

فيزيولوجيا التناسل في الحيوانات الزراعية
الجزء النظري

I

II



منشورات جامعة دمشق
كلية الزراعة

فيزيولوجيا التناسل في الحيوانات الزراعية (الجزء النظري)

الدكتور سليمان عبد الرحمن سلحب
أستاذ في قسم الانتاج الحيواني

١٤٣٥ - ١٤٣٤
م ٢٠١٤ - ٢٠١٣

جامعة دمشق

IV

رقم الصفحة	الموضوع	المقدمة
1	الفصل الأول	المقدمة
3	(التحكم العصبي الهرموني في التناسل)	-
3	التحكم العصبي في الوظيفة التناسلية	-
4	• المنعكس العصبي البسيط	-
4	• المنعكس العصبي الهرموني	-
5	التحكم الهرموني	-
7	• تصنیف الهرمونات حسب طبیعتها الكيميائية	-
7	✓ هرمونات مشتقة من الأحماض الأمينية	-
7	✓ هرمونات ببتيدية	-
7	✓ هرمونات بروتينية	-
8	✓ هرمونات بروتينية سكرية	-
8	✓ هرمونات دهنية	-
10	• إفراز الهرمونات وتخزينها	-
10	• آلية عمل الهرمونات	-
11	✓ آلية عمل الـ cAMP (الموصى الثاني)	-
12	✓ آلية عمل أيونات الكالسيوم	-
13	✓ موصلات ثانوية أخرى	-
13	✓ آلية عمل الهرمونات الستيروئيدية والـ T3 والـ T4	-
17	منطقة الوطاء (تحت السرير البصري)	-
21	الغدة النخامية	-
24	- طرائق التعرف إلى النشاط الإفرازي للغدد الصماء	-
29	الفصل الثاني	-
29	(التخلق الجنيني للغدة النخامية والجهاز التناسلي في الحيوانات الزراعية)	-
29	1. التخلق الجنيني للغدة النخامية	-

30	2. التمايز الجنسي للجهاز التناسلي
34	1-2. تمايز المنسل البدائي إلى خصية
36	2- تمايز المنسل البدائي إلى مبيض
37	3- تمايز المسالك التناسلية
39	4- تمايز المسالك التناسلية الخارجية
39	- هجرة الخصبة
43	- تنظيم حرارة الخصبة
الفصل الثالث	
49	(التمايز الوظيفي للوطاء والبلوغ الجنسي في الحيوانات الزراعية)
49	- التمايز الوظيفي للوطاء في إناث الحيوانات الزراعية وذكورها
52	- البلوغ الجنسي
56	- العوامل المؤثرة في البلوغ الجنسي
55	1. الغذائية
60	2. البيئية
60	3. الاجتماعية
62	4. الوراثية
الفصل الرابع	
(التناسل في ذكور الحيوانات الزراعية)	
65	- خلايا ليديج
70	- الأنبيات المنوية
72	- خلايا سيرتولي
74	- التعاون بين خلايا سيرتولي وخلايا ليديج
76	- تكون النطاف
78	1. مرحلة الانقسام الخلوي، وتكون النطيفات
79	2. مرحلة التمايز
80	2-1. طور غولجي
81	2-2. طور القبعة
82	2-3. طور الجسيم الطرفي

82	4-2. طور النضج
84	- انتقال النطاف إلى البربخ
86	- السائل المنوي
86	-1 النطاف
86	1-1. الرأس
88	1-2. الذيل
90	3-1. دورة ظهارية النسيج المنوي
94	4-1. الموجة المنوية
95	2- البلازمما المنوية
97	الفصل الخامس
97	(التناسل في إناث الحيوانات الزراعية)
97	- تكون البويبات
101	- تكون الجريبات المبিضية
105	- الدورة التناسلية
106	1. أنواع الدورة التناسلية
106	1-1. الدورة الشبيقية
109	1-2. الدورة الحি�ضية
110	2. دورة الشيق في الحيوانات الزراعية
111	2-1. الطور الجريبي
112	آ- مرحلة الاستعداد أو ما قبل الشيق
113	ب- مرحلة الشيق
115	ت- مرحلة ما بعد الشيق
115	ث- مرحلة الراحة
116	ج- السكون الجنسي
116	2-1. دورة الشيق في البقر
119	2-2. دورة الشيق في الغنم والمعز
120	3-2. دورة الشيق في الفرس
123	3- الفترة الضوئية والتناسل الفصلي

126	- الإباضة
127	4-1. الأحداث الخلوية التي تسبق الإباضة
127	4-2. التغيرات النسبية للهرمونات المرافقة خلال عملية الإباضة
130	5- تشكل الجسم الأصفر
	الفصل السادس
137	(التلقيح والإخصاب في الحيوانات الزراعية)
137	1- تلقيح الحيوانات الزراعية
139	1-1- انتقال النطاف
139	1-1-1. مرحلة الانتقال السريع
139	1-1-2. مرحلة الانتقال البطيء (المساند)
140	1-1-3. مرحلة التحرر والانتقال البطيء
144	2- ظاهرة استعداد النطاف
146	3- انتقال البوريضة
146	2- الإخصاب
147	2-1. تفاعل الجسيم الطرفي
151	2-2. انصهار الغلاف الخلوي للنطفة مع مثيله للبوريضة
152	2-3. تكون البداءات التزويدية
154	2-4. تفاعلات البوريضة
155	2-5. شذوذات الإخصاب
	الفصل السابع
159	(التطور الجنيني وتمييز الأم للحمل)
159	1. التطور الجنيني
160	1-1. انقسام البيضة الملقحة
163	1-2. تشكل الكيس الأروممي
165	1-3. تكون المعدية
166	1-4. تطور أغشية الجنين الخارجية
168	1-5. تمييز الأم للحمل
176	1-6. انغراس الجنين (التعشيش)

الفصل الثامن

179	(تكون المشيمة ودور الهرمونات في الحمل والولادة)
179	1- تمايز الوريقات الجنينية
179	1-1 مشتقات الأديم
180	2- مشتقات الأديم المتوسط
180	3- مشتقات الأديم الباطن
181	2- المشيمة الجنينية
183	3- المشيمة
183	1-3 تصنیف المشيمة حسب الشكل
188	2-3 تصنیف المشيمة حسب عمق الاتصال النسجي
191	4- تغذية الجنين ونموه
194	5- المشيمة بوصفها غدة صماء
196	6- المثانة المشيمية
200	7- الحمل والولادة
200	7-1 طول فترة الحمل
201	7-2 تغيرات الأعضاء التناسلية خلال الحمل
203	7-3 هرمونات الحمل
205	7-4. علامات اقتراب الولادة
206	7-5-7 الولادة (الوضع)
208	7-1-5-7 أحداث فيزيولوجية تؤدي إلى الولادة
213	7-2-5-7 مراحل الولادة

الفصل التاسع

215	(الفشل التناسلي في الحيوانات الزراعية وسبل تجنبه)
215	أولاً - الفشل التناسلي في إناث الحيوانات الزراعية.
215	1- الاضطراب في وظائف المبيض
216	1-1 فشل الإباضة
218	2-1 ضمور مبيضي
219	2- الاضطراب في الشيق

221	-3- الاضطراب في الإخصاب
221	آ- الاضطراب الناجم عن الفشل في الإخصاب
222	ب- الاضطراب الناجم عن الإخصاب الشاذ
222	-4- نفوق الأجنة قبل الولادة
223	آ- التفوق خلال المرحلة المبكرة من عمر الجنين
228	ب- الموت الوليدي
228	-5- الاضطراب في الولادة والإدرار
231	ثانياً- الفشل التناسلي في ذكور الحيوانات الزراعية
231	1- التشوهات الخلقية "الفطرية"
232	2- اضطرابات في القذف
234	3- الفشل في الإخصاب
239	الفصل العاشر (التقانات الحيوية الجديدة في الإنتاج الحيواني)
249	المصطلحات العلمية
261	المراجع العلمية
262	التدقيق العلمي واللغوي

المقدمة:

تشهد العلوم الحيوية بشكل عام والفيزيولوجيا بشكل خاص تطوراً واسعاً وسريعاً، خاصة بعد تطور وسائل البحث العلمي وتتنوعها، ومعرفة التقانات الحيوية التي باتت تشكل أرضية مناسبة ووسيلة فاعلة تمكن من زيادة الإنتاج والوصول إلى معطيات دقيقة في مجالات العلوم المختلفة.

وتشكل فيزيولوجيا التناسل فرعاً أساسياً ومهماً بين فروع علوم الحياة الفيزيولوجية، إذ تتناول بالبحث والدراسة موضوعات ماهية تناслед الحيوانات، وتوضح بناءات وآليات عمل الأجهزة التناسلية الذكورية والأنثوية، ومدى ارتباطها بالجملتين العصبية والهرمونية، وتقدم المعطيات الدقيقة حول المؤشرات التناسلية وأالية تكون الأعراض والإخصاب والحمل والولادة، وتتوفر المعرف حول تشخيص الحالات التناسلية غير الطبيعية، كما تبحث في موضوعات تأثير ظروف التربية والرعاية في مستوى الأداء التناسلي للحيوانات.

ولا يخفى علينا أهمية تناслед الحيوانات الزراعية في زيادة وتيرة الإنتاج الحيواني الذي يرفد المجتمع بالبروتينات الحيوانية الضرورية للأفراد، لأن أي خلل في سلامة الأجهزة التناسلية، يعيق توالد الحيوانات، ما ينعكس سلباً على مردودها الإنتاجي، ومن هنا تكمن أهمية وضرورة فهم الوظيفة التناسلية في الحالات السليمة، وطرق تشخيص الحالات غير الطبيعية وكشفها ومعالجتها.

وفي هذا الإطار، يأتي هذا الكتاب - فيزيولوجيا التناسل في الحيوانات الزراعية - ليتناول الفصل الأول التحكم العصبي الهرموني في التناسل، ويشرح في الفصل الثاني التطور الجنيني للخدمة النخامية والجهاز التناسلي في الحيوانات الزراعية، ويوضح الفصل الثالث التمايز الوظيفي للوطاء والبلوغ الجنسي في ذكور الحيوانات الزراعية وأناثها، ويشرح بالفصلين الرابع والخامس التناслед في ذكور الحيوانات الزراعية وأناثها، على التوالي، ثم يُلقي الضوء على التلقيح والإخصاب في الحيوانات الزراعية، وتطور الجنين وتمييز الأم للحمل، وتكون المشيمة ودور الهرمونات في الحمل والولادة في الفصول السادس والسابع، والثامن، على التوالي. وخصص الفصل التاسع للتحدث عن الفشل التناسلي وسبل تجنبه، وألقي الضوء في الفصل العاشر على أهم التقانات الحيوية الحيوانية التي تبني عليها الآمال في زيادة الإنتاج الحيواني وأنماط أغذية آمنة وسليمة صحياً وبيئياً.

أمل أن أكون وفقت بهذا العمل المتواضع، الذي أخذ مني الجهد والوقت الكبيرين لشرح الفكرة من خلال تزويد الأشكال، والصور، والبني التوضيحية، والمخططات التوضيحية، وأليات عمل الهرمونات في الوظيفة التناسلية بصورة واضحة وملونة هادفة تسهيل فهم المعلومة، وإقلال الوقت اللازم لإدراكها. ولايسعني أخيراً إلا أن أتقدم بالشكر الكبير لابنتي أروى وآلاء اللتين أسهمتا في تنضيد الأشكال وإخراجها بشكلها اللائق. أسأل الله أن يسدد خطانا لخدمة العلم والمعرفة.

المؤلف

سليمان عبد الرحمن سلوب

الفصل الأول

التحكم العصبي الهرموني في التنااسل

Neuroendocrine control of reproduction

يتحكم في الوظيفة التناسلية عند الحيوانات الزراعية كل من الجهاز العصبي وجهاز الغدد الصم من خلال تفاعلهما المتجانس ودورهما في إحداث الوظيفة التناسلية وتنظيمها. ويعبر بالمفهوم العصري الحديث عن التعاون الوظيفي بين الجهازين العصبي والصمائلي باسم التفاعل العصبي الهرموني neuroendocrine reaction، ويسمى العلم الذي يدرس العلاقة بينهما باسم علم الأعصاب والغدد الصم Neuroendocrinology.

تنقل الهرمونات التي تكون في الغدد الصم endocrine glands أو في العصبونات neurones (الأذوية nuclei أو الخلايا العصبية nerve cells) إلى الدورة الدموية للحيوانات الزراعية، لتوصلها إلى الأنسجة المستهدفة التي عادة تحتوي مستقبلات خاصة بها، فتستجيب إليها بإفراز هرمونات جديدة أو مواد كيميائية أخرى. وتُعد تلك الهرمونات والمنتجات الناتجة عن تأثيرها ضرورية لنجاح العملية التناسلية في الحيوانات الزراعية.

التحكم العصبي في الوظيفة التناسلية: Neural control in reproductive function تتحصر الوظيفة الرئيسية للجهاز العصبي في نقل الإثارات أو التبيهات التي تحدث في الوسط الخارجي إلى داخل الجسم، من ضمنها الجهاز التناسلي. وعادة يتم ذلك، وفقاً لآلية التواصل بين الجهاز العصبي وعضو الجسم المستهدف، من خلال أحد المنعكسين التاليين: أولهما، يسمى المنعكس العصبي البسيط simple neural reflex، الذي يتصل فيه الجهاز العصبي مباشرة مع عضو الجسم أو النسيج المستهدف من خلال النهايات العصبية للخلايا الإفرازية، ومفرزاتها الممثلة بالنواقل العصبية neurotransmitters، والثاني يسمى المنعكس العصبي الصماءли neuroendocrine reflex، الذي يتصل بصورة غير مباشرة مع عضو الجسم أو النسيج المستهدف، عن طريق الهرمونات العصبية neurohormones المحررة في الدم؛ على أية حال، يشارك في هذين المنعكسين المكونات الرئيسية التالية:

العصيوبونات الحسارة، أو الناقلة sensory or afferent neurons (التي تنقل الإثارات أو التبيهات الخارجية باتجاه النخاع الشوكي). والنخاع الشوكي، والعصيوبونات الصادرة أو الحركية efferent neurons (التي تنقل الاستجابة إلى النسيج أو العضو المستهدف)، والنسيج أو عضو الجسم المستهدف (الشكل 1-1).

ففي المنعكس العصبي البسيط تحدث إثارة خارجية (بصرية، حرارية، أو ملمسة) لعضو الجسم، مثل: أن ارتفاع درجة حرارة الوسط الخارجي وأنخاضها يؤدي إلى إثارة عصبية تنتقل عن طريق العصيوبونات الحسية الموجودة على جلد الصفن، فتنتقل منها وعبر منطقة المشبك العصبي synapse إلى العصيوبونات الداخلية interneurons في النخاع الشوكي، ثم تنتقل من هذه الأخيرة وعبر مشبك عصبي يقع على جانبها الآخر إلى العصيوبونات الحركية الموجودة أيضاً في النخاع الشوكي التي بدورها تطول وعبر استطالتها العصبية عضو الجسم المستهدف (الصفن)، فتؤدي إلى هجرة حويصلات إفرازية secretory vesicles باتجاه النهايات العصبية، فتشهر جدرها مع جدر النهايات العصبية، وتلقي بمحتوياتها المولفة من مواد ذات وزن جزيئي صغير – تسمى بالنوائل العصبية، مثل: ناقل أستيل التيم A Acetyl choline، أو الأدريناين epinephrine، أو النور أدرنياين norepinephrine، أو غيرها... فتسبب تقلص عضلة الغلاة السليخية tunica dartus في جدار الصفن أو ارتخائها، ما يؤدي إلى رفع الخصى أو إبعادها عن بطن الحيوان، وتقليل أو زيادة مساحتها السطحية ومجال تبادلها الحراري مع الوسط الخارجي بشكل يبقى الخصى ضمن مجال حراري يساعدها في استمرار تكوين النطاف وأنتاجها.

(الشكل 1-1، إلى يسار القارئ).

ويُعد المنعكس العصبي الهرموني مشابهاً لنظيره العصبي البسيط، إذ يبدأ بعصيوبونات حسية تتشابك عصبياً مع عصيوبونات داخلية في الجبل الشوكي، ولكن العصيوبونات الحركية التي تغادر الجبل الشوكي تتشابك عصبياً مع عصيوبونات أخرى تقع في منطقة الوطاء. وتستجيب هذه الأخيرة للإثارة العصبية المتولدة في المحيط الخارجي بإفراز هرمونات عصبية، ذات وزن جزيئي صغير تتحرر عبر نهاياته العصبية في الدم الذي ينقلها بدوره إلى النسيج المستهدف. ويُعد منعكس دفع الحليب من الصدر المثال التقليدي الدقيق في هذا المجال. فعندما يرضع المولود من الحلمة، فإن الأعصاب الحسية في جدار الحلمة تنقل

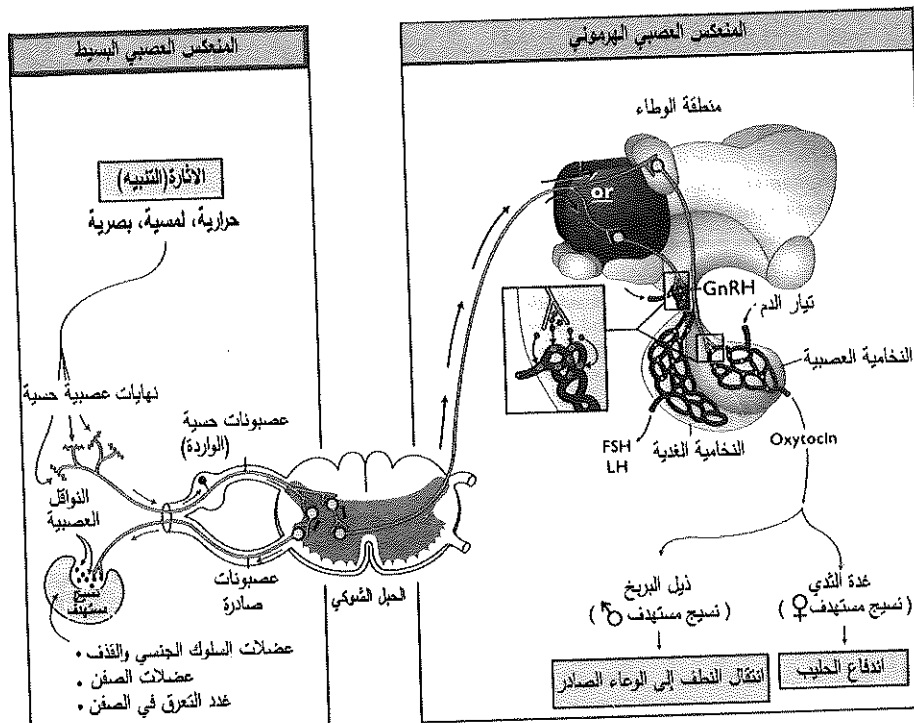
الإثارة التي يولدها المولود في جدار الحلمة إلى النخاع الشوكي، ثم إلى الوطاء؛ حيث يُزال الاستقطاب عن عصبوناته (النواة الوطائية فوق البصرية supraoptic nucleus)، فيتحرر هرمون الأوكسيتوسين الذي ينتقل عبر الاستطالات العصبية الممتدة حتى النخامية العصبية، وليطرح من نهاياتها مباشرة في الدم (الشكل 1-1، إلى يمين القارئ). وعادة يخزن هرمون الأوكسيتوسين على طول الألياف العصبية، وعندما تصل الإثارة العصبية المولدة في الحلمات، يزال الاستقطاب عن عصبون ما فوق المنطقة البصرية، ويتحرر الأوكسيتوسين، ويتنقل عبر الدم ليوصله إلى النسيج المستهدف الذي هو الخلايا الظهارية العضلية في غدة الضرع، ما يسبب في تقلصها وعصر محتوياتها من الحليب، ومن ثم زيادة ضغط الحليب داخل جهاز قنوات الضرع، ومخازنه، وبالتالي انفاس الحليب وخروجه خارج الحلمة. على أية حال، وكما نعلم فإن ليس عملية الرضاعة فقط تؤدي إلى حدوث منعكس دفع الحليب، بل أن تعود رؤية الأم لمولودها، أو سماعها لبكائه (حالة المرأة)، أو سماع صوت آلة الحلاوة (الحيوانات الزراعية) يمكن أن تولد ذلك المنعكس العصبي.

ويجب الإشارة أن هناك عصبونات أخرى يمكن أن تشيط أو تمنع فعل عصبونات الإثارة تسمى العصبونات المثبتة أو المانعة inhibitory neurons، وتختلف عن نظيرتها المنشطة بنوعية التواكل العصبية أو الهرمونات التي تحررها في الم الشبكة العصبية. فمثلاً، يمكن أن يتوقف منعكس دفع الحليب نتيجة الذعر أو الخوف، ومن ثم إفراز الإبينفرين (الأدرينالين).

على أية حال، أن عصبونات ما بعد الم الشبكة تخضع في وظيفتها للإثارة أو التشيط وفقاً للعلاقة النسبية بين المواد المفرزة والمثبتة في منطقة ما قبل الم الشبكة العصبي.

التحكم الهرموني في الوظيفة التناسلية: hormonal control in reproductive function

الهرمونات مواد كيميائية تتكون في الغدد الصماء (غدد لا تحتوي قنوات) التي تُطرحها مباشرة في سوائل الجسم مثل، الدم بصورة رئيسية، الذي ينقلها عبر الجسم ما يؤدي إلى تشيط أجهزة الجسم المختلفة ونموها، وتنظيم وظيفتها وتكاملها؛ ما يمكن الكائن الحي من التغلب على التغيرات التي تحدث في بيئته.



الشكل 1-1: المنعكس العصبي البسيط (إلى اليسار) والمنعكس العصبي الهرموني (إلى اليمين).
عن P.L. Senger (2003).

وتسمى غدد الصم paracrine glands بالغدد ذات التأثير المحلي أو الجنيبي، والغدد telecrine glands بالغدد بعيدة التأثير فمثلاً يكون لمفرزات منطقة الوطاء Hypothalamus (ما تحت المهد، أو تحت السرير البصري) تأثيراً محلياً في النخامية الغربية، أما الغدة النخامية، فلها تأثير بعيد المدى في أجزاء مختلفة في الجسم. وتتكون الغدد الصم من خلايا خاصة لها القدرة على تصنيع مثل هذه الكيموبيات وتحريرها استجابةً للتأثيرات الخاصة. وهي عادة تفرز مباشرةً في الدم بشكل كميات صغيرة تتراوح ما بين نانوغرام (10^{-9} غ/مل دم)، والبيكوجرام (10^{-12} غ/مل دم).

تختلف الهرمونات باختلاف طبيعتها الكيميائية: منها ما تكون ذات طبيعة بروتينية، أو دهنية، أو مشتقات أحماض أمينية، أو ببتيدات قصيرة، أو بروتينية سكرية تكون في مجموعها مسؤولة عن النمو، والتنااسل، والإدرار، وغيرها. (الجدول 1).

تصنيف الهرمونات حسب طبيعتها الكيميائية:

- أ- هرمونات مشتقة من الأحماض الأمينية: وتشمل هرمونات الغدة الدرقية (ثلاثي يودوثيروجين، T3 والثيروكسين، T4)، وهرمون الغدة الصنوبرية (الميلاتوين)، وهرمونات لب غدة الكظر (إيبينفرين أو ما يسمى بالأدرنالين، وهرمون نورايبينفرين، أو نورأدرينالين).
- ب- هرمونات ببتيدية: وهي ذات وزن جزيئي صغير، وسلسلة ببتيدية قصيرة تتألف من عدد قليل من الأحماض الأمينية، وتشمل: الأوكسيتوسين oxytocine، والفازوبريسين - vasopressin اللذان يتكونان في منطقة الوطاء، ويخزنان في النخامية العصبية؛ والهرمونات المحررة والمثبطة المفرزة من منطقة الوطاء (الهرمون المحرر أو المثبط growth hormone releasing or inhibitory hormone)، والهرمون النمو prolactin hormone releasing، والهرمون المحرر لبرولاكتين gonadotropin or، والهرمون المحرر لموجهة للمناسل corticotropin releasing hormone، والهرمون المحرر لموجهة الدرقية thyrotropin releasing hormone، والهرمون المحرر لموجهة الكظر (hormone melanocyte stimulating hormone).
- ج- هرمونات بروتينية: وهي ذات وزن جزيئي كبير، وسلسلة ببتيدية طويلة وتنتألف من عدد كبير من الأحماض الأمينية، وتقبل الذوبان في الماء، وتشمل: هرمونات النخامية الغذية (هرمون النمو، وهرمون البرولاكتين، والهرمون المنشط لقشرة الكظر adrenocorticotropic hormone)، وهرمون الدرقية (الكالسيتونين calcitonin)، وهرمون الدرقية (الغدة المجاورة للدرقية parathyroid hormone)، وهرمون المشيمة lactogen، وهرمون الريلaksين relaxin، وهرمونات البنكرياس (الأنسولين insulin، والغلوکاغون glucagon)، وهرمونات قناة الهضم (السيكريتين secretin، والغازتين gastrin، وكوليسيستوكينين cholecystokinin)، وهرمون الليپتين leptin الذي يتكون ويتحرر من الأنسجة الدهنية.

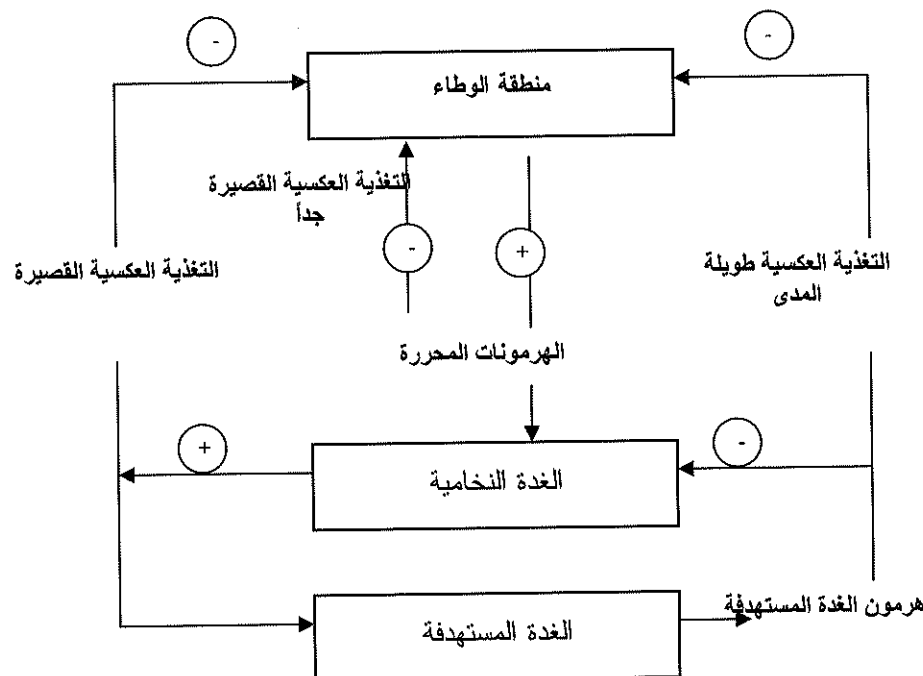
د- هرمونات بروتينية سكرية: وهي ذات وزن جزيئي كبير (عدة مئات إلى 70000)، ويتألف بعضها من سلسلتين متعددة الببتيد، ترتبط بكل منها جزيئات لمركيبات سكرية؛ ما يطيل بالعمر الحيوى للهرمون أثناء انتقاله بالدم. وأشارت بعض الدراسات الحديثة أنه كلما زاد عدد تلك الجزيئات السكرية المرتبطة، زاد العمر الحيوى للهرمون، وتبيّن أيضاً أن الجزيء السكري الواحد يمكن أن يوجد بعدة نماذج، ولم يعرف آلية التعبير الوراثي لها. وسميت السلسلتان: إحداهما، تحت وحدة ألفا (subunit α)، والأخرى تحت وحدة بيتا (subunit β)، وتتصف تلك الهرمونات بقابليتها للذوبان في الماء، وتشمل: هرمونات النخامية الغدية (هرمون اللوتنة luteinizing hormone، LH)، والهرمون المنبه للجريبيات المبيضية follicular stimulating hormone (FSH)، والهرمون المنشط للدرقية thyroid stimulating hormone (TSH) التي تتشابه جميعها تحت وحدة ألفا، وتختلف في تحت وحدة بيتا؛ والهرمونات التي تفرزها الطبقة المغذية الجنينية خلال المرحلة المبكرة من عمر الجنين. مثل: هرمون موجهة الغدد التناسلية المشيمائية البشرية Human chorionic gonadotropine (hCG) Pregnant mare serum (PMSG) gonadotropine (PMSG)؛ وهرمونات يفرزها الجريب المبيضي، مثل: الأنثربين Inhibin (الذي يحوي في تركيبه الكيميائي تحت وحدتين من نوع بيتا، إضافة إلى وحدة ألفا)، والأكتفين Activin – الذي يمتلك وظيفة معاكسة لأنثربين تجاه هرمون الـ FSH.

هـ- هرمونات دهنية: وتسمى الستيروئيدات، وتشتق جميعها من الكورتيزول عبر عدة مسارات استقلالية، وتقبل الذوبان في الدهون، وتشمل هرمونات الخصى (التيستوستيرون testosterone، والتيستوستيرون ثانى الماء dihydroxy testosteron)، وهرمونات المبايض (البروجستيرون progesterone، والإستروجين estrogen بأشكاله المختلفة)، وهرمونات غدة قشرة الكظر (القشرأنيات السكرية glucocorticoids، والقشرأنيات المعدنية mineralcorticoids)، وكذلك الستيروئيدات التي تفرز من المشيمة، والبروستاغلادينات prostaglandines (التي تشتق من حمض

أول السوداني، الأراكيديونيك (arachidonic acid)، وهرمون كوليكسيفرول cholecalciferol، المسمى بطليعة فيتامين د.

تحرر بعض الهرمونات (هرمونات لب غدة الكظر) خلال ثوان قليلة، كما أن فترة فاعليتها لا تدوم إلا ثوان معدودة أو دقائق، بينما بعض الهرمونات الأخرى (الدرقية T4، T3)، تتطلب أشهر لتظهر تأثيرها الكلي. وما يجب أن نعلمه أن الهرمون لا يؤثر في خلايا الجسم المستهدفة، ما لم توجد مستقبلات نوعية خاصة بها.

كما يجب ألا ننسى أن هناك نوعاً من التأثير التنظيمي المتبادل للغدد الصم في بعضها البعض، وذلك وفق للتغذية عكسية feed back، يعبر عنها: بالعروات القصيرة جداً، أو القصيرة العادية Very-Short Feed Back Loop أو Short-Feed Back Loop الطويلة بعيدة المدى Long – Feed Back Loop (الشكل 1-2).



الشكل 1-2: التغذية العكسية الممتدة
ما بين منطقة الوطاء والغدد الصم.

إضافة للهرمونات، توجد مركبات أخرى تفرز خارج الجسم، يطلق عليها الفرمونات hormones وهي مواد طيارة تؤثر في الوظيفة التناسلية، وتسبب استجابات فيزيولوجية وسلوكية عند الحيوانات الزراعية، كما أنها تؤثر في موعد ظهور البلوغ الجنسي، وتساعد الذكور في كشف الأناث التي في حالة شبق.

إفراز الهرمونات وتخزينها:

لا توجد طريقة واحدة يمكن بواسطتها للغدد الصم بأكملها أن تفرز الهرمونات وتخزنها، ولكن هناك أشياء مشتركة أو عامة تحدث بينها.

