وليس معنى هذا أن كل من لديه توسيع في الشعيرات الدموية مصاب بهذا المرض الوراثي الخطير فهناك أسباب عديدة أخرى أغلبها بسيط لتوسيع وتعدد الشعيرات الدموية.



توسيع الشعيرات الدموية في الشفة Telangiectasia. وقد يحدث هذا التوسيع والتندد بدون حدوث التخلج (الترنج)... ولذا فقد تكون هذه علامة على مرض بسيط أو خطير... وقد تكون هناك توسعات دموية في الأمعاء أو المعدة أو المريء وتؤدي إلى نزف متكرر. كما قد تكون مصاحبة لمرض التخلج المخيجي الوراثي المذكور آنفاً.

مرض هیپل لنداو:

هذا المرض أيضاً يورث بطريقة متمنية Aut. Recessive إلا في العقد الرابع إلى السادس من العمر. ويسبب ورماً خبيثاً لأرومة الأوعية الدموية (Haemangio blastoma) في المخيخ. وورماً وعائياً في شبكة العين.. كما يحدث تكيساً في الكلي والبنكرياس.. وتقع المورثة على الكروموسوم الثالث.

وتطهير الصورة الاكلينيكية في العقد الرابع إلى السادس من العمر كالتالي:

- ١ - آثار وجود ورم بالمخيخ: تخلج مخيخي، زيادة في ضغط القحفة، قيء متكرر، دوخة شديدة، إصابة في بعض المسارات العصبية.
 - ٢ - آثار نزف بالمخيخ.
 - ٣ - آثار إصابة جذع الدماغ.
 - ٤ - ورم دموي بشبكيه العين (عمى).

وتصبح هذه الأعراض أو بعضها في بعض الأحيان إصابة بورم Pheochromocytoma أو إصابة بزيادة كرات الدم الحمراء (زيادة الحمر) زيادة مرضية Poly cythaemia.

لا يوجد علاج لهذا المرض حتى الآن.

الشخص في الجنين:

يمكن تشخيص العديد من الأمراض الوراثية باضطراد بواسطة تحليل الخلايا الجينية المأخوذة عبر فحص الزغابات المشيمية أو بزل السل.. وإذا تم التشخيص أثناء الحمل فإن الآبوبين يطلبان في أغلب الحالات في الغرب، إجهاض الجنين. ولكن هل من المقبول أن يقتل الجنين لأنه سيصاب بمرض وبيل خطير بعد أربعين أو خمسين أو ستين عاماً؟! يبدو أن هذا الإجراء غير مقبول أخلاقياً ولا شرعاً.

مرض ويلسون : Wilson's Disease

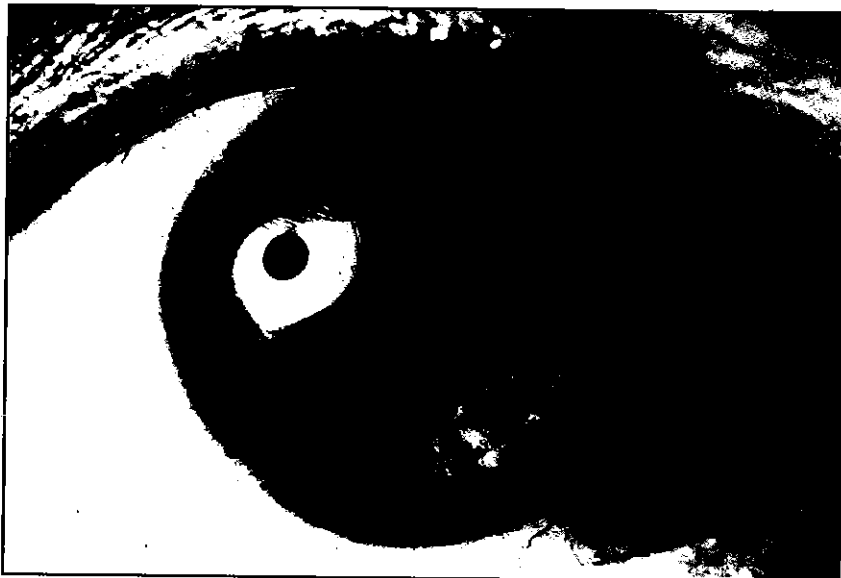
يعتبر مرض ويلسون من الأمراض الوراثية المتنحية. ويصيب حوالي مائة ألف شخص في العالم وهو بذلك يعتبر مرضًا نادر الحدوث (٣٠ حالة لكل مليون شخص من السكان) . . وهؤلاء هم الأشخاص الذين ورثوا الجين من كلاً الأبوين Heterozygous. أما حاملو المرض Homozygous والذين لديهم جين (مورثة) واحد فقط فعددهم كبير ويمثلون واحد بالمائة من السكان في كثير من الدول الأوربية.

ويؤدي المرض إلى تراكم مادة النحاس (الصفر) في الدم وبالتالي ترسب في الكبد والدماغ (النواة العدسية) وفي العين (القرنية). وتقلل المادة التي تحمل النحاس في الدم (سيريولوبلازمين Ceruloplasmin) فتكون أقل من ٢٠ مجم في كل ١٠٠ سم من الدم بينما يزداد النحاس المترسب في الكبد ليبلغ أكثر من ٢٥٠ ميكروجرام من كل جرام من وزن الكبد الجافة . . وقد تصل الكمية إلى ١٠٠٠ ميكروجرام أو أكثر. ويؤدي ذلك إلى تليف الكبد في نهاية المطاف بعد أن يمر بمرحلة من التهاب الكبد الحاد ثم المزمن النشط، وقد يتحول بهدوء إلى تليف الكبد دون أن يمر بمرحلة التهاب الكبد الحاد.

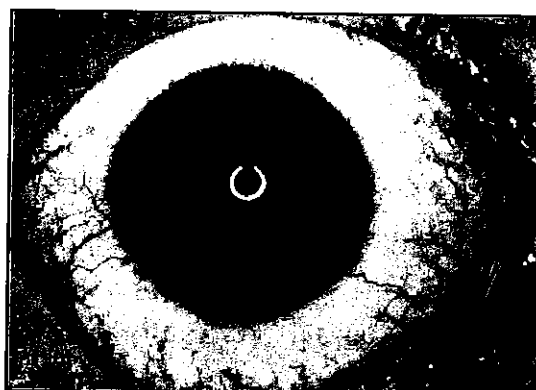
أما في الدماغ فيترسب النحاس عادة في العقد العصبية القاعدية Basal ganglia الغائرة في الدماغ والمسؤولة عن تناغم الحركات العضلية. ويؤدي ذلك إلى إصابة جملة من هذه العقد (الأنيوية) وبالذات النواة العدسية Lenticular nucleus وظهور الأعراض في شكل شلل رعاش وترنج في المشي وارتعاش في الأطراف وخاصة اليدين عند الحركة، ونقل في الكلام وتكون نبرة الصوت متملة جداً. وقد يحدث ثقل شديد في الحركات كلها ويصبح الوجه بدون تعbir وكأنه مريض بمرض باركنسون. كما تحدث إصابات نفسية باللغة أهمها الكآبة الشديدة وحالة من حالات الفضام (الشيزوفرينيا). وقد يصبحه هوس Mania.

أما الإصابة في العين فتمثل في ترسب النحاس في قرنية العين وبالذات على غشاء ديسمنت Descemet Membrane. ويؤدي ذلك إلى وجود حلقات على القرنية، وهي تلك التي وصفها كيسير - فليشر Kayser - Fleischer والتي

اشتهرت باسمه . . والتي يمكن أن يراها طبيب العيون بواسطة مصباح خاص
يعرف باسم Slit lamp.



صورة توضح ترسب النحاس على هيئة حلقات بنية غامقة على القرنية أما البياض مع نقطة بنية الذي يأتي على جزء من البؤرة فهو ناتج عن انعكاس الضوء من المصباح . . تسمى هذه الحلقات البنية على اسم الطبيب الذي وصفها كيسر - فلischer .



حلقات كيسر - فلischer التي ترى بوضوح على القرنية خلال المصباح الخاص Slit lamp وتبدي على هيئة حلقات مترببة بنية غامقة (وليس الحلقة البيضاء الناتجة عن الانعكاس الضوئي من المصباح) .

التشخيص:

- ١ - الصورة الاكلينيكية وخاصة حلقات كيسر فليشر على القرنية.
- ٢ - مادة سيروبلازمين في الدم تقل عن ٢٠ مليجراماً (في كل ١٠٠ سم).
- ٣ - النحاس في البول الذي يجمع لمدة ٢٤ ساعة، يزيد عن ١٠٠ ميكروجرام.
- ٤ - أخذ عينة من الكبد حيث توضح زيادة النحاس إلى أكثر من ٢٥٠ ميكروجرام في كل جرام من وزن الكبد الجاف.

العلاج:

إعطاء مادة البنسلامين Penicillamine مدى الحياة بواقع ٢ جرام يومياً (مقدمة على أربع مرات) مع بيرودكسين Pyridoxine (فيتامين بـ٧) ٢٥ ملجم يومياً.

ويؤدي هذا العلاج إلى كثير من المشاكل لدى بعض المرضى وحساسية شديدة. وفي هذه الحالة تتفصل الجرعة إلى أقل قدر ممكن مع إعطاء كمية محددة من البردنيزلون حتى تخفف الحساسية ثم تزداد الجرعة تدريجياً حتى تصل إلى جرامين يومياً.

وفي كثير من الأحيان يؤدي هذا العلاج إلى إصابة الكلي وبيلة البروتين Proteinuria، ورغم ذلك يعتبر هذا الدواء ومثيله تراناتين Trentine العلاج الوحيد المتوفر. وإن فإن إصابة الكبد تكون بالغة لدرجة تحتاج إلى نقل كبد (زرع كبد) وهي عملية خطيرة ومعقدة ولا تجرى إلا في بعض المراكز المتقدمة في زرع الأعضاء في البلاد الغربية، وبنسبة نجاح محدودة.

التشخيص في الجنين:

مع التقدم السريع والمذهل في مجال تشخيص الأمراض الوراثية والクロموسومية في الجنين، فإنه من المتوقع أن يتم تشخيص معظم أو كل الأمراض الوراثية (بواسطة مورثة واحدة) والクロموسومية في الجنين. وعادة ما يتم ذلك بواسطة فحص خلايا الزغابات المشيمية Chorion Villus Sampling

أو خلايا السائل الأمينوسي (السل) Amniocentesis. كما يتم تحديد موقع الجين (المورثة) على الكروموسوم المحدد. وبالتالي يمكن استخدام مسحات الـ DNA لمعرفة الجين وموقعه.

وإذا تم التشخيص أثناء الحمل فإن الأطباء يعطون الوالدين حق خيار إجراء الإجهاض، إذا ما رغبوا في ذلك..

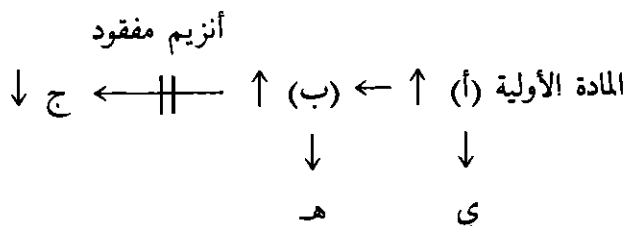
ويتم في العادة إجهاض الجنين المصابة بهذه الأمراض الوراثية الخطيرة ولو تم التشخيص بعد مرور ١٢٠ يوماً (منذ التلقيح).

والامر بالنسبة للمسلمين مختلف.. فإذا كان المرض شديداً وخطيراً جداً فإن بعض الفقهاء قد يسمح بإجهاضه بشرط أن لا يكون قد تجاوز عمر الجنين ١٢٠ يوماً وتحسب منذ بداية التلقيح (لا من آخر حيضة حاضتها المرأة).

أما إذا كان لهذا المرض الخطير نوع دواء ولو بعض المضاعفات والمشاكل المتوقعة فإنه يبدو من العسير السماح بإجهاض مثل هذا الجنين.

أمراض الاستقلاب الوراثية : Inborn Errors of Metabolism

إن هذه الأمراض الوراثية التي تسبب خللاً في الاستقلاب (الأيض) تنتج عن فقدان حبيرة (أنزيم) معينة من طريق تمثيل واستقلاب مادة معينة في الدم فيؤدي فقدان هذه المادة إلى تراكم المادة الأولية واستقلاباتها كما يؤدي إلى انعدام المادة النهائية التي تكون ضرورية لأنسجة الجسم وخلاياه. فيؤدي هذا النقص إلى حدوث مرض كما تؤدي الزيادة في المادة الأولية واستقلاباتها إلى ظهور أضرار سمية عديدة وليغة.



وهكذا تقل المادة (ج) التي يفترض أنها وافرة والتي لها وظيفة هامة في الجسم وتزداد المواد الأولية (أ) و (ب) لدرجة السمية. وتظهر مواد جديدة سامة هي (ي) و (هـ) ناتجة عن الزيادة الكبيرة في المواد الأولية أ وب واستقلابها في الجسم. ويثل ذلك بيلة الفتيل كيتون، التي سبق أن وصفناها.

المادة الأولية الحامض الأميني فنيلalanine $\xrightarrow{\text{أنزيم}} \text{تايروسين Tyrosine}$ مفقود

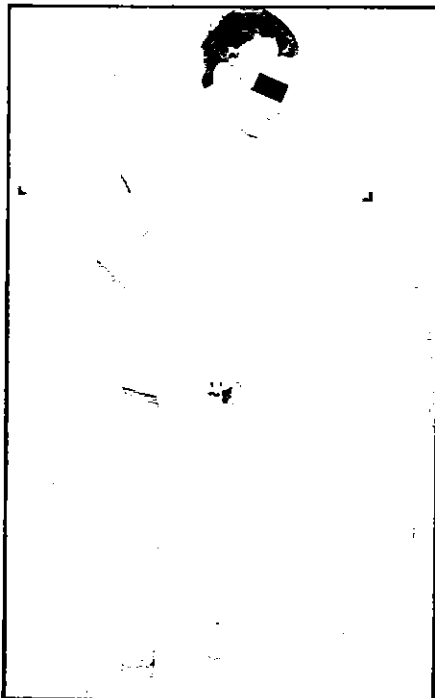
يقل التايروسين ويزداد الفنيلalanine زيادة كبيرة حتى يتحول إلى مادة سامة تؤدي إلى إصابة الدماغ وحدوث التخلف العقلي كما أن نقص الحامض الأميني التايروسين يؤدي إلى نقص مواد هامة من الجسم يصنع منها هرمون الغدة الدرقية وميلاتين (مادة تلوين) الجلد والمواد المعروفة باسم كاتيكول أمينس والتي تعمل كموصل كيميائي بين الخلايا العصبية كما تعمل كمواد هرمونية.

ويثل ذلك مرض بيلة السيستين Homocystinuria وهو مرض وراثي متاح Autosomal Recessive نادر الحدوث (شخص من كل خمسين ألف من السكان في إيرلندا وواحد من كل ٩٠,٠٠٠ في المملكة المتحدة). وينجم هذا المرض عن نقص أنزيم يحول الحامض الأميني ميثيونين والحامض الأميني السيستين إلى مواد أخرى. فإذا نقص هذا الأنزيم زادت كمية الميثيونين والسيستين Methionine and Cysteine في الدم. ويتحول السيستين إلى مادة الهوموسيستين Homocysteine التي ترسب في الأنسجة وتسبب لها الالات كما أنها تفرز عن طريق البول بكميات كبيرة.

ويؤدي المرض إلى إصابة الأجهزة التالية:

١ - **الجهاز الهيكلي (العظمي):** تضعف العظام (وهن العظام)^(١) Osteoporosis ويؤدي ذلك إلى الحدب والحنف Kyphoscoliosis.

(١) لا يوجد تعبير في اللغة العربية أدق من وصف القرآن الكريم حيث يقول الله سبحانه وتعالى على لسان زكريا: ﴿إِنِّي وَهُنَّ الْعَظَمُ مِنِّي وَاشتَعَلَ الرَّأْسُ شَيْئًا﴾ .
وعلمنا أن وهن العظام يحدث في حالات الشيخوخة، وسيدنا زكريا قد بلغ من الكبر عتيماً.



إصابات عظمية عديدة. فالقرارات مصابة بالضعف والوهن مما أدى إلى انطباقها فوق بعض مسببة الحدب والخلف.. والقفص الصدري متوجه بشهوة إلى الأمام وكأنه صدر حامة.. الأطراف طويلة وخاصة الأصابع.. المفاصل مصابة بحيث يصعب تحريكها مع إصابة الركبة **Genu Valgum**.

٢ - إصابات متعددة في الأوعية الدموية مسببة تخثر في الدم في الأوردة والشرايين مسببة جلطات متعددة في الدماغ وانصمام في الرئتين Pulm. Embolism وجلطات في شرايين القلب التاجية.

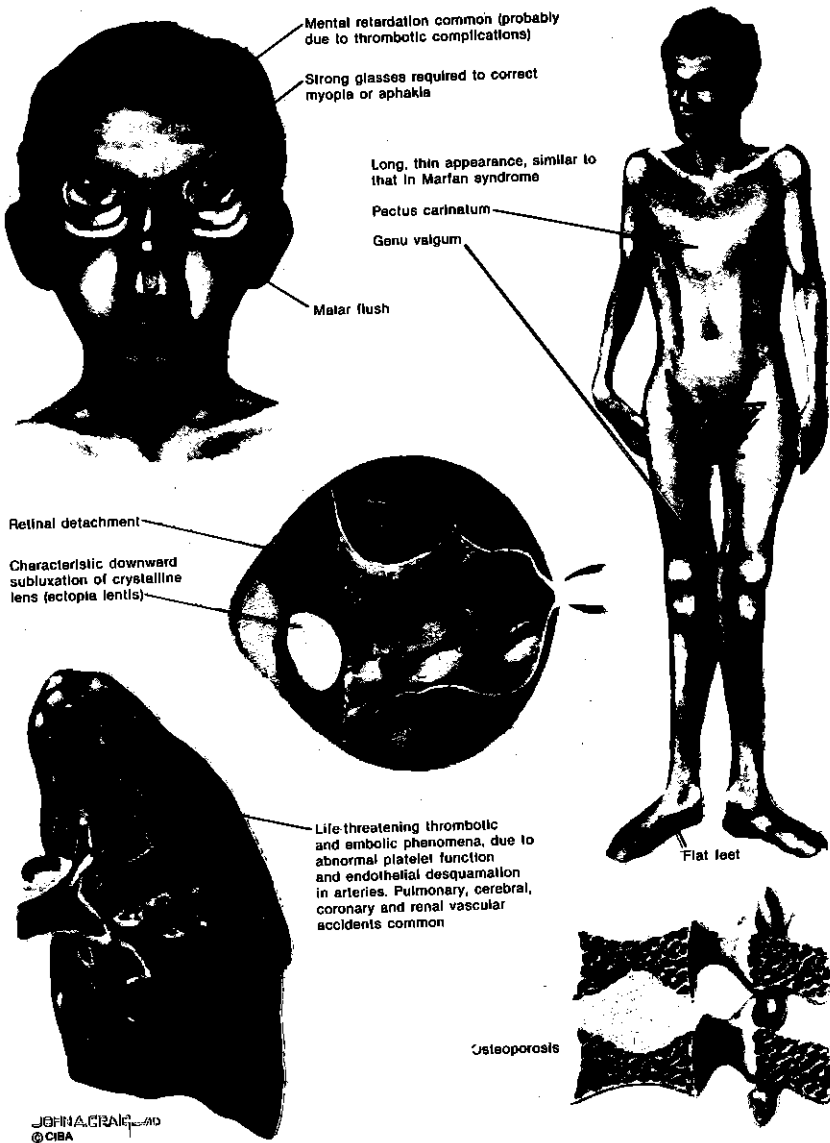
٣ - إصابة الدماغ: تؤدي إلى تخلف عقلي بسبب تراكم المواد السامة في خلايا الدماغ.

٤ - العين: تصاب عدسة العين بما يشبه «ال الساد» كما تصاب القرحية أيضاً وقد تسقط العدسة مسببة زيادة في ضغط العين (الجلوكوما).

٥ - حدوث الربو بصورة متكررة.

وبصورة عامة فإن الطفل لا يكاد يصل إلى سن العاشرة حتى يكون المرض قد سبب له تعويقاً شديداً في قواه العقلية والبدنية.

Homocystinuria—Signs and Symptoms



JOHNSON & JOHNSON
© CIBA

VOLUME 32, NUMBER 5

الأعراض والعلامات في مرض بيلة الهايموسيتن الذي يورث بصفة متتجة، كما
توضّحها الرسوم التالية نقاً عن:
Ciba Clinical Symposia 1980 No. 5.



وفي الصورة مريض ببلاة السيستين حيث قد سقطت العدسة ثم أزيلت والقرحية متهدبة وارتفاع في ضغط العين (جلوكوما) ونتيجة لذلك بترت القرنية **Bupthalmos** والعين بأكملها وصارت مثل عين الثور مع ضباب على القرنية يمنع الرؤية.

التشخيص:

- ١ - الصورة الاكلينيكية .
- ٢ - وجود مادة السيستين أو الهوموسسيستين في البول .

ويمكن إجراء فحص للمواليد حيث يؤخذ البول ويضاف إليه مادة سينور نيتروبراسان Cyamide nitroprisside فإذا كانت مادة السيستين أو الهوموسسيستين موجودة في البول، تحول اللون إلى قرمزي فاقع. فإذا عرف ذلك تم إجراء مزيد من الفحص للتأكد .

العلاج:

- ١ - نظام غذاء مدى الحياة بكمية قليلة ضئيلة من الميثيونين . Methionine
- ٢ - من حسن الحظ أن بعض المرضى (حوالى ٥٠ بالمئة) يستجيبون للعلاج بأحد أنواع الفيتامين وهو فيتامين بـ٢ (البيروفودكسين) حيث يعطى بكمية كبيرة في حدود ٣٠٠ - ١٠٠٠ ملجم يومياً مع حامض الفوليك ٥ ملجم يومياً . إن العلاج المبكر يؤدي إلى اختفاء أو عدم ظهور كافة الأعراض الخطيرة التي وصفناها .

التشخص في الجنين:

يمكن تشخيص نقص الأنزيم الخاص من خلايا السائل الأمينوسي التي تؤخذ بواسطة بزل السلي Amniocentesis ولكن لا يمكن حتى الآن فحصها عن طريق الخلايا المشيمية وهذا فإن فحص الزغابات المشيمية Chorion Villus Sampling غير مجدٍ في هذه الحالة. ولذا فإن التشخيص يتم عادة في مرحلة متاخرة من الحمل 16-18 أسبوع. وبما أن هذا المرض له علاج بالبيرودكسين أو بنظام الغذاء الخاص فإننا لا نرى أي مبرر لإجهاض الجنين المصابة وأن التشخيص لا يتم إلا في مرحلة متاخرة من الحمل.

الأمراض النشوءة - المخاطية المتعددة (عديدات السكر المخاطي) : Muco Poly Succharidosis

إن المواد النشوءة - المخاطية المتعددة هامة جداً في تكوين النسيج الضام Connective tissue أيها كان في الجسم (العظم، العضلات.. إلخ). و يحدث خلل أو نقص وراثي في بعض الأنزيمات الخاصة بالتحلل المائي لهذه المواد Lysosomal Hydrolases.

وتقدر الإصابة بهذا المرض بنسبة واحد لكل 25,000 من السكان.. وبما أن هذه الأنزيمات متعددة فإن مرض المواد النشوءة المخاطية أيضاً متعدد. وقد أحصى الأطباء منها ثمانية أنواع - وبعض هذه الأنواع ينقسم بدوره إلى قسمين. وأغلبها يورث بصفة متلاحقة Autosomal Recessive وبعضها يورث بصفة سائدة Aut. Dominant عبر كروموسوم (X) Linked Recessive.

وجميع هذه الأنواع الثمانية تؤدي إلى إصابات بالغة في الهيكل العظمي وفي العضلات وأغلبها يسبب أيضاً التخلف العقلي الشديد، كما أنها تسبب تغيراً في الشكل والسمة رغم أن الأطفال يولدون بشكل سليم وسحنات طبيعية ولكن سرعان ما تتغير الأشكال والسمات وتبدو آثار المرض في خلال عامين فقط من الولادة.

وقد سميت هذه الأمراض على أسماء الأطباء الذين وصفوها ثم أصبح لها أرقام من الأول إلى الثامن حسب نوع الأنزيم المفقود.. وتتمثل أعراض المرض في واحد أو أكثر من الأشكال التالية:

١ - تغير في السحنة والشكل Dysmorphic (رقم ١ و ٢ و ٧):

ويمثلها متلازمة هُرلر Hurler Syndrome. ويكون الشكل مميزاً بحيث يسهل تشخيصه بمجرد النظر إلى المصاب.. يولد الطفل بسحنة سليمة وبنهاية السنة الأولى من عمره تبدأ التغييرات في السحنة تظاهر.. وتضخم الطحال والكبد وتتكرر الإصابة بالالتهابات الرئوية، و يحدث حدب في الفقرات القطنية Lumbar Kyphosis و يظهر فتق سري، و تحدث عتمة على القرنية، ويضطرب نمو العظام من السنة الثانية فما بعدها مسبباً سوء أو عسر التعظم المتعدد Dyostosis multiple X و تؤدي هذه التغييرات الشديدة إلى إصابة القلب أيضاً ويسمع لغط في القلب Cardiac murmurs. ويكون الطفل معافاً إعاقة شديدة ومتخلفاً عقلياً، وتلاقي معظم هذه الحالات حتفها قبل سن العاشرة. ويكون السبب في الوفاة الأمراض الإنترانية في الرئتين أو إصابة القلب وهبوطه أو إصابة الجهاز العصبي .. أو حدوث أكثر من إصابة في وقت واحد.

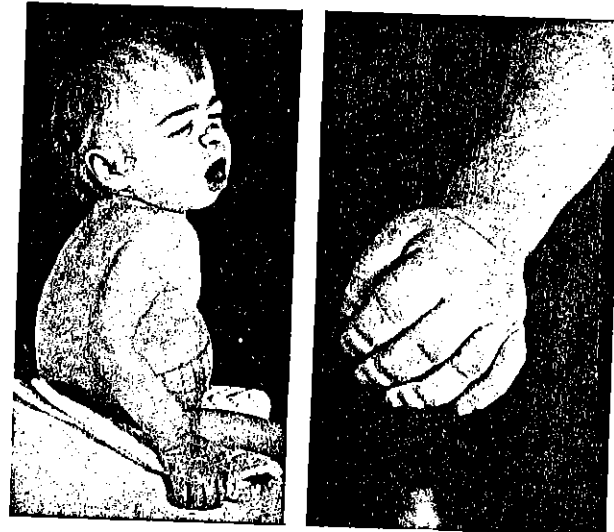
وتختلف متلازمة هنتر Hunter's Syndrome عن هذه المجموعة بأنه يورث عبر الكروموسوم X Linked Recessive X كما أن القرنية شفافة وسليمة وليس بها عتمة. وما عدا ذلك فيتفق مع سابقه متلازمة هُرلر ومع بقية المجموعة، كما أن تقدم المرض أبطأ من سابقه. غالباً ما تحدث الوفاة بعد العاشرة وقبل العشرين.



صورة لطفل مصاب بمتلازمة هُرلر Hurler Syndrome وتشير عليه آثار الحدب والوجه عليه السمات والعلامات البارزة لهذا المرض مع غياب الرقبة وتشوهات في عظام العمود الفقري (مثل المنقار) Beaking وتخلف عقلي وفقن سري وتضخم في الطحال والكبد وسحابة على القرنية. يبلغ عمر هذا الطفل ١٤ عاماً. (في أغلب الحالات تحدث الوفاة قبل العاشرة).



صورة للعمود الفقري لمصاب بمرض هُرلر Hurler Syndrome والذي يدعى أيضاً Gargoylism. كما توضح الأشعة التشوّهات في عظام اليد.



طفل عمره عامان، يعاني من متلازمة هُرلر وتنظر آثار المرض واضحة: ثخانة الجلد في الوجه والجسم، تضخم الكبد والطحال، فتق سري، بروز اللسان من الفم، مختلف عقلي مع وجود حدب في العمود الفقري.



صورة طفل مصاب بمتلازمة هنتر Hunter Syndrome لاحظ أن الطفل أصبح مقعداً نتيجة إصابات الهيكل العظمي وبالذات العمود الفقري.. اختفاء الرقبة، تضخم الطحال والكبد، وجود فتق سري، تضخم اللسان وخروجهما من الفم، تغاظل الجلد وخاصة في الوجه مع وجود مختلف عقلي شديد.

٢ - إصابة الجهاز العصبي :

في هذه المجموعة (رقم ٣) تكون التغيرات في السحنة والشكل محدودة جداً ولا تكاد تلفت النظر على عكس ما وصفناه في متلازمة هُرلر ومتلازمة هنتر ومتلازمة شيهي Scheie ومتلازمة سلاي Sly.

وتمثل الإصابة في هذه المجموعة (رقم ٣)، والتي تعرف بمتلازمة سان فليبو San Flippo باضطراب في السلوك يزداد حتى يصل إلى حالة الموس والجنون التام.

ويكون الطفل مزعجاً بكثرة حركته وشقاوته وتحطيمه للأشياء ويدأ ذلك من سن الثانية ويتجاوز في ذلك كل ما هو معتمد من الأطفال في هذه السن.

ولكن هذه الحركة العنيفة والسلوك المضطرب يتحول بعد بضع سنين إلى تخلج في المشي وترنح Ataxia ثم فقدان للحركة. ويتحوال الشاب المراهق إلى حياة نباتية تقريباً وتخترمه المنية في العادة في بداية العشرينات.

و يحدث تضخم في الطحال والكبد بصورة أقل من المجموعة السابقة كـ أن إصابة العظام والقلب تحدث في مرحلة متأخرة وبصورة أخف مما سبق.

٣ - إصابات شديدة في العظام :

ويمثل هذه المجموعة متلازمة موركيو Morquio (رقم ٤) ومتلازمة مورتو-لامي Maroteux - Lamy (رقم ٦) وتتميز هذه المجموعة بأن المصابين بها لا يحدث لهم تخلف عقلي ولا جنون ولا إصابة بالجهاز العصبي.

وتفتقر الإصابات على العظام التي يحدث فيها تغير في الشكل والبناء نتيجة تعسر التعظم Dystosis. ويصاب القلب والسمع والبصر (نتيجة عاتمة القرنية). ويكون المصاب قصيراً جداً ذو رقبة قصيرة جداً لا تكاد تبين.. . ويكون القفص الصدري مثل البرميل وكان الرأس تقع عليه مباشرة دون وجود رقبة نتيجة إصابة في فقرات العنق وخاصة الفقرة الأولى والثانية. وذلك قد يؤدي إلى إصابة النخاع الشوكي فيحدث شللاً للأطراف الأربع.

وتحدث إصابة القلب في الصمامات غالباً وتؤدي مع إصابة القفص الصدري إلى حدوث هبوط القلب وارتشاح في الرئتين وعدم القدرة على التنفس.

يبدو الأطفال في هذا المرض بعقلية سليمة وإن كانت الإصابات العظمية تشبه المجموعة الأولى (هُرلر وهنتر).

وفي الغالب لا تحدث الوفيات إلا في سن متأخرة نسبياً (ما بين الثلاثين والأربعين).



صورة لطفل يعاني من متلازمة موركيو Morquio حيث يقع الرأس مباشرة على الصدر الذي يشبه البرميل وتكون الإصابة في الفقرات شديدة وخاصة فقرات العنق (الأولى والثانية) التي قد تؤدي إلى ضغط على النخاع الشوكي وشلل بالأطراف الأربع.



صورة طفل يعاني من مرض موركيو. . تقع الرأس على الصدر وكأنه لا عنق هناك. . والصدر يبرز من أمام وبه تشوهات خلقية ويشبه البرميل. يتعرض المصاب للشلل في الأطراف الأربع نتيجة ازلاق غضروفي في فقرات العنق أو ازلاق سن الفقرة الثانية العنقية وإصابتها للنخاع الشوكي.

العلاج :

للأسف لا يوجد أي علاج لهذه الحالات حتى الآن. هناك تقارير عن تحسن بعض الحالات نتيجة زرع نقي العظام Bone marrow transplantation. ولكن زرع نقي العظام (نخاع العظام) عملية غير يسيرة. وقد تؤدي بذاتها إلى وفاة المريض.

التشخيص في الجنين :

مع التقدم الطبي السريع في هذا المجال تمكن العلماء من إيجاد فحوص خاصة لمعرفة الأنزيات المفقودة وبالتالي معرفة المرض المحدد من هذه المجموعة.. ويتم ذلك عادةً بأخذ خلايا من الجنين بواسطة فحص الزغابات المشيمية Chorionic Villus Sampling أو خلايا السائل الأمينوسي بزيل السلي Amniocentesis.

ولا يبدو أن هناك موانع أخلاقية وشرعية لإجراء الإجهاض إذا رغب الوالدان في ذلك بشرط أن يتم التشخيص والإجهاض قبل مرور ١٢٠ يوم من بداية الحمل (التلقيح).

أمراض استقلاب (أيضاً) الجلايكوجين Glycogen Storage Disease :

الجلايكوجين هو النشأ الحيوي. حيث يختزن السكر المهضوم من الأمعاء في الكبد وفي العضلات.. ثم يحول عند الحاجة إلى سكر جلوكوز.

وإذاً أن سكر الدم ينبغي أن يكون ثابتاً عند حد معين لا يقل عنه ٧٠ ملجم في كل ١٠٠ سم من الدم) فإنه لا بد من إيجاد مصدر في الجسم لإطلاق السكر في الفترات بين الوجبات.

ومن أهم مصادر هذا السكر المخزون الجلايكوجين Glycogen لذلك فإن أي خلل في تكوين هذا السكر يؤدي إلى انخفاض في سكر الدم لدرجة قد تكون خطيرة.

وإذا حدث خلل في تمويل الجلايكوجين إلى سكر جلوكوز نتيجة فقد أحد الخماير (الأنزيمات) فإن ذلك يؤدي إلى تجمّع وترسب مادة الجلايكوجين الطبيعية أو غير الطبيعية في الكبد وفي العضلات وربما في أنسجة أخرى، كما يؤدي في نفس الوقت إلى انخفاض سكر الدم.

وفي هذه المجموعة يحدث خلل وراثي في أحد الأنزيمات المسئولة عن تكوين الجلايكوجين أو في أحد الأنزيمات المسئولة عن إطلاق سكر الجلوكوز من الجلايكوجين .

و بما أن الجلوكوز هو الغذاء الوحيد الذي يقبله الدماغ والجهاز العصبي فإن أي نقص في الجلوكوز عن معدله الطبيعي في الدم يؤدي إلى إصابة في الدماغ والجهاز العصبي .

وقد أحصى العلماء بضعة عشر نوعاً من أمراض تخزين الجلايكوجين وإطلاقه كما قسم بعضها إلى قسمين (ألف وباء)، بناء على نوع الأنزيم المفقود.

ومن الناحية الأكلينيكية تقسم إلى مجموعات كالتالي :

١- المجموعة التي يخزن فيها الجلايكوجين (بصورة غير طبيعية) في الكبد :

وهي تشمل الرقم صفر وواحد وثلاثة وأربعة وستة وتسعة وتفاصيلها كالتالي :

- الرقم صفر نقص في الأنزيم الذي يصنع الجلايكوجين Glycogen ولهذا فإن تكوين الجلايكوجين يقل في الكبد كما ينخفض مستوى Synthetase السكر في الدم لدرجة تسبب التشنج والصرع في السنة الأولى من عمر الطفل.

- الرقم أربعة Type IV: ويكون النقص في أحد الأنزيمات المسئولة عن تفرعات جزئي الجلايكوجين، لأن الجلايكوجين له تفرعات مثل تفرع أغصان الشجرة، ويؤدي ذلك إلى ترسب جلايكوجين غير طبيعي فتضخم الكبد والطحال.. وينتهي الأمر بهؤلاء الأطفال إلى تليف في الكبد. وتحدث الوفيات في سن الطفولة الباكرة في معظم الحالات.

- الرقم واحد وثلاثة وتسعة: وكلها تسبب تضخماً في الكبد ولكن أخطرها رقم واحد، والذي يعرف أيضاً باسم فون جيرك Von Gierke. وفيه يحدث نقص في الأنزيم الذي يحول الجلايكوجين إلى سكر جلوكوز 6 Glucose 6 Phosphatase.

وتتمثل الأعراض في انخفاض سكر الدم لدى هؤلاء المواليد حديثاً ويزداد حامض اللبنيك في الدم مسبباً حموضة الدم Lactic acid acidosis مع تضخم في الكبد، وتتأخر في النمو. وقد يحدث إسهال شديد متكرر كما تقل كرات الدم البيضاء (المتعادلة) Neutropenia. وسرعة التزف لأقل إصابة. وإذا لم يعالج هذا المرض بدقة فإنه في الغالب يؤدي إلى الوفاة في السنة الأولى والثانية من العمر. أما الذين يعيشون ويتجاوزون مرحلة المراهقة فإن المرض يكون لديهم خفيفاً نسبياً ولكنهم يتعرضون للإصابة بالنقrosis وتكون حصوات مكونة من حامض البوليك Uric acid في الكل، وتحدث لديهم أورام غدية في الكبد Hepatic adenoma.

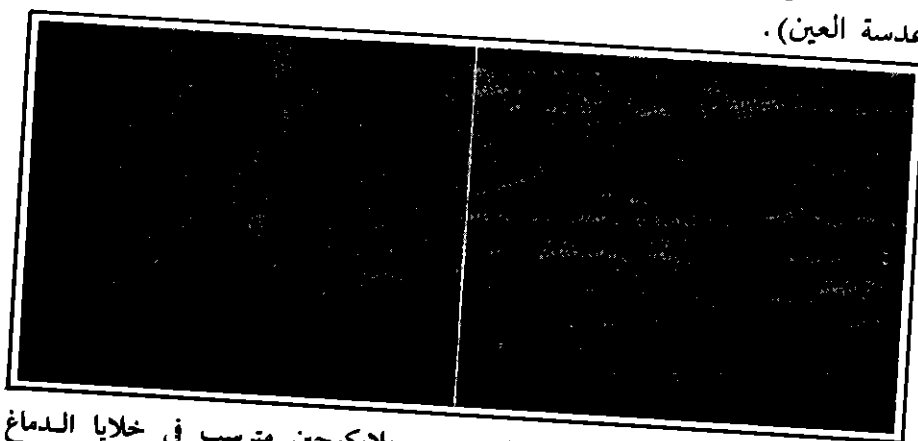
أما النوع الثالث Type III ف تكون الإصابة في الكبد خفيفة نسبياً ولكن هناك إصابة في العضلات مؤدياً إلى اعتلال العضلات في سن المراهقة Myopathy واعتلال عضلة القلب Cardiomyopathy بالإضافة إلى تليف الكبد الذي يحدث في مرحلة ما بعد البلوغ.

٢ - المجموعة التي يخزن فيها الجلايكوجين (بصورة مرضية) في العضلات:

وهي تشمل رقم ٥ (Type V) الذي وصفه ماك آردل Mc Ardle ورقم ٧ (Type VII). وكلاهما يسبب ضعفاً واعتلالاً في العضلات الميكلية Myopathy مع آلام شديدة في العضلات. وتبدأ الأعراض منذ الطفولة ثم تحسن الحالة تلقائياً لتشتد مرة أخرى بعد البلوغ. ويحدث نزول لخضاب العضلات في البول Myoglobinuria في ٥٠ بالمئة من الحالات. وذلك نتيجة موت العضلات وخروج خضاب العضلات Myoglobin منها إلى الدم وبالتالي إلى البول.

٣- المجموعة التي تصيب الدماغ:

ويمثلها رقم ٨ (Type VIII) حيث يترسب الجلايكوجين في الدماغ وخاصة في العقد القاعدية Basal ganglia وفي قشرة الدماغ Cortex ولحسن الحظ فإن هذا المرض نادر الحدوث. وتبداً الأعراض في الطفولة نتيجة إصابة هذه المناطق فيحدث ارتعاش وشلل يشبه مرض باركنسون مع إصابات عقلية وتخلف عقلي.. وتتوفى هذه الحالات عادة قبل سن البلوغ.. وبالإضافة إلى إصابة الدماغ تتضخم الطحال ويحدث عمى بسبب الساد (الماء الأبيض في عدسة العين).



الجلايكوجين مترب في خلايا الدماغ
ويمثلها النوع رقم ٨. وهو من أخطر
الأنواع ويؤدي إلى شلل دعاش وتخلف
عقلي.

الجلايكوجين مترب في العضلات
(السهم). وهو منتشر في الأنواع رقم ٥
ورقم ٧. وهو من أقل الأنواع خطورة.

٤- النوع العام الذي يصيب مختلف أنسجة الجسم وهو رقم II

المعروف باسم يومبي Pompe:

ويصيب الأجسام المذيبة Lysosomes داخل الخلايا. وتظهر الإصابة في الأطفال في السنة الأولى والثانية من العمر وتزداد بسرعة لتتضي على الطفل في نهاية السنة الثانية. وتمثل الإصابة في ضعف ونقص توتر العضلات Hypotonia وتضخم الكبد، وتضخم عضلة القلب Cardiomegaly ثم هبوط في القلب، بالإضافة إلى التخلف العقلي.

وهناك نوع أقل شدة ويظهر بعد البلوغ ويتمثل في إصابة العضلات الهيكلية وخاصة عضلات الكتف وعضلات العَجْز وهو على عكس النوع السابق لا يصيب القلب ولا الدماغ ولا الكبد إلا بإصابات خفيفة جداً.

العلاج :

لا يوجد علاج لهذه الأنواع وخاصة نوع رقم ٢ و ٤ و ٨. تحسن الحالات (رقم واحد) إذا حرص المريض على عدم انخفاض سكر الدم وذلك بتناول وجبات سكرية متكررة أو مشروب. وأما في الليل فينصح أن يعطى المصاب، محلول السكر بالوريد أو أن يقوم المصاب كل ساعة تقريباً ليشرب محلولاً سكريأً ..

وفي الحالات المتقدمة تستخدم عملية زرع الكبد. وهي عملية عسيرة ومحدودة النجاح حتى الآن.

بالنسبة للمرضى الذين يعانون من النوع الخامس والسابع فيحتاجون لزيادة البروتين في الغذاء لتعويض إصابة العضلات. ولكن لا يوجد علاج لهذا المرض حتى الآن.

التشخيص في الجنين :

يمكن تشخيص هذه الأمراض في الجنين بواسطة فحص خلايا الجنين التي تؤخذ من المشيمة أو من السائل الأمينوسي.

ولإذا أمكن تحديد النوع بدقة، فإن الأنواع الخطيرة والتي تسبب إصابة الدماغ والكبد يمكن أن تجهض في مرحلة مبكرة من الحمل.

المشكلة أن التشخيص قد لا يحدد بالضبط مدى النوع الخطير حيث نرى في هذه الأنواع ذاتها ما يقتل المصاب حلال عامين ومنها ما يتركه يعيش بخلل محدود حياة شبه عادلة .. والتفريق بين هذه الأنواع ليس يسيرأ .. وبالتالي قد يقتل الطبيب جينياً مرضه غير خطير.

الفصل الثاني عشر

الأمراض الوراثية عبر الكروموسوم X
والأمراض التي تنتقل بورثة واحدة بطريق متعددة

الأمراض الوراثية التي تنتقل عبر الكروموسوم X Linked Recessive X

تتميز الأمراض الوراثية التي تنتقل عبر الكروموسوم X بأنها تصيب الذكور فقط بينما تحمل الإناث المرض.

ويمكن أن يظهر المرض (في الأصل) فإنه لا بد من وجود المورثة من الآباء جميعاً لظهور المرض عند الأنثى لأنها تحمل كروموسومين من كروموسومات X. أما الذكر فلا يحمل إلا كروموسوماً واحداً من كروموسومات X فإذا كان فيه الجين (المورثة) المسئول عن هذا المرض، أصيب به، إذ لا يوجد لديه X آخر يمانعه.

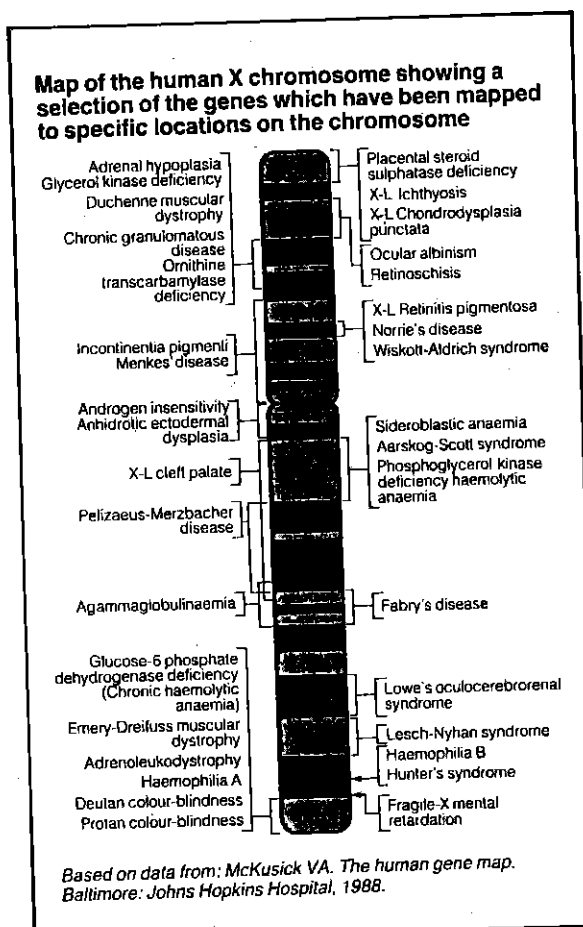
وهكذا إذا كانت الأم تحمل المرض فإن نصف أبنائها (الذكور) سيظهر فيهم المرض بينما نصف بنتها سيحملن المرض دون أن تبدو عليهن أعراضه وعلاماتاته.

أما إذا حدث أن تزوج شخص مصاب بالمرض امرأة تحمل المرض، وهو أمر نادر الحدوث، فإن نصف الإناث سيصبن بالمرض ونصفهن سيحملن المرض. أما الذكور فنصفهم سيصاب بالمرض ونصفهم سيكون سليماً.. وأما الشخص المصاب إذا تزوج امرأة سليمة فإن أبناءه جميعاً سيكونون سليمين وبيناته جميعاً سيحملن المرض.

في عام ١٩٧٥ ذكر مكوسيك Mckusick أن الأمراض الوراثية التي تنتقل عبر الكروموسوم X قد بلغت ١٧١ مرضًا. وأما الآن فقد جاوز العدد المائتين ومن أشهر الأمراض التي تنتقل عبر الكروموسوم X ما يلي :

- ١ - اهيموفيليا (الناعور) بنوعيه ألف وباء .Hemophilia A and B
- ٢ - حثل العضلات الذي وصفه دوشين Duschenne Muscular Dystrophy
- ٣ - كروموسوم X الهش Fragile X Syndrome
- ٤ - مرض نقص إنزيم جلوكوز ٦ فوسفات النازع للهييدروجين G6 PD deficiency والذى يصيب كرات الدم الحمراء فيسبب تحللها وخاصة إذا تعرضت لبعض العقاقير مثل السلفا والكلورامفينيكول.
- ٥ - مرض فابري Fabry Disease
- ٦ - مرض ليش - نيهان Lesch - Nyhan
- ٧ - بعض أنواع التخلج المخيسي .Retinitis Pigmentosa
- ٨ - بعض أنواع تلوّن الشبكية Ehlers - Danlos
- ٩ - بعض أنواع اهلوس دانلوس Mucopoly sacchariodosis مثل
- ١٠ - بعض أنواع عديدات السكر المخاطي Hunter Syndrome مرض هنتر
- ١١ - مرض نوري Norrie
- ١٢ - مرض السمكية الجلدي Ichiosis .
- ١٣ - مرض عمى الألوان .Agammaglobulinaemia
- ١٤ - انعدام الجلوبولينات المناعية من نوع جاما Wiskot Aldrich Syndrome
- ١٥ - متلازمة ويسكوت الدريش Sideroblastic Anaemia
- ١٦ - أنيميا (فقر دم) أرومات الحديد Cong. adrenal Hypoplasia
- ١٧ - قلة نشاط الغدة الكظرية الخلقى وقد تمكن العلماء في الآونة الأخيرة من معرفة موقع الجين (المورثة) المسئول عن كل مرض من هذه الأمراض على الكروموسوم X (انظر الصورة). وستتحدث بإيجاز عن بعض هذه الأنواع المشهورة كما أنها قد تحدثنا من قبل عن الكروموسوم X الهش Fragile X Syndrome في الفصل التاسع (التشوهات الخلقية الناتجة عن خلل في الصبغيات) وتحدثنا عن متلازمة هنتر عند الحديث عن الأمراض النسوية المخاطية (عديدات السكر المخاطي) ص ٢٧٠ .

خريطة الجينات على الكروموسوم X:



رسم يوضح الكروموسوم X وعليه بعض الأمراض الوراثية التي تنتقل عبر هذا الكروموسوم وموقع الجين (المورثة) المسئول عن هذا المرض على الكروموسوم. وهناك ما يزيد عن مائتي مرض وراثي ينتقل بواسطة الكروموسوم X وقد استطاع العلماء في الآونة الأخيرة تحديد موقع الكثير من مورثتها على الكروموسوم المذكور كما أصبح من الممكن بواسطة مسحار الـ DNA وزرع خلايا الجينين معرفة ما إذا كان الجينين مصاباً بأحد هذه الأمراض الوراثية أم لا. وبالتالي إجهاض الجنين المصابة إذا رغب الوالدان في ذلك. هذا الرسم منقول عن مجلة ميديسين انترناشونال، 1988 (oct)، 58: 2376-2380 وهي بدورها قد نقلته عن الدكتور مكوسيك في كتابه: خريطة الجينات الإنسانية . ١٩٨٨

مرض الهيموفيليا (الناعور) :

يعتبر مرض الهيموفيليا (الناعور) من أشهر الأمراض الوراثية التي تنتقل عبر الكروموسوم X، بل لعله أشهرها على الإطلاق. وذلك لأنه أصحاب العديد من العائلات الملكية في أوروبا والتي كان يطلق عليها ذات الدم الأزرق. ويعاً أن التزاوج بين هذه العائلات كان شائعاً فإن المرض كان ينتقل من عائلة ملكية لأخرى حتى أصحاب معظم العائلات الملكية الأوروبية. وبالذات قياصرة روسيا، واشتهرت قصة زوجة القيسار التي فشلت في علاج ابنها المصابة بالهيموفيليا فوقعت فريسة للدجال راسبوتين والذي كان يتمتع بقوى خارقة في الإيماء، كما اشتهر بافتراسه النساء الجميلات من كافة الطبقات رغم مسوح الرهبان التي كان يرتدتها.. وكانت الملكة فيكتوريا ملكة بريطانيا العظمى تحمل هذا المرض وأصابت به بعض أبنائها.

ويقسم مرض الهيموفيليا الناعور إلى عدة أقسام حسب الناتج في المواد التي تمنع التزف كالتالي:

١ - نقص في العامل رقم ٨ (Factor VIII deficiency (AHG)) أو (هيموفيليا A).

٢ - نقص في العامل رقم ٩ (Factor IX deficiency (PTC)) أو (هيموفيليا B) .Christmas Disease مرض كريسماس

٣ - نقص في العامل رقم ١١ (Factor XI deficiency (PTA)).

٤ - متلازمة فون ويليراند Von Willebrand's Syndrome الذي فيه نقص في العامل رقم ٨ مع خلل في وظيفة صفائح الدم .Platlets

ويشكل النقص في العامل رقم ٨ معظم حالات الهيموفيليا (٨٠ بالمئة) .. وتعتبر الهيموفيليا (A) والهيموفيليا B من الأمراض الوراثية التي تنتقل عبر الكروموسوم X بينما لا تنتقل الأنواع الأخرى عبر الكروموسوم X.

اهيموفيليا (ب):

يصيب هذا المرض واحداً من كل عشرة آلاف ذكر من السكان. ويسبب المرض نزفاً شديداً عند إجراء أي عملية أو حدوث أي جرح أو عند السقوط وحدوث كدمات ورpusos.. وتكون الإصابة متكررة وخاصة في المفاصل مما يؤدي إلى تلفها وتبيتها في نهاية المطاف.

ومن المعلوم أنه لا بد لكي يتم تجلط (تختثر) الدم وتوقف النزف من عوامل كثيرة عديدة أهمها وجود الصفائح الدموية Platlets وسلامة الأوعية الدموية ومواد كثيرة في الدم تصنعها الكبد مثل الفايبرينوجين Fibrinogen (مولد الليفين) والبروثرمبين (مولد الخثرة) وقد وجدت عوامل كثيرة أعطي كل واحد منها رقمًا فمولد الليفين رقم ١ ومولد الخثرة رقم ٢ وثرمبولاستين الأنسجة رقم ٣ والكالسيوم رقم ٤ وبروكسيليرين Proaccelerin (ما قبل المسرع) رقم ٥ وبروكونفرتين (ما قبل المحول) رقم ٧ والجلوبولين المضاد للناعور Anti-haemophilic globulin رقم ٨.

ونقص هذه المادة يؤدي إلى خلل شديد في إحداث الحشرة (الجلطة) وبالتالي يحدث نزف لا يرقى بسهولة.

الصورة الاكلينيكية:

قد تبدأ المشاكل بعد الولادة مباشرة عند قطع الحبل السري فينزف الطفل من مكان الجرح . أو يحدث التزف الشديد عند إجراء الختان في اليوم السابق ، فإذا لم يحدث الختان كما هو عند النصارى وغيرهم من الأمم أو تأجل الختان فإن المشاكل تبدأ عندما يبدأ الصبي بالمشي قبل بلوغ العام . وكل سقطة تسبب كدمات تحتها دم كثيف . فإذا زادت حركة الصبي ولعبه بالأشياء بدأ التزف من الفم والأنف وازداد التزف في المفاصل . فإذا أثغر الصبي وبدأت الأسنان في الظهور بدأت مشاكل نزف .. وخاصة عند خلع ضرس أو سن (لبني) . أما إذا احتاج الطفل لإجراء عملية جراحية مثل إزالة اللوزتين أو السليلات الأنفية (الحمية الأنف Nasal Polyps) فإن ذلك يؤدي إلى نزف شديد ، يرعب الأهل والطبيب .

وقد يحدث التزف في الأحشاء: في الكبد والطحال والغشاء البيرتوني والأمعاء والجهاز البولي والبلورا نتيجة سقطات أو كدمات. وإن كان التزف في الأحشاء لحسن الحظ نادر الوقوع.

ولكن الأمر الذي لا يكاد يفلت منه مريض الهموفيليا (الناعور) هو إصابة المفاصل والتزف فيها وخاصة مفصل الكوع والركبة ومفصل القدم . . . ويبدأ الأمر بعد سقطة بسيطة يت天涯 على إثراها المفصل ويكون الانتفاخ مؤلماً جداً وسرعان ما يتغير لون الجلد من الأحمر إلى الأزرق إلى الأخضر . . . ويعود تكرر إصابة المفصل إلى تحطم هذا المفصل وإلى فقدانه وظيفته تماماً.



مفصل الركبة:
لقد تحطم المفصل
ثاماً بسبب تكرر
التزف فيه . . .



طفل في
العاشرة وترى الركبة
اليمين ملتهبة متورمة
بسبب التزف منها . . .

نزف متكرر أدى إلى إصابة مفصل الورك
كما توضحه صورة الأشعة لرجل مصاب
بالميوفيليا عمره ٣٦ عاماً.



إصابة شديدة في مفصل الركبة لشخص مصاب بالميوفيليا كما توضحه صور الركبتين
والأشعة المراقبة.

التشخيص:

الصورة الاكلينيكية المذكورة أعلاه. وينبغي أن يتم التشخيص في فترة مبكرة من حياة الطفل قبل أن تحدث التغيرات المزمنة في المفاصل وعادة ما يتبعه الأطباء عندما يجدوا طفلاً يتزف نزفاً متكرراً أو نزفاً شديداً نتيجة قطع الحبل السري بعد الولادة، أو عند الختان أو عند إجراء عملية إزالة اللوزتين أو لحمة الأنف (سليلات الأنف). أو تكرر وجود كدمات لأقل وقعة أو سقطة أو عند قلع أحد الأسنان أو الأضراس.

العلاج:

تجري الفحوص المخبرية لمعرفة أين يوجد الخلل في عوامل الدم الكثيرة التي تبلغ 12 نوعاً وإذا تأكدنا من الفحوصات أن الخلل في العامل ثمانية فإن الطفل يعطي حقن تحتوي على عامل ثمانية (AHG) بانتظام. ويجمع هذا العامل من بنوك الدم في أحد المراكز المتخصصة.. لأن كميته الموجودة في دم الإنسان ضئيلة جداً ولا بد من فصله من آلاف اللترات من الدم حتى يتم تركيزه بكمية كافية.

وقد توفر هذا العامل في دول العالم المتقدم ولا يزال غير متوفّر في كثير من دول العالم الثالث للأسف الشديد.. وفي هذه الحالات يعطي الطفل نقل دم جديد. لأن الدم المخزون يفقد ما به من عامل ثمانية.

فوائد وأضرار العلاج:

- ١ - إن إعطاء عامل ثمانية للطفل المصاب بالناعور (الهيماوفيليا) يجنبه مشاكل النزف المتكرر وتكون الإصابات في المفاصل إن حدثت محدودة وبسيطة وليس خطيرة. كذلك لا تحدث حالات نزف خطيرة عند إجراء عمليات للطفل أو عند سقوط الطفل أو وقوع حوادث له.
- ٢ - ينمو الطفل نمواً طبيعياً ويستطيع أن يمارس الألعاب بكل حرية في معظم الحالات إن لم نقل فيها كلها.

هذه هي القوائد. أما الأضرار التي قد تحدث فتمثل في الآتي:

- ١ - حدوث عدوى بفيروس التهاب الكبد الفيروس بأنواعه المختلفة وأخطرها نوع B.
- ٢ - حدوث عدوى بمرض الإيدز وهناك مئات الأطفال الذين أصيبوا بالإيدز نتيجة إعطائهم عامل ثمانية (AHG).
- ٣ - حدوث عدوى بمرض الزهري أو مرض الملاريا أو مرض الفلاريا. وذلك متوقع في البلاد النامية على وجه الخصوص.

يتم التغلب على هذه المشاكل بالفحوصات التي تجرى قبل نقل الدم والتي أصبحت تعمم على جميع مراكز نقل الدم بحيث لا يستعمل أي دم يوجد فيه تفاعل إيجابي لمرض الالتهاب الكبد الفيروسي أو فيروس الإيدز (HAV). وبطبيعة الحال يستبعد أي دم يحتوي على لولبيات الزهري وبلازموديوم الملاريا وطفيلي الفلاريا.

كذلك يتم التغلب على مشكلة احتمال نقل مرض الإيدز بتسخين عامل ثمانية (AHG) إلى درجة ٦٨ مئوية لمدة ساعة على الأقل.

بهذه التدابير أمكن القضاء على الأمراض المعدية التي تنتقل بواسطة الدم أو عامل ثمانية.. وأصبح من النادر جداً أن تحدث عدوى بسبب هذه الحقن المحتوية على عامل ثمانية.

في الحالات المتأخرة:

ينبغي إعطاء عامل ثمانية أيضاً حتى يمنع حدوث المزيد من حالات التزلف. كما ينبغي إجراء عمليات لدى أخصائي العظام لإصلاح المفاصل المعطوبة، قدر الإمكان.

التشخيص في الجنين:

يمكن تشخيص حالات الناعور الهيماوفيليا المختلفة بواسطة مسبار الـ DNA بعد الحصول على خلايا من الجنين، بواسطة فحص الزغابات

المشيمية Chorion Villus Sampling أو بزل السلى (السائل الأمنيوسي) Amniocentesis وفي الغرب حيث يتم هذا الإجراء، يعطى الوالدان فرصة إجراء الإجهاض إذا رغباً في ذلك عند التأكد منإصابة الجنين. ونحن نرى أن هذا الإجراء غير مقبول وخاصة إذا تم الإجهاض بعد مرور ١٢٠ يوم من بدء الحمل..

والسبب في رفضنا لإجراء الإجهاض لحالة الناعور (الهيوموفيليا) أن العلاج متوفّر ويمكن عند التشخيص المبكر في الجنين إعطاء المولود حقنة من عامل ثمانية قبل قطع الحبل السري، ثم حقنة أخرى قبل إجراء الختان.. ثم تتكرر الحقن بصورة منتظمة عندما يبدأ الطفل في المشي والحركة وعند خلع الأسنان وعند إجراء العمليات الجراحية.

وقد وجدنا أطفالاً مصابين بالهيوموفيليا يعيشون حياة طبيعية جداً لأنهم يتغذون حقن عامل ثمانية بانتظام منذ الطفولة الباكرة.

* * *

سنكتفي بهذا القدر من أنواع الهيوموفيليا لأن الأنواع الأخرى نادرة وقد تكون أقل في شدتها من الهيوموفيليا (A). وفكرة العلاج فيها جيئاً واحدة وهي إعطاء العامل الناقص في فترة الطفولة المبكرة جداً قبل حدوث مضاعفات وإصابات في العظام والمفاصل.

حثل دوشين وحثل بيكر وإميري Duschene Muscular Dystrophy
دريفوس:

يعتبر حثل دوشين أحد الأمراض الوراثية المشهورة والتي تنتقل عبر الكروموسوم X وبالتالي يصيب الذكور دون الإناث اللائي يحملن المرض دون أن يصببن به، ما عدا في الحالات النادرة جداً التي قد تظهر نتيجة زواج شخص مصاب بامرأة حاملة للمرض.

يلاحظ الأبوان أول أعراض المرض عندما يبدأ الطفل في المشي. ويشعر

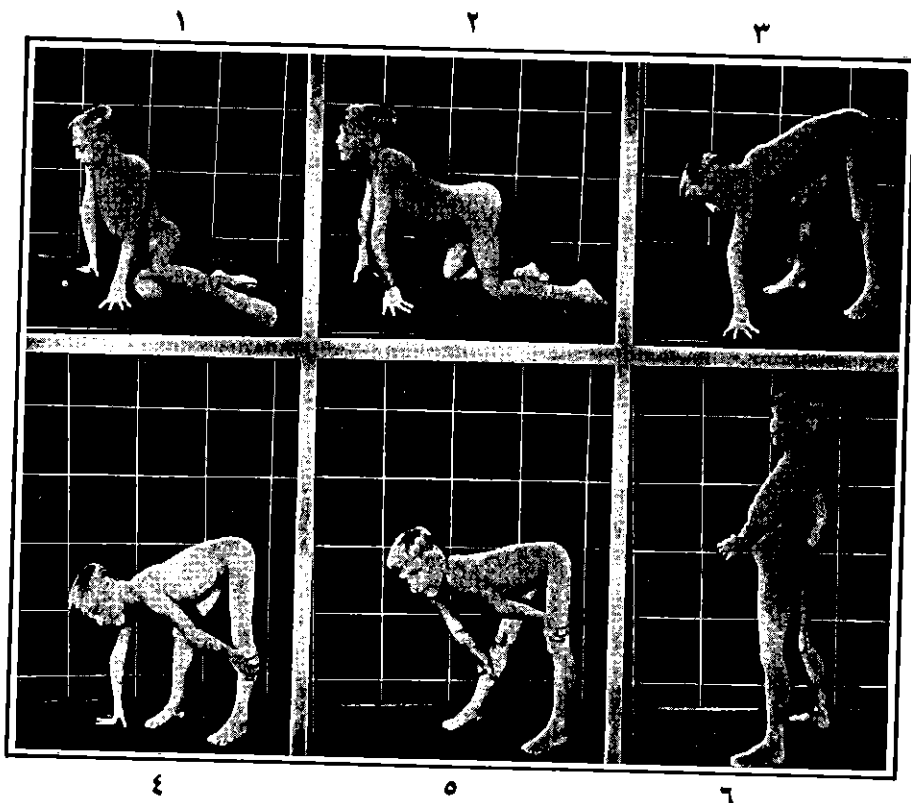
الطفل وكأنه بطة تهادى وتميل يمينة ويسرة Waddling gait فإذا لم يلاحظوا ذلك أول الأمر لا يلاحظوه بعد فترة عندما يحاول الطفل أن يمشي على أطراف أصابع القدم أو عندما يكثر سقوط الطفل بشكل متكرر يفوق الطبيعي بمرات عديدة.. ولا يستطيع الطفل الجري أبداً. ثم يزداد المرض فلا يستطيع الطفل القيام من جلوسه إلا بالاعتماد على ركبتيه ووضع يديه عليهما «Climbing sign» التي وصفها جاورس Gowers' Sign وتتضخم عضلات الساق (سمانة الساق) Calf muscles بصورة خاصة. ويفقد الطفل بحلول ثلاث سنوات^(١) Knee jerks ثم بعد ذلك Ankle jerks^(٢). ويجد الطفل صعوبة بالغة في صعود السلالم بدون اعتماد، وبعد فترة وجيزة لا يستطيع صعودها مطلقاً حتى بالمساعدة. وفي مرحلة المراهقة يفقد قدرته على المشي ويصبح مقعداً.. وتحدث بعد ذلك تقلصات دائمة تمنع حركة مفصل الركبة ويحدث حدب Kyphosis وجفن Scoliosis .. ويصبح التنفس، بعد فترة، سطحياً، وتتكرر الإلانتانات والأخماق التي تصيب الجهاز التنفسي وهي التي تقضي على المريض غالباً. وتكون الوفاة فيها بين العشرين والثلاثين في معظم الحالات. وقد تحدث قبل العشرين.

وهناك نوعين آخرين مشابهين لحثل دوشين وبورثان عبر الكروموسوم X أما أحدهما فيدعى حثل بيكر Becker وهو مشابه تماماً لحثل دوشين إلا أن الأعراض أخف وطأة وتبدأ في سن متأخرة نسبياً. ويقع الجين المسؤول عن حدوث المرض في نفس الموقع على الكروموسوم X الذي يقع فيه الجين المسؤول عن حثل دوشين (أي في طرف الذراع القصير للكروموسوم X. انظر خريطة الكروموسوم X).

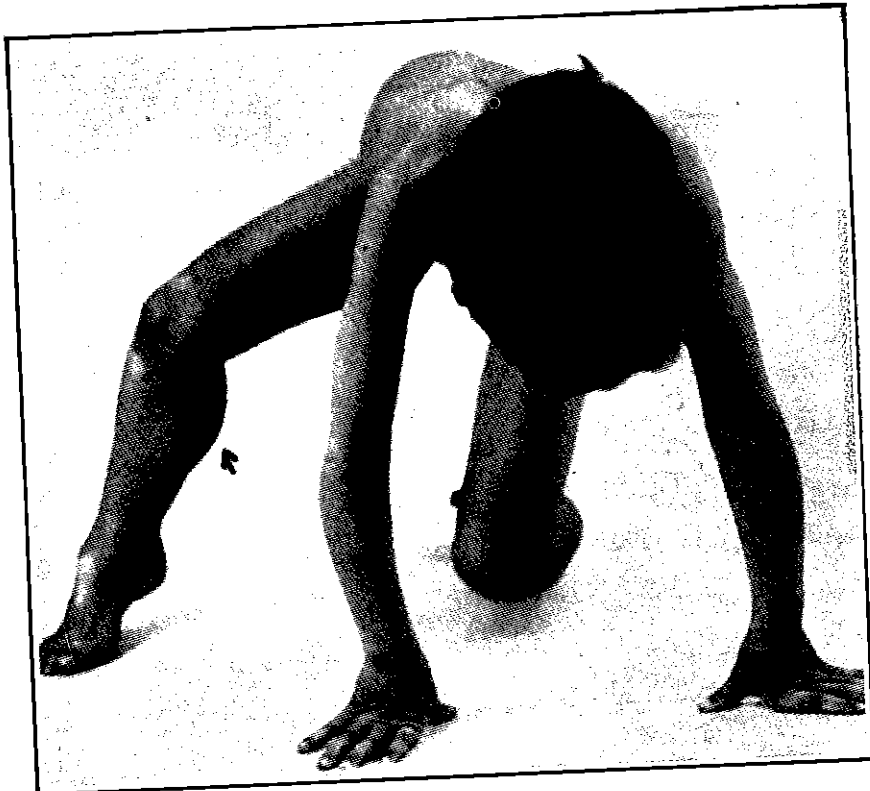
وأما الآخر فيدعى حثل إميري دريفوس Emry-Dreifus Dystrophy ويبداً في سن متأخرة. ولا يحدث تضخم في العضلات مع ضعف في قوتها كما يحدث في حثل دوشين وحثل بيكر. ولا تزيد الأنزيمات الخاصة بالعضلات Creatine Phospho kinase (CPK) في الدم والبول مثلما يحدث في حثل دوشين وبيكر ..

(١) و(٢) هما فحصان يجريان بضرب وتر عضلات الفخذ المتهدية بالرقيقة ووتر أخيل الذي يتنهى في العقب فتحريك الفخذ أو الساق تلقائياً نتيجة الضربة.

ورغم أن حثل اميري دريفوس أقل خطورة من حثل دوشين ويبكر إلا أن إصابة عضلة القلب ها هنا وبالذات جهاز التوصيل في القلب Conducting System المسئول عن انتظام نبضات القلب، قد يؤدي إلى وفاة مفاجئة. وقع الجين (المورثة) المسئول عن هذا المرض في الذراع الطويل (q) للكروموسوم X قبل طرفه النهائي.



صور متابعة (١ - ٦) لطفل مصاب بحثل دوشين وهو يحاول الوقوف من وضع الجلوس .. وتوضح الصور مدى المعاناة التي يلقاها هذا الطفل وهو يحاول الوقوف نتيجة ضعف عضلاتاته، حتى إنه ليعتمد ليقف على وضع يديه على ركبتيه ثم على فخذيه. وهو ما يُعرف بعلامة الصعود «Climbing Sign» التي وصفها جاورس Gowers.



صورة توضح مرض دوشين - بيكري والضعف الشديد في عضلات الفخذ والساقي. فلا يستطيع الطفل أن يقوم من وضع الاستلقاء أو القعود إلا بالاعتماد على يديه على الأرض ثم يضع يديه على ركبتيه ثم يقوم. وهو ما يعرف باسم علامة جاورس Gowers' Sign أو علامة الصعود Climbing Sign وهي علامة مميزة لهذا المرض. لاحظ كذلك تضخم عضلات الساق (سمانة الساق) Hypertrophy of calf muscles

التشخيص:

- ١ - الصورة الأكلينيكية المذكورة أعلاه.
- ٢ - زيادة كبيرة في أنزيم الكرياتين كاينيس Creatine Kinase في الدم والبول.

العلاج:

لا يوجد.

التشخيص في الجنين:

يمكن الآن، في المراكيز المتقدمة، تشخيص الجنين المصاب بهذا المرض بواسطة دراسة خلايا الجنين بمسبار الخampus النووي الريبيوزي المتزوع الأوكسجين DNA Probe. كما يمكن معرفة زيادة الأنزيم كرياتين كاينات Creatine Kinase في دم الحميم Fetal blood.. ويمكن الحصول على خلايا الجنين بواسطة فحص الزغابات المشيمية Chorion Villus biopsy أو بزل السل . Amniocentesis

وإلى عهد قريب جداً، كان الأطباء يتوصّلون إلى معرفة جنس الجنين، فإن كان ذكراً أُسقطوه (بعد موافقة الوالدين) وإن كانت أنثى أبقوا عليها.. وللأسف كان يُقتل بهذه الطريقة عدد من الأجنة الذكور دون مبرر لأنهم لا يعانون من أي مرض.. ومن المعلوم أن نصف الذكور فقط هم الذين يصابون بهذا المرض أما النصف الآخر فيكونون أسوأاء.. ولم يكن في مقدور الأطباء معرفة المريض من السليم حتى أواخر السبعينيات من القرن العشرين، بل وبداية الثمانينيات.

أما الآن فإنهم يستطيعون معرفة الجنين المصاب من غير المصاب معرفة موثقة بواسطة فحص خلايا الجنين..

كما أن مسبار الـ DNA جعل تشخيص المرض في الطفولة الباكرة ممكناً، كما جعل معرفة الإناث حاملات المرض أمراً ميسراً.

وإذا تأكد التشخيص في المرأة الحاملة للمرض فإنه يمكن منع الحمل، إذا كان لديها ذرية سليمة، كما يمكن متابعة الحمل بدقة وإجراء الفحوصات الالزمة في وقت مبكر بحيث يتم معرفة الجنين المصاب في وقت يسمح بإجراء الإجهاض.

وكم تعاني الأسرة التي لديها طفل مصاب بهذا المرض.. ويكون القلق مضاعفاً عند حدوث حمل جديد.. وللأسف تضطر الأسرة للسفر إلى المراكز المتقدمة لطمئن على الحمل الجديد. هل هو مصاب أم لا؟ فإذا تم الفحص

وكانت النتيجة مفرحة بأن الجنين لا يعاني من هذا المرض العضال تكون سعادة الأسرة غامرة.

مرض ليش نيهان Lesch - Nyhan

وهو مرض وراثي ينتقل عبر الكروموسوم X فيصيب الذكور دون الإناث. وتقع المورثة (الجين) على الذراع الطويل للكروموسوم X (انظر خريطة الجينات على الكروموسوم X) وهو مرض نادر الحدوث لحسن الحظ ويصيب واحداً من كل مائة ألف مولود. وفيه فقدان لأنزيم يدعى - Hypoxanthine guanine Phosphoribosyl transferase وتمثل أعراض المرض في زيادة كبيرة في حامض البوليك في الدم والبول ويؤدي ذلك إلى ترسب هذه المادة في الكل والمجاري البولية مؤدياً إلى فشل كلوي وأعراض مرض التقرس (داء الملوك) حيث يتربس حامض البوليك في المفاصل مسبباً آلاماً حادة.

وليست هذه أهم الأعراض، وإن كانت مهمة، ولكن أهمها هو إصابة خطيرة للجهاز العصبي. حيث تظهر على الطفل فيما بين الشهر الثامن والثاني عشر من عمره اهتزازات شديدة وحركات لا إرادية تشبه ما يفعله الراقصون Chorea athetosis ثم يصاب الجهاز الحركي الأعلى المتمثل في المسار الهرمي مؤدياً إلى نوع من الشلل العلوي الحركي وتكون الأطراف متقلصة بدرجة لا يستطيع الطفل معها المشي إلا ورجلاه متصلات مثل المقص ولذا تعرف بهمية المقص Scissor gait.

وأغرب مظاهر المرض على الإطلاق هو أن الطفل تحدث له نوبات هستيرية بعض فيها شفته وأصابعه حتى يدميها ثم يقوم بتعديل جسده وضرب رأسه على الأرض أو الحائط حتى يفلقه مع وجود تحلف عقلي.. وكل من رأى مثل هذه الحالة، يعتقد اعتقاداً جازماً، بأن الشيطان قد تلبّسه وأن الجن قد مسَهُ. وما به من مسٌ ولا جنون.. ولا هناك شيطان أو جان قد دخل جسمه وجرى في دمه.. وإنما هو خلل في تمثيل بعض المواد في الجسم فتؤدي إلى إصابة خلايا الدماغ بصورة غريبة مفزعة.

ويستمر الطفل في هذا العذاب إلى أن يتوفاه الله في سن العشرين أو ما حولها نتيجة الفشل الكلوي أو نتيجة إصابة شديدة بسبب سقطة أو ضربة على الجمجمة وللأسف الشديد لا يوجد علاج لهذا المرض العossal الغريب الخبيث.

التشخيص:

- ١ - الصورة الأكلينيكية المتميزة.
- ٢ - ارتفاع حامض البوليك Uric acid في الدم إلى ١٨ ملجم (في كل مائة مليلتر).
- ٣ - نقص في الإنزيم Hypoxanthine - guanine Phosphoribosyl transferase.

العلاج:

لا يوجد علاج حاسم. ولكن تعطى العقاقير التي تمنع نشاط إنزيم مؤكسد الزانتين Xanthine oxidase بحيث يقل تكون حامض البوليك. ويعطى عقار الفاليوم (دايزيبام) لتهيئة المريض حتى لا يضر نفسه.

التشخيص في الجنين:

أصبح التشخيص في الجنين لهذا المرض ممكناً في المراحل المتقدمة فإذا ما تم التشخيص في فترة مبكرة من الحمل تم إجراء الإجهاض إذا ما رغب الوالدان في ذلك.

مرض فابري : Fabry's Disease

يورث هذا المرض عبر الكروموسوم X فيصيب الذكور دون الإناث إلا فيما ندر عندما يتزوج شخص مصاب بامرأة حاملة للمرض، وفي هذه الحالة تكون نصف الذرية من الإناث مصابة بالمرض، ونصفها حاملة له. بينما نصف الذرية من الذكور مصابة بالمرض ونصفها لا حاملة ولا مصابة. لأن الذكور لا يحملون المرض وإنما يصابون به.

وتبدأ الأعراض في سن السادسة بنبوبات شديدة من الحمى والآلام في الأطراف وألم شديد في البطن وتورم في الكعبين مع نزول الزلال أو الدم في البول. وتنظر على الجلد بثرات حطاطية قاسية دموية. وتبدأ في الظهور على كيس الصفن ثم منطقة السرة وتنتشر على مفصل الكتف ومفصل الورك والعجز والركبتين. وتزداد البثرات في حجمها وانتشارها يوماً بعد يوم. ويقل العرق من الجلد كما يقل شعر الجلد عامة.

وتحدث إصابة في قرنية العين وملتحمة العين وشبكة العين وقد تؤدي إلى العمى ويصاب القلب ويتضخم Cardiomegaly وتحدث نوبات قلبية كما يحدث هبوط في القلب ولا يكاد يصل المريض إلى سن العشرين حتى تكون إصابة القلب والكلل قد ظهرت بشكل خطير. وتزداد إصابة الأجهزة المختلفة مع مرور الأيام حتى لا تكاد تفلت جهازاً من أجهزة الجسم (ما عدا الجهاز العصبي) ويحلول سن الأربعين تتوقف معظم الحالات بينما يستمر بعضها في حياة تعيسة إلى سن الستين.

وسبب هذا المرض نقص في أنزيم من أنزيمات الأجسام المذيبة -Lysosomal enzyme يعرف باسم somal enzyme A galactosidase α ويؤدي النقص في هذا الأنزيم إلى ترسب مواد سكرية - دهنية Glycosphingolipids في معظم أعضاء الجسم مثل الكلى والأمعاء والكبد والقلب والأوعية الدموية وخاصة تلك المتشرة تحت الجلد مسبباً للإصابات الجلدية المميزة. ويقع الجين (المورثة) المسئول عن هذا الأنزيم على الذراع الطويل من الكروموسوم X بالقرب من المركز.

التشخيص:

- ١ - الصورة الأكلينيكية وخاصة الجلدية .
- ٢ - نقص في أنزيم A galactosidase α في بلازما الدم .

العلاج:

تحسن الأعراض بإعطاء عقار الفيتونين Phenytoin (الذي يستخدم أساساً لعلاج الصرع الكبير) وعقار Carbamazepine (ويستخدم أيضاً لعلاج الصرع) مع مشتقات الكورتيزول. ويعطى عقار Phenoxy benzamine لعلاج الآلام الحادة كما تعطى العقاقير المضادة للتقلصات المغوية والكلوية. وقد يحتاج المريض إلى غسيل الكلية أو إلى نقل الكلية (زرع الكلية).

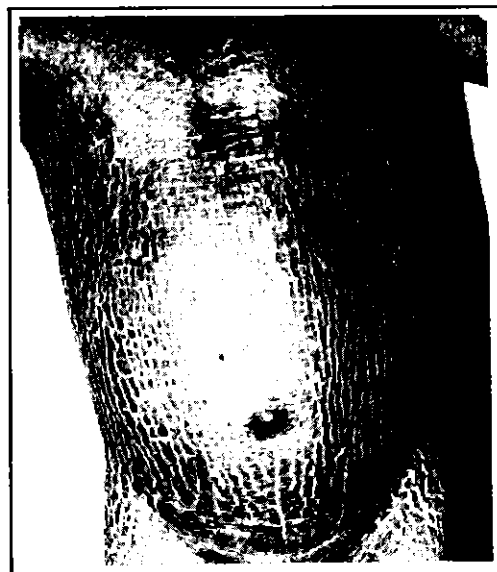


صورة توضح الإصابة الجلدية المتميزة وهي بثرات دموية حطاطية في الأوعية الدموية تحت الجلد... وتكون قاسية وتنشر على كيس الصفن وحول السرة وفي العجز والأليتين والفخذين وحول الركبة وحول الكتف.

التشخيص في الجنين:

يمكن تشخيص هذا المرض في الجنين الذي يصيب الذكور أساساً. وذلك بفحص خلايا الجنين التي يمكن الحصول عليها بواسطة فحص الزغابات المشيمية أو بزل السل. وبواسطة مسح الـ DNA يمكن معرفة المرض ومعرفة نقص الأنزيم الخاص. كما يمكن تحديد موقع الوراثة على الكروموسوم X (انظر خريطة الجينات).

وإذا تم تشخيص المرض في الجنين في مرحلة مبكرة من الحمل فإن الأطباء يعطون الآباء حق طلب إجراء الإجهاض.



السمكية : Ichiosis

المرض الجلدي المعروف باسم «السمكية» Ichiosis لأن الجلد يبدو وكأن عليه قشر السمك وهو مرض وراثي. ومنه نوع يورث بواسطة جين (وراثة) على الكروموسوم X. ولذا فإن الإناث في هذه الحالة يحملن المرض ولكن لا يصبن به. وإنما يصاب به أبناء هؤلاء الإناث اللائي يحملن الكروموسوم X المصابة ويورثنه لأبنتهن. (نصف الأبناء يكونون مصايين) بينما نصف البنات يحملن الوراثة لهذا المرض دون أن تظهر عليهن آثار المرض. وهناك طرق أخرى للإصابة بهذا المرض المزعج وإن كان لا يهدد الحياة.

الأمراض الوراثية التي تنتقل بصورة متعددة:

بعد أن تعرفنا على الأمراض الوراثية التي تنتقل بواسطة مورثة (جين) واحدة وطرق انتقالها بصورة سائدة Dominant أو متتحية Recessive أو متعددة Aut. أو متتحية X Linked Recessive عبر كروموسوم الجنس X نحب أن نلقي الضوء على بعض الأمراض التي تنتقل أيضاً عبر مورثة واحدة ولكن بطرق متعددة فهي أحياناً تنتقل بصورة سائدة وأحياناً بصورة متتحية وأحياناً عبر الكروموسوم X وقد سبق أن ناقشنا بعضها بالفعل مثل داء عديدات السكري المخاطي (الأمراض النشووية المخاطية المتعددة) Muco poly saccharidosis ص ٢٦٩ إلى ٢٧٩ ومرض الكل ذات الأكياس المتعددة Poly cystic kidney حيث يورث في البالغين بصورة سائدة وفي الأطفال بصورة متتحية. والتخلج المخيخي Cerebel- lar ataxia حيث تورث بعض الأنواع بصورة متتحية وبعضها بصورة سائدة. وحثل العضلات Muscular Dystrophy الذي يورث بصورة سائدة أو متتحية أو عبر الكروموسوم X حسب النوع.

و سنكتفي هنا بذكر مرضين يورثان بصورة متعددة هما:

- ١ - مرض الكل ذات الأكياس المتعددة Poly cystic kidney .
- ٢ - مرض تكون العظم الناقص Osteogenesis Imperfecta .

وبذلك تكون قد ألمتنا إلمامه طيبة بمجموعة من الأمراض الوراثية التي تنتقل عبر مورثة واحدة بأحد الصفات الثلاث: السائدة والمتتحية وعبر الكروموسوم X والتي تصيب الجنين وتظهر إما مباشرة بعد الولادة أو تحتاج لمرور بعض سنوات أو أكثر قبل أن تظهر العلامات والأعراض.

وقد تمكّن العلماء في الآونة الأخيرة من تشخيص كثير من هذه الأمراض والطفل لا يزال جنيناً في بطن أمه.. ففتح بذلك باب إجهاضه عند إصابته بمرض عضال لا إيلال منه.

الكلية ذات الأكياس المتعددة:

إن هذا المرض واسع الانتشار نسبياً فهو يصيب شخصاً من كل ستة

آلاف شخص من السكان. أما إذا أجري فحص على جثث الموت فقد وجد أنه يصيب واحداً من كل ٤٥٠ شخصاً. ومعنى ذلك ببساطة أن كثيراً من الحالات لا تشخيص أثناء الحياة.

وينقسم داء الكلي ذات الأكياس المتعددة إلى نوعين رئيسيين أحدهما يورث بصفة متتحية ويصيب الأطفال والمواليد والأخر يصيب البالغين ويورث بصفة سائدة.

١ - النوع المتنحي Aut. Recessive: وهو الذي يصيب الأطفال والمواليد ويقسم إلى أربعة أقسام:

أ - بعد الولادة بفترة (حول الولادة) Perinatal: وهو مرض خطير يصيب المواليد بعد الولادة. وتكون الأكياس كثيرة ومتعددة في الكليتين وفشل الكليتين في العمل واضح و يؤدي إلى الوفاة خلال بضعة أسابيع بعد الولادة.

ب - ما بعد الولادة في نهاية الشهر الأول Neonatal: وتحدث فيه أكياس كثيرة في الكلي وإصابة في الكبد.

ج - في فترة السنة الأولى من العمر Infantile: وتظهر الأعراض خلال السنة الأولى من العمر. وهذا النوعان (ب وج) يقعان في الوسط ما بين الإصابة بعد الولادة مباشرة (أ) والإصابة في سن المراهقة.

د - الإصابة في سن المراهقة Juvenile: وتكون الإصابة في الكبد أشد من الكلي ويحدث تليف في الكبد وارتفاع في ضغط الدم في الوريد البابي (فرط توثر الوريد البابي) Portal hypertension وتتضخم الطحال وتحدث دوالي المري.

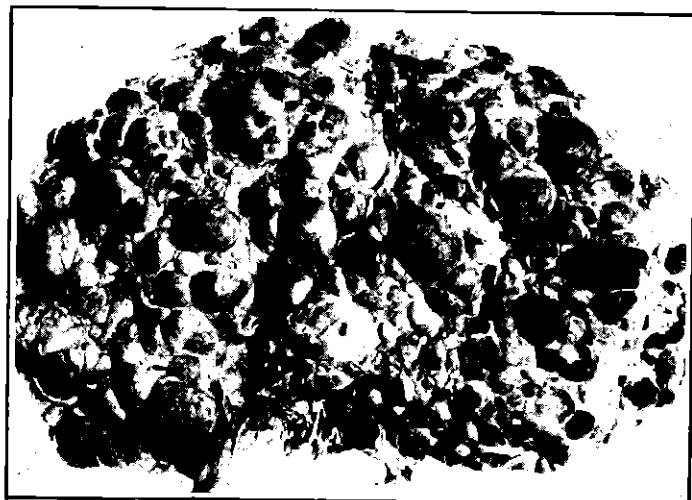
٢ - النوع السائد Aut. Dominant: وهو يصيب البالغين ويحدث بنسبة واحد من كل خمسمئة شخص من السكان. ويعتبر مسؤولاً عن فشل الكلي في ١٠ بالمائة من حالات الفشل الكلوي ويحتاج في النهاية إلى غسيل الكلي Haemodialysis أو زرع الكلي.

وفي هذه الحالات تعمل الكلل بشكل طبيعي إلى سن الأربعين تقريباً. وقد تكتشف أثناء فحص فوق الصوتية بحثاً عن مرض آخر (مثل المراة أو الكبد). وتبدو الكلل متضخمة ومتكيسة (انظر الصورة).

وتبدأ الأعراض بأوجاع في الخاصرتين وقد تكون إحداها أكثر من الأخرى. ثم يحدث ارتفاع في ضغط الدم (التوتر الشرياني). وقد يظهر في البول دم. كما أن المجاري البولية والكلل تكون معرضة للإنتانات والأحماج الميكروبية. وتحدث زيادة في الإصابة بالحصى في المجاري البولية مما يزيد الأمر تعقيداً.

وتبدأ الكلل في الفشل في أداء وظيفتها حتى تصل إلى مرحلة الفشل الكلوي الذي يحتاج إلى غسيل الكلل (الديزلة) *Haemodialysis* أو إلى زرع كلية جديدة.

وتصاحب ٣٠ بالمئة من الحالات تكيسات في الكبد دون أن تؤثر على وظائف الكبد. كما أن ١٠ بالمئة من الحالات تكون مصحوبة بأم الدم التوتية *Berry Aneurysm* في الأوعية الدموية بالدماغ مما قد يحدث عنه نزف دموي في الدماغ وحالات سكتة دماغية وشلل فقدان الوعي.



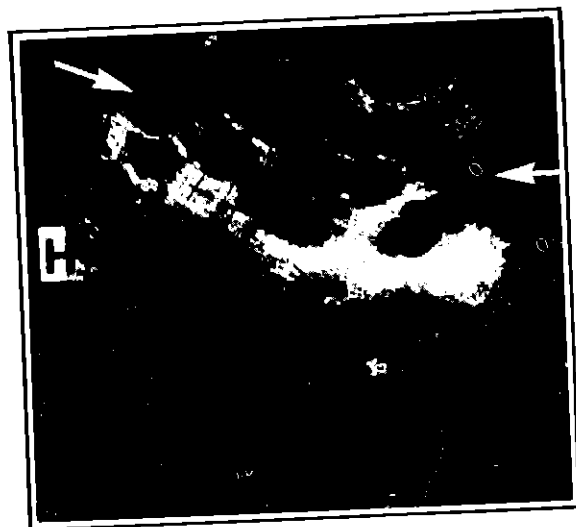
توضح هذه الصورة الكلية ذات الأكياس المتعددة التي تبلغ الآلاف وقد تضخم هذه الكلية وزاد وزنها حتى وصل ١٥٠٠ جم فقدت وظيفتها تماماً.

التغيرات الباثولوجية:

تكون الكلي شبه طبيعية في السنوات العشر الأولى من العمر مع وجود ضيق في أنابيب الكلي. ويسبب هذا الضيق تكون الأكياس بالتدريج وتحتوي الكلية على العديد من هذه الأكياس التي تمتلء بسائل أصفر أو بني. وتضغط الأكياس بالتدريج على نسيج الكل مع ازديادها في الحجم حتى تفقد الكل وظيفتها نهائياً.

التشخيص:

- ١ - وجود تاريخ للإصابة بتكتيس الكلي في الأسرة (٧٥ بالمئة من الحالات).
- ٢ - الصورة الأكلينيكية.
- ٣ - الموجات فوق الصوتية التي توضح وجود التكتيكات.



توضح صورة الموجات فوق الصوتية الكلية وبها العديد العديد من الأكياس التي تبدو سوداء ومحاطة بجدار أبيض.
كانت الصورة مماثلة في الكلية الأخرى. وذلك ما يؤكد التشخيص بتكتيس الكلي الوراثي.

العلاج:

في المراحل التي تفشل فيها وظيفة الكل يلجأ إلى الديلزة (غسيل الكل)
وإذا أمكن الحصول على كلية من متبرع فإن ذلك يكون أفضل الوسائل . .
بشرط أن لا يكون هناك تضاد بين المتبرع والمتلقي في فصيلة الدم والأنسجة، مما
يساعد على نجاح عملية زرع الكل.

مرض تكون العظم الناقص : Osteogenesis Imperfecta

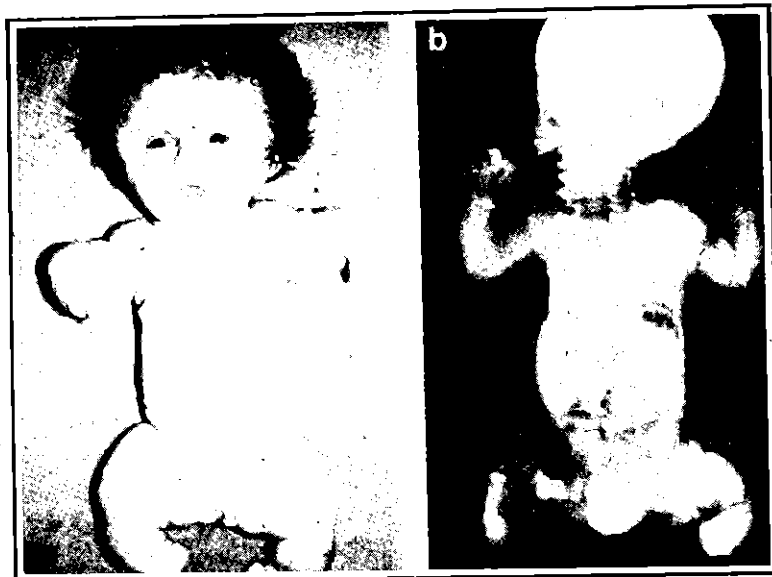
إن هذا المرض معقد في طريقة وراثته. فهناك نوعان خفيان نسبياً
ويورثان على أساس أنها مرضان وراثيان متتحققان Autosomal recessive وهذا
نوعان يورثان على أساس أنها مرضان وراثيان سائدان وهما أشد خطورة.
ويعاني الطفل المصاب من سرعة تكسر عظامه جيغاً بما في ذلك عظم
الرأس والجمجمة . . ولكن التكسير يكون في الغالب في عظام الأطراف الطويلة
ما يؤدي إلى القراءة.

وتكون صلبة العين رقيقة مما يجعلها تبدو وكأنها زرقاء Blue sclera
والعيوب في هذا المرض يتمثل في الأنسجة الضامة وخاصة الموجودة في العظام مما
يجعل العظام هشة، سريعة التكسير.

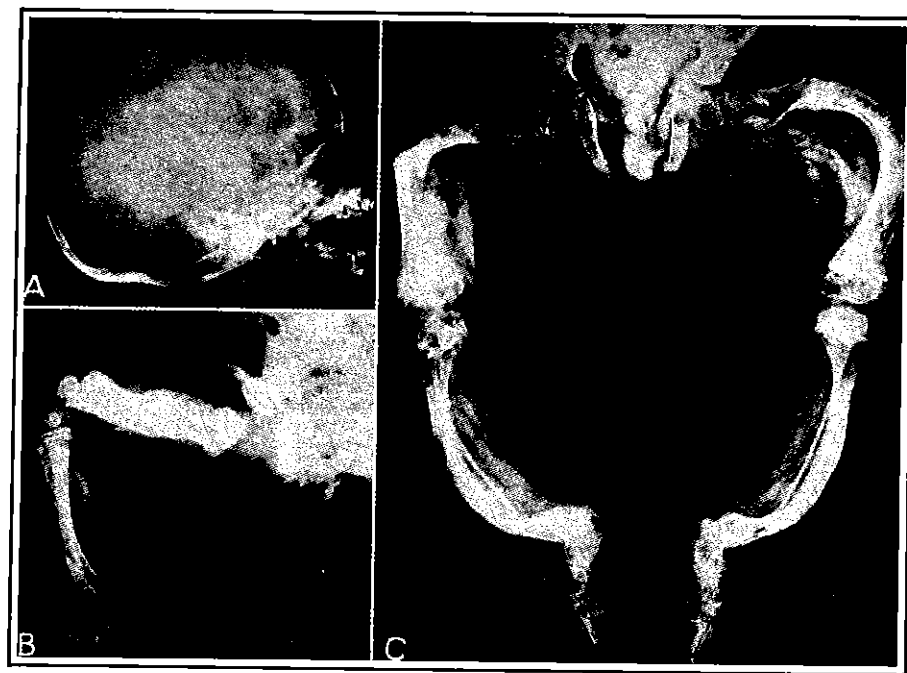
وإذا لم تصب الجمجمة أو القحفة في الرحم أو أثناء الولادة، فإن ذكاء
الطفل في الغالب، يكون طبيعياً . ولكن كثرة الكسور تجعله مقعداً لا يستطيع
الحركة ويكون عبئاً كبيراً على ذويه، ما عدا في الحالات الخفيفة التي تقل فيها
حدوث الكسور وخاصة إذا بلغ الطفل أو راهق.

وللأسف لا يوجد علاج حتى الآن لهذا المرض الذي قد يكون خطيراً
لدرجة أن الكسور المتكررة والتي قد تحدث أيضاً في الأضلاع تؤدي إلى أن يتوفى
أغلبية هؤلاء الأطفال قبل البلوغ .

صورة لطفلة تعاني من مرض تكون العظم الناقص.. وقد أصبحت هذه الطفلة مُقعدة بسبب كثرة الكسور في عظامها بحيث أنها لا تستطيع الحركة.



صورة لطفلة تعاني من مرض تكون العظم الناقص بدرجة أدت إلى أن تكون أطرافها العليا والسفلى قصيرة جداً بسبب تكرر الكسور فيها. ورغم أن هذا النوع كان من الذي يورث بالطريقة المتنحية Recessive والتي من المفروض أن تكون غير شديدة، إلا أن هذه الحالة كانت شديدة لدرجة أن الطفلة توفيت بعدأخذ هذه الصورة بفترة وجيزة.



الصورة (A) توضح الجمجمة وكأن دودة قد عاثت فيها فساداً .
 الصورة (B) أشعة الطرف السفلي عند الولادة وتبدي إصابات محدودة بالعظم.
 الصورة (C) فلطفل عمره خمس سنوات مصاب بتكون العظم الناقص. وتوضح الصورة
 فداحة الإصابة في الطرفين السفليين مع إصابة عظام الحوض إصابة بالغة.

الفصل الثالث عشر

الشوّهات الخلقيّة الناتجة عن الأسباب المتعددة **Multifactorial**

التشوهات الخلقية الناتجة عن الأسباب المتعددة Multifactorial

التي تتفاعل فيها عوامل البيئة مع عوامل الوراثة فتؤدي إلى تشوهات خلقية بسيطة أو شديدة.

وتعمل الأشعة والعقاقير والأمراض Infections مثل الفيروسات بصورة خاصة على إحداث تغييرات تركيبية Structural changes في الكروموسومات مما يؤدي إلى حدوث طفرة Mutation في الأب أو الأم.. وذلك يؤدي بدوره إلى أن يكون هناك خلل في الحيوان المنوي أو البويضة فيكون الناتج ذرية مصابة بتشوهات خلقية أو مرض وراثي ..

وفي بعض الأحيان يكون الجيل الأول سليماً ولكنه يحمل المرض الوراثي، ولا يظهر المرض إلا في الجيل الثاني. ومثاله ما ذكرناه من حدوث انتقال جزء من المادة الكروماتينية في الكروموسوم إلى كروموسوم آخر Translocation وبالذات الانتقال المتبادل Reciprocal Translocation فلا يظهر في هذه الحالة المرض الوراثي إلا في الجيل الثاني حيث يكون الجيل الأول حاملاً فقط للتغييرات الوراثية.

وتعتبر العوامل المتعددة في الوراثة Multifactorial Inheritance مسؤولة عن معظم حالات التشوهات الخلقية والأمراض الوراثية. وتمثل قرابة ٥٠ بالمائة من جميع حالات التشوهات الخلقية (البسيطة والشديدة). وتمثلها الشفة المشقوقة Cleft Lip والتي تكون مصحوبة أو غير مصحوبة بالحنك المشقوق Cleft palate كما يمثلها خلل تكوين الأنابيب العصبي Neural tube defects ومثالها الجنين بدون دماغ Anencephaly والشوكة المشقوقة Spina bifida وكلاهما مرض خطير. وفي الأول (الجنين بدون دماغ) لا يعيش المولود سوى بضع

ساعات أو بضعة أيام على الأكثر. أما في الحالة الثانية (Spina bifida) فتعتمد حالة المولود على درجة الانشقاق في فقرات العمود الفقري ومدى بروز السحايا والنخاع ومنها ما هو بسيط لا يؤثر على المصاب به ومنها ما هو خطير يسبب له أنواعاً من الشلل. (انظر الصور) ومنها ما يمكن علاجه بعملية مثل ضيق بوابة Congenital hip joint Cong. Pyloric Stenosis وخلع مفصل الورك dislocation المعدة . ولمزيد من تفاصيل هذا الموضوع يرجع القارئ إلى المراجع الموسعة^{(١)(٢)} وسنذكر هنا بعض الأمثلة.

بعض عيوب تكون الجهاز العصبي:

عيوب الأنابيب العصبي المفتوح:

أثارت هذه العيوب اهتماماً كبيراً لدى الأطباء ولدى الرأي العام. وذلك للأسباب التالية:

١ - أنها عيوب خلقية خطيرة من المستحيل تقريباً أن يعيش بها الجنين بعد ولادته. ولهذا تنادي الأطباء والرأي العام في الغرب إلى إعطاء الحامل فرصة إجهاضه في أي وقت يتم فيه تشخيص وجوده.

٢ - إن وسائل التشخيص أصبحت متاحة في الدول المتقدمة بصورة مضطربة ومتزايدة ويمكن الوصول إلى التشخيص كالتالي:

أ - وجود زيادة في مادة كيماوية تدعى الفافيتوبروتين في دم الأم. وهذا الفحص غير معقد ولا يوجد منه ضرر على الأم ولا على الجنين وهو أحد فحوصات الدم التي يمكن أن تجرى روتينياً. وقد تحملت حكومة المملكة المتحدة تكاليف هذا الفحص وأصبح إجراؤه روتينياً لجميع المخواطر في المملكة المتحدة. ذلك لأن نسبة وجود عيوب الأنابيب العصبي المفتوح مرتفعة نسبياً في بريطانيا.

Thompson J. and Thompson M. Genetics in Medicine 3rd ed. Philadelphia, Saunders Co. (١) 1980.

(٢) أساسيات علم الوراثة الطبية تأليف د. آلان أمري وترجمة د. أحمد الكباريتي إصدار جامعة الكويت (غير مذكور سنة الطبع) .. ظهر الكتاب في نهاية الثمانينات من القرن العشرين.

إذا وجدت زيادة في كمية هذه المادة في دم الحامل تساوي ضعف كميّتها الطبيعية فإن ذلك يعتبر مؤشراً هاماً لاحتمال وجود عيوب الأنابيب العصبي المفتوح.

وقد كان هذا الفحص يجرى عادة في النصف الثاني من الحمل أما الآن فقد أثبت جدواه أيضاً في أشهر الحمل الثلاثة الأولى. فإذا وجدت الزيادة الكبيرة في فترة الحمل توجّب إجراء المزيد من الفحوصات.

ب - إجراء بزل السللي Amniocentesis: وهذا الفحص يجرى عادة فيها بين الأسبوع السادس عشر والثامن عشر منذ آخر حيضة حاضتها المرأة. ويفحص السائل لمعرفة كمية مادة الفافيتوروبوتين التي تكون مرتفعة بشكل كبير عند وجود عيوب الأنابيب العصبي المفتوح.

ج - يمكن تشخيص عيوب الأنابيب العصبي المفتوح بواسطة الموجات فوق الصوتية وذلك بعد الأسبوع السادس عشر من آخر حيضة حاضتها المرأة. وقد يحتاج الطبيب إلى إعادة الفحص في الأسبوع الثامن عشر للتأكد.

وإذا تم التشخيص عادة ما يقوم الطبيب بإجهاض الجنين بعد موافقة الحامل وزوجها.

وللأسف فإن الأطباء المسلمين يقومون بعمليات الإجهاض هذه رغم أن التشخيص لديهم لا يتم إلا بعد مرور ١٢٠ يوم منذ بداية الحمل. وهي الفترة التي تعتبر الحد الأقصى والذي يسمح به بعض الفقهاء فقط، لإجراء عملية الإجهاض.

ولا يوجد أي قول في أي مذهب من المذاهب الإسلامية المختلفة تبيح قتل هذا الجنين وإجهاضه بعد ١٢٠ يوم من التلقيح إلا في حالة تعرض حياة الأم الحامل للخطر المحقق على حياتها، فما يباح بعض الفقهاء آنذاك تقديم حياتها على حياة الجنين.. وبشرط أن لا توجد أي وسيلة أخرى للحفاظ على حياة الأم الحامل إلا بإسقاط جنينها. فتقديم آنذاك حياتها على حياته لأنها أصله^(١).

(١) فتاوى الشيخ شلتوت و «الحلال والحرام» للشيخ الدكتور يوسف القرضاوي.



طفل بدون دماغ **Anencephaly** وهذا يعني أن العوامل المسخية **Teratogenic Agents** أصابت هذا الجنين قبل اليوم الخامس والعشرين (منذ بداية التلقح). وهذا الجنين لا يعيش فإما أن يولد ميتاً أو يموت خلال بضعة أيام بعد الولادة.



طفل مصاب بالصلب الأشرم (**Spinabifida**) مع وجود قيلة سحائية نخاعية **Meningomyelocele** وهذا النوع من الإصابة يؤدي إلى الشلل في كثير من الأحيان في الطرفين السفليين وإعاقة شديدة ومع هذا يمكن استئناف نسبة من هؤلاء الأطفال بالعمليات الجراحية.

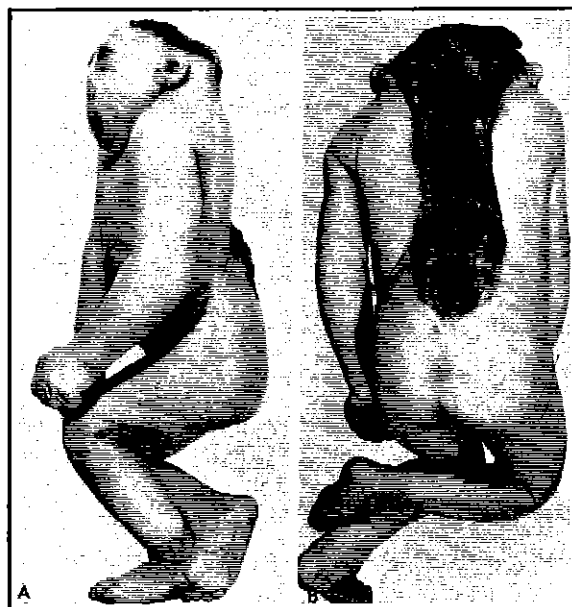
ويمكن تشخيص هذه الحالات في الجنين بواسطة الموجات فوق الصوتية (بالأجهزة الحديثة) بسهولة. وذلك في الفترة ما بين الأسبوع السادس عشر والأسبوع العشرين.

سبب الأنوب العصبي المفتوح:

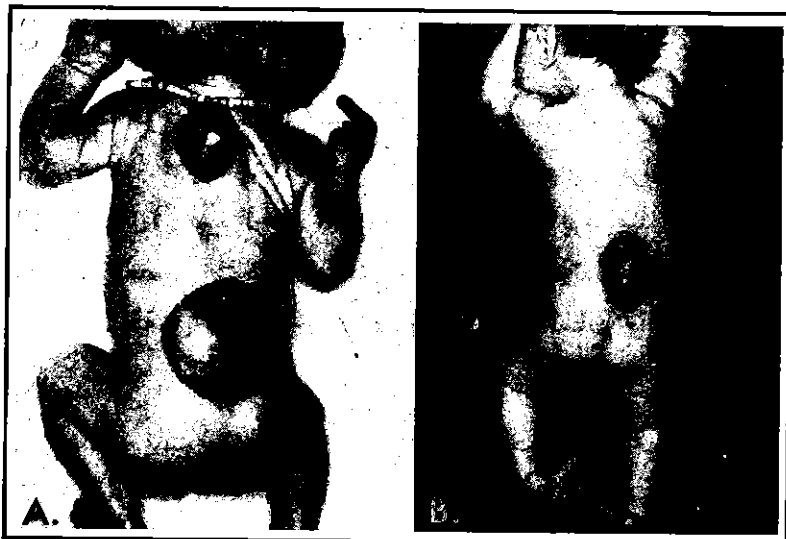
لا يعرف على وجه الدقة سبب الأنوب العصبي المفتوح.. ويرجع ذلك إلى تداخل عوامل عديدة منها تعرض المرأة الحامل لبعض المواد المسمية- Tera Agents في فترة الحمل الأولى (أي قبل ٣٠ يوماً من التلقيح). ذلك لأن للأنبوب العصبي فتحتان. إحداهما في الرأس وتقلل في اليوم الخامس والعشرين، والثانية في أسفل الجسم وتقلل في اليوم السابع والعشرين..

ولا بد منإصابة الجنين قبل قفل هاتين الفتحتين حتى تحدث عيوب الأنوب العصبي المفتوح.. وإلا حدثت عيوب أخرى في الجهاز العصبي مثل صغر الدماغ أو موه الدماغ Hydrocephaly أو استسقاء شديد بالدماغ Hydrancephaly أو غير ذلك من عيوب الجهاز العصبي..

ورغم أن هذه العيوب تعتبر خطيرة إلا أنها لا تبلغ في خطورتها عيوب الأنوب العصبي المفتوح.



صورة لطفل بدون دماغ Anencephaly جذع الدماغ وهو بدون مخ Cerebrum مع انشقاق وعدم قفل العمود الفقري Rachischisis) وعدم قفل الميزاب العصبي وذلك ما أدى إلى عدم قفل النخاع Myeloschisis الشوكى بالإضافة إلى الصلب الأشرم Spinabifida .



طفل مصاب بالصلب الأثرم مع وجود قيلة سحائية نخاعية.

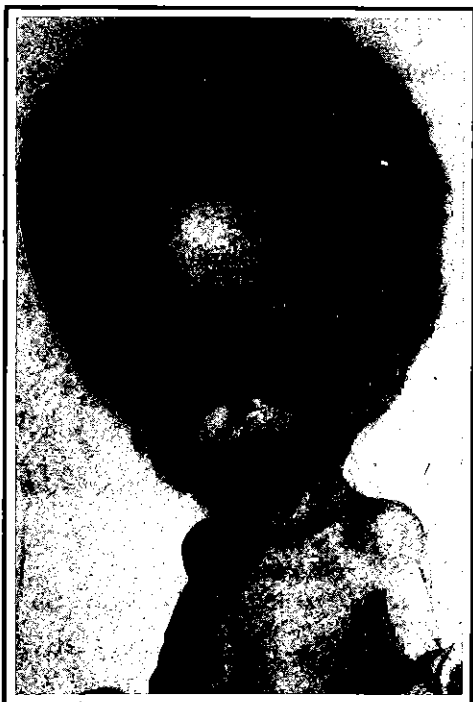


عيوب خلقية في الججمة والدماغ.. وفي الصورة (أ) عظم الجبهة لم يلت Hollow فبرز منه المخ وأغشته.. أما في الصورة (ب) فإن فتحة في مؤخرة الججمة كانت السبب في تجمع إفرازات الدماغ السائلة مع بعض السحايا.

هذه العيوب الخلقية حصلت بعد قفل الأنابيب العصبي أي بعد الشهر الأول من الحمل (من بداية التلقيح) وهذا كانت العيوب أقل خطورة نسبياً من الجنين بدون دماغ الذي لا يمكن أن يعيش. أما في هذه العيوب فيمكن للجراح الماهر أن يلعب دوراً مهماً في إنقاذ حياة بعض هؤلاء الأطفال وإن كان بعضهم يعيش بمشاكل خطيرة من أنواع الشلل والتخلّف العقلي.

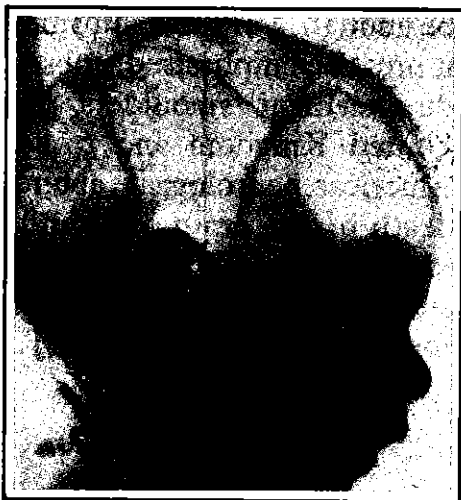


هذا الطفل يعاني من صغر في حجم الدماغ Microcephaly الذي تسببه بعض الأختام وبعض العقاقير الكيماوية والتعرض لكمية كبيرة من الأشعة وأسباب أخرى مجهولة. نمو وجه هذا الطفل طبيعي ولكن صغر حجم دماغه أدى إلى صغر حجم الجمجمة مع وجود تخلف عقلي شديد وبعض أنواع الشلل.



طفل يعاني من موه الدماغ (استسقاء الدماغ) Hydrocephaly وهو تجمع للسائل المخ شوكي في بطينات الدماغ بسبب قفل فتحة صغيرة في البطين الرابع للدماغ. ويعاني هذا الطفل من الشفة المشقوقة والحنك المشقوق أيضاً.

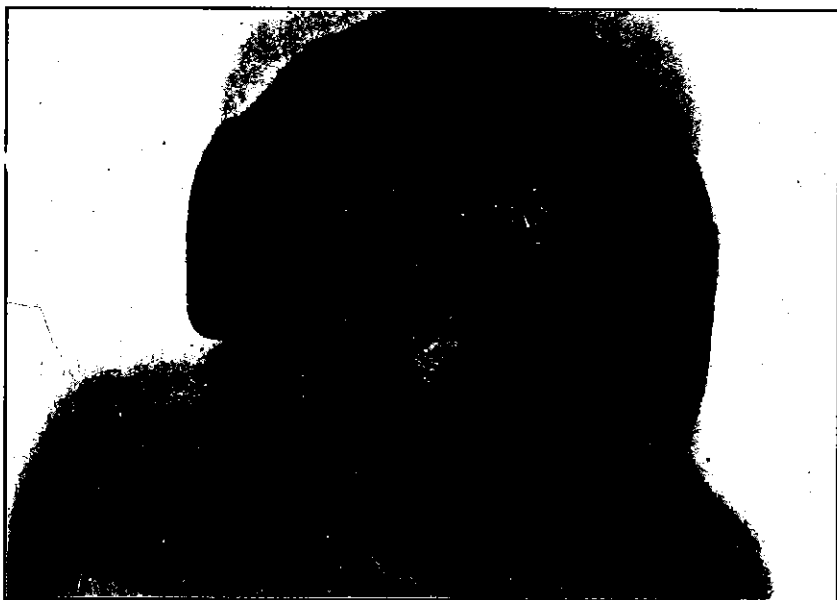
وفي السابق كان يقتل هذا الطفل ويُبْشِّر رأسه لتقى الولادة. وللأسف لا يزال هذا الإجراء الوحشي والبربرى قائماً في بعض البلاد المتخلفة. أما في البلاد المتقدمة فتجري جراحة قبل الولادة والجنين لا يزال في الرحم لتحويل السائل المخ شوكي قبيل الولادة. وتم الولادة في الغالب إما طبيعية أو بالطريقة القصيرة وإنقاذ الجنين.



حالة أشد من سابقتها في إصابة الدماغ. ففي هذه الحالة تجمعت السوائل المخ - شوكية بدرجة أدت إلى ضمور فصي المخ Cerebral hemispheres وتعزى هذه الحالة باسم Hydranencephaly أي استسقاء الدماغ الشديد.. ولا يبقى لهذا الطفل سوى جذع الدماغ وأجزاء من المخيخ تعمل. ولهذا تعتبر هذه الحالة أشد خطورة من حالات موه الدماغ Hydrocephaly التي يمكن علاج عدد كبير منها. أما مثل هذه الحالة فليس لها علاج حتى الآن. ويعيش هذا الطفل فترة قد تطول إلى بضع سنين على عكس حالات الجرين بدون دماغ الذي لا يعيش إلا بضعة أيام على الأكثر.



طفل بعيوب خلقية شديدة فهو مصاب في دماغه وبدون أنف وتوجد العينان في محجر واحد في موضع الأنف الذي ظهر كبوز صغير فوق محجر العين. ونتيجة وجود عيوب خلقية أخرى شديدة في الدماغ فإن مثل هؤلاء الأطفال لا يعيشون طويلاً. (أيام أو أسابيع على الأكثر).



مولود بحجر عين واحدة تلتصق فيه العينان. إن الأنف مختفية تقريباً فهي أنف بدائية جداً. أما بقية الوجه فطبيعية.. ولكن فصي المخ متجمد في فص واحد وناقص النمو. لقد عاش هذا الطفل عدة أيام بعد الولادة. وعندما شرحت جثته وجد به فص واحد للمخ وعصب واحد فقط للإبصار أما أعصاب الشم فكانت معدومة تماماً.



طفل بدون عينين وبفتحة واحدة للأنف بدل الفتختين، مع عيوب خلقية أخرى في الجهاز العصبي.

عيوب الحنك والشفة المشقوقة (الأشرم) :

هذه العيوب كثيرة الحدوث نسبياً. وقد تصاحب بعض أنواع خلل الصبغيات مثل متلازمة بناو Patau's Syndrome حيث توجد ثلاثة صبغيات رقم 13 Triosomy ولكنها قد تكون موجودة دون أي خلل في الصبغيات.

وبعضاها يرجع إلى العقاقير مثل عقار أمينوبترین Amino Peterine والميثوتريكسات Methotrexate والبوسلفان Busulphan والتي تستخدم في معالجة الأورام الخبيثة وسرطان الدم. (وقد سبق مناقشتها تحت عنوان العقاقير والتشوهات الخلقية). وكذلك بعض عقاقير معالجة الصرع مثل ترايدايون والبارادايون Phenytoin والفينيتوكين Tridione and Paradione.



صور توضح مختلف درجات الحنك المشقوق.

وبعضاً يرجع إلى تأثير الأشعة التي تتعرض لها الحامل. كما أن بعضها قد يرجع إلى الأخاج.

وخلاصة القول أن هناك العديد من العوامل والأسباب التي تتفاعل لتهدي إلى الحنك الأشرم Cleft lip والشفة المشقوقة (الأشرم) وهذه العيوب جميعها ليست خطيرة جداً ويمكن للجراح أن يصلحها بعد الولادة، وإن كان عيب الحنك الأشرم بالذات يمنع الطفل من الرضاعة ويحتاج إلى إجراء عملية جراحية تجميلية مبكرة لإتمام تغذية الطفل.

ومن المعلوم أنه إذا كان الطفل مصاباً بالحنك المشقوق (الأشرم) فإنه من المؤكد سيكون أيضاً مصاباً بالشفة المشقوقة.



صور لمجموعة من الأطفال الذين يعانون من الشفة المشقوقة (الأشرم) والتي قد تكون مصحوبة بالحنك الأشرم المشقوق. وذلك عيب أكثر خطورة من عيب الشفة المشقوقة فحسب.

العيوب الأخرى التي تصيب الوجه والشكل : Dysmorphic Defects

هناك العديد من العيوب التي تصيب الوجه والشكل بعضها وراثي وبعضها غير وراثي . وبعضاها معروف السبب وكثير منها مجهول السبب ويعتقد أن عوامل متعددة تؤدي إلى ظهور بعض هذه العيوب .

ويمكن تشخيص بعض العيوب الوراثية والتي تؤدي إلى تغير في الشكل والوجه بواسطة فحص عينة من المشيمة Chorion Villus Sampling والذي وصفناه بشيء من التفصيل في فصل «تشخيص التشوهات الخلقية». أما العيوب الشكلية والتي ليس لها سبب وراثي فلا يمكن تشخيصها إلا في مراحل متاخرة بواسطة الموجات فوق الصوتية أو بإدخال منظار الجنين Fetoscope . وهذا الإجراء الأخير له محاذير كثيرة منها أنه يسبب الإجهاض لدى ١٠ - ١٥ بالمئة من الحالات وأنه إجراء معقد وصعب ولا يمكن أن يجرى إلا في المراكز المتقدمة جداً.

العيوب الخلقية في القلب والجهاز الدوري :

تعتبر عيوب التكوين في الجهاز الدوري والقلب كثيرة جداً . ومن حسن الحظ أن بعضها غير خطير . والخطير منها قابل في معظم الحالات لإجراء عمليات جراحية لإصلاح العيب .

وتشكل عيوب القلب الخلقية نسبة غير قليلة من أمراض القلب .

وبيا أن الحمى الروماتيزمية قد قلت كثيراً عنها كانت عليه في السابق وخاصة في البلاد المتقدمة فإن أهم أمراض القلب لدى الأطفال هي العيوب الخلقية .

ولا نريد هنا أن نستعرض هذه العيوب فهي من الكثرة بحيث تحتاج إلى حيز كبير . وبما أنها، في الغالب، يمكن إصلاحها ببعض الجراح فإن قتل الجنين وإجهاضه بسببها، لا يعتبر مبرراً كافياً ويشكل في وجهة نظرنا جريمة قتل وخاصة إذا تمت بعد نفخ الروح (أي بعد مرور ١٢٠ يوماً منذ التلقيح) .



حالات تعرف باسم مرض كروزون الذي وصف هذا المرض الخطير والذي يسبب تشوهات شديدة في الوجه والرأس Crouzon's Craniofacial Dystosis عسر التعظم الوجهي القحفى الذي وصفه كروزون . وفيه يبدو هذا الشكل المفزع والغريب لهذا الطفل الذي يعاني من شذوذ شديد في تكوين عظم الوجه والقحف مع بروز في العينين Exophthalmos وبُعد ما بين العينين . ويحدث هذا المرض بسبب طفرة في إحدى المورثات (الجينات) وإذا كان بصورة خفيفة يمكن أن يعيش الطفل وينمو نمواً طبيعياً رغم شكله القبيح ويستطيع أن يتزوج وينجب . وفي هذه الحالة سيكون نصف الذرية مصابين بنصف التشوهات لأن المرض يمكن أن يورث بصفة سائدة Autosomal Dominant وتحتاج هذه الحالات عموماً إلى عمليات جراحية تجميلية معقدة .



ويستطيع الطبيب أن يشخص كثيراً من عيوب القلب الخلقية في أثناء فترة الحمل الثانية (الشهر الخامس تقريباً وما بعده) بواسطة جهاز الموجات فوق الصوتية وقد أصبح التقدم في تكنولوجيا هذا الجهاز يجعله رائداً في كشف هذه العيوب دون أن يسبب أي ضرر للأم أو الجنين.

وهناك بعض العيوب النادرة التي لا يتكون فيها عظم القص ويرز القلب من الصدر مع تشوّهات خلقيّة أخرى شديدة (انظر الصورة) وإذا تم تشخيص مثل هذه الحالة الخطيرة قبل ١٢٠ يوم (تحسب من بداية التلقيح) من الحمل فإن إجراء الإجهاض قد يكون مقبولاً في مثل تلك الحالة.

وترجع أسباب العيوب الخلقية في القلب إلى عدة أسباب منها الأبحاج (الميكروبات) مثل الحصبة الألمانية وفيروس مضخم الخلايا ومنها العقاقير والمواد الكيماوية ومنها الأشعة، ومنها وجود خلل في الصبغيات.. وهي تمثل تفاعل أسباب البيئة مع أسباب الوراثة حتى تحدث تلك التشوّهات.



الفصل الرابع عشر

وسائل تشخيص التشوّهات الخلقية في الجنين

وسائل تشخيص التشوّهات الخلقية في الجنين

لم يكن من الممكن تشخيص التشوّهات الخلقية ما دام الجنين في الرحم ..
ولكن مع التقدّم الطبي السريع في العشرين عاماً الماضية أصبح من الممكن
تشخيص العديد من التشوّهات الخلقية في الجنين وهو لا يزال في الرحم .

وتحتّل هذه التشوّهات في درجة شدتها ف منها ما هو بسيط ومنها ما هو
خطير ومنها ما يمكن علاجه ومنها ما لا يمكن علاجه .

وما يمكن علاجه يُقسّم إلى ما يمكن علاجه وهو لا يزال في الرحم ، وما
يمكن علاجه عقب الولادة مباشرة وما يمكن علاجه بعد فترة من الزمن منذ
الولادة .

والتشوهات أو العيوب الخلقية البسيطة أو تلك العيوب التي يمكن علاجها
سواء كان قبل الولادة أو بعدها لا تستدعي الإجهاض .

أما تلك التشوّهات التي لا يوجد لها علاج حتى الآن والتي تعتبر خطيرة
فإن الأطباء في الغرب ينصحون الأم بالإجهاض ومع هذا يتذكرون لها الخيار قبل
إجراء الفحوصات الازمة ويبينون لها درجة احتمال إصابة الجنين . فإذا وافقت
على ذلك أجريت الفحوصات الازمة (ذلك لأن الفحوصات ذاتها تحمل في
طياتها خطراً على الجنين وربما تسبّب إسقاطه) . فإذا تبين بعد الفحوصات أن
الجنين مشوه أجريت لها عملية إجهاض غالباً ما يتم ذلك بعد مرور مائة
وعشرين يوماً منذ التلقيح . والمشكلة بالنسبة للمسلمين أن فقهاء المذاهب
الإسلامية المختلفة (سنة وشيعة وخوارج ومعتزلة وظاهرية) جمعون على حرمة
الإجهاض بعد مرور ١٢٠ يوماً منذ التلقيح .. ولا يحizرون ذلك إلا إذا تعرضت

حياة الأم لخطر محقق فتقديم آنذاك حياتها على حياته لأنها أصله ولأن لها حياة مستقرة.. ومع هذا فإن الظاهرية (ابن حزم في المثل) وبعض الفقهاء (منهم الشيخ د. سعيد رمضان البوطي في كتابه مسألة تحديد النسل وقاية وعلاجاً لا يرون مسوغاً لتقديم حياتها على حياته.

إذًا تأتي المشكلة من الناحية الفقهية في زمن إجهاض الجنين لا في مبدأ إجهاض الجنين المشوه.

وستناقش تفاصيل أقوال الفقهاء في الإجهاض في فصل خاص. وما يهمنا هنا هو أن بعض فقهاء الشافعية والحنابلة والأحناف أباحوا الإجهاض قبل مائة وعشرين يوماً وهي المدة التي يجدونها لنفح الروح (وستناقش ذلك أيضاً في فصل خاص عن نفح الروح) متى ما كان هناك سبب طبي قوي لإجهاضه سواء كان ذلك مرضًا في الأم أو مرضًا وتشوهاً في الجنين.

والذين يمنعون الإجهاض مطلقاً منذ دخول النطفة إلى الرحم يتمثلون في:

- ١ - المالكية. وهذا هو القول الراجح في المذهب.
- ٢ - الظاهرية.
- ٣ - الإمام الغزالى ومن شايعه من الشافعية.

ومع هذا فكثير منهم يحيز الإجهاض إذا تعرضت حياة الأم للخطر. وأما موضوع تشوه الجنين حلقياً فلم يكن ذلك موضع نقاش لأنه لم يعرف ولم يشخص طيباً إلا في الآونة الأخيرة.

وقت حدوث التشوهات الخلقية:

إذا حدثت التشوهات الخلقية في الأسبوعين الأوليين من الحمل فإن الحمل في غالب الأحوال يجهض لأن التشوه يكون شديداً بدرجة لا يمكن أن يعيش معه الجنين. أما إذا حدث التعرض للتشوهات الخلقية في مرحلة تخليق الأعضاء Orgagenesis التي تبدأ من بداية الأسبوع الثالث (١٥ يوماً) وحتى نهاية الأسبوع الثامن (٥٦ يوماً) فإن الجنين يصاب بتشوهات خلقية شديدة.

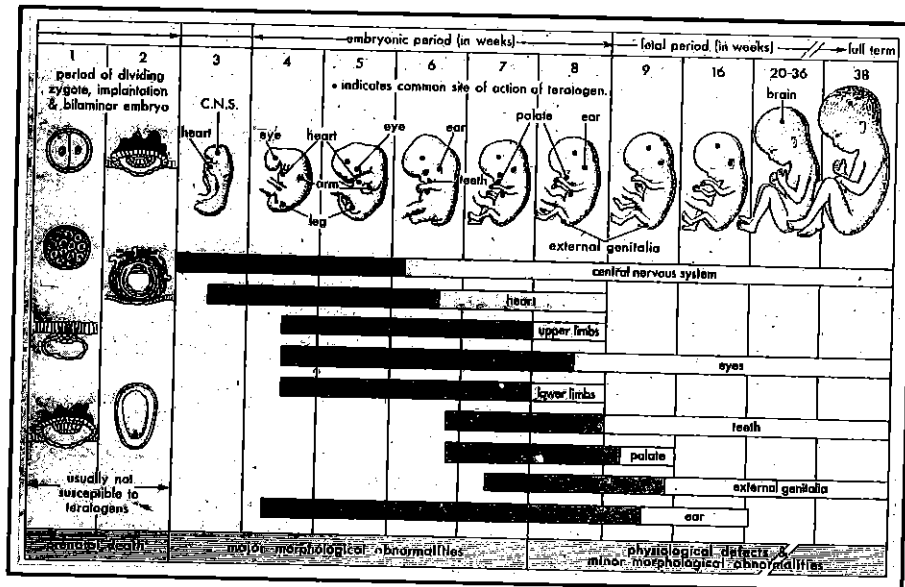
أما بعد مرور ستين يوماً على التلقيح فإن التشوهات الخلقية تكون عادة غير شديدة ما عدا الجهاز العصبي والعين حيث تكون إصابتها شديدة حتى بعد فترة الستين يوماً الأولى من الحمل.

ورغم أن التشوهات قد تكون طفيفة أو قد لا تبدو أي تشوهات على الإطلاق إلا أن التأثير على المستوى الوظيفي قد يكون كبيراً و يؤدي إلى اضطرابات وظيفية كبيرة. وتوضح الصورة التالية أوقات التعرض للعوامل المؤدية إلى التشوه (العوامل الماسحة) Teratogenic agents ومدى تأثيرها على الأجهزة المختلفة.

ومن المعلوم مثلاً أن التعرض للحصبة الألمانية في الشهر الأول من الحمل يعني أن معظم حالات الحمل سوف تكون مشوهه. أما إذا حدثت الإصابة بالحصبة الألمانية في الشهر الثاني من الحمل فإن نسبة التشوهات في الحمل تتراوح ما بين ٣٠ إلى ٥٠ بالمئة. أما في الشهر الثالث فتقل نسبة التشوهات إلى ١٠ إلى ٢٠ بالمئة فقط.