فالهرمونات البروتينية تتكون بالصورة ذاتها التي تكون فيها البروتينات، إذ أنها تتكون في الشبكة الأندوبلازمية الحشنة على صورة بروتين أولي غير فاعل أو نشيط، وهو أكبر من الشكل الفعال للهرمون، ويطلق عليه ما قبل طليعة الهرمون prehormone. وبعد ذلك ينশطر هذا البروتين الطليعي ضمن الشبكة الأندوبلازمية ليكون طليعة الهرمون prohormone، الذي بدوره يُنقل في حويصلات ناقلة إلى جهاز غولجي، وفيه ينশطر مرة أخرى معطياً الشكل الفعال للهرمون الذي يرزم داخل حويصلات إفرازية في جهاز غولجي، ويُطرح في سيتوبلازم الخلية الغدية حتى حدوث إثارة (عصبية، هرمونية، كيميائية، أو فيزيائية) فتسبّب إفرازه خارج الخلية. وعادة يخزن الـ NE و EP في حبيبات كرومانتينية chromatin granulosa حتى وقت الإثارة، أما هرموننا الدرقية الـ T3 و T4 فيخزنان مرتبطين لجزيء بروتين الدرقين thyroglobulin ذي الوزن الجزيئي الكبير وعندما تتبّه الغدة الدرقية، فإن أنزيمات خاصة داخل سيتوبلازم الغدة الدرقية تتحرر لتشطره محررة الـ T₃, T₄ في الدم.

آلية عمل الهرمونات:

لكي تستطيع الهرمونات إبداء أثرها، يجب وجود مستقبلات خاصة بها تتوضع إما على سطح الخلايا المستهدفة بالنسبة إلى الهرمونات المشتقة من الأحماض الأمينية (ماعدا T3 و T4)، والببتيدية، والبروتينية، والبروتينية السكرية؛ أو في داخل نواة الخلايا المستهدفة بالنسبة إلى الهرمونات الستيروئيدية، والـ T3 و الـ T4. وتتصف تلك المستقبلات

بأنها ذات طبيعة بروتينية، ولها حب وولع شديد للارتباط بالهرمون الخاص بها، وتوجد بأعداد كبيرة، ولكنها لا تكون نشطة إلا بعد ارتباطها للهرمون، وعملية تنشيطها تظهر بعدة طرائق. وتعرف الأن طريقتان رئيستان تعمل من خلالها الهرمونات:

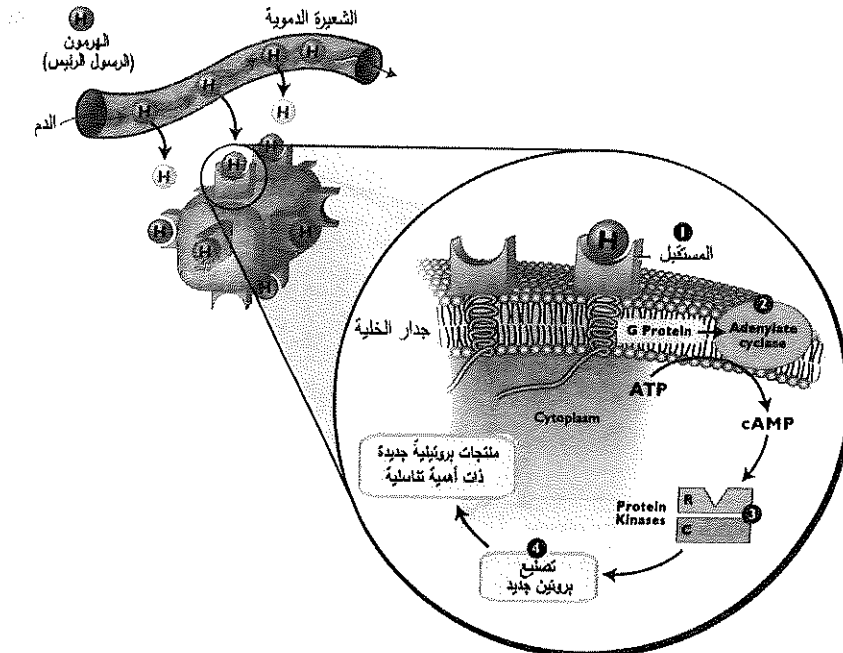
- 1- طريقة الرسول المتوسط cAMP الذي بدوره ينشط سلسلة مختلفة من الأنزيمات، تعرف بالشلالات الأنزيمية Cascade enzymes تقود بدورها إلى استجابة خلوية.
- 2- تنشيط مورثات معينة في الخلية، تسبب بدورها تشكيل بروتينات داخل الخلايا التي أيضاً تؤدي إلى استجابة خلوية ما. ويمكن شرحهما كالتالي:

آلية عمل cAMP (الموصل الثاني):

أن العديد من الهرمونات تؤثر خلويًا بوساطة تنشيط أحادي فسغات الأدينين الحلقى (cAMP) الذي يُعد بحد ذاته موصلًا ثانٍ، يؤدي إلى تنشيط عمل عدة أنزيمات، تقود في النهاية إلى استجابة خلوية. ويعتبر في هذه الحالة الموصى الأول هو الهرمون نفسه، والهرمونات التي تعمل بهذا الطريق هي الهرمونات ذات الطبيعة البروتينية، وتم وفق الخطوات التالية. (الشكل 1-3):

- 1 ينتقل الهرمونات الموجود في الدم عبر جدار الشبكة الشعرية إلى الفراغ الخلالي المحيط بالخلية المستهدفة، ويتحدد إلى مستقبله مكوناً معتقداً نتيجة لبني شكلية (قفل ومفتاح) خاصة بهما.
- 2 يُنشط ذلك المعتقد بروتين G في جدار الخلية، الذي ينتقل في عرض جدار الخلية، ليُنشط أنزيم مُحِّفِّظ الأدينيلات Adenylate cyclase (AC) الموجود على السطح الداخلي للخلية، يهاجر هذا الأخير إلى السيتوبلازم، ويسبب تحول cAMP إلى cascade enzymes، وهذا الأخير يُنشط عمل أنزيمات أخرى شلالية داخل الخلايا تدعى كيناز البروتين Protein Kinases، وهذا يعني أن كل أنزيم منشط يُنشط بدوره أنزيمًا آخر بليه في سلسة الشلال، عبر عملية فسفرة ضمن السيتوبلازم. ويتتألف كل أنزيم من تحت وحدتين، إحداهما، ذات وظيفة تنظيمية regulatory subunit، والثانية ذات وظيفة تحفيزية. فعندما يرتبط الهرمون للأولى تحفز الثانية، ويصبح الأنزيم نشط وظيفياً. أما عن نوع تلك الأنزيمات المنشطة

تعتمد بصرة رئيسة على نوع الخلايا، ولهذا تحدث استجابات مختلفة، مثل: تنشيط تصنيع مواد كيميائية خاصة داخل الخلية، وتنشيط إفراز ما من الخلية، والتغيير في نفاذية الخلية، وإثارة أنياب أو أنساط عضلي، واستجابات أخرى فمثلاً تستجيب الخلية الدرقية إلى $cAMP$ بإفراز T_4 و T_3 بينما تستجيب قشرة الكظر للـ $cAMP$ بزيادة نفاذيتها للماء.



الشكل 1-3: آلية عمل الهرمونات البروتينية، عبر الموصى الثاني ($cAMP$) في الجسم. (عن P.L. Senger. (2003).

آلية عمل أيونات الكالسيوم:

تعد أيونات الكالسيوم وبروتين الكالموذلين calmodulin الموصى الآخر الذي يتوسط عمل بعض الهرمونات في الخلايا العضلية مسبباً في النتيجة استجابة خلوية. فمثلاً عند حصول تتبّيّه كهربائي، وارتباط الهرمون إلى مستقبلاته، تفتح قنوات الكالسيوم في جدار الخلية العضلية، ما يسمح بدخول أيونات الكالسيوم إلى داخل الخلية العضلية. وفي داخها

تحدد 3-4 شوارد كالسيوم (Ca^{++}) إلى بروتين calmodulin، ويتشط هذا الأخير مسبباً عدداً تأثيرات داخل الخلية بصورة مشابهة لما يعمله الـ cAMP. فمثلاً، تنشيط أنزيمات أخرى تتوسط بعض التفاعلات الاستقلالية. منها أنزيم ميوzin كيناز myosinkinase الذي يعمل مباشرة على بروتين الميوzin myosin في العضلات الناعمة مسبباً تقاضها. أن المستوى الطبيعي للكالسيوم في الخلايا هو 10^{-8} - 10^{-7} ميلي مول/لتر، وهو عادة غير كاف لتنشيط نظام الكالالمديولين. ولكن عندما يرتفع مستوى إلى 10^{-6} - 10^{-5} ، فإنه يتحدد للكالالمديولين ويسبب الاستجابات الخلوية. وتُعد مثل هذه الكميات هي نفسها المطلوبة لتنشيط تقلص العضلات الهيكلية، ولكن من خلال بروتين التروپين troponin.

- موصلات ثانوية أخرى:

بعد أحادي فسفات القوائين الحلقي (cGMP) مشابهاً لـ cAMP، ويختلف عنه باحتوايه على القاعدة النوكلوتيدية الغوانين guanine بدلاً من الأدينين adenine، وأنه ينشط أنزيمات أخرى غير التي ينشطها الـ cAMP، كما وجد أن البرستاغلأندينات تعمل كموصل ثان، ولهذا فإن تنوع الموصلات يؤدي إلى وجود آليات مختلفة ومتعددة لتوسيط عمل الهرمونات البروتينية.

آلية عمل الهرمونات الستيروئيدية والـ T3 والـ T4:

تختلف الستيروئيدات عن الهرمونات البروتينية بأن مستقبلاتها توجد في داخل أنوية الخلايا المستهدفة، وأنها لا توجد حرة في الدم بل مرتبطة لبروتينات تنقلها عبر الدم. وتعمل كالتالي. (الشكل 1-4).

- 1- عند وصول معقد الهرمون والبروتين إلى جوار الخلية المستهدفة، يتخلى البروتين عن الهرمون الستيروئيدي، فيتحرر الهرمون في الفراغ الخلوي، ومن ثم يعبر جدار الخلية المستهدفة خلال المنطقة الفسفوليبيدة إلى داخل سينوبلازم الخلية، ومنها إلى داخل النواة.
- 2- يرتبط الهرمون الستيروئيدي إلى مستقبله في داخل النواة ويشكّل معاً معقداً، الذي ينتقل إلى منطقة الدنا (DNA)، وهناك يحدث تغيير في التوصيف الوراثي مكوناً جزيئاً جديداً من الرنا الرسول mRNA.

3- ينتقل الـ mRNA من النواة إلى السيتوبلازم، ثم إلى الشبكة الأندوبلازمية الخشنة لتنشيط تكون بروتين معين، استجابة خلوية)، فمثلاً: عندما يدخل الأندوستيرون إلى خلايا الأنبي الكلوي يرتبط إلى مستقبلاته هناك، وبعد 45 دقيقة فإن البروتينات تبدأ لظهور داخل تلك الخلايا. ينشط هذا البروتين بدوره إعادة امتصاص الصوديوم من الأنبيات البولية وإدخال البوتاسيوم إليها. ولهذا هناك تأخر في بدء عمل الهرمونات الستيروئيدية الذي قد يمتد إلى عدة ساعات، أو أيام أحياناً. وهذا عكس ما هو الحال عند بعض الهرمونات وخاصةً الببتيدية أو المشتقات الأمينية، مثل الفازوبريسين vasopressin والنوراينفرين.

أما الهرمونات الدرقية، التي تعمل بالآلية ذاتها، فينجم عن تأثيرها تكوين نماذج مختلفة من البروتينات التي أغفلتها أنزيمات تنشط أو تتوسط عمليات الفسفرة والأكسدة في خلايا الجسم المختلفة، وتقود إلى نشاطات استقلالية معينة. على أية حال، يعتمد تأثير الهرمون وفعاليته على عوامل متعددة:

شكل أو نمط إفراز الهرمون:

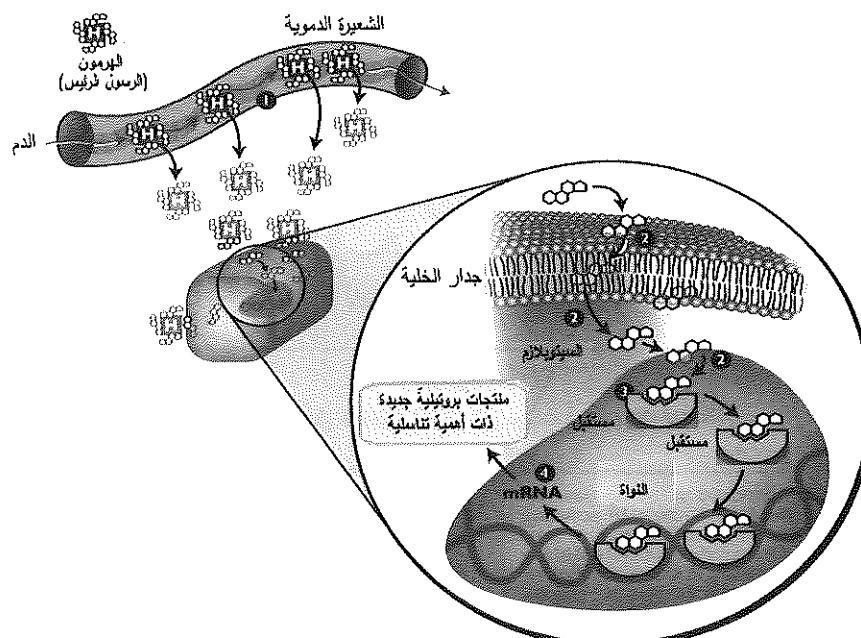
تفرز الهرمونات وفقاً لثلاثة أنماط (الشكل 5-1): أندفاعات نبضية عالية، episodic pattern (هرمونات منطقة الوطاء، ونظيراتها من النخامية الغربية)؛ أو نمط إفراز بطيء قاعدي basal (tonic) pattern، إذ يكون مستوى الإفراز مخفضاً وبذبذبات قصيرة وضيقة (منشطات المناسب في الذكور)؛ أو مستوى الإفراز تصاعدي ومستديم لفترة طويلة sustained pattern (الستيروئيدات). وبشكل عام، فإن الهرمونات التي تحكم بها نشاطات عصبية تفرز لفترات قصيرة، أما الهرمونات التي تفرز من غدد لا ترتبط مباشرة بتأثيرات النشاطات العصبية تفرز لفترات طويلة، وتتصف الهرمونات بالآتي:

-

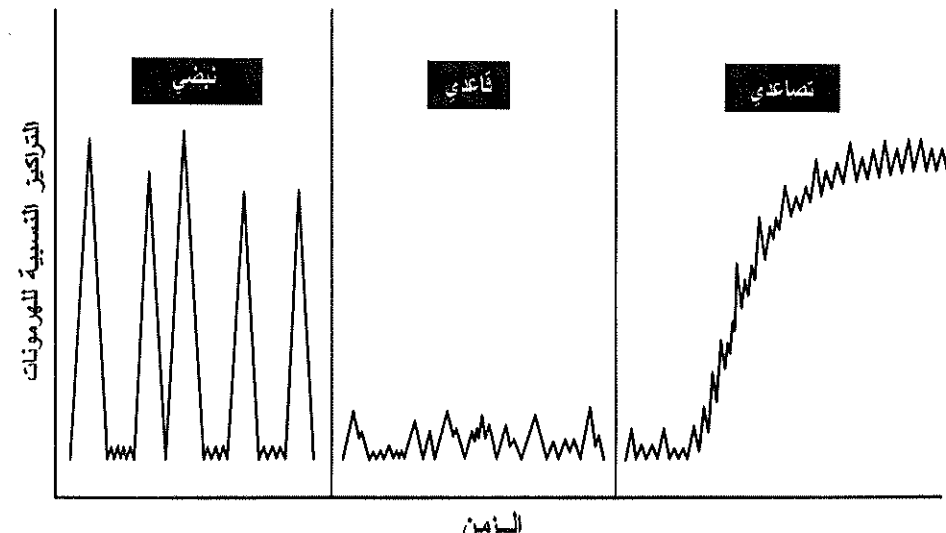
- طول فترة نصف حياة الهرمون Half-life of hormone: تعرف فترة نصف حياة الهرمون بأنها الفترة التي يستغرقها الهرمون ليفقد نصف فعاليته في الدورة الدموية، فبعض الهرمونات، مثل البروستاغلادينات لها فترة نصف حياة لا تتجاوز ثواني، في حين أن هرمون الـ PMSG (eCG) تمتد فترة نصف حياته الفاعلة لأيام.

- عدد المستقبلات: تختلف فعالية الهرمون باختلاف كثافة أو عدد مستقبلاته في الخلايا المستهدفة، وعادةً يختلف عددها بنوع الخلية، وبوظيفة الهرمون نفسه؛ ما إذا كان له

دور تنشيطي (promoting) أو تثبيطي (up-regulate) inhibiting أو تثبيطي (down-regulating)، كما أن عددها يتأثر بالظروف المحيطة، وبالحالة الغذائية للحيوان.



الشكل ٤-٤: آلية عمل الهرمونات الستيروئيدية في الجسم.
عن (2003, P.L.Senger)



الشكل 1-5. الأشكال النمطية لإفراز الهرمونات في الجهاز التناسلي.

(عن P.L.Senger, 2003).

- شدة ولع المستقبل وأنجذاب: تزداد فاعلية الهرمون مع تزايد أنجذاب المستقبل له. وبقي أن ننوه بأنه توجد مثيلات صناعية نظيرة للهرمونات، ولها البنية الجزيئية نفسها، وتسبب الأثر الحيوي نفسه الذي يسببه الهرمون الطبيعي أو تزيد عنه بسبب أنجذابها الأكبر للمستقبلات، وتسمى *hormone agonists*، أو قد يكون لها أنجذاب وشدة ارتباط أكبر للمستقبل، ولكن تأثيرها الحيوي أقل، وتسمى *antagonists*، وتستجيب لها الخلايا المستهدفة بصورة ضعيفة، بسبب منافستها للهرمون الطبيعي في ارتباطها للمستقبلات، وتنمنعه من الارتباط إليها. تستغل الهرمونات الستيروئيدية في الكبد، وتطرح في البول، والروث، وتتهدم الهرمونات البروتينية في الكبد والكلى، وتطرح في البول.

ونظراً إلى ارتباط التناول، والإدرار بمفرزات منطقة الوطاء، فسندرس بصورة تفصيلية، وببساطة هاتين المنطقتين من الجسم، وسنوجز من خلال الجدول (1) الهرمونات المفرزة من غدد الصم الأخرى التي تؤثر بدورها في النمو، والتناول، والإدرار في الحيوانات الزراعية.

منطقة الوطاء :Hypothalamus

وهي جزء من الدماغ لا يشكل أكثر من 1/300 من حجم الدماغ الكلي، تحدوها من الناحية الأمامية منطقة التصالب البصري optic chiasm، ومن الناحية الخلفية الأجسام الثديية mammillary bodies، ومن الناحية الظهرية المهداد thalamus، ومن الناحية البطنية العظم الوتدى sphenoid bone. وتكون هذه المنطقة من الدماغ غنية بأزواج متعددة من الأذوية (الخلايا العصبية، العصبونات) المتخصصة (الشكل 1-6 و 1-7).

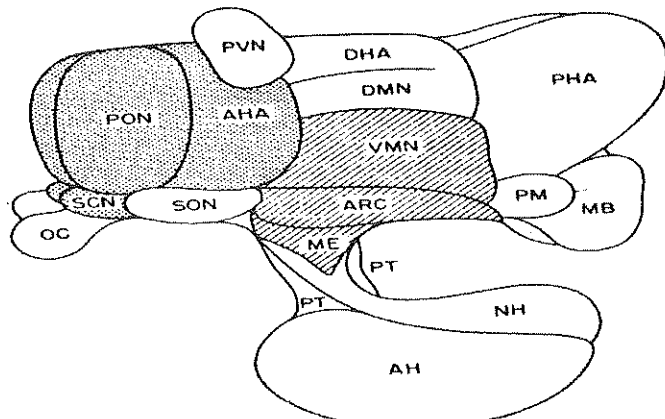
وثبت علمياً أن منطقة الوطاء تعد المركز العصبي الرئيس الذي يتحكم بإفراز الهرمونات التناسلية، وفيها يتم تكوين وإفراز عديد من الهرمونات، بعضها له تأثير تحريضي وإيجابي في الفص الأمامي للغدة النخامية (النخامية الغربية)، فسميت بالهرمونات المنشطة stimulating releasing hormones، وبعضها الآخر له تأثير تثبيطي أو سلبي inhibitory releasing hormones في الفص الأمامي للنخامية، فسميت الهرمونات المثبطة أو المانعة (الجدول 1).

تنقل الهرمونات من منطقة ما تحت السرير البصري إلى النخامية الغربية عن طريق الجملة البوابية portal vessels للأوعية الدموية التي تنبثق من قاعدة منطقة ما تحت السرير البصري لتمر عبر البارزة الناصفة median eminence فساق النخامية median stalk، ومنها إلى النخامية الغربية adenohypophysis.

وكما ذكرنا سابقاً، فإن منطقة الوطاء تكون غنية بأعداد كبيرة من أزواج متعددة من الأذوية (العصبونات، أو الخلايا العصبية) hypothalamus nuclei أو neurons، وكل منها وظيفة خاصة، فمثلاً: مجموعة الأذوية التي تؤثر في التنايس تجتمع في مركزين (الشكل 1-6): يسمى أولهما، بالمركز ذي التأثير الازعوي أو العالي surge center، ويضم الزوج الواقع في المنطقة ما قبل البصرية preoptic area، تعرف نواته الأولى باسم نواة ما قبل البصرية preoptic nucleus، والثانية باسم نواة فوق التصالب suprachiasmatic nucleus. وقد عُدلت هاتان النواتان مسؤولتين، ومن خلال إفرازهما للهرمون المرر لموجهة الغدد التناسلية gonadotropin releasing hormone GnRH عن التحكم بذروة كل من هرمون اللوتنة luteinizing hormone (LH)، والهرمون المنبه للجرييات المبيضية (FSH) follicle - stimulating hormone قبل الإباضة.

أما المركز الثاني يكون له تأثير مساند أو قاعدي tonic center وبضم النواتين الموجودتين في منطقة الوطاء البطني الأنسي ventral medial hypothalamus area، وهما: النواة الوطائية البطنية الأنسي ventral medial nucleus ، والنواة القوسية arcuate nucleus المسؤولتين عن التحكم بالمستوى الطبيعي المساند لهذين الهرمونين خلال الفترات الأخرى من الدورة التنازلية.

ووجد أيضاً النواة الوطائية فوق البصرية supraoptic nucleus مسؤولة عن تكوين هرمون دفع الحليب المعروف باسم oxytocin. وبحوارها توجد نواة جنيب البطين para ventricular nucleus المسؤولة عن إفراز هرمون صيانة الماء في الجسم، المعروف باسم the antidiuretic Hormone أو vasopressin حيث يتصل هذا النوعان الأخيران من الأنواع بواسطة محاورها العصبية axons بالفص الخلفي للنخامية (النخامية العصبية) neurohypophysis. وتكون تلك المحاور غنية بأنفاسات متعددة، ومشرشة، على طولها، فتزيد من طاقة تخزينها للهرمونات السابقة، كما أنها تنتهي بنهايات عصبية تصب بمحفوتها من الهرمونات السابقة الذكر مباشرة في الدم المغذي للنخامية عبر الشريانين السفلية inferior hypophyseal arteries ل لهذا فالنخامية العصبية تلعب دور المخزن والمحرر لهرموني oxytocin والـ vasopressin وليس دور المكون لهما؛ إذ يتكونان في أنوية منطقة ما تحت السرير البصري سابقة الذكر. (الشكل 1-8).



الشكل 1-6. أنوية منطقة ما تحت السرير البصري والغدة النخامية. (عن Hafez, 1980).

■ تشير إلى منطقة الأنوية التي تنظم إفراز ذري هرموني لـ LH و لـ FSH.

■ تشير إلى منطقة الأنوية المنظمة للمستوى الطبيعي لهرموني لـ LH و لـ FSH.

AH, Adenohypophysis.

النخامية الغدية.

Ar , Arcuate Nucleus.

النواة المقوسية.

AHA, Anterior Hypothalamic Area.

منطقة الوطاء الأمامية.

DMN, Dorsal Medial Nucleus

النواة الأنسية الظهرية.

ME, Median Eminence.

البارزة الناصفة.

NH, Neurohypophysis.

النخامية العصبية.

MB, Mammillary Body.

الجسم الثدي.

PM, Premammillary Nucleus.

نواة ما قبل الجسم الثدي.

OP, Optic Chiasma.

تصالبة بصرية.

PVN, Paraventricular Nuclei

نوى الوطاء جنبي البطين.

PON, Preoptic Nuclei

نوى الوطاء ما قبل البصرية.

PHA, Posterior Hypothalamic Area

منطقة الوطاء الخلية.

PT, Pars Tuberalis.

الأجزاء الخدية.

SCN,Suprachiasmatic Nucleus.

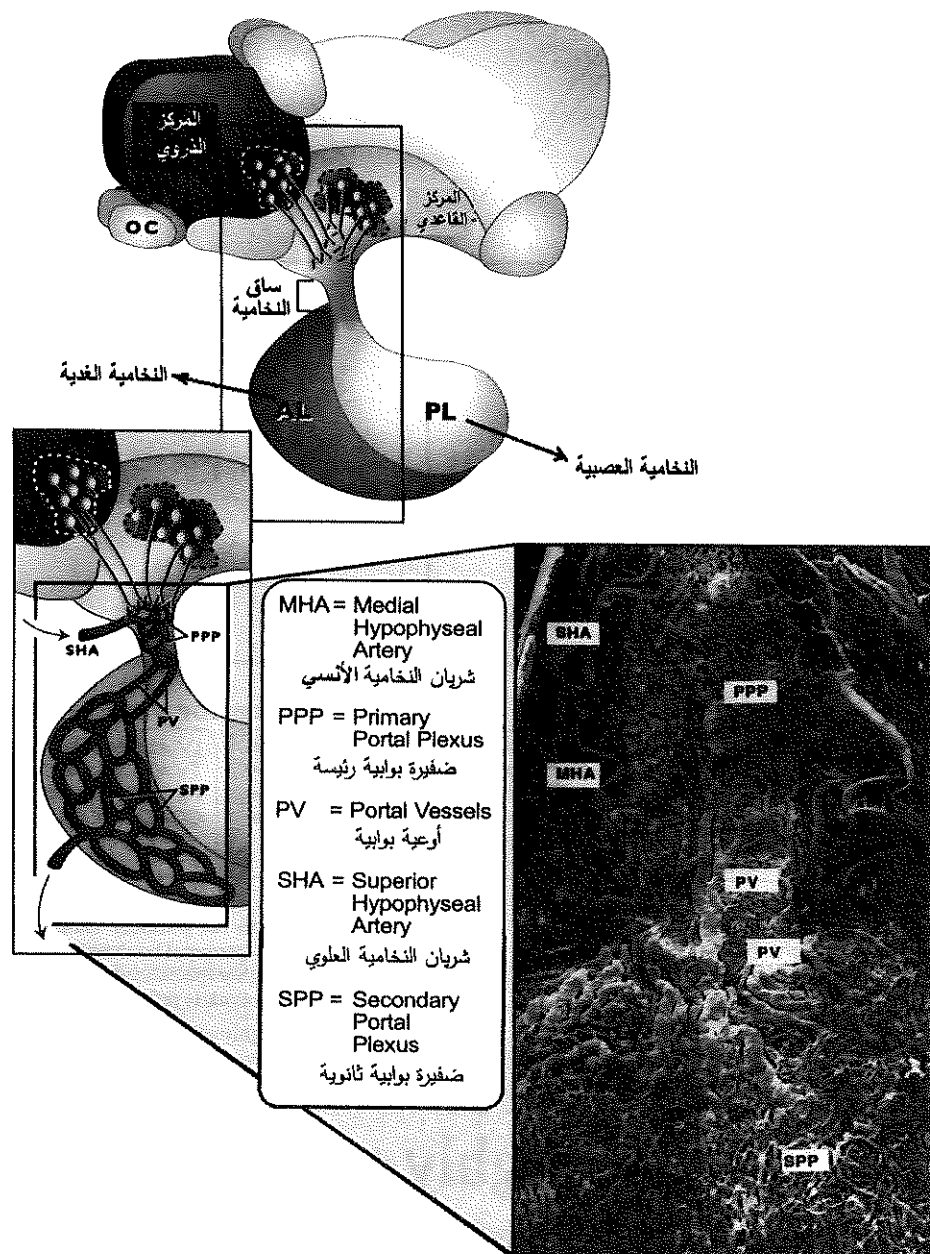
النواة الوطنية فوق التصالب.

SON, Supra Optic Nuclei

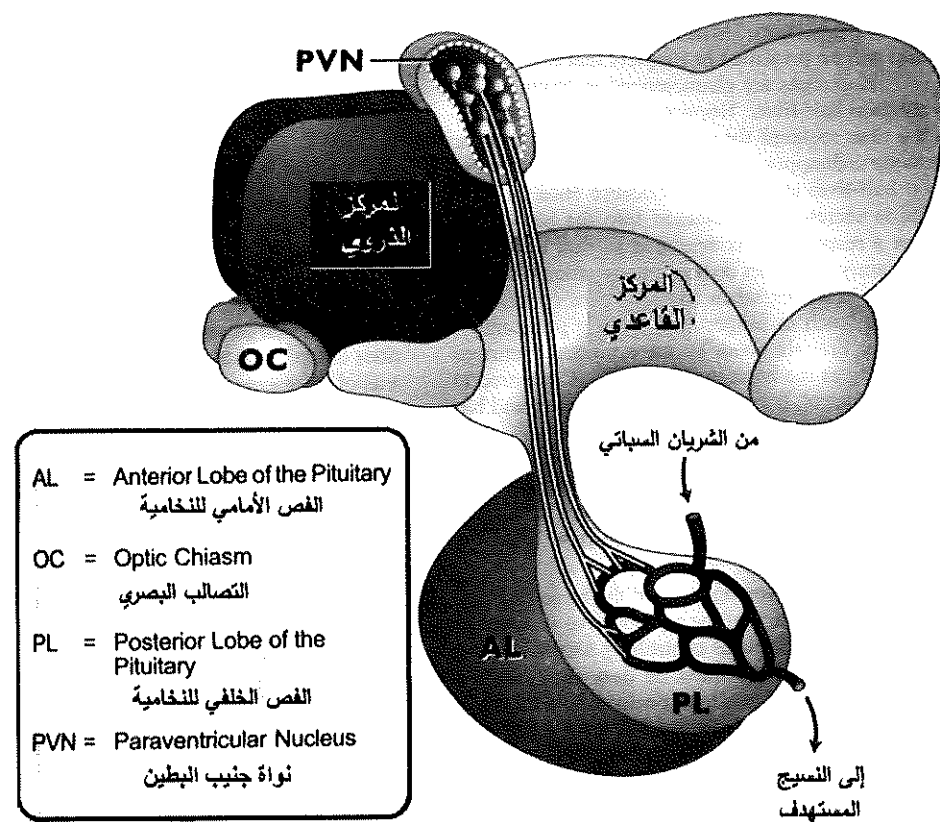
نوى وطنية فوق البصرية.

VMN , Ventral Medial Nucleus

النواة الوطنية البطنية الأنسية.