وكذلك عيوب تكون أنبوب الجهاز العصبي وبالتالي الجنين بدون دماغ Anencephaly والشوكة المشقوقة Spina bifida تحدث في فترة مبكرة. وإذا علمنا أن الأنابيب العصبي Neural tube يقفل في اليوم الخامس والعشرين (الجهة الرأسية الأمامية Anterior Neuro Pore) بينما تُقفل الفتاحة الخلفية (Posterior Neuro pore) في اليوم السابع والعشرين فإن ذلك يعني أن هذا النوع من التشوه لا يحدث إلا في فترة مبكرة من الحمل.

فإذا حدث التعرض للعوامل المسيبة للتشوه (العوامل الماسحة Tera-togenic agents) قبل هذا الموعد (أي قبل الأسبوع الرابع من عمر الجنين) أدى ذلك إلى ظهور هذا التشوه. أما إذا حدث التعرض لهذه العوامل الماسحة بعد الأسبوع الرابع فإن هذا النوع من التشوه (الجنين بدون دماغ والشوكة المشقوقة) لا يحدث لأن الأنابيب العصبي قد أقفلت فتحاته. ولذا لا تحدث هذه التشوهات وإنما تحدث تشوهات من نوع آخر مثل صغر الدماغ والتخلّف العقلي .. إلخ.



رسم توضيحي لمراحل نمو الجنين وتأثيرات المواد المسخية Teratogenic agents في كل مرحلة. من الواضح أن التأثير خلال الأسبوعين الأولين منذ التلقح إما أن يؤدي إلى وفاة الجنين في مراحلها الأولى قبل الانغراز أو بعده مباشرةً أو أن لا يحدث تأثير على الإطلاق وأما التأثير من بداية الأسبوع الثالث إلى نهاية الأسبوع الثامن فيكون شديداً ويؤدي إلى تشوهات خلقية شديدة، يؤدي بعضها إلى إجهاض الجنين، ويؤدي الباقى إلى ولادة أجنة مشوهةً شوياً شديداً.

أما التشوهات الخلقية التي تحدث بعد الأسبوع الثامن (من التلقح) فإنها في الغالب تكون محدودة الخطأ ما عدا تلك التي تصيب العين والجهاز العصبي فإنها تكون خطيرة.

(الرسم منقول عن كتاب كيث مور «الإنسان النامي»).

وسائل التشخيص المتاحة حالياً:

١ - التاريخ الوراثي للأمراض في الأسرة:

ويعرفة التاريخ الوراثي للأمراض في الأسرة فإن الطبيب المختص يستطيع أن يعطي المشورة الوراثية.. وقد تؤخذ الاستشارة الوراثية قبل الزواج وذلك أفضل، لأن ذلك يعطي الأشخاص الراغبين في الزواج فرصة اختيار الشريك الأصلح ليس فقط من ناحية التوافق النفسي بل من ناحية تأثير ذلك على النسل.

والأمراض الوراثية تنتقل بعدة طرق. وهي تشبه انتقال الصفات الوراثية الأخرى التي تنتقل كالتالي:

١ - صفات وراثية سائدة : Dominant genes

فإذا كان أحد الآبوبين مصاباً بعاهة تنتقل كصفة سائدة فإن نصف الذرية سيصابون بهذه العاهة وخير مثال لها مرض رقص هنتنجلتون Huntington chorea الذي تقدم وصفه (ص ٢١٥ - ٢١٨).

وإذا أمكن معرفة التاريخ الأسري فإنه يمكن النصح بعدم إجراء مثل هذا الزواج. أما إذا تم الزواج وحدث حل فإن الطبيب يوضح للأبوبين أن هناك احتمالاً مقداره خمسين بالمائة أن يكون الجنين مصاباً بهذا المرض العضال الخطير.. ولذا يصبح من حقهم إجراء الإجهاض، إذا ثبت أن الجنين مصاب بهذا المرض وذلك بعد إجراء الفحوصات المعقدة في المراكز المتقدمة جداً. أما في حالة عدم توفر هذه الفحوصات فإن الطبيب قد ينصح المصاب بعدم الإنجاب وذلك باستعمال وسائل منع الحمل المؤقتة أو الدائمة. أما إذا حدث حمل فإنه يمكن إجراء الإجهاض في مرحلة مبكرة من الحمل. وذلك قبل الأربعين يوماً منذ التلقيح.

وهناك العديد العديد من الأمراض الوراثية التي تورث على أساس أنها صفة سائدة Dominant characteristic ومثالها مرض هنتنجلتون السالف الذكر

ومرض الودانة achondroplasia الذي تكون فيه الأطراف قصيرة جداً بينما طول العمود الفقري معتدل. ومرض تعدد أكياس الكل Polycystic kidney والذي يؤدي إلى فشل الكليتين والبوليينا ثم الوفاة إذا لم يعالج المريض بالكل الصناعية أو زرع الكلية. ومرض كروية خلايا الدم الحمراء الوراثي Hereditary Osteogenesis imperfecta ومرض تكون العظم الناقص Spherocytosis ومتلازمة مارfan Marfan Syndrome وفرط الكوليسترول العائلي Familial hypercholesterolemia وهناك العديد من الأمراض الأخرى التي تورث بصفة سائدة Dominant ومنها ما هو خطير ومنها ما هو يسير. ومنها ما عُلم كيفية حدوث الخلل بواسطة الكرومومسومات المحددة بل والجينات والأنزيمات ومنها ما زالت ميكانيكية حدوث المرض غير معروفة.

وعلى أية حال فإن هذه المعرفة الواسعة للأمراض الوراثية أتاحت الفرصة لظهور فرع جديد من فروع الطب هو الاستشارة الوراثية. وخير موقع لها هو قبل الزواج ولكن هذه الاستشارة تحدث أيضاً بعد الزواج لمنع الإنجاب أو حتى بعد وقوع الحمل لإنجهاض الجنين في مرحلة مبكرة وخاصة إذا كان نوع المرض الوراثي من النوع الخطير مثل مرض هنتنجهتون Huntington Disease.

ب - صفات وراثية متتحية : Recessive genes

تعتبر الصفات الوراثية المتتحية كثيرة جداً ويمكن أن تنقل العديد من الأمراض الوراثية بهذه الصفة. وحسب قانون مندل فلكي يظهر هذا المرض لا بد أن يأخذ الجنين هذه الصفة من كلا الأبوين ..

وإذا أن المجتمع يحمل العديد العديد من هذه الصفات المتتحية فإن احتمال ظهور المرض في الذرية ضعيف جداً إذا كان الزواج بين الأبعد. فإذا كانت نسبة حدوث المورثة (الجين) الحاملة لمرض معين واحد في الألف في المجتمع فإن زواج الأقارب يرفع نسبة احتمال ظهور هذا الجين إلى ٣٥ بالمئة في بعض الأحيان^(١).

Houston J, Joiner C, Trounce J: A short Textbook of Medicine, Hodder and stoughton, (١) London, 1977 (5th edition): 4.

والأمراض الوراثية المتعددة كثيرة جداً منها الأمراض التي بها خلل في الأيض (الاستقلاب) Metabolism مثل مرض ويلسون Wilson's Disease ومرض Tay-Sachs ومرض البول الأسود Alkaptonuria ومرض التليف الكيسي Cystic fibrosis ومرض بيلة الفنيل كيتون.. إلخ إلخ.

قد بلغ عدد هذه الأمراض الوراثية قرابة ألفي مرض منها ما هو خطير ومنها ما هو يسير. ومنها ما هو عضال لا دواء له حتى الآن ومنها ما له نوع دواء. وفائدة علم الاستشارة الوراثية أنه ينصح من يريدون الزواج بمدى احتمالات تعرض نسلهم للأمراض الوراثية.

وفي حالات الصفات السائدة فإن نصف النسل سيصابون بهذه الصفة السائدة. أما في حالة الصفة المتعددة فإن ربع الذرية فقط سيصابون بهذه الصفة.. وسينجو ربع الذرية فلا يحملون المرض ولا الصفة. ويكون نصف الذرية الباقى حاملاً لوراثات المرض دون أن يظهر عليه المرض.

جـ- الصفات الوراثية التي تحمل عن طريق صبغى الجنس X

X Linked genes :

وهذه الصفات تحملها الأم في أحد كروموسوماتها الجنسية X. فإذا كان الجنين ذكراً لم يكن له غير X واحد (مصدره الأم) الحاملة لوراثة (جين) المرض. وبالتالي يظهر المرض على الجنين الذكر وأشهر أمثلته مرض الناعور (اهيموفيليا) الذي يسبب التزف الشديد المتكرر لأدنى إصابة نتيجة نقص مادة بروتوبينية في بلازما الدم تدعى A.H.G (أو عامل ثمانية) ووظيفتها المساعدة في إيقاف التزف وإحداث تجلط.

وهناك مرض آخر أقل شهادة من مرض الناعور ولكنه أشد خطورة وهو مرض حثل دوشين Duchene muscular dystrophy الذي يصاب به الذكور ويتعرضون لضعف شديد في عضلات الجزء والفخذين والساقيين ثم بعد ذلك الأطراف العليا رغم ما يبذلو على هذه العضلات من تضخم. ويؤدي ذلك إلى

ما يشبه الشلل ويتهي بالوفاة في معظم الحالات خلال بضعة أعوام من ظهور الأعراض.

وهنا تبدو أهمية علم الاستشارة الوراثية حيث يقرر أن المرأة الفلانية تحمل مورثات (جينات) هذا المرض أو ذاك الذي ينتقل منها إلى ذريتها البنين فيظهر عليهم المرض. أما ذريتها البنات فإن نصفهم سيكونون حاملين للمرض والنصف الآخر لا يحملون هذه المورثات على الإطلاق.

وفائدة الاستشارة الوراثية أنها تجعل من ي يريد أن يقدم على الزواج أن يعرف مدى احتمالات إصابة ذريته البنين والبنات.

أما إذا قمت الاستشارة بعد الزواج فإنها تعطي الزوجين الفرصة للتفكير في الإنجاب أو عدم الإنجاب.

أما إذا تم الزواج والحمل فإن علم الاستشارة الوراثية ينصح بإجراء فحص المشيمة بواسطة الخزعة Chorion villus biopsy في الأسبوع الثامن من الحمل أو فحص للسائل الأمينوسي (السل) في الأسبوع السادس عشر إذا كانت هناك أحد الدلائل القوية التي تشير إلى احتمال إصابة الجنين ومثاله مرض وراثي سائد أو مرض وراثي متاح في زواج تم بين أقارب من الدرجة الثانية (ابنة عم أو ابنة خال أو خالة.. إلخ) أو في حالة أن الأم تحمل صفة وراثية ضمن كروموسومها الجنسي X. وفي هذه الحالات جميعاً فإن إجراء بزل السل (السائل الأمينوسي) وفحص جنس الجنين يؤدي إلى معرفة مدى احتمال إصابته. فإذا كان الجنين ذكراً مثلاً وكانت الأم حاملة لمرض الناعور أو مرض دوشين فإن الجنين سيصاب بهذا المرض الخطير بنسبة ٥٠ بالمئة.. ولذا يمكن تقديم المشورة.. وقد تتمكن العلماء من معرفة الجنين المصاب من غير المصاب بواسطة فحوصات خاصة ولذا فإن معرفة التاريخ الوراثي لأمراض الأسرة وإجراء الفحوصات اللازمة لذلك في أفراد الأسرة يعطي معلومات جيدة لتقرير مدى احتمال تشوّه الجنين.

٢ - التاريخ المرضي :

إن معرفة الأمراض التي أصبت بها الأم قبل الحمل أو بعده تعطي معلومات مفيدة في معرفة احتمال تشوه الجنين. وأبسط مثال على ذلك امرأة حامل في الشهر الأول من الحمل أصبت بالحصبة الألمانية.. ويستطيع الطبيب أن يذكر للحامل أن احتمال تشوه الجنين يبلغ قرابة ٧٠ بالمائة.. وعليها أن تقرر هل تجهر جنينها أم لا؟ أما إذا كانت الإصابة بالحصبة الألمانية في الشهر الثاني فإن نسبة الإصابة بتشوهات في الجنين تقل عن ٥٠ بالمائة. وفي الشهر الثالث تقل الإصابة إلى ما دون ٢٠ بالمائة.

وكذلك التعرض للأشعة في فترة الحمل الأولى. فإذا تعرضت الحامل للعلاج بالأشعة من سرطان في عنق الرحم مثلاً فإن الجنين سيكون مشوهاً دون ريب وإذا لم يسقط تلقائياً فإن احتمال ظهور تشوهات خلقية شديدة يكاد يصل إلى ١٠٠ بالمائة.

وكذلك التعرض لمواد كيمائية مضادة لأنواع السرطان وخاصة سرطان الدم اللويكيمايا Leukaemia، وبالذات في فترة الحمل الأولى فإن ذلك يعني تشوه الجنين بدرجة تكاد تصل إلى درجة اليقين.

وقد أوضحنا فيما سبق عند حديثنا عن العوامل البيئية مدى خطورة هذه العوامل بحيث يمكن أن تعلم الحامل مدى احتمال تعرض جنينها للتشوهات الخلقية.. وبعض هذه الاحتمالات ضعيف وبعضها قوي. ويعتمد ذلك على مقدار الأشعة (تعتبر ١٠ راد خطيرة جداً) ومدة التعرض.. وكذلك بالنسبة للعقاقير.. إذ يختلف مدى تأثير العقاقير على نوع العقار المستعمل ومدى استعماله والفترة التي استخدم فيها: هل هي في أول الحمل أو في وسط الحمل أم في آخر الحمل كما سبق أن أوضحناه.

وكذلك فإن الأمراض التي تصيب بها الأم يمكن أن تحدد مدى احتمال إصابة الجنين بتشوهات ويمكن تلخيصها فيما يلي:

أ - أمراض وراثية في الأم.

- ب - سوء تغذية الأم ونقص الفيتامينات والمواد الضرورية مثل الكالسيوم وغيرها.
- ج - أمراض الأم العامة مثل التهاب الكل، ضغط الدم، أمراض الجهاز التنفسى، أنواع فقر الدم، الصرع.
- د - أمراض الاستقلاب مثل البوال السكري والغدة الدرقية والهرمونات.
- ه - إدمان الأم: الكحول المخدرات (المهروبين، المورفين، الحشيش L.S.D).
- و - تدخين الأم للتبغ.
- ز - بيئة الأم الحامل: ونقص الأوكسجين كأن تعيش في منطقة جبلية عالية.
- ح - الحالة الاجتماعية والاقتصادية وعمل الأم.
- ط - تفاعلات المناعة.
- ي - العقاقير التي تتناولها الأم.

ولهذا فإن معرفة التاريخ المرضي والوراثي للحامل يشكل حجر الزاوية في معرفة مدى احتمال تعرض الجنين للتشوهات الخلقية. وبالتالي إجراء الفحوصات الضرورية لثبات ذلك. أو اتخاذ الإجراء المناسب مثل الإجهاض دون الحاجة لإجراء هذه الفحوصات المعقّدة الأخرى وذلك في الحالات التي يكون احتمال تشوّه الجنين كبيراً جداً مثل تناول عقاقير السرطان أو المعالجة بالأشعة ضد السرطان أو حدوث الحصبة الألمانية في الشهر الأول من الحمل..

٣- الفحص بالموجات فوق الصوتية (السونار) : Sonography

يعطي الفحص بالموجات فوق الصوتية (السونار) معلومات قيمة عن الجنين والحمل.. وهل الجنين حي أو ميت.. وهل هو واحد أم توائم.. كما أنه يعطي معلومات جيدة عن الإجهاض وهل هو متذر أم تام أم ناقص.

ويكن كذلك تحديد جنس الجنين إلى درجة كبيرة نسبياً من الدقة (قابلة للخطأ طبعاً) وكذلك يمكن تحديد عدد من الأمراض والعيوب الخلقية في الجنين وفي الغشاء الكوربيوني (المشيمي). كما يمكن تحديد طول الجنين في الأشهر الثلاثة الأولى بدرجة من الدقة بل يمكن معرفة نشاط القلب في مرحلة مبكرة جداً (من خمسة أسابيع إلى إحدى عشر أسبوعاً) وذلك بواسطة استخدام وسيلة دوبлер

Doppler technique مع السونار Ultrasound . بل أمكن معرفة نشاط القلب بعد ثلاثة أيام من التلقيح (٤) يوم من آخر حيضة حاضتها المرأة^(١) . وفي الأسبوع الثامن من الحمل تبلغ دقة هذا الإجراء مائة بالمائة (تقريباً)^(٢) وخلاصة الأمر أن علم التصوير بالموجات فوق الصوتية Ultrasound يتقدم بخطى حثيثة .

ومن حسن الحظ أن هذا الإجراء لا يسبب أي ضرر للأم ولا للجنين حسب المعلومات الموجودة حتى الآن.

ويستطيع فحص السونار (التصوير بالمواجات فوق الصوتية) أن يوضح بعض التشوهات الخلقية الشديدة مثل عدم وجود الدماغ Anencephaly . ولكن قد لا يمكن الجزم بذلك بصورة قطعية وهذا لا بد من إجراء بعض الفحوص الأخرى للتأكد من التخسيص .

ولا يستطيع فحص الموجات فوق الصوتية أن يكتشف الأمراض الاستقلالية العديدة كما أنه لا يستطيع كشف العديد من الأمراض الناتجة عن خلل في الصبغيات (الكروموسومات) ويستطيع فحص الموجات فوق الصوتية أن يحدد بدقة كبيرة الأمراض التي تصيب الجهاز العصبي في الجنين مثل عيوب الأنابيب العصبي المفتوح (جنين بدون مخ أو الجنين ذو الصلب الأشرم) وصغر الدماغ Microcephaly وموه الدماغ Hydrocephaly، والعيوب الخلقية في القلب مثل وجود ثقب في جدار البطين Ventricular septal defect وعيوب تكون العظام والأطراف مثل عدم وجود أطراف Phocomelia, amelia أو قصر هذه الأطراف بشكل معيب جداً، والعيوب الخلقية في الجهاز الهضمي مثل رتق الأمعاء Intestinal atresia أو كيس سري Omphalocele، أو العيوب الخلقية في الكلى مثل عدم وجود كلٍ أو الكلية المتعددة الأكياس Poly cystic kidney.

ويجرى فحص الموجات فوق الصوتية في مختلف مراحل الحمل.. فهو يخبر في أول الحمل لمعرفة وجود الحمل والتأكد منه.. ويجرى لمعرفة وجود

Persaud T.V.: Prenatal Pathology. Fetal Medicine, Springfield, Illinois, Charles C Thomas, 1979, pp 42-43.

الإجهاض ومرحله هل هو إجهاض منذر أم تام أم ناقص.. كما يوضح الفحص موضع المشيمة.

ولكن هذا الفحص لا يجرى لمعرفة التشوهات الخلقية إلا في النصف الثاني من الحمل وعادة ما يجرى في الأسبوع السادس عشر - الثامن عشر (من آخر حيضة حاضتها المرأة) وفي هذا الوقت يمكن في الغالب تحديد العيوب الخلقية المغيرة للشكل مثل العيوب التي ذكرناها آنفًا.. كما يمكن تحديد جنس الجنين.. ويمكن التأكيد من هذه العيوب ومن جنس الجنين في فحص لاحق (بعد أسبوعين من الفحص الأول).

وتكمّن ميزات فحص الموجات فوق الصوتية بأنه لا يضر الجنين ولا الأم.. ويمكن الحصول على نتيجة الفحص فوراً دون الحاجة للانتظار أيام أو بضعة أسابيع كما يحدث في حالات فحص السائل الأمينوسي (السل)..

ونتيجة التقدم المضطرب في هذه الأجهزة فإن فحص الموجات فوق الصوتية أخذ يحتل مكاناً بارزاً ومهمأً جداً في تشخيص أمراض الحمل وتشوه الجنين.

ولكن عيب هذه الطريقة يكمن في أن التشخيص لا يتم في كثير من الحالات إلا وقد تجاوز الجنين مدة ١٢٠ يوماً، وبذلك لا يمكن أن يسمح بإجراء إجهاض متى ثبت تشوه الجنين. وهذا ما يؤدي إلى قلق شديد للمرأة الحامل لأنها ستضطر أن تكمل الحمل وهي تعلم أن هذا الجنين سيولد مشوهاً بدرجة لا يعيش معها.

ولهذا فإن على الطبيب المعالج أن يرسل الحامل لفحص الموجات فوق الصوتية في فترة مبكرة نسبياً (الأسبوع السادس عشر منذ آخر حيضة حاضتها المرأة وهو يوازي ١٤ أسبوعاً منذ التلقيح) فإذا تم التأكيد من التشخيص قبل مرور ١٢٠ يوماً منذ التلقيح أمكن إجراء الإجهاض في الحالات التي يكون فيها الجنين مشوهاً بدرجة خطيرة جداً.

٤ - منظار رؤية الجنين : **Fetoscopy**

إن إدخال منظار إلى الرحم ثم إلى داخل تجويف السل لرؤية الجنين،

يؤدي إلى تشخيص التشوّهات الخلقيّة الخارجيّة الشكليّة، والتي لا يمكن أن يتم تشخيصها بفحص الكروموسومات ولا الوسائل الكيمايّة.

ويقوم الطبيب المختص أولاً بتحديد الشّيّمة والجّنين بالموّجات فوق الصوّتية ثُم يدخل مسّبّاراً دقيقاً (أقل من 2 مم في قطره)، ويجرى هذا الفحص حوالي الأسبوع السادس عشر إلى الثامن عشر وذلك للأمور التالية:

- أ - معرفة العيوب الشكليّة الخارجيّة Morphological Abnormalities.
- ب - أخذ عيّنة من دم الجنين لفحصها ومعرفة أمراض الدم الوراثيّة مثل مرض فقر الدم المنجل Sickle cell anaemia وفقر الدم البحري Thalassemia ومرض الناعور Haemophilia .. إلخ.
- ج - أخذ عيّنة (خزعة) من كبد الجنين أو جلدّه لتشخيص بعض الأطّراف مثل مرض ولسون Wilson's Disease الذي يصيب الكبد أو مرض تحلّل بشرة الجلد المجلّي Epidermolysis bullosa وهو مرض يصيب الجلد بدرجة خطيرّة.

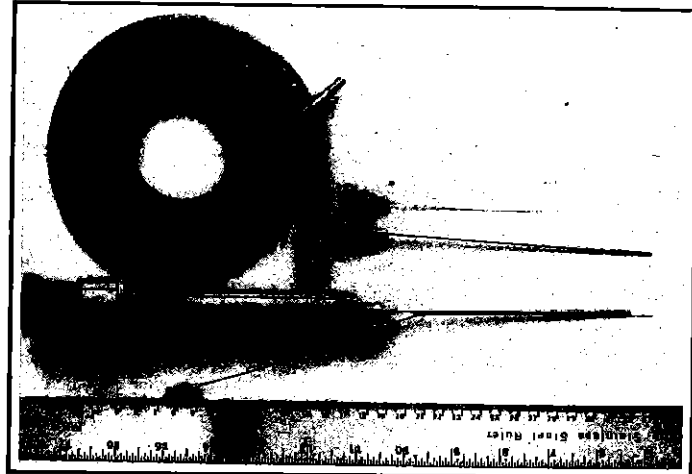
وبياً أن العيوب الشكليّة يمكن تشخيصها بواسطة الموجات فوق الصوّتية بدرجة كبيرة من الدقة في الوقت الراهن فإنّ هذا السبب لم يعد كافياً لإجراء هذا الفحص الذي يحمل في طياته خاطر حدوث نزف أو إجهاض (١٥ - ١٠ بالمائة).

كما أنّ أخذ عيّنة من دم الجنين يمكن إجراؤه بأخذ عيّنة من الحبل السري للجنين بمساعدة الموجات فوق الصوّتية وبإبرة تدخل مباشرة إلى الحبل السري عبر بطن الأم إلى الرحم إلى الحبل السري.

ولهذا لم يعد يستخدم هذا المنظار إلا في حالة الحاجة لأخذ عيّنة من جلد الجنين أو كبدّه، وهو إجراء نادر الحدوث جداً^(١). وتمثل خاطر هذا الفحص في حدوث نسبة كبيرة من الإجهاض (١٥ - ١٠٪) واحتمال حدوث نزف في

(١) أصبح السونار المأمون يستخدم أيضاً في الحصول على عيّنة (خزعة) من جلد الجنين أو كبدّه وخاصة بعد التقدّم الكبير في مجال أجهزة السونار (الموجات فوق الصوّتية) الذي حدث في السنوات الأخيرة.

الجنين أو المشيمة أو جرح الجنين أو فقدان السائل الأمينوسي نتيجة وجود ثقب مما يسبب عيوباً خلقية. لذا فإن هذا الفحص لم يعد يستخدم إلا نادراً جداً.



صورة لجهاز منظار رؤية الجنين .Fetoscope

٥ - تصوير الجنين بالأشعة العادية وبالأشعة الملونة : Amniography

لقد كان هذا الإجراء يستخدم على نطاق واسع نسبياً قبل أن تتحسن وسائل التخدير بواسطة الموجات فوق الصوتية التي تقدمت بدرجة كبيرة ومضطربة خلال العقود الماضيين.

ويمكن أن التشخيص بالأشعة Radiography يحمل في طياته خطراً التأثير على الجنين، فإن هذا الإجراء لا يستخدم إلا في مرحلة متاخرة من الحمل بحيث لا يمكن إجراء الإجهاض إذا رغب الوالدان في ذلك لأن الحمل يكون في مراحله الأخيرة. وكانت الأشعة تستخدم لتشخيص الأمراض التي تصيب العظام والمفاصل والغضاريف وهي أمراض متعددة بعضها خطير وبعضها غير خطير. ويمكن علاجه بعد الولادة مثل خلع الورك الخلقي Cong hip dislocation . Osteogenesis وبعضها لا يمكن علاجه مثل مرض تكون العظم الناقص

Ellis Van Creveld Syndrome imperfектا ومتلازمة اليـس فـان كـريفلـد Crouzon's Craniofacial Achondroplasia، وتشوه كروزون Dystosis.

وبصورة عامة فإن فحص الموجات فوق الصوتية قد حل محل الأشعة في تشخيص العيوب الخلقية في الجنين قبل الولادة، ولا تزال الأشعة تستخدم للأجنة المولودة (أي بعد الولادة) سواء كانت حية أم ميتة.

الأشعة الملونة للسلل Amniography: كانت هذه الطريقة تستخدم لمعرفة عيوب الأنابيب العصبي (الجنين بدون مخ والصلب الأشرم). ولكن هذه الطريقة لم تعد تستخدم لخطورتها ولأن الموجات فوق الصوتية تقدمت بدرجة كبيرة بحيث أنها تعطي صوراً واضحة يتم بها التشخيص في مثل هذه الحالات.

وكان الطبيب يحقن مادة ملونة إلى داخل كيس السلل Amniotic sac ثم يقوم بتصوير الجنين بالأشعة.

وعلى أية حال فإن استخدام الأشعة العادية والأشعة الملونة للسلل نادراً ما تستخدم اليوم لتشخيص التشوّهات الخلقية.

٦ - إجراء فحوصات الدم للأم الحامل:

إن فحص دم الحامل بالإضافة إلى ما يعطينا إياه من معلومات عن حالة الأم ونوع فقر الدم الذي لديها ووظيفة الكلى والكبد وغيرها من الأعضاء يعطينا معلومات عن مستوى الإصابة بالحصبة الألمانية أو فيروس المحربس أو سيتومجالوفيرس أو بطفيلي المقوسة الجنونية Toxoplasmosis Gondii أو الإصابة بالزهري Syphilis أو مرض الإيدز وبالتالي يعطينا معلومات عن مدى إصابة الجنين بهذه الأمراض الوراثية البيئية. كذلك فإن فحص الدم يمكن أن يعطينا معلومات عن درجة تركيز المواد الكيماوية والعقاقير وذلك أيضاً يعطينا فكرة عن مدى احتمال إصابة الجنين. وبالإضافة إلى ذلك هناك فحص هام يجري لدم وفيروس الحصبة الألمانية ولوبيات الزهري. وذلك بمعرفة الزيادة في الجلوبين المناعي (M) Immunoglobulin M

الأم ويعطينا معلومات قيمة عن مدى احتمال وجود جنين مشوه بدون دماغ أو يعاني من الشوكة المشقوقة Spina bifida . Anencephaly ..

ويفرز أنبوب الجهاز العصبي المفتوح مادة كيماوية تدعى الفافيتوبروتين Alphafeto protein وتزداد وبالتالي في السائل الأمينوسي (السل) كما تزداد في دم الجنين ومنه إلى دم الأم .

فإذا وجدت زيادة في هذه المادة في دم الأم فإن ذلك يستدعي إجراء المزيد من الفحوصات للتأكد من وجود عيب خلقي في الجهاز العصبي مثل الجنين بدون دماغ أو الجنين بشوكة مشقوقة .

أما إذا وجد نقص في هذه المادة في دم الأم فإن ذلك قد يعني وجود احتمال بالإصابة بمتلازمة داون . ولذا يجب في هذه الحالة التأكد من فحص السل . وقد أثبتت الفحوصات العديدة أن نقص مستوى مادة الفافيتوبروتين بدرجة كبيرة في فترة الحمل (الثلاثة الأشهر الأولى والثانية من الحمل) يرتبط بوجود خلل في الصبغيات مثل متلازمة داون .

وفي بعض البلدان مثل المملكة المتحدة فإن نسبة حدوث عيوب الأنابيب العصبي المفتوح تعتبر كبيرة نسبياً . ولذا فإن الدولة قد أخذت على عاتقها مؤخراً، إجراء فحص مادة الفافيتوبروتين في دم الحامل . فإذا وجدت زيادة عن المعدل الطبيعي بلأ الطبيب إلى إجراء فحص السل . وقد تبين أن هذا الفحص إذا كان إيجابياً، يوضح ٩٠ بالمئة من حالات الجنين بدون دماغ و ٧٠ بالمئة من حالات الصلب الأشرم^(١) .

وقد تبين أيضاً أن نقص مادة الفافيتوبروتين في دم الأم قد يكون مرتبطاً بوجود جنين مصاب بمتلازمة داون (ثلاثي الصبغيات رقم ٢١) أو مصاب بثلاثي الصبغيات رقم ١٨ أو رقم ١٣ وهذا فإن وجود زيادة كبيرة أو نقص كبير في هذه المادة يفرض إجراء مزيد من الفحوصات وخاصة فحص بزل السل أو فحص الزغابات المشيمية .

٧ - فحص دم الجنين :

يمكن أخذ عينة من دم الجنين من الحبل السري مباشرة بواسطة إبرة تدخل من جلد الحامل حتى تصل إلى الرحم ومنه إلى الحبل السري بمساعدة الموجات فوق الصوتية. كما يمكن أيضاً أخذ عينة من دم الجنين من سطح المشيمة من جهة الجنين (Placenta centesis). وذلك أيضاً بواسطة الإبرة المغروزة عبر بطن الحامل إلى المشيمة بمساعدة الموجات فوق الصوتية

ويمكن كذلك فحص دم الجنين عند إدخال منظار الجنين Fetoscope وإن كان هذا الإجراء الأخير قد أصبح قليل الاستعمال لما يكتف استعمال منظار الجنين من مخاطر على الجنين نفسه (نسبة الإجهاض تتراوح ما بين ١٠ إلى ١٥ بالمئة بسبب هذا الفحص).

ويستخدم فحص الدم لمعرفة عيوب الهيموجلوبين العديدة وخاصة مرض فقر الدم الانحلالي المعروف باسم الثالسيميما (فقر الدم البحري) Thalasemia وفقر الدم الانحلالي المعروف باسم المنجلية Sickle cell anaemia، ومعرفة مرض الناعور (الميوفيليا) بنوعية A وب B: ويعود مرض الناعور (A) إلى نقص في عامل ثمانية ومرض الناعور (B) إلى نقص في عامل ٩. وكلما هذان العاملان يمنعان التزف، فإذا فقد أحدهما حدث للمرأة نزف بمجرد الإصابة البسيطة وكثيراً ما يكون التزف داخلياً وخاصة في المفاصل.

كما يستخدم فحص الدم الجنين لمعرفة بعض عيوب الكروموسومات التي تظهر بواسطة فحص الخلايا اللمفاوية للجنين وذلك مثل مرض الكروموسوم X المُش Fragile X Syndrome الذي يكون فيه كروموسوم X هشاً قابلاً للكسر من طرفه السفلي. ويكون الشخص المصاب بهذا المرض مختلفاً عقلياً، وإذا كان ذكراً، كان أيضاً مصاباً بالعمق والعناء، وتكون الخصية كبيرة الحجم لكنها لا تفرز حيوانات منوية.

ويستخدم فحص دم الجنين أيضاً بصورة متزايدة لمعرفة إصابة الجنين بالأمراض الميكروبية المعدية مثل مقواة جوندي Toxoplasmosis وفيروس تضخم الخلايا Cytomegalovirus وفيروس الإيدز HIV وفيروس المريس

٨ - بزل السائل الأمينوسي (السل) : Amnio centesis

يجرى بزل السائل الأمينوسي بواسطة حقنة (حقنة Syringe) لها إبرة طويلة تدخل عبر جدار البطن وجدار الرحم إلى غشاء الأمينون ثم يسحب السائل الأمينوسي . . وينبغي تحديد مكان المشيمة والجنين أولاً بواسطة الصور فوق الصوتية Ultrasound scan (السونار) حتى يتفادى الطبيب إدخال الإبرة فيها بدلاً من غشاء الأمينون (السل) المحيط بالجنين.

ويجري هذا الفحص عادة في الأسبوع الخامس عشر أو السادس عشر للحمل وتحسب المدة على طريقة أطباء التوليد منذ بدء آخر حيضة حاضتها المرأة (وذلك أقل من مدة التلقيح بأسابيع قرابة). ويسحب الطبيب ١٥ - ١٠ مليلتر لإجراء الفحوصات المعملية عليها.

ويصعب إجراء هذا الفحص قبل الأسبوع الرابع عشر لوجود كمية ضئيلة من السائل آنذاك^(١). أما بعد ذلك وخاصة في الأسبوع السادس عشر فإن هذا الإجراء يصبح يسيراً، ويقاد أن يكون بدون مخاذير وخاصة في أيدي أولئك المتمرسين وذوي الخبرة.

ويستخدم هذا الفحص للأسباب التالية :

أ - سن الحامل ٣٥ عاماً فما فوقها: بما أن تقدم سن الحامل يعرض الجنين لزيادة احتمال إصابته بخلل في الصبغيات وخاصة الجسيمات الثلاثية Trisomy وبالذات الجسيمات الثلاثية رقم ٢١ (Trisomy 21) المعروفة باسم متلازمة داون Down Syndrome أو المغولية Mongolism. وإذا كان سن الحامل ٢٥ عاماً فما دونها كان احتمال إصابة جنينها بمتلازمة داون واحداً في

(١) لقد حدث تقدم سريع في هذا الصدد في الآونة الأخيرة بسبب تحسّن أجهزة السونار بحيث أصبح من الممكن إجراء بزل السائل الأمينوسي منذ الأسبوع التاسع للحمل . ولكن زرع خلايا هذا السائل لا تكون ناجحة إلا بنسبة ٦٠ بالمائة في الفترة ما بين الأسبوع التاسع والثاني عشر. أما بعد ذلك فإن زرع الخلايا، وبالتالي معرفة الأمراض الموجودة في الجنين، تكون ناجحة بنسبة تكاد تصل إلى ١٠٠ بالمائة. ويتنازع هذا الفحص بأن الخلايا الموجودة في السائل هي خلايا الجنين بينما تكون بعض الخلايا المأخوذة من المشيمة (عندأخذ عينة منها) من الأم. وذلك قد يسبب صعوبة في تشخيص أمراض الجنين.

الألفين. أما إذا كان سن الحامل أربعين عاماً فما فوقها فإن احتمال إصابة جنينها تصبح واحداً من كل خمسين.

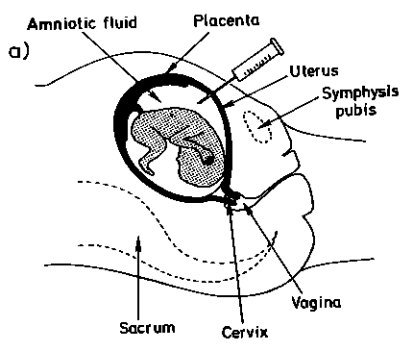
ب - ولادة طفل مشوه من قبل: وخاصة إذا كان التشوه سببه الجسيمات الثلاثية 21 أو 18 أو 13 أو غيرها من التشوهات الناتجة عن خلل آخر بالكروموسومات (الصبغيات).

ج - وجود خلل كروموسومي بأحد الأبوين: وذلك مثل بعض أنواع الخلل التركيببي Structural abnormality ويعتبرها انتقال جزئيات الكروموسومات من واحد لآخر Translocation ورغم أن الأب (أو الأم) الحامل لهذا الخلل يبدو سليماً إلا أن احتمال إصابة ذريته كبير جداً. وقد سبق شرح هذه النقطة عند الحديث عن الخلل الصبغوي التركيببي.

د - النساء الحاملات لأمراض وراثية في الكروموسوم الجنسي X: ومثاله مرض الناعور (الهيوفيليا) ومرض دوشين الذي يصيب العضلات بالضعف الشديد Duschene Muscular Dystrophy وفي هذه الحالة تحمل الأنثى مورثات (جينات) المرض دون أن يبدو عليها أي مرض، فإذا حملت وكان جنينها ذكراً أصيب بهذا المرض. أما بناتها فإنهن سيحملن المورثات (الجينات) دون أن يظهر عليهن أي مرض.

رسم يوضح كيفية أخذ السائل الأمniوسي حيث تدخل الإبرة عبر جدار البطن وجدار الرحم إلى كيس السلی Amniotic sac ويتم سحب 10 - 15 مليلتر من السائل لإجراء

الفحوصات عليه. ويتم هذا الفحص بمساعدة الأشعة فوق الصوتية لتحديد كيس السلی والميشيمة والجنين. ويجري عادة في الأسبوع السادس عشر (من بداية آخر حضرة حاضتها المرأة). وقد أمكن اجراؤه في المراكز المتقدمة منذ الأسبوع التاسع للحمل.



ولهذا فإن معرفة جنس الجنين في هذه الحالة يعطي معلومات دقيقة عن احتمال إصابته فإذا كان الجنين ذكراً فإن احتمال إصابته بهذا المرض ٥٠ بالمائة. أما إذا كان أنثى فإنها سوف تتحمل مورثات (جينات) المرض دون أن يظهر عليها أي مرض لا في الحال ولا في المستقبل. (ونقصد بمرض هنا مرض الhimofilia أو مرض دوشين أو أي مرض وراثي ينتقل عن طريق الكروموسوم X بطريقة متلاحمة). إلا إذا كان الأب أيضاً مصاباً بهذا المرض). وقد أمكن بدراسة الأنزعجات والصبغيات التأكد من وجود هذه الأمراض أو عدم وجودها، فلا يجهض إلا الجنين المصابة فقط ويترك السليم.

هـ - عيوب تكوين الأنابيب العصبية في الأسرة: وذلك يعني احتمال وجود هذا العيب الوراثي المتعدد الأسباب في الجنين.

د - الأبوان يحملان صفة وراثية متلاحمة تؤدي إلى أحد أنواع أمراض الاستقلاب الخلقية **Carriers of inborn errors of metabolism**: ويحدث ذلك عند زواج الأقارب Consanguinity وخاصة من الدرجة الثانية (ابنة العم أو العمدة أو الحال أو الحال أباً نكاح الأخ أو بنت الأخ أو غيرهما من المحارم فإن معظم الأديان تحرمها حتى وإن كانت وثنية مثل البوذية.. ولكن ظهرت في الآونة الأخيرة في الغرب موجة تدعوه لنكاح المحارم من الأخوات.. وقد اشتهر لورد بيرون الشاعر الإنجليزي بأنه كان يخالل أخته لفترة طويلة من الزمن وتدرس السويد قانوناً يسمح بنكاح الأخوات حالياً^(٢).

ويتباهي الطبيب عادة بهذه الحالة إذا ولد للأسرة طفل سابق مصاب بأحد هذه الأمراض الوراثية المتلاحمة.. وعادة ما يوضح لهم أن احتمال إصابة الجنين هي ٢٥ بالمائة. ولذا ينصح بإجراء فحص السل (السائل الأمينوسي) للتأكد من وجود الإصابة أو عدمها.

(١) محمد علي البار: الأمراض الجنسية وأسبابها وعلاجها، دار المنارة، جدة ١٩٨٥ (فصل نكاح المحارم).

(٢) ذكر الدكتور أمري في كتابه «أساسيات علم الوراثة الطبية» أن نكاح المحارم يسبب زيادة كبيرة في حدوث الأمراض الوراثية. وأن نكاح الأب لابنته يسبب إصابة ثلث الذرية بأمراض وراثية خطيرة.

وقد تمكن العلماء من تشخيص أكثر من ٤٠ مرضًا وراثيًّا استقلابيًّا بواسطة فحص بزل السائل الأمينوي وزراعة الخلايا الموجودة فيه وفحصها فحصاً دقيقاً^(١). وقد زاد العدد زيادة كبيرة في الآونة الأخيرة.

ماذا يصنع بالسائل الأمينوي بعد بزله؟

يؤخذ هذا السائل ويفحص الفحوصات التالية:

أ - كيماوياً: وتدل الفحوص الكيماوية على وجود مرض معين. فمثلاً زيادة مادة الفافيتوروبين Alphafeto protein في السائل الأمينوي زيادة كبيرة تدل على وجود فتحة في الأنابيب العصبي وذلك يعني أحد أمرin: جنين بدون دماغ Anencephaly أو الشوكة المشقوقة المفتوحة Open Spina bifida. وأما نقص هذه المادة فربما دلت على الإصابة بتلازمة داون (ثلاثية صبغيات ٢١).

ب - دراسة الصبغيات: تزرع الخلايا الموجودة في السائل الأمينوي ويستغرق ذلك أسبوعين على الأقل. وتم دراسة الصبغيات (الكروموسومات) خلال فترة أخرى قد تستغرق أسبوعين أيضاً. وتعطي هذه الدراسة معلومات دقيقة جداً عن التكوين الكروموسومي للجنين وأنواع التشوهات التي قد يكون مصاباً بها. ولكنها للأسف لا تظهر نتائجها إلا بعد أن يكون الجنين قد جاوز الأسبوع التاسع عشر (منذ آخر حيضة حاضتها المرأة) أي أن احتمال ظهور النتائج المؤكدة لهذه الفحوص يأتي في وقت يكون الجنين قد جاوز فيه مائة وعشرين يوماً.. وهي المدة التي يحددها الفقهاء المسلمين لنفح الروح. والتي يحرم بعدها إجراء الإجهاض منها كان السبب.

ولذا فإن الأطباء المسلمين يتزدرون كثيراً في إجراء هذا الفحص (نزل السل) لأن نتائجه الخامسة تأتي في كثير من الأحيان عندما يكون الجنين قد وصل إلى ١٢٠ يوماً أو ربما يكون قد جاوزها.

ج - دراسة جنس الجنين: وهذه يمكن أن تتم بسرعة بدراسة الصبغيات ومعرفة وجود كروموسوم Y أو عدمه.

Persaud T.V.N. Prenatal Pathology. Fetal Medicine, Spring Field, Illinois Charles Thomas, 1979, p 121.

ويمكن بذلك أن يعرف جنس الجنين بدرجة كبيرة من اليقين ويحيث يمكن إجراء الإجهاض قبل ١٢٠ يوماً (منذ التلقيح) وذلك في الأمراض التي تنتقل عبر الكروموسوم X مثل مرض الناعور ومرض دوشين السابق ذكرهما.. وللأسف فإن ٥٠ بالمائة من الأجنة سيتعرضون للقتل دون مبرر (لأنه ليس لديهم أي مرض من هذه الأمراض). ولذا تمكن العلماء من إجراء فحوصات أدق توضح وجود المرض من عدمه.

د- دراسة الطيف الضوئي Spectrophotometric Studies: وهذه الدراسة تستطيع أن تحدد مدى إصابة الجنين بمرض أرام الحمر الجيني Ery-throblastosis Fetalis ve - Rh و هو مرض ينبع عن اختلاف فصيلة دم الأم وبينما يكون دم الجنين Rh + ve (ورثه من أبيه) ويؤدي ذلك إلى تحطّم وتفسّر خلايا الدم الحمراء أو أرومات خلايا الدم الحمر (الأرومة: الأصل والأرأمة أو الأرومات جمع أرومة) داخل الجنين.

ونادراً ما يستدعي ذلك إجهاض الجنين. وإنما يستدعي ذلك نقل دم للجنين عبر الحبل السري واستبدال دمه التالف بدم سليم. وعادة ما يجري هذا الأمر في مرحلة متاخرة من الحمل.. وتعطى الأم بعد الولادة مباشرة مصل ضد D anti D serum (البروتين - الجلوبولين المناعي Rh immune globulin) وبذلك يكون حملها القادم سليماً بإذن الله من هذه الإصابة.

هـ- دراسة أمراض الاستقلاب الوراثية: وتستدعي هذه الدراسة أيضاً وقتاً لزراعة خلايا السائل الأمينوسي ثم دراستها دراسة مستفيضة. وذلك يستغرق أيضاً وقتاً.

وقد تمكن العلماء في المراكز المتقدمة تقنياً من معرفة أكثر منأربعين مرضًا من أمراض الاستقلاب الوراثي وتشخيصها بدقة إلى درجة كبيرة^(١) (تتراوح نسبة الدقة ما بين ٧٠ إلى ٩٥ بالمائة حسب إمكانيات المختبر ونوع المرض).

ولكن للأسف تستغرق هذه الدراسة قرابة شهر في الوقت الراهن. وذلك يعني أن التشخيص النهائي لا يتم إلا في مرحلة يكون فيها الجنين قد وصل إلى

(١) المصدر السابق Persaud T.V.

١٢٠ يوماً أو جاوزها. وهو ما يلقي عبئاً كبيراً على الأطباء المسلمين حيث يمنع الفقه الإسلامي الإجهاض بعد ١٢٠ يوماً منها كان السبب.

المخاطر التي يمكن أن يتعرض لها الجنين والأم نتيجة بزل السل: رغم أن المخاطر التي يمكن أن تتعرض لها الحامل وجنينها أصبحت نادرة، إلا أن بزل السل ليس بدون مخاطر حتى في المراکز الجيدة وحيث يوجد أطباء متخصصون وهذه المخاطر تمثل فيما يلي:

أ - الإجهاض: بنسبة نصف إلى واحد بالمائة في المراكز المتقدمة جداً وبنسبة أكبر في دول العالم الثالث وفي المراكز التي ليست لديها خبرة كافية.

ب - النزف الداخلي بين الجنين وأمه، والنزف الداخلي في المشيمة: وهذا السبب نادر الحدوث إلا إذا كان الطبيب الذي يقوم بعملية البزل غير متخصص، وليس لديه الخبرة الكافية. ولا بد لكي يحصل الطبيب على الخبرة أن يقوم بهذا الإجراء بكثرة وبصورة متكررة.. وذلك يعني زيادة الإصابات والمخاطر أثناء فترة تدريبيه. أما إذا كان الطبيب لا يقوم بهذه العملية إلا نادراً فإنه لن يكتسب الخبرة الكافية وستبقى نسبة المخاطر مرتفعة بالنسبة له^(١).

ج - إدخال ميكروبات إلى الرحم والجنين. وهذا أمر نادر الحدوث مع انتشار وسائل التعقيم. ولكنه ليس نادراً جداً في كثير من دول العالم الثالث.

د - جرح الجنين وإحداث نزف به: وهذا الإجراء أيضاً نادر جداً، ولكنه قد يحدث بصورة خاصة لدى الطبيب غير المتخصص في هذا الإجراء.

هـ - حدوث ثقب في كيس السل (الأمنيون) وقدان كمية من السائل الأمنيوسي. وهذا الأمر ليس نادر الحدوث جداً. وإذا قلل السائل الأمنيوسي أدى ذلك إلى حدوث تشوهات ميكانيكية في الجنين مثل وجود

(١) أمكن التقليل من فرصة حدوث النزف بصورة كبيرة جداً بسبب تحتن أجهزة السنونار التي توضح بجلاء موقع المشيمة وبالتالي يستطيع الطبيب (حتى غير المتخصص) أن يتجنّبها.. وإذا حدث نزف فإنه يكون محدوداً ولا أثر له ولا ضرر منه إلا إذا كانت الأم من فصيلة Rh السلبية والجنين من فصيلة RH الإيجابي فستكون لدى الأم أجسام مضادة تهاجم دم الجنين، ولذا لا بد من إعطاء مثل هذه الأم مصل ضد D (Anti D serum).

حلق Rings أو أحزمة Bands تشوّه الجنين (انظر التشوهات الميكانيكية ص ١٥٣ - ١٥٨).

٩ - أخذ خزعة (عينة) من الزغابات المشيمية:

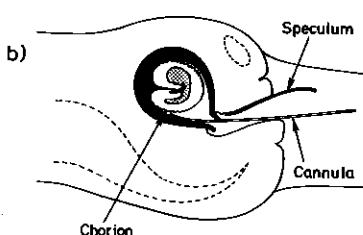
لقد كان الصينيون أول من أدخل هذا الفحص إلى عالم الطب حيث قاموا سنة ١٩٧٥ بإجرائه على النساء الحوامل . . ولم تكن نسبة الإجهاض لديهم عالية من جراء هذا الفحص (٥٪ فقط) وكان الدافع لهذا الإجراء هو معرفة جنس الجنين في فترة مبكرة لِإسقاطه إن كان أنثى (لأن الدولة لم تكن تسمح إلا ب طفل واحد فقط) ثم تبعهم الاتحاد السوفيتي ثم انتقل إلى الغرب في مستشفى سانت ماري بلندن على يد لوفلر Loeffler . . ومع تقدم الخبرات وتحسين التقنية انخفضت نسبة الإجهاض من ١٥ بالمائة إلى ١ - ٢ بالمائة (زيادة عن المعدل الطبيعي للإجهاض).

ويعتبر ذلك تقدماً باهراً، وإن كان هذا الفحص لا يزال مقصوراً على المراكز المتقدمة في أوروبا والولايات المتحدة. وفي بعض المراكز في الصين الشعبية والاتحاد السوفيتي.

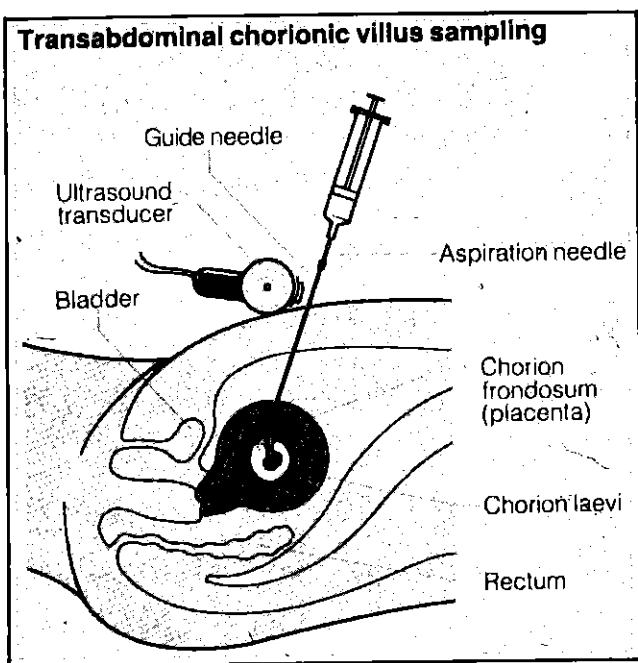
وفي هذا الفحص يدخل الطبيب إبرة غليظة طويلة، عبر جدار البطن وعبر جدار الرحم حتى يصل إلى المشيمة بمساعدة الموجات فوق الصوتية فإذا وصل إليها أخذ منها عينة (خزعة) وأرسلها للمختبر لإجراء الفحوصات عليها. كما يمكن إجراء هذا الفحص عن طريق المهبل بواسطة أنبوب صغير يشبه بالقناة الصغيرة فيدعى قُنية (تصغير قناة) Canula.

إجراء فحص الزغابات المشيمية عن طريق المهبل، ويفضله بعض الباحثين عن إجراء الفحص عن طريق البطن وإن كان الاتجاه الغالب هو لفضيل الفحص عن طريق البطن.

ويجرى هذا الفحص في الأسبوع الثامن إلى العاشر من الحمل (من آخر حيضة حاضتها المرأة).



كيفية إجراء
فحص الزغابات
المشيمية وأخذ عينة
منها Chorion Vil-
lus Biopsy عن طرق البطن.
ويمتاز هذا الفحص
بأنه أقل عرضة
لحدوث الأخماح
(الالتهابات) وأقل
عرضة لحدوث
الإجهاض. ويجري
هذا الفحص بعد
إفراغ المثانة من
البول.



الداعي لاستخدام هذا الفحص:

يجري هذا الفحص لتشخيص تشوهات الأجنة وخاصة تلك الناتجة عن خلل الصبغيات الكروموسومات ولمعرفة أنواع الأمراض الوراثية الاستقلالية ومعرفة الأمراض الوراثية التي تنتقل عبر جين (مورثة) واحدة، وليس عبر العديد من المورثات (الجينات). والفحوص التي تجري على العينة المسحوبة من المشيمة هي كالتالي:

تحليل الصبغيات : Chromosomal Analysis

ويستخدم تحليل الصبغيات لمعرفة أنواع الخلل في الصبغيات سواء بزيادة العدد أم نقصانه أم بوجود خلل في تركيب الكروموسومات ذاتها.

ويمكن معرفة العدد الزائد في الكروموسومات (ثلاثي الصبغة Triosomy) مثل ثلاثي الصبغة رقم 21 ورقم 18 ورقم 13.

ثلاثي الصبغة رقم 21 (متلازمة داون) Triosomy 21 (Down's Syndrome)

ثلاثي الصبغة رقم 18 (متلازمة إدوارد) Triosomy 18 (Edward's Syndrome)

ثلاثي الصبغة رقم 13 (متلازمة بناو) Triosomy 13 (Patau's Syndrome)

متلازمة داون الناجمة عن انتقال الكروموسومات المتبادل Translocation Down's Syndrome

زيغ صبغي بنوي (أي في بنية الكروموسوم) Structural Aberration

اضطراب في صبغيات الجنس بزيادة مثل متلازمة كلينفلتر XYY

ومتلازمة الأنوثة الزائدة XXX أو نقص مثل متلازمة ترнер XO

ويمكن معرفة هذه العيوب والأمراض بمجرد فحص العينة المشيمية دون الحاجة إلى زرعها. أما إذا تم الزرع فإنه يمكن معرفة جميع أنواع الخلل في الصبغيات.

تحليل مادة الحامض النووي الريبي متزوج الأوكسجين : DNA

يمكن تحليل مادة الـ DNA من كمية ضئيلة من عينة المشيمة لا تزيد عن 25 مليغراماً. وبدون الحاجة إلى زرع الخلايا الذي يأخذ جهداً ووقتاً طويلاً (أربعة أسابيع تقريباً). ويمكن بهذا الفحص تشخيص أنواع اعتلال الهيموجلوبين (اليحمر) Haemoglobinopathies ومعرفة مرض التكيس الليفي Cystic Fibrosis ومرض حثل دوشين Duechene Muscular Dystrophy الذي يصيب العضلات فتضخم شكلأً وتضعف قدرتها على العمل بشكل يؤدي إلى ما يشبه الشلل. ومرض هنتنجلتون الرقاصل Huntington وأمراض الناعور Chorea. وهناك العديد من هذه الأمراض التي يمكن تشخيصها بهذه الطريقة والتي يزداد عددها كل يوم.

دراسة الأنزيمات (الخمائر) :

ويمكن دراسة الخمائر من عينة المشيمة وذلك لمعرفة أمراض الاستقلاب العديدة مثل متلازمة هرلر Hurler's Syndrome وأمراض استقلاب المواد المخاطية - النشووية المتعددة Mucopoly saccharides.

ولمعرفة هذه الأمراض لا بد من زرع الخلايا المشيمية مع الخلايا المولدة للخلايا الليفية Fibroblastic culture.

ويمكن تلخيص ما يمكن معرفته من استخدام فحص العينة المشيمية فيما يلي :

من الفحص المباشر بدون مزرعة:

معرفة الصبغيات الثلاثية مثل متلازمة داون والصبغيات الثلاثية الجنسية مثل متلازمة كلينفلتر. ومعرفة الصبغيات الأحادية مثل متلازمة ترнер Turner Syndrome.

- معرفة متلازمة داون الناتجة عن الانتقال المتبادل للصبغيات. ومعرفة الأمراض الأخرى الناتجة عن انتقال الكروموسومات من موضعها الطبيعي إلى موضع آخر غير طبيعي Translocation.

- معرفة جنس الجنين.

- معرفة كثير من الأمراض الوراثية التي تنتقل عبر مورثة (جين) واحدة.

- معرفة بعض أمراض الاستقلاب.

من الفحص بعد زرع الخلايا المشيمية (تحتاج إلى شهر تقريباً):

● معرفة جميع الأمراض التي تصيب الكروموسومات.

● معرفة الأمراض الناتجة عن الاستقلاب.

● معرفة معظم الأمراض الوراثية التي تنتقل عبر مورثة (جين) واحدة.

مميزات هذا الفحص:

١ - يمكن أن يجري في فترة مبكرة من الحمل (الأسبوع الثامن إلى العاشر منذ آخر حيضة حاضتها المرأة أي ما يوازي الأسبوع السادس إلى الثامن منذ لحظة التلقيح).

ولهذا يمكن إجراء الإجهاض في فترة مبكرة ومأمومة إذا تم تشخيص وجود أمراض وراثية أو كروموسومية أو استقلالية خطيرة..

ويمكن أن الإجهاض بعد الأسبوع الثاني عشر من الحمل محفوف بكثير من المحاذير الطبية والأخلاقية والدينية، فإن هذا الفحص يتبع إجراء الإجهاض في فترة مبكرة من الحمل قبل الأسبوع الثاني عشر بكل تأكيد، حتى ولو احتاج الأمر لزرع الخلايا المشيمية للتأكد من فرع المرض والخلل.

ومن وجهة النظر الإسلامية فإن هذا الفحص هو الذي يمكن أن يكون مقبولاً من ناحية الزمن. لأنه يؤدي إلى معرفة التشوّهات في فترة مبكرة نسبياً. وهي قبل مرور ١٢٠ يوماً على بدء الحمل (منذ التلقيح).

وإجراء الإجهاض قبل ١٢٠ يوم يسمح به كثير من الفقهاء إذا كانت له أسباب قوية مثل وجود تشوّهات خطيرة في الجنين.. ومع هذا فهناك عدد غير قليل من الفقهاء لا يسمح بالإجهاض إلا في فترة الأربعين الأولى منذ التلقيح.. وهناك عدد آخر لا يسمح بالإجهاض مطلقاً إلا إذا تعرضت حياة الأم لخطر حقيقي كبير.

على أيّة حال هذا الفحص يخرج الأطباء من مأزق التشخيص بواسطة بزل السلي الذي يتم عادة في فترة متاخرة (أي بعد ١٢٠ يوماً) وكذلك فحص الموجات الصوتية الذي يشخص بعض التشوّهات الخلقية في فترة متاخرة من الحمل. ولهذا، فمن وجهة النظر الإسلامية، يتبع هذا الفحص إجراء الإجهاض متى تم تشخيص تشوّه الجنين (الذى فئة من الفقهاء على الأقل). أما الفحوصات الأخرى المتاخرة فلا فائدة منها بالنسبة للطبيب المسلم والأسرة المسلمة. إذ لا يمكن إجراء الإجهاض بعد ١٢٠ يوم (من التلقيح) مهما كانت

الأسباب وإنما اعتبر ذلك جريمة قتل وإذا تيقنت حياة الجنين بعد نفخ الروح ثم قام شخص ما بقتل ذلك الجنين فإنه يقع في جريمة قتل عمد مع سبق الإصرار والترصد.. وعقوبتها القصاص.

٢ - يتميز هذا الفحص بأن الخلايا المشيمية تكون في حالة نشاط وانقسام فلا تحتاج في الغالب لفترة زرع وتنمية مثل تلك الخلايا التي تؤخذ من السائل الأمينوسي والتي تحتاج لفترة زرع طويلة.

ولذا يمكن تشخيص عدد كبير من الأمراض الوراثية والكروموسومية دون الحاجة إلى زرع الخلايا. ويستخدم الزرع للتأكد ولمعرفة المزيد من الأمراض الاستقلابية والكروموسومية.

المخاطر والمثالب^(١):

لقد كان هذا الفحص حتى عهد قريب جداً، محل دراسة وأنجزت ورد بسبب نسبة الإجهاض الكبيرة التي تحدث عند إجرائه (١٠ - ١٥٪) أما بعد أن تمكن الأطباء (في المراكز المتقدمة) من إجراء هذا الفحص دون حدوث زيادة كبيرة في نسبة الإجهاض فقد أصبح هذا الفحص هو الأمثل للحالات التي تعاني من وجود تشوهات خلقية أو أمراض وراثية خطيرة في الأسرة أو أن الأم الحامل قد أنجبت طفلاً مشوهاً في السابق أو أن عمرها قد تجاوز ٣٥ عاماً.

ولم يعد خطر حدوث إجهاض نتيجة هذا الإجراء يزيد عن ١ - ٢ بالمائة عن النسبة الطبيعية للإجهاض في هذه المرحلة من الحمل. (معلوم أن ٢٠ بالمائة من حالات الحمل تجدها تلقائياً في الأشهر الثلاثة الأولى من الحمل. أما إذا

(١) من عيوب هذا الفحص أن الخلايا المسحوبة من المشيمة قد تكون راجعة للأم وليس للجنين. وهذا يسبب أخطاء في تشخيص أمراض الجنين. كذلك فإن خلايا المشيمة النامية قد تكون من الناحية الكروموسومية والجينية على هيئة فسيفساء Mosaic وتتمو بتصور متعددة، وهي بذلك تختلف عن خلايا الجنين، وفي هذه الحالة النادرة (١٠ بالمائة من حالات فحص خزعة المشيمة) ينبغي إعادة فحص السائل الأمينوسي للتأكد من وجود المرض.

حسبنا حالات الإجهاض المبكر الذي قد لا تشعر به المرأة فإن نسبة الإجهاض ترتفع إلى ٥٠ - ٧٠ بالمئة من جميع حالات الحمل المبكر). ويحدث الإجهاض إما خلال أسبوع من إجراء الفحص وتبداً بنزف يستمر حتى الإجهاض، وإما في الأسبوع الثاني إلى الخامس وسببه نقص كبير في السلي يعقبه إجهاض.

لهذا كله فإن هذا الفحص يستحق الدراسة ويستحق أن يتدرّب عليه الأطباء المسلمين الذين يعملون في الغرب حتى يتمكّنوا من إجرائه بمهارة ودقة وبأقل نسبة من الإجهاض ..

وبحسب علمي فإن هذه الفحوصات المتقدمة لا تجري إلى الآن^(١) في أي بلد من بلاد المسلمين عرباً وعجماءً. ولكن دون شك سيتم إدخالها قريباً إلى المستشفيات والمراكز الكبيرة والجامعية.

وبما أن إجراء هذا الفحص مهم جداً لأخصائي أمراض النساء والولادة فقد طلب مني بعض الزملاء أن أذكر بعض المراجع التي تعين على دراسته. ولا شك أن هناك العديد من المراجع التي ظهرت والتي ستظهر في الفترة ما بين كتابة هذا البحث وظهوره (قد تحتاج الفترة لدى الناشر إلى عام كامل تقريباً) فإني أهيب بالأخوة الزملاء أن لا يكتفوا بهذه المراجع فقط وإنما يبحثوا عمّا جدّ في الأمر. وتكون هذه المراجع عاملًا مساعداً لهم في ذلك.

- 1 — Ferguson - Smith M: Prenatal Diagnosis. **Med Int (Genetics)** 1988, 58: 2376-2380.
- 2 — Emry R: Recent advances in Prenatal Diagnosis. **Saudi Med J** 1989, 10 (1): 11-14.
- 3 — Chervenak FA, et al: Advances in the Diagnosis of Fetal Defects **New Eng J Med.** 1986, 315: 305-307.
- 4 — Jackson Lo et al: Safety of Chorionic Villus Biopsy. **Lancet** 1986: 674-675.
- 5 — Milunsky A. (ed): *Genetic Disorders and the Fetos - diagnosis, Prevention and treatment*, 2nd edition. New York, Plenum Press, 1986.
- 6 — Lilford RJ et al: Trans abdominal Chorion Villus biopsy. 100 consecutive cases. **Lancet** 1987, 1: 1415-7.

(١) يونيو ١٩٨٩.