الشكل 1 . 7 . النظام البوابي الوعائي الذي يربط منطقة الوطاء والنخامية الغدية.
عن (2000 , H. Duvernaoy)



الشكل 1-8. العلاقة بين منطقة الوطاء (النواة المجاورة للبطين، PVN)

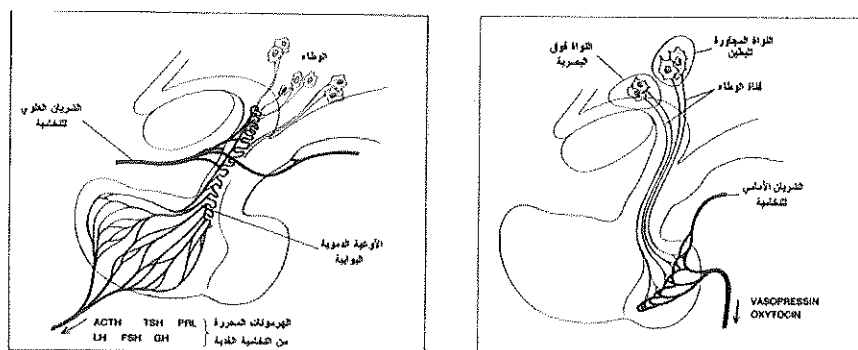
والنخامية العصبية. (عن Senger, P.L. 2003).

الغدة النخامية :Hypophysis or Pituitary Gland

تقع الغدة النخامية في قاعدة الدماغ ضمن حفرة خاصة في العظم الوردي تسمى السرج التركي Turkish saddle، حيث تتدلى تحت منطقة وتشكل معها جهازاً وظيفياً يستجيب للتبيهات العصبية بإفراز هرمونات متخصصة. يبلغ متوسط وزنها نحو 0.5 غراماً، وحجمها نحو 1.5 سم³ في الإنسان.

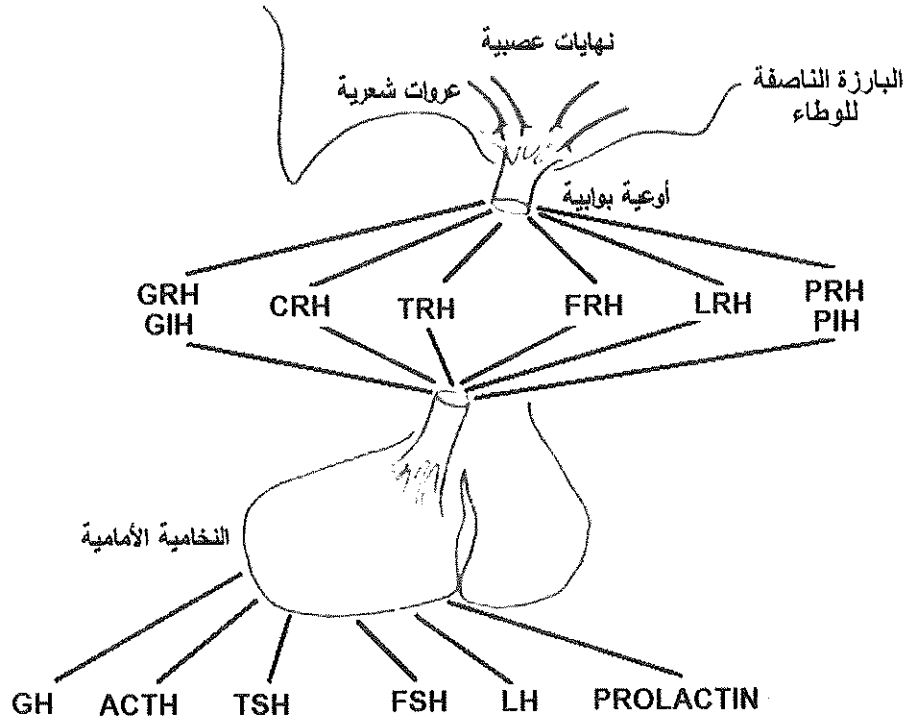
تقسم الغدة النخامية من حيث البنية إلى ثلاثة فصوص، وهي: الأمامي، والأوسط، والخلفي، يختلف الأخير عن الأولين بأنه ينشأ خلال المرحلة الجنينية من الدماغ، ويبقى متصلةً طول حياة الفرد مع الوطاء، ولهذا يقال بأنه عصبى المنشأ.

توجد في الفرد البالغ عصبونات ذات أجسام خلوية cellular bodies تسمى الأنوية nuclei، تخرج منها استطالات عصبية طويلة axons تشكل المحور الليفي العصبي الذي يصل بين الأنوية الواقعة في الوطاء والفص الخلفي للغدة النخامية الذي سمي في ضوء ذلك النخامية العصبية neurohypophysis، ومن أهم تلك الأنوية ما ذكرناها سابقاً: نواة فوق المنطقة البصرية ونواة جانب البطين المسؤولتان عن تكثيف oxytocin ، والـ vasopressin ، على التوالي. (الشكل 1-9، إلى اليمين).



الشكل 1-9. إلى اليسار: العلاقة الوعائية بين الوطاء والنخامية الغدية.
وإلى اليمين: العلاقة بين الوطاء والنخامية العصبية. (عن H. Feder و R. Silver 1979)

أما الفصان الأمامي، والأوسط، فينشأن خلال المرحلة الجنينية من الردب البلعومي الأول المسمى جيبة راثكن Rathke pocket الذي ينفصل عن التجويف الفموي مع تقدم الجنين بالعمر، كما أن خلايا جدر هذا الجيب تتکاثر لتشكل نسيجاً غدياً خاصاً؛ ومن هنا فقد سمي الفص الأمامي للنخامية بالنخامية الغدية adenohypophysis.

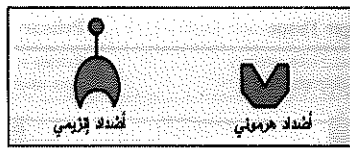


الشكل 1-10. هرمونات الوطاء المحررة عبر الجملة البوابية ونظيراتها المحررة من النخامية الغدية. (عن H.H. Cole و P.T. Cupps، 1977).

تستجيب النخامية الغدية للهرمونات المحررة أو المثبطة الناشئة في منطقة الوطاء بإفراز أنواع مختلفة من الهرمونات أو عدم إفرازها (الجدول 1-1)، إذ يسند الفص الأمامي للنخامية 90% من احتياجاته الدموية عبر الشريانين العلوية للنخامية الغدية superior hypophyseal arteries كما ذكرنا سابقاً تصل عادة إلى قاعدة الوطاء، وتتفرع إلى شريانين أدق، وأدق مشكلة في منطقة البارزة الناقصة median eminence شبكة شعرية أولية تلامس بشدة نهيات أعصاب دماغ منطقة الوطاء، وتجتمع أيضاً في أوردة تدخل ساق النخامية، ثم تتوزع في الفص الأمامي للنخامية. هذا النظام الوعائي الذي يبدأ، وينتهي بشعريات دموية، ولا يمر في القلب يسمى نظام الدم البوابي，portal blood system (الشكلان 1-9، و 1-10).

طرائق التعرف إلى النشاط الإفرازي للغدد الصم:

- الاستئصال من الجسم، وملحوظة ما يطرأ على الوظائف المختلفة للأعضاء، ثم إضافة هذه الغدة إلى الجسم، وملحوظة ما يطرأ ثانية بعد الإضافة، ولكن هذه الطريقة لها عيوبها، حيث تحتاج إلى عمل جراحي لتنزع الغدة، وغير دقيقة enough.
 - طرائق التحليل الكيميائي: قياس بعض العناصر الكيميائية التي لها علاقة بوظيفة هرمونات تلك الغدة وتركيبها، مثل: حمض الاسكوربيك (فيتامين C) لقياس نشاط هرمونات الغدة الكظرية. وكذلك قياس глюкоза (الهيوكسيل) في الحمام كمقياس لنشاط الخامنة الغذية في إفراز البرولاكتين، أو قياس تركيز الكوليستيرول كمؤشر لتركيز الستيرويدات في الدم. وهي طريقة غير دقيقة، وغير حساسة ولا تمكن من القياس المباشر لمستوى الهرمونات. بل تفيد في إعطاء قيمة عامة وشاملة عن ذلك الهرمون.
 - طرائق التحليل الحيوي: وفيها يستجيب الجسم أو عضو منه وذلك بعد حقن أو تغذية الحيوان بمستخلصات تلك الغدد: فمثلاً، ينمو الرحم استجابة لحقن الإستروجين، وتتمو الخصى استجابة لحقن التستوستيرون، وتتمو الغدد التناسلية في الإناث استجابة لحقن البرولاكتين، وهرمون النمو، وتعد غير دقيقة لمعرفة ما تقوم به الغدة بصورة دقيقة في الجسم.
 - المقايسة الشعاعية المناعية (RIA) Radioimmune Assay: وهي من الطرائق الحديثة، و الدقيقة في قياس كمية الهرمونات بما تتناسب والحالة الفيزيولوجية للحيوان، تتميز بإعطاء قراءات ثابتة، ودقيقة عند إعادة إجراء التحليل، ومن عيوبها احتمال تعرض العاملين فيها إلى التلوث الإشعاعي.
 - المقايسة المناعية الأنزيمية (ELSA) Enzyme Linked Immune Sorbent Assay لها.
- مزايا المقايسة الأنزيمية ذاتها، كما أنها تتضمن عدم تلوث العاملين بالإشعاع. ويوضح الشكل 11-1 المراحل المتتبعة في هذه التقنية.



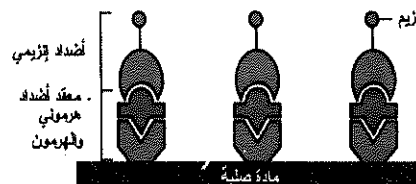
الخطوة ١: تتطلب تو荪 من الأضداد. يتفاعل أحدهما بصورة خاصة مع الهرمون (أضداد هرموني)، ويتفاعل الأضداد الثاني المرتبط بإيزوم مع معد الهرمون والأضداد الأولى (أضداد إنزيمي).



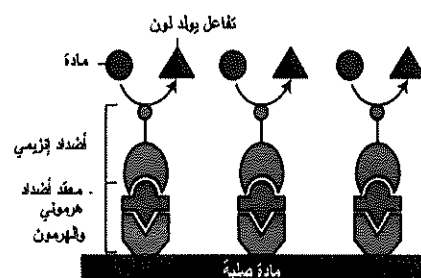
الخطوة ٢: يربط الأضداد الهرموني (إيزو) إلى سطح المادة الصلبة الواقعة.



الخطوة ٣: عندما يتواجد هرمون خاص (إيزو) في المحلول فإنه يربط (اللتازل مناعي) إلى الأضداد الهرموني فإنه يشكل معد الهرمون - الأضداد.



الخطوة ٤: يتفاعل الأضداد الإنزيمي مع معد الهرمون - الأضداد فترصد عنه معد أكبر يتضمن الإنزيم والهرمون والأضداد ضمن المحلول.



الخطوة ٥: بعد ربط الأضداد الإنزيمي للمعد الأولى تنساب مادة للمحلول وعند ذلك فإن الإنزيم المرتبط للأضداد الإنزيمي يسبب تغير في اللون. ويجد تولد هذا اللون الأسود الذي يعتمد عليه كافية لـ ELISA.

الشكل ١-١١: المراحل المتتبعة في استخدام تقنية المقارضة المناعية الإنزيمية. (عن P.L. Senger, 2003)

الجدول 1-1: الغدد الصم، وهرموناتها المفرزة، ووظائفها الرئيسية.

الوظائف الرئيسية	الهرمونات المفرزة	الغدة
تحرير هرمونات تؤثر في النخامية الغدية	أ- الهرمونات المحررة Releasing Hormones	1- منطقة الوطاء Hypothalamus
يحرر الهرمون المنبه للجريبات (FSH) من النخامية الغدية.	1- الهرمون المحرر للهرمون المنبه الجريبيات (FSHR) Follicle Stimulating Hormone Releasing Hormone	
يحرر هرمون اللوتنة (LH) من الفص الأمامي للنخامية.	2- الهرمون المحرر للهرمون اللويسي-لوتيني- (LHRH) Releasing Hormone	
يحرر الهرمون المنشط للدرقية TSH من النخامية الغدية.	3- الهرمون المحرر للموجة للدرقية Thyrotropin-Releasing Hormone (TRH)	
يحرر هرمون الـ ACTH المنشط للغة الكظر من النخامية الغدية.	4- الهرمون المحرر لموجهة غدة الكظر (CRH) Corticotropin Releasing Hormone	
يحرر هرمون النمو من النخامية الغدية.	5- الهرمون المحرر لهرمون النمو (GHRH) Releasing Hormone	
يحرر هرمون البرولاكتين من النخامية الغدية.	6- الهرمون المحرر لهرمون البرولاكتين (PRH) Prolactine Hormone Releasing Hormone	
تثبيط إفراز النخامية الغدية	ب- الهرمونات المثبطة. Inhibitory Hormones	
يمنع تحرر هرمون النمو من النخامية الغدية.	1- الهرمون المثبط لهرمون النمو (Somatostatin)	
يمنع تحرر هرمون البرولاكتين من النخامية الغدية.	2- الهرمون المثبط للبرولاكتين Prolactine Inhibitory (PIH) Hormone	

الوظائف الرئيسية	الهرمونات المفرزة	الندة
يسbib أنقباص جدار الرحم وتقلص عضلات الحويصلات الإفرازية والأقنية في غدة الضرع.	ج- هرمون دفع الحليب (Oxytocin)	
يرفع الضغط في الجسم ويعمل على التوازن المائي.	د- هرمون الفازوبرسين Vasopressin المضاد للتبول Ant diureticgiv Hormone	
1- نمو الجريبات المبيضية ونضجها. 2- إفراز الإستروجين. 3- تكوين النطاف. 4- يساهم في الإباضة.	1- الهرمون المنبه للجريبات المبيضية Follicle-Stimulating Hormone (FSH)	2- النخامية الغدية Adenohypophysis
1- إفراز البروجستيرون والستيرون. 2- يساهم في الإباضة.	2- هرمون اللوتنة (LH) Luteinzing Hormone	
1- ينشط الغدة الدرقية فتقرز T_4 و T_3 .	3- الهرمون المنشط للدرقة Thyroid-Stimulating Hormone (TSH)	
1- ينشط الغدة الكظرية فتقرز القشرأنيات.	4- الهرمون المنشط للكظر Adrenucorticotropic-Hormones(ACTH)	
نمو الجسم وأنماط الحليب	5- هرمون النمو Hormone (GH)	
نمو غدة الضرع وتنشيط وصيانة عملية تمثيل الحليب.	6- هرمون البرولاكتين	
	تخزين هرموني الأوكستوسين والفالزوبرسين وتحريرهما	3- النخامية العصبية Neurohypophysis

الوظائف الرئيسية	الهرمونات المفرزة	الغدة
لها دور تنشيط استقلابي في زيادة استهلاك الأوكسجين وبناء البروتينات والدهون في الجسم.	- التيروكسين (T4) Triiodothyronin (T3) - 2	4- الغدة الدرقية Thyroid Gland
تنظيم استقلاب الكالسيوم والفسفور في الجسم.	Thyrocalcitonin - 3	
ينظم استقلاب الكالسيوم في الجسم.	- هرمون غدة جارة الدرقية Parathyroid-Hormone	5- غدة الدرقية Parathyroid Gland
ينظما استقلاب الغلوكوز في الدم.	1- الأنسولين Insulin 2- الغلوكاغون Glucagon	6- البنكرياس
- تنظيم استقلاب البروتينات، والدهون، والكريبوهيدرات. - تنظيم استقلاب المعادن في الجسم.	1- القشرأنيات السكرية Glucocorticoids 2- القشرأنيات المعدنية Mineral corticoids	7- قشرة الكظر Adrenal Cortex
تؤمن الاتصال العصبي بين العصبونات خلال عمليات الإجهاد Stress	- الإبينفرين Epinephrine و Norepinephrine	8- لب غدة الكظر Adrenal Medulla
- نضج القناة التناسلية الأنثوية. ونمو غدة الضرع (الجهاز الق沃اتي).- الرغبة الجنسية عند الأنثى.	- إستراديل Estradiol	9- المبيض Ovary
- تجهيز الرحم لاستقبال الجنين. - صيانة الحمل واستمراره.- نمو الجهاز الإفرازي في غدة الضرع.	- البروجسترون Progesterone	
استرخاء الأربطة الحوضية وتوسيع عنق الرحم.	- الريلاكسين	
نضج القناة التناسلية عند الذكر، الرغبة الجنسية وتقويم النطاف. تماثل المسالك التناسلية الخارجية خلال المرحلة الجنينية.	- التستوستيرون Testosterone Dehydrotestosterone -	10- الخصية Testis

الفصل الثاني

التخلق الجنيني للغدة النخامية والجهاز التناسلي في الحيوانات الزراعية

Embryogenesis of the pituitary gland and reproductive system in farm animals

يتطلب التطور الجنيني للغدة النخامية والجهاز التناسلي في الحيوانات الزراعية ظهور سلسلة أحداث عالية التسقّي، تستلزم انصهار نماذج مختلفة من الأنسجة، تشكّل في النهاية غدراً وأعضاء تناسلية كاملة؛ ولهذا، يُعد فهم آلية ذلك التطور ومراحله المختلفة، ضرورياً من الناحية التطبيقية، وأي خلل في ذلك يقود إلى اضطرابات تحدّ من الوظيفة التناسلية أو تمنعها، ويقود إلى تشكّل أفراد عقيمين.

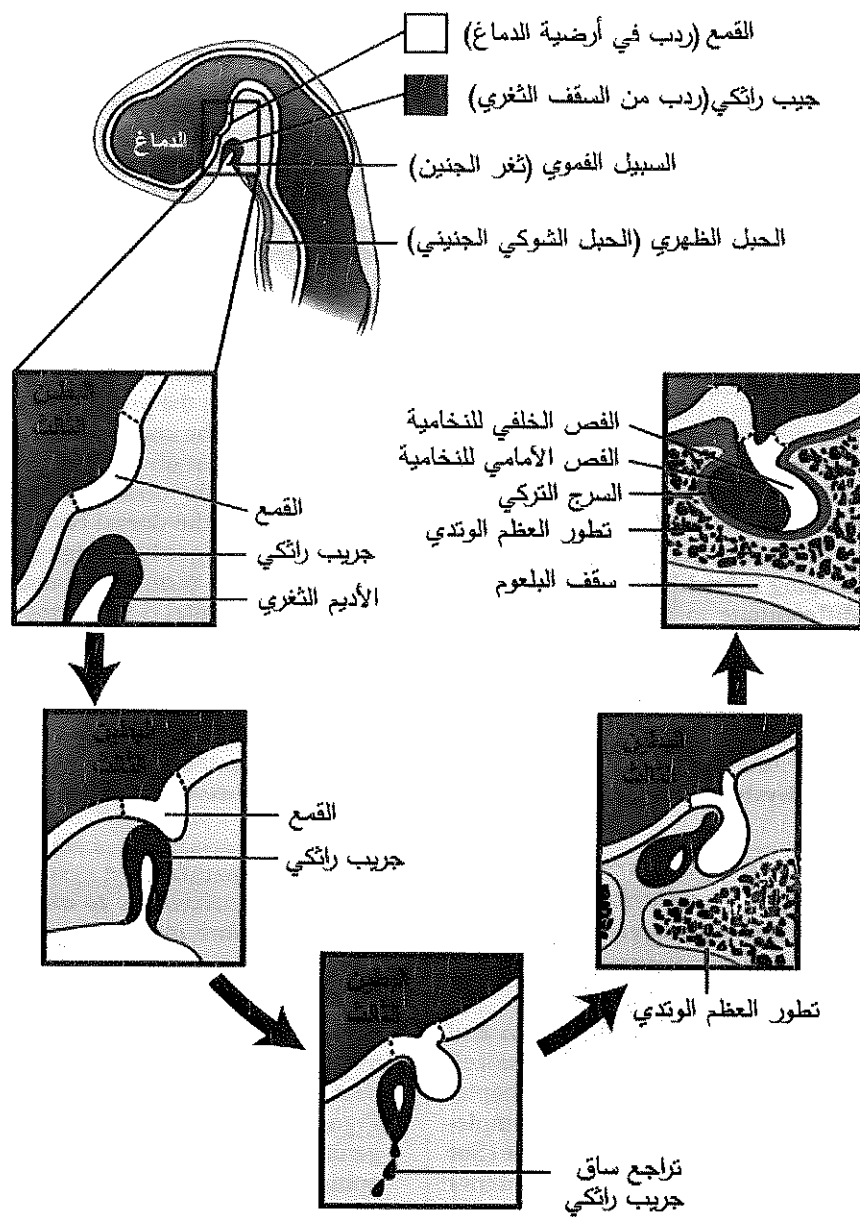
1- **التخلق الجنيني للغدة النخامية** :**Embryogenesis of the pituitary gland**

تبين أنه خلال المرحلة المبكرة من حياة الجنين ينشأ أنبوب أجيب pouch أو تجويف صغير من أرضية الدماغ، ينمو باتجاه السقف التغري للجنين، متقدماً شكل القمع infundibulum، ويترافق معه تطور آخر لجيب ثغرى ينمو ظهرياً من سقف الحلق باتجاه ذلك القمع الدماغي، يسمى جيب راثكين Rathke's pouch or pocket (الشكل 2-1)، ومع تقدم عمر الجنين، يستمر تطور جيب راثكين والقمع الدماغي ونموهما باتجاه بعضهما البعض، ثم يتصلان معاً. وفي الوقت ذاته، يبتعد جيب راثكين عن سقف الحلق منفصلاً عنه، و تتكاثر خلايا جدره لتشكل نسيجاً غدياً خاصاً، وجسماً مستقلاً متمايزاً، ومن هنا فقد سمي الفص الأمامي للنخامية، بالنخامية الغدية adenohypophysis (تعني النسيج ذو الطبيعة الغدية)، الذي تتمايز خلاياه لتفرز هرمونات مختلفة استجابة للهرمونات المحررة من منطقة الوضاء. كما أن القمع الدماغي ينمو ويتمايز شكلاً جسماً مستقلاً، يسمى الفص الخلفي للنخامية neurohypophysis الذي يبقى متصلة طول حياة الفرد مع منطقة الوضاء، من خلال امتداد الألياف العصبية للعصيوبات الموجودة في منطقة الوضاء. ومع اقتراب اكتمال تطور النخامية، يبدأ عظم قحفي يسمى العظم الوندي sphenoid bone بالتشكل محاطاً بالفصين الأمامي والخلفي للنخامية ليكون بمثابة تجويف عظمي يشبه السرج التركي محاطاً بالنخامية.

2- التمايز الجنسي للجهاز التناسلي: Sexual differentiation of reproductive system

بالرغم من أن جنس الجنين يتحدد منذ الوهلة الأولى عند الإخصاب وفقاً لنوع النطاف Y أو X الملقة للبيوية، إلا أن تمايز الجنين ليكون ذكراً أو أنثى لا يتم إلا في وقت متأخر، يختلف موعده ليكون في اليوم 35 عند الغنم، وفي اليوم 45 عند البقر، وفي نهاية الأسبوع الثامن من الحمل في الإنسان. وقد وجّد أن الصبغي Y، هو العامل المحدد في تقرير الجنس من خلال ما يحمله من مورثات genes وتأثيرها في لب المنسل غير المتمايز، فتتمايز فيه الحال الجنسية الأولى primary sex cords إلى أنبيات منوية seminiferous tubules. وبالتأكيد، غياب الصبغي Y، يقود لتشكل المبيض، ويكون الفرد الناتج أنثى.

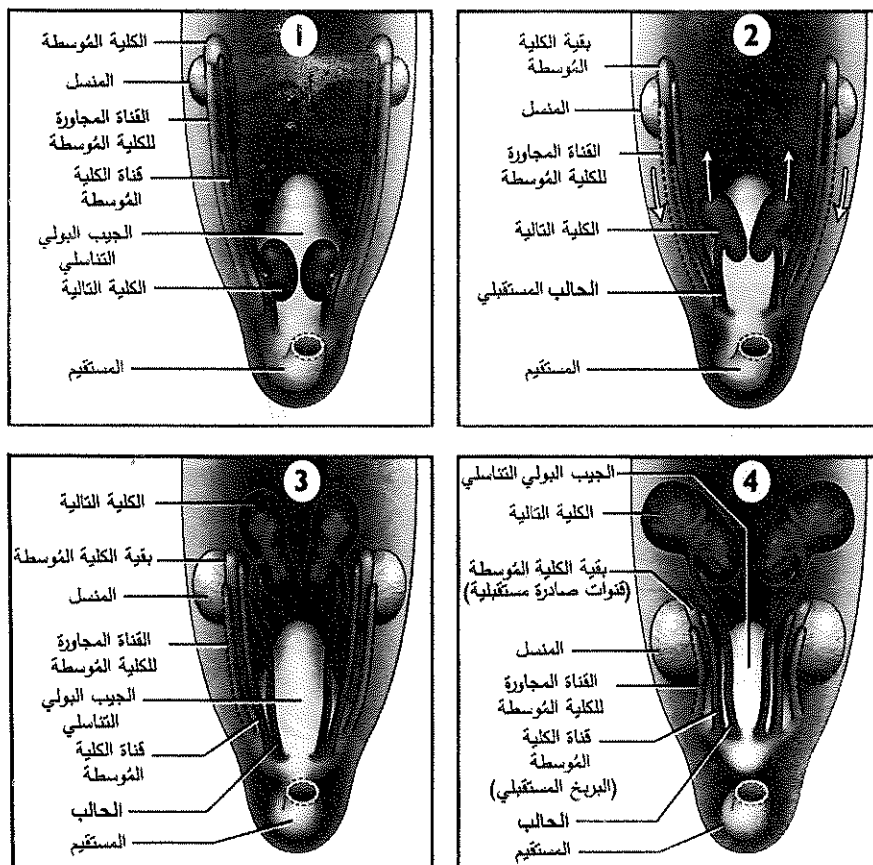
ينتهي الجهاز البولي والتناسلي كل منهما إلى الآخر من الناحية الجنينية والتشريحية، إذ ينشأ معاً من عرف واحد مكون من تكاثر الأديم المتوسط mesoderm، وكثيراً ما يطلق عليهما الجهاز البولي التناسلي urogenital system، ويستخدم الجنين خلال تطوره ثلاثة أجهزة بولية متمايزـة؛ يسمى أولاهما بكلـيـنـ السـلـفـيـةـ أوـ الطـلـيـعـيـةـ (pronephros)، وهوـماـ كـلـيـتـيـنـ أـشـرـيـتـيـنـ غـيرـ فـاعـلـيـنـ وـظـيـفـيـاـ توـجـدـ آـنـ زـوـجـ منـ الـكـلـيـ الـوـظـيـفـيـةـ الـجـنـيـنـيـةـ الـمـوـسـطـةـ (mesonephroic kidneys) (الشكل 2-2)، إذ تنتجانـ الـبـولـ الـذـيـ يـتـخـلـصـ مـنـ الـجـنـينـ بـوـاسـاطـةـ قـنـاتـيـهـماـ mesonephric ducts (الشكل 2-2)، وـتـمـتدـاـنـ نحوـ الـخـلفـ لـقـرـغـاـ مـحـتـويـاتـهـماـ فـيـ الـجـبـبـ الـبـولـيـ التـنـاسـلـيـ urogenital sinus، كماـ يـوـجـدـ بـجـوارـهـماـ زـوـجـ منـ الـغـدـدـ الـجـنـسـيـةـ (الـمـنـاسـلـ)ـ غـيرـ التـماـيزـةـ undifferentiated gonads (الشكل 2-2). يـبـدـأـ وـبـعـدـ مرـورـ نـحـوـ 15ـ 20ـ%ـ مـنـ فـرـةـ الـحـمـلـ (حـسـبـ النـوـعـ الـحـيـوـانـيـ)، ظـهـورـ الشـكـلـ النـهـائـيـ للـكـلـيـتـيـنـ تـسـمـيـانـ، metanephros أوـ الـكـلـيـ الـتـالـيـةـ (metanephric kidneys)، وـذـلـكـ كـبـرـاـعـمـ صـغـيرـةـ مـنـ نـهـائـةـ قـنـاتـيـ وـوـلـفـ؛ـ إـذـ تـبـدـأـ الـكـلـيـ الـجـنـيـنـيـةـ الـمـوـسـطـةـ فـقـدـ وـظـيـفـهـاـ،ـ وـالتـاقـصـ فـيـ الـحـجـمـ،ـ بـيـنـماـ تـزـادـ الـكـلـيـتـيـنـ التـالـيـنـ وـالـمـنـاسـلـ



الشكل 2-1. التطور الجنيني للفصين الأمامي والخلفي للغدة النخامية.

(2008, G. Schoenwolf, S. Bleyl, Ph. Brauer)
عن

في الحجم، ويتطور فيما كليونات nephrones أو وحدات كلوية، تصبح فاعلة وظيفياً عندما يقضي الجنين نحو 30-35% من فترة الحمل. كما يتطور متزامناً لشكل تلك الكليتين، وإلى الناحية الخارجية منها زوج آخر من القنوات تسمى بالقناة Mullerian paramesonehric ducts أو قناتي مولر Ducts، ويلاحظ في النهاية تراجع كلاً للكليتين المتوسطة، ويزداد حجم المنسليين بصورة متناسبة مع تزايد حجم الكليتين التاليتين (الأسکال 2-3 و 4)، ويصعب حتى هذه المرحلة تمييز جنس الجنين، فتسمى بمرحلة اللاتمييز الجنسي sexually indifferent stage

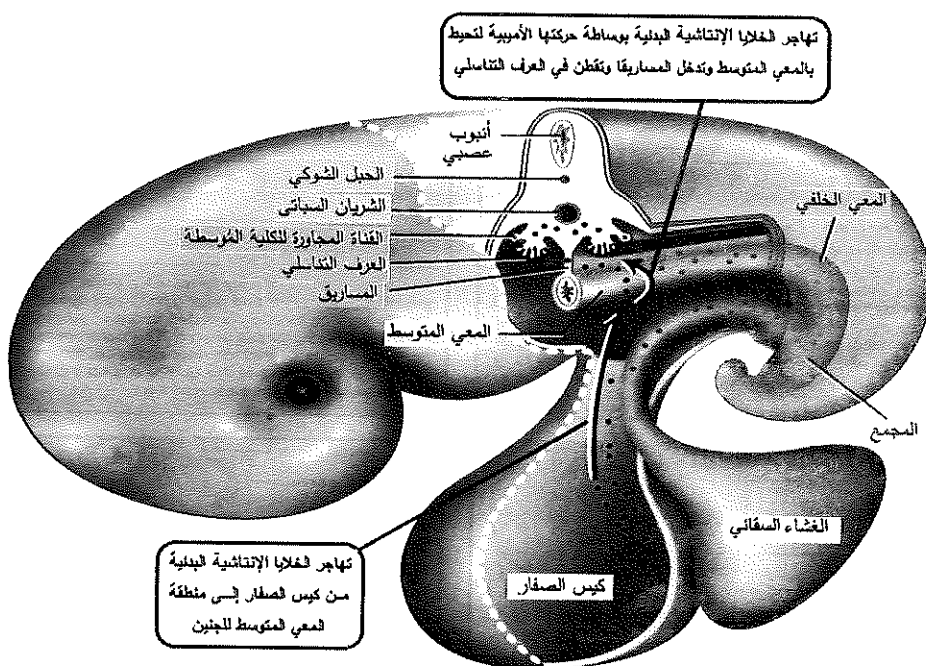


الشكل 2-2. تطور الكلى الجنينية المتوسطة وتراجعاً مترافقاً مع تطور المنسال.