- 7 — Liu DTY (ed): Chorion Villus Sampling. Champman and Hall. London 1987.
- 8 — Editorial: Can First Trimester Diagnosis be reliably evaluated. **Lancet** 1985 (30 March): 735.
- 9 — Ferguson - Smith MA: Early Prenatal Diagnosis. **Br. Med Bull** 1983, 39: 301-408.
- 10 — Hamerton JL, Ferguson - Smith MA: Collaborative Studies in Prenatal Diagnosis of Chromosome aberrations. **Prenatal Diagnosis** 1984, 4: 11-62.
- 11 — Lilford RJ: Chorion Villus Biopsy. **Postgraduate Doctor** 1985, 8 (11): 746-752.
- 12 — Teitung Hospital of Aushan Iran and Steil Company (China). Fetal Sex Prediction by Sex Chromatin of Chorionic Villi cells during early Pregnancy. **Chinese Med J** 1975, 1 (2): 118-125.
- 13 — Smidt - Jensens, Hahnemann N: Transabdominal Fine needle biopsy from chorionic villi in the first trimester. **Prenatal Diagnosis** 1984, 4: 163-9.
- 14 — Kazyz etal: Chorion Biopsy in early Pregnancy. **Prenatal Diagnosis** 1982, 2: 39-45.
- 15 — Maxwell D. etal: Direct DNA analysis for diagnosing fetal sickle status in first trimester chorion tissue. **J. obstet and Gynecol** 1985, 5: 133-5.

الفصل الخامس عشر

الموقف الشرعي من تشوه الجنين
نظرة عامة

الموقف الشرعي من تشوه الجنين

يتمثل الموقف الشرعي، والطبي أيضاً، في قضية تشوه الجنين في عدة نقاط نذكر عناوينها أولاً ثم نناقشها بشيء من التفصيل.

- ١ - منع حدوث التشوه، إن أمكن.
- ٢ - حماولة إيجاد علاج لإصلاح هذا التشوه أو التخفيف من آثاره.
- ٣ - إجهاض هذا الجنين المشوه، متى ما تم التشخيص في مرحلة مبكرة من الحمل، ويشرط أن لا تكون هناك وسيلة لإصلاح هذا التشوه أو التخفيف من آثاره.

منع حدوث التشوه:

إن هذا المهد هو أقصى ما يمكن أن يطمح إليه الأطباء.. كما أن من أهم ما تدعو الشريعة إلى المحافظة عليه هو النسل.. وقد دعا الأنبياء عليهم السلام ربهم بأن يرزقهم ذرية طيبة، قال زكريا عليه السلام: «رب هب لي من لدنك ذرية طيبة»^(١) ودعا المؤمنون ربهم قائلين: «ربنا هب لنا من أزواجنا وذرياتنا فرة أعين واجعلنا للمتقين إماماً»^(٢). ولا تكون الذرية فرة عين إذا كان فيها مشوه الخلقة ناقص الأعضاء متختلف العقل..

(١) آل عمران: ٣٨.

(٢) الفرقان: ٧٤.

وقد ورد عن النبي صلى الله عليه وآله وسلم قوله: «تخيروا لنطفكم فإن العرق دساس»^(١) وقوله صلى الله عليه وآله وسلم: «إياكم وحضراء الدمن قالوا: وما حضراء الدمن؟ قال: المرأة الحسناء في المنيت السوء»^(٢) وقوله: «إن النطفة إذا استقرت في الرحم أحضرها الله تعالى كل نسب بينها وبين آدم»^(٣).

وهذه الأحاديث الشريفة والأثار المنسوبة للمصطفى صلى الله عليه وآله وسلم تؤكد أهمية الصفات الوراثية التي تنتقل من الآباء والأمهات إلى الأبناء والأحفاد.. ولم يقصرها الرسول الكريم على الأمراض الجسمانية بل تعداها إلى ما هو أعمق، وهو الأمراض الأخلاقية والنفسية.

وقد صحّ عنه ﷺ حديثاً رواه البخاري ومسلم وأصحاب السنن الأربعه والدارقطني. وهو يوضح مدى غوره ﷺ في فهم أسرار الوراثة، وسعة علمه بمكانتها وخفائها مع قدرته التي لا تدان في المخوار والإقناع.

«عن أبي هريرة رضي الله عنه قال: جاء رجل من بنى فزارة إلى رسول الله ﷺ فقال: ولدت امرأة غلاماً أسود وهو يعرض بأن ينفعه فقال رسول الله ﷺ هل لك من إبل؟ قال نعم. قال ما ألوانها؟ قال: حمر قال: هل فيها من أورق؟ (أي أسمراً أو ما كان لونه كلون الرماد) قال: إن فيها لورقاً. قال: فأنا أثناها ذلك؟ قال: عسى أن يكون نزعه عرق. قال: وهذا عسى أن يكون نزعه عرق. ولم يرخص له في الانتفاء منه»^(٤).

وقال ابن حجر في «فتح الباري» أنهم بحثوا فوجدوا له جدة سوداء من جهة أمه.

وهكذا حدد المصطفى أن هناك صفات وراثية متنجية Aut. Recessive

(١) أخرجه ابن ماجه في سنته والديلمي في مستند الفردوس.

(٢) أخرجه الدارقطني.

(٣) أخرجه ابن جرير وابن أبي حاتم.

(٤) فتح الباري، شرح صحيح البخاري لابن حجر العسقلاني الحديث رقم ٥٠٣٥ ورقم ٦٨٤٧ ومستند الإمام أحمد ج ٢ / ٥٢، ٥٨. ورواه مسلم في صحيحه وأصحاب السنن الأربعه والدارقطني.

قد لا تكون ظاهرة في أيٍ من الوالدين ولكنها تظهر في الوليد. لأن الآبين يحملان هذه الصفة دون أن تظهر عليهما، كما قد مر معنا شرحه فيما تقدم من فصول، ولا تظهر هذه الصفة فيها. ولكنها تظهر في ربع الذرية (تقريباً) حسب قانون مندل.

وقد مر معنا في الفصول السابقة (الفصل الرابع إلى الثالث عشر) أن أسباب التشوّه ترجع إلى البيئة (١٠ بالمائة من الحالات تقريباً) وإلى خلل في الصبغيات وأسباب وراثية (٤٠ - ٣٠ بالمائة من الحالات) وإلى تفاعل العوامل البيئية مع الوراثة (أي متعددة الأسباب Multifactorial وتشكل ٤٠ - ٦٠ بالمائة من الحالات).

وأما الأسباب البيئية فترجع إلى التعرض للأشعة وإلى الأمراض المعدية (الأخاج) وإلى العقاقير والمواد الكيماوية وإلى العوامل الميكانيكية.

وهذه الأسباب جميعاً يمكن منها إلا في ندر باتخاذ الاحتياطات الكافية. وبالنسبة للأشعة مثلاً ينبغي أن لا تتعرض الحامل، بل المرأة في سن الحمل، للأشعة وخاصة تلك التي بها كمية كبيرة من الأشعة إلا للضرورة، معأخذ كافة الاحتياطات اللازمة. وإن احتجت للعلاج بالأشعة عند وجود سرطان فينبغي آنذاك أن يجهض الجنين إذا كان في مرحلة مبكرة من الحمل أو يمنع حدوث الحمل من أساسه. إذا كان ذلك ممكناً بأن عرف تشخيص المرض الخبيث قبل حدوث الحمل فيمنع وقوعه.

أما بالنسبة للأمراض المعدية فأكثرها إصابة للجنين وأشهرها: فيروس (حمة) مضخمة الخلايا Cytomegalo Virus (وهو مرض ينتقل عادة عن طريق الزنا واللواط ويكثر لدى الشاذين جنسياً فينتقل إلى المرأة ومنها إلى الجنين) وفيروس الحصبة الألمانية وفيروس الهربس وفيروس مرض الإيدز HIV . أما فيروس الحصبة الألمانية فيمكن الوقاية منه بتمنيع الفتيات قبل سن الزواج وقد أصبح هذا التمنيع والتطعيم شائعاً جداً مما أدى إلى اختفاء الإصابة بالحصبة الألمانية تقريباً في معظم البلاد التي تقوم بحملات تطعيم واسعة للفتيات المدارس. وأما فيروس مضخمة الخلايا وفيروس الهربس وفيروس الإيدز فتمكن

الوقاية منها جيئاً في الابتعاد عن رذيلة الزنا واللواط التي تنشر هذه الفيروسات ..

وليس كالإسلام ونظامه داعياً إلى الفضيلة ومانعاً من الرذيلة.

وأشهر الأمراض المعدية البكتيرية التي تسبب تشوه الجنين هو مرض الزهري الذي تسببه لولبيات الزهري Spirochetes والذي لا يحدث إلا نتيجة الزنا .. ويعتبر الزهري في الوقت الحاضر أكثر أهمية من الحصبة الألمانية في تسبب تشوه الأجنة .

والإسلام قد سد كل الأبواب المؤدية إلى الزنا فحمى بذلك الجنين من هذه الأمراض الوبيلة التي قد تقتله أو تسبب له تشوهاً.

ومن الطفيلييات هناك مقوسة جوندي التي تنتقل عبر أكل لحم الخنزير أو الاتصال الوثيق بالقطط . والإسلام قد منع الاتصال بالخنازير ومنع من أكل لحمها وبذلك جفف منابع الخطر من هذا الطفيلي الذي يصيب الجنين خاصة بتشوهات شديدة .

أما المواد والعقاقير الكيميائية فقد كثرت في الآونة الأخيرة . ولكن أهم عقار أو مادة تسبب تشوه الأجنة وأكثرها انتشاراً في العالم هي مادة الكحول .. والإسلام قد منع تعاطي الخمور وهي وبالتالي آلاف الأجنة من التشوه والإجهاض الذي يحدث كل عام بسبب معاقرة بعض النساء للخمور .

كما منع الإسلام تعاطي التبغ (التباك، التن) بكافة صور تعاطيه . والتبغ يؤدي إلى تشوه الأجنة وصغر حجمها وإلى زيادة في الإجهاض ، إذا ما تناولته المرأة أثناء الحمل .

وهناك المخدرات مثل الحشيش وفينسايكليلدين و L.S.D. التي تسبب تشوه الأجنة . والإسلام قد منعها جيئاً . كما أن الأفيون ومشتقاته (المورفين والمفروبين) تصيب الجنين بأضرار بالغة وقد توقف تنفسه أو تجعله يتزل إلى الدنيا مدمناً لها بسبب إدمانه لها وهو لا يزال في رحم أمها .

والإسلام قد اجتث هذه الشرور من جذورها بمحاربتها ومنعها. كما أن هناك العديد من المواد السامة والعقاقير التي ينبغي أن تخدرها الحامل. وعلى الطبيب أن يمتنع عن وصف هذه العقاقير لكل امرأة يشتبه في أنها حامل. وإذا كانت المرأة مثلاً مصابة بالصرع وهي تستعمل عقار الفينيتوين Phenytoin فإن على الطبيب أن يحولها إلى عقار فينوباربیتون قبل أن تتحمل أو عند بداية الحمل.. وهكذا قل في مرض السكر إذا كانت المرأة تتناول الأقراص مثل الداونيل أو غيره فعليه أن يحولها إلى استعمال حقن الإنسولين.

أما العوامل الميكانية التي قد تسبب تشوه الجنين وذلك عن طريق إحداث إصابة في كيس السل بحيث يُفقد جزء من ذلك السائل الهام فتحدث التصاقات وتشوهات، أما هذه العوامل الميكانية فقد حمى الإسلام منها الحامل وشدد في منع الاعتداء عليها. بل منع تخويفها حتى لا تجهض ما في بطئها. وقد فرض الديمة (الغرة: وليداً أو جاريةً) لكل من تسبب في إجهاض حامل ولو كان ذلك بمجرد الإخافة. وقد حدث أن استدعي عمر رضي الله عنه امرأة، فلما علمت بذلك خافت وأجهضت، فبحكم عليه الإمام علي كرم الله وجهه بأن يدفع لها غرة، فامثل أمير المؤمنين عمر رضي الله عنه ودفع لها الغرة.. مع أن تلك الإخافة لم تكن من عمر، وعلى الرغم من أن الإجهاض لا يحدث بسبب الإخافة وحدها، إذ لا بد من وجود أسباب أخرى، في الجنين أو في الرحم أدت إلى هذا الإجهاض.

وقد نبه عمر رضي الله عنه إلى مخاطر الزواج بين الأقارب إذا تكرر فقال رضي الله عنه: «اغربوا لا تتصوروا» أي تزوجوا الغريبات حتى لا يضعف النسل. وقد روي عنه أيضاً قوله: «لا تنكحوا القرابة القريبة فإن الولد يخلق ضاويًّا».

وقد كره بعض الفقهاء زواج الأقارب لهذا السبب. ومنهم الإمام الشافعي وخاصة إذا انغلقت الأسرة والقبيلة على نفسها لا تزوج أحداً إلا من أفرادها. فذلك أدعى لظهور الأمراض الوراثية المتنحية..

وقد نبه النبي صلى الله عليه وآله وسلم إلى وجوب اختيار الزوجة الصالحة

والزوج الصالح .. ولا يقتصر الصلاح على صلاح الخلق والدين وإنما يشمل فيما يشمل عدم وجود الأمراض الوراثية أو حتى المعدية التي يمكن أن تنتقل إلى الزوجة ومنها إلى الذرية.

وقد أباح الفقهاء رد النكاح والمهر إذا وُجد أحد الزوجين وبه عيب ومرض ومن ذلك البرص والجذام.

ولا يوجد ما يمنع من إجراء فحص للراغبين في الزواج يثبت خلوهما من الأمراض المعدية والعيوب الوراثية الظاهرة أو الموجودة في تاريخ الأسرة .. ولا بد على الأقل من التأكد من عدم وجود مرض من أمراض الزنا واللواط لدى أحد الخاطبين وإن كان هناك مرض تم معالجته قبل عقد الزوجية.

وهناك باب جديد في الطب يسمى الاستشارة الوراثية. وقد بدأ في الظهور في الدول الغربية وسيصل عما قريب إلينا مع ما يفد من حضارة الغرب خيرها وشرها.

وللاستشارة الوراثية مراحل متعددة: تبدأ قبل الزواج حيث يبحث الطبيب عن الأمراض الوراثية في أسرتي الخاطب والمخطوبة .. ويعطيهما ما توصل إليه من نتائج مع الاحتمالات المعروفة لكل مرض من هذه الأمراض.

والمراحل الثانية تكون بعد الزواج وقبل الإنجاب، حتى يعطي الزوجين معلومات عن الأمراض الوراثية التي يحملان أن تصيب نسلهما، وذلك بعد دراسة لأسرتيهما .. وإجراء بعض الفحوصات الالزمة لهما.

والمراحل الثالثة من الاستشارة الوراثية تأتي عند بداية الحمل. ودراسة تاريخ الأسرتين (الزوج والزوجة) الوراثي - مع دراسة لكلا الزوجين. وإذا احتاج الأمر، عند وجود ما يبرر الاشتباه في حصول تشوه للجنين، تجري الفحوصات الالزمة للجنين. وذلك لأن يكون لدى هذه الأسرةأطفال مشوهون أو تكرر حالات الإجهاض أو أن عمر الحامل قد جاوز الخامسة والثلاثين أو أن الحامل وزوجها من ذوي القرابة القريبة التي تدل بعض القرائن على احتمال وراثة أحد الأمراض الوراثية .. أو عند إجراء فحوصات روتينية للحامل

وأخذ عينة من دمها ويفحص في تلك العينة من الدم الإصابة بالزهري والخصبة الألمانية والهربس وفيروس الخلايا المتضخمة والإيدز ومقوسة جوندي، كما يفحص عن مادة الفايفيتوروبتين التي تزداد في دم الحامل لعدة أسباب. ومن أهم تلك الأسباب وجود الأنبيب العصبي المفتوح (أي جنين بدون دماغ أو جنين بالصلب الأشرم).

وتحري الفحوصات أيضاً لمعرفة فصيلة دم الأم والأب. فإذا كانت فصيلة دم الأم (الحامل) سالبة لفحص ريسيس ve - Rhesus وكان الزوج إيجابياً. فإن المرأة تعطى مصلاً خاصاً بعد ولادتها مباشرة (anti D) ليقضي على مضادات الأجسام التي تكون لديها والتي ستكون خطراً وبيلاً على كل حمل قادم والذي يصاب بتحلل كرات الدم الحمراء فيه مؤدياً إلى وفاته أو إصابته بإصابة بالغة ويعرف هذا المرض باسم أرام الحُمر الجنيني Erythroblastosis fetalis.

٢ - محاولة إيجاد علاج لإصلاح هذا التشوه أو التخفيف من آثاره:

هذا هو الهدف الثاني الذي ينبغي أن نسعى إليه. فإذا لم يكن أن منع حدوث التشوه من أساسه فلا أقل من البحث عن وسيلة لعلاج إصلاح هذا التشوه والتخفيف من آثاره.

ويعتبر معالجة الحامل من مرض الزهري علاجاً لجنينها المصابة أيضاً مما ينبع أو ينخفض إلى حد كبير جداً من الإصابة الخلقية بالزهري، كما يمكن مداواتها من مقوسة جوندي وبالتالي حماية جنينها من آثاره المدمرة.

كما أن مداواة الحامل من مرض الهربس التناسلي أو الكلاميديا الجنسية أو السيلان يحمي الجنين من أن يصاب بهذه الميكروبات أثناء مروره بعنق الرحم والمهبل عند الولادة.

وإعطاء الحامل عند ولادتها المصل المضاد للأجسام المتولدة والمضادة لفصيلة دم الجنين Anti D عند أول ولادة يحمي الأجنة القادمة من أضرار هذه التفاعلات.

كذلك فإن رعاية الحامل رعاية صحية دقيقة أثناء الحمل ومداواة البوال
السكري وضبطه بميزان دقيق بالإنسونين يمنع كثيراً من المضاعفات والإصابات
والتشوهات والأمراض التي تصيب الجنين.

ومنع الحامل من التدخين حتى ولو كانت تدخن قبل ذلك يؤدي إلى
تحفيف أو منع إصابة جنينها. كذلك فإن التوقف عن تعاطي الخمور والمخدرات
يؤدي إلى تخفيف أو منع إصابة الجنين.

وإذا كانت الحامل ذاتها مصابة بمرض بيلة الفنيل كيتون فإن عليها أن
تعود إلى غذاء خالٍ من الحامض الأميني الفنيل لأنين، كما كانت تفعل في
طفولتها الباكرة. وقد وُجد أن ذلك يمنع التشوهات الخلقية في الجنين والتي
تصيب بوجه خاص الجهاز العصبي.

كذلك فإن إعطاء كمية جيدة من فيتامين ب المركب وحامض الفوليك
يمنع إلى حد كبير حدوث عيوب الأنابيب العصبي المفتوح. وهو تشوّه شديد
المخطورة.

وقد استطاع الأطباء في الآونة الأخيرة إجراء عمليات نقل دم للجنين قبل
ولادته لتفادي بعض الأمراض الخطيرة في الدم مثل الأنيميا الناتجة عن تحلل
كرات الدم الحمراء بسبب تضاد فصيلة الأم وفصيلة الجنين.

كذلك استطاع الأطباء في المراكز المتقدمة إجراء عمليات جراحية للجنين
المصاب بهو الدماغ (استسقاء الدماغ) Hydrocephaly. وبالتالي سحب الماء
المتجمعة في رأسه ودماغه. كما يمكن أيضاً سحب كمية من هذه الماء عند أو
قبل الولادة حتى تتم الولادة بسلام.. وقد كان الأطباء في السابق يقومون
بتثبيت رأس الجنين عند الولادة.. وللأسف لا يزال هذا الإجراء البربرى
يمارس في بلاد العالم الثالث. وقد أخبرني أحد أساتذة أمراض النساء والولادة في
مؤتمر لأمراض النساء والولادة حضرته في عمان (شعبان ١٤٠٩ / مارس ١٩٨٩)
أنهم لا يزالون في بلده يقومون بتثبيت رأس المولود إذا كان هذا الرأس كبيراً
يعيق الولادة..

أما في الغرب والبلاد المتقدمة تقنياً فقد تجاوزوا هذه المرحلة وأصبحت لديهم القدرة الفنية لإنقاذ هؤلاء الأطفال وتوليدهم إما ولادة طبيعية أو بالعملية القيصرية بعد إصلاح العطعب أو إزالة نسبة كبيرة من الماء الزائد في الدماغ.

وقد ذكرنا في الفصول السابقة أن بعض الأمراض الوراثية الخطيرة يمكن التغلب عليها وتجنب مضاعفاتها وذلك بإعطاء المولود نظاماً غذائياً خاصاً نذكر منها على سبيل المثال مرض زيادة الجالاكتوز في الدم Galactosemia الذي يسبب إصابات بالغة في المولود إذا أعطي لبن الأم أو لبن الأبقار والجواميس، أما إذا أعطي المولود غذاء ليس فيه مادة الجالاكتوز فإنه ينمو نمواً طبيعياً. وكذلك الأمر في بيلة الفنيل كيتون Phenyl Ketonuria. وإذا أعطي المولود غذاء خالياً من الحامض الأميني فنيل الألين Phenylalanine فإنه ينمو نمواً طبيعياً ويتخلص من الأمراض الويلية التي ستتصيبه حتى إن تناول لبن أمه أو لبن الأبقار دون تغيير وتعديل.. ومن حسن الحظ أن الطفل إذا استمر على هذا الغذاء الخاص لمدة عشر سنوات فإنه يصبح طبيعياً تماماً ولا يحتاج لهذا الغذاء الخاص بعد ذلك إلا إذا كان المريض أثني وحملت هذه الأنثى فإنها تحتاج إلى هذا الغذاء لتجنب جنينها أضرار الفنيل الألين. وكذلك مرض بيلة السيسين Homocystinuria والتي تسبب إصابات بالغة في دماغ المولود وكلتيه إلا إذا تناول طعاماً يفتقر إلى الحامض الأميني الميثيونين Methionine والسيستين Cysteine.

ويكن معاجلة مرض نقص الغدة الدرقية الخلقي بإعطاء الطفل هرمون الثيروكسين مدى العمر ويتحول الطفل من مريض مختلف النمو الجسمي والعقلي إلى طفل سليم تماماً.

وبالنسبة لأمراض الدم الوراثية مثل نقص G6 PD فإن تجنب بعض العقاقير والأدوية والقول يؤدي إلى سلامة هذا الطفل المصاب. كما أن عدم تعرض الطفل المصاب بالمنجلية والثالاسيمية لعوامل نقص الأوكسجين ولبعض العقاقير يحميه إلى حد ما من نوبات تحلل الدم الشديدة.

وهناك العديد من العيوب الخلقية التي تصيب الوجه أو الشفتين أو الحنك

أو العمود الفقري أو المفاصل أو القلب والتي يمكن إصلاحها جراحياً. وكلما تقدم الطب أمكن إنقاذ العديد من هؤلاء الأطفال من هذه الأمراض الوراثية والخلقية الوهيلة أو على الأقل التخفيف من آثارها الدمرة.

وبطبيعة الحال فإن البلاد المتقدمة تحظى برعاية طبية واسعة لهؤلاء الأطفال المعاقين جسدياً أو عقلياً أو كلاهما بينما تعاني دول العالم الثالث أساساً من عدم توفير المياه النظيفة ونظام ملائم سليم.



A

B

الطفل في الصورة (A) تبدو عليه كل آثار نقص هرمون الغدة الدرقية الخلقي Con-genital Cretinism. الجلد ثخين واللسان يخرج من الفم في بلادة ظاهرة.. وهناك فتق سري وتختلف عقلي وعدم قدرة على تحمل الجو البارد وضعف في مقاومة الميكروبيات. أما الطفل في الصورة (B) فيبدو سليماً متنبهاً. هل تصدق أنه هو نفسه في الصورة السابقة بعد تناول هرمون الثيروكسين لمدة شهر فقط. إن التغير كبير ولا يكاد يصدق وهكذا يستطيع الطبيب، في بعض الحالات على الأقل، أن يقوم بدور فعال في منع مرض خلقي لم يكن له علاج في السابق.

في العالم الثالث يموت أكثر من عشرة ملايين طفل سنوياً بسبب الإسهال نتيجة عدم إرضاع الأمهات لأطفالهن ونتيجة القدرة وعدم التعقيم وتنظيف أدوات الطفل.. كما يصاب ملايين الأطفال بالأمراض المعدية التي تقتل كل عام عدة ملايين من هؤلاء الأطفال الأبرياء الأصحاء والذين لا يعانون من أمراض خلقية أو وراثية.

إن الوضع في العالم الثالث مزري حقاً.. وقبل التفكير في إنقاذ الأطفال المعوقين والمصابين بأمراض خلقية ووراثية ينبغي أولاً أن تتم المحافظة على صحة الأطفال الأسوياء. وذلك لا يكلف إلا القليل من المال والكثير من التوعية. بينما تكلف رعاية الأطفال المصابين بأمراض وراثية وخلقية مبالغ باهظة جداً لا تستطيع أن تقوم بأعبائها الدول الفقيرة والمتخلفة والفاقدة للأمور الأساسية مثل الماء النظيف ونظام المجاري والتطعيم (ت泯يع الأطفال) ضد الأمراض الشائعة لدى الأطفال.. بل إن ملايين الأطفال يموتون في كل عام نتيجة الجوع والمسغبة في إفريقيا وبنجلاديش.. بينما يموت آخرون في الغرب والدول الغنية من التخمة وترسب الدهون الفائضة في أوعياتهم الدموية حتى تسدها وتقضى عليها.

على أية حال هناك العديد من الوسائل لإنقاذ أو تخفيف حدة الأمراض الوراثية والخلقية.. وإن كان أغلبها باهظ التكاليف. ولكن على الدول الإسلامية أن تتحقق أولاً المستويات البسيطة من إيجاد ماء نظيف لكل مواطن، وإيجاد نظام مجاري في كل قرية ومدينة، وإيجاد طعام كاف لكل صغير وكبير.. ومؤوى يقيه البرد والحر وعاديات الزمن.. ونظام تطعيم شامل للأطفال.. فإذا ما تحقق ذلك، وهو أمر يسير إذا صدقت النيات، فإن على هذه الدول أن تنظر في وسائل منع حدوث التشوه في الأجنة وإصابتها وتكثف حملاتها ضد الخمور والمخدرات والتدخين والأمراض الجنسية. ولن يحمي ذلك الأجنة فحسب ولكنه سيحمي الأمة بكافة طبقاتها من أمراض وبيلة خطيرة. ثم تنظر بعد ذلك في وسائل معالجة وإصلاح وتخفيف آثار التشوهات الخلقية، ورعاية المعوقين جسدياً وعقلياً.

الهندسة الوراثية :

لا شك أن الهندسة الوراثية Genetic Engineering ستلعب دوراً كبيراً في مداواة بعض الأمراض الوراثية والخلقية خلال العقدين القادمين.. ولكن هذه الهندسة الوراثية باهظة التكاليف وتنوء بحملها الدول الغنية فكيف بالفقيرة.. وتحتاج إلى تقنية عالية جداً لا تستطيع الحصول عليها إلا دول محددة في عالم يصبح بالتناقضات. وفي الوقت الراهن تتسابق الولايات المتحدة واليابان وبعض دول أوروبا الغربية في هذا المضمار الذي يكلفآلاف الملايين من الدولارات.

إجهاض الجنين المشوه:

لا شك أن الحل الأمثل في موضوع الأجنة المشوهة والأمراض الوراثية هو منع حدوثها أصلًا.. فإن لم يمكن منع هذا الحدوث فلا أقل من تخفيف نسبة الإصابة بالابتعاد عن الأسباب المؤدية إلى حدوث تشوه الجنين. وهو أمر تسعهم الشريعة الإسلامية بتعاليمها الغراء في إيجاده. أما الحل الذي يليه فهو محاولة إيجاد علاج لهذه التشوهات أو على الأقل التخفيف من آثارها الدمرة.

وقد تمكّن الأطباء والعلماء، في الدول المتقدمة على الأقل، من إيجاد بعض الوسائل للتخفيف أو علاج بعض هذه التشوهات.. ولكن يظل هناك العديد من الأمراض والتشوهات التي لا يوجد لها علاج حتى الآن. لهذا اتجه الأطباء والعلماء في الغرب إلى استحداث وسائل لمعارفه الجنين المشوه أو المصاب بمرض ورائي خطير. ثم يعطون الوالدين الحق بعد ذلك في إجهاضه، إذا رغباً في ذلك.

ويتم بالفعل إجهاضآلاف الأطفال نتيجة اكتشاف التشوه في هذه الأجنة. ولكن ما نسبة هذا الإجهاض من حوادث الإجهاض؟! إنها نسبة ضئيلة حقاً ففي العالم يقتل ٥٠ مليون طفل سنوياً دون أي مبرر على الإطلاق.. وفي الولايات المتحدة يقتل كل عام ١,٥ مليون طفل من أجل أسباب اجتماعية وفي روسيا مليونين وفي اليابان ثلاثة ملايين وفي إسبانيا

والبرتغال مليون كل عام . . وهكذا فإن الدول المتقدمة تقوم بقتل وإذهاق أرواح ما بين ٢٥ و ٣٠ مليوناً من الأطفال، وهم لا يزالون أجنة كل عام . بينما تقوم دول العالم الثالث بإذهاق ٢٥ - ٣٠ مليوناً كل عام .

حرمة الإجهاض:

ولا شك في حرمة الإجهاض في التشريع الإسلامي لأنه اعتداء على مخلوق ضعيف خلقه الله سبحانه وتعالى، دون جريرة ولا مبرر. قال تعالى: ﴿وَلَا تُقْتِلُوا النَّفْسَ الَّتِي حَرَّمَ اللَّهُ إِلَّا بِالْحَقِيقِ﴾^(١) وقال تعالى: ﴿وَلَا تُقْتِلُوا أُولَادَكُمْ مِنْ إِمْلَاقٍ نَحْنُ نَرْزُقُكُمْ وَإِيَاهُمْ﴾^(٢) وقال سبحانه وتعالى: ﴿وَلَا تُقْتِلُوا أُولَادَكُمْ خَشْيَةً إِمْلَاقٍ . نَحْنُ نَرْزُقُهُمْ وَإِيَاهُمْ﴾^(٣) .

وجاء في بيعة النساء أن لا يقتلن أولادهن ﴿يَا أَيُّهَا النَّبِيُّ إِذَا جَاءَكُوكُنْدَنَاتِ يَبَايِعُنَكَ عَلَى أَنْ لَا يُشْرِكُنَ باللهِ شَيْئاً وَلَا يُسْرِقُنَ وَلَا يُزْنِيْنَ وَلَا يُقْتِلُنَ أُولَادَهُنَ . . .﴾^(٤) .

كما حرم سبحانه وتعالى قتل البنات وأودهن بعد ولادتهن كما كانت العرب تفعل في جاهليتها وكما تفعله الصين والهند وبعض الأوربيين في الوقت الحاضر، في جاهلية القرن العشرين. فأما الصين فقد منعت حكومتها المواطنين من أن يكون لهم أكثر من طفل واحد فقط فلدي ذلك، في الأرياف خاصة، إلى أن يقوم الآباء بقتل المولود إن كان أنثى واستحيائه إن كان ذكراً، حتى تناح لهم الفرصة في إنجاب طفل آخر. ولما رأت حكومة الصين كثرة القتل من البنات المولودات حدثاً سمحت لكل أسرة ببطفين. ولكن هذا لم يمنع من انتشار وأد البنات بطريقة حديثة. وهي فحص الجنين بواسطة الرغبات المشيمية فإن كان ذكراً أبقوا عليه وإن كان أنثى قتلوها.. ثم انتشر استخدام الموجات فوق الصوتية التي تشخيص جنس الجنين بعد الشهر الرابع من عمره فإن كان ذكراً

(١) الأنعام: ١٥١، والإسراء: ٣٣.

(٢) الأنعام: ١٥١.

(٣) الإسراء: ٣١.

(٤) المتحدة: ١٢.

تركوه وإن كانت أنثى قتلوها.. وقد انتشرت عيادات خاصة لتشخيص جنس الجنين في الهند والصين وبصورة أقل في أوروبا والولايات المتحدة.

وهكذا عادت الجاهلية الحديثة إلى ما كانت العرب في جاهليتها القديمة تفعله. وقد ندد الله سبحانه وتعالى بهؤلاء وأولئك. قال عز من قائل: ﴿وَإِذَا بَشَرَ أَحَدُهُمْ بِالْأُنْثَىٰ ظَلَّ وَجْهُهُ مَسُودًاٰ وَهُوَ كَظِيمٌ يَتَوَارَىٰ مِنَ الْقَوْمِ مِنْ سَوَءِ مَا بَشَرَ بِهِ أَمْ يَدْسُهُ فِي التَّرَابِ أَلَا سَاءَ مَا يَحْكُمُونَ﴾^(١). وقال تعالى: ﴿وَإِذَا الْمَوْرُودَةَ سَتَلَتْ بِأَيِّ ذَنْبٍ قُتِلتْ﴾^(٢).

وقد أوضح المولى سبحانه وتعالى حرمة قتل الإنسان في أي مرحلة من مراحل حياته: ﴿مِنْ أَجْلِ ذَلِكَ كَتَبْنَا عَلَىٰ بَنِي إِسْرَائِيلَ أَنَّهُ مِنْ قَاتْلِ نَفْسٍ بِغَيْرِ نَفْسٍ أَوْ فَسَادٍ فِي الْأَرْضِ فَكَانُوا قَاتِلِ النَّاسِ جَمِيعًاٰ . وَمَنْ أَحْيَاهَا فَكَانَ أَحْيَا النَّاسَ جَمِيعًا﴾^(٣).

وذكر المصطفى ﷺ حرمة قتل الولد مخافة أن يطعم معك واعتبر ذلك من أكبر الكبائر بعد الشرك بالله. كما أوضح ﷺ حرمة دم المسلم إلا بإحدى ثلاث: «الثيب الزاني والنفس بالنفس والتارك لدينه المفارق للجماعة»^(٤).

وما يحدث الآن في العالم من قتل للأجنة دون أي مبرر طبي هو جريمة بكل المقاييس. وقد أوضحتنا جانباً من هذه الجريمة النكراء الشنعاء في كتابنا: «مشكلة الإجهاض» وتحدثنا فيه عن مدى انتشار هذه الجريمة، وكيف سعى اليهود بصورة خاصة وأنصارهم من دعاة حرية المرأة في إشاعة الإجهاض لدى الأمم الأخرى بينما هم يعنون إجهاض فتياتهم ويطالبونهم في إسرائيل بإنجاب المزيد من الأطفال ولو بطريق العهر والزنا كما صرّح بذلك مناحيم بيجين أثناء قيامه برئاسة الوزراء في إسرائيل.

وال موقف بالنسبة لفقهاء المسلمين في موضوع الإجهاض محل اجتهاد ونظر

(١) التحل: ٥٨ - ٥٩.

(٢) التكوير: ٨ - ٩.

(٣) المائدة: ٣٢.

(٤) أخرجه الشیخان البخاری ومسلم عن ابن مسعود رضي الله عنه.

وعامة الفقهاء يحرمون الإجهاض ما لم يوجد سبب قوي لذلك كان تكون المتأمل في خطر يهدد صحتها أو حياتها.. ثم إن الفقهاء الأجلاء مختلفون بعد ذلك في عمر الجنين الذي يسمح بإجهاضه بناء على ما ورد من أحاديث المصطفى ﷺ في نفخ الروح، فمنهم من يسمح بالإجهاض، إذا كان هناك سبب طبي، إذا كان قبل الأربعين يوماً (وتحسب من بداية تلقيح البسيطة) ومنهم من يسمح بالإجهاض متى كان دون ١٢٠ يوماً بشرط وجود سبب طبي قوي لذلك الإجراء.. وما عدا ذلك فهم يحرمون الإجهاض وخاصة بعد مرور ١٢٠ يوم من تلقيح البسيطة وحدوث الحمل. ومع هذا فقد أباح كثير من المحدثين إجهاض الجنين في أي وقت إذا تعرضت حياة الأم للخطر بسببه لأنها أصله فيضحي بالفرع من أجل الأصل.

وحتى نفهم الموقف الفقهي فإننا سنتناقض موضوع نفخ الروح بشيء من التفصيل لأن إباحة الإجهاض من عدمه تبني على هذا الأساس.. فإذا كان الجنين قد نفخت فيه الروح في الأربعين فذلك يعني حرمة الإجهاض بعد الأربعين، أما إذا كان نفخ الروح لا يتم إلا بعد ١٢٠ يوم فإن الإجهاض لا يحرم إلا إذا نفخت الروح وجاؤز الجنين ١٢٠ يوماً من عمره الرحمي ..

هذا مع العلم بأن جمهرة الفقهاء لا تبيح الإجهاض إلا إذا كان هناك سبب قوي لإجراء ذلك الإجهاض. وجميعهم يرى وجوب المحافظة على حياة هذا الجنين ورعايته مصالحة حتى ولو كان نطفة أو علقة. ولا يبيحون إهدار دمه إلا لسبب هام.. وهو كونه خطراً على صحة أمه أو حياتها. ويستدلون على ذلك بأن الرسول ﷺ أبى أن يجد الغامدية التي جاءت واعترفت بزنادها فتركها حتى ولدت، ثم تركها حتى أرضعت طفلها ثم جاءت للمرة الثالثة ليحددها وبطهرها، فحدّها ﷺ بعد أن تابت توبية لو قسمت على أهل الأرض لكتفهم.

ومنع الرسول ﷺ من إيقاع الحد على امرأة من جهينة أتت النبي صلى الله عليه وأله وسلم وهي حامل من الزف فقالت يا رسول الله أصبت حدأ فأقمه علىي، فدعا النبي صلى الله عليه وأله وسلم ولديها فقال أحسن إليها فإذا وضعتم فاتني بها.

كما منع النبي ﷺ وخلفاؤه الراشدون من جلد الزانية إذا كانت حاملاً، حتى تضع حملها. فإذا وضعوا أقاموا عليها الحد. وذلك كله رعاية لهذا الجنين.. فلو لم تكن له هذه الحقوق لأوجب ﷺ إقامة الحد (رجم الشَّبَابِ وجلد البكر).

ثم إن الشارع الحكيم قد جعل للجنين نصيه في الميراث. فلا تقسم التركة حتى تلد المرأة ويتبين ما أنجبت فيعطي نصيه إن كان ذكراً أو أنثى، مفرداً أو توأمأً أو زيادة على ذلك حسب ما يستحق في الميراث.. فإن أراد الورثة اقسام التركة قبل الولادة أعطي الجنين أعلى نصيب، فإذا كان أنثى أعيد الباقي على بقية الورثة.

إذا كان الشارع الحكيم قد أمر بالمحافظة على حياة الجنين وأمر بالمحافظة على حقوقه المالية فإنه لا شك لا يسمح بقتله دون وجود سبب قوي. أما إذا نفخت فيه الروح فيحرم قتله، قوله واحداً.

وفيما يلي استعراض لموضوع نفخ الروح وأدله الشرعية والطبية.

الفصل السادس عشر

مبحث نفخ الروح
(الأدلة الشرعية)

مَبْحَثُ نَفَخَ الرُّوحِ

قال تعالى: ﴿الَّذِي أَحْسَنَ كُلَّ شَيْءٍ خَلْقَهُ وَبِدَا خَلْقَ الْإِنْسَانَ مِنْ طِينٍ ثُمَّ جَعَلَ نَسْلَهُ مِنْ سَلَالَةِ مَاءٍ مَهِينٍ ثُمَّ سَوَّاهُ وَنَفَخَ فِيهِ مِنْ رُوحِهِ وَجَعَلَ لِكُمُ السَّمْعَ وَالْأَبْصَارَ وَالْأَفْتَادَةَ قَلِيلًا مَا تَشْكِرُونَ﴾ [السجدة ٧ - ٩].

وقال تعالى: ﴿إِذَا سُوِّيَتِهِ وَنَفَخْتُ فِيهِ مِنْ رُوحِي فَقَعُوا لَهُ سَاجِدِينَ﴾ [ص ٧٢ والحجر ٢٩].

وقال تعالى: ﴿وَيَسْأَلُونَكَ عَنِ الرُّوحِ قُلِ الرُّوحُ مِنْ أَمْرِ رَبِّيِّ وَمَا أُوتِيتُمْ مِنَ الْعِلْمِ إِلَّا قَلِيلًا﴾ [الإسراء ٨٥].

وقال تعالى: ﴿ثُمَّ خَلَقْنَا النَّطْفَةَ عَلَقَةً فَخَلَقْنَا الْعَلْقَةَ مُضَغَّةً فَخَلَقْنَا الْمُضَغَّةَ عَظَامًا فَكَسَوْنَا الْعَظَامَ لَحْمًا ثُمَّ أَنْشَأْنَاهُ خَلْقًا آخَرَ فَتَبَارَكَ اللَّهُ أَحْسَنُ الْخَالِقِينَ﴾ [المؤمنون ١٤].

قال ابن كثير^(١): ﴿ثُمَّ أَنْشَأْنَاهُ خَلْقًا آخَرَ﴾ أي نفخنا فيه الروح فتحرك وصار خلقاً آخر ذا سمع وبصر وإدراك وحركة واضطراب فتبارك الله أحسن الخالقين. وروى ذلك عن علي بن أبي طالب وعبد الله بن عباس وأبي سعيد الخدري رضي الله عنهم ورواه عن التابعين ومن بعدهم مجاهد وعكرمة والشعبي والحسن البصري والضحاك والربيع بن أنس والسدي وابن جرير.

(١) ابن كثير الدمشقي : تفسير القرآن العظيم سورة المؤمنون آية ١٤.

وقال ابن جرير الطبرى^(١) بعد أن ذكر كلاماً قريباً من كلام ابن كثير «أجمع أهل التفسير على ذلك لا نعلم أحداً شد منهم عن ذلك».

وقال رسول الله ﷺ: «إن أحدهم يجمع خلقة في بطن أمه أربعين يوماً. ثم يكون في ذلك علقة مثل ذلك. ثم يكون في ذلك مضغة مثل ذلك ثم يرسل الملك فينفخ فيه الروح» أخرجه الشیخان. واللفظ لمسلم.

وقد أخرج ابن رجب الحنبلي في جامع العلوم والحكم^(٢) قول الإمام علي كرم الله وجهه «لا تكون مؤودة حتى تمر على التارات السبع: تكون سلالة من طين ثم تكون نطفة ثم تكون علقة ثم تكون مضغة ثم تكون عظاماً ثم تكون لحماً ثم تكون خلقاً آخر» فقال عمر رضي الله عنه: «صدقت أطال الله بقاءك».

ويقول ابن القيم في التبيان في أقسام القرآن^(٣):

«إِنْ قِيلَ لِجَنِينَ قَبْلَ نُفُخِ الرُّوحِ فِيهِ، هَلْ كَانَ فِيهِ حَرْكَةٌ وَإِحْسَاسٌ أَمْ لَا؟ قِيلَ كَانَ فِيهِ حَرْكَةٌ النُّمُوُّ وَالْأَغْتِذَاءُ كَالْبَاتِ. وَلَمْ تَكُنْ حَرْكَةٌ نُمُوٌّ وَاغْتِذَاءٌ بِالْإِرَادَةِ. فَلِمَا نُفُخَتِ فِيهِ الرُّوحُ انْضَمَتْ حَرْكَةٌ حُسْنِهِ وَإِرَادَتُهُ إِلَى حَرْكَةٌ نُمُوٌّ وَاغْتِذَاءٌ».

ويقول ابن حجر العسقلاني^(٤) وهو يتحدث عن أول ما يتشكل من أعضاء الجنين «ولا حاجة له (أي الجنين) حينئذ إلى حسن ولا حركة إرادية لأنها حينئذ بمنزلة النبات.. وإنما يكون له قوة الحسن والإرادة عند تعلق النفس به».

ونحن نقول إن الروح من أمر ربِّي وما أُوقي البشر من العلم إلا قليلاً.. وكتنه الروح مما لم يطلع الله عليه أحداً إلا من شاء من خلقه.. وقد اختلف فيها علماء الإسلام كما اختلف غيرهم.. وبلغت الأقوال لدى علماء الإسلام كما يقول الإمام الشوكاني في فتح القدير ثمانية عشر مائة قول. وعقب على ذلك

(١) ابن جرير الطبرى: جامع البيان في تفسير القرآن سورة المؤمنون آية ١٤.

(٢) ابن رجب الحنبلي: جامع العلوم والحكم ص ٤٦، دار المعرفة للطباعة والنشر، بيروت.

(٣) ابن القيم، التبيان في أقسام القرآن ص ٢٥٥.

(٤) فتح الباري شرح صحيح البخاري، كتاب القدر ج ٤٨٢/١١.

بقوله : «فانظر إلى هذا الفضول الفارغ والتعب الباطل عن النفع» وقال في تفسير قوله تعالى ﴿ ويسألونك عن الروح ﴾ .

«وقد اختلف الناس في المسئول عنه . فقيل هو الروح المدير للبدن الذي تكون به حياته . وبهذا قال أكثر المفسرين . قال الفراء (الروح الذي يعيش به الإنسان لم يخبر الله سبحانه به أحداً من خلقه ولم يعط علمه أحداً من عباده) .. وانتهى الإمام الشوكاني بعد استعراض الآراء المختلفة إلى القول : (الروح من جنس ما استأثر الله بعلمه من الأشياء التي لم يعلم بها عباده فهي من أمرربِّي .. وفي هذه الآية ما يزجر الخائفين في شأن الروح المتكلفين لبيان ماهيتها وإيضاح حقيقته أبلغ زجر ويرد عليهم أعظم رد . وقد أطالوا المقال في هذا البحث بما لا يتم له المقام . وغالباً بل كله من الفضول الذي لا يأتي بنفع في دين ولا دنيا) .

وإذا تقرر أن الكلام في حقيقة الروح وما هيها وكنهها أمر ليس في مقدور أكثر البشر، فإننا نكل حقيقها إلى خالقها وبارتها.

ولكلمة الروح كما وردت في القرآن الكريم معانٌ عديدة ذكرها ابن القيم بشيء من التفصيل في كتابه الروح: ومنها أنه القرآن الكريم قال تعالى ﴿ وكذلك أوحينا إليك روحًا من أمننا ﴾ .

وأنه ملك من الملائكة عظيم الخلق جداً قال تعالى ﴿ يوم يقوم الروح والملائكة صفاً ﴾ .

وأنه جبريل عليه السلام في قوله تعالى ﴿ نزل به الروح الأمين على قلبك ﴾ .

وأنه الوحي الذي ينزل على الأنبياء في قوله تعالى ﴿ يلقي الروح من أمره على من يشاء من عباده ﴾ .

وأنه القوة والثبات والنصر التي يؤيد الله بها من يشاء من عباده .. في قوله تعالى ﴿ أولئك كتب في قلوبهم الإيمان وأيدهم بروح منه ﴾ .

وأنه المسيح عيسى بن مریم قال تعالى ﴿إِنَّا مُسْتَحْيِي عِيسَى ابْنَ مَرْيَمَ رَسُولَ اللَّهِ وَكَلِمَتَهُ أَلْقَاهَا إِلَى مَرِيمَ وَرُوحَهُ مِنْهُ﴾.

وأنه الروح الذي به حياة البدن في قوله تعالى ﴿وَيَسْأَلُونَكَ عَنِ الرُّوحِ قُلِّ الرُّوحُ مِنْ أَمْرِ رَبِّي﴾ أي ماهية الروح، وهاهنا عدة نقاط لا بد من توضيحها:

١ - أن الروح التي جعلها الله في آدم وفي نسله وفي عيسى عليه السلام مخلوقة مربوبة ليست أبدية ولا أزلية (ولا خلاف بين المسلمين أن الأرواح التي في آدم وبنيه وعيسى ومن سواه من بني آدم كلها مخلوقة لله.. خلقها وأنشأها وكانتها واختبرتها ثم أضافها إلى نفسه كما أضاف إليه سائر خلقه) كما يقول الإمام ابن القيم في كتابه الروح^(١).

وقال شيخ الإسلام ابن تيمية روح الآدمي مخلوقة مبدعة باتفاق سلف الأمة وسائر أهل السنة^(٢).

٢ - أن نسبة الروح إلى الله تعالى كنسبة البيت والناقة والعبد والرسول فيقال بيت الله (الكعبة) وناقة الله (ناقة صالح) وعبد الله (رسول الله).. وكلها إضافات إليه تقتضي التشريف والتكرير فالبيوت كلها بيوت الله والنوق كلها له.. والعبيد جميعاً عبيده.. فالروح التي في عيسى من جنس الروح التي في آدم.. وكلها مخلوقة له تعالى وليس بعضية أو جزء من الذات العلية.. تعالى الله عن ذلك علوًّا كبيراً. وهو الخطأ الفاحش القاتل الذي وقعت فيه النصارى حيث ظنوا أن عيسى عليه السلام هو جزء من الذات الإلهية، تعالى الله عن ذلك. وقال تعالى ﴿لَقَدْ كَفَرُوا إِنَّ اللَّهَ هُوَ الْمُسِيَّبُ بْنُ مَرِيمَ﴾ [المائدة ٧٢] وقال تعالى: ﴿لَقَدْ كَفَرُوا إِنَّ اللَّهَ ثَالِثُ ثَلَاثَةَ﴾ [المائدة ٧٣] وكما يقول الإمام العيدروس^(٣): «إضافتك إليه إضافة مزية لا

(١) «الروح» ص ١٤٥.

(٢) المصدر السابق.

(٣) عبد الله العيدروس: الدر والجوهر ص ٧٦ (مطبوع مع إيضاح أسرار علوم المقربين) سنة ١٣٥٢ هـ ١٩٣٣ مـ مصطفى البابي الحلبي بمصر.

إضافة جزئية. إضافتك إليه إضافة خصوصية لا إضافة بعضية، إضافة قرب لا إضافة نسبة، إضافة كرم لا إضافة قِدَم. هو منزه عن كل إضافة وإن قال: ونفخت فيه من روحي».

متى تنفس الروح؟

وإذا تركنا الخوض في ماهية الروح وحقيقة فهل لنا من سبيل إلى معرفة متى تنفس الروح في الجنين..؟ نعم ذلك ممكن وقد جاءت فيه أحاديث نبوية كثيرة. صحيح هناك اختلاف في فهم مدلول الأحاديث. ولكن ذلك لا يمنع من الخوض في هذه اللّجّة لما ينبي إليها من الأحكام المتعلقة بصورة خاصة بالإجهاض..

وقد وكل الله سبحانه وتعالى بالنطفة ملكاً يقول في كل مرحلة أي رب نطفة؟ أي رب علقة.. إلخ. أخرج الشیخان عن أنس رضي الله عنه قوله عليه السلام: «وكل الله بالرحم ملكاً يقول أي رب نطفة؟ أي رب علقة؟ أي رب مضغة؟ فإذا أراد الله خلقاً قال يا رب أذكري أم أشقي أم سعيد؟ فها الرزق فيها الأجل فيكتب كذلك في بطن أمه».

وهذا يوضح أن ملك الأرحام موكل بالنطفة في جميع مراحل غواها.. وفي كل مرحلة يسأل ربه عنها يراد بها فيبيّن الله تعالى له ذلك.

ثم هناك دخول للملك عند تمام الأربعين ودخول آخر عند تمام

= وقال الإمام أحمد بن زين الحبشي في شرح قصيدة الإمام عبد الله المداد: جلiran لنا بالأبطحية.. «قوله تعالى ونفخت فيه من روحي» فالروح مضاف إلى ياء النفس إضافة تشريف فهو حادث عن النفح الرباني من غير حدوث في النافخ ولا تغير ولا تجزء ولا انفصال» ثم قال «وهذا الروح جوهر لطيف علوي حارت فيه العقول وليس هو البخار الساري في الجسم المبعث فيه عن القلب اللحمي المحسوس المودع في الجانب الأيسر من الصدر الذي يتصرف فيه الأطباء فإن هذا الروح ليس له كبير قدر عند علماء الآخرة أطباء القلوب العارفين بالله».

وقد ناقشتنا موضوع ماهية الروح في كتابنا موت القلب أو موت الدماغ (إصدار الدار السعودية، جلة ١٩٨٥) وعلاقة ذلك بما يسمى البخار الساري في الجسد (الأوكسجين) ولینظره من يريد معرفة المزيد عن هذا الموضوع.

التخليق.. وذلك تنويعاً بأهمية هذه المرحلة الهامة في حياة الجنين المستكن في الرحم.

أخرج الإمام مسلم عن حذيفة بن أسد رضي الله عنه قوله ﷺ (كتاب القدر) «إذا مر بالنطفة ثنان وأربعون ليلة بعث الله ملكاً فصورها وخلق سمعها وبصرها وجلدتها ولحمها وعظمتها ثم قال يا رب أذكر أم أنثى؟ فيقضى ربك ما شاء».

وفي رواية له «يدخل الملك على النطفة عندما تستقر في الرحم بأربعين أو خمسة وأربعين ليلة فيقول يا رب أشقي أم سعيد فيكتبان. فيقول أي رب ذكر أم أنثى؟ فيكتبان».

وفيه أيضاً أن النطفة تقع في الرحم أربعين ليلة ثم يتسرّر عليها الملك فيقول يا رب ذكر أم أنثى؟

وأخرج البزار عن ابن عمر قال قال رسول الله ﷺ: «إذا خلق الله النسمة قال ملك الأرحام أي رب ذكر أم أنثى؟ فيقضى الله أمره ثم يقول أي رب أشقي أم سعيد؟ فيقضى الله أمره ثم يكتب ما بين عينيه حتى النكبة ينكبها».

وعن أبي ذر رضي الله عنه يرفعه: «إن الذي يمكث في الرحم أربعين ليلة فيأتيه ملك النفوس فيخرج به إلى الرحمن عز وجل فيقول: يا رب ذكر أم أنثى؟ فيقضى الله عز وجل ما هو قاض» أخرجه ابن أبي حاتم.

وعن عائشة رضي الله عنها ترفعه: «إن الله إذا أراد أن يخلق الخلق بعث ملكاً فدخل الرحم فيقول: أي رب ماذا؟ فيقول غلام أو جارية أو ما شاء أن يخلق في الرحم». أخرجه أبو داود في كتاب القدر والبزار في مسنده.

وعن جابر رضي الله عنه يرفعه قال: «إذا استقرت النطفة في الرحم أربعين يوماً أو أربعين ليلة بعث إليها ملك فيقول يا رب أشقي أم سعيد؟ فيعلم» أخرجه الإمام أحمد في مسنده.

ويتبّع من هذه الأحاديث الشريفة عدة نقاط:

١- «أن للملك ملازمة ومراعاة بحال النطفة وأنه يقول يا رب هذه نطفة.. هذه علقة.. هذه مضغة.. في أوقاتها» كما يقول ابن القيم في طريق المجرتين^(١).

٢- أن تشكيل الأعضاء يتم عند الأربعين أو حواليها (٤٢ أو ٤٥).

٣- أن تشكيل الأعضاء الجنسية الداخلية: المبيض والخصية لا يتم قبل هذه الفترة بل بعدها.. ولو سقط جنين في نهاية الأسبوع السادس (٤٢) يوماً وشرحت الغدة التناسلية لما أمكن تمييزها هل هي مبيض أو خصية.. ويفيداً تمييز الخصية قبل تمييز المبيض ببضعة أيام..

وفي الصور التالية صورة خصية جنين عمره ٤٣ عند بدء تكوينها.. أما تحديد المبيض فيحتاج إلى بضعة أيام أخرى. (نقاً عن كتاب المبيض والخصية الجنينية) ^(٢) و ^(٣).

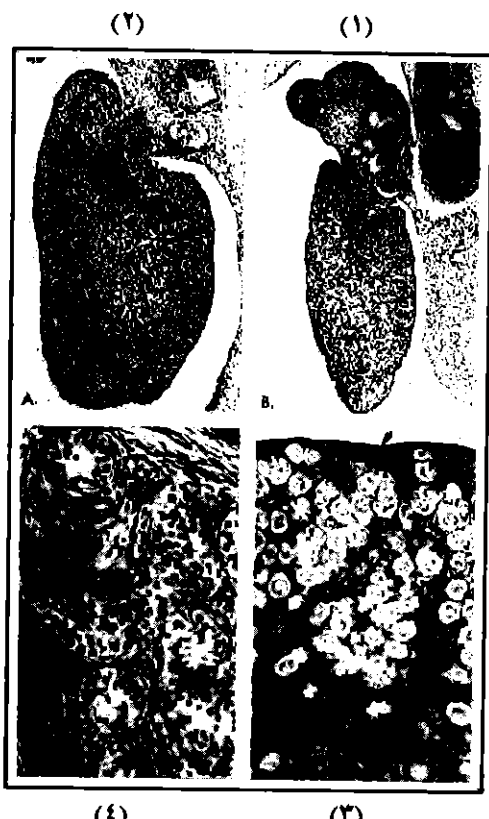
٤ - أن النطفة والعلقة والمضغة وتكون بدايات العظام واللحم تم كلها أوضحتنا في الأربعين. فالنطفة الأمشاج تحول إلى الكرة الجرثومية في أربعة أيام وتعلق في جدار الرحم في اليوم السادس ومنذ اليوم السادس تحول إلى علقة عالقة بجدار الرحم وتتحذل أنواعاً من التعلقات وذلك إلى اليوم العشرين أو الواحد والعشرين عندما تظهر الكتل البدنية التي يستمر ظهورها إلى اليوم الخامس والثلاثين فيحول بذلك العلقة إلى مضغة.. وفي أثناء ظهور الكتل البدنية Somites الأخيرة، تكون الكتل الأولى قد تمايزت إلى قطع هيكليّة Sclerotome وقطع عضليّة.. فتظهر بذلك بدايات العمود الفقري والأطراف العليا في الأسبوع الخامس.. والأطراف السفلية في الأسبوع السادس. وتظهر العضلات سريعاً بعدها (في الأسبوع السادس في الأطراف العليا والأسبوع السابع في الأطراف السفلية).. وتميز الغدة التناسلية إلى خصبة في اليوم الثالث والأربعين (وتحتختلف من جنين لآخر حسب النمو).

(١) ابن القيم، طریق الہجرتین ص ٧٤.

(56) Van-Wagenen G, and Simpson M.E.: Embryology of the ovary and testes Homo (♀)
Sapiens and *Macaca mulatta*. 1965, Yale University press.

(57) Moore K., The Developing Human, 3rd Edition p 272-275, Saunders. co. (11)

قال ابن القيم^(١): «إن داخل الرحم خشن كالاسفنج.. وجعل فيه قبولاً للمني كطلب الأرض العطشى للماء فجعله طالباً مشتاقاً إليه بالطبع.. فلذلك يمسكه ولا يزلقه بل ينضم عليه لثلا يفسده الهواء. فإذا ذن الله الملك الرحم في عقده وطبخه أربعين يوماً. وفي تلك الأربعين يجمع خلقه.



(١) صورة توضح الغدة التناسلية لسقط في اليوم الثاني والأربعين وتبدو الغدة دون تميز هل هي خصبة أو مبيض.

(٢) صورة توضح الغدة التناسلية لسقط في اليوم الثالث والأربعين وهي توضح أن الغدة فيها بدايات تكوين الخصبة.

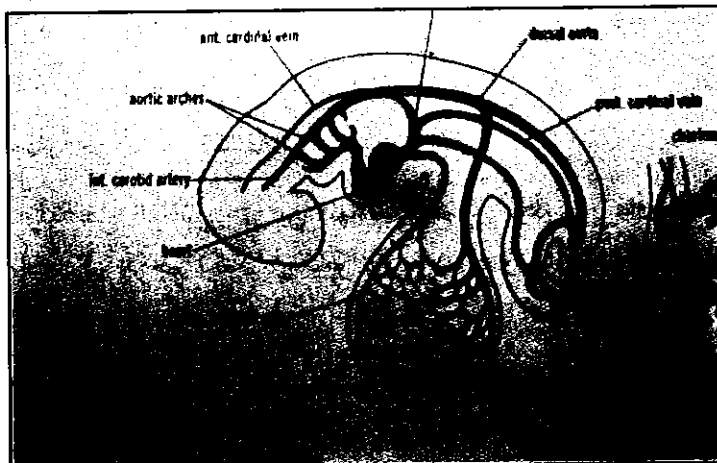
(٣) صورة توضح مبيض جنين طفلة في مرحلة متاخرة من الحمل.. وهي توضح تفاصيل تكون البوopiesات الأولية.

(٤) صورة توضح خصبة جنين في الشهر الخامس من عمره.

هذه الصور تؤكد حديث رسول الله ﷺ الذي رواه حذيفة بن أسد والذي أخرجه الإمام مسلم وهو أن الملك يشكل جنس الجنين (بالنسبة للغدة التناسلية) بأمر الله تعالى بعد اليوم الثاني والأربعين.

(١) كما ينقله عنه ابن حجر العسقلاني في فتح الباري شرح صحيح البخاري كتاب القدر ج ١١ / ٤٨١.

«قالوا إن المني إذا اشتمل عليه الرحم ولم يقذفه استدار (مرحلة الكرة الجرثومية) إلى تمام ستة أيام.. فينقط فيه ثلاث نقط في مواضع القلب والدماغ والكبد. ثم يظهر فيها بين تلك النقط خطوط خطرة خمسة إلى تمام ثلاثة أيام ($3+6 = 9$ أيام) ثم تنفذ الدموية فيه إلى تمام خمسة عشر يوماً ($15+9 = 24$ يوماً) فتتميز الأعضاء الثلاثة ثم تند روبيه النخاع إلى تمام اثني عشر يوماً ($12+24 = 36$ يوماً) ثم ينفصل الرأس عن المنكبين بحيث يظهر للحس في أربعة أيام فيكمل أربعين يوماً.



رسم توضيحي للقلب والأوعية الدموية في جنين يبلغ من العمر 21 يوماً. وترى الاتصال بين دماء الجنين والألم عبر المشيمة والحلب السري. ويمثل اللون الأزرق الشرايين بينما يمثل اللون الأحمر الأوردة لأن الوريد السري الذي يأتي من المشيمة يحمل الدم المؤكسد بينما تحمل شرايين الجنين دماً غير مؤكسد. وفي هذه الفترة يبدأ القلب البدائي (مثلاً الأنابيب) بالاضغط وهو دون ريب أول الأعضاء في جسم الإنسان التي تبدأ العمل.. وهذا ما ذهب إليه أغلب القدماء من علماء هذه الأمة مثل ابن القيم وابن حجر العسقلاني وغيرهما.

وقال ابن حجر العسقلاني^(١):

«ومال بعض الشرح المتأخرین إلى الأخذ بما دل عليه حديث حذيفة بن أسد من أن التصوير والتخلیق يقع في آخر الأربعين حقيقة.. وليس في حديث

(١) فتح الباري ج ٤٨١ / ١١ كتاب القدر.

ابن مسعود ما يدفعه.. واستند إلى قول بعض الأطباء أن المني إذا حصل في الرحم حصل له زبدة ورغوة من غير استمداد من الرحم (أي قبل أن تنفرز في جدار الرحم).. ثم يستمد من الرحم ويتبدىء فيه الخطوط بعد ثلاثة أيام أو نحوها.. ثم في الخامس عشر ينفذ الدم إلى الجميع فيصير علقة. ثم تتميز الأعضاء وتختبر رطوبة الدماغ.. وينفصل الرأس عن المنكبين والأطراف عن الأصابع تميزاً يظهر في بعض ويخفي في بعض. ويتهي ذلك إلى ثلاثين يوماً في الأقل وخمسة وأربعين في الأكثر لكن لا يوجد سقط ذكر قبل ثلاثين ولا أثني قبل خمسة وأربعين. وهذا معنى قوله ﷺ «يجمع خلقه في أربعين يوماً» وفيه تفصيل ما أجمل فيه^(١).

وقال ابن حجر العسقلاني في فتح الباري^(٢):

«وقد نقل الفاضل علي بن المذهب الحموي الطبيب اتفاق الأطباء على أن خلق الجنين في الرحم يكون في نحو الأربعين.. وفيها تتميز أعضاء الذكر دون الأنثى لحرارة مزاجه وقواه».

وقد ذكر الطبيب أحمد بن محمد البلدي المتوفى سنة ٣٨٠ هـ في كتابه تدبير الحبال والأطفال والصبيان نقاً عن دير قيس الحكيم وغيره من الأطباء أن الجسد يظهر مفصلاً ويكمل ذلك إلى تمام أربعة وأربعين ليلة.. بل قال: فتكمel الصورة ويتم الخلق وتتميز العينان والأنف وجميع الأعضاء وينجري فيه روح الحياة»^(٣).

وقد يعرض معارض بحديث عبد الله بن مسعود رضي الله عنه الذي رواه الشیخان في صحيحهما. وللحديث المذكور روايات متعددة في صحيح

(١) العجيب حقاً أن يتبعوا إلى أن الخصية تتكون قبل المبيض.. وهو ما اكتشف حديثاً في الربع الأخير من القرن العشرين.. ولكن المدة التي حددها فيها خطأ إذ لا يمكن تميز الجنين الذكر قبل ٤٢ يوماً أما الأنثى فتحتاج إلى بضعة أيام أخرى.. وهذا ما نص عليه حديث حذيفة بن أسد الذي جاء فيه أن الملك يسأل عن جنس الجنين ذكر هو أم أنثى بعد ٤٢ يوماً.