(2003, P.L. Senger)

يتتألف الجهاز التناسلي في الجنين غير المتمايز من المنسليين غير المتمايزين، وزوجين من القنوات (قناة وولف، وقناة مولر)، بالإضافة إلى الجيب البولي التناسلي urogenital sinus، والتحدب التناسلي genital tubercle، وطيات دهليزية vestibular folds التي تبدأ جميعها تتمايز وتتطور بصورة مجاورة ومتزامنة مع الجهاز البولي.

تهاجر، خلال الفترة المبكرة من التطور الجنيني (15% من فترة الحمل)، مجموعة من خلايا الكيس المحي (الذي مازال موجوداً) الكبيرة الحجم، والحببية الشكل، وفقاً لحركة أمبوبية، باتجاه تكثيل خلوي آخر ينشأ من النسيج الظهاري الجوفي coelomic epithelium، في المعي الخلفي وتستعمره، وتبدأ بالأقسام والتكتل العددي. يعرف التكثيل الخلوي الأخير، بالعرف التناسلي genital ridge، أما الخلايا المهاجرة المستعمرة له تسمى بالخلايا الأنثوية الأولية primary germ cells (الشكل 2-3).



الشكل 2-3: هجرة الخلايا الأنثوية الأولية من الكيس المحي إلى العرف التناسلي.

(2003, P.L. Senger)

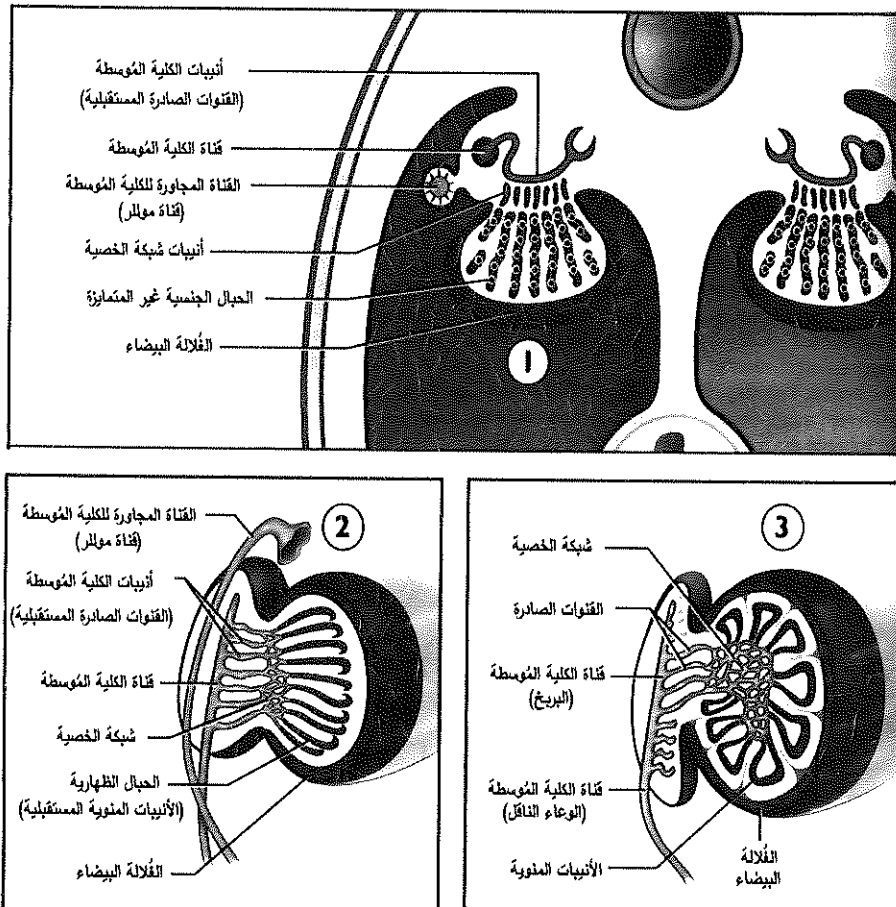
تبين أن هجرة الخلايا المحية تتم في اليوم 26 من الحمل في البقر، وتعزى تلك الهجرة إلى أن خلايا العرف التناسلي تفرز مركباً كيميائياً جاذباً لها، كما تفرز الخلايا الأنثوية الأولية بدورها مواداً، ما زالت غير معروفة في طبيعتها وهويتها، تساعد في تنشيط أنقسام النسج الضام المحي في العرف التناسلي مشكلة معه حزم مكتنزة من نسج تسمى الحال الجنسي الأولي primary sex cords، تسبب بدورها اتساع العرف التناسلي، وأندفاعة باتجاه الكلية الجنسية المُوسطة المتطررة أندراك. ويطلق اسم المنسل البدائي (الغدة التناسلية الأولية غير المتمايزة) على العرف التناسلي والحال الجنسي الأولي، أما الخلايا المحيية الأخرى التي لاتتجمع داخل العرف التناسلي تتدحر وتتلاشى لاحقاً.

2-1. تمایز المنسل البدائي إلى خصية Differentiation of undifferentiated gonads into testis

يتمايز لب المنسل البدائي وتتراجع القشرة في الأجنة المذكرة وراثياً (XY)، إذ تتطور الحال الجنسية الأولية ضمن منطقة اللب، وتتفصل تدريجياً عن الخلايا السطحية مشكلة بديات الحال أو الأنبيات المنوية rudiments of seminiferous tubules، الطبقة السطحية في المنسل فتحول إلى طبقة ليفية، تعرف فيما بعد بالمحفظة البيضاء tunica albugenia (الشكل 4-2).

وتبيّن أن ذلك التمايز يتم نتيجة لتشكل مادة في منطقة الحال الجنسية الأولية، تسمى العامل المحدد للخصية testis determining factor (TDF) الذي يتحكم في تكوينه مورثة موجودة في الصبغي Y وليس في الصبغي X، وحالما يفرز ذلك العامل تتنشط العمليات التي تقود لتكون الجهاز التناسلي الذكري (الشكل 2-5). كما تتخصص أجزاء من الكلية الجنسية المُوسطة في الأجنة المذكرة وراثياً لتسخدم في تشكيل القناة التناسلية الذكورية متزامناً بذلك مع تراجع وتدحر قنوات مولر. فمثلاً، يختلف نحو 5 إلى 15 أنبيبة من الأنبيات الكلية الجنسية المتوسطة المنسل البدائي وتشكل توأصلاً مع الأنبيات المنوية الأولية عبر شبكة الخصية rete testis، قنوات صغيرة تشبّك الأنبيات المنوية مع القنوات الصادرة في الذكور (الشكل 2-4)، ويطلق على تلك الأنبيات الكلوية اسم القنوات الصادرة efferent ducts التي تأخذ مكاناً لها لاحقاً في رأس البربخ، أما الجزء المتبقى من البربخ (الجسم والذيل)، فيتكون من الجزء الأول من قناة الكلية المتوسطة، وقسمها المتبقى يتشكّل منه الوعاء الناقل

ويتشكل من الردب النهائي لقناة الكلية المتوسطة الغدد المنوية الحوصلية vesicular glands، وخلال تلك التطورات تبتعد عن الغلاف الأبيض حواجز تفصل الأنبيات المنوية بعضها عن بعض.



الشكل 2-4: سلسلة الأحداث التي تؤدي إلى تمييز المنسل البدائي إلى خصية.

(عن 2003, P.L. Senger)

تنقسم الخلايا الجنسية الأولية وتتكاثر ضمن الأنابيب المنوية لتشكل نموذجاً آخر من الخلايا تسمى المنسليات spermatogonia، وهي أمهات للطفاف spermatozoa التي تتكون عند البلوغ. ويوجد في كل أنبوبة منوية نوع آخر من الخلايا، تتصف بأنها داعمة، ومغذية، وغير معلومة الحدود، تتوضع عمودية على جدر الأنابيب المنوية، تعرف بخلايا سيرنولي Sertoli cells، وهي تشقق من النسيج الظهاري الجوفي في المنسل البدائي. تفرز خلايا سيرنولي هرمون يسمى anti-mullerian hormone يساعد في تمثيل خلايا لاديجي leydig cells التي تشكل في مجموعها نسيجاً بينياً interstitial tissue يفصل بين الأنابيب المنوية تكون بدورها مسؤولة عن إفراز الهرمونات الذكرية المعروفة بالأندروجينات androgens.

وبهذا فإن كل تلك التركيبات من أنابيب منوية، وقنوات صدرة، وشبكة الخصية مغلفة جميراً بالمحفظة البيضاء تشكل معاً الخصية testis أو الغدة التناسلية الذكرية male genital gonad.

2-2. تمثيل المنسل البدائي إلى مبيض

Differentiation of undifferentiated gonads into ovary

تمثيل القشرة وليس اللب في الأجنة المؤنثة وراثياً (XX)، ويحدث هذا التمايز للمنسل باتجاه المبيض ببطء شديد وذلك نتيجة لغياب الصبغى Y، ومن ثم غياب المورثة المسئولة عن تكوين عامل تحديد الخصية (TDF)؛ إذ تنفصل الحال الجنسي الأولية، ومن ثم تتحلل تدريجياً، وتشكل من قشرة المنسل البدائي دفعه جديدة من الحال الجنسي تعرف بالحال الجنسي الثانوية secondary sex cords، إذ تقطن كل منها إحدى الخلايا الأنثائية الأولية التي تسمى عددياً oogonia (عددها بالملاريين)، أو خلايا منسليات بيضوية ومفردها oogonium، ويطلق على الحال الجنسي الثانوي، الذي ينطوي لاحقاً، والخلية المنسلية البيضوية اسم الجريب البدائي primordial follicle (الشكل 2-6). تمر كل منسليات بيضوية بأول انقسام اختزالي first meiotic division، وهي ضمن الجريب، ليتشكل منها بويضة أولية primary oocyte، ولا يستمر ذلك الانقسام، بل يتوقف في الطور الأول prophase من الانقسام الاختزالي الأول، في مرحلة التضاعف Diplotene، وبالضبط في فترة الراحة

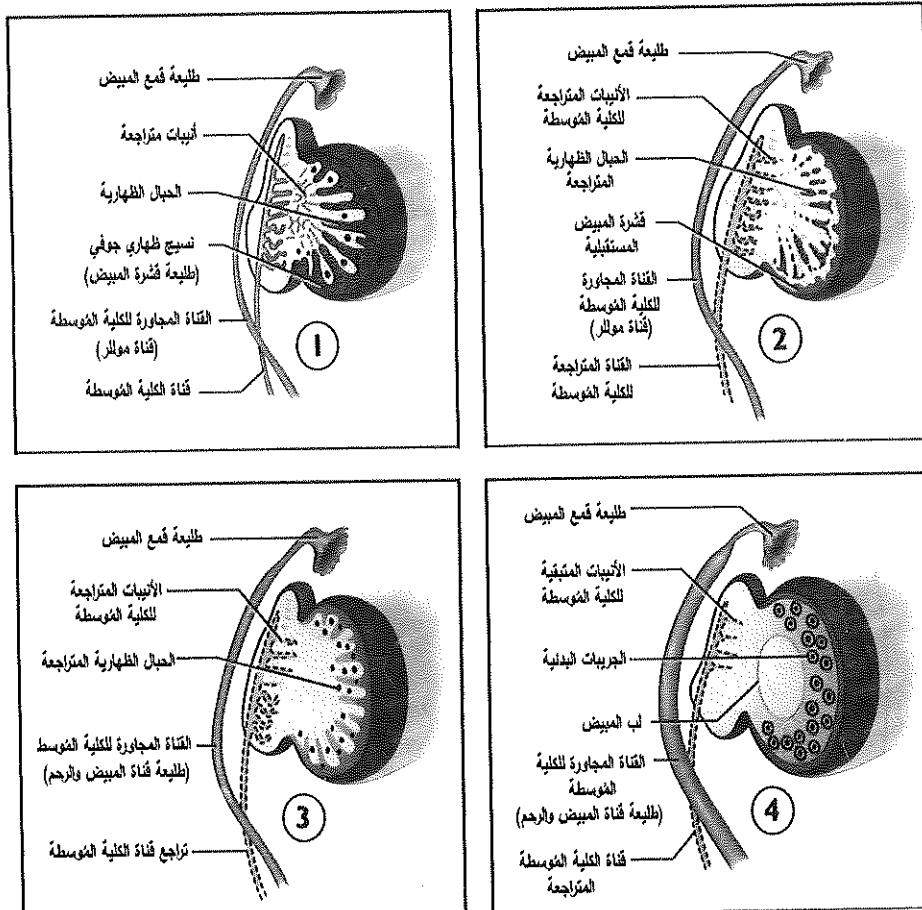
dictate stage وذلك حتى البلوغ، ويمكن أن تحاط البيضة بأكثر من طبقة خلوية تشق من النسيج الظهاري الجوفي ومن النسيج البيني فتسمى بالجرييات الثانوية secondary follicles، أو جرييات من المرتبة الثالثة tertiary follicles... على أية حال، يوجد نوعان من الخلايا التي تحيط بالبيضة: خلايا من نوع حبيبي، وهي تقابل خلايا سيرتولي في الخصية، وتشق منها من النسيج الظهاري الجوفي coelomic epithelium، أما الخلايا الأخرى، فهي خلايا صم ذات إفراز خارجي تعرف باسم الخلايا القرابية، أو الخلايا البنية Theca cells، وهي تقابل خلايا ليديج في الخصية، وتشق من لب المبيض ovarian medulla، يحاط المبيض، مثل الخصية بغلاف ليفي يعرف بالمحفظة أو الغلالة البيضاء.

2-3- تمایز المسالك التناسلية :Differentiation of genital ducts

كما ذكرنا سابقاً، يوجد زوجان من القنوات في الجهاز التناسلي الجنيني قبل التمايز، الخارجي منها يسمى زوج قناتي مولر، والداخلي يسمى بزوج قناتي وولف، ويختلف تطورهما أو تمایزهما في الجنين الذكر عنه في الأنثى.

فتمایز المنسel إلى خصية وليس إلى مبيض يحدد مصير هذين الزوجين من القنوات باتجاه مسالك ذكرية أو أنثوية، إذ تبين أن هناك عوامل تفرزها الخصية بعد تطورها تعمل على تمایز قناتي وولف باتجاه المسالك التناسلية الذكرية، بينما يتراجع زوج قناتي مولر ويتلاشى تحت تأثير تلك المفرزات.

وأشارت النتائج العلمية إلى أن الخصية تفرز نوعين من المفرزات: أولاهما، وهي الأدروجينات، مثل التستوستيرون testosterone، الذي يفرز من خلايا ليديج ويكون مسؤولاً عن تطور قناتي وولف وتمایزهما باتجاه تكوين البربخ، والوعاء الناقل، والغدد الحوصلية المنوية، وثانيهما، مادة غير ستيرويدية، تسمى الهرمون المثبط لنمو قنوات مولر anti-mullerian hormone، وتكون في خلايا سيرتولي، وبالتالي فإن قناتي مولر تدهور وتلاشى في الأجنة الذكرية، وفي حال غياب الخصية، أي في حال تطور المنسel إلى مبيض، فإن قناتي وولف يتراجع وتلاشى، في حين تمایز قناتي مولر إلى قناتي المبيض، والرحم، والجزء الأمامي من المهبل.



الشكل 2-5. تمايز المنسل البدائي إلى مبيض. (عن P.L. Senger, 2003)

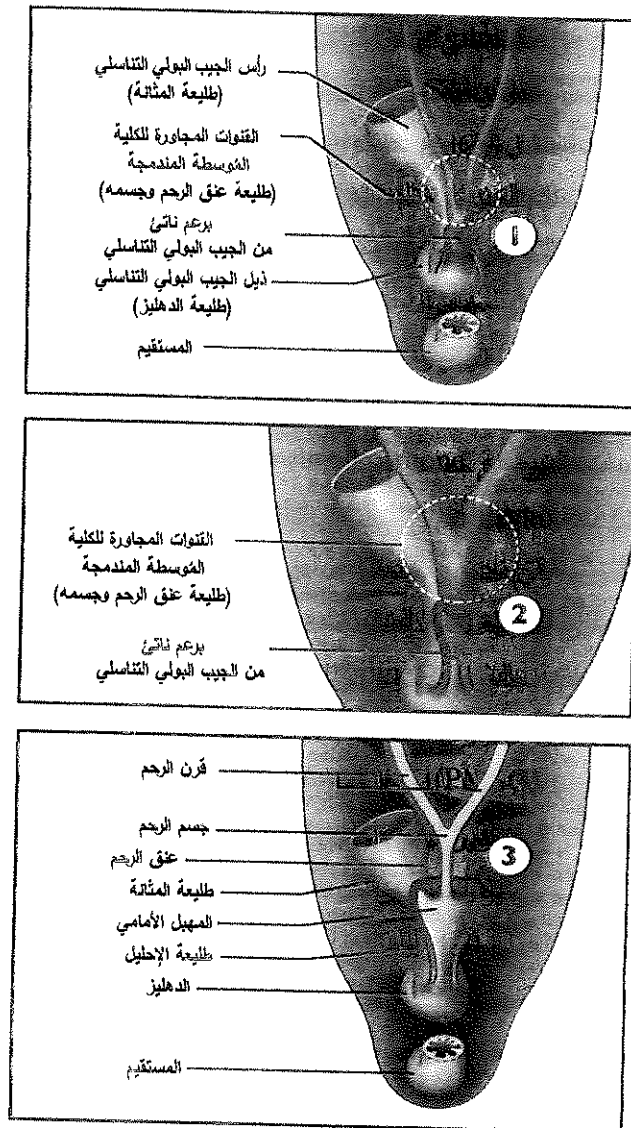
اذ ينمو الجزء الأمامي من قناتي مولار وبصورة موازية لهما (الشكلان 2 و 2-5). ويبقى منفتحاً على تجويف الصفاق البطني ليشكّل قمع قناء المبيض، في حين يمتدّ الجزء الذيلي وينتصل مع الحبيب البولي التناسلي، منصهراً معه بأعماق مختلفة ومحدداً وبالتالي النمط الرحمي المميز للنوع الحيواني (الشكل 2-6).

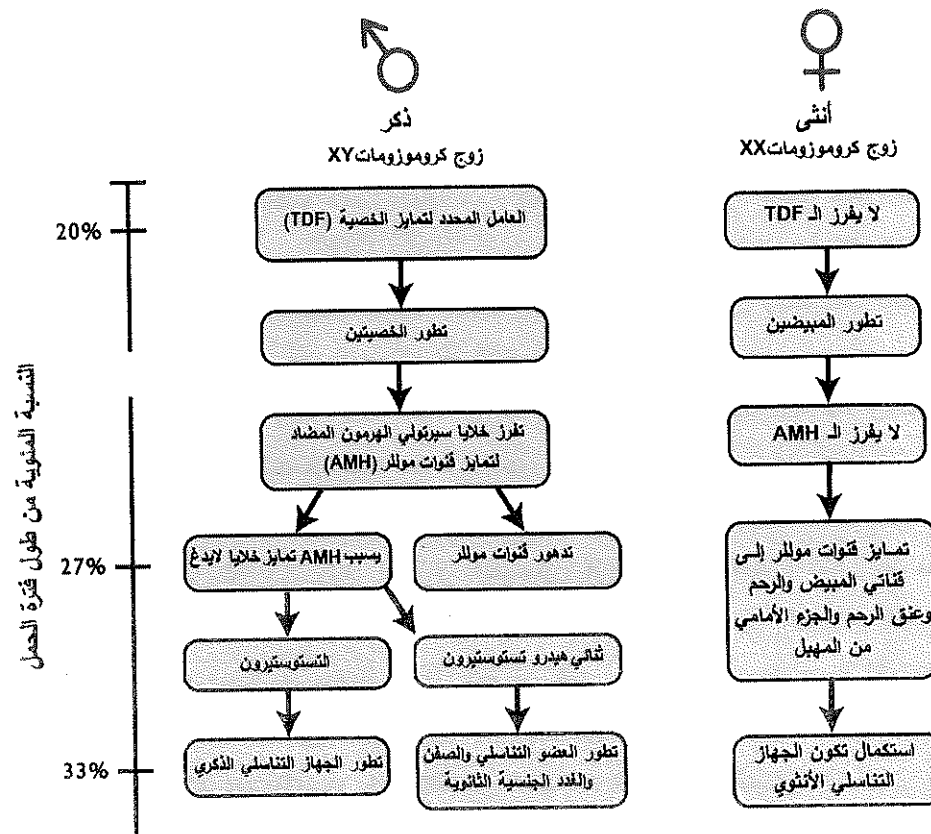
2-4. تمایز المسالك التناسلية الخارجية Differentiation of external genital ducts

يُحوي الجنين غير المتمايز تناسلياً على الجيب البولي التناسلي، والحدبة التناسلية، بالإضافة إلى الطيات الدهليزية. ووجد أن مصير تلك الأعضاء وتطورها إلى مسالك تناسلية خارجية ذكرية أو أنثوية يكون محدداً بمدى توافر أحد الأندروجينات (وجود الخصية) الذي يشتق من التستوسترون، ويعرف باسم تستوستيرون خامس ألفا ثانوي الهيدرو-5 α -dihydrotestosterone. فوجود هذا الهرمون يتمايز الجيب البولي التناسلي إلى الإحليل والبروستاتا، وغدتي كوبر Cowper's glands في الأجنحة الذكرية، كما تتمايز الحدبة التناسلية إلى القضيب penis (العضو الذكري)، وتشكل الحشفة prepuce من الطيات التناسلية، ويتكون الصفن scrotum من الأنفاخات التناسلية genital swellings. أما عند غياب ذلك الهرمون الذكري، فتتطور تلك الأعضاء لتشكل المسالك التناسلية الخارجية الأنثوية. إذ يتمايز الجيب البولي التناسلي إلى الجزء الخلفي من المهبل، وإلى الإحليل، في حين تتمايز الحدبة التناسلية إلى البظر clitoris، ويتمايز الشفران labia الصغيران والكبيران من الطيات والأنفاخات التناسلية، على التوالي. وما يجدر ذكره أن تطور الجهاز التناسلي الذكري أو الأنثوي في الحيوانات الزراعية يتم في التجويف البطني خلف الصفاق peritoneum ويمكن تلخيص مسار الأحداث التي تؤدي إلى تشكيل الجهاز التناسلي الذكري والأنثوي في الشكل 7-4.

هجرة الخصى: Testicular descending

أشير سابقاً إلى أن الخصيتين تتشاءن على مستوى الأضلاع (القرفة الصدرية العاشرة) في منطقة قرب الكليتين، خلف الصفاق في التجويف البطني خلال المرحلة الجنينية، ومع تقدم الجنين بالعمر تغادر الخصيتان بصورة تدريجية منطقة المنشأ لتنستقرا في كيس الصفن خارج الجسم عند أغلب الثديات بأوقات مختلفة تمتد منذ منتصف المرحلة الجنينية (الثور، والكش، والتيس)، وحتى الشهر السابع أو التاسع، أو تتأخر إلى ما بعد الولادة عند الأسنان، والحسان، وتمتد إلى ما بعد الولادة في الثديات الصغيرة (الجرذ، والفأر، والأرنب....)، وتنقى في الطيور، والفيلة، والتماسيح، والدلافين ضمن التجويف البطني طول الحياة.





الشكل 4-7. مسار أحداث تشكيل الجهاز التناسلي الذكري والأنثوي .

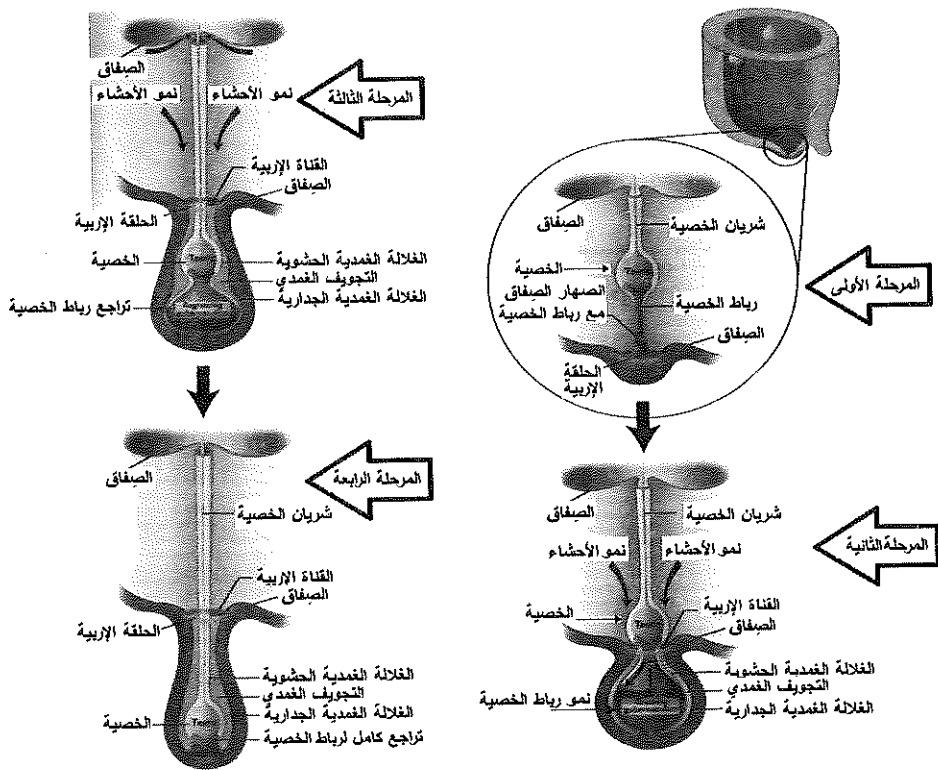
(2003, P.L. Senger)

تعد عملية نزول الخصى وهجرتها لل التجويف البطني، واستقرارها في كيس الصفن ظاهرة صحية إيجابية عند الذكور لأنها تؤدي الخصى في بيئة درجة حرارتها أقل بنحو 4-6° م عن حرارة الجسم، ما له أثر كبير في عملية تكون النطاف، وحفظها، وفي قدرتها الإخصابية، أما بقاوئها في التجويف البطني يُعرف بأنياب الخصية cryptorchidism. وفي حال أنياب الخصيَّتين، ينجم العقم لعدم القدرة على إنتاج النطاف، ولكن تستمر الرغبة الجنسية لاستمرار القدرة على إفراز التستوستيرون. وينتطلب فهم آلية هجرة الخصى معرفة كيفية حدوث ظاهرتين اثنين: تحصير أولهما، في كيفية نمو رباط الخصية gubernaculum وتراجعه، والثانية كيفية إبطاطة الخصية بطبقتين من الصفان

تسمى الداخلية منها بالغلالة (القبيص) الغمدية الحشوية vaginal tunic، والخارجية بالغلالة الغمدية الجدارية parietal vaginal tunic، وهجرتها مع الخصى، مع استمرار اتصالهما مع الصفاق في التجويف البطني.

فقد وجد أن الخصية تتصل ذيليًا مع رباطها الذي يمتد نحو الخلف ليعبر القناة الإربية inguinal canal، ويستقر في منطقة تُشكّل مُستقبلًا الصفن، كما تتمو أحشاء الجنين مع تقدمه بالعمر دافعة بالخصيتين ومسببة بالتفاف الصفاق حولهما وحول رباطيهما. (الشكل 2-8، المرحلة 1). وتبيّن أن طرف الرباط المتصل بأرضية الصفن ينمو بسرعة، ويتسع عرضاً شاداً بقبة الخصية باتجاه فتحة القناة الإربية (الشكل 2-8، المرحلة 2)، كما أن النمو المتزامن للأحشاء يدفع بالخصية ليجريها على العبور، وحالما تعبّر الخصيتان الفتحة الإربية يتراجع رباط الخصية في النمو وينكمش جاذبًا الخصية لتسقّر في تجويف كيس الصفن. (الشكل 2-8، المرحلة 3). وبعد استقرار الخصيتين في تجويف الصفن، يمكن مشاهدة الاستطلالات الغمدية مستمرة في تواصಲها مع الصفاق، وتحاط كل خصية بالغلالتين الغمدية الحشوية، والغمدية الجدارية، ويفصل بينهما تجويف غميدي يستمر في تواصله مع التجويف البطني، وتتصف كلتا الغلالتين بقوام من تسمح بانزلاق الخصى وتحركهما بحرية ضمن الصفن خلال النشاط الفيزيائي، أو خلال انكماش العضلات الساحبىة للخصى. (الشكل 2-8، المرحلة 4).

بما أن نمو رباط الخصية وتراجعه يُعدّان حدثين ضروريين لهجرة الخصى، فما العوامل التي تحكم بهما؟. إذ تبيّن أن وجود الخصى ضروري لعملية النمو والتراجع، وأن الخصي المبكر لأجنة الحيوانات الزراعية رافقه الفشل في عملية نمو رباط الخصية، ما يشير إلى أهمية الخصية ودورها في إفراز مواد تساعد في نمو رباط الخصية، ومواد أخرى مسؤولة عن تراجعه. كان يعتقد سابقًا أن هرمون التستوسترون يلعب الدور الرئيس في تلك الأحداث، ولكن تبيّن أن هناك عامل آخر، أطلق عليه اسم descendin يكون مسؤولاً عن تنشيط نمو رباط الخصية واتساعه، وأن هناك عامل آخر، غير معروف حتى تاريخه، تفرزه أيضًا الخصى ليكون مسؤولاً لاحقاً عن تراجع نمو رباط الخصية، أما عن طبيعة هذين العاملين، وأالية عملهما لم تحدد بعد.



الشكل 2-8. مراحل هجرة الخصية في الحيوانات الزراعية.

(عن P.L. Senger, 2003)

تنظيم حرارة الخصية :Testicular thermal regulation

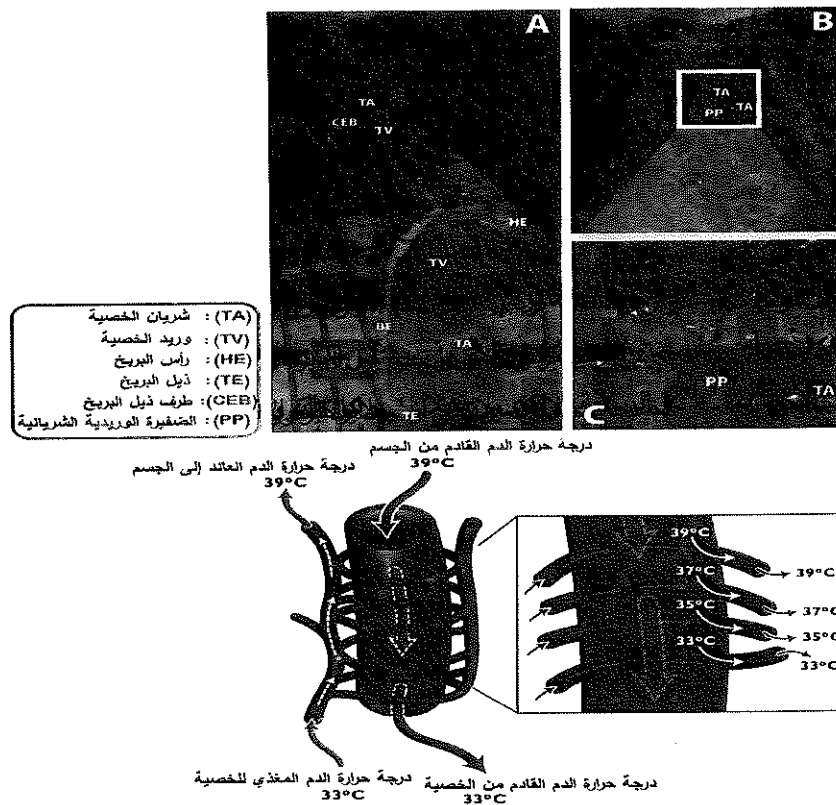
تكتن الحكمة في هجرة الخصى واستقرارها النهائي في كيس الصفن، هو وضعها في بيئة تسمح لها القيام بوظائفها على أكمل وجه. وتلعب البنية التشريحية لكل من الخصيتين وكيس الصفن الدور الرئيسي في السماح للخصية بهذه المهمة. فمن المعروف أن الجبل المنوي spermatic cord للخصية، الذي يربط الخصية بالتحويف البطني يحاط بشبكة دموية مختصة تتتألف من شريان دموي، يتفرع من الشريان البطني الأورطي ويمتد عبر القناة الإريرية مخترقاً الخصية، ومتوزعاً عند قمتها وعبرها على شكل مخروطي كثير الإنفاس،

ويحاط بدورة بشبكة وريدية دقيقة ملتفة، فيشكلان معًا الضفيرة الوعائية للخصية pampiniform plexus (الشكل 2-9).

ونظراً إلى وجود هذا التركيب اللفافي المتقارب لكل من الشريان والوريد، ولأن درجة حرارة الشريان أعلى من درجة حرارة الوريد، سيتم تبادل حراري بينهما، وقد في حرارة الدم الشرياني لدرجة تكون حرارته في نهاية الخصية أقل بنحو 4 إلى 6 درجات عنه في بدايتها (منطقة دخول الخصية)، أو عن درجة حرارة الجسم (الشكل 2-10)، وقد عُد هذا النقص في درجة الحرارة ضرورياً جداً لتكوين النطاف في الأسنان والحيوانات الزراعية. وتبيّن أنه، ومن خلال التقارب اللفافي بين شريان الخصية ووریدها ينتقل التستوسترون من الوريد إلى الشريان ليعاد جزء منه إلى الخصية، سامحاً بوجود تراكيز عالية منه في الخصية ليلعب دوراً في استمرارية تكون النطاف spermatogenesis.

وتبيّن أنه يوجد داخل الحبل المنوي العضلة المخططة الساحبة cremaster muscle، المتواصلة مع عضلة البطن الداخلية، لتساهم أيضاً في تنظيم حرارة الخصية، وذلك من خلال تقلصها وارتفاعها، ما يسرع في ضخ الدم وجريانه عبر الضفيرة الوعائية، وتسريع التبادل الحراري بين شريان الخصية ووریدها، وعودة الدم من وريد الخصية إلى جسم الحيوان، ما يساعد في التبادل الحراري، وتبريد الخصية، ومن ثم تنظيم حرارتها.

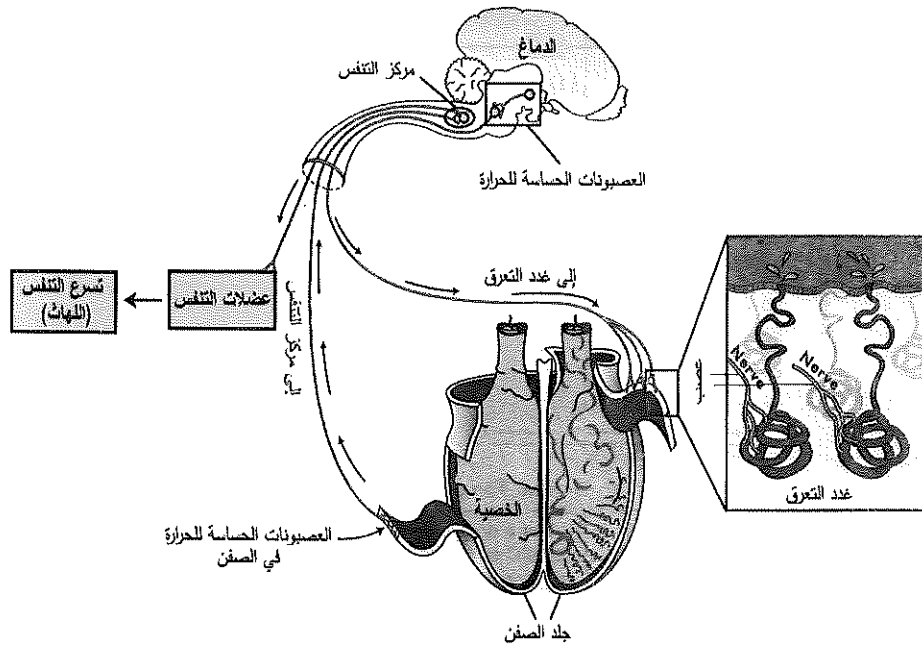
كما يلعب كيس الصفن scrotum، من خلال بنائه النسيجية دوراً مهماً كمشعر حراري temperature sensor، ومبرد متعدّق swamp cooler بالغدد العرقية، وكيس حمایة للخصى وداعماً لها، اللاتي معًا لتسلّم في تنظيم حرارة الخصى. إذ تبيّن أنه يتألف من طبقة الجلد، وعضلة الغلاة السليخية tunica dartus، واللفافة Dartus muscle)، الصفنية scrotal fascia، وينحصر إسهام الجلد في تنظيم حرارة الخصى من خلال غناه بعديد تعرق متخصصة بالأعصاب الودية الحساسة للتغيرات الحرارية (الشكل 2-10)، فعندما ترتفع حرارة الصفن عن 36 م° تتبيّه الأعصاب الحسية التي تحكم بدرجة التعرق، وبمعدل، تنفس الحيوان وتتّقد ذلك التغيير بالحرارة إلى الوطاء الذي بدوره يستجيب مرسلًا تبيّهات عصبية إلى غدد التعرق في جدار الصفن فتستجيب بإفراز العرق خارج جدار الصفن، وحدث فقد حراري بخاري يساعد في تبريد الخصى وانخفاض حرارتها ضمن حدودها الطبيعية.



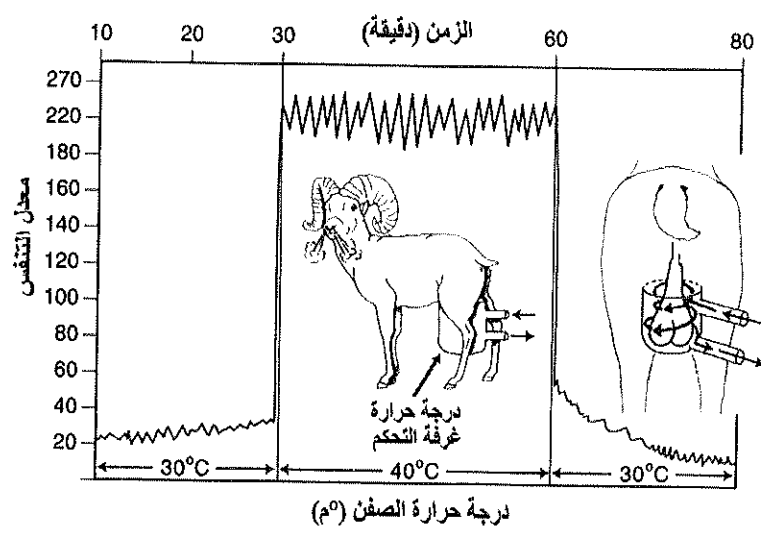
الشكل 2-9. الصفيرة الوريدية في الخصية والتبادل الحراري الوعائي.

(عن R. Code وزملاؤه، 1999)

ونظراً إلى أن طاقة التبريد الحراري للخصية تختلف من حيوان لأخر في النوع الواحد، فقد عُدلت بمثابة صفة انتخابية يعتمد عليها لاصطفاء طلائق التلقيح لما لها من دور كبير في المحافظة على تكوين نطاف سليمية وذات قدرة إخصابية عالية. ويستخدم العلماء الكنديون حالياً تقنية الصور الحرارية تحت الحمراء infrared thermography لقياس كمية الحرارة المتبعة من جلد الصفن كمؤشر للمفاضلة بين الحيوانات المختبرة واصطفاء أفضلها كطلائق تلقيح.(الشكل 2-11).



الشكل 2-10 . آلية تعرق الصفن والبهر التنفسي في الكبش عند ارتفاع الحرارة.
عن (2003, P.L. Senger)



الشكل 2-11. تأثير احتراق الصفن في البهر التنفسي في الكباش.
عن (1970, A.D. Johnson)

أما عضلة الصفن السليخية التي تتوضع كطبقة عضلية تحت الجلد، وتتصف بأنها عضلة ناعمة لها القدرة على التقلص في حالة البرودة (الشتاء)، والأنبساط عند ارتفاع الحرارة (الصيف)، ما يساعد في اقتراب أو ابعاد الخصى عن الجسم، وبالتالي تقليل أو زيادة المساحة السطحية لكيس الصفن، فتقل أو تزيد درجة التهوية، ما يساعد في إبقاء الخصى بدرجة حرارة دون حرارة الجسم للمساعدة في صيانة واستمرارية عملية تكون النطاف spermatogenesis. وتبين أن الأندروجينات تحكم بتنقل العضلة السليخية وأنبساطها بدليل أن الذكور المخصية تفقد تلك الخاصية. وأظهرت نتائج البحث العلمي، منذ القديم أن لف خصبتي الكيش إلى جسمه يؤدي إلى عقم مؤقت بسبب ارتفاع درجة حرارة الخصى وتوقف عملية تكون النطاف، كما لوحظت آثار ضارة (انخفاض أنتاج النطاف وأنخفاض الحيوية) ومشابهة في الأنسان نتيجة للحمى أو ارتفاع حرارة الخصيتين عند ارتداء الألبسة الضيقة، أو النوم على أسرة مدفأة. ويتصف كيس الصفن والحبيل المنوي بافتقارهما للدهن، ولكن يمكن أن تتجمع الطبقات الدهنية فيما تحت ظروف التسمين والتغذية العالية، ما يقلل من قدرة الخصى في تبديد الحرارة الزائدة.

الفصل الثالث

التمايز الوظيفي للوطاء والبلوغ الجنسي في الحيوانات الزراعية Functional differentiation of the hypothalamus and Puberty in farm animals

قبل الحديث عن البلوغ الجنسي في الحيوانات الزراعية، يجب أن نعلم بأنه ينشأ تبايناً وظيفياً كبيراً بين الوطاء في أناث الحيوانات الزراعية ونظيره في ذكورها، خلال مرحلة التطور الجنيني، ويستمر طول الحياة التناسلية للجنسين.

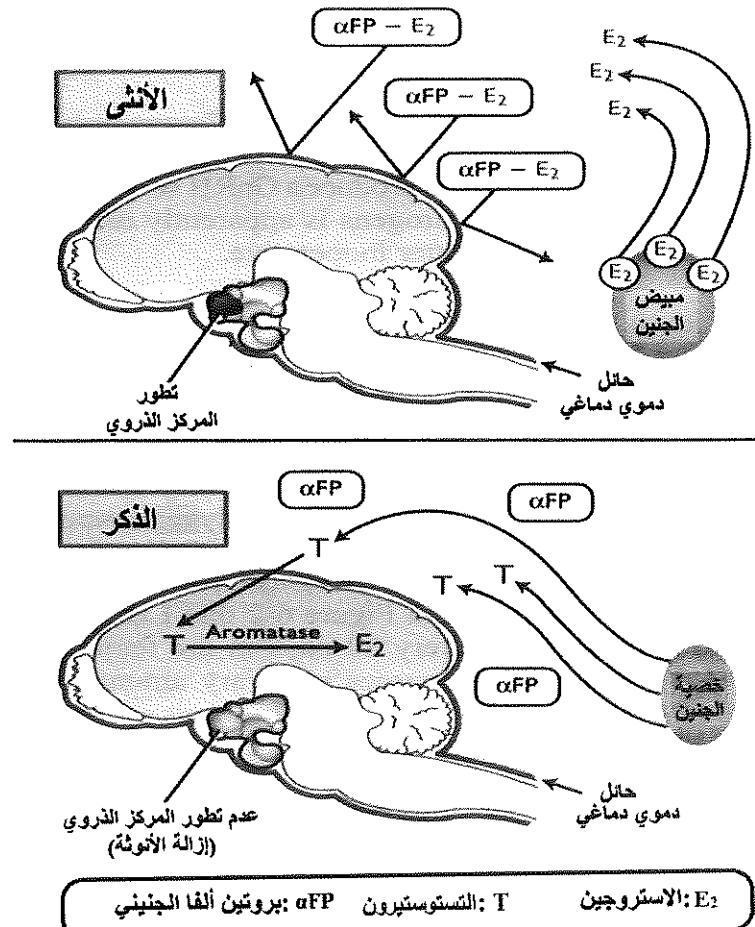
التمايز الوظيفي للوطاء في أناث الحيوانات الزراعية وذكورها:

يتصف الوطاء وراثياً بأنه أنثوي في أناث الحيوانات الزراعية وذكورها، ولكن خلال تطور الجنين الذكري، فإن هرمون التستوستيرون الذي يفرز من الخصية يزيل صفة الأنوثة defeminize عن الوطاء في الأجنحة الذكرية، أما في الأجنحة الأنثوية التي عادة لا تمتلك خصى، ولا تنتج التستوستيرون، فيتطور لديها المركز المسؤول عن إفراز هرمون LH بمستواه الأعظمي أو الذروي (GnRH - surge center) في منطقة الوطاء، ولكي يستطيع هرمون التستوستيرون من إزالة الأنوثة الوظيفية عن الوطاء في الأجنحة الذكرية، لابد أن يتحول إلى إستراديول. ما أوجد تساولاً، لماذا لا تزال الأنوثة الوظيفية عن الوطاء في الأجنحة الأنثوية علماً أنها تنتج إستراديول؟. فتبين لاحقاً، أن هرمون الإستراديول في الأجنحة المؤنثة يرتبط إلى بروتين يسمى alpha-fetoprotein (بروتين ألفا الجنيني)، فيمنعه من اختراق حاجل الدموي الدماغي، وبالتالي لا يصل الإستراديول إلى منطقة الوطاء. (الشكل 1-3).

وعرف ذلك البروتين بأنه بروتين سكري يُصنَع في كيس الصفار الجنيني خلال المرحلة المبكرة من حياة الجنين، ومن ثم في كبد الجنين لاحقاً، ويعمل كمنظم لضغط الدم في الأجنحة، ونافلاً للأحماض الدهنية. أما في الأجنحة الذكرية، فإن هرمون التستوستيرون يعبر أولًا حاجل الدموي الدماغي، ومن ثم يتحول إلى إستراديول مائعاً المركز الذري لهرمون LH من القيام بوظيفته. وتبيّن أن إجراء عملية خصي للثيران بعد الولادة مباشرة قد يعطيها الإمكانيّة لتنشيط عمل ذلك المركز، وأنتاج مستويات عالية من هرمون LH .

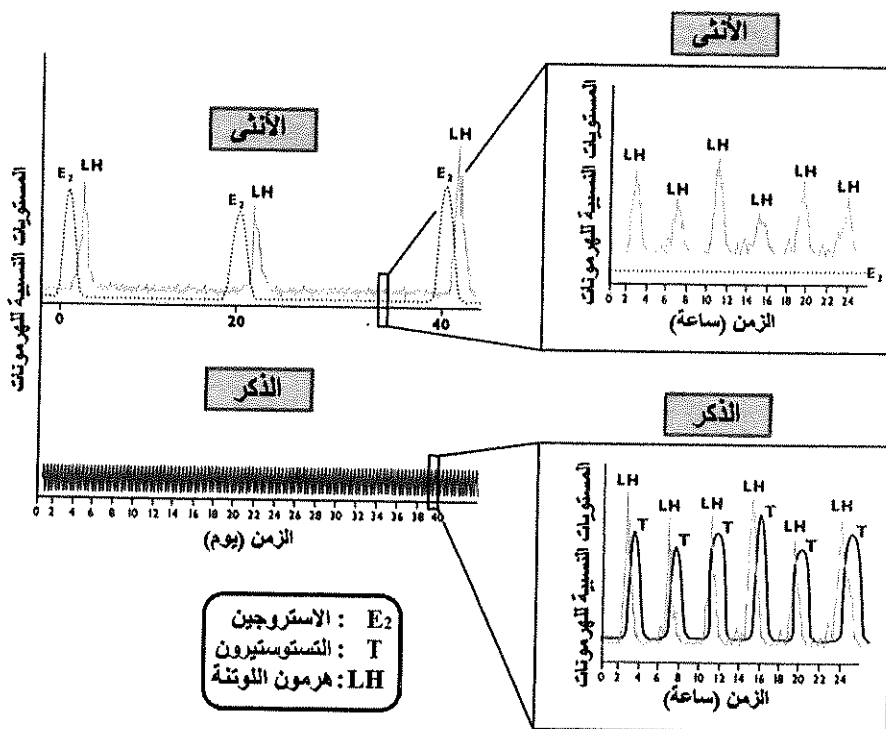
ما يؤكد ضرورة تعرض الذكور بعد الولادة لفترة من الزمن لتأثير الأندروجينات لضمان استمرار فشل المركز الذري لهرمون GnRH من القيام بوظيفته.

ولهذا ذكر الحيوانات الزراعية البالغة تمتلك وظيفياً المركز القاعدي basic center وليس الذري لإفراز هرمون LH، أما الأنثى فتمتلك المركزين معاً. ما ينعكس أيضاً على مستوى إفراز هرمون LH من النخامية الخدية؛ إذ يفرز بمستوياته العظمى في الأنثى قبل الإباضة في كل دورة تناسلية، ويشاهد بمستوياته القاعدية المنخفضة بين كل ذروتين والتي تختلف في تكرارها واتساعها باختلاف الحيوانات الزراعية ودورتها التناسلية. في حين تحافظ الذكور على مستوى ثابت يومي، وتظهر فقط ذرى صغيرة كل 2-6 ساعات يومياً، وتليها ذرى مناظرة لهرمون التستوسترون. (الشكل 3-2).



الشكل 3-1: آلية عمل البروتين الجنيني ألفا في تميز

المركز الذري في الوطاء. (عن P.L. Senger, 2003).



الشكل 3-2: التباين الجنسي في إفراز هرمون LH.

(عن P.L. Senger, 2003)

البلوغ الجنسي :Sexual puberty

يجب النظر إلى البلوغ الجنسي بأنه ليس حدثاً فردياً، بل مرحلة من عمر الحيوان، تتغير عندها الكثير من معالمه وسلوكه. والأصل اللاتيني لكلمة *pubescere* هو *pubescere*، أي ظهور الشعر في مناطق معينة من الجسم، كالم منطقة العانية، تحت الإبط، والأرجل في الأنسان، أما في الحيوانات فأن مثل هذه المعالم لا تتطابق، ولهذا تعددت تعريفات البلوغ الجنسي، فبعضهم عرفها عند الأناث، بأنها عمر الأنثى عند إظهارها أول شبق، أو عند حدوث أول إباضة، أو عندما تصبح الأنثى قادرة على الحمل؛ وعرفت عند الذكور، بأنها المرحلة من العمر التي يبدأ الذكر إظهار سلوك معين (القفز على الغير، امتداد العضو التناسلي وأنصافه.....)، أو عمر الذكر عندما يعطي أول قذفة منوية، أو عند ظهور النطاف

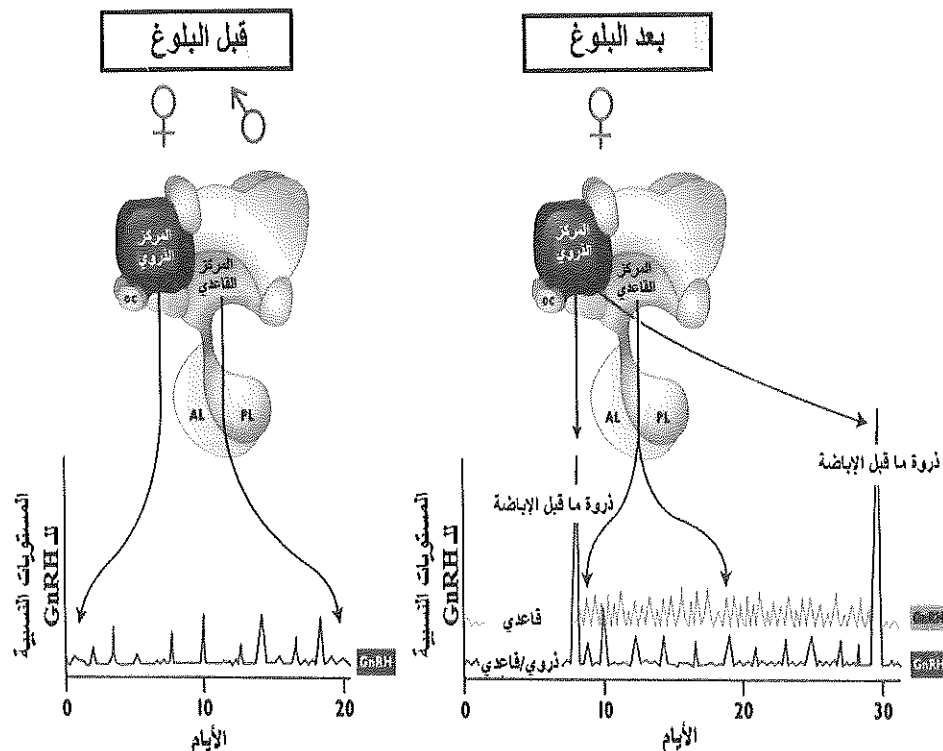
في القذفة المنوية، أو في البول. على أية حال، مهما تعددت التعريفات، يميل الأخصائيون إلى تعريف البلوغ الجنسي وظيفياً في الحيوانات الزراعية بأنه المرحلة من العمر التي يُستأنف عندها الحوار مابين المحور الدماغي، ممثلاً بالوطاء، والنخامية مع المنسال (الخصي، والمبايض)، وتأثير بعضها ببعض من خلال إفراز كل منها هرمونات معنية بمستويات طبيعية مميزة للنوع وللجنس في النوع الواحد.

ويستجيب الحيوان لذلك بالبدء في تكوين النطاف في الذكور (50 مليون نطفة/قذفة، فقط 10% منها تكون ذات حركة تقدمية)، وتمر الأناث بأول دورة شبق، تتمو خلالها الجريبات المبيضية، وإظهار علامات الشبق، وحدوث الإباضة. وبالطبع، يجب أن يكون الحيوان وصل إلى حجم يساوي 40% من متوسط وزن العرق الذي يتبع له. ويختلف عادة البلوغ الجنسي، الذي هو بالنتيجة الفرة على التناسل، عن النضج الجنسي sexual maturity الذي هو القدرة على الانجاب؛ إذ يصل عندها الحيوان لمرحلة من النضج الجنسي والاكتمال في النمو لدرجة تصبح الأنثى قادرة على الحمل وإعطاء مواليد سليمة، وللذكر القدرة على إنتاج نطاف عالية الإخصاب. وما يجب التأكيد عليه هو إلا توضع الحيوانات البالغة في برامج التلقيح ما لم يصل وزنها على الأقل ثلثي متوسط وزن الحيوانات تامة النمو من العرق نفسه. وغالباً ما تصل البكاكير لذلك الوزن، وهي بعمر 12-18 شهراً، والنجاج بعمر 8-10 أشهر، والأفراس بعمر 4-5 سنوات، والنوق بعمر 2-3 سنوات.

ويعتقد الأخصائيون أن العامل الأهم المحدد لبدء البلوغ هو قدرة عصبونات ما قبل المشبك العصبي في نقل المعلومات إلى العصبونات المسئولة عن إفراز الـ GnRH في الوطاء، وبالتالي إفرازها الكميات المناسبة من الـ GnRH. ووجد بأن وظيفة تلك العصبونات تتتأثر بصورة رئيسة بمستوى التغذية الذي يقدم للحيوان خلال مرحلة نموه، ومن ثم وصوله إلى حجم البلوغ الجنسي، والنضج الجنسي في الموعد اللازم، والظروف البيئية والاجتماعية (فصل الولادة، والفترقة الضوئية، مثل الغنم والمعز: وجود أو غياب الجنس الآخر في حظيرة التربية؛ عدد الحيوانات في وحدة المساحة) التي يتعرض لها، إضافة إلى العامل الوراثي.

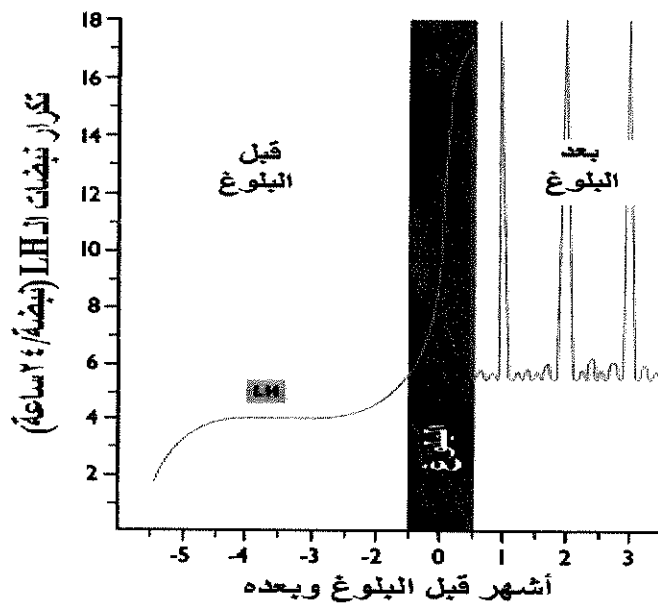
فعدن الأناث، وجد أنه ليس للنخامية الغدية والمبايض دور في إحداث البلوغ الجنسي، بدليل أن النخامية الغدية تفرز هرمون LH FSH، والـ GnRH لحقن الـ LH، كما أن المبايض تنمو فيها الجريبات ويتحرر الإستروجين استجابة لحقن هرموني الـ FSH، والـ LH في الحيوانات غير البالغة prepuberty. ولهذا، فالعامل الأهم هو متى يكتسب المركز الذري لـ GnRH قدرته الكاملة في تحرير الـ GnRH بمستواه الأعظمي؟. وعادة يتم ذلك عندما يصبح إفراز الـ GnRH بشكل أندفاعات نبضية عالية تسمى بذروة GnRH ما قبل الإباضة preovulatory surge، وتكون كافية للتأثير في النخامية الغدية وحثها على إفراز هرمون الـ LH بمستواه الأعظمي اللازم لإحداث الإباضة. وتبين أنه ليس المركز الذري لـ GnRH يجب أن يصبح نشطاً فحسب، بل أن المركز المسئول لإفراز الـ GnRH بمستواه القاعدي يجب أن يصل إلى حالة وظيفية محددة تلعب عندها دور المنظم لعدد مرات ونبضات إفراز الـ GnRH بمستواه القاعدي. (الشكل 3-3).

وعلى الرغم بأن المركز القاعدي يكون نشطاً في الأناث غير البالغة، ويفرز الـ GnRH بمستويات نبضية، على شكل ذرى صغيرة كافية لتحرير الـ LH من النخامية الغدية، يكون عرضها أو اتساعها مشابهاً لما هو موجود في الأناث البالغة، ولكن عددها أو تكرارها في الأناث غير البالغة أقل بكثير منه في البالغة (الشكلاں 3-3، و3-4)، ولا يساعد في تنشيط النخامية الغدية لتحرير كميات كافية من الـ LH، والـ FSH، ما ينتج عنه نمو أقل للجريبيات المبيضية، وكميات غير كافية من الإستروجين لتنشيط المركز الذري لـ GnRH وإفرازه مستويات من الـ GnRH تكون كافية لإحداث الإباضة. ولكن مع نمو الحيوان واقترابه من سن البلوغ، تقل حساسية المركز القاعدي للإستروجين، ما ينتج عنه تحرير كميات أكبر من الـ GnRH، ومن ثم كميات أكبر من الـ LH، والـ FSH، مما يزيد من نمو الجريبات وزيادة إفرازها للإستروجين، وعندما يصل هذا الأخير في مستوى لعيبة محددة، يسبب تنشيط المركز الذري، فتتحرر كميات أكبر وأكبر من الـ GnRH، مسببة إفراز كميات أيضاً أكبر من الـ LH، والـ FSH ، ما يسبب الإباضة وحدث البلوغ.



الشكل 3-3: التغيرات في إفراز الوطاء لـ GnRH قبل البلوغ وبعده.
عن P.L. Senger .(2003)

في الذكور، لا يحدث، كما أشرنا سابقاً، تطور وظيفي للمركب الذريوي لـ GnRH، كما أن عصbones إفراز GnRH تتأثر سلباً بالتستوسترون الذي يتحول إلى أستروجين في الدماغ ويشطب إفراز GnRH. ولكي يحدث البلوغ، لابد أن تستجيب عصbones إفراز GnRH بصورة كاملة للتأثيرات الإيجابية والسلبية التي تتعرض لها من الخصي. و مع اقتراب الحيوان من البلوغ نقل تلك الحساسية تجاه التستوسترون/ الإستروجين، ولهذا فإن كميات أكبر تفرز من GnRH ، تقود إلى إفراز كميات أكبر من الـ LH والـ FSH تكون كافية لتنشيط تكون النطاف، وإحداث البلوغ.



الشكل 3-4. عدد ذري افراز الـ LH قبل اليلوغ وبعد.

عن J.E.Kinder، وزملاؤه، (1994).

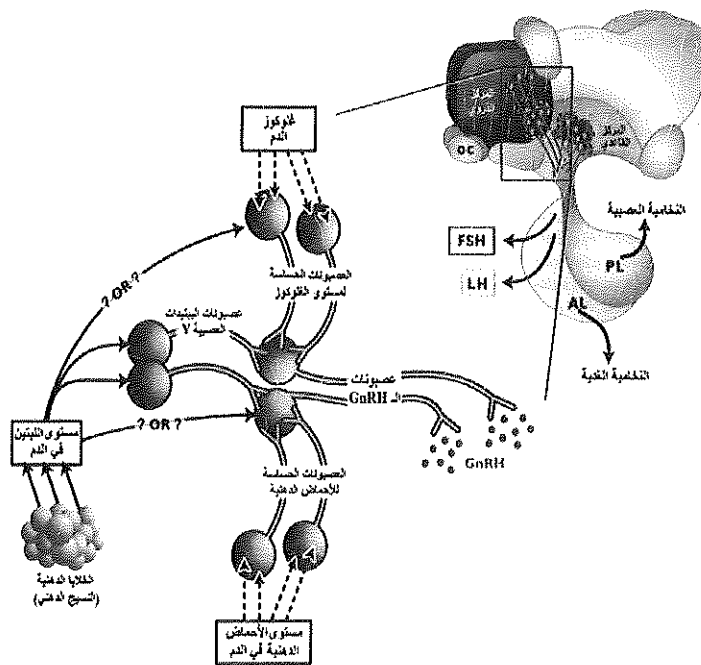
العوامل المؤثرة في البلوغ الجنسي: Factors affecting puberty

أشرنا سابقاً أن العوامل الوراثية، والبيئية، وظروف التغذية التي يتعرض لها الحيوان بعد الولادة تؤثر بصورة كبيرة في موعد ظهور البلوغ الجنسي في الحيوانات الزراعية. وستتعرف فيما يلي على ماهية هذه العوامل وأالية عملها في إحداث البلوغ الجنسي.

1- التغذية Feed effect: تبين أن حدوث البلوغ في أناث الحيوانات الزراعية، يتطلب وصولها خلال مرحلة النمو إلى عتبة من السمنة (لم يحدد مقدارها بعد). وكما نعلم أن المولود الجديد يوجه كل المواد الغذائية التي يتناولها لصيانته جسمه وتوفير الطاقة اللازمة لعمل أجهزته الفيزيولوجية الأكثر أهمية، مستبعداً بذلك الجهاز التناسلي من أولوياته، لهذا لا يخصص له جزء من طاقة الجسم لصيانته.