(٢) كتاب الدرج ٤٨١/١١ المطبعة السلفية.

(٣) تحقيق د. عمود الحاج قاسم (وزارة الثقافة والإعلام - الجمهورية العراقية) سلسلة كتب التراث ص ٩٩-١٠٣.

البخاري وروایات في صحيح مسلم . والغريب حقاً أن هذه الروایات جيئاً لم تذكر لفظ النطفة وإنما رويت من طرق أخرى ليست موجودة في صحيح البخاري ولا مسلم .

ومع هذا نجد كثيراً من أئمة الحديث مثل الإمام النووي في الأربعين النوويه وابن رجب الحنبلي في جامع العلوم والحكم يذكرون الحديث هكذا :

«عن أبي عبد الرحمن عبد الله بن مسعود رضي الله عنه قال: حدثنا رسول الله ﷺ وهو الصادق المصدوق قال: إن أحدكم يجمع خلقه في بطن أمه أربعين يوماً نطفة ثم يكون علقة مثل ذلك ثم يكون مضغة مثل ذلك . ثم يرسل إليه الملك فينفع فيه الروح ويؤمر بأربع كلمات بكتاب رزقه وأجله وعمله وشقي أم سعيد.. الحديث» رواه البخاري ومسلم .

وعند تبع روایات الإمام البخاري والإمام مسلم لا نجد فيها ذكراً للفظ النطفة^(١) . ففي صحيح مسلم ورد الحديث في كتاب القدر بهذه الروایات :

١ - قال حدثنا أبو بكر بن أبي شيبة قال حدثنا أبو معاوية ووكيع (ح للتحويل) وحدثنا محمد بن عبد الله بن غير الهمداني واللفظ له . قال حدثنا أبي وأبو معاوية ووكيع قالوا: حدثنا الأعمش عن زيد بن وهب عن عبد الله (أبي ابن مسعود) رضي الله عنه قال: قال رسول الله ﷺ وهو الصادق المصدوق:

«إن أحدكم يجمع خلقه في بطن أمه أربعين يوماً . ثم يكون في ذلك علقة مثل ذلك ثم يكون في ذلك مضغة مثل ذلك ثم يرسل الملك فينفع فيه الروح ويؤمر بأربع كلمات بكتاب رزقه وعمله وشقي أو سعيد» .

٢ - قال حدثنا عثمان بن أبي شيبة وإسحاق بن إبراهيم كلاماً عن جرير بن عبد الحميد (ح للتحويل) قال وحدثنا إسحاق بن إبراهيم أخبرنا عيسى بن يونس (ح للتحويل) . قال وحدثني أبو سعيد الأشج قال حدثنا وكيع (ح) . قال وحدثناه عبيد الله بن معاذ حدثنا أبي، حدثنا شعبة بن الحجاج كلام عن الأعمش بهذا الإسناد .

(١) أول من نبه إلى ذلك الأخ الشيخ عبد المجيد الزنداي (حسب علمي) .

قال في حديث وكيع: إن خلق أحدكم يجمع في بطن أمه أربعين ليلة. وقال في حديث معاذ عن شعبة: أربعين ليلة وأربعين يوماً. وأما في حديث جرير وعيسى أربعين يوماً.

وجاء في صحيح البخاري هذه الروايات:

١ - كتاب بدء الخلق:

قال حدثنا الحسن بن الربيع (ح للتحويل) قال حدثنا أبو الأحوص عن الأعمش عن زيد بن وهب قال عبد الله (بن مسعود) قال حدثنا رسول الله ﷺ وهو الصادق المصدوق: «إن أحدكم يجمع خلقه في بطن أمه أربعين يوماً. ثم يكون علقة مثل ذلك ثم يكون مضعة مثل ذلك. ثم يبعث الله ملكاً فيؤمر بأربع كلمات ويقال له اكتب عمله ورزقه وأجله وشققي أو سعيد ثم ينفح فيه الروح».

٢ - كتاب التوحيد:

قال حدثنا آدم - حدثنا شعبة حدثنا الأعمش سمعت زيد بن وهب سمعت عبد الله بن مسعود رضي الله عنه قال: حدثنا رسول الله ﷺ وهو الصادق المصدوق: «إن خلق أحدكم يجمع في بطن أمه أربعين يوماً وأربعين ليلة. ثم يكون علقة مثله ثم يكون مضعة مثله ثم يبعث إليه الملك فيؤذن بأربع كلمات فيكتب رزقه وأجله وعمله وشققي أم سعيد ثم ينفح فيه الروح.

٣ - كتاب الأنبياء باب خلق آدم وذريته:

قال: حدثنا عمر بن حفص - حدثنا أبي حدثنا الأعمش حدثنا زيد بن وهب حدثنا عبد الله (بن مسعود) قال حدثنا رسول الله ﷺ وهو الصادق المصدوق: «إن أحدكم يجمع في بطن أمه أربعين يوماً. ثم يكون علقة مثل ذلك ثم يكون مضعة مثل ذلك. ثم يبعث الله إليه ملكاً بأربع كلمات. فيكتب عمله وأجله ورزقه وشققي أم سعيد ثم ينفح فيه الروح».

٤ - كتاب القدر:

قال حدثنا أبو الوليد هشام بن عبد الملك (الطيالسي) حدثنا شعبة قال أنساني سليمان الأعمش سمعت زيد بن وهب عن عبد الله بن مسعود رضي الله عنه قال: حدثنا رسول الله ﷺ وهو الصادق المصدوق قال:

«إن أحدكم يجمع في بطن أمه أربعين يوماً. ثم علقة مثل ذلك ثم يكون مضبغة مثل ذلك. ثم يبعث الله ملكاً فيؤمر بأربع: برزقه وأجله وشققي أو سعيد فينفخ فيه الروح».

وجاء في كتاب فتح الباري شرح صحيح البخاري لابن حجر العسقلاني^(١):

«ووقد عند أبي عوانة (في صحيحه) من روایة وهب عن جریر عن شعبة مثل روایة آدم لكن زاد نطفة بين قوله «أحدكم» وبين قوله «أربعين» فيین أن الذي يجمع هو النطفة والمراد بالطفة المني وأصله الماء القليل».

وبسبب هذه الزيادة وروایة أخرى عن ابن مسعود أخرجها الإمام أحمد في مسنده قال: «إن النطفة تكون في الرحم أربعين يوماً على حالها لا تتغير» قال ابن حجر^(٢) «في سنده انقطاع وضعف». ظهرت في كتب الحديث لفظ النطفة بعد أربعين يوماً.

وجاء في جامع العلوم والحكم لابن رجب الحنبلي^(٣): روى الأعمش عن ابن خيثمة عن ابن مسعود قال: «إن النطفة إذا وقعت في الرحم طارت في كل شعر وظفر فتمكث أربعين يوماً ثم تنحدر في الرحم فتكون علقة. قال فذلك جمعها». خرجه ابن أبي حاتم وغيره.

قال ابن رجب الحنبلي: «خرج الطبراني وأبن منه في كتاب التوحيد من حديث مالك بن الحويرث أن النبي ﷺ قال: «إن الله إذا أراد خلق عبد فجامع

(١) ج ١١ - ٤٧٧ - ٤٨٦ ونص الكلام في صفحة ٤٧٩ المطبعة السلفية.

(٢) المصدر السابق ص ٤٨١.

(٣) ص ٤٥ شرح الحديث الرابع.

الرجل المرأة طار ماؤه في كل عرق وعضو منها فإذا كان يوم السابع جمعه الله تعالى. ثم أحضره في كل عرق له دون آدم - في أي صورة ما شاء ركبك...».

ولأهل الحديث والجرح والتعديل في هذه الأحاديث كلام. وخلاصة القول أنه لا يوجد في الصحيحين ذكر لكلمة النطفة.

وقد ذكر ابن رجب الحنبلي أن حديث حذيفة بن أسيد الذي أخرجه الإمام مسلم «إذا مر بالنطفة ثنتان وأربعون ليلة بعث الله إليها ملكاً فصورها وخلق سمعها وبصرها وجلدتها ولحمها وظامها ثم قال يا رب أذكر أم أنسى؟ فيقضي ربك ما شاء ويكتب الملك».

ثم قال: «فظاهر هذا الحديث يدل على أن تصوير الجنين وخلق سمعه وبصره وجلدته ولحمه وظامه يكون في أول الأربعين الثانية. وقد تأول بعضهم ذلك على أن الملك يقسم النطفة إذا صارت علقة إلى أجزاء فيجعل بعضها للجلد وبعضها للرحم وبعضها للعظام فيقدر ذلك كله قبل وجوده. وهذا خلاف ظاهر الحديث. بل ظاهره أن يصورها ويخلق هذه الأجزاء كلها. وقد يكون خلق ذلك بتصويره وتقسيمه قبل وجود اللحم والظام. وقد يكون هذا في بعض الأجنة دون بعض. وحديث مالك بن الحويرث المتقدم يدل على أن التصوير يكون في النطفة أيضاً في اليوم السابع. وقد قال الله تعالى: ﴿إِنَّا خَلَقْنَا إِنْسَانًا مِّنْ نُطْفَةٍ أَمْشاجَ نَبْتَلِيهِ﴾. وفسر طائفة من السلف أمشاج النطفة بالعروق التي فيها. قال ابن مسعود رضي الله عنه: أمشاجها عروقها. وقد ذكر علماء الطب ما يوافق ذلك. وقالوا: إن المي إذا وقع في الرحم حصل له زبدية ورغوة ستة أيام أو سبعة أيام. وفي هذه الأيام تصور النطفة من غير استمداد من الرحم. ثم بعد ذلك تستمد منه. وابتداء الخطوط والنقط بعد هذا بثلاثة أيام وقد يتقدم يوماً ويتأخر يوماً. ثم تتميز الأعضاء تميزاً ظاهراً ويتحدى بعضها عن معاشر بعض ومتند لرطوبة النخاع. ثم بعد تسعه أيام ينفصل الرأس عن المنكبين والأطراف عن الأصابع تميزاً يستثنى في بعض ويختفي في بعض. قالوا وأقل مدة يتصور فيها الذكر ثلاثون يوماً. والزمان المعتدل في تصوير الجنين خمسة وثلاثون يوماً. وقد يتصور في خمسة وأربعين يوماً. قالوا: ولم يوجد في الإسقاط

ذكر قبل ثلاثين ولا لأنثى قبلأربعين . فهذا يوافق ما دل عليه حديث حذيفة بن أسيد في التخليق في (بداية) الأربعين الثانية ومصيبره لحماً فيها أيضاً . اهـ.

قال ابن رجب في جامع العلوم والحكم :

(وهذا كله مبني على أنه يمكن التخليق في العلقة كما قد يستدل على ذلك بحديث حذيفة بن أسيد المتقدم) .. ثم قال «وما ذكره الأطباء يدل على أن العلقة تتخلق وتتخطط . وكذلك القوابل من النسوة يشهدن بذلك . وحديث مالك أبي الحويرث يشهد بالتصوير في حال كون الجنين نطفة والله أعلم» .

وقد حاول العلماء الأجلاء التوفيق بين حديث حذيفة بن أسيد وحديث عبد الله بن مسعود المقدمين . ونقل الإمام النووي في شرح صحيح مسلم^(١) والإمام ابن حجر العسقلاني في فتح الباري شرح صحيح البخاري^(٢) ما قاله القاضي عياض من أن حديث حذيفة لا بد أن يقول فإن الملك لا يصور النطفة عندما يدخل في نهاية الأربعين الأولى وبداية الثانية حقيقة وإنما يكتب ذلك ويكون ذلك التصوير وخلق الجلد واللحم والأعضاء والعظام والذكورية والأنوثية وقت نفخ الروح فيه حين يكمل له أربعة أشهر وقال ابن الصلاح^(٣) ما ملخصه : «أعرض البخاري عن حديث حذيفة بن أسيد إما لكونه من روایة أبي الطفیل عنه . وإما لكونه لم يره ملائكة مع حديث ابن مسعود . وحديث ابن مسعود لا شك في صحته . وأما مسلم فآخرجهما معاً فاحتاجنا إلى وجه الجمع بينهما بأن يحمل إرسال الملك على التعدد فمرة في ابتداء الأربعين الثانية . وأخرى في انتهاء الأربعين الثالثة لنفخ الروح . وأما قوله في حديث حذيفة في ابتداء الأربعين الثانية «فصورها» فإن ظاهر حديث ابن مسعود أن التصوير إنما يقع بعد أن تصير مضغة فيحمل الأول (أي في حديث حذيفة) على أن المراد أنه يصورها لفظاً . وكتباً لا فعلاً .

قلت (والكلام لابن حجر العسقلاني) : وقد نوزع في أن التصوير حقيقة

(١) شرح صحيح مسلم كتاب القدر ج ١٦/١٩١ دار الفكر بيروت .

(٢) فتح الباري كتاب القدر ج ١١/٤٨٤ المكتبة السلفية .

(٣) المصدر السابق .

إنما يقع في الأربعين الثالثة بأنه شوهد في كثير من الأجنحة التصوير في الأربعين الثانية وتمييز الذكر على الأنثى فعل هذا يحتمل أن يقال أول ما يبتدئ به الملك تصوير ذلك لفظاً وكتباً ثم يشرع فيه فعلاً عند استكمال العلقة ففي بعض الأجنحة يتقدم ذلك وفي بعضها يتأخر. ولكن بقى في حديث حذيفة بن أسد أنه ذكر العظم واللحم وذلك لا يكون إلا بعد أربعين العلقة فيقوى ما قال عياض ومن تبعه.

«قلت (والكلام لابن حجر أيضاً): وقال بعضهم يحتمل أن يكون الملك عند انتهاء الأربعين الأولى يقسم النطفة إذا صارت علقة إلى أجزاء بحسب الأعضاء أو يقسم بعضها إلى جلد وبعضها إلى لحم وبعضها إلى عظم فيقدر ذلك كله قبل وجوده ثم يتهيأ ذلك في آخر الأربعين الثانية ويتکامل في الأربعين الثالثة».

«وقال بعضهم معنى حديث ابن مسعود أن النطفة يغلب عليها وصف المني في الأربعين الأولى ووصف العلقة في الأربعين الثانية ووصف المضفة في الأربعين الثالثة. ولا ينافي ذلك أن يتقدم التصوير».

ثم قال: «ومال بعض الشرائح المتأخرین إلى الأخذ بما دل عليه حديث حذيفة بن أسد من أن التصوير يقع في أواخر الأربعين^(١) الثانية حقيقة. قال: وليس في حديث ابن مسعود ما يدفعه». وقد سبق أن نقلنا العبارة بنصها وما قاله الأطباء من تكون الأعضاء جميعها في الأربعين. ثم قال ابن حجر نقاً عن هؤلاء الشرائح المتأخرین:

«فيكون قوله فيكتب معطوفاً على قوله يجمع. وأما قوله ثم يكون علقة مثل ذلك فهو من تمام الكلام الأول. وليس المراد أن الكتابة لا تقع إلا عند انتهاء الأطوار الثلاثة. فيحمل على أنه من ترتيب الأخبار لا من ترتيب الخبرية. ويحتمل أن يكون ذلك من تصرف الرواة برواياتهم بالمعنى الذي يفهمونه».

(١) حديث حذيفة في أوائل الأربعين الثانية لا في أواخرها ونصه: «إذا مر بالنطفة ثنان وأربعون ليلة بعث الله ملكاً فصورها...».

وقد قام ابن القيم بمحاولة الجمع بين حديث ابن مسعود وحديث حذيفة وذلك في كتابه التبيان في أقسام القرآن (ص ٢٥٠ - ٢٥٣) وفي كتابه طريق المجرتين (ص ٧٦ - ٧٧) وقد نقلنا نص كلامه في كتابنا خلق الإنسان بين الطب والقرآن (الطبعة الخامسة ص ٤٠٣ - ٤٠٠) وخلاصة كلامه أن للتصوير أربع مراتب:

أحدها: تصوير وتخليق علمي لم يخرج إلى الخارج.

والثانية: مبدأ تصوير خفي يعجز الحس عن إدراكه.

والثالثة: تصوير يناله الحس ولكنه لم يتم بعد.

والرابعة: تمام التصوير الذي ليس بعده إلا نفخ الروح.

فمنذ بداية الأربعين الثانية يبدأ التصوير الخفي وعند نهاية الأربعين الثالثة يتم التصوير الذي ليس بعده إلا نفخ الروح.

ومن الواضح الجلي من هذه الأحاديث الشريفة أنخلق كله يجمع في الأربعين وأن حديث حذيفة بن أسد وغيره من الأحاديث التي سبق ذكرها والتي تحدد دخول الملك وتشكيل الأعضاء في نهاية الأربعين كلها تؤكّد ما جاء في حديث ابن مسعود ولا تعارضه.. وأن ما ذهب إليه بعض الشرائح المتأخرة كما يقول ابن حجر العسقلاني «من أن التصوير والتخليق يقع في آخر الأربعين حقيقة.. وليس في حديث ابن مسعود ما يدفعه» يوافق ما ذكره الأطباء القدماء وما ذكره العلماء الأجلاء من أمثال ابن القيم وابن حجر.. ويافق أيضاً ما يقوله الطب الحديث.. وهو أن التخليق والتصوير يقع حقيقة في آخر الأربعين الأولى وأن النطفة والعلاقة والمضغة وتشكل العظام واللحم.. كلها تقع في الأربعين.. وأن تمایز الغدة التناسلية إلى خصية وإلى مبيض يقع حقيقة بعد اليوم الثاني والأربعين أي في الأسبوع السابع..

وليس هناك من دليل قوي على أن النطفة أربعين يوماً والعلاقة أربعين يوماً والمضغة أربعين إلا بعض روایات حديث ابن مسعود. والروايات الأخرى للحديث نفسه توضح أنها كلها في الأربعين.. كما يؤكّد ذلك الأحاديث الكثيرة

التي نقلناها ومنها حديث حذيفة بن أسيد.. وهي كلها تنص على أن تكون الأعضاء يكون في الأربعين..

وعلم الأجنة الحديث يؤكّد ذلك والصور والأفلام موجودة.. وقد نقلنا بعض هذه الصور في هذا المبحث وفي كتابنا «خلق الإنسان بين الطب والقرآن» وكتابنا «الوجيز في علم الأجنة القرآني».. وكلها صور تؤكّد الحقيقة العلمية التي نصّت عليها الأحاديث الشريفة من أنّ الخلق كله يجمع في الأربعين.

وإذا كان القلب البدائي ينبض في نهاية الأسبوع الثالث.. وبداية الفقرات والأطراف تظهر في الأسبوع الرابع والخامس.. وتظهر العضلات (اللحم) في الأسبوع السادس والسابع وتمايز العدة التناسلية في الأسبوع السابع فإن كل ذلك يوضح صدق أحاديث المصطفى التي ذكرت تشكّل الأعضاء في الأربعين وأن تحديد جنس الجنين يكون بعدها.

لقد حدد ابن القيم وأبن حجر العلامات الدالة على نفح الروح بتحرك الجنين حركة إرادية أي نابعة من الجهاز العصبي وأن الجنين يحس. وقد فرقا بين حركة النمو والاغتناء وسمياها حركة نباتية Vegetative (وهو تشبيه بالغ الدقة ويستخدم في كافة الدوائر العلمية الحديثة) وبين حركة الجنين النابعة من الجهاز العصبي.. يقول ابن القيم في التبيان في أقسام القرآن:

«فإن قيل الجنين قبل نفح الروح هل كان فيه حركة وإحساس أم لا؟ قيل كان فيه حركة النمو والاغتناء كالنبات. ولم تكن حركة نموه واغتنائه بالإرادة. فلما نفخت فيه الروح انضمت حركة حسيته وإرادته إلى حركة نموه واغتنائه».

وقد ظهر في الآونة الأخيرة مفهوم موت الدماغ.. وأن الإنسان يعتبر حيًّا طالما أن دماغه لا يزال حيًّا وبالأخص جذع الدماغ الذي يتحكم في التنفس والقلب والدورة الدموية.. وأما توقف القلب فقد يمكن إعادةه إلى النبض بواسطة الأجهزة الحديثة وكذلك التنفس يمكن أن تقوم به الآلة المسماة المنفستة (Ventilator or Respirator).

وبما أنّ الجهاز العصبي وبالذات الدماغ هو الذي تظهر به صفات

الإنسانية من القدرة على التفكير والإرادة فإن موت الدماغ يعني موت الحياة الإنسانية.. وموت المراكز السفلية من الدماغ (جذع الدماغ) يعني نهاية الحياة النباتية *Vegetative life* أيضاً.

فلا بد إذن لمعرفة وقت نفخ الروح من الناحية العلمية من فهم تكوين الجهاز العصبي ومدى يبدأ العمل..

فالقلب على أهميته البالغة لم يعد هو المقياس في ذلك. ورغم أنه يبدأ العمل مبكراً (في اليوم الواحد والعشرين من عمر الجنين) ولا يتوقف إلا بانتهاء الحياة إلا أنه لم يعد دليلاً على الحياة الإنسانية التي تمثل بوجود الجهاز العصبي.. والتي ترتبط ارتباطاً وثيقاً بنفخ الروح.

الفصل السّابع عشر

مِبْحَث نَفْخ الرُّوح
(تَكْوِين الْجَهَازِ الْعَصَيِّ)

تكوين الجهاز العصبي (تكوين الدماغ والنخاع الشوكي)

تبدأ البداية الأولى للجهاز العصبي في الظهور بعد تكون الشريط الأولي (البدائي) Primitive Streak الذي يظهر في اليوم الخامس عشر منذ التلقيح. ولأهمية هذا الشريط الأولي فقد جعلته لجنة وارنوك البريطانية (المختصة بالتلقيح الإنساني والأجنة) العالمة الفاصلة بين الوقت الذي يسمح فيه للأطباء والباحثين بإجراء التجارب على الأجنة المبكرة الناتجة عن فائض التلقيح الصناعي في الأنابيب (الأطباق). فقد سمحت اللجنة بإجراء هذه التجارب قبل ظهور الشريط الأولي ومنعه منعاً باتاً بعد ظهوره على اعتبار أن ظهور هذا الشريط يعقبه البدايات الأولى للجهاز العصبي.

وعند ظهور الشريط الأولي ونتيجة نشاطه الجم الغزير يظهر الآتي:

١ - النتوکورد (أو الحبل الظاهري أو سالفة العمود الفقري) ويمتد إلى جهة الرأس من العقدة الأولية Primitive node.

٢ - يتحول القرص الجنيني المستدير بظهور الشريط الأولي إلى شكل كمثري... بحيث يمكن تمييز طرفاه.. ويدعى الطرف العريض الجهة الرئيسية.. والطرف الدقيق الجهة الذيلية أو الذنبية.

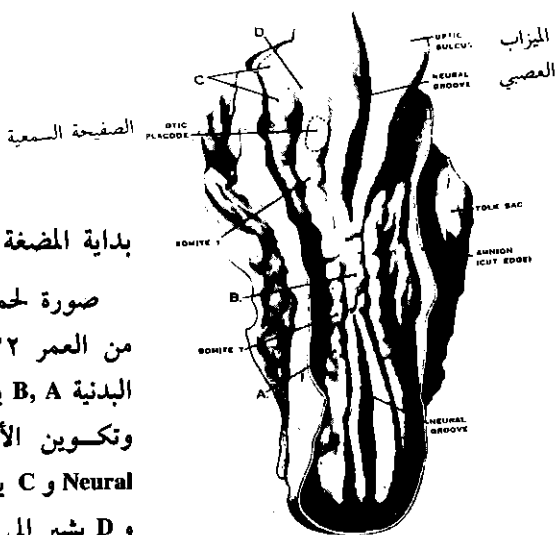
٣ - تظهر بداية الجهاز العصبي من الطبقة الخارجية (إكتودرم) في نهاية الأسبوع الثالث (٢٠ - ٢١ يوماً) مكونة الصفيحة العصبية Neural plate التي تمتد من جهة الرأس إلى الشريط الأولي وتستطيل هذه الصفيحة وتشتت مكونة الانثناء أو الالتفاف العصبي Neural folds، وتكون الجهة المنخفضة ما يعرف

باسم الميزاب العصبي Neural groove. وسرعان ما يلتف هذا الميزاب ليقفل مكوناً أنبوة تدعى الأنبوة العصبية Neural tube وتكون فتحة هذا الأنبو في طرفه: الرأسي والذيل وتدعى الفتحة الرئيسية : الفتحة الأمامية العصبية Anterior Neural Pore أو الفتحة المنقارية Rostral Neuro Pore .. وتنغلق الفتحة العصبية الأمامية في اليوم الخامس والعشرين بينما تغلق الفتحة الخلفية في اليوم السابع والعشرين. وبهذا يقفل الأنبو العصبي ويشكل أغلبية الأنبو الدماغ بينما يشكل الجزء الأخير (الذئني) النخاع الشوكي ..

وفي الوقت الذي يقفل فيه الأنبو العصبي تظهر الصفيحة السمعية Lens Placode والصفحة العدسية Otic Placode .

ويتكون الدماغ في الثلاثين العلوين للأنبوب العصبي بينما يتكون النخاع الشوكي في الثالث الأسفل. وذلك من مستوى الكتلة (الرابعة - الخامسة). حيث أن الكتل البدنية Somites الأربع الأولى تكون جزءاً من قاع الجمجمة.

صور مراحل نمو الأنبو العصبي وتكون الدماغ والنخاع الشوكي:



صورة لحبل له سبع كتل بدنية ويبلغ من العمر 22 يوماً وترى بوضوح الكتل البدنية A, B يرمز إلى قفل الميزاب العصبي وتكوين الأنبوة العصبية Tube C يرمز إلى منطقة سالفة القلب و D يشير إلى الأقواس البلعومية.

الدماغ (المقدمي)



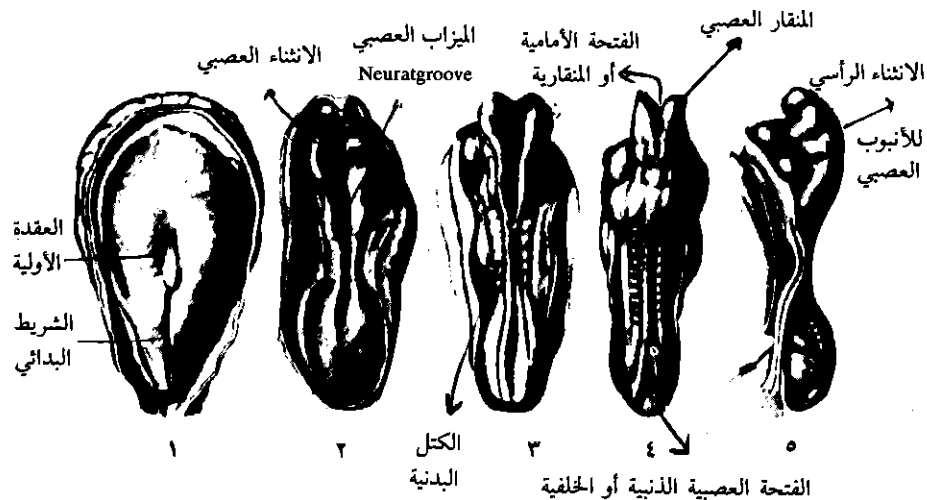
٢٥ يوماً منذ التلقيح:

صورة لحميل له ١٤ كتلة بدنية وبلغ من العمر ٢٥ يوماً. وترى بوضوح الكتل البدنية والأقواس البلعومية ونتوء القلب البدائي. إن أدق وصف لهذا الشكل الغريب هو وصف المضفة حيث تبدو الكتل البدنية وكأنها علامات أسنان انفرزت في قطعة من اللحم لاكتها ثم لفظتها فظهرت فيها تلك العلامات بارزة.. وفي هذه الفترة ينمو الأنابيب العصبي وتغفل الفتحة العصبية الأمامية Anterior Neuropore .. وتنمو الجهة الرئيسية من القناة العصبية والأنابيب العصبي مكونة عدة اثناءات.

: Primitive Streak

إن الشريط الأولي كما أسلفنا ذو أهمية بالغة لأن نشاطه الجم يؤدي إلى تكون التوتوكورد (سالففة العمود الفقري)، وإلى تكون الطبقة المتوسطة الداخلية (الميزودرم Mesoderm) التي تتكشف في جانب المحور مكونة المضفة. وما يكاد يتنهي الشريط الأولي من مهمته تلك في الأسبوع الرابع حتى يبدأ في الاندثار ويبقى كامناً في المنطقة العجزية - العصعصية في الجنين ثم في المولود، ويندثر ما عدا ذلك الأثر الضئيل الذي لا يرى بالعين المجردة.

وقد أشار المصطفى عليه السلام أنه لا يبقى من الإنسان إلا عجب الذنب فإذا أراد الله بعث الأجساد أنزل عليها مطراً من السماء كمني الرجال فينبت الإنسان من بقايا ذلك الشريط الأولي الكامن في عجب الذنب (الم منطقة العصعصية).



صور توضح مراحل مختلفة في ثمو الجهاز العصبي في المرحلة المبكرة من الجنين.

الصورة رقم :

- ١ - القرص الجنيني في نهاية الأسبوع الثاني (في مرحلة العلقة) وقد ظهر الشريط البدائي (الأولي) والعقدة الأولية.. وقد أصبح القرص كمثري الشكل.. وتدعى الجهة المتسعة الجهة الرأسية. والجهة الضيقة الجهة الذنية وبظهور الشريط الأولي يبدأ ظهور الحبل الظاهري (النوتوكورد) ثم يتبعه سريعاً ظهور الكتل البدانية والأنبوب العصبي.
- ٢ - بداية ظهور الكتل البدانية وتكوين الصفيحة العصبية والتي تشتمل مكونة الانثناء العصبي Neural Fold والميزاب العصبي. يبلغ عمر هذا الجنين ٢٠ يوماً (عشرين).
- ٣ - تبدو سبعة أزواج من الكتل البدانية ويبدأ الميزاب العصبي يقفل جهة الكتل البدانية مكوناً الأنابيب العصبي الذي تجري في وسطه قناة تعرف باسم القناة العصبية Neural Canal .. ولكن هذه القناة لا تزال مفتوحة من الجهتين الرأسية والذنية. تبدأ الصفيحة العصبية في الجهة الرأسية في النمو السريع وتكون أكبر حجماً من بقية الصفيحة. يبلغ عمر هذا الجنين ٢٢ يوماً.
- ٤ - تبدو المضمة وبها عشرة أزواج من الكتل البدانية ويبلغ عمر الجنين

٢٣ يوماً. ويقفل الأنوب العصبي ما عدا الفتحة الرأسية والفتحة الذئبية. وينمو الأنوب العصبي وخاصة في الجهة الرئيسية مكوناً ابعاجاً وفي أعلى الجهة الرئيسية يظهر ثبو يسمى المنقار (العصبي) Rostrum.

٥ - تبدو المضفة من أحد جانبيها وبها ١٩ زوجاً من الكتل البدنية ٢٥ يوماً ويبدو واضحاً الانثناء الرأسي للأنبوب العصبي مكوناً ابعاجاً في هذه الجهة.

ويبدأ الأنوب العصبي في قفل الفتحات الرئيسية. وتقفل الفتحة الأمامية العصبية Anterior Neuro Pore في اليوم الخامس والعشرين من عمر الجنين بينما تقفل الفتحة الخلفية العصبية في اليوم السابع والعشرين.

وبذلك يقفل الأنوب العصبي وتكون القناة العصبية داخل الأنوب. وتتحول هذه القناة فيما بعد في الدماغ إلى بطينات الدماغ Ventricles of the Brain أما في النخاع الشوكي فتسمى القناة الشوكية Spinal Canal ويجري فيها سائل مخ شوكي له أهمية خاصة في وقاية الدماغ والنخاع الشوكي.

تكون انثناء الرأس والدماغ

صورة لحميل في اليوم السابع والثلاثين من عمره. الطرف العلوي قد ظاير إلى عضد وساعد ويد.. الأقواس البلغومية أكثر تطوراً من ذي قبل.. الكتل البدنية غير واضحة المعالم.

يتضح ظاير الأنوب العصبي إلى ثلاث حويصلات أو أقسام:

Fore Brain الدماغ المقدمي

Mid Brain والدماغ الأوسط

Hind Brain والدماغ الخلفي

ثم ينقسم الدماغ المقدمي إلى حويصلتين كبيرتين عن يمين ويسار تشكل فصي المخ.





في نهاية مرحلة المضغة في اليوم الأربعين يبلغ طول الحمبل ١٣ ميليمتراً . الرأس أكثر نمواً وتطوراً عن ذي قبل فالدماغ مقسم إلى الدماغ المقدمي Fore Brain والدماغ المتوسط Mid Brain والدماغ المؤخر Hind Brain - العين يمكن تمييزها بسهولة . وكذلك حويصلة السمع والأيدي تظهر فيها تحضير للأصابع .

يكون الدماغ المقدمي قد انقسم إلى فصين يكوتا فصي المخ ويدعى Telencephalon أي الدماغ البعيد . ويربط بينها قطعة من الدماغ تعرف باسم الدماغ البيني Diencephalon وبهذا تكون الأجزاء الأساسية في الدماغ قد ظهرت . كما تكون الانشاتات الثلاثة أيضاً قد ظهرت وهي :

١- اثناء الدماغ الأوسط . ٢- اثناء القنطرة . ٣- اثناء العنق ويكون الدماغ قد ظهرت فيه خمسة هو بصلات هم :

١ - الدماغ البعيد (فصي المخ). ٢ - الدماغ البيني (المهاد). ٣ - الدماغ المتوسط.
٤ - الدماغ التالي ومنه تكون القنطرة والمخيخ. ٥ - الدماغ التخاعي ومنه يتكون التخاع
المستطيل.

الجنين بدون دماغ : Anencephaly

وإذا لم تغفل هذه القناة وتبقى الفتحات الأمامية والخلفية مفتوحة فإن ذلك يؤدي إلى عدم نمو الدماغ (جنين بدون دماغ Anencephaly) . . وإن كان جزءاً يسيراً من جذع الدماغ يتكون كما أن النخاع الشوكي ينمو نمواً غير عادي . ولكن مثل هذا الجين لا يعيش . وإذا ولد، فيما أن يكون ميتاً أو يعيش لبضع ساعات أو بضعة أيام على الأكثـر .

ولهذا فإنه إذا تم تشخيص هذه الحالة فإن الطبيب يجعل للأم الخيار في إسقاطه . وإذا طلبت الأم إسقاطه أجريت لها عملية الإجهاض .

ويعتبر هذا أحد الأسباب الطبية القوية التي تسمح بإجراء الإجهاض متى تم في وقت مبكر نسبياً .

ويمكن تشخيص هذه الحالة بالخطوات التالية :

أ - زيادة مادة كيماوية يفرزها الأنابيب العصبي . وبما أن هذا الأنابيب مفتوح فإن هذه المادة تزيد في السائل (الأمينون) وبالتالي تزيد أيضاً في دم الأم وتدعى هذه المادة Alphafeto Protein ولكن زيتها في الدم لا تكفي للتشخيص وإنما تعتبر قرينة لإجراء فحوصات أخرى .

ب - يجري فحص السائل بنزله Amniocentesis . ويمكن إجراء هذا الفحص من الأسبوع الخامس عشر إلى الثامن عشر من الحمل . وبما أن مدة الحمل لدى أخصائي أمراض النساء والولادة تحسب من بداية آخر حيضة حاضتها المرأة فإن ذلك يعني زيادة أسبوعين تقريباً عن مدة الحمل منذ لحظة التلقيح . (أي إذا أجري الفحص مثلاً في الأسبوع السادس عشر منذ الحمل حسب حساب طبيب التوليد فإن ذلك يعني ١٤ أسبوعاً فقط منذ التلقيح) .

فإذا كانت نسبة مادة الفافيتوروبوتين مرتفعة جداً في السائل الأمينوسي فإن ذلك يعني فتحة (علياً أو سفل) في الأنابيب العصبي ويعني ذلك إما عدم وجود دماغ Anencephaly أو فتحة كبيرة في النخاع الشوكي مع خروج النخاع وبروزه إلى الجلد Meningo myelocele وكلاهما عيب خطير .

جـ- يمكن إجراء تصوير Fetoscopy للجنين أثناء عملية بزل السائل الأمنيوسي وذلك بوضع كاميرا دقيقة على جهاز الإدخال إلى الأمنيون (السل) وبذلك يمكن التأكد من التشخيص.

دـ- بعد التقدم الكبير الذي حدث في أجهزة الموجات فوق الصوتية (السونار) يمكن بسهولة نسبية تشخيص الجنين بدون دماغ Anencephaly أو مع وجود الفتاحة السحائية النخاعية Meningo Myelocele، ولم تعد هناك حاجة إلى التصوير Fetoscopy لما يصاحب تلك الطريقة من مخاطر وإن كانت محدودة. ولكن المشكلة في فحص الموجات فوق الصوتية هو أن صورها لا تظهر بوضوح إلا إذا كان الجنين قد جاوز 16 أسبوعاً من عمره.



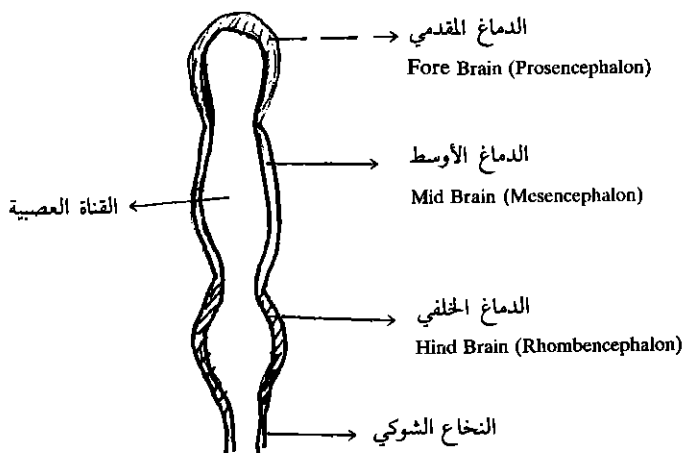
﴿ هو الذي يصوركم في الأرحام كيف يشاء ﴾

طفل حديث الولادة فقد لنصف دماغه وقبة الرأس ونصف الجمجمة ليس لدى هذا المخلوق من الدماغ إلا المخيخ والنخاع المستطيل الذي بواسطته يستطيع التنفس.. . ومع ذلك فلا يستطيع العيش إلا لسيعات فقط وإن كان بعض هذه الحالات الشاذة قد عاشت لعدة أيام.. .



حالة مشابهة للصورة العليا.. طفل مولود بدون رأس تقريباً ويدون دماغ ما عدا النخاع المستطيل المسؤول عن المناطق الحيوية.. . لقد عاش هذا الطفل عدة أيام قبل أن يتوفى.

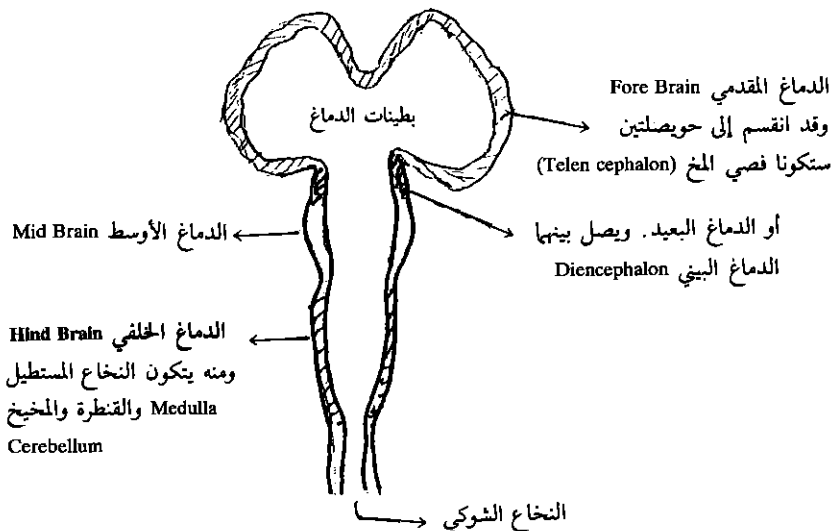
الدماغ وفيه ثلاثة حويصلات (اليوم الخامس والعشرين)

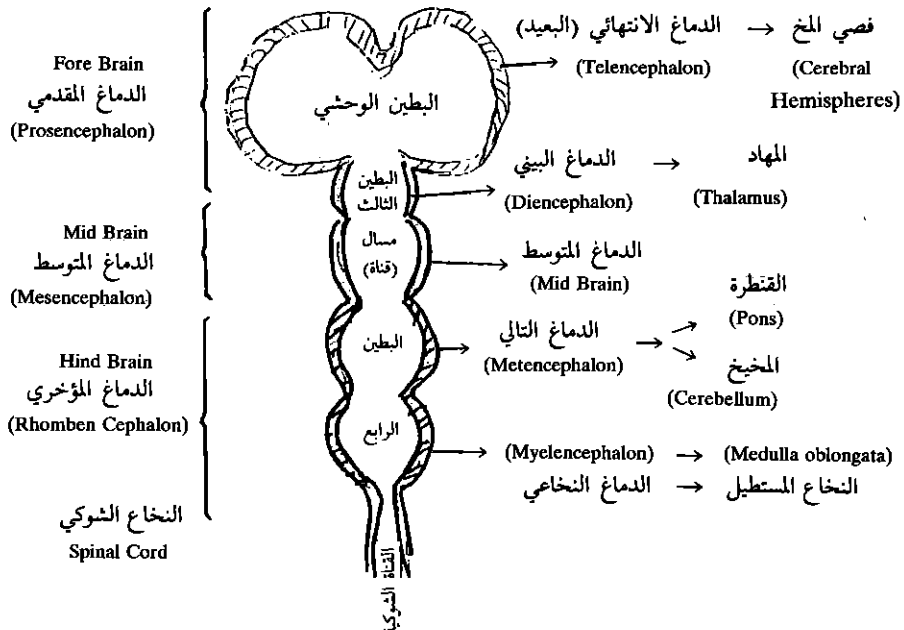


الأنبوب العصبي في اليوم الخامس والعشرين تتضمن فيه ثلاثة انتفاءات بعد قفل الفتحة العصبية الأمامية: Ant. Neuro Pores وهذه هي:

(Prosencephalon)	Fore Brain	الدماغ (المخ) المقدمي
(Mesencephalon)	Mid Brain	الدماغ الأوسط
(Rhombencephalon)	Hind Brain	الدماغ الخلفي

الدماغ وقد بدأت حويصلات المخ تظهر في نهاية الأسبوع الرابع من عمر الجنين





الدماغ وقد ظهرت منه خمس حويصلات وما ستؤول إليه في جنين في الأسبوع الخامس من عمره

وفي هذا الوقت أو بعده بقليل (أي في الأسبوع السادس) تبدأ الأفعال المنشعة (القوس المنعكس reflex arc) في العمل وذلك في منطقة الفم وما حولها حيث تصبح حساسة للمس^(١).

توضح الرسومات السابقة أن الأنابيب العصبية بعد قفل الفتحة العصبية الأمامية (الرأسية) تظهر فيه ثلاثة انبعاجات في منطقة الدماغ وذلك في الأسبوع الرابع من عمر الجنين (اليوم الخامس والعشرين).

Fore Brain	الدماغ المقدمي	ال الأولى تكون
Mid Brain	الدماغ الأوسط	الثانية تكون
Hind Brain	الدماغ الخلفي	الثالثة تكون

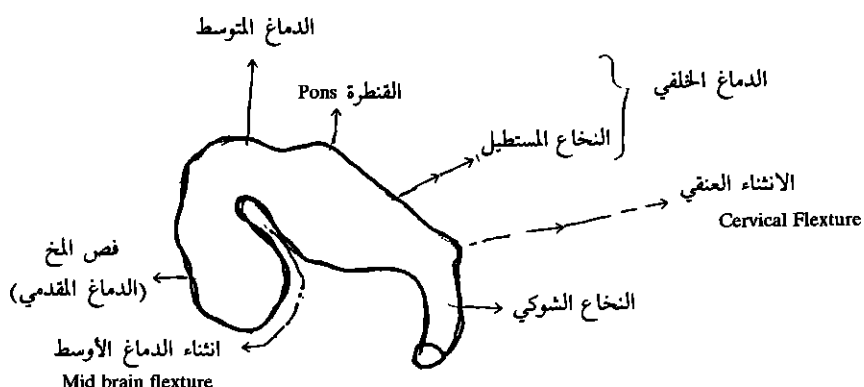
وفي الأسبوع الخامس تنمو الحويصلة الأولى (الدماغ القدمي) بحيث تكون حويصلتين (ومنها يخلق الله سبحانه وتعالى فصي المخ) ويصل بينهما الدماغ البيني Diencephalon الذي يتحول إلى المهد فوق المهد وتحت المهد Thalamus, Epithalmus, Hypothalamus.

وتبقى حويصلة الدماغ المتوسط دون اقسام. بينما تنقسم حويصلة الدماغ الخلفي إلى ما يسمى بالدماغ التالي Metencephalon ومنه يخلق الله القنطرة Pons والمخيخ (Cerebellum) والدماغ النخاعي Myelencephalon ويخلق الله منه النخاع المستطيل Medulla.

ويكون داخل هذه الحويصلات مجوفاً مكوناً بطينات الدماغ الأربع:

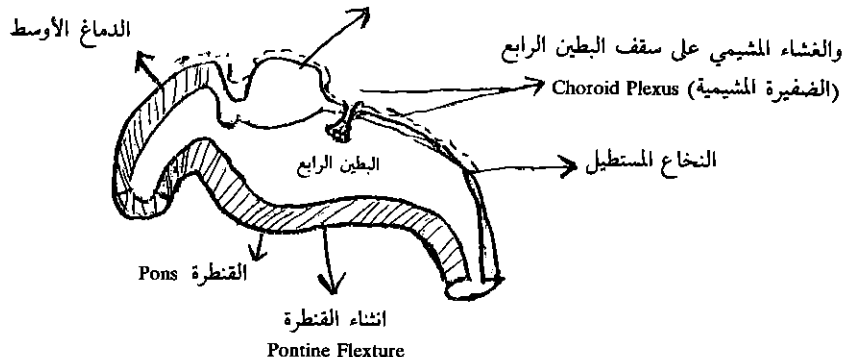
بطين وحشي	Lateral Ventricle	في كل فص من فصي المخ
البطين الثالث	Third Ventricle	في الدماغ المتوسط
البطين الرابع	Fourth Ventricle	في الدماغ الخلفي

وينمو الدماغ نمواً سريعاً ويؤدي ذلك إلى وجود اثناءات دماغية Brain Flextures.. وأول هذه الانثناءات يظهر في الأسبوع الرابع من عمر الجنين ويكون ذلك الانثناء في الدماغ الأوسط ثم يليه انثناء آخر في منطقة العنق عند اتصال الدماغ الخلفي بالنخاع الشوكي وذلك في الأسبوع الخامس من عمر الجنين.

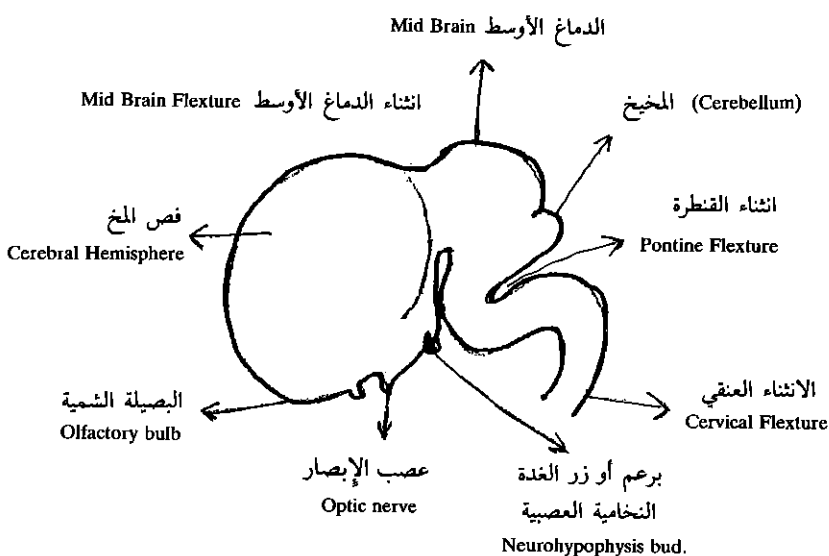


قطع طولي في جنين يبلغ من العمر خمسة أسابيع وتنظر الانثناءات واضحة

الفص الأمامي من المخيخ (المخيخ القديم)



مقطع طولي في جنين يبلغ من العمر ستة أسابيع وتظهر فيه الانثناءات وتكون القنطرة والمخيخ من الدماغ الخلفي. كما يظهر بوضوح البطن الرابع وفيه الغشاء الشيمي وقطع من الصفيحة الشيمية ويظهر كذلك النخاع المستطيل. ويتبين بهذا أن جذع الدماغ المكون من: الدماغ المتوسط، القنطرة، النخاع المستطيل.
وفيها مراكز الحياة الأساسية قد تكونت بنهاية الأسبوع السادس.



منظر جانبي للدماغ في جنين في الأسبوع السابع من عمره

وتنظر بوضوح الانثناءات الثلاثة :

- ١ - اثناء الدماغ الأوسط
- ٢ - اثناء القنطرة
- ٣ - اثناء العنق ..

كما تظهر أيضاً الحوصلات الخمسة .. بل وتنظر بعض الأعصاب الدماغية (البصلة الشمية وعصب الإبصار) وينظر أيضاً برم عم الغدة النخامية العصبية Neurohypophysis التي تكون الجزء الخلفي من الغدة النخامية لأن أصل تكوينها من الجهاز العصبي .. ويظهر من الدماغ الانتهائي (البعيد) Telencephalon بداية تكون فصي المخ Cerebral Hemispheres.

ومن الواضح أن الجنين بعد انتهاء ٤٢ يوماً ودخوله في الأسبوع السابع يكون قد نمواً كبيراً وأن جهازه العصبي وخاصة جذع الدماغ المكون من:

الدماغ الأوسط Mid brain

القنطرة Pons

المستطيل Medulla oblongata

وهي المراكز الأساسية للحياة. والتي أصبح تعريف موت الدماغ يعتمد عليها .. تكون جميعها قد تكونت. ومن الأسبوع السابع يبدأ النخاع المستطيل في التحكم في النخاع الشوكي (كتاب Villee: Human Reproduction Page 271) وبينما نرى الأجزاء المتعلقة بتنظيم الحركة والتوازن الموجودة في المخ تنموا في مرحلة متأخرة جداً ولا يكتمل نموها إلا بعد الولادة نجد أن المراكز الأساسية للحياة قد ظهرت في الأسبوع السادس .. وفي الأسبوع السابع يمكن تسجيل النشاط الكهربائي للدماغ.

وكذلك نمو المخ Cerebrum فإنه يظهر منذ الأسبوع الخامس ويظهر المهد والصفائح المشيمية Choroidal Plexus في الأسبوع السادس.

وتنظر الخلايا المميزة لفص المخ في الأسبوع الثامن .. ويمكن تمييز بعض الفصوص مثل فص الشم .. كما تظهر الأغشية التي تغطي الدماغ ويمكن تمييز الأم الجافة Dura mater والأم الحنون Pia mater.

وفي الأسبوع العاشر: يظهر التكوين الداخلي للنخاع الشوكي ويأخذ شكله المميز.

وفي الأسبوع الثاني عشر: يأخذ فص المخ شكله العام المميز.

وفي الأسبوع السادس عشر: يغطي فص المخ Cerebral Hemisphere كثيراً من الأجزاء الأخرى وتتحدد فصوص المخ. وينمو المخيخ ويبدو واضحاً. ويكون نحو فصي المخ قد بلغ أوجه حيث يصلان إلى القفا (Occiput) ويقعان مباشرة فوق المخيخ. ولكن يكون سطح المخ أملساً. ولا تظهر الأخداد والشقوق والانتناءات على سطح المخ إلا في النصف الثاني من الحمل.. ويستمر النمو في المخ وبقية أجزاء الدماغ إلى الولادة. وعندما يولد الطفل يكون قد حصل على جميع الخلايا العصبية التي مستمرة معه مدى الحياة.. وذلك على عكس جميع خلايا الجسم التي تتفتت وتختلق من جديد في كل لحظة وفي كل آن.

فجميع أجزاء الجسم ما عدا خلايا الجهاز العصبي لها عمر محدود تموت بعده ويخلق الله بدلاً منها خلايا أخرى تحل محلها ما عدا خلايا الجهاز العصبي فإنها إذا ماتت لا تستبدل بخلايا عصبية وإنما بخلايا دبقية (الغراء العصبي Neuroglia) وهي ليست عصبية.

ولكن هذا لا يعني أن دماغ المولود لا ينمو.. بل إن نموه كبير جداً في السنتين الأوليين من عمره خاصة.. ويستمر ذلك إلى سن الخامسة عندما يبلغ نمو الدماغ $\frac{9}{10}$ حجمه لدى البالغ.

وذلك أن الخلايا العصبية عند الولادة تكون غير متصلة ببعضها اتصالاً وثيقاً.. ومنذ لحظة الولادة تنموا الفروع والأغصان من كل خلية عصبية (فرع، غصن = Dendron) وتتشابك كما تتشابك فروع الشجرة ويتصل بعضها ببعض اتصالاً وثيقاً حسب خطة مرسومة وضعها بارئها وخالقها في إحكام يفوق كل تصور.

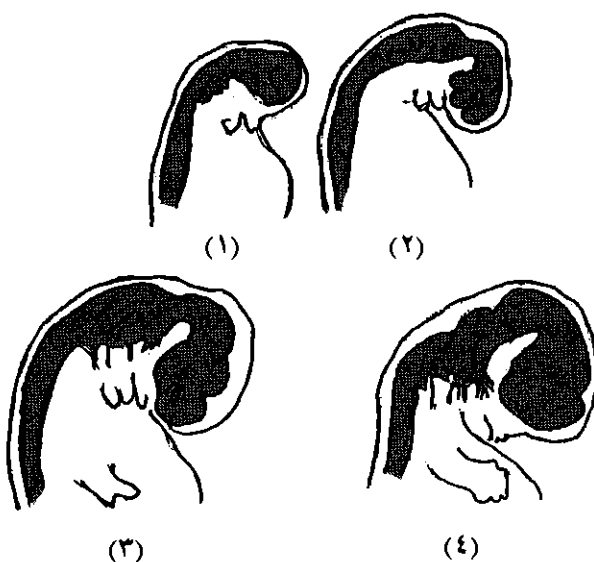
ويبلغ عدد الخلايا العصبية في الدماغ عشرة ملايين خلية بينما الخلايا الدبقية (Glial cells) تشكل تسعمائة مليون خلية⁽¹⁾..

The Brain: A Users Manual (New English Library) Diagram Group, London 1982 p 16. (1)

وفي الوقت الذي تنمو فيه الخلايا العصبية نمواً هائلاً نتيجة الانقسام وهو الأسبوع السادس عشر إلى العشرين من عمر الجنين تكون الخلايا الدبقية قليلة النمو والانقسام. . وأما في الأسبوع الخامس والعشرين من عمر الجنين إلى الولادة فإن النمو والتكاثر يكون بصورة خاصة للخلايا الدبقية^(١).

ومنذ الولادة إلى الوفاة تبقى الخلايا العصبية دون تكاثر بينما تتكاثر وتنمو الخلايا الدبقية.

مراحل تكوين الدماغ في الجنين:

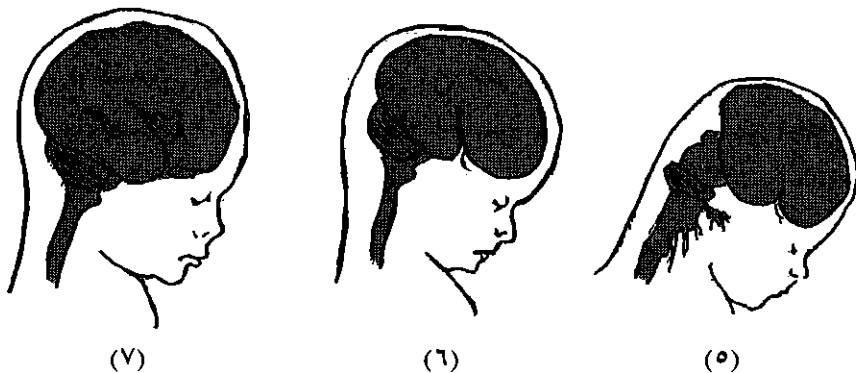


(١) جنين في الأسبوع الثالث من عمره يظهر فيه الأنوب العصبي.

(٢) جنين في الأسبوع الرابع من عمره والدماغ المقدمي واضح المعالم مع اثناء الرأس.

(٣) جنين في الأسبوع الخامس من عمره ويتبين فيه الانثناءات الثلاثة وتمايز الدماغ إلى الدماغ المقدمي، الدماغ المتوسط، الدماغ الخلفي . . وتمايز الدماغ المقدمي إلى فصي المخ والمهد كما أن الدماغ المؤخر ينتمي إلى الدماغ التالي (القشرة والمخيخ) والدماغ النخاعي (النخاع المستطيل) وتظهر الأعصاب من جذع الدماغ.

(٤) جنين في الأسبوع السابع من عمره وقد تميزت فيه خمسة حويصلات.



(٥) جنين في الأسبوع الحادي عشر من عمره ونمو فصي المخ أسرع من نمو بقية أجزاء الدماغ .. بحيث يكونا معظم أجزاء الدماغ من ناحية الوزن والحجم.

(٦) جنين في الأسبوع السادس عشر من عمره (الشهر الرابع) ينمو فصا المخ نمواً كبيراً بحيث يغطيان معظم الأجزاء الأخرى من الدماغ . وبحيث يبلغ النمو إلى المخيخ . وبذلك يتغطى الدماغ الأوسط وجزء من القنطرة بفصي المخ . وتكون الأعصاب الدماغية جميعها موجودة . كما أن نمو خلايا الدماغ العصبية تبلغ أوجها من الأسبوع السادس عشر إلى العشرين بحيث أن معظم الخلايا العصبية التي ستكون للإنسان تكون قد ظهرت في هذه الآونة .

(٧) جنين في الشهر السادس من عمره حيث ينمو فصا المخ نتيجة نمو الخلايا الدبقية (الأسبوع الخامس والعشرين إلى الولادة) . ولا يختلف دماغ هذا الجنين عن المولود إلا في التلاقيف فقط . ورغم النمو السريع للدماغ الجنين إلا أن الخلايا العصبية تظهر مبكرة وتصل إلى أقصى نشاط تكاثرها في الفترة ما بين ١٦ - ٢٠ أسبوعاً . وأما الخلايا الدبقية (الملاطية أو الصحفية Glial cells) فتنمو منذ الأسبوع الخامس والعشرين بكثرة وتستمر إلى الولادة وما بعد الولادة .

وفي بحث قدمه الأستاذ الدكتور يوليوس كورين في المؤتمر الدولي لأخلاقيات زرع الأعضاء (٢٠ - ٢٤ أغسطس ١٩٨٩) أوضح أن خلايا المخ Cerebrum لا تتشابك ولا تتصل في الجنين إلا عند بلوغه ١٢٠ يوماً منذ التلقيح (١٩ أسبوع من آخر حضبة حاضتها المرأة) .. وبما أن هذه الاتصالات هي بداية العمل فإن ذلك يعني ببساطة أن هذه المناطق المخية لا تبدأ في العمل إلا بعد مرور ١٢٠ يوم (منذ التلقيح) . وهي المدة التي حددها الحديث النبوى الشريف لنفخ الروح .

من هذا كله يتضح لنا أن الجنين في الأسبوع السابع (٤٣ - ٤٩ يوماً) يكون قد ظهر فيه الآتي بالنسبة للجهاز العصبي:

Mid Brain	١- جذع الدماغ المكون من الدماغ الأوسط
Pons	القطرة
Medulla Oblongata	النخاع المستطيل

وَجْدَعُ الدِّمَاغُ هُوَ الَّذِي تَوْجَدُ بِهِ الْمَرَاكِزُ الْأَسَاسِيَّةُ لِلْحَيَاةِ.

- ٢- يبدأ النخاع المستطيل Medulla في التحكم في النخاع الشوكي .
 - ٣- يمكن تسجيل الشاط الکهربائي للدماغ .
 - ٤- تبدأ الأفعال المعكسة وذلك نتيجة اكمال نمو القوس المنعكس .

٥ - يبدأ ظهور فصي المخ Cerebral Hemispheres من الدماغ الانتهائي (البعيد) Telencephalon وبما أن الحياة النباتية Vegetative life مرتبطة بظهور جذع الدماغ وبدء عمله فإن هذه الحياة تظهر واضحة في الأسبوع السابع ٤٩ - ٤٣ يوماً منذ التلقيح .

أما في ١٢٠ يوماً وما بعدها مباشرة (الأسبوع الثامن عشر) من عمر الجنين فإن الجهاز العصبي يكون قد ظهر فيه الآتي:

- ١ - جميع ما تقدم بمراحل متطرفة.
 - ٢ - نحو فصي المخ نمواً كبيراً.. ففي نهاية الأسبوع السادس عشر يبلغ نحو فصي المخ إلى القفا Occiput ويزداد نموهما لدرجة أن يكونا فوق المخيخ مباشرةً.
 - ٣ - تشهد الفترة من الأسبوع السادس عشر إلى العشرين قمة فترة النمو بالنسبة للخلايا العصبية بحيث أن ما بعد هذه الفترة لا يشهد أي خلايا عصبية جديدة إلا بصورة ضئيلة جداً.

الأسبوع الخامس والعشرين إلى الولادة. وبما أن الخلايا الدبقية ليست خلايا عصبية فإن النمو الحقيقي للدماغ إنما يكون قبل ذلك.

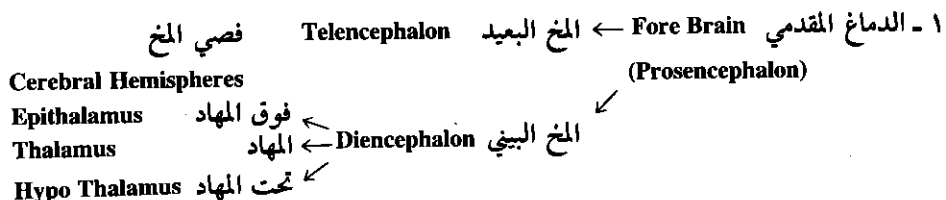
٥ - بما أن التفكير والإرادة والإحساس والعواطف والذاكرة كلها مرتبطة بفصي المخ Cerebral Hemispheres فإن الحياة الإنسانية لا تظهر إلا بظهور فصي المخ وبداية نشاطها وعملها.. وهذا التكوين لا يتم إلا بعد مرور ١٢٠ يوماً منذ التلقيح.

إن نمو الدماغ والجهاز العصبي مثله مثل بقية الأعضاء غير بعملية مستمرة تبدأ في الأسبوع الثالث من عمر الجنين وتستمر حتى بعد الولادة.

ولكن يمكن تمييز بعض المراحل الهامة جداً. والتي تعتبر معلم بارزة في تاريخ نمو الدماغ وتكوينه.

١ - الأسبوع الخامس إلى السابع:

ينمو الأنابيب العصبي إلى خمسة حويصلات كالتالي:



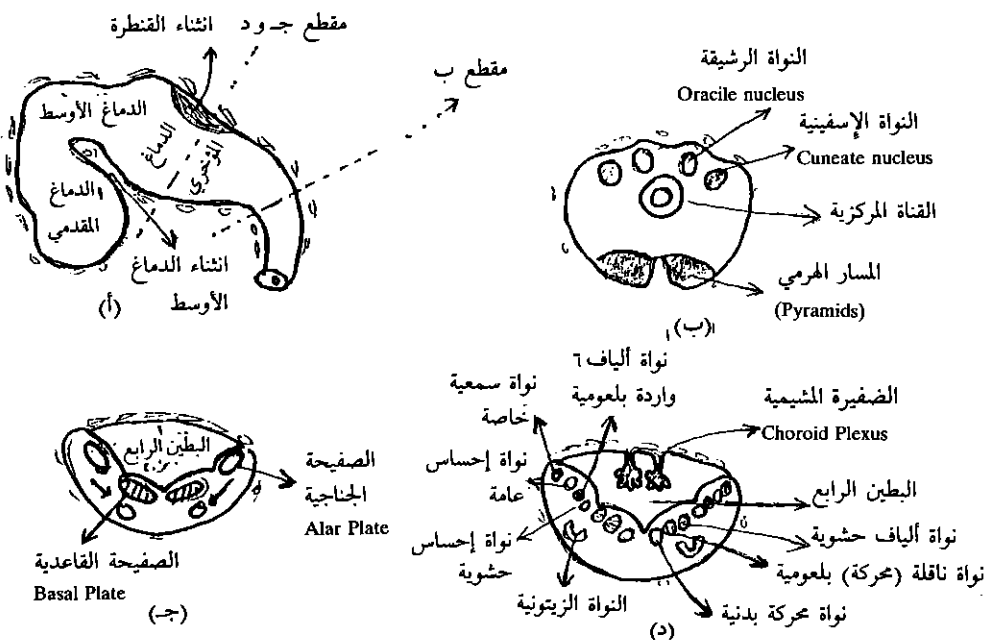
٢ - الدماغ الأوسط **Mid Brain** ← الدماغ الأوسط **Mid Brain**
(Mesencephalon)



وتظهر بطينات الدماغ الأربع.
وينمو في هذه المرحلة جذع الدماغ المكون من: الدماغ الأوسط
القنطرة
النخاع المستطيل

بينما يتأخر نمو وتكون المخيخ.
وفي الأسبوع الخامس تظهر الأعصاب من جذع الدماغ.
ويعاً أن جذع الدماغ Brain Stem يحتوي على المراكز الأساسية للحياة
(الوعي، التنفس، الدورة الدموية، التحكم في القلب.. إلخ) فإن موت جذع
الدماغ يعتبر الآن دليلاً على موت الإنسان..