ولكن مع تقدم نمو الحيوان، واحتياجاته المتزايدة من الطاقة، فإن كثرة جسمه تزداد، وبالمقابل تتناقص نسبياً المساحة السطحية للجسم، ما يسمح بحدوث تغير في توجيه صرف الطاقة في

الجسم. كما ينخفض معدل الاستقلاب الكلي، ويصبح قسم من الطاقة الداخلية متوفراً لصالح أجهزة الجسم الأخرى غير الأساسية، فتخزن الطاقة الداخلية الزائدة عن حاجة الجسم إلى مخزون دهني. وعند هذه المرحلة، يبدأ الحيوان بإعطاء أولوية للجهاز التناسلي فيحصل على حاجته من الطاقة، ويبدا البلوغ الجنسي. و ما يجب أن نعلم، أن السمنة لوحدها لا تكفي لإحداث البلوغ، بل لابد أن يصل الجسم في بنيته إلى درجة من النضج الجسمي (40% من متوسط وزن العرق)، إضافة إلى درجة السمنة المطلوبة. و ضمن هذا المفهوم طرح السؤال التالي في أذهان الأخصائيين، كيف تحفز الحالة الاستقلابية في جسم الحيوان وصوله إلى البلوغ؟، وما العوامل الاستقلابية التي تؤثر في العصيobونات المفرزة للـ GnRH ؟، وكيف تميز هذه العصيobونات تلك العوامل؟، فتبين أن إفراز العصيobونات لهرمون الـ GnRH بمستويات نبضية عالية يكون تحت تأثير مستوى سكر الغلوكوز، والأحماض الدهنية، وهرمون الـ Leptin (هرمون بيبيدي)، يفرز من النسيج الدهني وله مستقبلات خاصة في الكبد، والكلى، والقلب، والخلايا العضلية الهيكلية، والبنكرياس، والمبيض، إضافة إلى النخامية الغربية، والوطاء) في الدم. وأن هذه المواد الاستقلابية، ومن خلال مستوياتها تلعب دور الرسل للدماغ، أو مؤشرات دممية تعكس مستوى الدهن في الجسم، وبالتالي مستوى التغذية. أما عن آلية عملها، فتبين أن تلك المواد الاستقلابية تؤثر بصورة مباشرة (الغلوكوز، والأحماض الدهنية) على العصيobونات المفرزة للـ GnRH (الشكل 3-5) أو بصورة مباشرة وغير مباشرة (اللبيتين)، عن طريق عصيobونات ماقبل المشبك العصبي المسماة Neuropeptide Y المغذية لعصيobونات إفراز الـ GnRH، فتنشطها، وتستجيب هذه الأخيرة بإفراز الـ GnRH بمستويات كافية أو غير كافية، تستجيب لها النخامية الغربية بإفراز كميات مناظرة من الـ LH والـ FSH، تقود وبالتالي إلى إظهار البلوغ الجنسي في الوقت المناسب، أو في تأخره.



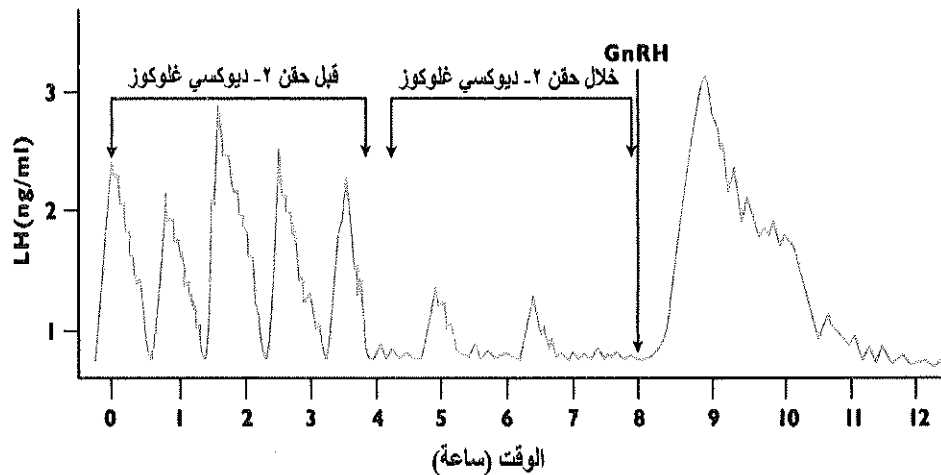
الشكل 3-5: التأثير المحتمل للمؤشرات الاستقلالية في عصبونات GnRH.
عن (2003, P.L. Senger)

وتشير الدراسات أن إعطاء الحيوانات مواداً مثبطة لل글وكوز (deoxyglucose2-، أو للأحماض الدهنية (methylpalmostorate)، أدى إلى انخفاض مباشر في مستوى هرمون LH، في حين أن حقنها بـ GnRH، أدى إلى إعادة استئناف إفراز LH بمستوياته العالية. (الشكل 3-6).

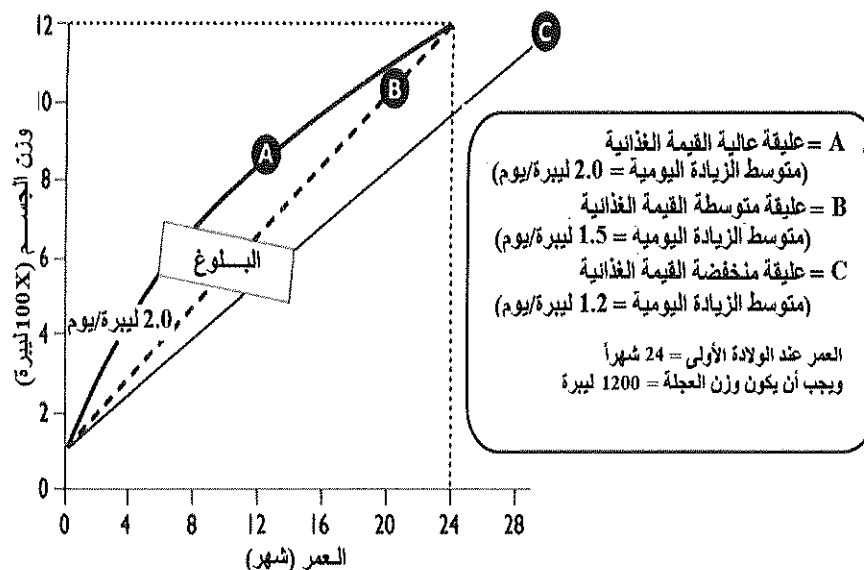
ومن الأمثلة العملية التي تؤكد دور التغذية في إ يصل بكارب البقر لعمر البلوغ الجنسي في وقته المناسب ما يمكن توضيحه في الشكل 3-7.

إذ يتبيّن أن العجلات التي قدمت لها علاقة علائقية ساعدتها على النمو بمعدل 900 غ/يوم (المنحنى A) و 670 غ/ يوم (المنحنى B)، و 550 غ/ يوم (المنحنى C)، ووصلت البلوغ الجنسي (الشبق الأول) بعمر 6-8 أشهر، و 9-11 شهراً، و 12 شهراً، على التوالي، ما

يؤكد أهمية التغذية في إ يصل الحيوانات لبلوغها الجنسي في العمر المناسب، ومدى أنعكاسها على الأداء الإنتاجي لتلك الحيوانات، والجدوى الاقتصادية في المزرعة.



الشكل 3-6: تحكم الغلوكوز في إفراز GnRH.
عن (1999, S. Nagatani و D.L. Foster)



2- العوامل البيئية : Environmental effect

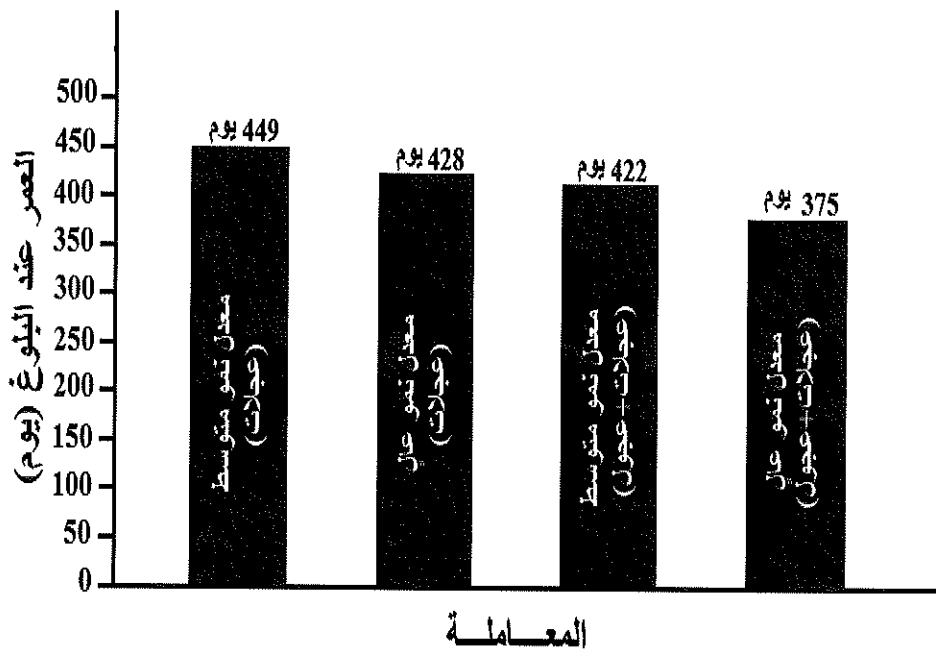
تؤثر العوامل البيئية التي يتعرض لها أو يعيشها الحيوان بصورة كبيرة في موعد وصوله لمرحلة البلوغ الجنسي، وعادة تنتقل المعلومات البيئية للحيوان عن طريق عصيّونات حاستي الشم والرؤية، عبر الجهاز العصبي المركزي إلى عصيّونات إفراز GnRH في الوطاء. وتكتسب منطقة الوطاء قدرتها في تكوين وتحرير GnRH بشكل أندفاعات متكررة وعالية وفاعلة في إحداث بلوغ مبكر إذا كان الحيوان يعيش تحت ظروف بيئية واجتماعية مناسبة. فمثلاً، يؤثر شهر الميلاد في موعد وصول الحيوان إلى البلوغ الجنسي في أنواع وعروق الحيوانات فصلية التناслед (الغنم، والمعز، التي تظهر نشاطاً تناصلياً مع بدء قصر طول النهار، والخيول التي تظهر نشاطاً تناصلياً مع بدء زيادة طول النهار، في المناطق الباردة والمعتدلة). فمثلاً في سوريا، أن حدوث ولادات مبكرة للأغنام (الأشهر 11-12) والسماح لمواليدتها في الوصول إلى حجم مناسب (40% من متوسط وزن العرق) مع بدء الفصل التناصلي (15 حزيران/يونيو) يسمح لها أن تصل لسن البلوغ وهي بعمر 6-8 أشهر، ويمكن إدخالها في برامج التربية (التلقيح)، وهي بعمر أقل من سنة، إذا ما وصلت في حجمها لثلثي متوسط وزن عرق العواس في النظام الإنتاجي المحدد.

وتبيّن أن حملأن الغنم تصل للبلوغ الجنسي بعمر أكبر من الفطائم المولودة معها في الشهر نفسه. كما وجد أن فصل الولادة يؤثر في موعد البلوغ الجنسي في بكاريكير البقر. فقد وجد في أوروبا أن البكاريكير التي تلد في الخريف تصل للبلوغ الجنسي بعمر أكبر من نظيراتها التي ولدت في الربيع تحت ظروف التغذية المطلوبة. وعزى ذلك إلى أن مواليد الخريف يسمح لها أن تتعرض إلى فترة ستة أشهر من الإضاعة الطويلة، وإلى حرارة الربيع والصيف اللتين معاً تساعدان في تسريع وصول البكاريكير للبلوغ الجنسي بصورة مبكرة.

3- العوامل الاجتماعية : Social effect

وقد أتت التأثيرات الاجتماعية في موعد البلوغ الجنسي، يحدث من خلال الفرmonات التي تفرز وتنشر في الهواء أو تواجد في البول، وتنقل عبر الأعصاب الشمية إلى الجهاز العصبي المركزي، ومنه إلى الوطاء لتؤثر في مركز إفراز GnRH. فقد تبيّن أن وجود الذكر عند القوارض، و في قطعان الغنم والمعز والبقر يُؤثّر في الوصول لمرحلة البلوغ

الجنسى في الإناث التي وصلت إلى حجم النضج الجسمى المناسب. وتبيّن في قطعات اللحم، أن تربية العجول مع بكارين عرق اللحم يبكر في وصولها لعمر البلوغ الجنسى بمدة لا تقل عن 50 يوماً تحت ظروف التغذية الجيدة (الشكل 3-8).

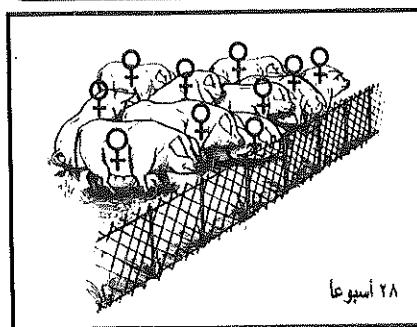


الشكل 3-8 تأثير معدل النمو، ووجود الثور في موعد ظهور البلوغ الجنسى في بكارين أبقار اللحم. (عن Wilcox و VanHorn، 1992).

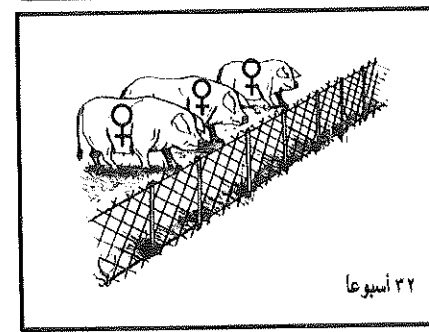
كما وجد أن عدد الخنازير في الحظيرة الواحدة يؤثر في موعد وصولها إلى مرحلة البلوغ الجنسى. فقد تبيّن أن تنشئة الخنازير في مجموعات عددها 10 أو أكثر يبكر في وصولها البلوغ الجنسى بنحو شهر من نظيراتها التي تم رعايتها في مجموعات نحو 2 إلى 3 رؤوس في الحظيرة الواحدة (الشكل 3-9)، كما أن وجود الذكر في قطيع أناث الخنازير النامية، أو معزولاً عنها بحاجز يسمح بالرؤية، يبكر في إحداث البلوغ الجنسى في الإناث رغم قلة عددها.

مجرعات كبيرة (> 10) = بلوغ طبيعي

مجموعات صغيرة (٢-٣ خنزيرات) = تأخر البلوغ

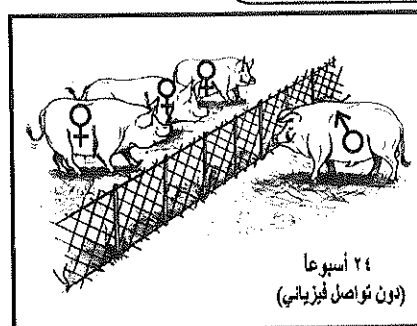


٢٨ أسبوعاً

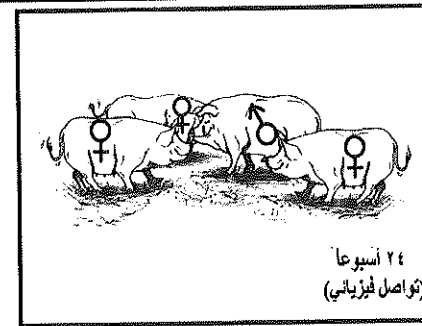


٣٢ أسبوعاً

نعرض الخنزيرات للذكر = تسريع البلوغ



٢٤ أسبوعاً
(دون تواصل فيزيائي)



٢٤ أسبوعاً
(تواصل فيزيائي)

الشكل ٣-٩. تأثير عدد الحيوانات ووجود الذكر

في موعد البلوغ الجنسي في قطعن الخنازير. (عن P.L. Senger, 2003).

إضافة لما سبق، تكمن حاجة لدراسات أخرى تشمل التأثيرات الاجتماعية، على مدار العام، وفقاً لنوع الحيوياني، كما أن دراسة تأثير وجود الأنثى في موعد بلوغ الذكور، وتأثير الأنثى البالغة في إحداث البلوغ الجنسي في الأناث النامية، وتأثير وجود الذكر في موعد البلوغ الجنسي في الذكور الأخرى، تعد مواضيع جديرة الاهتمام في مجالات البحث العلمي.

٤ - العوامل الوراثية :Genetic factors

رغم معرفتنا بأن ظهور البلوغ الجنسي يتطلب اكتساب عصيّونات الوطاء القدرة على إفراز هرمون GnRH بشكل أندفاعات عالية وذات تردد كبير ومتسع، وأن هذه المقدرة

تتأثر بوصول الحيوان إلى درجة من السمنة، وضرورة التعرض إلى ظروف بيئية واجتماعية مناسبة، لكن تبقى العوامل الوراثية تلعب الدور الأكبر في تحديد موعد البلوغ الجنسي في كل نوع حيواني، بل في كل عرق في النوع الحيوياني الواحد، وذلك من خلال تحكمها بالعوامل الداخلية (المؤشرات الاستقلالية، الآية التي تمكن الإستراديول أو التأثيرات البيئية أو الاجتماعية من التحكم بـ GnRH)، وما زال التحدي الكبير أمام الأخصائين يكمن في فهم آلية التعبير الوراثي التي تتحكم في إظهار المواد الاستقلالية الموجودة في الدم (الغلوکوز، والأحماض الدهنية، واللبيتين)، أو الفرمونات المفرزة من كلا الجنسين، في تطور الوطاء.

وفي الوقت الذي تتجه الأنظار حالياً لإيجاد وسائل تؤخر موعد وصول الحيوانات المنزلية (الكلاب، القطط ...) إلى البلوغ الجنسي، بهدف الإقلال من أعدادها في المستقبل، تتجه أنظار أخرى للتبكير في إصال الحيوانات الزراعية لبلوغها الجنسي، بهدف زيادة أعدادها، ووضعها في برامج الاستثمار، لزيادة إسهامها في توفير المواد الغذائية للبشرية أمام تزايد أعداد السكان.

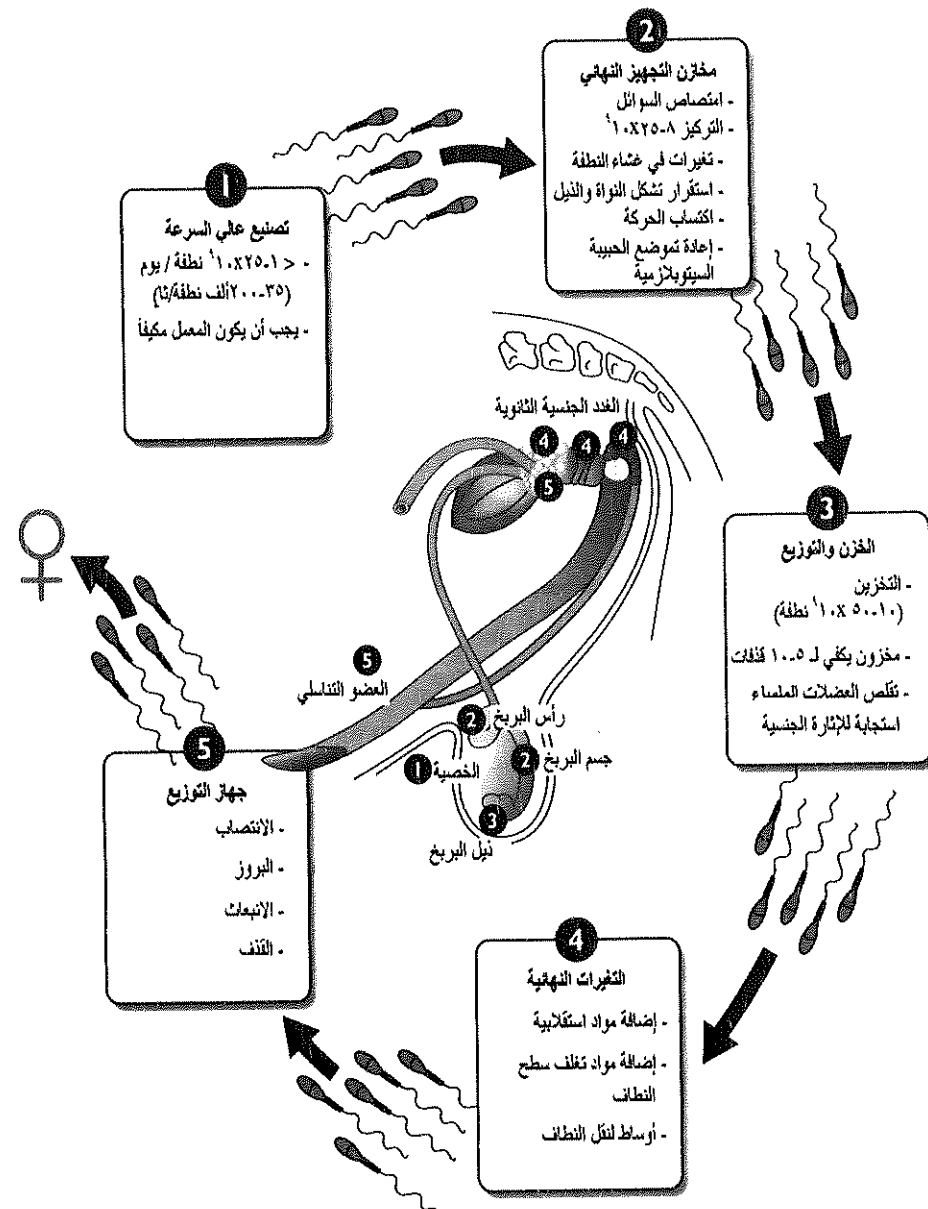
ويفضل العلماء إيجاد السبل اللازمة للتبكير في إحداث البلوغ الجنسي في ذكور الحيوانات الزراعية أكثر منه في أناثها لأسباب فيزيولوجية تتعلق بضرورة وصول الأنثى لحجم جسمي معين لتصبح قادرة على الحمل، وصيانته، وإعطاء مواليد سليمة، و ضرورة مرورها بفترة الإدرار، أما إذا تمكن العلماء من ابتكار تقنية معينة تقييد في تبكيير بدء تكون النطاف، وليكن مثلاً، بعمر 4-6 أشهر بدلاً من 9-11 شهراً في الثيران، فهذا سيساعد في التبكير في وضع الذكور في برامج التلقيح الصناعي، وفي تقصير فترة الجيل، والإقلال من فترة رعاية الذكور تحت الاختبار، وفي الإسراع في برامج التحسين الوراثي، ما يعكس إيجاباً على الأداء الإنتاجي وزيادة الإسهام في توفير المواد الغذائية للحياة البشرية.

الفصل الرابع
التناسل في ذكور الحيوانات الزراعية
Reproduction in male farm animals

يُعد الجهاز التناسلي في الحيوانات الزراعية بمثابة معلم معقد ينتج النطاف، والهرمونات، والبلازما المنوية. ويتألف من غدتين تناسليتين تعرفان بالخصيتين testes؛ وأعضاء ملحقة على هيئة قنوات تشمل: شبكة الخصية، والقنوات الصادرة، والبربخ، والوعاء الناقل، والحبل المنوي، والإحليل؛ وغدداً تشمل: غدتي الأمبولا ampulla، والغدد الحوصلية المنوية seminal vesicular glands، وغدة البروستات prostate، وغدتي كوبير Cowper's glands؛ هذا بالإضافة إلى عضو التلقيح، القضيب gland، وغدتي Penis. (الشكل 1-4).

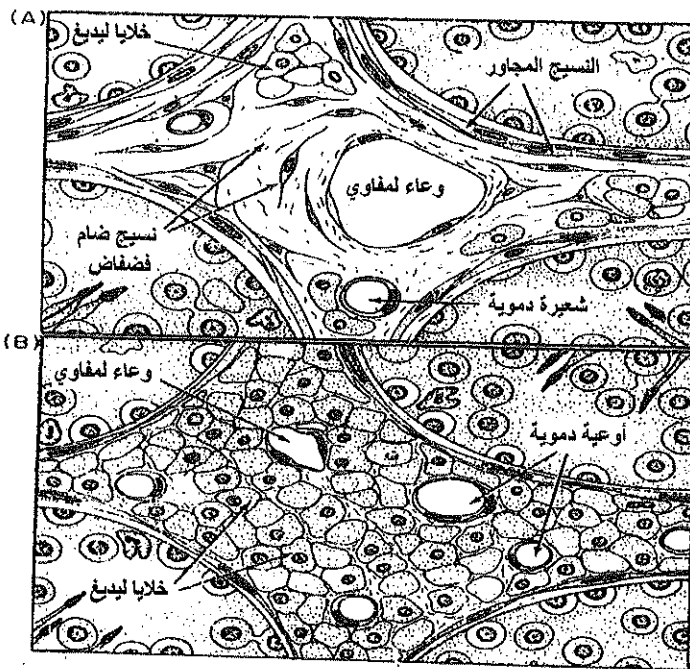
خلايا ليدig :Leydig cells

هي خلايا كبيرة الحجم متعددة السطوح توجد إلى جانب الأوعية الدموية، واللمفاوية بين الأنبيات المنوية (الشكل 2-4)؛ ولها تسمى أحياناً بالخلايا البنية interstitial cells. يعد النسيج المتوسط هو المنشأ الأصلي لهذه الخلايا، وتتصف كل خلية بأنها غنية بحوصلات مملوءة بمواد دهنية (طائع الهرمونات الأندروجينية)، وبشبكة أندوبلasmية ناعمة. تكون هذه الخلايا نشطة خلال المرحلة الجنينية المبكرة، ثم يقل نشاطها بعد الولادة حتى فترة البلوغ الجنسي sexual puberty، فتعود نشاطها وإفرازها الغزير من الأندروجينات (التستوستيرون)؛ ويُعد هرمون GnRH المنظم الرئيس لإفراز هرمون التستوستيرون خلال المرحلة الجنينية وهرمون LH النخامي مسؤول عن ذلك بعد البلوغ.



الشكل 4-1. الجهاز التناسلي الذكري في الحيوانات الزراعية، ووظائفه المختلفة.

(1986, A.P.Amann)



الشكل 4-2. النسيج البيني (خلايا ليدين) في خصية الكبش (A) والخنزير (B).

(1980, E.S.E. Hafez)

يتكون التستوستيرون من الكوليستيرون المصنوع من الخلايا ضمن خلايا ليدين أو من الكوليستيرون الوارد إليها من الدم. يتحول الكوليستيرون بعدها ضمن الميتوكندريا إلى برغينيلون، ثم تأخذ الخطوات المتبقية لتشكيل التستوستيرون مكأنها في الشبكة الأندوبلازمية أو السيتوبلازم (الشكل 4-3)، وبعد هرمون التستوستيرون مسؤولاً عن الوظائف التالية في الذكر:

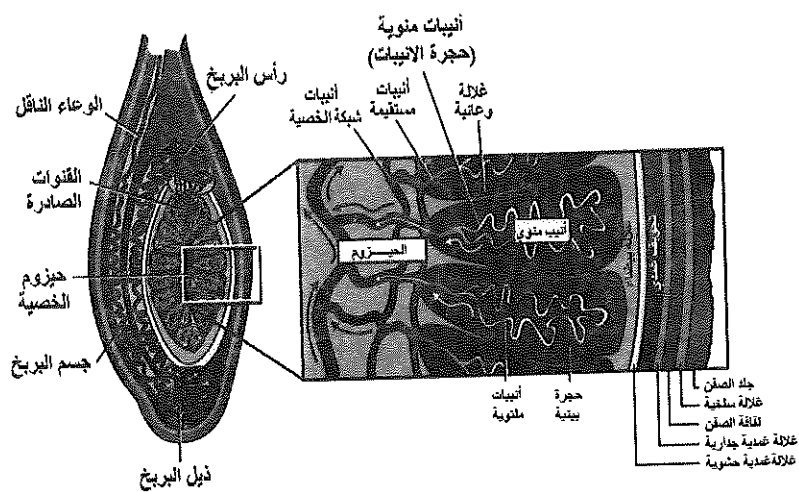
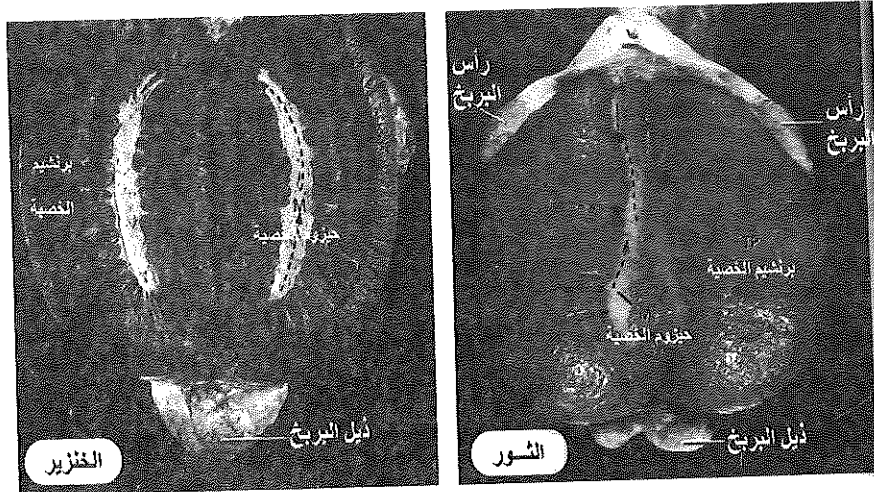
- 1- عن استمرارية تكون النطاف.
- 2- عن إيجاد الشهوة أو الرغبة الجنسية Libido في الذكر.
- 3- ينشط الغدد التناسلية الذكرية الثانوية وينميها (الغدد المنوية، والبرستاتا، الخ).
- 4- نمو الصفات الجنسية الثانوية الذكرية، وتطورها، مثل: المظهر العام، وتوزع الشعر، وحدة الصوت، وعرف الديك... الخ.

الأنيبات المنوية :Seminiferous Tubules

يوجد ضمن كل فص من فصوص الخصية أنبب منوي واحد أو أكثر، يقدر قطر كل منها بنحو 0.1 - 0.3 مم، ويصل طولها الفائق - بسبب التفافاتها الكثيرة - إلى نحو 50-100 سم للأنبب الواحد و 5 كم لطول مجموعها في خصيتى الثور، و 7 كم في خصيتى الكبش، وشكل نحو 90% من الخصية.

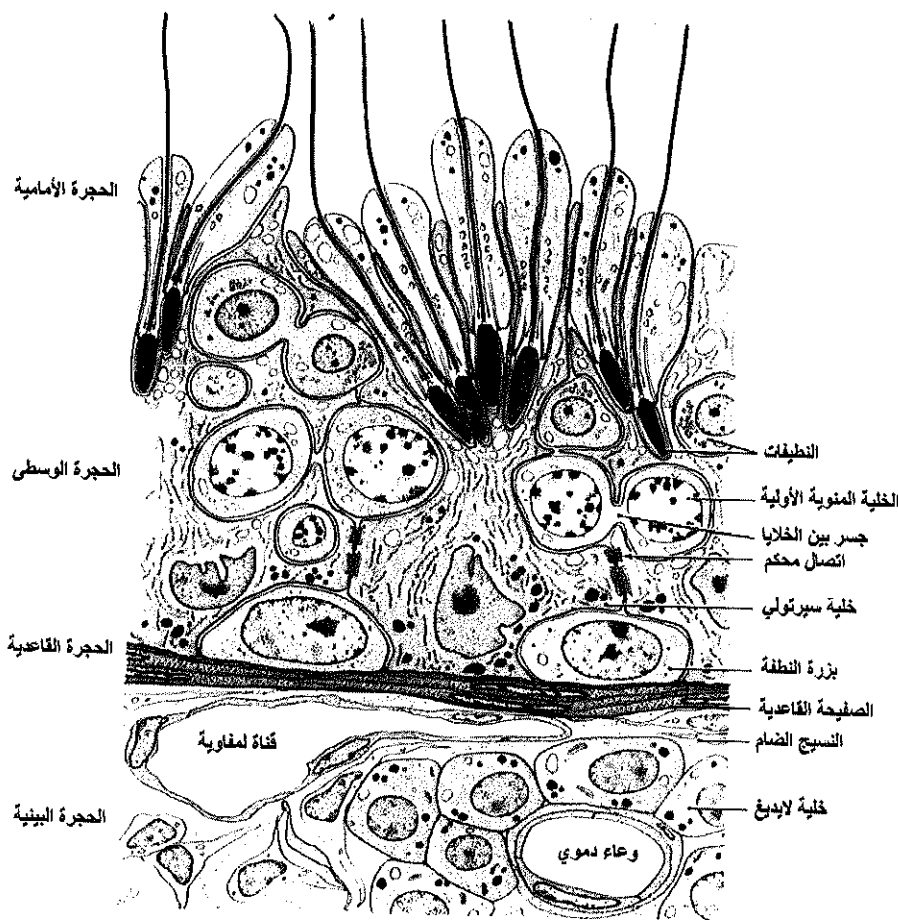
ترتبط الأنبيات المنوية بعضها ببعض بواسطة نسيج بيني مفك غني بالأوعية الدموية، واللمفاوية، بالإضافة إلى الأعصاب، ومجموعات منعزلة من خلايا ليفية (خلايا بينية). تتحد أطرافها الداخلية فتكون قنوات أكبر حجماً، وأقل عدداً من مكوناتها، وتتميز باستقامتها وتسمى الأنبيات المستقيمة (الشكل 4-4) التي تشكل دورها و عند القطب العلوي للخصية شبكة الخصية rete testis التي بدورها تمر عبر فتحة المحفظة البيضاء عرضها نحو 4-5 مم لتتصل بالبربخ epididymis عبر 13-15 أنبوبة دقيقة تدعى القنوات الصادرة efferents.

يتتألف الأنبيب المنوي في خصية حيوان بالغ من غشاء قاعدي basement membrane، وعدة طبقات خلوية، ولمعنة داخلية لا يزيد قطرها عن 0.08 مم عند الكبش. و ضمن الطبقات الخلوية يمكن تمييز نوعين من الخلايا: خلايا سيرتونلي sertoli cells، وبزرات النطاف spermatagonia. تتحصر هذه الأخيرة بين الغلاف القاعدي وزوج من خلايا سيرتونلي التي تشكل من خلال انصهار جدرها مع بعضها البعض نوعاً من الاتصال القوي فوق أمهات النطاف. تكون أمهات النطاف نشطة من حيث التكاثر الخلوي، فتنتج عبر مراحل متعددة من الأنسؤات النطاف التي تدفع نحو لمعنة الأنبيب. أما خلايا سيرتونلي، ف تكون قليلة العدد، وكبيرة الحجم، وعمودية التوضع على الغشاء القاعدي، وغير محدودة المعالم، تبرز ذراها في لمعنة الأنبيب المنوي لتتغرس فيها النطاف (الشكل 4-5).



الشكل 4-4. مقطع طولي في الخصية موضحاً توضع الأنبيات المنوية.

عن (1998, J.D. Neill, و E. Knobil)



الشكل 4-5. مقطع عرضي في أنب منوي. (عن R.P.Amann, 1983)

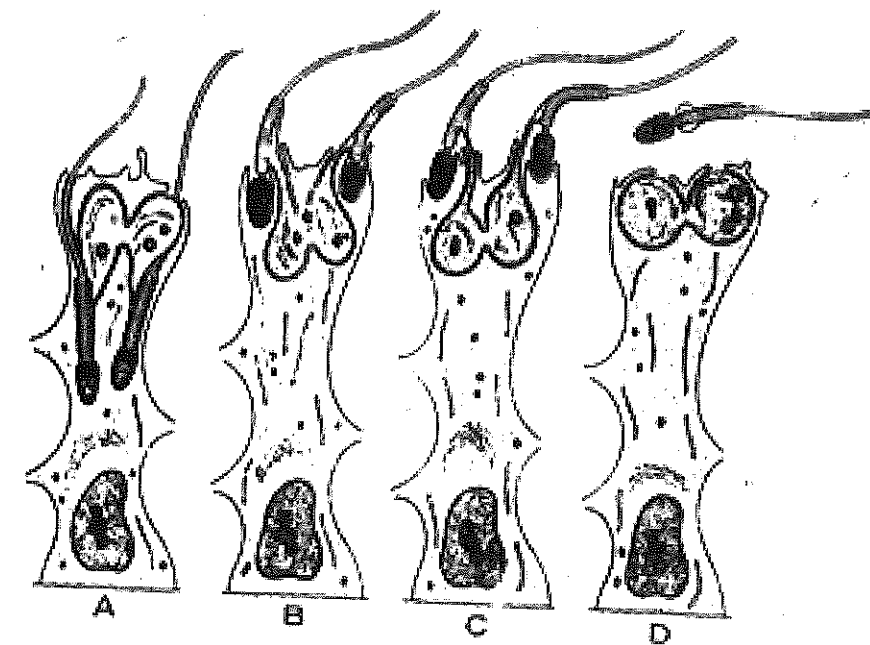
خلايا سيرتولي :Sertoli cells

تنتطور هذه الخلايا من حيث المنشأ خلال المرحلة الجنينية من النسيج الظهاري الجوفي للمنسول البدائي، وتتصف بكونها قليلة العدد نسبياً، وعمودية التوضع على الغشاء القاعدي للأنب منوي، وذات حدود مبهمة غير محددة المعالم وتمتد سيرتولياً لتصل إلى لمعة الأناب منوي. كما تحتوي على نواة كبيرة الحجم غير منتظمة الشكل. كان يعتقد سابقاً أن عدد هذه الخلايا يصل إلى أقصاه عند سن البلوغ، ليقى ثابتاً بعد ذلك طول حياة الحيوان. لكن أشارت نتائج البحث العلمي أن عدد خلايا سيرتولي في خصي الحصان تكون

في الشتاء أقل بنحو 26% منه في الصيف. فإذا ما ثبت قطعاً صحة هذه النتائج، فإن كثيراً من الاعتبارات السابقة يجب أن يعاد تقويمها تجاه التغيرات الفصلية لخلايا سيرتولي في خصى عدد كبير من الحيوانات الأخرى الفصلية أو غير فصلية التنسال.

تؤدي خلايا سيرتولي دوراً مهماً وأساسياً في العملية التناسلية عند الذكر؛ إذ تكون مسؤولة منذ المرحلة الجنينية عن إفراز عامل غير ستيروئيدي يسمى mullerian inhibitory factor المانع أو المثبط لنمو قنوات موللر، وتطورها، وتنافرها عند الأجنحة الذكورية (راجع فصل نشوء الجهاز التناسلي). وبعد البلوغ يصبح دورها أكثر أهمية، حيث توفر كل الظروف البيئية المحلية لنمو الخلايا الأنثوية، وتطورها بدءاً من مرحلة المنسيليات الأولية spermatogonia، وحتى مرحلة التكون النهائي للنطف. فهي تحوي ضمن نواتها المستقبلات الخاصة لهرمون التستوستيرون المفرز من خلايا ليديج، وتحوي أيضاً على سطحها مستقبلات لهرمون α -FSH الذي له دور كبير في تنشيط بدء عملية تكوه النطف. وهي أيضاً تفرز مادة بروتينية تدعى α -Inhibin الذي يطرح في الدم وينتقل إلى الدماغ، ليؤثر في النخامية، فينظم إفراز هرمون α -FSH، كما أنها تفرز مادة بروتينية أخرى تدعى البروتين الحامل للأندروجينات androgen binding protein الذي يرتبط بهرمون التستوستيرون فينقله إلى أماكن تأثيره في شبكة الخصية، والغدد الجنسية الثانوية، وخاصة البروستات، والغدد المنوية، فينشط عملية تكون الفركتوز، وحمض الستريك وغيرها من العمليات الحيوية. كما وجد أن هرمون الإستراديل estradiol الأنثوي يتكون في هذه الخلايا عند الذكر.

وفوق ذلك، فإن خلايا سيرتولي ومن خلال تفاعل جدرها، وأنصهارها مع بعض testicular blood barrier - sertoli interaction الذي ينظم ويتحكم بالتبادل الخلوي بين أنهات النطف ومحيطها، فتحمي بذلك النطف من الأضداد antibodies أو الأجسام المناعية التي أن طالتها تميزها كأجسام غريبة في الفرد نفسه وتقتلها (أنظر الشكل السابق). ويقال أن خلايا سيرتولي، ومن خلال لغamas رؤوس النطف المتعددة في سينتوبلازمها بأن لها دوراً تغذوياً تجاه هذا النطف.. وعدت خلايا سيرتولي مسؤولة عن ابتلاع الأجسام السينوبلازمية المتبقية من النطف بعد تحررها في لمعة الأنبيب المنوي، وأيضاً ابتلاع الخلايا الأنثوية المتهدمة أو التي فشلت في متابعة تطورها.



الشكل 4-6. الانغماض التدريجي للنطاف في سيتوبلازم خلايا سيرتولي.
(1983, R. P. Amann)
عن

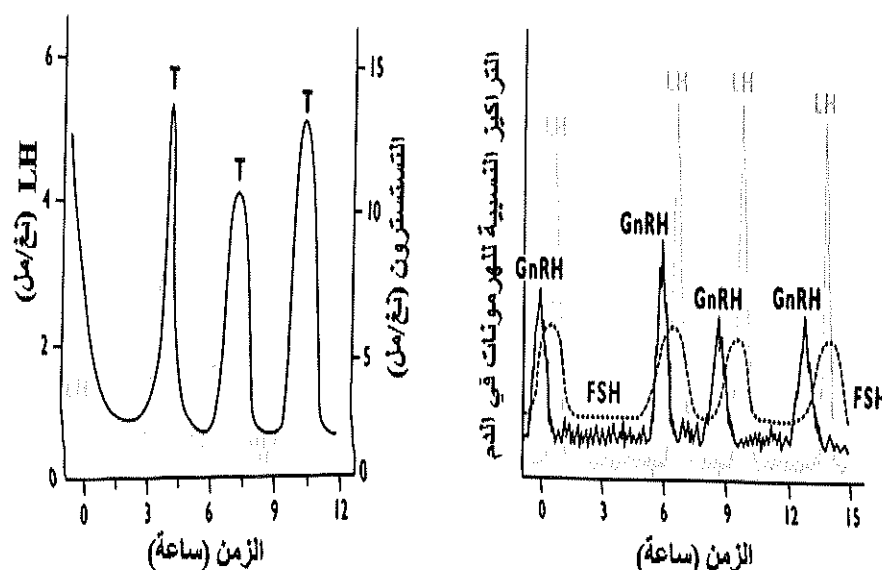
التعاون الخلوي بين خلايا سيرتولي، وخلايا ليدين:

تشير الدراسات أنه توجد علاقة تعاونية بين خلايا ليدين، وخلايا سيرتولي تشبه تماماً علاقة الخلايا الحبيبية (خلايا الغرأنيلوزا) granulosa cells وخلايا فرجانية theca cells في المبيض خلال عملية تكون الأعراض التنسائية. إذ تتأثر خلايا ليدين بهرمون α -LH، فترتبط إلى مستقبلاته على سطحها مسبباً وعبر سلسلة من الأحداث الداخلية (أنظر آلية عمل الهرمونات في الفصل الأول) إلى تكون البروجستيرون الذي يتحول في أغلبه إلى هرمون التستوستيرون (الشكل 4-7). يعبر التستوستيرون جدر خلايا سيرتولي، ويرتبط بمستقبلاته الداخلية الموجودة ضمن نواة خلايا سيرتولي مسبباً، وبالتعاون مع هرمون α -Inhibin المحرر من النخامية الغدية، وبعد سلسلة من الأحداث الخلوية، تكون الأنثربين FSH الذي ينظم إفراز α -FSH على مستوى النخامية (الشكل 4-7)، كما يتكون أيضاً الحامل

الأندروجيني ذو الطبيعة البروتينية (ABP) androgen binding protein) الذي يرتبط لهرمون التستوسترون وينقله إلى أماكن تكون النطاف في الأئيب المنوي فيساعد في استمرارية عمليات الأنسام الخلوي عند أمهات النطاف وتكونيتها، أو إلى أماكن تأثيره الأخرى، مثل: الغدد الجنسية الإضافية، فينشط نموها، ويزيد من التفاعلات الخلوية ضمنها أو أنه ينقل التستوسترون ضمن الدم إلى أماكن تأثيره البعيدة على مستوى المحور الدماغي ليتحكم بإفراز هرموني الـ GnRH والـ LH. كما ثبت أن قسماً من التستوسترون يتتحول إلى استراديول (E2) في خلايا ليدينغ، وقسم آخر يعبر خلايا سيرتولي ويتحول فيها إلى الـ DHT (dihydrotestosterone)، وأن كليهما مع التستوسترون تنتقل عبر الدم لنؤثر سلباً في إفراز الـ GnRH من الوطاء.

ولكي يتحقق ذلك التعاون لابد من توافر أربعة متطلبات: إفراز كاف من الـ GnRH من الوطاء، وتحرر كميات كافية من هرموني الـ LH والـ FSH من النخامية الغذية، وإفراز كل من التستوسترون والإستروجين من الخصى. على عكس ما هو موجود في الأنثى، ونظراً إلى عدم تطور المركز الذري لإفراز الـ GnRH في الذكور، فإن إفراز الـ GnRH في ذكور الحيوانات الزراعية البالغة يظهر بصورة متكررة، وبشكل أندفاعات متقطعة قصيرة، ومستمرة خلال الليل والنهار، وتنстغرق عدة دقائق مسببة إفراز الـ LH بشكل ذروات متسلسلة ولاحقة، ولكنها أعلى من نظيراتها الخاصة بالـ GnRH (الشكل 4-8 آ). وعادة تستغرق كل ذروة من ذرى الـ LH نحو 10-20 دقيقة وتحدث بمعدل 4-8 مرات في اليوم. وتشجيب خلايا ليدينغ لـ LH بإفراز التستوسترون بشكل ذري عالية متلاحقة ومتسلاسلة بعد مرور 30 دقيقة من كل أندفاع خاص بهرمون الـ LH (الشكل 4-8 ب). أما مستوى إفراز الـ FSH فيكون أقل بسبب التأثير السلبي للأنهبيين على إفراز الـ FSH، ولكن ذراه أعرض من ذرى الـ LH بسبب زيادة طول فترة حياة الـ FSH. وتبين أن إفراز الـ LH بشكله النبضي المتكرر الدائم والقصير المدى (10-20 دقيقة) يُعد ضروري لسببين: أولاهما، المساعدة في إفراز التستوسترون وتراكمه على مستوى الأنبيات المنوية بتراكيز أكبر بنحو 100-150 مرة من مستوى في الدم، ما يجعله ضرورياً لاستمرار عملية تكون النطاف؟؟، وثانيهما أن خلايا ليدينغ تصبح راقضة (حرونة) لهرمون الـ LH بسبب انخفاض عدد مستقبلاته على سطحها؛ ولهذا يظهر انخفاض بمستوى

التيستوسترون عندما يكون مستوى الـ LH عالياً، والعكس صحيح. كما تبين أن التيستوسترون المفرز خارج الخصى يتمدد بنحو 500 مرة عندما يصل إلى الدم، مما يجعل تركيزه في الدم الجهازي منخفضاً فيقلل من أثر التغذية العكسية السلبية في إفراز كل من الـ GnRH، والـ LH على مستوى الوطاء والنخامية الغدية، على التوالي. و نشجع الطالب البحث والإجابة، ماذما يحدث لو استمر إفراز الـ LH لساعات بدلاً من دقائق؟.



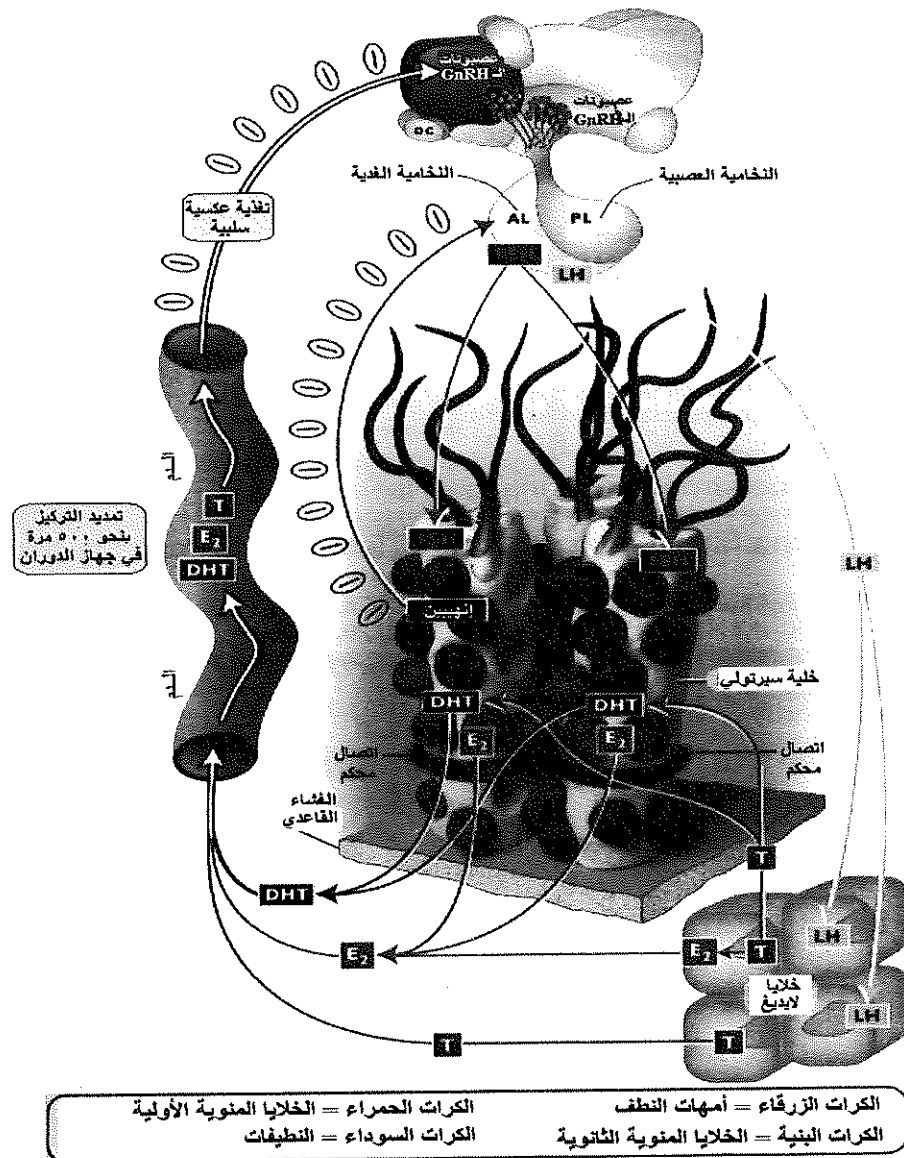
الشكل 8-4:

- أ- العلاقة بين GnRH و LH و FSH في ذكور الحيوانات الزراعية.
 - ب- التراكيز النمطية لهرموني LH والتيستوسترون في دم ذكور الحيوانات الزراعية.
- (2003, P.L. Senger عن)

تكون النطاف :Spermatogenesis

تقسم هذه العملية إلى مرحلتين: تسمى المرحلة الأولى بمرحلة الأنقسام الخلوي Spermatogonogenesis، وتكون النطيفات، وتمتد من المنسليّة، وحتى مرحلة تكون النطيفة Spermatid متذكرة مكاناً لها قريباً من قاعدة الأنبيات المنوية، أما المرحلة الثانية، فتسمى بمرحلة تمايز النطاف Spermiogenesis، وهي ليست أكثر من

حدوث تغيرات شكلية وبنوية في النطيفة باتجاه تكون النطاف Sperm cell أو Spermatozoa متذكرة مكاناً لها قريباً من لمعة الأنبيب المنوي.



1- مرحلة الأنقسام الخلوي، وتكون النطيفات :Spermatocytogenesis

قسمت هذه المرحلة وفقاً لنوع الأنقسام الخلوي إلى قسمين. أولاهما يسمى بطور الأنقسام الجسمي أو العادي mitotic division، ويسمى الثاني بطور الأنقسام النصفي meiotic division (الشكل 9-4) فيوبيان معاً إلى تكاثر proliferation المنسليات وزيادة عددها. لُحظ سابقاً (الفصل الثاني) أنه خلال المرحلة الجنينية المبكرة تهجر الخلايا الأنثوية الأولى منطقة الكيس المحي وتتجه لتنسخ ما يسمى بالعرف التنسالي. وهناك تمر بعدة أنقسامات خلوية خيطية mitosis مشكلة عدداً من الخلايا تسمى gonocytes. فعند الذكور قبل فترة البلوغ تتمايز هذه الخلايا إلى المنسليات الأولى نموذج A1 (spermatogonia A1) التي تنتهي بدورها لتشكل نموذج A2 ومن ثم A3، وأيضاً A4.

وأن النموذج الأخير ينقسم ليشكّل النموذج البيني spermatogonia-In ينقسم مشكلاً النموذج spermatogonia-B. وأهم ما يميز هذا النوع من الأنقسام هو أن بعض من المنسليات المنوية تعود وتشكل الخلايا الجذعية stem cells (لأسباب غير معروفة) التي تتكون منها منسليات منوية جديدة تمر بدورها بأنقسامات خلوية عادية، ما يضمن استمرارية تكون النطاف. ويكون نتيجة لسلسلة الأنقسامات العادية mitosis 32 divisions خلية من نوع B في حالة الثيرأن، والكباش، ثم ت分成 خلايا النموذج B بدورها أنقساماً خيطياً آخر، فينتج عن كل خلية من نموذج B خليتان منويتان أوليتان primary spermatocytes، ذات الحياة الأطول (18-19 يوماً) خلال مرحلة الأنقسام عند الثيرأن. تمر هذه الخلايا المنوية الأولى بأنقسامين اختراليين متتالين meiosis، ينتج عن أولهما خليتين منويتين ثانويتين secondary spermatocytes (حياتها لا تزيد عن 1.7 يوماً) وعن هذه الأخيرة تتشكل النطيفات spermatids كنتيجة لأنقسام الاختزال الثاني (meiosis) وتستغرق هذه المرحلة 45 يوماً عند الثيرأن (الشكل 4-8).

فالأنقسام المنصف الأول يكون اخترالياً أي أن عدد الصبغيات في الخلايا البنات الناجة secondary spermatocytes يكون نصف عدد الصبغيات (30 في حالة البقر و 23 في حالة الإنسان) في الأمهات primary spermatocytes التي تحوي (60 صبغياً في حالة البقر و 46 صبغياً في حالة الإنسان). بينما تعطي كل خلية (second. spermatocytes) ناتجة من الأنقسام المنصف الأول خليتين دائرتي الشكل، يطلق عليهما النطيفات

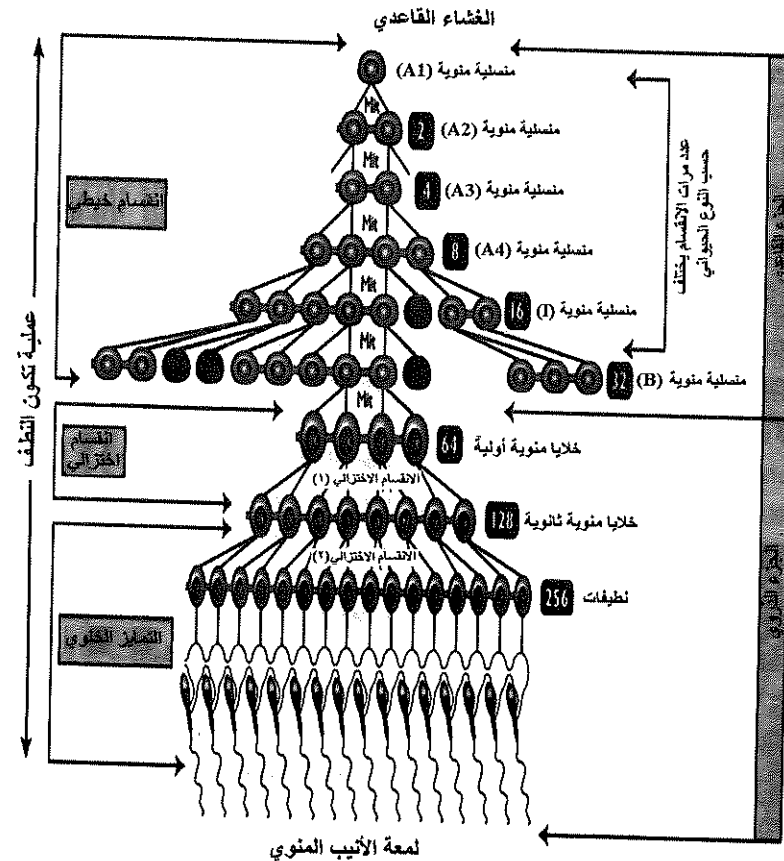
spermatids إلا تحتوي كل واحدة منها عدد الصبغيات نفسها الموجودة في الخلية المنوية الثانية (30 صبغيًا و 23 صبغيًا). أما من حيث كمية المادة الوراثية即 DNA، فيكون الأمر مختلفاً من حيث التوزيع. فكما نعلم أنه قبل الشروع في الانقسام المنصف تضاعف الخلية كمية即 DNA الموجودة فيها خلال الطور البيني (السكون) interphase أي تصبح ($4n$) / n DNA / النواة / كذلك $4n$ DNA / صبغي).

وبعد حدوث الأنقسام الأول يصبح في كل خلية من secondary spermatocytes نصف كمية المادة الوراثية أي $n/2$ / النواة بينما تكون $4n$ DNA / صبغي الذي يbedo مضاعف القيمة bivalent، وفي كل خلية ناتجة من الأنقسام المنصف الثاني أي spermatid تصبح كمية المادة الوراثية نصف تلك الموجودة في الخلية الناتجة من الأنقسام المنصف الأول أي تصبح $1n$ DNA / نواة، $2n$ DNA / صبغي. ويعود سبب هذه السلوكية الخاصة في توزيع عدد الصبغيات، والمادة الوراثية إلى آلية الأنقسام المنصف نفسه. خلال الطور الأول prophase من الأنقسام المنصف الأول تتراوح الصبغيات القرینية (المتماثلة وهي واحد من الأب، والأخر من الأم) ومن ثم تتشطر طولياً فتشكل رباعيات tetrads، فتضاعف المادة الوراثية، وفي الطور الثالث anaphase من هذا الأنقسام يهاجر كل صبغي من الصبغيين القرینين وهو مشطور أن طولياً إلى أحد قطبي الخلية؛ وبذلك يتجمع في كل خلية من خلتيني الأنقسام المنصف الأول نصف عدد الصبغيات لكن لا يزال كل واحد منها مضاعفاً كمية即 DNA (وهذا عكس ما يحدث في حالة الأنقسام العادي mitosis) وبين الأنقسام المنصف الأول والثاني لا يحدث تضاعف للمادة الوراثية، لهذه تجري مراحل الأنقسام الثاني تماماً، كما يحدث في الأنقسام العادي أو المتساوي. ويجب أن ننوه بأنه وخلال الطور الأول prophase من الأنقسام الاحتزالي الأول، ونتيجة لاستسخان即 DNA وتضاعفه، وعمليات التصالب الصبغي العشوائية المتعددة chiasmata، يحدث تبادل للمورثات، وأنتج نطفاف لانتمائش فيها نطفتين بعواملهما الوراثية، ما يضمن استمرارية التنوع الوراثي genetic diversity.

2- مرحلة التمايز :Spermiogenesis

بطراً على الخلايا الدائيرية من النطيفات spermatids سلسلة من التغيرات الشكلية على مستوى النواة والسيتوبلازم دون حدوث أنقسامات خلوية.

ومن أهم تلك التغيرات تكتف المادة الصبغية في النواة، وتشكل الذيل والجسم الطرفي (قونس) acrosomoe-cap. على أي حال، أمكن تقسيم هذه المرحلة إلى أربعة أطوار مستخدمين تفاعل شيف المرحبي periodic. Acid-Shiff's reaction (الشكلين 4-9 و 4-10)، ويمكن شرحها كالتالي:

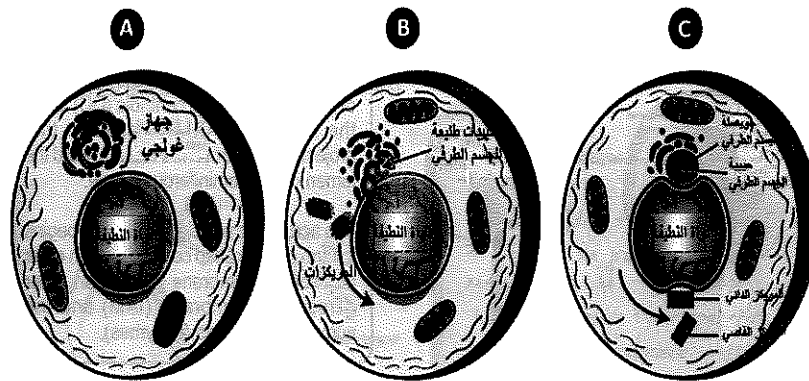


الشكل 4-8: عملية تكون النطاف في الثيран. (عن P.L. Senger. (2003).

2-1. طور غولي Golgi-Phase

- تتميز النطيفة، كغيرها من الخلايا الإفرازية باحتوائها على جهاز غولي كبير الحجم، يقوم بمهام صر أو رزم للمكتنفات المشكّلة داخل الخلية. يظهر خلال هذا الطور تغيرات شكلية

عديدة، يمكن تتبعها من خلال A، و B، و C في الشكل 4-9. ومن أهمها تشكل حبيبات طليعية للجسم الطرفي acrosome granule ضمن جهاز غولجي، ثم انصهار بعضها مع بعض، وتشكيلها حبيبة واحدة تسمى حويصل الجسم الطرفي acrosomic vesicle، تلتصق بالغلاف النووي. مترافقاً مع ذلك، تشكل جسمين مركزيين centrioles على الناحية الأخرى للنواة، وبالجهة المعاكسة لمكان طليعة الجسم الطرفي (الشكل 4-9).



الشكل 4-9. التغيرات التي تطرأ على النطيفة خلال طور غولي.

عن (2003, P.L. Senger)

2-2. طور القبعة :Cap-phase

و يتم خلاله التطورات التالية (الشكل 4-10 A، و B) :

- هجرة جهاز غولجي بعد رزمه محتويات الجسم الطرفي في حويصل واحد وتوجهه نحو نهاية النطيفة، ومن ثم غيابه كلياً فيما بعد.
- نمو حويصل الجسم الطرفي، وتمايزه لقبعة مزدوجة الجدران تغطي الجزء العلوي من نواة النطيفة.
- هجرة أحد الجسمين المركزيين ليصبح قريباً من النواة ويظن أنه مسؤول عن تشكيل منطقة اتصال ذيل النطاف برأسها (العنق).

- يستطيع الجسم الآخر ليشكل بدأة ذيل النطاف. حيث تتركب هذه البداية الذيلية من ليفين مركزيين، وتسعة أزواج أخرى من الألياف الأنبوية تحيط بهما.