وإذا أخذنا هذا المقياس فإن جذع الدماغ يتكون بجميع أساسياته في
الفترة ما بين الأسبوع الخامس والأسبوع السابع من عمر الجنين..
وستوضح الرسومات التالية تكون جذع الدماغ في هذه المرحلة الهامة.



رسوم توضيحية (نقلً عن كتاب كيث مور: الإنسان النامي، الطبعة الثالثة).

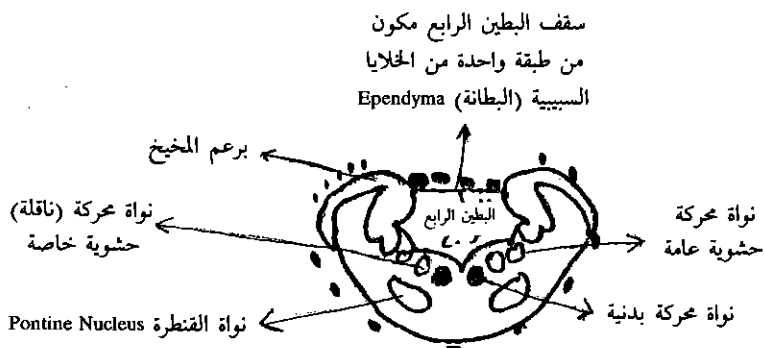
١ - رسم توضيحي للدماغ الجنين في الأسبوع الخامس من عمره وتظهر فيه انشاءات الدماغ وأقسام الدماغ.

ب - مقطع عرضي في مستوى الدماغ المستطيل في الأسبوع الخامس ويوضح هذا المقطع النخاع المستطيل في جزئه الأسفل والمقلل من الخلف.

ج - مقطع عرضي في مستوى النخاع المستطيل (في الجزء الأعلى منه) حيث يرق الجدار الخلفي إلى طبقة مكونة من بطانة عصبية (سيبية) Epen- dymal layer وأوعية دموية مشيمية. ويكون البطين الرابع كبيراً ومعيني الشكل أما الجزء القاعدي (الأرضي) فهو ضيق ويتسع في الجزء الوحشي الجنحاجي (Alar plate). وتتجمع الخلايا العصبية في الجزء القاعدي - الجنحاجي - Basal alar .. وتنظر صفيحتان إحداهما وحشية (جنحاجية) وتدعى الصفيحة الجنحاجية والآخر قاعدية إنسية وتدعى الصفيحة القاعدية Basal plate (Alar plate).

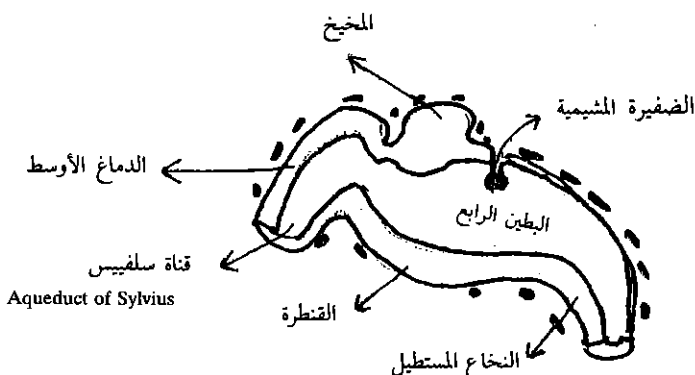
د - مقطع عرضي في النخاع المستطيل في جزئه الأعلى بعد تكون الصفائح المشيمية Choroidal Plexus وجموعة الأنوية وهي سبع أنوية في كل جانب. وهي كالتالي (مرتبة من الجهة الإنسانية إلى الجهة الوحشية الطرفية):

- ١ - نواة محركة بدنية.
- ٢ - نواة ناقلة (محركة) بلعومية.
- ٣ - نواة ألياف ناقلة (محركة) حشوية.
- ٤ - نواة ألياف واردة حساسة حشوية.
- ٥ - نواة ألياف واردة (حساسة) بلعومية.
- ٦ - نواة ألياف (حساسة) بدنية عامة.
- ٧ - نواة سمعية خاصة.



هـ- رسم توضيحي نقلأً عن كتاب كيث مور (الإنسان النامي، الطبعة الثالثة ١٩٨٢).

هـ- مقطع عرضي في مستوى القنطرة في جنين يبلغ من العمر خمسة أسابيع فقط وتتضح في هذا الجنين الأشياء التالية: البطين الرابع ويكون سقفاً رقيقاً مكوناً من طبقة واحدة من الخلايا السيبية (بطانة عصبية) Ependymal layer (على أوعية دموية مشيمية Choroidal vessels) تابعة للأم العنكبوتية Arachnoid mater (إحدى أغشية الدماغ الثلاثة) كما يتضح في الجزء القاعدي مجموعة من الأنوية مثل النواة القنطرية Pontine Nucleus والأأنواء المحركة للأعصاب القحفية Cranial nerves الخامس والسادس والسابع والنواة الحسارة للعصب القحفى الخامس والعصب السمعي الاتزاني Vestibulo acoustic .



وـ- مقطع طولي في دماغ جنين في الأسبوع السادس من عمره ويوضح فيه

تكون جذع الدماغ بصورة أساسية متكاملة وتبدو فيه الأجزاء التالية:

١ - الدماغ الأوسط.. ويبلغ أوج نموه في الأسبوع السادس ويقول الدكتور شفيق عبد الملك^(١) «يتكون المخ الأوسط من الحويصلة المخية المتوسطة^(٢). ويبدو أولاً جزءاً كبيراً متناسبًا مع جزأى المخ القدامي والخلفي . وذلك حتى الأسبوع السادس من الحياة الرحمية. ولكن بالنسبة لنمو كل من المخ القدامي والخلفي بدرجة أكبر وأسرع منه يطغيان عليه ومحصرانه في منطقة ضيقة».

٢ - القنطرة Pons

٣ - النخاع المستطيل Medulla.

بينما يظهر بรعم بسيط للمخيخ الذي ينمو في مرحلة لاحقة.

ما تقدم يتضح أن جذع الدماغ Brain Stem المكون من: (الدماغ الأوسط والقنطرة والنخاع المستطيل) يظهر بكل أساسياته في الفترة ما بين الأسبوع الخامس والأسبوع السابع من عمر الجنين.

وإذا تذكّرنا حديث حذيفة بن أسيد الذي رواه مسلم والذي جاء فيه «إذا مر بالنطفة ثنان وأربعون ليلة بعث الله ملكاً فصورها وخلق سمعها وبصرها وجلدتها ولحمها وعظمتها ثم قال يا رب أذكر أم أنسى؟ فيقضى ربك ما شاء»، فإننا نرى الإعجاز العلمي والدقة الباهرة في هذا الحديث.

وقد تقدم ذكر الحديث ورواياته المختلفة والأحاديث المشابهة له في معناه.. وقد أوضحنا كيف أن النطفة والعلة والمضعة وتكون العظام واللحام تقع في الأربعين الأولى حقيقة.. وأن جنس الجنين وتمايز الغدة التناسلية لا يكون قبل أربعين أو اثنين وأربعين يوماً.

(١) تكوين الجنين، الطبعة الثانية، المطبعة التجارية الحديثة، القاهرة ص ١٦٠.

(٢) إن تعبير المخ الأوسط غير دقيق والترجمة الأصح هي الدماغ الأوسط وكذلك ترجمة الحويصلة المخية المتوسطة والمخ القدامي والخلفي.. ينبع جيّعاً أن تكون الدماغ Brain حيث أن كلمة Cerebrum ترجم بكلمة مخ.

وهاهنا نرى أيضاً أن جذع الدماغ Brain Stem الذي تتعلق به الحياة يظهر بكل وضوح في نهاية الأسبوع السادس (٤٢ يوماً) .. وتكون جميع أجزائه موجودة في هذه الفترة بينما نرى فصي المخ (المخ البعيد Telencephalon والدماغ البيني Diencephalon (المهاد وفوق المهاد وتحت المهاد) والمخيخ لا تكتمل أساسياتها إلا في مرحلة متأخرة.

«وتبدأ نواة فصي المخ في الظهور واحدة على كل جانب في الأسبوع السادس وتنمو كل منها بسرعة أكثر من كل أجزاء المخ وتنتجه إلى أعلى ثم للخلف حتى إذا بلغ الجنين متتصف حياته الرحيمية يكون الفصان المخيان قد بلغا المنطقة المؤخرية من الجمجمة. وبذلك يغطيان كل أجزاء المخ (الدماغ) بما في ذلك المخ (الدماغ) البيني والمخ (الدماغ) الأوسط والمخيخ» كما يقول الدكتور شفيق عبد الملك في كتابه «تكوين الجنين»^(١).

وفي اليوم الأربعين يكون النخاع الشوكي أيضاً قد تبانت طبقاته إلى ثلاثة. يقول الدكتور شفيق عبد الملك^(٢):

«إذا ما بلغ الحمبل من العمر أربعين يوماً ومن الطول عشرة مليمترات (١ سنتيمتر) تبانت طبقة ثلاثة من الخلايا فتصبح القناة العصبية مكونة من ثلاثة أنواع من الخلايا تشغل ثلاثة مناطق متتابعة متالية وهي من الداخل للخارج:

١ - منطقة الخلايا السبيبية (البطانة)^(٣) (Ependyma) وهي المنطقة الداخلية التي تلامس الغشاء الداخلي المبطن للقناة.

٢ - منطقة وسطى تسمى المنطقة الستيرية (Mantle zone) وخلاياها ذات أنواع هي وليدة خلايا الطبقة السبيبية التي ذكرت أولاً.

٣ - منطقة خارجية وتلامس الغشاء الخارجي وتسمى المنطقة الهامشية Margin zone وهي منطقة خلو من الخلايا العصبية وقوامها ألياف عصبية.

(١) «تكوين الجنين» ص ١٥٠.

(٢) المصدر السابق ص ١٣٤.

(٣) ما بين القوسين لم يذكره الدكتور شفيق عبد الملك.

نخلص من هذا كله إلى أن في نهاية الأسبوع السادس (٤٢ يوماً) أو ما حوالها تكون الأجزاء التالية من الجهاز العصبي قد ظهرت:

١ - جذع الدماغ بجميع أساسياته ومكوناته بحيث أن المراحل التالية لا تشهد تغيرات جذرية وإنما تشهد نمواً لما هو موجود مع إضافات بسيطة هامشية. ويكون جذع الدماغ Brain Stem من الدماغ الأوسط، القنطرة، النخاع المستطيل.

ورغم أن المخيخ يظهر من الدماغ الخلفي مع القنطرة إلا أنه لا يجاري نمو القنطرة والنخاع المستطيل بل يظهر كبرعم صغير ثم يتشكل وتتكاثر خلاياه وينمو في مراحل متأخرة من عمر الجنين. ذلك أن دور المخيخ على أهميته محدود في الحركة والاتزان وتنظيم توتر العضلات وهو أمر لا يحدث إلا بعد الولادة.. وتنظر أهميته عندما يبدأ الطفل في الحركة ومحاولة الوقوف والمشي.

٢ - النخاع الشوكي: وتنظر أساسياته في هذه الفترة أيضاً.

٣ - تظهر الحويصلات لفصي المخ Cerebral Hemispheres ولكنها لا تزال في مرحلة مبكرة وتبلغ أوج انقسامها وتتكاثرها ونموها في الفترة بين الأسبوع السادس عشر والعشرين^(١).

وفي هذه الفترة (الأسبوع السادس عشر إلى العشرين) يبلغ تكاثر ونمو الخلايا العصبية في الدماغ أوجها بحيث لا يشهد الجنين ولا المولود فيها بعد أي تكاثر لهذه الخلايا العصبية إلا بصورة هامشية. ورغم أن نمو الدماغ يستمر بعد هذه الفترة ويشهد نمواً سريعاً جداً في الفترة من الأسبوع الخامس والعشرين إلى الولادة إلا أن هذا التمدد والتكاثر ليس للخلايا العصبية بل للخلايا الدبقية (الملاطية، الغرائية Glial cells)^(٢).

وهذا أمر له أهمية خاصة وذلك أن نمو فصي المخ وتتكاثر خلاياه يظهر بصورة خاصة في الفترة الواقعة بين الأسبوع السادس عشر والعشرين.

(10) The Brain: A Users Manual, Diagram Group, London 1982

(١) الدماغ ص ١١٤

(٢) المصدر السابق.

وإذا فُهم الحديث الذي رواه عبد الله بن مسعود والذي أخرجه الشیخان البخاري ومسلم على أساس أن نفخ الروح إنما يتم بعد ١٢٠ يوماً من التلقيح فإن هذا الفهم يتفق من ناحية تكون فصي المخ. وبما أن فصي المخ هما محط عمل الإرادة والتفكير والرواية والذاكرة والمعرفة والكلام والتي تحكم أيضاً فيها تنتها من مراكز الحركة والإحساس والسمع والبصر والشم والعواطف فإن ظهور وتكون فصي المخ يعني ظهور آثار الحياة الإنسانية التي تشمل فيما تشمل الفكر والذاكرة والكلام والمعرفة والتي تحكم في الحركة والإحساس والسمع والبصر والشم والعاطفة..

ونمثل لذلك بقصة كارين آن كونيلان المشهورة.. وهذه الفتاة الأمريكية فقدت الوعي ودخلت في غيبوبة طويلة منذ ١٣ أبريل ١٩٧٥ حتى وفاتها في ١٣ يونيو ١٩٨٥. وقد فقدت وعيها بسبب شرب الخمر وتناول بعض حبات من الفاليلوم (دواء مهدئ). وفي تلك الفترة الطويلة لم يكن لها من الحياة الإنسانية والإدراك والوعي شيء بتة.. وقد عاشت طوال تلك الفترة بأجهزة الإنعاش (حتى مايو ١٩٧٦) ثم رفعت الأجهزة بأمر المحكمة العليا وبقيت على المعدنيات بالوريد وبالعقاقير حتى وفاتها في ١٣ يونيو ١٩٨٥.

وسميت حياتها تلك حياة نباتية Vegetative life وذلك لأن جذع الدماغ كان لا يزال حياً، بينما مات فصي المخ والمناطق الدماغية الأخرى منذ إصابتها وانقطاع الدم عن هذه المناطق..

وطوال فترة الغيبوبة التامة وفقدان الإدراك والحياة الإنسانية (أكثر من عشر سنوات) ظلت أجزاء هامة من جذع الدماغ حية بينما ماتت الأجزاء المسئولة عن الوعي واليقظة والإدراك..

وقد اعتبرت حياتها حياة نباتية لا حياة إنسانية. ومع ذلك بقيت لها حرمة الحياة واعتبر المساس بهذه الحياة قتلًا.. ولم تسمح المحكمة العليا بما يسمى قتل الرحمة Euthanasia ولو حدث ذلك لاعتبر الجاني قاتلاً.

وقد أصبحت طفلة إيطالية في سن العاشرة بحادثة سيارة أدى إلى تهشيم الجمجمة وموت خلايا المخ بينما بقيت خلايا جذع الدماغ حية. وبقيت هذه

الفتاة حوالي اثني عشر عاماً قبل أن تتوهف.. وكانت طوال تلك الفترة في غيوبية كاملة (قصة سيسيليا بلاندي)^(١).

ومثل هاتان الحالتين الفرق بين الحياة الإنسانية والحياة النباتية فقد كانت لكليهما حياة نباتية استمرت أكثر من عشر سنوات (كارين آن كوبنلان) وأكثر من اثنى عشر عاماً (سيسيليا بلاندي) بينما كانتا فاقدتين لكل مقومات الحياة الإنسانية من إحساس وإدراك ووعي وفكر وذاكرة وتعلم وكلام.

ومع هذا فلا شك أن حياتهما كانت لها حرمة ولا يمكن المساس بها. وأن قتل نفس في مثل تلك الحالة منها تسمى باسم قتل الرحمة يعتبر قتلاً.. وتعاقب عليه الشريعة والقانون على اعتبار أنه جريمة قتل.. ولا يعتبر الدافع خففاً للعقوبة لأنه دافع مرفوض وليس من حق الشخص منها كان أن يعني حياة إنسان آخر وضعها الله فيه إلا بالحق.. وبالشروط التي وضعها المشرع ذاته. قال تعالى ﴿وَلَا تُقْتِلُوا النَّفْسَ الَّتِي حَرَمَ اللَّهُ تَعَالَى إِلَّا بِالْحَقِّ﴾ [الأنعام ١٥١] وقال عليه السلام: «لا يحل دم امرء مسلم إلا بإحدى ثلات: الشَّيْبُ الزَّانِي وَالنَّفْسُ بِالنَّفْسِ وَالْتَّارِكُ لِدِينِهِ الْمُفَارِقُ لِلْجَمَاعَةِ» أخرجه الشيخان البخاري ومسلم عن ابن مسعود رضي الله عنه وقد فصلت الشريعة وكذلك القوانين الوضعية في جريمة القتل.. ومتى يباح قتل النفس وليس لها موضعه.

من هذا كله نخلص إلى أن الحياة التي تظهر في الجنين لها عدة مراحل:

١ - المراحل الأولى المبكرة (قبل الأربعين).. وهي حياة للخلايا ويمكن تسميتها حياة خلوية.

٢ - مرحلة الأربعين وما بعدها: وهي حياة قد اكتملت فيها عناصر البقاء وتسمى الحياة النباتية Vegetative life .. وربما جاز تسميتها بالحياة الحيوانية. وقد ذكر ابن سينا في الشفاء ونقله عنه الفخر الرزاز في كتابه المباحث الشرقية^(٢) أن القوى النفسانية منقسمة إلى ثلاثة أقسام:

(١) انظر كتابنا قضايا طبية فقهية معاصرة (موت القلب أو موت الدماغ) إصدار الدار السعودية، جدة ١٩٨٥.

(٢) الفخر الرزاز المباحث الشرقية ج ٢ / ٢٢٧ - ٢٣٨.

- أ - **النفس النباتية**: وهي كمال أول لجسم طبيعي آلي من جهة ما تولد وتعتندي.
- ب - **النفس الحيوانية**: وهي كمال أول لجسم طبيعي آلي من جهة ما تدرك الجزئيات وتتحرك بالإرادة.
- ج - **النفس الإنسانية**: وهي كمال أول لجسم طبيعي آلي من جهة ما تفعل الأفعال الكائنة بالاختيار الفكري والاستنباط بالرأي ومن جهة ما تدرك الجزئيات الأمور الكلية.

ثم ذكر أن للنفس النباتية ثلاثة قوى:

- أ - **القوة الغذائية**: (وهي التي تغذى الجسم).
- ب - **القوة المنمية**: (وهي التي تسمح بنمو الجسم).
- ج - **القوة المولدة**: (وهي تسمح بإيجاد أجزاء مشابهة نتيجة انقسام الخلايا).
- وذكر أن للنفس الحيوانية قوتان: محركة ومدركة. ويقسم المحركة إلى عدة أقسام وكذلك المدركة..

واعتبر سائر هذه القوى هي النفس الحيوانية.

٣ - مرحلة ما بعد ١٢٠ يوماً: وهي المرحلة الهامة التي تتكون فيها الخلايا العصبية في المخ وتكون في أوج نشاطها وتبدأ من الأسبوع السادس عشر (١٠٦ يوم) وتنتهي في الأسبوع العشرين (١٤٠ يوماً) وتشهد زخم التكاثر والنمو للخلايا العصبية في فصي المخ حيث توجد مراكز الحركة والإحساس والكلام والمعرفة والتفكير والرواية والذاكرة والعاطفة^(١). أي كل المراكز التي بها يكون الإنسان إنساناً. وبدونها يبقى في حياة أقرب إلى حياة النبات. فإذا ماتت خلايا فصي المخ ولم يبق إلا جذع الدماغ حياً كانت تلك الحياة حياة غير إنسانية بل تسمى حياة نباتية *Vegetative life* كما قد مر معنا في قصة كارين آن كونيلان الأمريكية وسيسيليا بلاندي الإيطالية.

(١) وتشهد أيضاً بداية عمل المناطق المخية العليا نتيجة التشابك والاتصال بين الخلايا العصبية والذي كان منعدماً قبل هذه الفترة (بحث الأستاذ الدكتور كورين المقدم إلى مؤتمر زرع الأعضاء بكلية في ٢٠ - ٢٤ أغسطس ١٩٨٩).

ومع هذا فللحياة النباتية هذه حرمة في الشرع والقانون. ولا يجوز قتلها حتى في هذا المستوى. بل ويعتبر قاتل هذه النفس قاتلاً ويحكم عليه بحكم جريمة القتل. (القصاص في الشرع أو الإعدام أو السجن المؤبد في القوانين الوضعية) ..

وقد ذكر علماء الإسلام أن للملك تعلق بالنطفة منذ دخولها الرحم. قال ابن القيم في «طريق الهجرتين»^(١) «إن للملك ملازمة ومراعاة بحال النطفة وأنه يقول يا رب هذه نطفة.. هذه علقة.. هذه مضغة في أوقاتها..».

ويوضح ذلك الحديث الذي رواه أنس بن مالك رضي الله عنه وأخرجه الشیخان (البخاري ومسلم) قال ﷺ: «وكل الله بالرحم ملكاً يقول أي رب نطفة؟ أي رب علقة؟ أي رب مضغة؟ فإذا أراد الله أن يقضى خلقاً قال يا رب أذكر أم أنتي؟ أشقي أم سعيد؟ فما الرزق؟ فما الأجل؟ فيكتب كذلك في بطن أمه».

ثم للملك دخول خاص في وقين آخرين:

١ - اليوم الأربعين أو الثاني والأربعين أو الخامس والأربعين وقد دلت عليه أحاديث كثيرة سبق أن ذكرناها (ص ٣٨٤) وأشهرها حديث حذيفة بن أسد الذي أخرجه مسلم «إذا مر بالنطفة ثنان وأربعون ليلة بعث الله ملكاً فصورها وخلق سماعها وبصرها وجلدتها ولحمها وعظامها ثم قال يا رب أذكر أم أنتي؟ فيقضي ربك ما شاء».

وفي لفظ مسلم أيضاً «يدخل الملك على النطفة بعدما تستقر في الرحم بأربعين أو خمسة وأربعين ليلة».

وله أيضاً: «أن النطفة تقع في الرحم أربعين ليلة ثم يتسرور عليها الملك فيقول يا رب ذكر أم أنتي».

٢ - اليوم المائة والعشرين وقد دل عليه حديث عبد الله بن مسعود الذي أخرجه الشیخان.

(١) طريق الهجرتين وباب السعادتين (المطبعة السلفية - القاهرة ١٣٧٦) ص ٧٤.

«إن أحدكم يجمع خلقه في بطن أمه أربعين يوماً.. ثم علقة مثل ذلك ثم يكون مضغة مثل ذلك ثم يبعث الله إليه ملكاً بأربع كلمات فيكتب عمله وأجله ورزقه وشقى أو سعيد ثم ينفح فيه الروح».

(صحيح البخاري كتاب الأنبياء ج ٤ باب ١)

وللحديث روايات أخرى سبق ذكرها ومناقشتها.

وقد ذكر العلماء أن دخول الملك على النطفة في الرحم يقع في هاتين المرحلتين وأن التنوية بها لأهميتها وإلا فللملك ملازمة بحال النطفة كما سبق في حديث أنس: «وكل الله بالرحم ملكاً... الحديث».

وكما يقول ابن القيم في التبيان في أقسام القرآن^(١) و^(٢):

«وهنا تصويران: أحدهما تصوير خفي لا يظهر وهو تصوير تقديرى كما تصور حين تفصل الثوب أو تنجر الباب: مواضع القطع والفصل فيعلم عليها ويضع مواضع الفصل والوصل. وكذلك كل من يضع صورة في مادة لا سيما مثل هذه الصورة ينشئ فيها التصوير والتخليق على التدرج شيئاً بعد شيء لا وهلة واحدة كما يشاهد بالعيان في التخليق الظاهر في البيضة».

ثم يقول «وهذا التصوير بعد التصوير نظير التقدير بعد التقدير فالرب تعالى قدر مقادير الخلائق تقديرأً عاماً قبل أن يخلق السموات والأرض بخمسين ألف سنة.. وهذا كتب الشقاوة والسعادة والأرزاق والأجال.. والثاني وهو تقدير بعد هذا وهو أخص منه وهو التقدير عند القبضتين حين قبض تبارك تعالى بيديه وقال هؤلاء للجنة ويعمل أهل الجنة يعملون.. وقبض أهل الشقاوة باليد الأخرى وقال هؤلاء للنار ويعمل أهل النار يعملون..

والثالث تقدير بعد هذا وهو أخص منه كما في حديث حذيفة بن أسد والرابع: تقدير آخر بعد هذا. وهو عندما يتم خلقه وينفح فيه الروح كما صرخ به الحديث الذي قبله».

(١) التبيان في أقسام القرآن (ص ٢٥٠ - ٢٥٣).

(٢) طريق المجرتين (ص ٧٢ - ٧٦).

ودخول الملك في مرحلتين هامتين:

- ١ - اليوم الثاني والأربعين (نهاية الأسبوع السادس).
- ٢ - اليوم العشرين بعد المائة (بداية الأسبوع الثامن عشر) ($120 \div 7 = 17$ أسبوع ويوماً واحداً).

وكما قد مر معنا فإن الأسبوع السادس يوضع فيه بناء جذع الدماغ بكثير من تفاصيله وفي الأسبوع السادس عشر إلى العشرين يوضع فيه بناء فصي المخ بكثير من تفاصيلها.

فإذا انتهت هذه المرحلة لم يكن هناك سوى نمو وتكاثر للخلايا الدبقية.. أما الخلايا العصبية فلا تكاد تتکاثر بعد الأسبوع العشرين (من عمر الجنين).

وبهذا يكون خلق الجنين الإنساني قد اكتمل.. ففي ٤٢ يوم يكون جذع الدماغ أو القوى الباتية التي تتعلق بها الحياة قد أوجدها الله سبحانه وتعالى.

وفي الـ ١٢٠ يوم يكون المخ قد تكون وفيه مجال عمل قوى الحفظ والتفكير والذكر والعلم والكلام والسمع والبصر والإحساس والوعي والإدراك.. أي كل القوى التي بها يعتبر الإنسان إنساناً.



صورة رائعة لجنين يبلغ من العمر أربعة أشهر ونصف. وهو لا يزال في بطن أمه (الرحم) وحوله غشاء السلى. لقد قرر أن يcus إيهامه تماماً كما يفعل الطفل المولود. اتخذ جلسة مرحة وابتداً في مص الإبهام ليتعمّد على مص الثدي مستقبلاً عند خروجه إلى الدنيا. أما الآن فغذاؤه مكفول بواسطة الحبل السري الذي ينقل إليه الغذاء من مشيمة الأم.

الخلاصة في موضوع إجهماض الجنين المشوه

ما تقدم يتضح لنا أن هناك أسباباً عديدة لتشوه الجنين. وأن كثيراً من هذه الأسباب يمكن تلافيه والتوقى منه. وقد حث الإسلام والطب على منع أسباب المرض والتوقى منه ما أمكن ذلك. والإسلام بتعاليمه الشمولية يؤدى إلى حفظ الصحة وإلى حياة الجنين ووقايته من كثير من الأمراض التي سببها مخالفة تعاليم الإسلام (الزنا، شرب الخمور، التدخين، تعاطي المخدرات.. إلخ).

كما أن كثيراً من أنواع الأمراض الوراثية والخلقية التي تصيب الجنين يمكن معالجتها أو التخفيف من آثارها الضارة باتباع نظام غذائي معين أو بتعاطي بعض الأدوية أو إجراء بعض العمليات الجراحية، أو توقى الأسباب المهيجة للمرض. وفي هذه الأنواع جيئاً لا نرى أي مبرر على الإطلاق لإجراء الإجهاض.. فهو اعتداء على نفس خلقها الله سبحانه وتعالى.. وخاصة أن الشخص لا يتم إلا في مرحلة متاخرة نسبياً من الحمل.. وإذا تم في مرحلة مبكرة يكون في الغالب الأعم بعد الأربعين. ولا نرى ما يدعوه إلى إجراء الإجهاض في مثل تلك الحالات التي يكون فيها تشوه الجنين بسيطاً ويمكن مداواته وعلاجه بطريقة من الطرق أو التخفيف من آثاره.

وفي الحالات القليلة التي يتضح فيها أن الجنين سيصاب بتشوه بالغ مثل أن تتعرض الحامل للعلاج بالأشعة بكميات كبيرة لمداواة سرطان في عنق الرحم مثلاً أو تعاطي عقاقير السرطان والأورام الخبيثة التي تقتل الجنين أو تحدث فيه تشوهاً بالغاً، أو أن الأم أصبت بالحصبة الألمانية في الشهر الأول من الحمل

واحتمال تشوّه الجنين كبير جدًا (٧٠ بالمائة)؛ في هذه الحالات جميعاً لا نرى ما يمنع إجراء الإجهاض قبل الأربعين. (٤٤ يوم منذ آخر حيضة حاضتها المرأة) . . وفي حالة السرطان وتعاطي الأشعة والعقاقير الخطيرة لا نرى ما يمنع إسقاط الجنين أيضًا في الفترة ما بين ٤٠ - ١٢٠ يوماً، إذا لم يتم معرفة السرطان قبل ذلك.

أما بعد ذلك فلا يجوز إسقاط الجنين لاجماع الفقهاء على حرمة حياته إلا في حالة كون حياته خطراً على حياة أمه فتقدم آنذاك حياتها على حياته لأنها أصله. وهذا ما أفتى به الشيخ شلتوت وجمهرة من الفقهاء المتأخرين^(١).

ولا تقبل الموقف الغربي^(٢) الذي يقوم بإجراء الإجهاض لأمراض وراثية يمكن أن يتم علاجها بنظام غذائي معين أو بإجراء عملية جراحية أو بتعاطي بعض الأدوية . . ولا نستغرب موقف الأطباء في الغرب في إجرائهم الإجهاض لأسباب طبية بسيطة نسبياً، فهم يقبلون إجراء الإجهاض بدون وجود أي سبب طبي على الإطلاق.

كذلك لا تقبل موقفهم في إجراء الإجهاض بعد مرور ١٢٠ يوماً من بدء الحمل وهو موقف يشكل اعتداءً صارخاً على إنسان قد نفخت فيه الروح الإنسانية وصار يتمتع بما يتمتع به الإنسان من حقوق وإن كان بدون واجبات.

وقد ينتهي موقفهم في إجراء الإجهاض بعد مرور ١٢٠ يوماً، فلا نرى أي مبرر لما يفعله كثير من الأطباء المسلمين من قتل للجنين وإجهاضه عندما يشخصون وجود جنين بدون دماغ Anencephaly أو جنين له صلب أشرم مفتوح Open Spina bifida. وقد قابلت العديد من الأطباء المسلمين في مصر والأردن وال سعودية الذين يقومون بإجهاض الجنين إذا ما تم تشخيص وجود مرض خطير مثل عدم وجود الدماغ أو الصلب الأشرم أو عدم

(١) الحلال والحرام للشيخ الدكتور يوسف القرضاوي.

(٢) ومثله الموقف في الدول الاشتراكية. بل إن الدول الاشتراكية كانت أول من سمح بإجراء الإجهاض بدون وجود سبب طبي.

وجود كلى.. وكلها يتم تشخيصها للأسف بواسطة الموجات فوق الصوتية في مرحلة متأخرة جداً حيث يكون الجنين قد تجاوز ١٢٠ يوماً منذ التلقيح.

وهو أمر بالغ الخطورة إذ يشكل اعتداء على إنسان معصوم الدم ولا يجوز الاعتداء على حياته. ويعتبر إجهاضه جريمة قتل مع سبق الإصرار والترصد.. وإذا تأكدنا من حياة الجنين في الرحم، وهو أمر يمكن التأكيد منه بكل بساطة بحيث نسمع دقات قلبه بوضوح، فإن قتل مثل هذا الجنين (بعد ١٢٠ يوم من التلقيح) يعتبر جريمة قتل كاملة، وعقوبتها في الإسلام القصاص وليس الغرة (الدية).

وهو أمر لا يتتبه له الأطباء في البلاد الإسلامية إلى يومنا هذا، للأسف الشديد.. كما أن الهيئات القضائية لم تلتفت له بعد.

ولكن تقريرنا لهذه الحقيقة، لا يمنع الطبيب من إجراء الولادة وتحريضها قبل موعدها بأسبوع أو أسبوعين إذا خشي من مضاعفات الولادة.. وهو أمر يجريه أطباء التوليد دون حرج عندما يكون هناك داعٍ لذلك مثل مرض البول السكري وغيره من الأمراض التي تجعل حجم الجنين كبيراً بحيث يتسبب في تعوق الولادة، أو أن إصابة الجنين بمرض معين يصحبها عدم تحريض الرحم للولادة وبالتالي تعويقها كما قد يحدث في حالات الجنين بدون دماغ، أو في حالات موه الدماغ (استسقاء الدماغ).

وقد تحتاج بعض الحالات الخاصة لإجراء عملية للجنين وإذا تقرر أن ذلك في مصلحة الجنين فلا حرج في إجرائها..

وإجراء الولادة قبل موعدها بأسبوع أو أسبوعين ليس إجهاضاً بل هو ولادة كاملة قبل الموعد لجنين قد يعيش حياة طبيعية كاملة.

لهذا ينبغي على الأطباء أن يحرصوا أن يشخصوا حالات تشوّه الأجنة في فترة مبكرة من الحمل.. ونعتقد أن تعميم الرعاية الصحية لكافة المواطنين وللحوامـل بصورة خاصة سيساعد على الحماية والوقاية من بعض هذه الأمراض التي تصيب الجنين، كما أنها ستساعد على اكتشاف التشوه في فترة مبكرة من

الحمل. وخاصة إذا أدخل فحص الزغابات المشيمية Chorion Villus Biopsy إلى المراكز الجامعية والمستشفيات الكبيرة.. وبطبيعة الحال لا يجري هذا الفحص إلا في الحالات التي تستدعي إجراؤه (انظر فصل: وسائل تشخيص تشوهات الأجنة).

ولذا تم تشخيص الحالات التي تسبب تشوهها شديداً أو أمراض وراثية خطيرة في فترة ما قبل ١٢٠ يوم من الحمل فإننا لا نرى ما يمنع إجراء الإجهاض إذا طلب الوالدان إجراؤه.

وقد بنينا قولنا هذا على ما أفتى به كثير من فقهاء الأحناف والشافعية والحنابلة من أن نفخ الروح لا يتم إلا بعد ١٢٠ يوم (منذ التلقيح) وأن الإجهاض متى ما كانت له ضرورة أو حاجة ماسة يمكن أن يجري قبل هذا الموعد.

ولا نرى ما يدعو إلى رفض هذه الرخصة والتي أقرّها الشرع الخيني مثلاً في الفقهاء الأجلاء الذين أفتوا بذلك، متى ما كانت هناك حاجة ماسة وضرورة ملحوظة مثل وجود جنين مشوهًّا شديداً أو به مرض وراثي شديد الخطورة.

والشرط الذي ينبغي التنبه له في مثل هذه الحالات هو أن الإجهاض ينبغي أن يتم قبل ١٢٠ يوم من بدء الحمل (تحسب من بداية تلقيح البويضة)، فإذا ما كان الأمر كذلك فلا حرج إن شاء الله.

* * *

الملحق

الملحق رقم (١)

القرار الرابع

بشأن موضوع إسقاط الجنين المشوه خلقياً

الحمد لله وحده والصلوة والسلام على من لا نبي بعده سيدنا ونبينا محمد صلى الله عليه وعلى آله وصحبه وسلم .

أما بعد:

فإن مجلس المجمع الفقهى الإسلامى لرابطة العالم الإسلامي في دورته الثانية عشرة المنعقدة بمكة المكرمة في الفترة من يوم السبت ١٥ رجب ١٤١٠ هـ الموافق ١٠ فبراير ١٩٩٠ م إلى يوم السبت ٢٢ رجب ١٤١٠ هـ الموافق ١٧ فبراير ١٩٩٠ م قد نظر في هذا الموضوع وبعد مناقشته من قبل هيئة المجلس المؤقرة ومن قبل أصحاب السعادة الأطباء المختصين الذين حضروا لهذا الغرض، قرر بالأكثرية ما يلى:

- إذا كان الحمل قد بلغ مائة وعشرين يوماً لا يجوز إسقاطه ولو كان التشخيص الطبى يفيد أنه مشوه الخلقة إلا إذا ثبت بتقرير لجنة طبية من الأطباء المختصين أن بقاء الحمل فيه خطير مؤكداً على حياة الأم فعندئذ يجوز إسقاطه سواء كان مشوهاً أم لا دفعاً لأعظم الضرررين.

- قبل مرور مائة وعشرين يوماً على الحمل إذا ثبت وتأكد بتقرير لجنة طبية من الأطباء المختصين الثقات، وبناء على الفحوص الفنية بالأجهزة والوسائل المختبرية أن الجنين مشوه تشوهاً خطيراً غير قابل للعلاج وأنه إذا بقي وولد في موعده ستكون حياته سيئة وألاماً عليه وعلى أهله فعندئذ يجوز إسقاطه بناء على طلب الوالدين. والمجلس إذ يقرر ذلك يوصي الأطباء والوالدين بتقوى الله والتثبت في هذا الأمر، والله ولي التوفيق . . .

الملحق رقم (٢)

فتوى اللجنة الدائمة للبحوث العلمية والإفتاء بالمملكة العربية السعودية برقم ٢٤٨٤ في ١٣٩٩/٧/١٦ بشأن قتل الرحمة والجنين المشوه.

فتوى رقم ٢٤٨٤ في ١٣٩٩/٧/١٦

الحمد لله والصلوة والسلام على رسوله وآلـه وصحبه وبعد فقد اطلعت اللجنة الدائمة للبحوث العلمية والإفتاء على السؤال المقدم من الدكتور محمد الناصر إلى سماحة الرئيس العام والمحال إليها من الأمانة العامة برقم ٢/٦٧٨ وتاريخ ٩٩ / ٣ / ٢٧ هـ ونصه:

(كما تعلمون أن الطب والعلوم الطبية استجلبناها وتعلمناها من الغرب بكل ما فيها من غث وسمين وبما أن نشأة الطب في الغرب لم تكن نابعة من تصور إيماني صحيح أو ديني على الأقل ولو مسيحيًا سليًّا من التحريف لذلك كانت هناك أشياء في عالم الطب لا بد وأن تتنافى مع ديننا الحنيف لذلك أحبيب عرض هذه القضية لتكررها يوميًّا في عالم الطب فأقول وبالله التوفيق: هناك بعض المرضى من هم يعانون من مرض سيدوي حتمًـا - في مفهوم الطب - إلى أن يكون صاحبه متخلًـفاً عقليًـا بل قد يؤدي فيه مرضه إلى أن يعيش حياة كلها أمراض ومشاكل وأقرب مثال هو أمراض المخ والجهاز العصبي. وقد يكون هذا المريض في داخل الرحم حيث تدل التحاليل الطبية مثلًـا أن هذا الطفل سيولد معتوهاً بصورة يكون معها إتلاف لوالديه بالإضافة إلى ما يكون له هو في حياته.

وفي الغرب هناك فكرة معترف بها أنه من الأحسن أن لا يعالج هذا الطفل - الأول - بصورة جادة تماماً، يعني يعطي الفرصة ليموت بعكس ما لو

كان طفلاً يؤدي علاجه إلى برئه تماماً. وكذلك ينهض الطفل الثاني لينزل ميتاً - بل قد يطلب الوالدان أحياناً هذا أو ذاك مدعين أنهم يريدون إراحة الطفل.

أقرب مثال ما حصل منذ أيام قريبة جداً، جاء إلينا طفل عمره ٧ سنوات يعاني من تخلف عقلي شديد جداً للدرجة أنه لا يمشي ولا يجلس ورأسه مليء بالجروح من جراء الطيحات وأصيب بمرض الزائدة الدودية. وقف الطبيب الأخصائي ليسأل هل يعمل له عملية جراحية أو نتركه هو ومستقبل مرضه قلت الأمر ليس إلي بل راجع إلى أهل العلم والدين لأن هذه قضية ليست سهلة «أجرأكم على الفيتا أجراكم على النار».

هذا وقد حصل اجتماع كبير جداً للأطباء والأساتذة الزائرين من أميركا فقلت لهم هذه قضية ليس لأحد الحق في الفتوى فيها وسأريكم بحلها إن شاء الله تعالى، إذا فالأمر حساس وعاجل، سدد الله خططاكم وأثابكم وأبقاكم ذخراً للإسلام والمسلمين).

وبعد الدراسة أجبت عنه بما يلي:

من الضروريات الخمس التي دلت نصوص الكتاب والسنّة دلالة قاطعة على وجوب المحافظة عليها وأجمعت الأمة على لزوم مراعاتها حفظ نفس الإنسان وهو في المرتبة الثانية بعد حفظ الدين سواء كانت النفس حملاً قد نفع فيه الروح أم كانت مولودة وسواء كانت سليمة من الآفات والأمراض وما يشوهها أم كانت مصابة بشيء من ذلك وسواء رجى شفاؤها مما بها أم لم يرج ذلك حسب الأسباب العادلة وما أجري من تجارب فلا يجوز الاعتداء عليها بإجهاض إن كانت حملاً قد نفع فيه الروح أو بإعطائها أدوية تقضي على حياتها وتجهز عليها طلباً لرحمتها أو راحة من يعولها أو تخليصاً للمجتمع من أرباب الآفات والعاوهات والمشوهين والعاطفين أو غير ذلك مما يدفع الناس إلى التخلص لعموم قوله تعالى «ولا تقتلوا النفس التي حرم الله إلا بالحق» ولما ثبت من بيان النبي ﷺ ذلك وتوكيده من قوله «لا يحل دم امرء مسلم إلا بإحدى ثلاث النفس بالنفس والثيب الزاني والتارك لدینه المفارق للجماعة» رواه البخاري ومسلم ولإجماع الأمة على أن الاعتداء على ما ذكر معصية وأنه يجب فيه

القصاص أو الديمة والكافارة حسب نوع الجناية بل ينبغي لأولياء أمرهم من الآباء والأمهات ومن يقوم مقامهم أن يرعوهم ويسعوا في علاجهم رجاء الشفاء أو تخفيف المرض والآلام ويصبروا على ما أصابهم رجاء المثوبة والأجر من الله فإن الشريعة جاءت بالحث على التداوي مع التوكل على الله ورجاء النفع منه وأمرت بالصبر على البلاء وحرمت اليأس من روح الله والقنوط من رحمته وكم من مريض شخص داؤه وعرف دواؤه وأمل فيه الشفاء فواته منيته رغم عناءه معالجيها . فإنه لا ييأس من روح الله إلا القوم الكافرون ولا يقنط من رحمته إلا الضالون .

قال العلامة ابن القيم رحمه الله في كتابه زاد المعاد في هدى خير العباد:

فصل روى مسلم في صحيحه من حديث أبي الزبير عن جابر بن عبد الله عن النبي ﷺ أنه قال لكل داء دواء فإذا أصيب دواء الداء برأ بإذن الله عز وجل وفي الصحيحين عن عطاء عن أبي هريرة قال قال رسول الله ﷺ ما أنزل الله من داء إلا أنزل له شفاء وفي مسنده الإمام أحمد من حديث زياد بن علاء أن أسامة بن شريك قال كنت عند النبي ﷺ وجاءت الأعراب فقالوا يا رسول الله أنتداوى فقال نعم يا عباد الله تداوروا فإن الله عز وجل لم يضع داء إلا وضع له شفاء غير داء واحد قالوا ما هو قال المحرم وفي لفظ: إن الله لم ينزل داء إلا أنزل له شفاء علمه من علمه وجهله وفي المسند من حديث ابن مسعود يرفعه أن الله عز وجل لم ينزل داء إلا أنزل له شفاء علمه من علمه وجهله من جهله وفي المسند والسنن عن أبي خزامة قال قلت يا رسول الله أرأيت رقى نسترقيها ودواء نتداوي به وتقاة نتفقيها هل ترد من قدر الله شيئاً فقال هي من قدر الله . فقد تضمنت هذه الأحاديث إثبات الأسباب والمبنيات وإبطال قول من أنكرها ويجوز أن يكون قوله لكل داء دواء على عمومه حتى يتناول الأدواء القاتلة والأدواء التي لا يمكن طبيباً أن يبرئها ويكون الله عز وجل قد جعل لها أدوية تبرئها ولكن طوى علمها عن البشر ولم يجعل لهم إليه سبيلاً لأنه لا علم للخلق إلا ما علمهم الله وهذا علق النبي ﷺ الشفاء على مصادفة الدواء للداء فإنه لا شيء من المخلوقات إلا له ضد وكل داء له ضد من الدواء يعالج بضده فعلى

النبي ﷺ البرء بموافقة الداء للدواء وهذا قدر زائد على مجرد وجوده فإن الدواء متى جاوز درجة الداء في الكيفية أو زاد في الكمية على ما ينبغي نقله إلى داء آخر ومتى قصر عنها لم يف بمقامته وكان العلاج قاصراً ومتى لم يفع المداوى على الدواء لم يحصل الشفاء ومتى لم يكن الزمان صالحًا لذلك الدواء لم ينفع ومتى كان البدن غير قابل له أو القوة عاجزة عن حله أو ثم مانع يمنع من تأثيره لم يحصل البرء لعدم المصادفة ومتى ثبت المصادفة حصل البرء ولا بد وهذا أحسن المحملين في الحديث والثاني أن يكون من العام المراد به الخاص لا سبيلاً والداخل في اللفظ أضعاف أضعف الخارج منه وهذا يستعمل في كل لسان ويكون المراد أن الله لم يضع داء يقبل الدواء إلا وضع له دواء فلا يدخل في هذا الأدواء التي لا تقبل الدواء وهذا كقوله تعالى في الريح التي سلطها على قوم عاد ﴿ تدمر كل شيء بأمر ربيها ﴾ أي كل شيء يقبل التدمير ومن شأن الريح أن تدمره ونظائره كثيرة وعلى الأطباء أن يكونوا أعواناً للأباء والأمهات على علاج مريضهم أملاً في شفائهم أو تخفيف آلامه وبلاه وأن يحتسبوا في ذلك ولا يملوا من كثرة تردد المريض ولا تضيق صدورهم من طول أمد العلاج ولا يأسوا من حسن العاون فإن الأمور بيد الله يصرفها كيف يشاء ولا يمنعهم من ذلك استحكام الداء واستغلاق العلاج وتوقع الموت والهلاك فكم من مريض استعصى داؤه واستفحلا أمره فوهب الله له الشفاء وكم من مريض شخص داؤه وعرف داؤه وأمل فيه الشفاء فوافته منيته رغم عنابة معالجه ولا تحملنهم المهارة في الطب وكثرة تجاربهم فيه على أن يجعلوا من ظنونهم حسب ما لديهم من أسباب قطعاً وأن يجعلوا من توقعاتهم واقعاً فكم من ظنون كذبت ومن توقعات أخطأت وللعلماء أنا وإن أمرنا بالأخذ بالأسباب فالشفاء من الله وحده مسبب الأسباب وعلم الآجال إليه وحده لا يعلمها إلا هو وعلى ولی الأمر العام أن يهتم وسائل العلاج من أطباء وأجهزة ومستشفيات ونحو ذلك فالجميع راع ومسئول عن رعيته كل في حقله وميدانه بقدر ما آتاه الله من طاقة علمية أو مادية أو عملية كما أرشدنا إلى ذلك رسول الله ﷺ وعليهم جميعاً أن يحسدوا فإن الله كتب الإحسان على كل شيء وهو سبحانه يحب المحسنين .

فليس لهم أن يتعلقون في ترك العلاج والإهمال فيه والإعراض عن الأخذ

بأسباب الشفاء بما ثبت عن ابن عباس رضي الله عنها أن النبي ﷺ قال: (عرضت على الأمم فرأيت النبي ومعه الرهط والنبي ومعه الرجل والرجلان والنبي وليس معه أحد إذ رفع لي سواد عظيم فقلت إنهم أمتي فقيل لي هذا موسى وقومه فنظرت فإذا سواد عظيم فقيل لي هذه أمتك ومعهم سبعون ألفاً يدخلون الجنة بغير حساب ولا عذاب ثم نهى فدخل منزله فخاص الناس في أولئك فقال بعضهم فلعلهم الذين صحروا رسول الله ﷺ وقال بعضهم فلعلهم الذين ولدوا في الإسلام فلم يشركوا بالله شيئاً وذكروا أشياء فخرج عليهم رسول الله ﷺ فأخبروه فقال لهم الذين لا يسترون ولا يكتون ولا يتظرون وعلى ربهم يتوكلون فقام عكاشه بن محسن فقال أدع الله أن يجعلني منهم فقال: أنت منهم ققام رجل آخر فقال أدع الله أن يجعلني منهم فقال: سبقك بها عكاشه) رواه البخاري ومسلم واللقط له والنسائي والترمذى. لما بين الفريقين من الفرق بين فإن السبعين ألفاً الذين يدخلون الجنة بغير حساب ولا عذاب قد تركوا أسباباً مادية قد كرهها النبي ﷺ وأسباباً معنوية قد يكون في جنسها شوائب شرك إلى أسباب روحية هي التوكل على الله ودعائه سبحانه تضرعاً وخفية ولأسباب المعنوية من التأثير بإذن الله في أنواع من الأمراض والبرء منها ما ليس للأسباب المادية فهم لم يتركوا الأخذ بالأسباب مطلقاً وإنما اختاروا منها نوعاً طابت به نفوسهم وأثروه على غيره مع إخلاص وصدق في التوكل على الله وصبر على البلاء ولم يستسلموا للأمراض يائسين من الشفاء ولم يذكر النبي ﷺ أنهم تركوا جميع الأسباب المادية المباحة وقد ثبت في الحديث «إنما الأعمال بالنيات وإنما لكل أمرٍ ما نوى» بخلاف من سئل عنه من الحمل والأطفال ذوي الآفات والأمراض المستعصية فإن أحواهم ومقاصد من يليهم من الآباء والأمهات ونحوهم تختلف عن حال أولئك ومقاصدهم من جهة الإعراض عن الأسباب مطلقاً مادية ومعنوية لا يأساً من الشفاء ومن جهد المقصود إلى الراحة من المريض وإراحته لضيق الصدر من القيام عليه والسامة من طول علاجه مع اليأس من الوصول إلى نتيجة لا للتوكل على الله والصبر على البلاء والأمل في الشفاء من الله سبحانه وتعالى وأن في وجود المتخلفين عقلياً والمعوقيين وذوي الأمراض المزمنة عبراً للمعياض وذكري وموعظة دلاله على عظيم حكمة الله

سبحانه وقدرته على ما يشاء وعظم نعمته على من سلم من هذه الأمراض
فيشكّره سبحانه ويلتزم طاعته.

وبالله التوفيق وصلى الله على نبينا محمد وآلـه وصحبه.

اللجنة الدائمة للبحوث العلمية والإفتاء

عضو	نائب رئيس اللجنة	رئيس
_____	ساهر الرزاق عفيفي	_____

عبدالله بن قعود عبدالله بن غديان عبد الرزاق عفيفي عبد العزيز بن عبدالله بن باز

الملحق رقم (٣) عصمة دم الجنين المشوه

بحث فضيلة الدكتور محمد الحبيب بن الخوجة
أمين عام جمع الفقه الإسلامي، ومفتي تونس (سابقاً)

الحمد لله مستحق الحمد العزيز الرحيم، القوي المتن، مالك الملك فلا يخرج عن ملكه شيء من الموجودات أعيانها وأفعالها، كلها في قبضته، قد توزعها بقدرته وحكمته فضله وعدله فسبحان الله رب العالمين.

والحمد لله أوف الحمد وأتمه وأكمله، حداً يسع كل معلوم ويشمل كل مقدور فلا يختلف عن ذلك شيء من نعمه السابعة وحكمه البالغة التي اكتفت بمشيئته ولطفه ورحمته وفضله هذا الوجود عامة في ماضيه وحاضره ولا حقه فلا نحصي ثناء عليه ولا شكرأ هو كما أثني على نفسه.

ونصل إلى وسلم على عبده ورسوله محمد سيد المرسلين وإمام المتدين وخاتم النبيين وحجة رب العالمين، أعرف الناس بربه وأخشاهم له وأقربهم منه وأحبهم إليه وأعلاهم منزلة لديه بما خصه به تعالى من مناقب ومنحه من سجاياه وطبعه عليه من خلق وشرح صدره به من حكمة وملأ قلبه به من علم لدني فما زال يدعوا إلى ربه عن يقين وبصيرة يحمل الأمانة ويبلغ الرسالة حتى أتاه اليقين.

وهذا كتاب الله الكريم والستة النبوية الشريفة يوجهان الإنسان في حياته ويحملانه على الاستبصر والتدبّر ويضعانه أمام آيات الله في الآفاق: ﴿وَمِنْ آيَاتِهِ أَنْكَ تُرِيُ الْأَرْضَ خَاشِعَةً فَإِذَا أَنْزَلْنَا عَلَيْهَا الْمَاءَ اهْتَرَتْ وَرَبَّتْ إِنَّ الَّذِي أَحْيَاهَا لِمَحْيِي الْمَوْتِ﴾^(١) ثم يضعانه أمام نفسه ترقياً به إلى مرتبة إدراك الألوهية ومعرفة

. ٣٩ . (١) فصلت:

أسرار الخالقية والتسليم والإيمان بوجود الواحد الأحد الخالق الباريء المصور الذي بيده كل شيء وهو على كل شيء قادر فيخاطبه الله جل شأنه بقوله: ﴿ وَفِي الْأَرْضِ آيَاتٌ لِّلْمُوقِنِينَ وَفِي أَنفُسِكُمْ أَفْلَامٌ تَبَصِّرُونَ ﴾^(١) إِيجَادُ مِرَاحِلِ التَّكْوِينِ الْعَجِيبِ لِلْبَشَرِ إِذَا خَلَقَهُ اللَّهُ أَطْوَارًا وَمِيزَ كُلَّ طَورٍ عَنْ غَيْرِهِ وَكُلَّ مَرْحَلَةٍ عَنْ سَوَاهَا . وقد كشفت هذه الآية الكريمة كما قال العلامة شيخ الإسلام محمد الطاھر بن عاشور تغمدہ الله برحمته «عن تفرد الله سبحانه بالآلهية إذ لا يقدر على إيجاد مثل الإنسان غير الله تعالى . فإن بوطن أحوال الإنسان وظواهرها عجائب من الانتظام والتناسب . وأعجبها خلق العقل وحركاته ، واستخراج المعاني ، وخلق النطق والإلهام إلى اللغة ، وخلق الحواس ، وحركة الدورة الدموية ، وانتساق الأعضاء الرئيسية وتفاعلها ، وتسوية المفاصل والعضلات والأعصاب والشرايين وحالها بين الارتفاع واليابس فإنه إذا غالب عليهما التيسير جاء العجز وإذا غالب الارتفاع جاء الموت^(٢) .

وبهذا الإبداع في الخلق وما يتصل به من خصائص ودقائق نطق آيات كريمة كثيرة منها: ﴿ مَا لَكُمْ لَا تَرْجُونَ لِلَّهِ وَقَارًا وَقَدْ خَلَقْتُمْ أَطْوَارًا ﴾^(٣) من سورة نوح ، قوله عز وجل : ﴿ الَّذِي أَحْسَنَ كُلَّ شَيْءٍ خَلْقَهُ وَبِدَا خَلْقَ الْإِنْسَانَ مِنْ طِينٍ ، ثُمَّ جَعَلَ نَسْلَهُ مِنْ سَلَالَةِ مَاءِ مَهِينٍ ، ثُمَّ سُوَّاهُ وَنَفَخَ فِيهِ مِنْ رُوحِهِ وَجَعَلَ لَكُمُ السَّمْعَ وَالْأَبْصَارَ وَالْأَفْتَدَةَ قَلِيلًا مَا تَشَكَّرُونَ ﴾^(٤) ، قوله سبحانه: ﴿ يَا أَيُّهَا الْإِنْسَانُ مَا غَرَّكَ بِرَبِّكَ الْكَرِيمِ الَّذِي خَلَقَكَ فَسُوَّاكَ فَعَدَلَكَ فِي أَيِّ صُورَةِ مَا شَاءَ رَبِّكَ ﴾^(٥) ، قوله عز وجل : ﴿ وَصَوَّرْتُمْ فَأَحْسَنَ صُورَكُمْ وَرَزَّقْتُمْ مِنَ الطَّيِّبَاتِ ﴾^(٦) ، قوله تعالى: ﴿ هُوَ الَّذِي يَصُورُكُمْ فِي الْأَرْحَامِ كَيْفَ يَشَاءُ ﴾^(٧) .

(١) الذاريات: ٢٠ - ٢١.

(٢) ابن عاشور. التحرير والتنوير: ٢٦، ٣٥٣ - ٣٥٤.

(٣) نوح: ١٤.

(٤) السجدة: ٧ - ٩.

(٥) الانفطار: ٦ - ٨.

(٦) غافر: ٦٤.

(٧) آل عمران: ٦.

(٨) آل عمران: ٦.

فَاللَّهُ هُوَ الْخَالقُ وَحْدَهُ الْمَصْوُرُ الْمُبْدِعُ أَوْجَدَ الْإِنْسَانَ أَكْمَلَ إِيجَادَ، فَسَوَّاهُ أَحْسَنَ تَسْوِيَةً كَامِلَةً أَجْهَزَتْهُ مُتَنَاسِبَةً أَعْضَاؤُهُ فِي أَدْقَ صُورَةٍ وَأَبْدَعَهَا مُتَنَقْلًا بَهْ بَيْنَ الْكَوْنِ وَالْفَسَادِ فِي مَرْحَلَةِ الْعُمُرِ مِنْ سَلَالَةِ مِنْ طِينٍ كَانَتْ أَصْلَ خَلْقَتِهِ إِلَى نَطْفَةٍ مِنْ مَاءٍ مَهِينٍ أَوْ دُعَتْ فِي قَرَارِ مَكِينٍ. وَمِنْ طُورٍ إِلَى آخرٍ حَتَّى صَارَ مَضْغَةً فَخَلْقَةً كَامِلَةً الْمُقْوَمَاتِ بِدِيْعَةِ التَّرْكِيبِ. قَدْ جَعَلَ مِنْهَا الزَّوْجَيْنِ الذَّكَرَ وَالْأُنْثَى. وَنَفَخَ اللَّهُ فِيهَا مِنْ رُوحِهِ فَتَحَرَّكَ الْجَنِينُ فِي الرَّحْمِ تَحْرِكًا إِرَادِيًّا بِسَرِيَانِ الْلَّطِيفَةِ الرُّوحَانِيَّةِ فِي الْكِثْيَفَةِ الْجَسَدِيَّةِ. وَمِنْ جَنِينٍ إِلَى أَنْ خَرَجَ طَفْلًا ثُمَّ صَارَ فَقِي وَبَلَغَ أَشْدَهُ ثُمَّ صَارَ شَيْخًا. وَهُوَ فِي كُلِّ الْأَحْوَالِ يَجْدُ مِنَ الْعِنَايَةِ الْإِلَهِيَّةِ وَمِنْ كَمَالِ مَعْنَى الْرِّبُوبِيَّةِ لِطَائِفِ الْأَمْدَادِ الْمُتَوَالِيَّةِ الَّتِي تَحْقِقُ مَصْلِحَتِهِ وَتَوْفِرُ رَاحَتَهُ وَتُمْكِنُهُ مِنَ الْقِيَامِ لِلَّهِ بِالْعِبُودِيَّةِ.

قال ابن القيم: «إِذَا تَفَكَّرَ الْإِنْسَانُ فِي نَفْسِهِ اسْتَنَارتَ لَهُ آيَاتُ الْرِّبُوبِيَّةِ، وَسَطَعَتْ لَهُ أَنْوَارُ الْيَقِينِ، وَاضْمَحَلَتْ عَنْهُ غَمَرَاتُ الشُّكُّ وَالرِّيبِ، وَانْقَشَعَتْ عَنْهُ ظَلَمَاتُ الْجَهَلِ. فَإِنَّهُ إِذَا نَظَرَ فِي نَفْسِهِ وَجَدَ آثارَ التَّدِيرِ فِي قَائِمَاتِهِ، وَأَدَلةَ التَّوْحِيدِ عَلَى رَبِّهِ نَاطِقَاتِ، شَاهِدَةً لِمُدَبِّرِهِ، دَالَّةً عَلَيْهِ، مَرْشِدَةً إِلَيْهِ، إِذَا يَجْدُهُ مَكْوِنًا مِنْ قَطْرَةِ مَاءٍ: لَحْوًا مَنْضَدَّةً، وَعَظَامًا مَرْكَبَةً، وَأَوْصَالًا مَعْتَدِدَةً مَأْسُورَةً مَشَدَّدَةً بِعِجَالِ الْعَرُوقِ وَالْأَعْصَابِ. قَدْ قَمَطَتْ وَشَدَتْ بِجَلْدِ مَتِينٍ مَشْتَمِلٍ عَلَى ثَلَاثَمَائَةِ وَسَتِينِ مَفْصِلًا مَا بَيْنَ كَبِيرٍ وَصَغِيرٍ وَثَخِينٍ وَدَقِيقٍ، وَمَسْتَطِيلٍ وَمَسْتَدِيرٍ وَمَسْتَقِيمٍ وَمَنْحُنَ، وَشَدَتْ هَذِهِ الْأَوْصَالُ بِثَلَاثَمَائَةِ وَسَتِينِ عَرْفًا لِلَّاتِصالِ وَالْأَنْفَصالِ وَالْقَبْضِ وَالْبَسْطِ وَالْمَدِ وَالْأَضْمَمِ وَالصَّنَاعَةِ وَالْكِتَابَةِ»^(٩).

وَقَدْ صَوَرَ الْقُرْآنُ الْكَرِيمُ أَدْقَ أَطْوَارَ الْخَلْقِ وَتَارَاتِهِ الَّتِي أَلْمَعَنَا إِلَيْهَا بِقَوْلِهِ: «يَا أَيُّهَا النَّاسُ إِنْ كَتَمْتُ فِي رِبِّكُمْ مِنَ الْبَعْثِ إِلَيْنَا خَلَقْنَاكُمْ مِنْ تَرَابٍ ثُمَّ مِنْ نَطْفَةٍ ثُمَّ مِنْ مَضْغَةً مُخْلَقَةً وَغَيْرِ مُخْلَقَةٍ لَنَبِينَ لَكُمْ، وَنَقْرَ في الْأَرْحَامِ مَا نَشَاءُ إِلَى أَجْلِ مَسْمَى ثُمَّ نَخْرُجُكُمْ طَفْلًا ثُمَّ لَتَبْلُغُوا أَشْدَكُمْ وَمِنْكُمْ مَنْ يَتَوفَّ وَمِنْكُمْ مَنْ يَرُدُّ إِلَى أَرْذَلِ الْعُمُرِ لَكِي لَا يَعْلَمُ بَعْدَ عِلْمِ شَيْئًا»^(١٠)، ثُمَّ زَادَ ذَلِكَ تَفصِيلًا

(٩) ابن القيم. التبيان في أقسام القرآن: ٣٠٣، ٨٤.

(١٠) الحج: ٥.

وبياناً يستوجب الوقوف عند كل طور من أطوار الخلق الجنيني للتدبر والتفكير، في قوله عز وجل : « ولقد خلقنا الإنسان من سلاله من طين ثم جعلناه نطفة في قرار مكين ثم خلقنا النطفة علقة فخلقنا العلقة مضغة فخلقنا المضغة عظاماً فكسونا العظام لها ثم أنشأناه خلقاً آخر فتبارك الله أحسن الخالقين »^(١١).

ومن الآيات الكريمتين تبين لنا جملة أطوار التكوين . وقد وردت مفصلة متمايزة أيضاً في ما روي عن الإمام علي كرم الله وجهه من قوله في العزل يرد على من وصفه باللاؤد الصغير: « لا تكون مسؤولة حتى تمر على التارات السبع : تكون سلاله من طين ثم تكون نطفة ثم تكون علقة ثم تكون مضغة ثم تكون عظاماً ثم تكون لها ثم تكون خلقاً آخر . فقال عمر رضي الله عنه صدقتك أطال الله بقاءك »^(١٢).

فإذا أردنا أن نتبين الأطوار الجنينية من النطفة إلى الخلق الآخر ، وننظر إليها من قريب كما تبدو في الصور والأشرطة التي سجلها لنا العلماء ، ويؤكد حقيقتها بصفة دقيقة علم الأجيال الحديث وجدها :

أن النطفة تتشكل بصور ثلاث . فهي أولاً عبارة عن السائل المنوي أو نطفة الرجل ، والبيضة أو نطفة المرأة ، ثم بامتزاجها تتكون الأمشاج أو الزيجوت أي البيضة الملقة . قال تعالى : « هل أق على الإنسان حين من الدهر لم يكن شيئاً مذكوراً . إنما خلقنا الإنسان من نطفة أمشاج نبتليه فجعلناه سميناً بصيراً ». ويتم ذلك عادة في اليوم الرابع عشر من موعد بدء الحيونة الأخيرة وبه يكون الحمل . ويحدث التلقيح في الثالث الوحشي لقناة الرحم (أنابيب فاللوب) . وإثر حصول الإخصاب يحيط بالبيضة جدار سميك يقيها من أي تسرب من الخارج ثم تنشرط تلك البيضة الأمشاج إلى خلويتين وكل خلية إلى مئات الخلايا وت تكون منها توينة Morulla تحول إلى كرة جرثومية تدعى الأربعية (الكرة الجرثومية) Blastula Plastique^(١٣).

(١١) المؤمنون: ١٢ - ١٤.

(١٢) ابن رجب . جامع العلوم والحكم : ٤٦.

(١٣) د. البار . خلق الإنسان : ١٩١ - ٢٠٠.

وفي اليوم السادس من التلقيح تتكون العلقة وتتغزّل في اليوم السابع الأربعة في جدار الرحم محاطة بدم متجمد. وتت تكون لها طبقتان: الأديم الظاهر والأديم الباطن. وفي اليوم الثامن تتمايز خلايا طبقة الأديم الظاهر إلى بجموعتين: الأرومة الغاذية أو الخلايا الخلوية، والخلايا الموجهة المحددة المعالم والجدر. ويحدث مثل هذا التمايز في الأديم الباطن بتكون طبقي الإكتودرم الخارجي والإنتورم الداخلي، ويظهر شق صغير أعلى الطبقة الأولى مكوناً بدأة تجويف الأمينيون (السل) وفي اليوم التاسع يظهر شريط من الخلايا يمتد من الطبقة الداخلية ويتصل بخلايا الأديم المتوسط مكوناً كيس المح الأولى. وتتغزّل الأربعة بكمالها داخل الرحم وتنقل الفتحة الجدارية التي دخلت منها. وفي اليومين الحادي عشر والثاني عشر تحدث تغيرات في جدار الرحم وتظهر بدأة أول الدورة الدموية، ويتم الاتصال بين الجنين وبين الدورة الدموية الرحيمية. وقد يحدث نزيف من الرحم في اليوم الثالث عشر بسبب زيادة الدورة الدموية، وتتمو خلايا الأرومة الغاذية وتظهر الخملات الأولى. وفي اليوم الرابع عشر في نهاية الأسبوع الثاني يبدو الجنين ممثلاً في قرصين متلاصقين في الجزء الأمامي أي من جهة الرأس وكذلك في المنطقة المؤخرية. ومن اليوم الرابع عشر إلى اليوم الحادي والعشرين أي خلال الأسبوع الثالث يأخذ القلب البدائي في النبض وي تكون اللوح الجنيني ذي الثلاث طبقات وينمو التجويف المحيط بالجنين تجويف المشيمة، ويبقى الجنين معلقاً في هذا التجويف بواسطة المعلاق إلى الغشاء المشيمي المعلق أيضاً بجدار الرحم^(١٤).

وبين الحادي والعشرين إلى الثلاثين من يوم التلقيح تحول العلقة إلى مضغة وتظهر على السطح منها من جهة الرأس الكتل البدنية واحدة من كل جانب، ثم يتواتي ظهورها من الرأس إلى مؤخرة الجنين، وترتسم على الكتلة جملة شقوق تقسمها إلى قطاعات. ويبلغ عدد الكتل عند اكتمالها من اثنين وأربعين إلى خمس وأربعين كتلة من كل جانب. ويكون ترتيب ظهورها على النحو التالي: أولاً: الكتل الأربع الأولى العليا وهي الكتل المؤخرية ثم على

(١٤) د. البار. خلق الإنسان: ٢٠١-٢٤٢.

التعاقب الكتل الشمان العنقية فالاثنتا عشر الصدرية فالكتل الخمس القطنية فالكتل الخمس العجزية فالكتل الشمان إلى العشرة العصعصية. وفي أثناء ظهور الكتل البدنية الأخيرة أي ما بين الأربعين الخامن والسابع تكون الكتل الأولى قد تمايزت إلى قطع هيكليّة عظمية وقطع عضلية. وتظهر بذلك بدايات العمود الفقري، وعلى أساس ظهور هذه الكتل يستطيع العلماء أن يحدّدوا أيام عمر الجنين. وفي هذه الفترة التحولية الثالثة التي أسميناها المضغة وبخاصة في ما بين ٢١ - ٢٨ يوماً يبدأ الجهاز العصبي في التكون. ويتحلّق جذع الدماغ الذي سيتحكم في التنفس. فإذا بلغ الجنين خمسة وثلاثين يوماً تكونت الأطراف العليا وإذا بلغ اثنين وأربعين يوماً ظهرت الأطراف السفلية وبعد أسبوع واحد من بدوها تكون العضلات في العليا والسفلى على التعاقب. وتكون الدورة الدموية وينبدأ القلب في العمل في نهاية الأسبوع السادس وبداية الأسبوع إلى آخر العمر. وتتميز الغدة التناسلية إذا كانت خصبة في اليوم الثالث والأربعين وتتأخر عن ذلك قليلاً إذا كانت مبيضاً^(١٥).

فسبحان الخالق العليم الباري المصور الحكيم الذي شمل ابن آدم من يوم خلقه و بدايات تكونه بأسرار عنايته وكريم رعايته. حدثنا خ عن مسدد قال نا حماد عن عبيد الله بن أبي بكر عن أنس عن النبي ﷺ قال: «إِنَّ اللَّهَ عَزَّ وَجَلَّ وَكُلُّ بَالرَّحْمِ مَلِكًا يَقُولُ: يَا رَبَّ نَطْفَةٍ، يَا رَبَّ عَلْقَةٍ، يَا رَبَّ مَضْغَةٍ. إِنَّمَا أَرَادَ أَنْ يَقْضِي خَلْقًا قَالَ: أَذْكُرْ أَمْ أَنْشَأْ؟ أَشْقَى أَمْ سَعِيدْ؟ فَمَا الرِّزْقُ؟ وَالْأَجْلُ؟ فَيَكْتُبُ فِي بَطْنِ أُمِّهِ»^(١٦).

ومثله حديث حذيفة بن أوسيد يرويه م: «إِذَا مَرَّ بِالنَّطْفَةِ ثَنَانٌ وَأَرْبَعُونَ لِيَلَةً بَعْثَ اللَّهِ إِلَيْهَا مَلِكًا فَصُورَهَا وَخَلَقَ سَمْعَهَا وَبَصَرَهَا وَجَلَدَهَا وَلَحَمَهَا وَعَظَامَهَا ثُمَّ قَالَ يَا رَبَّ أَذْكُرْ أَمْ أَنْشَأْ فَيَقْضِي رَبُّكَ مَا يَشَاءُ»^(١٧).

وفي هذا من مظاهر المن العلوية واللطائف الربانية ما فيه إذ يأتي الملك

(١٥) د. البار. خلق الإنسان: ٢٤٣ - ٢٧٦.

(١٦) ابن حجر. الفتح: ١، ٤١٨، ١٧، ٣١٨.

(١٧) النووي على مسلم: ١٦، ١٩٣.

بإذن ربه إلى الرحم التي وكل بها من اليوم الأول ليشرف على أطوار الخلق ويتابع مراحل التكوين، فإذا تم الخلق الأول تدخل الملك ثانية فسأل ربه عن جنس الجنين ويقضي ربك ما يشاء.

وإثر ذلك وفي الأسبوع الثامن على التحديد يتم تكوين الوجه، ويخلق الله السمع والبصر، ويزداد الجنين بعد ذلك نمواً وتكامل أعضائه، حتى إذا بلغ الأسبوع السادس عشر أي قرب نهاية الشهر الرابع أو نحو المائة والعشرين يوماً بدأ الخلق الآخر ويستمر ذلك إلى الأسبوع العشرين فيتم في ذلك الطور تكون المخ والمناطق المخية العليا والخلايا العصبية. ويرزق الإنسان بل الجنين في هذه الفترة كل الأجهزة التي يحتاجها في حياته وتقوم عليها أفعاله الإنسانية وتصرفاته الإرادية ويكون له بها الإحساس والتفكير والذاكرة والخيال ونحو ذلك^(١٨). وهذا الطور الجديد طور الخلق الآخر هو الذي يكمل به الخلق ويأتي فيه الملك أيضاً وتتفتح فيه الروح. يشهد لذلك حديث عبد الله ابن مسعود. قال: «نا رسول الله ﷺ - وهو الصادق المصدق - قال: إن أحدكم يجمع في بطن أمه أربعين يوماً، ثم علقة مثل ذلك، ثم يكون مضعة مثل ذلك، ثم يبعث الله ملكاً فيؤمر بأربع: برزقه وأجله، وشقي أو سعيد، ثم ينفح فيه الروح...»^(١٩).

ونحن وإن كان ليس من موضوعنا هنا في هذا المقام أن نورد كل أحاديث الباب ونقارن بينها ونحاول الجمع بين ما ظاهره التباين والتقابل منها مثلاً فعل ابن القيم^(٢٠) وابن حجر^(٢١) وابن رجب^(٢٢) والدكتور البار^(٢٣)، لكننا نؤكد بحسب ما قدمنا أن التخليق يتم في مرحلة مبكرة في الأربعين الأولى وبداية الأربعين الثانية، وأن تمامه بتكوين المخ والجهاز العصبي يقع في نهاية الأربعين

(١٨) د. البار. التشوهات الخلقية في الجنين: مرحلة ما بعد ١٢٠ يوماً: ٤٢ - ٤٧.

(١٩) ابن حجر. فتح الباري: ١١، ٤٧٧، ٨٢، ١.

(٢٠) ابن القيم. التبيان: ٣٤٥، ١٠٤. طريق المحرفين: ٧٤.

(٢١) ابن حجر. الفتح: ١١، ٤٧٧ - ٤٨٦.

(٢٢) ابن رجب. جامع العلوم: ٤٤ - ٥٢.

(٢٣) د. البار. خلق الإنسان: ٤٠٤ - ٣٩٠. التشوهات الخلقية: ٦ - ٢٠.

الثالثة وبداية الأربعين الرابعة، وأن الجسم الجنيني بعد ذلك حتى الولادة لا يعرف إلا نمواً عادياً. وهكذا فإن الأطوار التي ذكرناها لتخليق الجنين والتي تفصل ما ورد التصريح به في الآيات الكريمة والأحاديث النبوية الشريفة غير دون شك بمراحل هي اثنان عند ابن القيم. نأخذ ذلك من قوله: «فإن قيل الجنين قبل نفخ الروح فيه هل كان فيه حركة وإحساس أم لا؟ قيل كان فيه حركة الاغتناء كالنبات ولم تكن حركة فهو واغتنائه بالإرادة فلما نفخت فيه الروح انضمت حركة حسيته وإرادته إلى حركة فهو واغتنائه»^(٢٤). وهي ثلاثة مراحل عند ابن سينا وعند الفخر الرازبي. قال د. البار في تحديد ذلك:

«إن الحياة التي تظهر في الجنين لها عدة مراحل:

١ - المراحل الأولى المبكرة (قبل الأربعين) وهي حياة للخلايا ويمكن تسميتها حياة خلوية.

٢ - مرحلة الأربعين وما بعدها. وهي حياة قد اكتملت فيها عناصر البقاء وتسمى الحياة النباتية Vegetative life وربما جاز تسميتها بالحياة الحيوانية.

وقد ذكر ابن سينا في الشفا ونقله عنه الفخر الرازبي في كتابة المباحث المشرقة^(٢٥) أن القوى النفسانية منقسمة إلى ثلاثة أقسام:

أ - النفس النباتية : وهي كمال أول لجسم طبيعي آلي من جهة ما تتولد وتغتلي.

ب - النفس الحيوانية : وهي كمال أول لجسم طبيعي آلي من جهة ما تدرك الجزيئات وتحرك بالإرادة.

ج - النفس الإنسانية : وهي كمال لجسم طبيعي آلي من جهة ما تفعل الأفعال الكائنة بالاختيار الفكري والاستبطاط بالرأي ومن جهة ما تدرك الجزيئات من الأمور الكلية.

(٢٤) ابن القيم. البيان: ٣٥١، ١٠٦.

(٢٥) الفخر الرازبي. المباحث المشرقة: ٢، ٢٢٧ - ٢٣٨.

ثم ذكر أن للنفس النباتية ثلاثة قوى:

- أ - القوة الغاذية : (وهي التي تغذى الجسم).
- ب - القوة المنمية : (وهي التي تسمح لنمو الجسم).
- ج - القوة المولدة : (وهي التي تسمح بإيجاد أجزاء مشابهة نتيجة انقسام الخلايا).

وذكر أن للنفس الحيوانية قوتين محركة ومدركة. وتنقسم المحركة إلى عدة أقسام وكذلك المدركة.

واعتبر سائر هذه القوى هي النفس الحيوانية.

٣ - مرحلة ما بعد ١٢٠ يوماً (الحياة الإنسانية).

وهي المرحلة الهامة التي تتكون فيها الخلايا العصبية في المخ وتكون في أوج نشاطها وتبدأ من الأسبوع السادس عشر (١٠٦ يوم) وتنتهي في الأسبوع العشرين (١٤٠ يوماً) وتشهد زيادة التكاثر والنمو للخلايا العصبية في فصي المخ، حيث توجد مراكز التحكم في الحركة والإحساس والكلام والمعرفة والتفكير والروية والذاكرة والعاطفة. أي كل المراكز التي يكون بها الإنسان إنساناً وبدونها يبقى في حياة أقرب إلى حياة النبات. فإذا ماتت خلايا فصي المخ ولم يبق إلا جذع الدماغ حياً كانت تلك الحياة حياة غير إنسانية بل تسمى حياة نباتية Vegetative life كما قد مر معنا في قصة كارين آن كرييان الأمريكية وسيسليلا بلاندي الإيطالية^(٢٦).

﴿هذا خلق الله فأروني ماذا خلق الذين من دونه بل الظالمون في ضلال مبين﴾^(٢٧).

أودع الله سبحانه النطفة الأمشاج كل عناصر الحياة، وجمع فيها كل خصائص الإنسان وسماته وشياته، وغرس فيها جميع الصفات الوراثية

(٢٦) د. البار. التشوهات الخلقية: ٤١ - ٤٢.

(٢٧) لقمان: ١١.

والمحكمة، وأعدها أياً إعداد لتسير بعد في أطوار التكوين الدقيقة ومراحل الخلق العجيبة، طوراً فطوراً ومرحلة إثر مرحلة وفق سنن الله الخالدة التي لا تتبدل ولا تتحرف ولا تختلف حتى إذا بلغت تلك النطفة غاية الإبداع في الصنع وصورها ربك فأحسن صورها رفعها جل جلاله عن المستوى الباقي والحيواني ونفع فيها من روحه لترتقي بهذا الخلق الآخر الخلق الجديد من سلاة الطين التي تشارك فيها الحيوان إلى حقيقة الإنسان الذي وهبه كل خصائص الارتقاء والكمال والعقل وجعله خليفة في الأرض.

وهذا الخلق السوي الباهر لا يمكن أن يوحى إلا بالتسليم للخالق بالألوهية والانقياد بجلاله بالعبودية، والإيمان به إيماناً خالصاً لا ينقضه شرك ولا يبطله زيف، ولا يعرض بالعبد إلى تعطيل الآيات ونقض ما أراده الله من الخلق. ولذلك نهى سبحانه عن قتل النفس وقتل الأولاد في آيات كثيرة فقال جل وعلا: ﴿ قُلْ تَعَالَوْا أَتُلَّ مَا حَرَمَ رَبُّكُمْ عَلَيْكُمْ أَلَا تَشْرِكُوا بِهِ شَيْئاً وَبِالْوَالِدِينِ إِحْسَانًا وَلَا تَقْتِلُو أَوْلَادَكُمْ مِنْ إِمْلَاقِ نَحْنُ نَرْزُقُكُمْ وَإِيَّاهُمْ وَلَا تَقْرِبُوا الْفَوَاحِشَ مَا ظَهَرَ مِنْهَا وَمَا بَطَنَ وَلَا تَقْتُلُو النَّفْسَ الَّتِي حَرَّمَ اللَّهُ إِلَّا بِالْحَقِّ ذَلِكُمْ وَصَاحِبُكُمْ بِهِ لَعْنَكُمْ تَعْقِلُونَ ﴾^(٢٨)، وقال سبحانه: ﴿ وَلَا تَقْتِلُو أَوْلَادَكُمْ خُشْبَةً إِمْلَاقَ نَحْنُ نَرْزُقُهُمْ وَإِيَّاكُمْ إِنْ قَتَلُوكُمْ كَانَ خَطْبًا كَبِيرًا ﴾^(٢٩)، وقال عز وجل: ﴿ وَلَا تَقْتُلُو النَّفْسَ الَّتِي حَرَّمَ اللَّهُ إِلَّا بِالْحَقِّ وَمَنْ قُتِلَ مُظْلِمًا فَقَدْ جَعَلَنَا لَوْلَيْهِ سُلْطَانًا فَلَا يُسْرِفُ فِي الْقَتْلِ إِنَّهُ كَانَ مُنْصُورًا ﴾^(٣٠)، وقال تعالى: ﴿ يَا أَيُّهَا النَّبِيُّ إِذَا جَاءَكُ الْمُؤْمِنَاتُ يَبْأَسْنَكُ عَلَى أَنْ لَا يُشْرِكُنَ بِاللَّهِ شَيْئاً وَلَا يُسْرِقُنَ وَلَا يَزِينَنَ وَلَا يَقْتُلُنَ أَوْلَادَهُنَّ ﴾ الآية^(٣١). وقد توعد سبحانه من قتل النفس بعقوبات دنيوية وأخروية ﴿ وَمَنْ يَقْتُلْ مُؤْمِنًا مَتَعَمِّداً فَجَزاؤُهُ جَهَنَّمُ خَالِدًا فِيهَا وَغَضْبُ اللَّهِ عَلَيْهِ وَلَعْنُهُ أَعْدَدَ لَهُ عَذَاباً عَظِيْماً ﴾^(٣٢).

(٢٨) الأنعام: ١٥١.

(٢٩) الإسراء: ٣١.

(٣٠) الإسراء: ٣٣.

(٣١) المحتضة: ١٢.

(٣٢) النساء: ١٣.

وقد عدَّ أئمَّةُ المُسْلِمِينَ وفُقَهَائِهِمُ الإِجْهَاضَ مِنْ أَنْوَاعِ القُتْلِ ورَتَبُوا عَلَيْهِ أَحْكَامًا. وَالإِجْهَاضُ وَيُقَالُ أَيْضًا لِلإِسْقَاطِ وَالطَّرْحِ وَالإِمْلاصِ عِبَارَةٌ عَنِ إِلَقاءِ الْحَمْلِ نَاقِصِ الْخَلْقِ أَوْ نَاقِصِ الْمَدَةِ تَلَاقِيًّا أَوْ بِفَعْلٍ فَاعِلٍ^(٣٣). وَلَا يَخْتَلِفُ تَعْرِيفُهُ عَنْ هَذَا لَدِى الْفُقَهَاءِ وَهُوَ عِنْدَ الْأَطْبَاءِ عِبَارَةٌ عَنِ خَرْجِ مُحْتَوِياتِ الرَّحْمِ قَبْلِ اثْنَيْ عَشْرِينَ أَسْبُوعًا تَحْسِبُ مِنْ آخِرِ حِيْضَةِ حَاضِتِهِ الْمَرْأَةُ أَوْ ٢٠ أَسْبُوعًا مِنْ لَحْظَةِ تَلْقِيَحِ الْبَيْضَةِ بِالْحَيْوانِ الْمَنْوِيِّ^(٣٤).

وَطَبِيعِيِّ عِنْدَمَا نَأْخُذُ فِي الاعتِبَارِ الْمَراحلُ الَّتِي أَشْرَنَا إِلَيْهَا وَالَّتِي يَرِبُّ بِهَا الْحَمْلُ فِي بَطْنِ أَمِّهِ أَنْ نَجِدَ اخْتِلَافًا وَفَرْقًا بَيْنَ مَوَاقِفِ الْفُقَهَاءِ مِنِ الإِجْهَاضِ فِي بَعْضِهَا لِتَبَيْنِ التَّقْدِيرَاتِ وَالاعتِبَاراتِ الَّتِي عَلَى أَسَاسِهَا اتَّبَعَنَا الْخَلْفُ بَيْنَهُمْ.

وَإِذَا كَانُوا قَدْ أَجْعَلُوا عَلَى تَحْرِيمِ الإِجْهَاضِ إِذَا دَخَلَ الْجَنِينُ الْمَرْحَلَةَ الْإِنْسَانِيَّةَ أَيْ بَعْدَ اكْتِمَالِ التَّخْلُقِ وَنَفْخِ الرُّوحِ فِيهِ وَبِلُوغِهِ مَائَةِ وَعَشْرِينَ يَوْمًا، وَعِدُوهُ جُرْيَةُ قَتْلِ وَجَنَاحَيَّةُ عَلَى حِيِّ مُتَكَامِلِ الْخَلْقِ ظَاهِرُ الْحَيَاةِ لَا يَحْلِلُ ارْتِكَابُهَا^(٣٥)، فَإِنْ بَعْضُهُمْ قَدْ حَمِلَ ذَلِكَ عَلَى إِطْلَاقِهِ حَتَّى قَالَ ابْنُ عَابِدِينَ: «لَوْ كَانَ الْجَنِينُ حَيًّا، وَيَنْخُشُ عَلَى حَيَاةِ الْأَمِّ مِنْ بَقَائِهِ، فَإِنَّهُ لَا يَجِدُ تَقْطِيعَهُ لَأَنَّ مَوْتَ الْأَمِّ بِهِ مَوْهُومٌ. فَلَا يَجِدُ قَتْلَ آدَمِيًّا لِأَمْرِ مَوْهُومٍ»^(٣٦) وَالبعْضُ الْآخَرُ وَهُمْ مِنَ الْمُتَأْخِرِينَ ذَهَبُوا إِلَى جَوَازِ إِسْقَاطِهِ إِذَا ثَبِّتَ مِنْ طَرِيقِ مَوْثُوقٍ بِهِ أَنَّ بَقَاءَهُ بَعْدَ تَحْقِيقِ حَيَاةِ يَؤْدِي لَا حَمَالَةً إِلَى مَوْتِ الْأَمِّ. وَعَلَلُوا ذَلِكَ بِأَنَّ الشَّرِيعَةَ بِقَوَاعِدِهَا الْعَامَّةَ تَأْمُرُ بِارْتِكَابِ أَنْفُضِ الْضَّرَرِينَ، وَأَنَّهُ لَا يَجِدُ أَنْ يَضْحَى بِالْأَمِّ وَهِيَ

(٣٣) الموسوعة الفقهية بالكويت: ٢، ٥٦.

(٣٤) د. البار. خلق الإنسان: ٤٣١.

(٣٥) الشرح الكبير مع حاشية الدسوقي: ٢، ٢٦٧. حاشية الرهوني: ٣/٢٦٤. ابن رشد. البداية: ٢، ٣٤٧.

البحر: ٨، ٢٣٣، حاشية ابن عابدين: ١/٦٠٢، ٥/٣٧٨. فتح القدير: ٢، ٤٩٥.

نهاية المحتاج: ٨، ٤١٦. حاشية الجمل: ٥، ٤٩٠. حاشية البجيرمي: ٣، ٣٠٣.

الاصفاف: ١، ١٨٦. الفروع: ١، ١٩١. المغني: ٧، ٨١٥.

المحل: ١١، ٣١-٢٩. البحر الزخار: ٧، ٣٥٦. الروضة البهية: ٢، ٤٤٤. شرح النيل: ٨، ١١٩.

(٣٦) ابن عابدين: ١، ٦٠٢.

الأصل وقد استقرت حياتها ولها خط مستقل في الحياة ولها حقوق وعليها حقوق في سبيل إنقاذ الجنين وإن كان مكتمل الخلق لأنه الفرع ولم تستقل حياته ولم يحصل على شيء من الحقوق والواجبات^(٣٧).

وأما قبل ذلك أي عندما يكون الجنين في المرحلة الخلوية، أي في حالي النطفة والعلوق قبل الأربعين يوماً من الإخصاب أو بعدها أي في المرحلة الباباتية الواقعة ما بين الأربعين يوماً والمائة وعشرين يوماً فإن الفقهاء اتجهوا في ذلك وجهات متعددة.

الوجهة الأولى تحرير الإجهاض في كلا الطورين السابقين وهو مذهب المالكية. قال الدردير: «لا يجوز» أي يحرم «كما يفيده السياق إخراج المي المتكون في الرحم ولو قبل الأربعين». قال الدسوقي: «وهذا هو المعتمد»^(٣٨) ويزيد تأكيداً لذلك قول ابن رشد: «إن مالكاً قال كل ما طرحته المرأة من مضغة أو علقة مما يعلم أنه ولد ففيه الغرة» وقال: «على أن مالكاً استحسن في إسقاط الجنين الكفارة ولم يوجبه لتردده بين العمد والخطأ فيه»^(٣٩) وهذا هو المتوجه من مذهب الشافعية وفاماً لابن العماد وغيره^(٤٠) وهو رأي الإمام الغزالي: الاستجهاض والوأد جنائية على موجود حاصل، فأول مراتب الوجود وضع النطفة في الرحم فيختلط بماء المرأة إفسادها جنائية، فإن صارت علقة أو مضغة فالجنائية أفحش، فإن نفخت الروح واستقرت الخلقة زادت الجنائية تفاحشاً^(٤١).. وبهذا الرأي أخذ الحنابلة. ذكر ابن الجوزي وهو ظاهر كلام ابن عقيل وابن قدامة^(٤٢).

الوجهة الثانية القول بكراهته. وهو رأي بعض الحنفية. نقل عن الذخيرة: «لو أرادت إلقاء قبل مضي زمن ينفح فيه الروح هل يباح لها ذلك

(٣٧) محمود شلتوت. الفتاوى: ٢٩٠.

(٣٨) الشرح الكبير. حاشية الدسوقي: ٢، ٢٦٦ - ٢٦٧.

(٣٩) ابن رشد. البدایة: ٢، ٣٤٨.

(٤٠) الإقناع: ٤، ٤٠.

(٤١) الغزالي. الإحياء: ٢، ٤٧ - ٤٨.

(٤٢) الإنصاف: ١، ٣٨٦. المغني: ٧، ٨١٦.

أم لا؟ اختلفوا فيه وكان الفقيه علي بن موسى يقول إنه يكره، فإن الماء بعدما وقع في الرحم مآل الحياة فيكون له حكم الحياة كما في بحث صيد الحرم^(٤٣) وبهذا الرأي أخذ ابن وهب كما في الظهيرية. وإليه جنح بعض المالكية فيما قبل الأربعين يوماً^(٤٤). وصرح الرملي من الشافعية بمثله في قوله: «لا يقال في الإجهاض قبل نفخ الروح إنه خلاف الأولى، بل محتمل للتزييه والتحريم. ويقوى التحريم فيها قرب من زمن النفح لأنه جريمة»^(٤٥).

الوجهة الثالثة وهي أوسعها: القول ببابحة الإجهاض مطلقاً لعذر ولغير عذر قبل نفخ الروح. وهو مذهب بعض الحنفية. جاء في فتح القدير: ببابحة الإسقاط ما لم يتخلى منه شيء أي قبل نفخ الروح. ولا يكون ذلك إلا بعد مائة وعشرين يوماً. وهذا يقتضي أنهم أرادوا بالتخليق نفخ الروح ولا فهو غلط لأن التخلق يتحقق بالمشاهدة قبل هذه المدة^(٤٦) وبالإباحة المطلقة أيضاً ورد كلام اللخمي من المالكية فيها قبل الأربعين يوماً. ذكر ذلك الرهوني^(٤٧). ونص على مثله الشرواني فيما نقله من كلام المروزي من الشافعية^(٤٨). وبه قال أبو بكر بن أبي سعيد الغراتي فيما أجاب به الكراibiسي حين سأله عن رجل سقى جاريته شراباً لتسقط ولدتها. قال ما دامت نطفة أو علقة فواسع له ذلك إن شاء الله^(٤٩). وهو قول بعض الحنابلة أيضاً: إذا حصل الإسقاط في أول مدة الحمل. وقد أجازوا للمرأة شرب الدواء المباح لإلقاء النطفة لا العلقة. وقال ابن عقيل في تعليله: إن ما لم تحمله الروح لا يبعث^(٥٠).

الوجهة الرابعة القول ببابحة الإسقاط أيضاً ولكن لعذر. وهو مذهب

(٤٣) ابن عابدين: ٢، ٣٨٠.

(٤٤) الشرح الكبير حاشية الدسوقي: ٢، ٢٦٦ - ٢٦٧.

(٤٥) نهاية المحتاج: ٨، ٤١٦.

(٤٦) فتح القدير: ٢، ٤٩٥.

(٤٧) الرهوني: ٣، ٢٦٤.

(٤٨) الشرواني: ٦، ٢٤٨.

(٤٩) نهاية المحتاج: ٨، ٤١٦.

(٥٠) الفروع: ٦، ١٩١. غاية المتنبي: ١، ٨١. كشاف القناع: ٦، ٥٤.

أكثر الأحناف وهو مفاد ما ورد في الثانية في كتاب الكراهة حيث قال: «ولا أقول بالخلل إذ المحرم لو كسر ببعض الصيد ضمنه لأنه أصل الصيد فلما كان يأخذ بالجزاء فلا أقل من أن يلحقها إثم هنا إذا أسقطت بغير عذر»^(٥١). وبشأن إسقاط جنين السفاح قال الرملي: «لو كانت النطفة من زنى فقد يتخيل الجواز قبل نفخ الروح»^(٥٢) ونقل عن الزركشي أنه قال: «إن المرأة لو دعتها ضرورة لشرب دواء مباح يترتب عليه الإجهاض فينبغي أنها لا تضمن بسيبه»^(٥٣). وقال ابن وهبان: «إن إباحة الإسقاط محملة على حالة الضرورة»^(٥٤). وهذا يختلف باختلاف الزمان فليتبه له، إذ ليس كل عذر قام في بعض العصور يعتد به في عصر آخر ويعتمد. وقد تظهر من الضرورات والأعذار في العصور المتأخرة ما لم يذكره المتقدمون من الفقهاء أو ينصوا عليه فتقدر الأحكام بقدرها.

وتفصيل الوجهات التي ذكرناها يتعلق بصفة عامة بأحكام إسقاط الجنين السوي السليم وهو كما قال الدكتور باسلامة يمثل ٩٩٪ من عموم الولادات كما يتعلق أيضاً بالمعاقين وأصحاب التشوّهات الخلقية الذين تتراوح نسبتهم بين ١ - ١,٥٪^(٥٥). ولهؤلاء في مجتمعهم يمثلون حالات مرضية أو صوراً متولدة عن حالات مرضية تعرض للمرأة الحامل أو للرجل صاحب النطفة أو لكلا الطرفين. وقد عرف القدماء حالات كثيرة من الإجهاض التلقائي للأجنة المشوّهة التي تطرحها الأرحام ولكنهم لم يجدوا لها تفسيراً غير الإصابة ببعض الأمراض (السرطان) أو أسباب واضحة معلومة غير الضرب والاعتداء والإخافة ونحو ذلك. ويتطور الأحوال وتتغير الزمان وتقدم البحوث والتجارب والعلوم الطبية تبين للدارسين أن أخطر مرحلة لظهور التشوّهات الخلقية بالجنين هي الخامسة وأربعون يوماً الأولى من الحمل، وهي كما قدمنا أدق مراحل التكون والتخلق وأشدّها قابلية لتأثير الجنين بالإصابات التي تأتيه من الداخل أو من

(٥١) ابن عابدين: ٢، ٣٨٠.

(٥٢) نهاية المحتاج: ٨، ٤١٦.

(٥٣) حاشية البجيرمي: ٤، ١٢٩.

(٥٤) ابن عابدين: ٢، ٣٨٠.

(٥٥) د. باسلامة. الجنين نظائره وتشوهاته: ١.

الخارج وتسبب في طرحه ميتاً أو في تعطل جزء منه عن حركة النمو والتكونين^(٥٦).

وقد فصل العلماء القول في المؤثرات أو عوامل وأسباب التشوه الداخلية المعقنة والخارجية العامة، وقسموها إلى أربعة أنواع أساسية:

- ١ - الأسباب البيئية وتمثل ١٠٪ من مجموع حالات التشوه.
- ٢ - الأسباب الوراثية وتختلف نسبتها من ٣٠ - ٤٠٪ من مجموع الحالات.
- ٣ - الأسباب المتعددة البيئية الوراثية التي تبلغ أرفع نسبة ٥٠ - ٦٠٪ من الحالات.
- ٤ - الأسباب الميكانيكية. ونسبتها ضئيلة لا ترتفع إلى أدنى نسبة من النسب السابقة^(٥٧).

ولكون بحث هذه القضايا ليس من اختصاصنا وأن القول فيها قول الأطباء وهم المرجع والحججة في ذلك، ولكوننا لا نملك مجالاً لبسط القول عن العوامل والأسباب المرضية ونحوها المؤدية إلى التشوهات الخلقية فإننا نكتفي هنا بال الوقوف عندها للأهمية ونحاول فقط الإلماع إلى ذلك تقريراً للأذهان فنقتصر على جملة كافية من الأسباب المشار إليها.

أما الأسباب البيئية ففائدتها طويلة وتضم:

- ١ - الفيروسات.
- ٢ - العقاقير والمواد الكيمائية.
- ٣ - الأشعة.
- ٤ - أنواع الأخماج.
- ٥ - العوامل الميكانيكية.

فالفيروسات: هي كثيرة منها الحصبة الألمانية Cytomegalo Virus التي نشر بشأنها أول تقرير طبي ١٩٤١، وفيروس الهربس الجلا البسيط، وفيروس

(٥٦) نفس المرجع.

(٥٧) د. البار. التشوهات الخلقية: ١، ٤٨.

تضخم الخلايا، تدخل جسم الأم وتنتقل عبر دمها إلى المشيمة ومن المشيمة إلى الجنين لتصيبه في كثير من الأحيان إصابات بالغة تسبب له تشوهات خلقية قد تكون نمية له في الحال فيجهض، أو بعد حين فيموت قبيل الولادة أو عقبها، أو يبقى مشوهاً فترة من الزمن حتى يحين الأجل المحتمم^(٥٨).

وتلحق بهذه الثلاثة مجموعة من الفيروسات الأخرى التي تصيب الأجنة وتسبب لها تشوهات أهمها: فيروس حمى النكاف، وفيروس التهاب الدماغ الفيزيولوجي، وفيروس الحمام وفيروسات صدى وفيروس التهاب الأحصنة الغربي الدماغي وفيروسات الجدري وجدرى البقر والتهاب الكبد الفيروسي (أوب) والأنفلوانزا وفيروس شبيه بالحميراء^(٥٩).

والعقاقير والمواد الكيميائية: مثل التبغ والخمر والكحول والخشيش بأنواعه ومجموعة من العقاقير المسكنة وبعض الأدوية المستعملة في معالجة السكر والصرع والأورام السرطانية كلها تسبب على تفاوت بينها في التشوهات الخلقية عند الجنين^(٦٠).

والأشعة المختلفة السينية وغيرها تصيب الجنين بسبب تعرض أمه الحامل لها فتشنأ عنها طفرات في المورثات وإدخال بالصبغيات ونقصان غزو داخل الرحم وخارجه ومن نتائج ذلك التخلف العقلي مع صغر الدماغ والشوكة المشقوقة والحنك المشقوق وتشوهات بالعظام وبالأعضاء الداخلية وما يحدث من إصابات للجهاز العصبي وهذا ينصح الأطباء بعدم تعريض الأم الحامل للأشعة وبخاصة في الأشهر الثلاثة الأولى^(٦١).

وأنواع من الأخاج كالالتهابات والأمراض المعدية والأمراض الجنسية والبكتيريا والطفيليات التي تصل إلى الجنين وتسبب به تشوهات خلقية^(٦٢).

(٥٨) د. البار. التشوهات الخلقية: ٤٨ - ٥١ .٥٣ -

(٥٩) د. البار. التشوهات الخلقية: ٥٤ .

(٦٠) د. البار. التشوهات الخلقية: ٥٨ - ٦٢ .

(٦١) د. البار. التشوهات الخلقية: ٤٩ - ٥٠ .

(٦٢) د. البار. التشوهات الخلقية: ٥١ وما بعدها.

والعوامل الميكانيكية لا تسبب وحدها التشوهات إلا متى بلغت من القوة درجة يحدث معها انفجار كيس السلى. ونقص السائل الأميني قد يؤدي مثلاً إلى تشوهات في أطراف الجنين^(٦٣).

وأما الأسباب الوراثية فإن العقل يقرها كالسابقة. وله اعتبار في الشرع تدل عليه النصوص القرآنية والأحاديث النبوية والآثار وأقوال الأئمة الفقهاء، ومكانة في العلم تشهد لها جهود الدارسين واكتشافات الباحثين.

فمن النصوص القرآنية التي تؤمِّن إلى ذلك قول الله عز وجل بعد ذكره المحرمات من النساء: «وأحل لكم ما وراء ذلكم أن بتغوا بأموالكم محسنين غير مسافحين»^(٦٤).

ومن الأحاديث النبوية ما أخرجه ابن ماجه وصححه الحاكم من حديث عائشة مرفوعاً: «تخروا لنطفكم وانكحوا الأكفاء»^(٦٥). وما كان منه ﷺ مع ضمضم بن قنادة وقد جاءه يشكُّ زوجته ويتهماها عنده قائلاً: إن امرأتي ولدت غلاماًً أسود! فقال له النبي ﷺ: هل لك من إبل؟ قال نعم. قال ما ألوانها؟ قال: حمر. قال: فهل فيها من أورق؟ قال نعم. قال: أني ترى ذلك؟ قال: أراه نزعه عرق. قال: فلعل هذا نزعه عرق»^(٦٦).

ومن الآثار ما قاله عمر بن الخطاب لبني السائب: «قد أضيويتم فانكحوا الغرائب»^(٦٧). ومن أقوال الأئمة الفقهاء تعليل الشافعي جواز فسخ الزواج بسبب الجذام والبرص بقوله: «إن الولد الذي يأتي من مريض بأحد هذين الدائين قلماً يسلم، وإن سلم أدرك نسله». قال ابن حجر الهيثمي: «والجذام والبرص يعديان العاشر والولد أو نسله كثيراً كما جزم به في الأم وحكاه عن الأطباء والمبرجين في موضع آخر»^(٦٨).

(٦٣) د. البار. التشوهات الخلقية: ٦٣.

(٦٤) النساء: ٢٤.

(٦٥) ابن حجر. الفتح: كتاب النكاح باب ،١٢، ج ،٩، ١٢٥.

(٦٦) البغوي. شرح السنة: ٩، ٢٧٣، ٢٣٧٧.

(٦٧) العراقي. تحرير أحاديث الإحياء وكتاب آداب النكاح: ٧٢٤.

(٦٨) تحفة المحتاج على شرح المنهج: ٧، ٣٤٧.

ومن هذه النصوص يعلم أن الإحسان بالزواج والبعد عنها حرم الله من السفاح، وتخير المرأة التي ستكون مستقر النطفة، وحاضنة الولد، والتسليم بأن العرق نزع، و اختيار النساء الأبعد على القربيات في النسب، وفسخ النكاح للمرض والعلة لم تكن بارزة بهذا الوضوح في الشريعة الإسلامية وفي الفقه الإسلامي إلا بناء على التسليم والقطع بأن الصفات والطبع، والعادات والأمراض المغروزة في ركني الأسرة المرأة والرجل قابلة بدون شك لالانتقال منها إلى نسليهما قربت رتبة النسل منها أو بعده.

ويقرر العلماء أن المادة الوراثية تختزن في نواة الخلية الحية، وأن كل خلية حية سواء كانت نباتية أو حيوانية تحتوي على مجموعة من الصبغيات، وأن الخلية الواحدة في جسم الإنسان تضم ٤٦ كروموسوماً توجد على هيئة أزواج (٢٣ زوجاً) متماثلة إلا في خلية ذكر. وكل صفة وراثية توجد على هيئة متناظرة في كلا الزوجين من الصبغيات. ويبلغ تعداد المورثات أو الجينات في كل خلية ما لا يقل عن مائة ألف مورثة. وتعود الخلايا في الجسم وتتجدد ويكون تجدها بتوالدها وانقسامها انقساماً عاديًّا يحدث في جميع أجزاء الجسم وخلاياه، واحتزاليًّا ولا يحدث إلا في الغدة التناسلية^(٦٩).

وهذه الخلايا تتعرض للأخلال تحدث فيها فتسبب إما زيادة في عدد الكروموسومات التي تصير الخلية الواحدة ٢٤ صبغةً مزدوجاً بدل ٢٣ ، أو نقصاناً فيها بتنزول عدد الصبغيات إلى ٢٢ ، وإما زيادة أو نقصاناً في طول الكروموسوم نتيجة فقدان جزء منه أو إضافته إلى كروموسوم آخر. وهذه الصورة الأخيرة المعروفة بحالة الانتقال الكروموسومي إذا وجدت عند شخص فإن نسله يكون معرضاً لخلل في الصبغيات^(٧٠).

أما الحالة الأولى المتمثلة في نقصان عدد الكروموسومات في الخلية الواحدة أو زيتها فهي ناتجة عن عدم فك الارتباط بين صبغتين وتعرف باختلال الصبغة الصبغية. وهي إن كانت بالنقص سميت ذات الجسيمات الأحادية. ولها نوعان

(٦٩) د. البار. التشوهات الخلقية: ٦٤ - ٦٧.

(٧٠) د. البار. التشوهات الخلقية: ٦٨ - ٧٠.

باعتبار الصبغيات المصابة لأن هذه إما أن تكون جسدية وإما جنسية. فالجسدية نادرة وهي لا ترحم فقلما يولد الجنين بها وهو معرض بسببيها للإجهاض التلقائي. والجنسية موجودة أكثر وتعرف بمتلازمة ترنر. ولا تزيد حالاتها في المواليد عن حالة واحدة فوق عشرة آلاف. وصورها مختلفة بين بسيطة ومعقدة، وهذه الأخيرة تعرف بالفسيفساء لتدخل أنواع الخلل فيها وتشابكها. وفي كل الصور والحالات لهذا المرض أو الاختلال بالنقص في الكروموسومات يتوجه تكوين الجسم جسم الجنين إلى شكل أنشى لها رحم إلا أنها لا تحيسن أبداً كما فعلنا القول في ذلك عند بحثنا لصور الخشى الكاذبة. ومن العيوب المتولدة عن حالات ترنر ما يصيب العظام والمفاصل من عاهات. وقصر الرقبة التي تكون مغشاة بوترة وظهور تشوهات خلقية داخلية في القلب والأوعية الدموية الكبيرة. ولا علاقة لهذا الداء وعوارضه بسن المرأة أثناء الحمل ولكنه كما أسلفنا ناجم عن عدم تلك الارتباط بين الكروموسومات في مرحلة الانقسام الاختزالي في الخصية أو المبيض^(٧١).

وإن كانت الحالة الناتجة عن عدم الانفكاك قائمة على الزيادة في عدد الكروموسومات لا على النقص فتلك هي المعروفة بالجسيمات الثلاثية وهي أيضاً إما أن تصيب الكروموسومات الجسدية وإما أن تظهر في الكروموسومات الجنسية، وفي هذا العصر أي من عشرين سنة خلت تقريرياً اكتشف العلماء أربعة أنواع للجسيمات الثلاثية الجسدية:

١ - الجسيمات الثلاثية رقم ٢٢ وهي شديدة الندرة ولا داعي هنا للخوض فيها.

٢ - الجسيمات الثلاثية رقم ٢١ وهي المعروفة بمتلازمة داون والمعروفة قبل باللغولية وضحيتها يصاب للتحلف العقلي والعته، وتكون رأسه مستطيلة وأرنبه منخفضة وجفونه مائلة إلى أعلى. ويزد اللسان من الفم، وخط التغضن في راحة يده شبيه لما يلاحظ لدى القردة وختصره غريب الشكل وله عيوب خلقية في القلب.

(٧١) د. البار. التشوهات الخلقية: ٧٠ - ٧١.

وللتتعرف على هذه الحالة في الجنين يجري فحص السلى لتحديد وجود الخلل الصبغي وظهورها تفاوت نسبته بحسب سن الحامل. فإن كانت دون الخامس وعشرين سنة فاحتمال إصابة الجنين بهذا النوع من التشوه الخلقي لا تزيد على واحد من كل ألفي ولادة، وإن كان سنه قد بلغ الأربعين أو تجاوزها فالاحتمال أقوى ويرتفع إلى واحد على كل مائة ولادة^(٧٢).

٣- الجسيمات الثلاثية رقم ١٨. وهي أندر وقوعاً من متلازمة داون، فهي بنسبة حالة واحدة على ٨٠٠٠ ولادة، وترتفع هذه النسبة أيضاً بحسب تقدم سن الحامل.

ويترتب على وجود هذا المرض ولد مصاب بالتخلف العقلي الشديد، بطيء النمو الجسدي والنفسي والعقلي، وبارز القفا قصير القص مثقوب الجدار الفاصل بين بطني القلب، ذو تشوه في الأذنين مع انخفاض موقعها، متشنج الأصابع مشوه الأظافر، تشبه أقدامه المهزة^(٧٣).

٤- الجسيمات الثلاثية رقم ١٣. وهي حالة نادرة الحدوث أيضاً على ٧٠٠٠ ولادة وتزيد نسبتها مع تقدم سن الحامل كسابقتها. والإعاقة والتشوهات التي تصاحبها هي التخلف العقلي الشديد والجبهة المنحدرة، والأذان المشوهة وعيوب في فروة الرأس وصغر حجم العين والشفة المشقوقة من الجانبين والحنك المشقوق والزيادة في عدد أصابع اليد والقدم وبروز عقب القدم بروزاً معييناً^(٧٤).

والجسيمات الثلاثية الجنسية وهي التي تظهر في كرومومسomas الغدد الجنسية تنشأ أيضاً عن عدم فك الارتباط أثناء الانقسام الاختزالي في الخصية أو في المبيض. وهي لا تكتشف أثناء الحمل ولا عند الولادة ولكنها تظهر لدى المصابين بها بعد البلوغ. وهي عبارة عن متلازمة كلنفلتر التي تقوم على وجود صبغي الأنوثة مع صبغ واحد للذكورة. وهذا الخلل الصبغي يجعل الجنين يتوجه

(٧٢) د. البار. التشوهات الخلقيّة: ٧٣ - ٧٢.

(٧٣) د. البار. التشوهات الخلقيّة: ٧٣ - ٧٤.

(٧٤) د. البار. التشوهات الخلقيّة: ٧٤.

إلى غلو كذكر ولكنه بارد الهمة ضعيف الإرادة عنين لا تتعجب خصيته حيواناً منيّاً وتكون قنياته المنوية ضامرة وخلايا النطف متعدمة. ثم هو بعد بلوغه تظهر به شبات الأنوثة من الثديين والدهن في الأرداف والعجز^(٧٥).

والصورة الثانية للجسيمات الثلاثية الجنسية هي التي تظهر بزيادة كروموسومات الذكورة على حدتها الطبيعي. وهذا النوع لا تظهر فيه عاهات أو إعاقات ولكنه يتميز بزيادة في الطول كما يتسم بالجرأة والإقدام والعنف^(٧٦).

ولا تقف قائمة الأمراض والتشوهات عند هذا الحد فإن للخلل التركبي في الكروموسومات أيضاً إعاقاته وعيوبه الخلقية التي تظهر في حالات الانتقال والحدف والكروموسوم الخلقي والمضاعفة المزدوجة والانقسام الصبغي المتماثل. وهي كلها تسبب عاهات متولدة غالباً عن العوامل البيئية، الخارجية التي ذكرناها آنفاً^(٧٧).

ومن ثم فإن هذه النذر المفزعة وما يرى من آياتها في المجتمعات الإنسانية قد ملأت النفوس رعباً والأزواج فرقاً وما ظلمواهم ولكن كانوا أنفسهم يظلمون^(٧٨). وإلى جانب دور المعاين وذوي العاهات التي أسرعت إلى إنشائهما في هذا العصر الحكومات والهيئات الخيرية ومؤسسات البر فإن المطلع في الأوساط العلمية والطبية قد دفع بالخبراء والأخصائيين إلى الجد في ميادين البحث. فبدأوا أولاً باستخدام الوسائل المتاحة لتحديد وجود الأمراض والتشوهات حتى توقعها. وكان ذلك إما قبل الحمل أو بعد ذلك.

١ - عن طريق الاستشارة الوراثية قبل الزواج عند اختيار الشريك ويكون ذلك بإجراء فحوص وتحاليل للمرشحين لاحتمال حدوث تشوهات بالأجنحة تنذر بها بعض العوارض مثل ضمور العضلات والتزف الدموي^(٧٩). وقد يكون

(٧٥) د. البار. التشوهات الخلقية: ٧٦-٧٥.

(٧٦) د. البار. التشوهات الخلقية: ٧٦.

(٧٧) د. البار. التشوهات الخلقية: ٧٨-٧٤.

(٧٨) التحل: ١١٨.

(٧٩) د. البار. التشوهات الخلقية ٨٧-٩٣. د. باسلام: ٣.

التشخيص أثناء الحمل بأخذ عينة من دم الأم لتحليلها وفحصها أو بأخذ عينة من السائل الأمنيوني المحيط بالجنين لتحليل خلايا الجنين وللتتأكد في الحالين من تحديد نوعية الفاكتوبروتين (٨٠).

٢ - عن طريق التاريخ الوراثي للأمراض في الأسرة ويكون هذا يبحث المرأة الحامل للوقوف على طبيعة الحمل السابق لها إن كان وعلى الأحوال الصحية للأبناء والأخوة للتتأكد من وجود جنين أو طفل مشوه خلقياً فيها. وكلما كانت الاستشارة الوراثية قبل الزواج كان ذلك أفضل.

وقد يلجأ في التشخيص إلى منظار رؤية الجنين داخل الرحم أو تصويره به باستخدام الموجات فوق الصوتية، وبالاستعانة بالأشعة السينية (٨١).

ويقول د. باسلامة: بعض الوسائل المستعملة في تشخيص التشوّهات الخلقية داخل الرحم وخاصة أخذ العينة من السائل المحيط بالجنين أو من أنسجة الجنين، أو تقطير الجنين لا تخلي من مخاطر على الأم والجنين (٨٢). ولا بد في نهاية هذا العرض الملخص من كلام الأطباء الأخصائيين من ملاحظة أن التشوّهات الخلقية منها ما يظهر في الأسبوعين الأولين من الحمل وتكون شديدة وتنتهي بالطرح التلقائي ومنها ما يظهر في مرحلة تخلق الأعضاء أي بين الأسبوعين الثالث والثامن وهذه أيضاً شديدة.

ومنها ما لا يظهر إلا بعد ستين يوماً من الإخصاب وهي طفيفة فيها عدا ما يصيب منها العين أو الجهاز العصبي. ورغم أن التشوّهات قد تكون طفيفة إلا أن تأثيرها على المستوى الوظيفي قد يكون كبيراً (٨٣).

ومن يتبع هذه الحقائق وما تجر إليه من أحوال يدرك أنه من الممكن تنوع التشوّهات إلى بسيطة ومحكمة العلاج وخطيرة ومتعددة العلاج.

(٨٠) د. باسلامة: ٣.

(٨١) د. باسلامة: ٤.

(٨٢) د. باسلامة: ٥.

(٨٣) د. البار. التشوّهات الخلقية: ٨٦.

فالأولى أمرها هين ولا تسبب في إجهاض لا تلقاءي ولا طبي علاجي.

والثانية مثلها وهي المكنة العلاج. فقد تطورت الوسائل العلمية من جراحة ونحوها لإزالتها تماماً أو التخفيف منها. وقد تكون مداواتها والجنسين في الرحم أو يتم علاجها بالطرق المناسبة عقب الولادة مباشرة أو بعد فترة من الولادة.

والثالثة والرابعة وهما الخطيرة والمتعددة العلاج.

ومهما يكن أمر هذه التشوهات فإن اجتناب التعرض إليها وإلى العوامل والأسباب المقتضية لوجودها يبقى حجر الزاوية والأصل في تفاديهما وذلك بالاستقامة الدينية أي بالبعد عن المؤثرات البيئية المختلفة من إدمان على المسكرات والمخدرات، وعن السفاح وما تنتشر به الأمراض الجنسية، وعن العقاقير والمركبات الكيميائية. وكذلك بالتوقى من الأشعة بأنواعها وخاصة عند أولات الأحمال. وربما كان اللجوء إلى العزل والتعقيم المؤقت أو نحوه من الوسائل الوقائية من حدوث الحمل طريقاً لتجنب هذه المخاطر وبالخصوص عند أصحاب الأمراض الوراثية.

أما الإجهاض الطبي في الحالتين الأولى والثانية فليس له من مبرر يذكر ولا يقره أكثر الأئمة والفقهاء ولا يرضاه الأطباء ويعتبرونه جنائية على حي سواء كان قبل نفخ الروح أو بعده.

وأما في الحالتين الثالثة والرابعة فالإجهاض فيها قبل مئة وعشرين يوماً وإن أباه المالكية والظاهريه فقد أجازه أكثر الحنفية للذر و كذلك اللخمي من المالكية وبعض الحنابلة كما سبق بيانه، وإن جوازه ليتأكد في تينك الحالتين الخطيرة والمتعددة العلاج سواء كان السبب فيها وراثياً أو بيئياً أو مزدوجاً للذر القائم والضرورة المعتبرة الموجودة والمستندة إلى الأدلة العلمية والكشف والتحاليل الثابتة اليقينية. ولذلك فإن المرجع في تقدير هذه الأعذار والضرورات الأطباء المسلمين المختصون.

وبعد نفخ الروح أي مرور مئة وعشرين يوماً على الإنصباب فإنه وإن

أجازه الغربيون ترفضه المبادئ الدينية وتأييه الأصول الشرعية . والفقهاء كلهم مجمعون على استبعاده وحرمته ويعتبرونه قتلاً للنفس التي حرم الله إلا إذا ألحات إليه ضرورة معتبرة عند البعض .

وما يدرينا بأن للخالق العليم الحكيم سراً في بقاء هؤلاء المشوهين على ما هم عليه من التشوه كأن يكون فيهم وبهم موعظة وعبرة للناس ويكون لهم في الآخرة أجزل التعويض عن إعاقتهم من المنعم جل جلاله .

وهكذا تتمايز الأحكام بصورة واضحة إن شاء الله بحسب أنواع التشوه وزمن الإجهاض . فإن أصبت فمن الله وإن أخطأت فمن نفسي ومن الشيطان . والله الكريم العظيم أسأل التوفيق والسداد وهو حسبي ونعم الوكيل .

ملحق رقم (٤)

هل يجوز شرعاً قتل وإسقاط الجنين المشوه

بحث فضيلة الشيخ عبد الله آل عبد الرحمن البسام
عضو مجلس المجمع الفقهـي، وعضو هيئة التميـز بالمنطقة الغربية
بالمملكة العربية السعودية

السؤال الثاني: هل يجوز شرعاً قتل وإسقاط الجنين المشوه؟

الجواب:

لـلإجابة الواضحة المبنية على أصولها يتـبع علينا تقديم الأمور الآتـية
وبحثها:

أولاً: قال ابن القيم رحـمه الله تعالى: والصـحيح أنـ الروح جـسم خـالـف
بـالـماـهـيـة لـهـذـا جـسـمـ الـمـحـسـوسـ وـهـوـ جـسـمـ نـورـانـيـ عـلـويـ خـفـيفـ حـيـ مـتـحـرـكـ يـنـفـذـ
فـيـ الـأـعـضـاءـ وـيـسـرـيـ فـيـهاـ سـرـيـانـ المـاءـ فـيـ الـوـرـدـ وـسـرـيـانـ الـدـهـنـ فـيـ الـزـيـتونـ وـالـنـارـ
فـيـ الـفـحـمـ فـمـاـ دـامـتـ هـذـهـ الـأـعـضـاءـ صـالـحةـ لـقـبـولـ الـأـثـارـ الـفـائـضـةـ عـلـيـهـاـ مـنـ هـذـاـ
جـسـمـ الـلـطـيفـ بـقـيـ هـذـاـ جـسـمـ الـلـطـيفـ مـتـشـابـكـاـ بـهـذـهـ الـأـعـضـاءـ وـأـفـادـهـ هـذـاـ
الـأـثـارـ مـنـ الـخـسـ وـالـحـرـكـةـ وـالـإـرـادـةـ إـلـاـ فـسـدـتـ هـذـهـ الـأـعـضـاءـ خـرـجـتـ عـنـ قـبـولـ
تـلـكـ الـأـثـارـ فـارـقـ الـرـوـحـ الـبـدـنـ وـاتـفـصـلـ إـلـىـ عـالـمـ الـأـرـوـاحـ قـالـ: وـهـذـاـ هوـ الصـوابـ
وـكـلـ الـأـقـوـالـ سـوـاهـ باـطـلـةـ وـعـلـيـهـ دـلـ الـكـتـابـ وـالـسـنـةـ وـإـجـمـاعـ الـصـحـابـةـ وـأـدـلـةـ الـعـقـلـ
وـفـطـرـةـ.

ثـمـ قـالـ: وـإـنـماـ سـمـيتـ الـرـوـحـ روـحـاـ لـأـنـ بـهـ حـيـةـ الـبـدـنـ وـالـنـفـسـ وـالـرـوـحـ
اسـمـانـ لـسـمـىـ وـاحـدـ وـالـفـرـقـ الـذـيـ بـيـنـهـاـ فـرـقـ بـالـصـفـاتـ لـاـ فـرـقـ بـالـذـاتـ فـتـلـقـ
الـنـفـسـ عـلـىـ الـذـاتـ كـقـوـلـهـ تـعـالـىـ: «ـفـسـلـمـواـ عـلـىـ أـنـفـسـكـمـ»ـ كـمـاـ تـلـقـ عـلـىـ الـرـوـحـ

في قوله تعالى: ﴿يَا أَيُّهَا النَّفْسُ الْمُطْمَئِنَةُ﴾ . أما الروح فلا تطلق على البدن لا بانفراده ولا مع النفس.

ثانياً: قال الحافظ أبو عبد الله بن منده: الأرواح كلها مخلوقة وهذا مذهب أهل الجماعة والأثر واحتجوا بقوله ﷺ: «الأرواح جنود مجندة فما تعارف منها اختلف وما تناكر منها اختلف» رواه الإمام أحمد ومسلم وغيرهما ورواوه البخاري من حديث عائشة رضي الله عنها.

وقال شيخ الإسلام ابن تيمية: روح الآدمي مخلوقة باتفاق الأمة وأئمتها وسائر أهل السنة، وقد حكى إجماع العلماء على أنها مخلوقة غير واحد من أئمة المسلمين منهم عالم أهل زمانه الإمام محمد بن نصر المروزي . وقال أبو إسحاق: وكون الروح مخلوقة مما لا شك فيه.

وقال ابن القيم رحمه الله تعالى: قد نص على ذلك الأئمة الكبار . واشتد نكيرهم على من يقول ذلك في روح عيسى بن مريم عليه السلام فكيف بروح غيره . وكما ذكره الإمام أحمد في كتبه في الرد على الزنادقة .

ثالثاً: قال الإمام ابن القيم رحمه الله : الروح لها بالبدن خمسة أنواع من التعلق متغيرة الأحكام : أحدها تعلقها به في بطن الأم جنيناً . الثاني: تعلقها به بعد خروجه إلى وجه الأرض . الثالث: تعلقها به في حال النوم . الرابع: تعلقها به في البرزخ . الخامس: تعلقها به يومبعث الأجساد وهو أكمل تعلقاتها بالبدن .

رابعاً: من النصوص الكريمة نعلم أن الروح هي الأصل في الإنسان وهي مناط التكليف ومدار الأمر والنهي والصلاح والفساد وهي المخاطبة والمطالبة فقد قال تعالى: ﴿يَا أَيُّهَا النَّفْسُ الْمُطْمَئِنَةُ ارْجِعِي إِلَى رَبِّكَ رَاضِيَةً﴾ وقال تعالى: ﴿كُلْ نَفْسٌ بِمَا كَسَبَتْ هَرِينَةً﴾ وقال تعالى: ﴿لَا يَكْلُفُ اللَّهُ نَفْسًا إِلَّا وَسْعَهَا﴾ .

وقال تعالى: ﴿وَنَفْسٌ وَمَا سَوَّاهَا فَأَهْمَمَهَا فَجُورُهَا وَتَقْوَاهَا﴾ .

إلى غير ذلك من الآيات الكرييات .

وأما الأحاديث الشريفة: فمنها قوله ﷺ: «إن في الجسد مضبغة إذا صلحت صلح الجسد كله وإذا فسدت فسد الجسد كله ألا وهي القلب». والقلب هو مستقر الروح. ومنها ما رواه الإمام أحمد وأهل السنن من حديث البراء بن عازب أن النبي ﷺ قال في الحديث الطويل: «ثم يحيى ملك الموت حتى يجلس عند رأسه فيقول: أيتها النفس المطمئنة اخرجي إلى مغفرة من الله ورضوان».

فمناط التكاليف الشرعية والأوامر أو النواهي الإلهية منصبة وموجهة إلى الروح فهي المخاطبة وهي المكلفة وما الجسد إلا لباس لها وشكل ظاهر لبني آدم إلا فهي اللب والجواهر فهي صاحبة التفكير والتدبر وهي صاحبة الإرادة والإحساس وهي الموجه إلى الأعضاء لأداء أعمالها بالأخذ والإعطاء والذهاب والإياب فلها ما كسبت وعليها ما اكتسبت.

فهذه الوظائف النفسية في الأحوال المعنوية والتصيرات الروحية أما وظيفة الروح بالبدن من النواحي المادية فإن وجودها فيه هو الأساس فالبدن بدونها جثمان مادي فقد للحياة وفقد للإحساس المعنوي والمادي يسرع إليه الفساد وتتحلل أو صالحه وتبلل أعضاؤه وقد وصف الجسد بعد مفارقة الروح بالعدم والموت. فقال تعالى: ﴿ هَلْ أَنِّي عَلَى الْإِنْسَانِ حِينَ مِنَ الدَّهْرِ لَمْ يَكُنْ شَيْئاً مَذْكُوراً إِنَا خَلَقْنَا إِنْسَانَ مِنْ نُطْفَةٍ أَمْشَاجَ نَبْتَلِيهِ فَجَعَلْنَاهُ سَمِيعاً بَصِيراً ﴾.

وقال تعالى: ﴿ كَيْفَ تَكْفُرُونَ بِاللَّهِ وَكُنْتُمْ أَمْوَاتاً فَأَحْيَاكُمْ ﴾.

قال صديق: كتم أمواتاً - يعني نطفاً في أصلاب آبائكم وعلقاً ومضغاً فأحياكم في الأرحام بنفس الروح.

وقال القاسمي: (وكتم أمواتاً) أجساماً لا حياة لها نطفاً ومضغاً خلقة وغير خلقة فأحياكم بخلق الأرواح ونفخها فيكم. اهـ.

وقال تعالى: ﴿ اللَّهُ يَتَوفَّ الْأَنْفُسَ حِينَ مَوْتِهَا ﴾ وقال تعالى ﴿ فَلَوْلَا إِذَا بلغت الحلقوم. وأنتم حينئذ تنظرون. ونحن أقرب إليه منكم ولكن لا تبصرون. فلو لا إن كتم غير مدينين ترجعونها إن كتم صادقين ﴾.

وقال تعالى عن المهلكين الذين ذهبت أرواحهم: ﴿ فترى القوم فيها صرعي كأنهم أعجاز نخل خاوية ﴾.

فهذه الآيات الكريمة وصفت الأجساد قبل حلول الروح فيها حينما كانت أجنة في البطون وحينما فارقتها عند انتهاء الحياة وصفتها بالموت ووصفتها بالعدم وأنها لم تكن شيئاً مذكوراً.

خامساً: متى تنفس الروح في الجنين؟

نستعرض هنا بعض أطوار الجنين مستمدین ذلك من كتاب الله تعالى وسنة رسوله ﷺ وكلام علماء الشريعة وكلام الأطباء.

قال الله تعالى: ﴿ ولقد خلقنا الإنسان من سلالة من طين . ثم جعلناه نطفة في قرار مكين . ثم خلقنا النطفة علقة فخلقنا العلقة مضغة فخلقنا المضغة عظاماً فكسونا العظام لحماً ثم أنشأناه خلقاً آخر فتبارك الله أحسن الخالقين ﴾.

وفي الصحيحين عن ابن مسعود رضي الله عنه قال: حدثنا رسول الله وهو الصادق المصدق: إن أحدكم يجمع خلقه في بطن أمه أربعين يوماً نطفة ثم يكون علقة مثل ذلك ثم يكون مضغة مثل ذلك ثم يرسل إليه الملك فينفح فيه الروح ويؤمر بأربع كلمات بكتب رزقه وأجله وعمله وشققي أو سعيد).

وقال ابن القيم رحمه الله في كتاب التبيان في أقسام القرآن:

وقد اخطأ قطعاً من ذكر أن حركة الجنين قد تكون قبل الأربعين فإن الروح إنما تتعلق به بعد الأربعين الثالثة وحينئذ يتحرك فلا ثبت له حركة قبل مائة وعشرين يوماً وما يقدر من حركة قبل ذلك فليست حركة ذاتية اختيارية والذي نقطع به أن الروح لا تتعلق به إلا بعد الأربعين الثالثة . وما يقدر من حركة قبل ذلك إن صحت لم تكن بسبب الروح بل حركة نحو واغتناء كالنبات والله أعلم.

وقال الدكتور الطيب: محمد علي البار ما خلاصته:

الرسول الكريم صلوات الله وسلامه عليه يوضح لنا متى تنفس الروح في

الجدين فيقول: إن ذلك إنما يكون بعد مروره في مراحل وأطوار مختلفة:

فالنطفة تكث يوماً أو يومين على الأكثر ليتم تلقيحها بإذن الله بالحيوان المنوي من الرجل وتنمو النطفة ثم تعلق في الرحم بعد أسبوع من تكوينها وتكون علقة بجدار الرحم ثم تكون مضغة يتخلق فيها الجنين وتكون أعضاؤه وفي هذه الأثناء تتكون العظام ثم يكسوها اللحم وتتكون الأجهزة وهي القلب والكبد والأطراف والسمع والبصر والدماغ وتبدأ في الشهر الثالث حركات إرادية للجنين وترتسم على وجهه علامات الرضا أو الضيق.

أليس في هذا كله دلائل على نفخ الروح. الجواب: بلى ويركدها الحديث الشريف: إن أحدكم يجمع خلقه في بطن أمه أربعين يوماً نطفة ثم يكون علقة مثل ذلك ثم يكون مضغة مثل ذلك ثم ينفخ فيه الروح.

وتدل عليه الآية الكريمة: «ولقد خلقنا الإنسان من سلالة من طين ثم جعلناه نطفة في قرار مكين. ثم خلقنا العلقة مضغة فخلقنا المضغة عظاماً فكسونا العظام لحماً ثم أنشأناه خلقاً آخر فتبارك الله أحسن الخالقين». اهـ.

بعد أن ذكرنا صفة الروح وما هي وابتداء خلقها بالنسبة لبدنها وعلاقتها ببدن الجنين ثم ذكرنا أنها هي الأصل في الإنسان فهي الناطقة المريدة المكلفة. وإن البدن بدونها ما هو إلا جاد لا تتعلق به أحوال معنوية كما لا تبقى له حالته المادية. ثم ذكرنا النصوص من كتاب الله تعالى وسنة رسوله ﷺ وكلام العلماء والأطباء عن ابتداء حلول الروح في البدن ونفحها فيه ومتانة ما اكتشفه الأطباء لما جاء بكتاب الله وسنة رسول الله بعد هذا نستعرض ما قاله العلماء عن الوقت والطور الذي يباح فيه إلقاء الجنين وإجهاض الحامل والوقت الذي يحرم فيه. والحالة التي تستدعي إلقاء الجنين ولو في أيام الحمل الأخيرة.

ثم هل تشويه خلقته موجب لواذه أو لا؟
وأخيراً فيما حكم إسقاط الجنين؟

أمّا الآن للجنين أربع أحوال:

الأولى: طور قرر العلماء فيه جواز إلقاء الحمل مطلقاً حاجة ويدونها.

الثانية: طور قرر العلماء المنع من إلقاء الحمل وتخريمه.

الثالثة: حالة تستدعي إلقاء الحمل في أي طور من أطواره.

الرابعة: إلقاء الحمل وقتله في حالة وجود تشويه بخلقه وهذه هي موضع السؤال والإجابة والبحث.

ذهب كثير من العلماء إلى تحرير إلقاء الحمل ولو كان نطفة لأنها بعد أن استقرت في الرحم أخذت في دور التخليق شيئاً فشيئاً. قال الغزالي: (وأول مراتب الوجود أن تقع النطفة في الرحم وتحتاط بماء المرأة وتستعد لقبول الحياة وإفساد ذلك جنائة). واستدلوا على ذلك بما رواه مسلم عن حذيفة بن أسيد أن النبي ﷺ قال: «إذا مر بالنطفة اثنان وأربعون ليلة بعث الله ملكاً فصورها وخلق سمعها وبصرها وجلدتها ولحمها وعظمتها» قال الطبيب البار: وهذا ما يؤكده الطب. وأما نفخ الروح فشيء آخر يتم بعد تمام تخليقه وكماله. والمشهور من مذهب الحنابلة جواز إلقاء النطفة فقط: قال في الإقناع وشرحه (ويجوز شرب دواء لإلقاء نطفة).

ويرى بعض العلماء أن تحرير الإجهاض لا يكون إلا بعد نفخ الروح في الجنين قال ابن رجب في شرح الأربعين وقد رخص طائفة من الفقهاء للمرأة في إسقاط ما في بطئها ما لم ينفع فيه الروح وهو قول ضعيف وهذا مبني على أنه يمكن التخليق في العلقة كما قد يستدل على ذلك بحديث حذيفة بن أسيد.

وقال في الفروع لابن مفلح: إنما المؤودة بعد التطورات السبع لقوله تعالى ﴿ولقد خلقنا الإنسان﴾ إلى قوله تعالى ﴿ثم أنشأناه خلقاً آخر﴾ قال وهذا حلت الروح لأن ما لم تحله الروح لا يبعث فقد يؤخذ منه لا يحرم إسقاطه. قال في شرح الإقناع: (وله وجه). ا.هـ.

قلت وقد مر بنا كلام ابن القيم من أن حركة الجنين قبل نفخ الروح فيه كحركة النبات وأن الحركة الإرادية لا تكون إلا بعد نفخ الروح فيه حينما يتم له مائة وعشرون يوماً وبناء عليه فإني أميل إلى جواز الإجهاض قبل نفخ الروح عند الحاجة ولو لم نصل إلى حد الضرورة. ذلك أنني لم أجده نصوصاً تمنعه وحديث حذيفة بن أسيد لا يدل على التحرير فإنه وإن حصل لها بعض التخطيط إلا أن

الجدين في هذه الأطوار جماد لم تتعلق به حياة فلم ينط به حكم من أحكام الأجنحة
بعد بث الحياة فيهم^(١).

أما بعد نفخ الروح فقد انشأه الله خلقاً آخر وخلقه من الماء بشراً له
أحكام البشر من حيث البعث والنشور فالجذنانية عليه جنائية على بشر سوي.

والتسوية بين هذا الطور من أطوار الجنين وبين أطواره قبل نفخ الروح
تسوية بين متبانين مختلفين والأحكام الشرعية لا تجمع بين متفرق كما أنها لا
تفرق بين متماثل. والله أعلم.

ثاني - الآن - على الحال الثالثة وهي موضع السؤال هل يجوز إجهاض
الجدين المشوه وقتله أو لا؟

الكشف على الجنين ومعرفة كيف تخلق في الرحم من الأمور الجديدة ولذا
فإني لا أعتقد أن أحداً من العلماء بحث مسألة حكم إسقاط الجنين في حال
معرفة تشويهه وإنما المعروف عند العلماء تحريره وإسقاط الجنين إما بعد أن يتجاوز
طور النطفة أو بعد أن ينفع فيه الروح على الخلاف المتقدم.

ولذا فإن إجهاض الجنين المشوه لا يزال - في اعتقادي - باق على عموم
تحrir الإجهاض بعد نفخ الروح فيه. وهل تتحقق وجود تشويه فيه أمر يسوغ
ويميز شرعاً إجهاضه وإسقاطه ميتاً أو لا؟

الذي أراه أن هذا لا يجوز ولا يحل لما يأتى:

أولاً: عموم النبي من كتاب الله وسنة رسول الله عن قتل النفس التي
حرّم الله إلا بالحق. وهذه نفس قد اكتسبت الحياة وأصبح لها حكم نفس
الأدميين المقصومين ولذا لو جئي عليه في بطن أمه ثم سقط حياً ومات ففيه دية
كاملة فإن سقط ميتاً ففيه غرة.

ثانياً: يوجد نصوص تشمل مثل هذه الحالة بالتحريم وتنطاها بالحكم

(١) ليس الجنين جاداً في أي مرحلة من مراحل ثوره بل هو كائن حي وإنما تختلف حياته ففي الفترة
الأولى هي حياة خلوية ثم تكون حياة تشبه النبات فتسمى نباتية ثم تكون أشبه بالحيوان فتسمى
حيوانية. وأرقاها تلك التي تحدث بعد نفخ الروح وهي الحياة الإنسانية. ولا يقصد فضيلة الشيخ
أنه جماد لا حياة فيه، بل لعل قصده خلوه من الحياة الإنسانية.

فمن ذلك ما جاء في الصحيحين عن أنس ابن مالك رضي الله عنه قال: قال رسول الله ﷺ: «لا يُتمنى أحدكم الموت لضر نزل به فإن كان لا بد متنمياً فليقل اللهم أحييني ما كانت الحياة خيراً لي وتوفني ما كانت الوفاة خيراً لي».

قصة الذي جُرح فقتل نفسه فعجل بنفسه إلى النار وامتنع ﷺ من الصلاة على الذي قتل نفسه بمشاقص . رواه مسلم .
ما يدل على أن قتل النفس جريمة كبيرة.

هذا في حق من قتل نفسه وهو صاحب الحق فيها فكيف من يعتدي عليه ويقتله غيره استضعافاً له .

أما كلام العلماء في ذلك فقد قال فقهاؤنا واللّفظ لشرح الإقناع (ولا يجوز قتل البهيمة للإراحة كالآدمي المتألم بالأمراض الصعبة أو المصلوب بنحو حديد لأنّه معصوم ما دام حيّاً).

ثالثاً: بعد أن اكتسب الجنين الحياة وصار إنساناً فإن له الحق في بقاءه حيّاً على أي حال يكون ولا يحل لأحد أن ينزع منه هذه الحياة التي وهب الله إياها، وتقدم أنه يتعلّق بالقتل العمد ثلاثة حقوق: حق لله وحق للورثة وحق للمقتول. وإذا كان الله تعالى حرم علينا قرب أموال الضعفاء إلا بالي هي أحسن فكيف يحل لنا القضاء على حياتهم؟! وكم رأينا من مشوهين لا يستطيع الإنسان أن يثبت نظره إلى خلقتهم وهم راضيون بخليقتهم بل لقد سمعنا أن كثيراً منهم عرض عليهم إزالة هذا التشويه فلم يرضاوا بذلك لأنّهم وجدوا في هذه العاهات مصدر ثروة لهم لما يلاقونه من العطف والشفقة والإحسان من الناس.

رابعاً: في ولادتهم على هذه عظة للمعافين ففي الحديث: اللهم كما حسنت خلقني فحسن خلقي وحرّم وجهي على النار وإذا رأى الإنسان المبتلى حمد الله تعالى على نعمته عليه حيث فضلاته عليه وزاده ذلك تعلقاً بربه .

خامساً: فيه معرفة لقدرة الله تعالى وتحقيقاً لقوله تعالى: ﴿ هُوَ الَّذِي

يصوركم في الأرحام كيف يشاء ﴿ فالله تعالى يرى خلقه مظاهر قدرته وعجائب صنعه وحين ولد عيسى بلا أب قال تعالى: ﴿ ولنجعله آية للناس ﴾ . أي برهاناً على كمال القدرة الإلهية ، فاجهاده محاولة لهذه الإرادة .

سادساً: إن قتلهم ثم إجهاضهم نظرة مادية صرفة لم تعر الأمور المعنية أي نظر .

ومن الأغلاط والخطاء أن الباحث والمحقق لا ينظر إلى الشيء إلا من زاوية واحدة ولا يدرسه من جميع جوانبه ويتحقق عن المقصود والأمور والأهداف المرادة من هذه الأشياء . فكثير من الأمور منوطه بتائجها ومرهونة بشمارتها .

ونحن إذا تدبرنا المراد من خلق الإنسان فنجد أنه خلق لمعان سامية ومقامات عالية هي أعز وأغلى من هذه الحياة الدنيا وما فيها من ملذات ومتاع فقد خلقه الله لعبادته قال تعالى: ﴿ وما خلقت الجن والإنس إلا ليعبدون ﴾ .

ويتتجزء عن تحقيق عبادته وإنفاذ إرادته الشرعية السعادة الأبدية في الدار الآخرة وإجهاض هذا الأدمي البريء حرمان له من كمال سعادته الأخروية .

فإإننا إذا أخذنا هذا المعنى السامي في حق الخلق وجدنا أن هذا التشويه مما يزيده تحقيقاً لهذه الغاية المراد منه والإرادة المتعلقة بإيجاده فوجودها فيه أدعي إلى ذله ومسكته لربه وصبره عليها احتساباً منه الأجر الكبير .

وبهذا انتهى الكلام على حكم إجهاض الجن المشوه .

* * *

أما الموضوع الثالث من هذه الأسئلة ..

فهو: ما حكم إبقاء آلة الطبيب في جسم الإنسان لستمر حياته؟

الجواب وبالله التوفيق:

هذا السؤال يشير إلى مبدأ مادي صرف أخذه المسلمين عن حسن نية عن أصحاب مبادئ لا يؤمنون بآجال مقدرة ولا بأعمار محددة معينة وإنما يرون الإنسان في هذه الحياة يبقى بحسب ما لديه من طاقة فإذا انتهت هذه الطاقة

انتهت حياته فهو عندهم كالسيارة مثلاً تسير بالوقود الذي فيها وقادتها بمحض ما لديه من مؤشر لصرف الوقود يعلمكم بما يقع عليها من الكيلات وتوقف به عن السير. نعم هذه بعض الأسباب التي ظهرت لهم ولكن هناك أسباب في تعجيل الوفاة أو تأخيرها لم تظهر لهم وهناك أمور في طي الغيب استثار الله بعلمهها فلا تعلم نفس بأي أرض ثموت. وكم قرر الأطباء من قرارات جاءت النتيجة على خلاف ما قرروه وأيدوه.

فنحن - ولله الحمد - نؤمن بوجود الأسباب ومسبباتها وأن الله تعالى قدر هذه الأسباب لنتائجها. ولكننا مع هذا نؤمن أيضاً بأن الله تعالى قادر آجلاً محتومة وأعماراً لديه معلومة وأنه لا يمكن بأي حال من الأحوال أن يختلف هذا الأجل المقدر وأن الله تعالى إذا قدر عمر هذا الشخص بوقت معين فإن أي سبب أو أي جهاز لا يؤخر شيئاً مما قدره الله. كما قال تعالى: ﴿إِنَّ أَجْلَ اللَّهِ إِذَا جَاءَ لَا يُؤَخِّرُ لَوْ كُنْتُمْ تَعْلَمُونَ﴾ وقال تعالى: ﴿وَلَنْ يُؤَخِّرَ اللَّهُ نَفْسًا إِذَا جَاءَ أَجْلَهَا﴾.

وبناء عليه - فإننا نعتقد أن أجل هذا المريض المدنس إذا وضع له جهاز أسعفه فإننا نعتقد أن أجله الذي قدره الله تعالى لم ينته وأن بقاءه حياً بواسطة هذا الجهاز ما هو إلا بتقدير الله تعالى وأسبابه التي بلغت بهذا المريض نهاية أيامه بواسطة هذا الجهاز فهو سبب من الأسباب التي يقدرها الله لبلوغ الأجال المقدرة.

إذا علمنا هذا وأن أي سبب من الأدوية والعقاقير والأغذية المركزة والأجهزة المساعدة كلها أسباب جعلها الله تعالى لتبلغ بالإنسان أجله الذي قدر له في علم الغيب وأن أجله المقدر حينما يحين تبطل جميع الأسباب وتختلف كل الأجهزة والإسعافات.

فما دام هكذا فإننا نقرر ما يلي:

أولاً: أن أجل الإنسان مقدر معلوم عند الله تعالى بأسباب قدرها تعالى وأن الآلات التي يضعها الأطباء لإنقاذ حياة المريض المدنس هي من تلك الأسباب التي قدرها الله تعالى لاستكمال أجله.

ثانياً: لا يجوز نزع هذه الآلات التي هي سبب من أسباب إنقاذ المريض فكما أننا نوجب إنقاذ إنسان واقع في شيء مهلك كالغريق والحريق كذلك نوجب بقاء هذه الآلة لما فيها من إنقاذه. كما تلبس الملابس المانعة من ضرر البرد والشمس التي نزعها يسبب الضرر وربما بسبب الوفاة. فكلها أسباب واقية.

(ثالثاً: أما مأخذ هذه المسألة من النصوص فمن مثل قوله تعالى: ﴿وَلَا قتلو أنفسكم إِنَّ اللَّهَ كَانَ بِكُمْ رَحِيمًا﴾).

وقد جاء في مستند الإمام أحمد وأبي داود وغيرهما عن عمرو بن العاص رضي الله عنه أن النبي ﷺ أمره في غزوة ذات السلاسل قال فاحتلمت في ليلة شديدة البرد فأشفقت إن اغسلت أن أهلك فتيممت ثم صليت بأصحابي صلاة الصبح فلما قدمنا على رسول الله ﷺ ذكروا ذلك له فقال: يا عمرو صليت بأصحابك وأنت جنب فقلت يا رسول الله ذكرت قول الله تعالى ولا تقتلوا أنفسكم إِنَّ اللَّهَ كَانَ بِكُمْ رَحِيمًا، فتيممت ثم صليت فضحك رسول الله ﷺ ولم يقل شيئاً.

وجاء في سنن أبي داود من حديث جابر قال خرجنا في سفر فأصاب رجلاً حجر فشجه في رأسه ثم احتلم فسأل أصحابه هل تجدون لي رخصة في التيم؟ قالوا: ما نجد لك رخصة وأنت تقدر على الماء فاغسل فمات فلما قدمنا على رسول الله ﷺ أخبروه بذلك فقال: «قتلوه قتلهم الله ألا سألهوا إذ لم يعلموا إنما يكتبه أن يعصب على جرمه خرقه ثم يمسح عليها».

فالنبي ﷺ يعلم أن وفاة هذا الرجل بأجله المحتوم المسمى الذي لا يتقدم عنه ساعة ولا يتأخر ولكنه ﷺ غضب لتصرف أصحابه معه ف يريد ﷺ أن هذا الرجل يعمل الأسباب الواقعية من التلف والهلاك. أما الأعمار فعلمها إلى موجدها الله تعالى إن كان في الأجل فسحة صارت هذه الأعمال من الأسباب الواقعية وإن لم يكن هناك فسحة فلا تنفع الأسباب كما قال: ﴿فَلَوْلَا إِذَا بَلَغَتِ الْحَلْقُومَ وَأَنْتُمْ حِينَئِذٍ تَنْظَرُونَ وَنَحْنُ أَقْرَبُ إِلَيْهِ مِنْكُمْ وَلَكُنْ لَا تَبْصِرُونَ. فَلَوْلَا إِنْ كُنْتُمْ غَيْرَ مُدِينِينَ تَرْجِعُونَا إِنْ كُنْتُمْ صَادِقِينَ﴾.

ففي هذه الآيات الكريمة بيان لحالة المحتضر الذي انتهى أجله المسمى

فقربت منه أسباب الوفاة التي لا ينفع معها سبب ولا يفيد معها علاج ولا يؤخرها إسعاف ولا جهاز فالله تعالى يتحدى الخلق كلهم أو لهم وأخرهم بكل ما لديهم من وسائل وأسباب أن يرجعوا الروح إلى بدن المحتضر بعد أن بلغت الحلقوم وأن يمدو في حياته المتهية إن كان لديهم علم أو عندهم سبب يخرج عن قدرته وأمره وإرادته.

وببناء عليه فإني أعتقد وجوببقاء آلة الطبيب في بدن المريض كإنقاذ له وأن هذا لا يعارض القدر ولا يمنع قدرة الله وإرادته فكل الأمور بقدرته وتدبره.

والله أعلم وصلى الله وسلم على نبينا محمد وعلى آله وصحبه أجمعين.

كتبه: عبد الله آل عبد الرحمن البسام

عضو مجلس المجمع الفقهـي

الإسلامـي في مجالـس آخرـها

صباح الأحد

١٤٠٤/٨/١١ هـ.

الملحق رقم (٥)

الجنين.. تطوراته وتشوهاته

بحث سعادة الأستاذ الدكتور عبدالله حسين باسلامة
أستاذ ورئيس قسم أمراض النساء والولادة
كلية الطب - جامعة الملك عبد العزيز - جدة

الجنين.. تطوراته.. وتشوهاته

يتكون الجنين من التقاء الحيوان المنوي الذي أراده الله أن يلقي البويضة أو البيضة من بينآلاف الملايين من الحيوانات التي يقذف بها الزوج داخل مهبل المرأة عند اللقاء (وفي المتوسط يبلغ عدد الحيوانات المنوية في كل قذفة بحوالي ٥٠ - ٢٠٠ مليون) والبويضة التي حبها الله بعملية الإخصاب.

ويمر الإنسان في نموه داخل الرحم بأطوار عدّة.. منها النطفة ثم العلقة ثم المضعة ثم تظهر العظام وتكتسي العظام بعد ذلك باللحم.. ثم تبدأ النساء الأخرى.. ويستمر النمو.. ثم يخرج طفلاً سليماً في ٩٩٪ من الحالات وينجح طفلاً معاقاً في حوالي ١٪ - $\frac{1}{2}$ ٪ من الحالات.

والجنين في الأيام الأولى من حياته وبالتقريب في الأسبوع الثمانية الأولى.. وبدقة أكثر في ٤٥ يوم الأولى، يكون في مرحلة تكون وتبلور فريدة وعظيمة.. وهي أيضاً مرحلة حساسة جداً.. قابلة للتأثير لدى إصابتها بأي مؤثر خارجي أو داخلي.. هذه المؤثرات قد تفسد تكوينها تماماً أو قد تعطل جزءاً من حركة النمو والتكون مثل ظهور الأطراف أو الأعضاء.

هذه المرحلة الأولى أو التطور الأول يعد من أخطر مراحل العمر التي يمر بها الإنسان عبر حياته.. وهذا لا يعني أن حياة الأجنة داخل الرحم بعد

الأسابيع الأولى في مأمن من أن تحدث بها المؤثرات الطارئة: تشوهات خلقية.. بل إن احتمال إصابة الجنين بالتشوهات وارد حتى في الأسابيع الأخيرة من الحمل!

العوامل أو المؤثرات التي تؤدي إلى تشوّه الأجنة:

هناك عوامل خارجية تصيب بها الأم فتؤثر على حياة الجنين.. وهناك أيضاً عوامل داخلية وراثية لها نفس التأثير.

١ - العوامل الخارجية:

العوامل الخارجية التي قد تحدث تشوهات بالأجنة كثيرة متعددة عرف بعضها عند الأطباء والبعض الآخر لا يزال مجهولاً ولكن أثره محسوس.

ونذكر هنا على سبيل المثال لا الحصر بعضاً من تلك العوامل.. فلو تعرضت الأم في الأسابيع الأولى من الحمل للإصابة ببعض الميكروبات القادرة على اختراق جدار الرحم والوصول إلى أنسجة الجنين النامي لأحدثت به خللاً قد يقضي عليه أو قد يترك به عاهة خلقية، مثل على ذلك الحصبة الألمانية.

ومثال آخر المواد الكيميائية والعقاقير (مثل دواء الثاليدومايد) أو ما شابهه أو التعرض للمواد المشعة.. كل تلك العقاقير أثبتت فعاليتها في إحداث تشوهات بالجنين.

كذلك إصابة الأم بمرض الزهري.. أو تعرضها للأشعة السينية وأيضاً الإدمان على المسكرات والمخدرات وربما التدخين كذلك.

٢ - العوامل الداخلية:

كما ذكرت سابقاً قد تكون التشوهات الخلقية ناتجة عن عوامل داخلية موجودة في الجنين أي في جذوره الأولى (في الحيوان المنوي أو البيضة).. ومن

الأمثلة على ذلك هو أن يكون الحيوان المنوي الذي اختاره الله لتلقيح تلك البيضة به خلل إما في شكله أو حجمه.. أو عدد كروموزماته (صبغياته).. أو تكون البيضة نفسها هي حاملة الخلل أو كليها.

وهذه العوامل الداخلية هي التي يرجع السبب فيها إلى عامل الوراثة.. والوراثة هنا قد تتعدي الآبوبين إلى الأجداد.

التشوهات الخلقية:

التشوهات الخلقية التي يمكن أن يصاب بها الإنسان جنيناً أوًّلاً ثم طفلاً بعد ذلك كثيرة ومتعددة ويمكن حصرها في ثلاث مجموعات كبيرة:

المجموعة الأولى:

تشوهات أو نواقص خلقية كبيرة تقضي على حياة الجنين مبكراً وبالتالي يجهض الحمل وهي من أهم أسباب الإجهاض التلقائي عند الحوامل.

المجموعة الثانية:

تشوهات خلقية كبيرة مثل التي تصيب الجهاز العصبي وروافده أو القلب والأوعية الدموية.. وجدار البطن والجهاز البولي.. إلخ.

بعض هذه التشوهات تكون واضحة بحيث يمكن رؤيتها والجنين لا يزال داخل الرحم.. وتكون ظاهرة للعيان فور ولادة الجنين.

بعض هذه التشوهات تقضي على حياة الجنين داخل الرحم أو فور ولادته ولا يمكن للحياة أن تستمر معها (مثل نقص غو الججمحة أو المخ أو انسداد القصبة الهوائية) والبعض الآخر يمكن للطفل أن يواصل الحياة بها ولكن تتطلب عناية فائقة وهو بذلك التشوهات يعيش حياة معطلة معتمدة على الغير.. ولحسن الحظ وذلك من فضل الله على الناس أن هذا النوع من التشوهات أقل حدوثاً من الأنواع الأخرى.

المجموعة الثالثة :

تشوهات أو نواقص خلقية لا تعطل الحياة ولا تقضي على الأجنة ويمكن للطفل والإنسان أن يعيش بها ومعها.. يمكن معالجة البعض منها.. من ذلك على سبيل المثال.. خلل في الأنزيمات أو خلل في المناعة داخل الجسم أو خلل في تغذير الدم أو عمي الألوان أو ثقب في القلب أو نقص في نمو الدماغ وبالتالي قصور في التفكير والذكاء، إلخ (خلف عقلي).

والجدير بالذكر أن هناك أكثر من ١٠٧ مرض وراثي ينتقل إلى الجنين من أسرته ووُجد أن هناك أكثر من ٢٠٪ من الأطفال عند ولادتهم يكونون مصابين بنوع ما من تلك الأمراض الوراثية البسيطة نسبياً.

تشخيص التشوهات الخلقية في الأجنة :

مع تقدم العلم وخاصة في السنوات الأخيرة فقد أصبح بالإمكان متابعة نمو الجنين داخل الرحم والتعرف على صحته.. وتسجيل ما يطرأ عليه من تغيرات ومن ذلك أيضاً تشخيص بعض التشوهات الخلقية ونذكر فيما يلي بعضاً من تلك الوسائل :

١ - التشخيص قبل الحمل :

يمكن الاستدلال على إمكانية حدوث تشوهات بالأجنة قبل أن يقع الحمل وذلك بمعرفة تاريخ الأسرة وسير الحمل السابق وصحة الأبناء والأخوة في الأسرة ويمكن أن يتوقع الأخصائيون احتمال حدوث التشوهات بالأجنة من التحاليل من ذلك مثلاً وجдан الأسرة التي ظهر فيها جنين أو طفل به تشوه خلقي.. ترتفع نسبة فرصةإصابة الحمل التالي بتشوّه مماثل فهناك كما هو معروف أمراض تسري في الأسرة وتنتقل بالوراثة.. من ذلك مرض ضمور العضلات والتزف الدموي المسمى الثلاسيمية إلخ.. فبتحليل خلايا من جسم الأم والأب ومعرفة مكونات كروموزومات تلك الخلايا يمكن الاستدلال على مدى احتمال إصابة الجنين بالمرض.

٢ - التشخيص أثناء الحمل:

أما الوسائل الحديثة في التشخيص فهي التي تجرى أثناء الحمل وهي متعددة أذكر منها الآتي:

أ- أخذ عينة من دم الأم: وفحص تلك العينة لمعرفة وجود نوع من المواد يسمى الفايفوتيروتين Alfo-Fetoprotein وهي مادة تظهر في دم الأم بكمية وافرة إذا كان الجنين الذي في رحمها به تشوّه خلقي كبير وخاصّة في جهازه العصبي ولكنها وسيلة ليست على درجة كبيرة من التحسّن والدقة وتحتاج إلى وسائل أخرى التالية للتأكد.

ب- أخذ عينة من السائل المحيط بالجنين Amnioconterstrial: وتعد هذه من أكثر الوسائل المستعملة لمعرفة وجود تشوهات خلقية بالأجنة وهي تعمل عادة إذا دلت الوسائل السابقة على احتمال وجود تشوّه بالجنين. ويبحث في العينة المأخوذة من السائل المحيط بالجنين عن كمية المادة المسمى الفايفوتيروتين Alfa-Fetoprotein وكذلك يستخرج من تلك العينة كمية من خلايا الجنين التي تتناثر من جسمه وتسريع عادة في هذا السائل. وتحليل تلك الخلايا يمكن معرفة نوع الجنين ذكراً أم أنثى. وبالتالي فإنّ كان الجنين ذكراً فإنّ هناك أمراضاً وراثية خلقية تصيب الذكور دون الإناث. وعليه فإنه في الدول الغربية يقومون بالخلص من هذا الجنين الذكر في كثير من الأحوال.

وأيضاً بتحليل خلايا الجنين يمكن معرفة الصبغيات المكونة لها وبالتالي وجود النواقص في عدد الكروموسومات التي بدورها تسبب تشوهات خلقية عند نقص عددها.

هكذا وبهذه الوسيلة يمكن الاستدلال على بعض الأمراض الخلقية التي هي من المجموعة الثالثة. والجدير بالذكر أن التشخيص بهذه الوسيلة لا يصل إلى درجة الكمال في الدقة.

ج- تنظير الجنين داخل الرحم Fetoscopy: إنها طريقة حديثة يمكن بواسطتها رؤية الجنين داخل الرحم وذلك بإدخال منظار دقيق عن طريق جدار

البطن يدفع إلى داخل الرحم إلى السائل المحيط بالجنين.. وبالتالي يمكن رؤية جسم الجنين وأعضاءه الخارجية.. وبالتالي اكتشاف التشوّهات الخلقية الكبيرة إن وجدت. ويمكن بواسطة المنظار أيضًاأخذ عينة من جلد الجنين لتحليل الخلايا ومعرفة أنواع الجنينات والأنزيمات بها. وتعد هذه الطريقة دقيقة وصعبة ولا تخلو من المخاطر لذا فإن استعمالها محدود وفي طور التجارب.

د- تصوير الجنين داخل الرحم: يمكن تصوير الأجنة داخل الرحم بالطرق التالية:

١- **بالاستعانة بالموجات فوق الصوتية Ultra-sound:** وهذه تعد من أحدث الطرق وأكثرها استعمالاً فهي بجانب أنها ليست ضارة بالأم أو الجنين يمكن بواسطتها رؤية الملامح الخارجية لجسم الجنين واكتشاف التشوّهات الخلقية الكبيرة التي تصيب العمود الفقري والرأس والبطن وبعض الأعضاء الداخلية مثل القلب والكلى.. إلخ.

٢- **الاستعانة بالأشعة السينية X-ray:** يمكن بواسطه الأشعة العادية (السينية) رؤية عظام الجنين وبالتالي اكتشاف التشوّهات العظمية به والتي تصيب بالذات الجمجمة والعمود الفقري لكنها وسيلة من النادر الاستعانة بها الآن وذلك لاحتمال حدوث ضرر عند استعمالها على صحة الجنين.

هذه لحظة عن أهم الوسائل التي تستعمل في معرفة نمو الجنين داخل الرحم واكتشاف التشوّهات الخلقية به.. ولا ننسى أن الطبيب الممارس يمكنه في بعض الأحيان بالفحص الدقيق والمتابعة حالة الأم أن يكتشف بعض التشوّهات الخلقية.

وحديثاً جداً تناول بعض الأوساط الطبية العلمية إجراء تجارب توصل إلى معرفة بعض التشوّهات الخلقية في الجنين مبكراً جداً في فترة الحمل وذلك بأخذ عينة من خلايا الجنين في الأسابيع الأولى من الحمل وذلك بالاستعانة بالموجات الصوتية.

ونجدر الإشارة هنا إلى أن النتائج التي يمكن الحصول عليها بالوسائل المتعددة التي ذكرت سابقاً لا تصل إلى مرحلة اليقين في كل الحالات أي أنها

ليست ١٠٠٪ مؤكدة وإنما هناك حالات لا يمكن اكتشافها كما أن هناك حالات دلت الفحوصات على وجود تشوهات بالأجنة أثبتت فيما بعد عدم صحتها.

متى يمكن اكتشاف التشوهات الخلقية في الأجنحة داخل الرحم:

الوسائل التي ذكرت سابقاً لاكتشاف حالة الجنين داخل الرحم - باستثناء الوسيلة الأخيرة والتي لا تزال تحت التجارب ولا تخلو من مخاطر - تتطلب أن يكون قد مضى على نمو الجنين داخل الرحم أكثر من ثلاثة شهور أو (١٤ أسبوع) فعلى سبيل المثال لا يمكنأخذ عينة من السائل المحيط بالجنين أو رؤية أعضائه وجسمه أو الاستفادة من تحليل دم الأم قبل مرور ١٤ - ١٨ أسبوع من الحمل.. أي في حوالي الشهر الرابع من الحمل.. هذا وبعدأخذ العينة من السائل المحيط بالجنين فإن العينة المأخوذة يجب أن تخضع لفحوصات منها زرع تلك الأنسجة في المختبر وزراعة الأنسجة تحتاج في المتوسط إلى حوالي أسبوعين لكي تسفر عن معلومات تدل على التشخيص.

وبالتالي فإن تشخيص التشوهات الخلقية داخل الرحم بالوسائل المستعملة حالياً لا يتم إلا بعد أن يكون قد مضى على حياة الجنين داخل الرحم أكثر من ١٨ أسبوع أو أكثر من أربعة شهور من الحمل.

المخاطر التي يمكن أن تتعرض لها الأم والجنين من التشخيص:

بعض الوسائل المستعملة في تشخيص التشوهات الخلقية داخل الرحم وخاصة أخذ العينة من السائل المحيط بالجنين أو من أنسجة الجنين أو تغذير الجنين لا تخلو من مخاطر على الأم والجنين.. من تلك المخاطر:

- الإجهاض بنسبة ١٪.
- النزف الداخلي بين الجنين والأم.
- النزف الداخلي في المشيمة.
- إدخال ميكروبات إلى الجنين والرحم.
- جرح الجنين وإحداث نزف به.

هذه المخاطر تعد كبيرة، خاصة إذا ما عرفنا أن الجنين المراد معرفة حالته ربما يكون (وهذا في كثير من الأحيان) سليماً خالياً من التشوهات.. إيجاهاض مثل هذه الحالات (نتيجة التشخيص) يعد إنما ارتكب في حق الجنين.. وقد دلت الإحصائيات أن الاستعانة بالوسائل المذكورة سابقاً في التشخيص قد أدت إلى إيجاهاض العديد من الأجنة السليمة.

مصير الأجنة التي بها تشوهات خلقية:

دللت الدراسات العلمية والإحصاءات أن المصير الطبيعي للأجنة المشوهة ينحصر في أحد الأمور التالية:

- ١ - الإيجاهاض الطبيعي.. أو
- ٢ - الموت قبل الولادة.. أو
- ٣ - الموت بعد الولادة مباشرة.. أو
- ٤ - الحياة مع وجود خلل خلقي فيه.

ويمكن أن نوجز فنقول : إن

- ١ - ثلث الأجنة التي بها تشوهات خلقية سوف يكون مصيرها الإيجاهاض أو الموت قبل الولادة أو أثناء الولادة أو بعدها مباشرة.
- ٢ - وثلث سوف يخرج إلى الحياة وبه تشوهات يفيد في بعضها العلاج الجراحي والطبي وفي الأكثرية لا تجدي المعالجة وسوف يستمر الطفل في الحياة ولكنها حياة صعبة ومعتمدة على الغير.
- ٣ - والثلث الباقى سوف تتمكن الأجنة من الحياة حياة مقبولة ومنتجة على الرغم من وجود بعض الخلل الخلقي في تكوينهم.

الخلاصة :

إن التشوهات الخلقية قدر إرادة الله لبعض عباده فمن صبر فقد ظفر.. وهي أمور تحدث وحدثت على مر تاريخ البشر ومن المؤسف أن الدراسات تدل على أن نسبة الإصابة بالتشوهات الخلقية في ازدياد وذلك نتيجة تلوث البيئة

والمجتمع وكثرة الإشعاعات الضارة التي أخذت تنتشر في الأجواء والتي لم تكن معروفة من قبل.. ولا بد أن تصل إلى الحياة خارج الرحم حوالي ١٪ - ٢٪ من الأجنة وبها تشوهات خلقية تستدعي العناية والمعاناة من الأهل والأسر والمجتمع.. ومن رحمة الله بالناس أن جعل مصير العديد من الأجنة المشوهة إلى الإجهاض والموت قبل الولادة.

وإني أرى أن على المرأة المسلمة وعلى الأسرة أن تصبر على ما أصابها وأن تحسب ذلك عند الله وأن لا تلجأ إلى الإجهاض والتتجنّى على حرمة الجنين الذي يكون في كثير من الأحوال قد وصل إلى الشهر الرابع من الحمل.. بل إني أرى أن على الأسرة المسلمة وعلى الطبيب المسلم أن لا يضيعوا الوقت والجهد في معرفة وجود تشوهات في الجنين من عدمه فإن النتيجة سوف لن تفضي إلى عمل يرضي عنه الله.. وما أوتيم من العلم إلا قليلاً.

د. عبدالله حسين باسلامة

رئيس قسم الأمراض النسائية والتوليد
بجامعة الملك عبدالعزيز / كلية الطب
ورئيس المجلس العلمي العربي لاختصاص النساء
والتوليد

المَرَاجِع

المراجع العربية القرآن الكريم والتفسير

- ١ - القرآن الكريم.
- ٢ - ابن جرير الطبرى (محمد بن جرير): جامع البيان في تفسير القرآن، دار المعرفة.
- ٣ - ابن كثير الدمشقى (إسماعيل بن كثير): تفسير القرآن العظيم، عيسى البابى الحلبى، القاهرة.
- ٤ - ابن القيم (محمد بن أبي بكر): البيان في أقسام القرآن، مكتبة القاهرة، تعليق طه يوسف شاهين.
- ٥ - محمد فؤاد عبد الباقي : المعجم المفهرس لألفاظ القرآن الكريم، كتاب الشعب، القاهرة.
- ٦ - محمد بن علي الشوكانى: فتح القدير.
- ٧ - الفخر الرازى (محمد بن عمر القرشى): التفسير الكبير، دار الكتب العلمية، طهران.

كتب الحديث النبوى الشريف

- ١ - ابن حجر العسقلانى (أحمد بن علي): فتح الباري شرح صحيح البخارى، المطبعة السلفية، القاهرة.
- ٢ - ابن رجب الحنفى (عبد الرحمن بن شهاب الدين بن أحمد): جامع العلوم والحكم، دار المعرفة، بيروت.
- ٣ - محمد بن محمد بن سليمان: جمع الفوائد من جامع الأصول وجمع الزوائد، المدينة المنورة، تحرير السيد عبد الله هاشم اليماني ١٣٨١ هـ / ١٩٦١ م.

- ٤ - مبارك بن محمد بن الأثير الجزري (أبو السعادات): جامع الأصول من أحاديث الرسول، مطبعة السنة المحمدية، القاهرة.
- ٥ - يحيى بن شرف النووي (أبو زكريا): شرح صحيح مسلم، دار الفكر، بيروت، لبنان.

الكتب الدينية العامة

- ١ - ابن القيم (محمد بن أبي بكر): الروح، دار الكتب العلمية، بيروت.
- ٢ - ابن القيم (محمد بن أبي بكر): طريق الهجرتين وباب السعادتين، المطبعة السلفية، القاهرة، ١٣٧٦ هـ.
- ٣ - ابن القيم (محمد بن أبي بكر): تحفة المودود بأحكام المولود، تحقيق عبد القادر الأرناؤوط، مكتبة دار البيان، دمشق.
- ٤ - ابن القيم (محمد بن أبي بكر): مفتاح دار السعادة ومنشور ولاية العلم والإرادة. مكتبة الرياض الحديثة، الرياض.
- ٥ - أحمد بن زين الحبشي: شرح قصيدة الحبيب عبد الله الحداد التي أهلاها لجيران لنا بالأبطحية (مخطوط).
- ٦ - عبد الله بن أبي بكر العيدروس: الدر والجواهر (مطبوع) مع إيضاح أسرار علوم المقربين، مصطفى البابي الحلبي، القاهرة ١٣٥٢ هـ / ١٩٣٣ م.
- ٧ - محمد بن محمد الغزالى: إحياء علوم الدين، دار المعرفة، بيروت.
- ٨ - عبد الله آل عبد الرحمن البسام: هل يجوز شرعاً إسقاط الجنين المشوه. بحث مقدم إلى المجمع الفقهى - رابطة العالم الإسلامي - مكة المكرمة (غير مطبوع) ١٤٠٥ هـ.
- ٩ - محمد الحبيب بن الخوجة: عصمة دم الجنين المشوه. بحث مقدم إلى المجمع الفقهى - رابطة العالم الإسلامي - مكة المكرمة (غير مطبوع) ١٤٠٥ هـ.
- ١٠ - يوسف القرضاوى: الحلال والحرام.
- ١١ - فتاوى الشيخ شلتوت.
- ١٢ - محمد سعيد رمضان البوطي: مسألة تحديد النسل وقاية وعلاجاً.
- ١٣ - الأمير الصناعي (محمد بن إسماعيل): الروضة الندية في شرح التحفة العلوية، بإشراف أحمد الشامي ، الدار اليمنية للنشر والتوزيع، بيروت ١٩٨٥.

الكتب الطبية والعلمية (باللغة العربية)

- ١ - أحمد بن محمد البلدي: تدبير الحبالي والأطفال والصبيان، تحقيق د. محمود الحاج قاسم، وزارة الثقافة والإعلام، الجمهورية العراقية، سلسلة كتب التراث، بغداد.
- ٢ - شفيق عبد الملك: علم تكوين الجنين، المطبعة التجارية الحديثة، القاهرة.
- ٣ - شفيق عبد الملك: مبادئ علم التشريح ووظائف الأعضاء، المطبعة التجارية الحديثة، القاهرة.
- ٤ - محمد علي البار: خلق الإنسان بين الطب والقرآن، الدار السعودية، جدة.
- ٥ - محمد علي البار: مشكلة الإجهاض، الدار السعودية، جدة ١٩٨٥.
- ٦ - محمد علي البار: موت القلب أو موت الدماغ، الدار السعودية، جدة ١٩٨٦.
- ٧ - محمد علي البار: الخمر بين الطب والفقه، الدار السعودية، جدة، الطبعة السابعة ١٩٨٦.
- ٨ - محمد علي البار: الأمراض الجنسية أسبابها وعلاجها، دار المنارة، جدة، الطبعة الثالثة ١٩٨٧.
- ٩ - محمد علي البار- أمين صافي: الإيدز وباء العصر، دار المنارة، جدة ١٩٨٧.
- ١٠ - محمد علي البار: المخدرات - الخطير الداهم، دار القلم، بيروت، دمشق ١٩٨٨.
- ١١ - عبد الله باسلامة: الجنين تطوراته وتشوهاته، بحث مقدم إلى المجمع الفقهي لرابطة العالم الإسلامي - مكة المكرمة - (غير مطبوع) ١٤٠٥ هـ.
- ١٢ - ندوة الإنجاب في ضوء الإسلام، المنظمة الإسلامية للعلوم الطبية، الكويت.
- ١٣ - المعجم الطبي الموحد، اتحاد الأطباء العرب، بغداد، الطبعة الثالثة.
- ١٤ - قاموس حتى الطبي.
- ١٥ - معجم ألفاظ جسم الإنسان والتشريح لشفيق عبد الملك.
- ١٦ - إسماعيل بن حاد الجوهري: الصاحح تحقيق أحمد عبد الغفور عطار.
- ١٧ - د. آلان أمري تعريب د. أحمد الكباري: أساسيات علم الوراثة الطبي، جامعة الكويت، مركز الاستشارات الوراثية، الكويت.

- ١٨ - محمد بن زكريا القزويني: عجائب المخلوقات وغرائب الموجودات، تقديم وتحقيق فاروق سعد، دار الآفاق الجديدة، بيروت، الطبعة الثالثة ١٩٧٨.
- ١٩ - كتاب المعرفة: البحار والمحيطات، كتاب المعرفة، بيروت.
- ٢٠ - منظمة الصحة العالمية: التشخيص الجنيني للأمراض الوراثية، نشرة منظمة الصحة العالمية ١٩٨٤، العدد ٦٢ (٣) : ٤٢٢ - ٤٠٧.

المراجع باللغة الإنجليزية

الكتب الطبية	Med. Books
	1 — Persaud TV, Chudley AE, Skalko R.G: Basic Concepts in Teratology. Alan Liss Inc., New York, 1985.
	2 — Persaud TV: Prenatal Pathology. Spring Field, Illinois : Charles Thomas Co., 1979.
	3 — Moore K: The Developing Human. Saunders Co. Philadelphia - London - 3 rd Edition, 1982.
	4 — Cohen M.: The Child with Multiple Birth Defects, Raven Press, New York, 1982.
	5 — Thompson J and Thompson M: Genetics in Medicine. Saunders Co. Philadelphia - London - 1980.
	6 — Kelly T.: Clinical Genetics and Genetic Counseling. Year Book Medical Publishers Inc. Chicago - London, 1980.
	7 — Simpson J. etal: Genetics in obstetrics and Gynecology. Grune and Stratton Co. New York - London 1982.
	8 — Wyngaarden J. and Smith L (ed): Cecil Textbook of Medicine, Saunders Co. Philadelphia - London. 17 th edition, 1985.
	9 — Nelson W (ed): Textbook of Pediatrics. Saunders Co. Philadelphia - London. 8 th edition, 1964 and 11 th edition 1979.
	10 — Nyhan W: Understanding Inherited Metabolic Diseases Clinical Symposia 1980 annual, vol 32, Ciba - Giegy Corp. N. J U.S.A.
	11 — Bannister R: Brain's Clinical Neurology. Oxford University Press. oxford, New York, 5 th edition 1978.

- 12 — Liu DTY (ed): Chorion Villus Sampling. Chapman and Hall, London 1987.
- 13 — Lord Brain and Walton J: Brain's Diseases of the Nervous System Oxford University Press. London - New York. 7th edition, 1969.
- 14 — Houston J, Joiner C and Trounce J.: A Short Textbook of Medicine Unibooks, Hodder and Stoughton, London. 5th edition, 1977.
- 15 — Hinshaw H., Garland L.: Diseases of the Chest. Saunders Co. Philadelphia - London, 2nd edition 1965.
- 16 — Cappell D., Anderson J (eds): Muir's Textbook of Pathology. Edward Arnold Co. London, 9th edition 1972.
- 17 — Milunsky A (ed): Genetic Disorders and the Fetus. 2nd edition, New York, Plenum Press 1986.
- 18 — Berkow R. (ed): The Merck Manual, Merck Sharp and Dhome Inc N.J. 1977, 13th edition.
- 19 — Berkow R (editor in chief): The Merck Manual of Diagnosis and Therapy. Merck and Co. N.J. 1982, 14th edition.
- 20 — Sever J: Rubella and Cytomegalovirus. In Congenital Malformations Proceedings of the 3rd International Conference. New York, Excerpta Medica Foundations, 1970.
- 21 — Persaud TVN: Problems of Birth Defects from Hippocrates to Thalidomide and After. Baltimore, University Park Press, 1977.
- 22 — Persaud TVN: Teratogenesis. Experimental Aspects and Clinical Implications, Jena, Gustav Fischer Verlag Co., 1979.
- 23 — Havilcek Vin Abel El (ed) «Fetal Alcohol Syndrome» vol II, CRS Press, Florida, 1982.
- 24 — Herbst AL (ed): Intauterine exposure to DES, in the human. Proceedings of Symposium on DES. The American College of obst. and Gynecologists, 1978.
- 25 — Langman J. Medical Embryology, 3rd edition, the Williams and Wilkins Co., Baltimore USA, 1975.
- 26 — E. and Hamerton J: The Chromosome Abnormalities in Population Cytogenetics. Academic Press, New York.
- 27 — Bartalos M and Baramki T: Medical Cytogenetics, Baltimore (USA) The Williams and Wilkins Co. 1967.

- 28 — Saxsen L and Rapola J: Congenital Defects. New York. Holt, Reihart and Winston Inc. 1969.
- 29 — Gardner L (ed): Endocrine and Genetic Diseases of Child hood and Adolescence. Philadelphia. Saundrs Co 1975, 2nd edition.
- 30 — Bergsma D (ed): New Chromosomal and malformation Syndromes, The National Foundation. March of Dimes. Birth Defects: Original article series. Vol XI, No 5, 1975.
- 31 — The Brain: A users manual, Diagram Group, London 1982, (New English Library).
- 32 — Page, Villec C and Villec D: Human Reproduction, Saunders Co. Philadelphia - London, 3rd edition 1981.
- 33 — Van - Wagenen and Simpson M.E.: Embryology of the ovary and Testes. Homosapiens and macaca mulatta. Yale University Press, 1965.
- 34 — Potts and Diggory: Textbook of Contraceptive Practice 2nd edition, 1983.
- 35 — Ralph Benson: Handbook of Obstetrics and Gynecology, 6th edition, 1977.
- 36 — Hamilton, Boyd and Mossman: Human Embryology, Macmillan Press, London, 4th edition, 1976.
- 37 — Gray and Skandalakis: Embryology for surgeons. in: The Embryological Basis For Treatment of Congenital Defects. Saundrs Co. Philadelphia - London, 1972.
- 38 — McKusick V.A: Medelian Inheritance in Man. Baltimore, John Hopkins University Press. 1975.
- 39 — Emery A, Mueller R: Elements of Medical Genetics churchill Livingstone, Edinburgh - London. 7th edition, 1988.

الكتب العامة (اللغة الإنجليزية)

- 1 — Encyclopedia Britannica. Micropedia and Macropedia 15th Edition 1982.
- 2 — The Hamlyn Junior Encyclopedia of Nature, Hamlyn Publication Group - London - New York, 1977.

المجالات العامة

- 1 — Time Magazine 1966, October 28.
- 2 — Time Magazine, 1988, Jun 4th: «Curse Heaven For little girls».
- 3 — Time Magazine, 1989, March 20: The Gene Hunt.

Medical Journals

المجالات الطبية

- 1 — Burn John: Clinical Genetics: A Review. **J. Royal College Physicians (London) 1988**, 22, (4): 212-225.
- 2 — Harris R: Counselling for the new genetics. **Medicine Int. (Genetics) 1988**, (oct), 58: 2372-2376.
- 3 — Ferguson-Smith M: Prenatal Diagnosis. **Med. Int (Genetics) 1988**, 58: 2367-2380.
- 4 — Borbow M: Chromosomes. **Med Int (Genetics) 1988**, 58: 2381-2383.
- 5 — Weatherall D: How genes work. **Med Int 1988**, 58:2384.
- 6 — Mountford R: DNA Analysis. **Med Int 1988**, 58: 2385-2389.
- 7 — Davies K.: Clinical applications of molecular genetics. **Med Int 1988**, 58: 2390-2394.
- 8 — Harper P.: Huntingtons Disease. **Med Int 1988**, 58: 2395-2397.
- 9 — Scheinberg I.H: Wilson's Disease. **Med Int 1988**, 58: 2397-2399.
- 10 — Wraith E: Inborn errors of amino acid, mucopoly saccharide and glycogen metabolism. **Med Int 1988**, 58: 2399-2406.
- 11 — Weatherall D.J: Some Aspects of Haemoglobinopathies of Particular relevance to Saudi Arabia and other parts of the middle east. **Saudi Med J. 1988**, 9 (2): 107-115.
- 12 — Abbass., Basalamah A etal: The Prevelance of Toxoplasma gondii antibodies in Saudi women and the outcome of congenital Infections among Newborns in Saudi Arabia. **Saudi Med. J 1986**, 7 (4): 346-354.
- 13 — Emery A E: New Perspectives in Medical Genetics. **Saudi Med J 1988**, 9 (5): 446-452.
- 14 — Emery AE: Recent Advances in Prenatal Diagnosis. **Saudi Med J 1989**, 10 (1): 11-14.

- 15 — Munshi M. et al: The Frequencies of HBS, α^1 and B- Thalas-saemia in Saudi Arabia: Preliminary National values. **Saudi Med J** 1989, 10 (1): 62-65.
- 16 — Wright J: Alcohol and drug abuse in Pregnancy. **Medicine Int**, 1983, 35 (1): 1630-1631.
- 17 — Pepperell R: Drugs in Pregnancy. **Med. Int**, 1983, 35 (1): 1636-1638.
- 18 — Donnai D, Gowland M: Prenatal diagnosis. **Med Int**, 1983, 35 (1): 1643-1644.
- 19 — Harris R, Read A: Neural tube defects. **Med Int**, 1983, 35 (1): 1645.
- 20 — Davies P: Maternally transmitted bacterial infection in the neonate **Med Int**, 1983, 35 (1): 1661-1662.
- 21 — Tovey LA: Rhesus haemolytic disease. **Med Int** 1983, 35 (1): 1663-1665.
- 22 — Huntsman R: Haemoglobinopathies **Med Int** 1983, 25 (1): 1163-1168.
- 23 — Kendall AG: Thalassaemias **Med Int** 1983, 25 (1): 1169-1173.
- 24 — Rickard K, York J, Macdonald D: Haemophilia. **Med Int** 1983, 25: 1174-1180.
- 25 — Johnston A: The Challange of modern genetics. **Med Int** 1984 (oct), 10: 425-436.
- 26 — Williams H: Inborn errors of metabolism. **Med Int** 1981, 8 (1): 364-372.
- 27 — Lilford R: Chorion Villus biopsy **Postgraduate Doctor** 1985, 8 (11): 746-752.
- 28 — Kingston H: Prenatal diagnosis of genetic disease. **Postgraduate Doctor** 1984, 7 (10): 622-628.
- 29 — Mc Elhatton: Effects of drugs in Pregnancy. **Postgraduate Doctor** 1985, 8 (4): 264-268.
- 30 — Kingston H: Carrier detection in genetic diseases. **Postgraduate Doctor** 1984, 7 (9): 533 - 536.
- 31 — Kingston H: Clinical genetics: Chromosomal disorders. **Post graduate Doctor** 1984, 7 (7): 434-438.
- 32 — Kingston H: Syndrome identification in clinical genetics. **Post-graduate Doctor** 1984, 7 (8): 465-472.
- 33 — Chervenak FA et al: Advances in the diagnoisis of fetal de-fects. **New Engl J Med** 1986, 315: 305-307.

- 34 — Lilford R.J etal: Transabdominal chorion villus biopsy. 100 consecutive cases **Lancet 1987**, i: 1415-7.
- 35 — Editorial: Can first trimester diagnosis be reliably evaluated **Lancet 1985 (March 30)**: 735.
- 36 — Ferguson-Smith MA: Early Prenatal diagnosis. **Br. Med Bull 1983**, 39: 301-408.
- 37 — Hamerton JL, Ferguson-Smith MA: Collaborative Studies in Prenatal diagnosis of chromosome aberrations. **Prenatal Diag 1984**, 4:11-62.
- 38 — Smidt-Jensens: Transabdominal fine needle biopsy from chorionic villi in the first trimester. **Prenatal Diag 1984**, 4: 163-9.
- 39 — Kazy Z etal: Chorion biopsy in early pregnancy. **Prenat Diag 1982**, 2: 39-41.
- 40 — Maxwell D etal: Direct DNA analysis for diagnosing sickle cell trait in first trimester chorion tissue. **J. obst Gynecol 1985**, 5: 133-135.
- 41 — Sever J. etal: Rubella Epidemic 1964: Effect on 6000 Pregnancies **Am. J. Dis. child 1964**, 110: 895.
- 42 — Dudgeon JA: Infective causes of human malformations. **Br Med J 1976**, 32:77.
- 43 — Tertwarrt G.J. **Lancet 1985**, 2: 581-584.
- 44 — Globus M.S. Teratology for the obstetrician, current status. **Obstet. Gynecol 1980**, 55: 269.
- 45 — Lemoine PH etal: **Arch. Fr. Paediatr. 1967**, 25: 830-832.
- 46 — Jones KL and Smith DW: The fetal alcohol syndrome. **Teratology 1974**, 12: 1-10.
- 47 — Jones KL etal: Pattern of malformation in offspring of chronic alcoholic mother. **Lancet 1973**, 1: 1267-1271.
- 48 — Abel EL: Fetal alcohol syndrome: behavioural teratology. **Pschol Ball 1980**, 87: 29-30.
- 49 — Ashley MJ: Alcohol use during Pregnancy. **Canad Med Ass. J 1981**, 125: 141-2.
- 50 — Bleyer WA, Skinner AL: Fatal Neonatal Haemorrhage after maternal anticonvulsant therapy. **JAMA 235**: 626-627.
- 51 — Nora JJ etal: Exogenous Progesterone and estrogen implicated in birth defects **JAMA 1978**, 240: 837-843.
- 52 — Wilson JG, Brent RL: Are female sex hormones teratogenic? **Am. Obstet Gynecol**, 141: 567-580.

- 53 — Bibbo M etal : Follow up study of Male and Female offspring of DES exposed mother. **Obstet Gynecol** 1977, 49: 1-7.
- 54 — Fourie DT, Hay IT: War farine as a possible teratogen. **S.A. Med J** 1975, 49: 2081-3.
- 55 — Pauli RM etal: Warfarine therapy initiated during pregnancy and Phenotypic chondroplasia punctata. **J. Paed** 1976, 88: 506-8.
- 56 — Raivio K: Fetal risks due to warfarine in therapy during Pregnancy **Acta Paediatr. Scand.** 1977, 66: 735-9.
- 57 — Simpson WJ: Preliminary report on cigarette smoking and the incidence of Prematurity. **AM J obstet Gynecol** 1957, 73: 808-815.
- 58 — Lowe er: Effect of mothers Smoking habits on birth weight of their children. **Br. Med J** 1959, 2: 673-6.
- 59 — Landesman-Dwyers S: Smoking during Pregnancy. **Teratology** 1979, 19: 119-126.
- 60 — Meyer MB etat : Perinatal events associated with maternal smoking during pregnancy. **Am J Epidemiol** 1976, 103: 464-475.
- 61 — Naeye RL: Effects of maternal cigarette Smoking on the fetus and placenta **Br. J. obstet Gynecol** 1978, 85: 732-3.
- 62 — Cole PV etal : Effects on the fetus of smoking during pregnancy. **J. obstet Gynecol Br. common wealth.** 1972, 79: 782-7.
- 63 — Becker R. etal : Expiremental studies on nicotine absorption in rats during pregnancy. **Am J obstet Gynecol** 1968, 100: 957-967.
- 64 — Hauth Jc etal : Passive Smoking and Thiocyanate concenteration in Pregnant women and newborns. **Obstet Gynecol** 1984, 63: 519-522.
- 65 — Andrews J: Thiocyanate and Smoking in Pregnancy. **J. Obstet Gynecol Br. Commonwealth** 1973, 80: 810-814.
- 66 — Fredrick J etal : Possible teratogenic effect of cigarette smoking **Nature** 1971, 231: 529-530.
- 67 — Hecht F. etal : L.S.D and Cannabis as possible teratogens in man. **Lancet** 1968, 2: 1085.
- 68 — Carakushansky G. etal : Lysergide and cannabis as possible teratogens in man. **Lancet** 1969, 1: 150.
- 69 — Abel EL: Marihuana and Sex: a critical survey. **Drug Alcohol Depend.** 1981, 8: 1-22.

- 70 — Long S.Y: Does LSD induce chromosomal damage and malformations. *Teratology* **1972**, *6*: 75.
- 71 — Golden NL etal : Angle Dnst. Possible effects on the fetus *Pediatr* **1980**, *65*: 18.
- 72 — Lenz W: Malformations caused by drugs in Pregnancy. *Am. J Dis Child.*, **1966**, *112*: 99.
- 73 — Corby D.G.: Aspirin in Pregnancy: Maternal and Fetal effects. *Pediatric* **1978**, *62*: 930.
- 74 — Thornburn M, Johnson B: Apparent Monosomy of a G. autosome in Jamaican Infant. *J Med. Genet* **1966**, *3*:290.
- 75 — Challacambe D., Taylor A: Monosomy for a G. autosome *Arch. Dis. child.*, **1969**, *44*: 113.
- 76 — Carr D: Heredity and the embryo. *Science J* **1970**. *6*: 75.
- 77 — Jackson LG etal : Safety of chorionic Villus biopsy. *Lancet* **1986**: 674-675.
- 78 — Baldwin J: Gastrointestinal Disease and Pregnancy. *G.I for the G.P.* **1982**, *3*: 3.



فَهْرِسُ المَوْضُوعَاتِ

٥	المقدمة
الفصل الأول :	
٣٢ - ١١	نظرة تاريخية إلى التشوهات الخلقية
الفصل الثاني :	
٤٨ - ٣٣	تكوين الجنين السوي
الفصل الثالث :	
٦٨ - ٤٩	تكوين الجنين المشوه
الفصل الرابع :	
٧٧ - ٦٩	نظرة عامة لأسباب التشوهات الخلقية في الجنين
الفصل الخامس :	
١١٤ - ٧٩	الأمراض المعدية (الأخاج) المسيبة للتشوهات الخلقية
الفصل السادس :	
١٤٢ - ١١٥	العقاقير والمواد الكيماوية المسيبة للتشوهات الخلقية
الفصل السابع :	
١٥٨ - ١٤٣	العوامل الميكانيكية والتشوهات الخلقية
الفصل الثامن :	
١٧٧ - ١٥٩	التعرف على سر الوراثة: الصبغيات (الكروموسومات) والمورثات (الجينات)
الفصل التاسع :	
٢٠٥ - ١٧٩	التشوهات الخلقية الناتجة عن خلل في الصبغيات (الكروموسومات)

الفصل العاشر:	
التشوهات الخلقية الناتجة عن الأمراض الوراثية السائدة	٢٠٧ - ٢٤٤
الفصل الحادي عشر:	
الأمراض الوراثية المتتحية	٢٢٥ - ٢٧٩
الفصل الثاني عشر:	
الأمراض الوراثية عبر الكروموسوم X والأمراض التي تنتقل بمورثة واحدة بطرق متعددة	٢٨١ - ٣٠٨
الفصل الثالث عشر:	
التشوهات الخلقية الناتجة عن الأسباب المتعددة	٣٠٩ - ٣٢٤
الفصل الرابع عشر:	
وسائل تشخيص التشوهات الخلقية في الجنين	٣٢٥ - ٣٥٧
الفصل الخامس عشر:	
الموقف الشرعي من تشوه الجنين نظرة عامة	٣٥٩ - ٣٧٦
الفصل السادس عشر:	
مبحث نفح الروح (الأدلة الشرعية)	٣٧٧ - ٣٩٧
الفصل السابع عشر:	
مبحث نفح الروح (تكوين الجهاز العصبي)	٣٩٩ - ٤٣٥
الملاحق	
الملحق رقم (١)	٤٣٧ - ٤٩١
الملحق رقم (٢)	٤٤١
الملحق رقم (٣)	٤٤٧
الملحق رقم (٤)	٤٧١
الملحق رقم (٥)	٤٨٣
المراجع	٤٩٣