3-2. طور الجسم الطرفي: Acrosomal phase

ويمكن تتبعه من خلال C و D في الشكل 4-10. يتميز هذا الطور بتغيرات كبيرة تحدث على مستوى الجسم الطرفي، والنواة، والسيتوبلازم، والذيل. فعلى مستوى النواة، تهاجر النواة من المركز إلى المنطقة الطرفية الأمامية من رأس النطاف، وتتكثف الصبغيات فيها، فيصبح شكلها متطاولاً بعد أن كان دائرياً. أما الجسم الطرفي فيتوافق بشكله مع النواة فيتطاول أيضاً ليغطي ثلثي النواة. ويقال أن هذه التغيرات تكون خاصة ومميزة لكل نوع حيواني. وخلال هجرة النواة، فإن السيتوبلازم يعاد توضعها لتتماً الفراغ خلف النواة محاطة بالجزء الأمامي من طبعة الذيل. ويتطور ضمن السيتوبلازم، بعض أنبيبات دقيقة تتحد وتشكل غمداً اسطوانياً، يسمى Manchette يحيط بشكل فضفاض بطبعة الذيل، و يوجد ضمن الغمد مركباً سيتوبلازمياً يسمى بالجسم الكروماتيدي chromatid body الذي يتكتف حول الذيل، ثم متخدلاً شكل حلقة تسمى annulus التي تتوضع قرب المنطقة الأمامية من طبعة الرئية، ثم تهاجر نحو الخلف أثناء استمرار نطور النطاف، متوضعة بين القطعتين الرئية والوسطى من الذيل، كما أن بعض الأنبيبات الدقيقة الخاصة بالغمد Manchette تشكل القبعة خلف النواة، وتَظهر أجسام المتقدرات الخلوية مبعثرة في السيتوبلازم.

4-2. طور النضج: Maturation phase

ويتم فيه تحول النطاف المتطاولة إلى نطفة كاملة، تتحرر في لمعة الأنبيب المنوي (أنظر E و F في الشكل 4-10). ويتمايز الغلاف الليفي العمدي إلى تسعة أزواج من الألياف تحيط بالأزواج التسعة الأخرى المشكّلة سابقاً، وبهذا يصبح التركيب الليفي للذيل هو: 9+2 الذي يكون مميزاً فقط للقطعة المتوسطة، والرئيسة من الذيل، أما القطعة الذيلية النهائية فلا تحوي سوى التركيب 2+9 نظراً إلى افتقارها للغمد الليفي الخارجي. كما يحيط بالغلاف الليفي ذاته وفقط في المنطقة الوسطى من الذيل middle piece غلاف المتقدرات الخلوية الذي ينتج عن إعادة أنتظام وتوضع حلزوني لأجسام المتقدرات الخلوية سابقة الذكر،

ويحيط بالأغشية جميعها الغشاء السيتوبلازمي الذي تعد سلامته ضرورية جداً لضمان وظيفة النطاف ونشاطها.

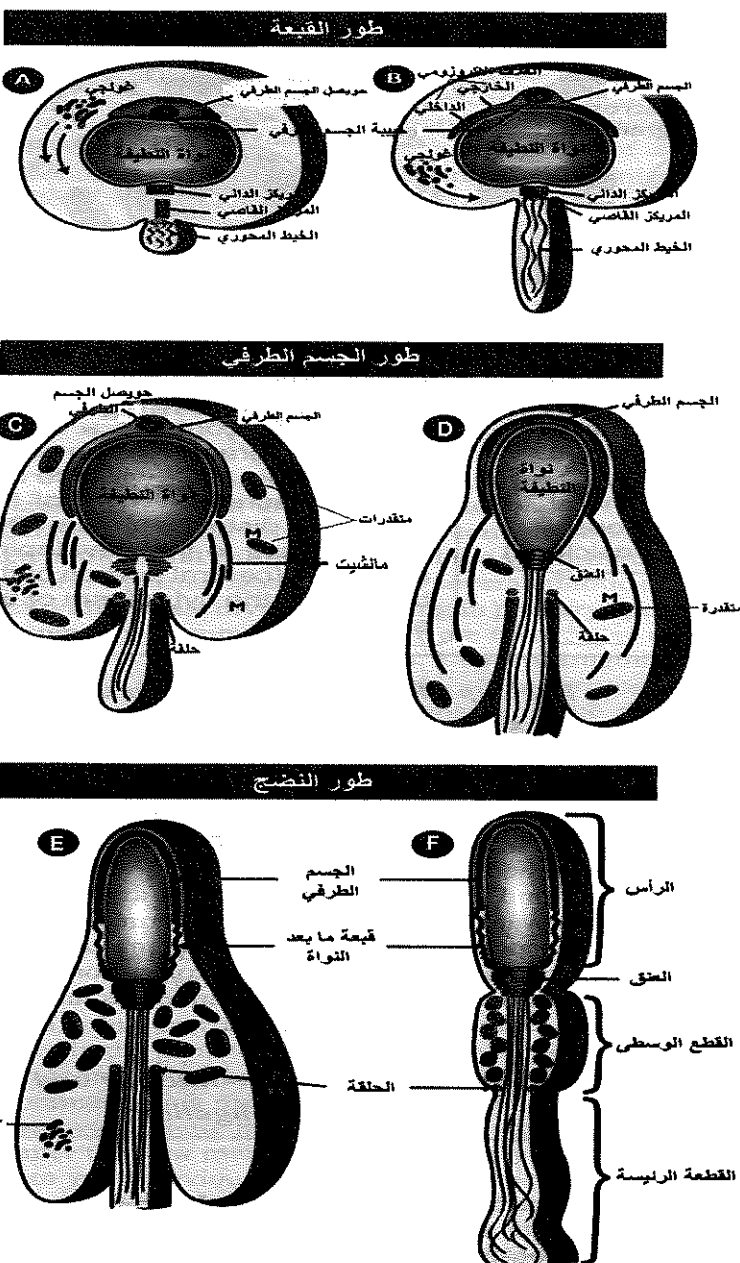
وفي الفترة الأخيرة لمرحلة التطور، فإن خلايا سيرتولي تُشكل من بقايا السيتوبلازم أجساماً دائرية تسمى الأجسام المتبقية residual bodies التي تتصل ببعضها بوساطة جسور بين خلوية نشأت من الأنسام غير الكامل للخلايا الأنثاشية أو الأصلية المنشأ، ويبطن أنها تؤمن التواصل بين مجموعة النطاف المكونة معاً خلال الدورة المنوية. تتحرر بعد ذلك النطاف من الأجسام المتبقية، وتتغرس رؤوسها في لمعة خلايا سيرتولي ضمن الأنبيات المنوية. قُررت المدة اللازمة لهذه المرحلة من تكون النطاف بحوالي 15 يوماً عند الثيران، وبالتالي تكون المدة الكلية اللازمة لتكون النطاف عند الثيران بحوالي 60 يوماً.

وتشير نتائج الدراسات أن عملية تكون النطاف تتم تحت تأثير هرموني، حيث تفرز خلايا ليدغون نتيجة لارتباط هرمون LH إلى سطحها هرمون التستوسترون الذي يؤثر وبوجود هرمون LH في خلايا سيرتولي. (الشكل 6-12)، فيتكون عبر سلسلة من الأحداث الخلوية الحامل البروتيني للتستوسترون (ABP) الذي من أهم وظائفه الارتباط لهرمون التستوسترون، والاحتفاظ بأكبر كمية منه ضمن الأنابيب المنوي، ما يجعل تركيز هذا الهرمون في الخصية أكبر بكثير منه في الدم. ووجد أن هرمون التستوسترون يكون مسؤولاً عن ديمومة تكون النطاف، ومن دونه لا تستطيع الخلايا المنوية الأولية من الاستمرار بأنقساماتها المتعددة، والوصول إلى المرحلة الأخيرة من التطور، أما هرمون النخامية الغربية LH فعد المسئول الأول عن تشفيط بدء عملية تكون النطاف. بمعنى آخر أن هرمون LH ينشط عمليات الأنسام الخلوي خلال المرحلة الأولى من عملية تكون النطاف، في حين أن هرمون التستوسترون يكون مسؤولاً عن استمرار عملية التمايز الخلوي للنطاف، وبقي أن نقول بأن معدل سرعة تكون النطاف تكون تحت تأثير غير هرموني في حين أن عدد النطاف المكونة تخضع لهذا التأثير الهرموني.

أنتقال النطاف إلى البربخ:

بعد اكتمال النطاف، تسمى عملية تحررها في لمعة الأنبوية المنوية بالتنطيف Spermiation، وهي تنتظر عملية الإباضة في الأناث. وعادة تنتقل النطاف غير المتحركة من الخصية إلى البربخ بمساعدة الآليات المختلفة التالية:

- 1- ضغط السوائل المتولدة ضمن الخصية. حيث تفرز هذه السوائل من خلايا سيرتولي، ومن شبكة الخصية، وتتحرك بوساطة الأمواج الهائلة المتولدة من عملية تكون النطاف.
 - 2- الأنقباضات العضلية لجدر الأنبيات المنوية وغلاف الخصية.
 - 3- حركة النبض الفاعلة، والمترددة بوساطة الخلايا الهدبية المبطنة للقنوات الصادرة.
- تتابع النطاف رحلتها إلى ذيل البربخ مارة عبر جسمه بمساعدة الأنقباضات العضلية للعضلات الدائرية الداعمة لجدر قناة البربخ، وأيضاً بمساعدة الحركة النابضة للخلايا الهدبية المبطنة لقناة البربخ. تستغرق هذه الرحلة ضمن البربخ فترة تختلف باختلاف الأنواع الحيوانية، فمثلاً تبلغ 10 أيام عند الثور والحصان، و13 يوماً عند الكباش، و14 يوماً عند الخنازير. وفي أثناء مرورها في جسم البربخ تكتسب قدرتها على الحركة والإخصاب وذلك في الثلث الأخير منه. ومن أهم المؤشرات الدالة على اكتساب قدرتها الإخصابية: هجرة الحبيبة السيتوبلازمية cytoplasmic droplet من منطقة عنق النطاف لتتووضع عند نهاية المنطقة الوسطى من الذيل، ومن ثم تسقط نهائياً في منطقة ذلك البربخ أو عند القذف. وهناك في ذيل البربخ يتم تخزين 70% من النطاف. ليكون مصيرها بعد ذلك إما القذف خارج الجسم أو تفقد مع البول أو يعاد امتصاصها ضمن القناة التناسلية للذكر وبصورة خاصة في منطقة الأمبولا.



الشكل 4-10. مراحل تمايز النطاف خلال طور القيمة، وطور الجسم الطرفي، وطور النضج النهائي. (عن P.I. Senger, 2003).

السائل المنوي The Semen

يتتألف السائل المنوي من البلازم، والنطاف، وتعد البلازم مفرزات كل من الخصي، وشبكة كل منها، والقنوات الصادرة، والبربخ، والوعاء الناقل، هذا بالإضافة إلى مفرزات الغدد الجنسية الثانوية. ويختلف حجم القذفة، وتركيز النطاف فيها باختلاف الأنواع الحيوانية (الجدول 1-4).

1- النطاف (الحيوان المنوي) :Spermatozoon or Sperm cell

تعد النطاف الخلية التناسلية الذكرية، وهي خلية مركبة، ومتخصصة جداً، لا تنمو، ولا تقسم، وفقيرة بالسيتوبلازم، وحجمها يساوي جزءاً من عشرين ألف جزء من حجم بويضة الأنثى. مع ذلك فهي مماثلة لها من حيث كمية المادة الوراثية التي تحملها. ونذكر القارئ بأن هناك نوعين من النطاف: أحدهما مسؤول عن تكون الفرد الذكري، وهو يحمل الكروموسوم Y والثاني مسؤول عن تكون الفرد الأنثوي، ويحمل الكروموسوم X عند التلقيبات.

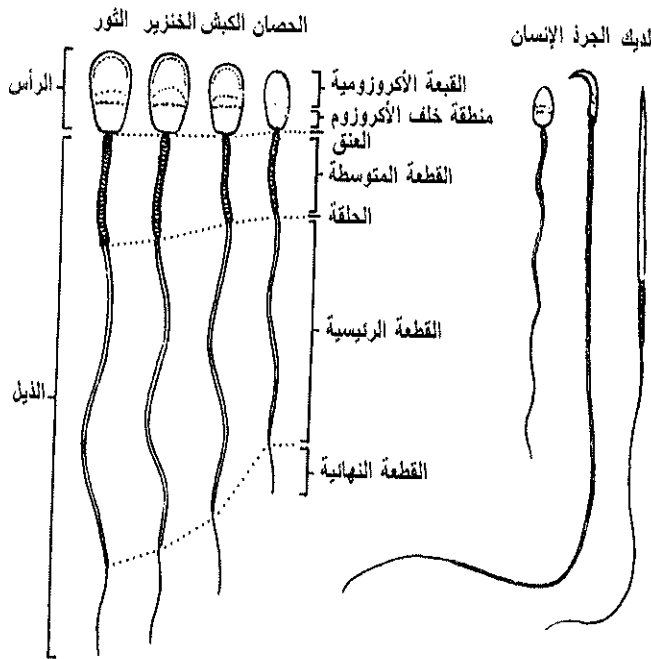
تحاط كل نطفة، وعلى طولها بخلاف يتكون من بروتينات دهنية سكرية معقدة تختلف نوعيتها عند رأس النطاف عنها عند الذيل، ويتميز الحيوان المنوي عند أغلب الحيوانات الزراعية بشكله الخطي، وبلغ طوله 50 - 70 ميكروناً. ويتتألف من رأس وذيل. وتختلف نطاف الأنواع الحيوانية من حيث المظهر بشكل الرأس وطول الذيل (الشكل 4-11).

الرأس The Sperm Head: يعد الرأس الجزء المهم والأasicي في النطاف، إذ أنه يحمل المادة الوراثية التي ينقلها الذكر إلى نسله، وتكون هذه المادة مماثلة بـ 3.3×10^9 مغ/نطفة). يكون شكل الرأس بيضاوياً، وأبعاده $8 \times 4 \times 1$ ميكرون عند ذكور المجترات. يغطيه من الناحية الأمامية و مباشرة تحت الغشاء البلازمي الجسيم الطرفي (القونس) الذي نشا، كما ذكرنا سابقاً في جهاز غولجي، وهو مزدوج الجدران، Acrosomal cap وغني بالأنزيمات (acid hydrolases)، و zona lysin، hyaluronidase، و acrosine

اللازمة والمساعدة للنطفة لاختراق أغشية البيضة الناضجة؛ ولهذا فإن أي خلل أو عيب في بنيتها سيقود إلى فشل الإخصاب (الشكل 4-12).

الجدول 4-1 بعض الموصفات الخاصة بالسائل المنوي عند الأنسان وبعض الحيوانات الزراعية والخفافش.

الحيوان	اللون	الحجم (مل)	pH	متوسط عدد النطاف (مل)	حياة النطاف (ساعة)	رأس النطاف (ميكرون)	فترة تكون النطاف (يوم)
الثور	أبيض كريمي	4.6	6.5	1 بليون	24	1×4×8	61
- الكبش - التيس	كريمي	1.2	6.3	3 بليون	24	-	47
الخنزير	-	250	7.3	100 مليون		1×5×8	39
الحصان	أصفر رمادي	125	7.3	120 مليون	48-24	1×4.3×6.3	55
الأنسان	أبيض غير شفاف	3.5	7.2	125 مليون	24	-	-
الديك	أبيض سميك	0.8	7	3.5 بليون	15-10 يوماً	-	-
ذئب الحبشي	أبيض سميك	0.3	6.8	7 بليون	-	-	-
الخفافش	-	0.05	-	6 بليون	عدة شهور	-	-
الكلب	-	10	6.7	300 مليون	48 ساعة	-	-



الشكل 4-11. الاختلافات النسبية في شكل النطاف وحجمها في بعض ذكور الحيوانات الفقارية.
عن (E.S.E. Hafez, 2003)

2-2. الذيل **The Sperm tail**: وهو عضو الحركة عند الحيوانات المنوية ويقسم إلى أربعة أقسام: العنق، the neck، القطعة الوسطى the middle piece، القطعة الرئيسية the main Piece، والقطعة النهائية the end piece (الشكل 4-12).

أ- العنق **The neck**: وهو عبارة عن الجزء الذي يصل رأس النطاف مع باقي الذيل وينشأ من الجسم المركزي الأمامي ويمثل أضعف نقطة في جسم النطفة، كما أنه يشبه صفيحة قاعدية تتصل بصورة متفرقة مع تعرّف خاص في القسم الخلفي للنواة ويمتد نحو الخلف على هيئة محور يتتألف من 9 أزواج ليفية تمتد بدورها على طول الذيل.

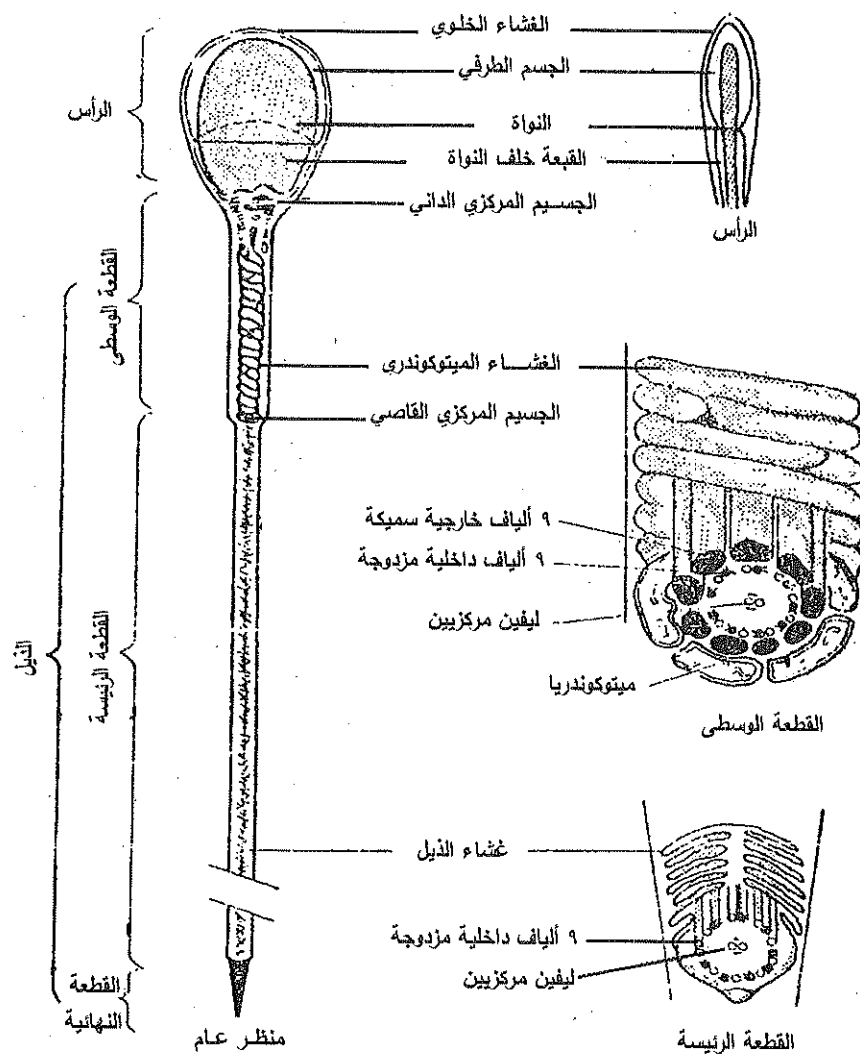
ب- القطعة الوسطى **The middle piece**: وتسمى أيضاً مصنع الطاقة نظراً إلى غناها بالأجسام الميتوكوندриية المنتظمة على شكل صفيحة حلزونية تغطيها بصورة كاملة، وتقع مباشرة تحت الغشاء الخلوي البلازمي. تقع هذه القطعة الوسطى بين العنق والمنطقة

الرئيسة، وطولها يتراوح ما بين 10 - 15 ميكرونًا وتكون سميكة أكثر من باقي قطع الذيل وهي غنية بأنزيمات الاستقلاب المتعلقة بنشاطات الأكسدة والفسفة في النطاف التي ينتج عنها كميات هائلة من الـ ATP اللازمة لحركة النطاف.

إذا ما أجري مقطع عرضي في هذه المنطقة يرى أن الغشاء الميتوكوندري يحيط بحلقة دائرية مكونة من 9 ألياف سميكة خارجية تحيط بدورها بستة ألياف مزدوجة تتوضع أيضاً بشكل دائري وإلى الداخل منها يوجد زوج آخر من الألياف المركزية. هذا التركيب (2+9+9) يشكل التركيب المحوري، والهيكل الأساسي لأغلب منطقة الذيل. فهو يتتألف وكما ذكرنا من 20 ليفاً تكون واضحة، ومميزة بتنظيمها الحلقي في المنطقة الوسطى والرئيسة من الذيل، أما المنطقة الطرفية أو النهائية من الذيل، فيغيب عنها الحلقة الخارجية من الألياف، وتقتصر وبالتالي في تركيبها على الألياف (2+9) الإحدى عشرة المركزية. تكتسب النطاف قدرتها على الحركة نتيجة التقلصات العضلية لهذه الألياف.

ثـ- القطعة الرئيسة The principle or main piece: وهي تلي القطعة المتوسطة، وتقع ما بين القطعة المتوسطة، والذيلية، وأطول قطعة في ذيل النطاف (30 ميكرونًا)، ولكنها أقل سمكًا من سبقتها حيث تفتقد إلى الضفيرة الميتوكوندриة. وهي تؤمن معظم الحركة للنطاف، وفيها يضمحل قطر الألياف التسعه الخارجية وسماكتها تدريجياً، وتحاط هذه الألياف المتبقية وعلى امتداد القطعة المتوسطة من الناحية الظهرية، والبطنية بخلاف بروتيني أسطواني يحتوي على سماكتين متطلعين يظهر على أنهما تكونان مسؤولتين عن استقرار العناصر العضلية في الذيل.

ثـ- القطعة النهائية The end piece: وهي أقصر قطعة في الذيل (2-10 ميكرونًا) والأقل سمكًا إذ تفتقد الألياف التسعه الخارجية، والضفيرة الميتوكوندرية، فتحاط بالألياف (2+9) الإحدى عشرة المركزية، وبالغشاء البلازمي الخارجي الذي يغطي كل أجزاء النطاف.



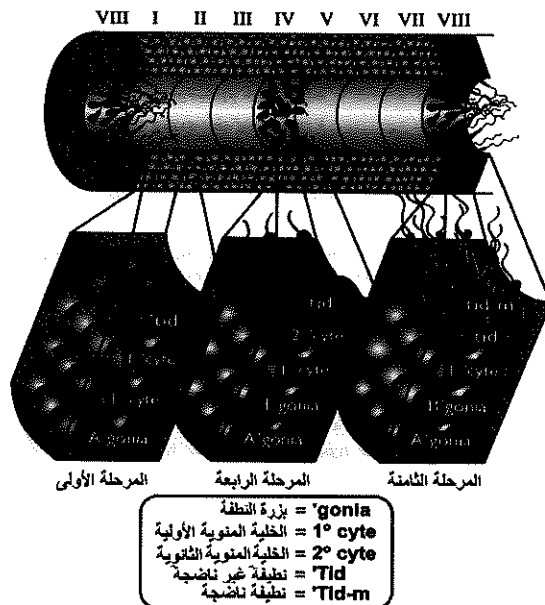
الشكل 4-12. توضيح تخطيطي لبنية النطاف عند الثور. (عن P.L. Senger, 2003).

3-1. دورة ظهارية النسيج المنوي :Cycle of seminiferous epithelium تختلف الأعراض الأنوثية عن الذكرية بأنها تنتهي بأكملها قبل الولادة، وأن نضجها، والاستمرار في أنقسامها، وطرحها خارج الجريب (الإباضة) يتم بعد البلوغ بصورة دورية

خلال كل دورة تناسلية التي يختلف طولها باختلاف الحيوانات الزراعية (أنظر الفصل الخامس)؛ بينما تتكون النطاف بعد البلوغ وتنتج يومياً (ماعدا الحيوانات فصيلية التناسل) بصور مستمرة طول الحياة التناسلية للذكر. ولما كانت عملية تكون النطاف مستمرة وتحتاج نحو 39-61 يوماً لاستكمال تكونها (الجدول 2)، مما يجب فهمه أن تأثرها بالظروف الخارجية (إجهاد حراري، الحمى، السموم) لا يتم في حينه، ولا تتضح معالمه إلا بعد مرور 2 إلى 3 أسابيع من بدء التأثير، كما تكمن حاجة لحو 6-12 أسبوعاً لتعود وتسقى عملية تكونها من جديد بعد انتهاء ذلك التأثير.

تبدأ هذه الدورة بخلية جذعية واحدة stem cell يطرأ عليها سلسلة أنقسامات عادلة، لا تكتمل حتى تبدأ خلايا جديدة أنقسامها في المنطقة نفسها من الأنبيب المنوي. وعند إجراء مقطع في أية منطقة من الأنبيب المنوي، يتضح وجود أحيا متعاقبة من الخلايا المنوية المتباينة التطور؛ ولهذا تعرف دورة النسيج المنوي بأنها سلسة متكاملة من المراحل الخلوية التي تظهر في موقع واحد على طول الأنبيب المنوي. وتعد الفترة الزمنية الفاصلة بين دخول الخلية الأصلية للدورة المنوية وتحررها منها على شكل نطفة بمدة دورة النسيج المنوي. ويطلق على مجموعة الخلايا من التموزج ذاته من التطور بالجيل المنوي. ويوضح الشكل 8-4 مقطعاً عرضياً في الأنبيب المنوي يظهر فيه أن دورة النسيج المنوي تتتألف من 8 مراحل (Stages) وكل مرحلة تحوي 4 إلى 5 طبقات تمركزية من الخلايا المنوية المتباينة والمترابطة في مراحل تطورها، بحيث تشكل مجموعة الخلايا في كل منها جيل خلوي، وتكون خلايا كل جيل متقدمة في تطورها عن خلايا الجيل السابق له في المرحلة الواحدة. فمثلاً، تُشكل المنسليات من النمط A' gonia (A' gonial) الموجودة قرب الغشاء القاعدي للأنبيب المنوي الجيل الأول في المرحلة 1، ويليها المنسليات من نمط الخلايا المنوية الأولى الفتية (1° cyte) التي تشكل الجيل الثاني في المرحلة ذاتها، ويعملوها جيل ثالث من الخلايا من نمط الخلايا المنوية الأولى الناضجة (1° cyte)، وأخيراً، وقرب لمعة الأنبيب المنوي تتوضع خلايا الجيل الرابع من نمط النطيفات الدائيرية (tid). كما يتضح في كل من المرحلتين 1V و V111 من دورة النسيج المنوي وجود 5 أحيا خلوية متعاقبة في تطورها وغير متماثلة تماماً سواء بعضها مع بعض، أو مع أحيا المرحلة الأولى. ولكن يبقى اتجاه التطور ذات نزعة تبدأ من قرب الغشاء القاعدي، وتتقدم تدريجياً حتى لمعة الأنبيب المنوي.

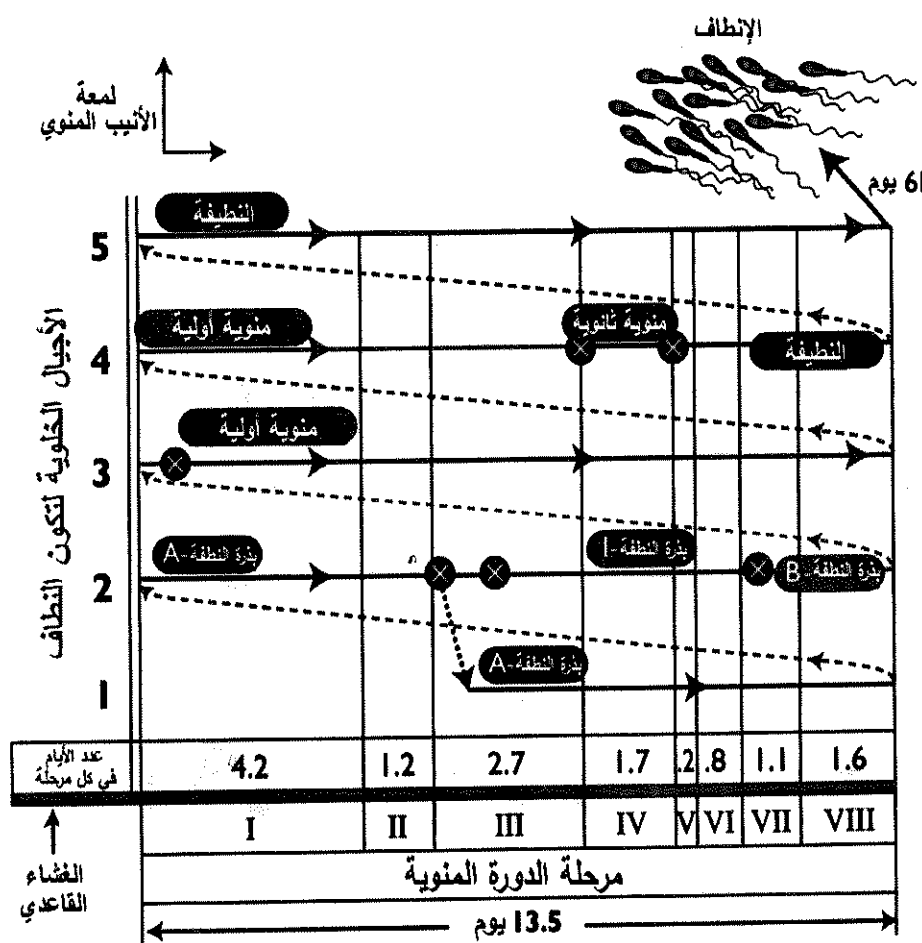
وأستطيع العلماء من خلال التغيرات التي تطرأ على الجسم الطرفي، وعلى النواة، وأماكن توضعها الخلايا ضمن الأنبيب المنوي من تمييز 14 مرحلة متباعدة التطور عند الجرذان، و8 مراحل مختلفة في طولها ومتباعدة في تطورها عند الثيرأن (الشكل 4-12)، و6 مراحل عند الأسنان... كما يوجد في كل مرحلة 5 أجيال، ولا تتحرر كنطاف في لمعة الأنبيب المنوي إلا بعد اجتيازها الجيل الخامس من المرحلة V111 قاطعة مراحل التطور كافة. كما وجد أن دوره النسيج المنوي بأكملها اعتباراً من المرحلة 1 وحتى المرحلة V111 تحتاج وقتاً مختلفاً باختلاف الحيوانات الزراعية (الجدول 4-2)، وبلغت مثلاً 13.5 يوماً عند الثيرأن.



الشكل 4-11. مراحل تطور النطاف في دورة النسيج المنوي. (عن P.L. Senger. 2003).

كما وجد أن استكمال عملية تكون النطاف spermatogenesis بأكملها تحتاج 4.5 دورات نسيج منوي، ولهذا فإن عملية تكون النطاف تحتاج 61 يوماً (4.5 دورات × 13.5 يوم/دورة) عند الثيرأن، وتختلف باختلاف الحيوانات الزراعية (الجدول 4-2).

كما تبين أن طول حياة الجيل الواحد من الخلايا المنوية ليست ثابتة فهي تصل لنحو 21 يوماً بالنسبة إلى الحيوانات المنوية الأولية primary spermatocyte، وفقط 1.7 يوماً بالنسبة إلى الحيوانات المنوية الثانوية secondary spermatocyte في الثيُرأن. ما يشير إلى أنه وعلى طول الأنثى المنوي توجد مناطق محددة تتحرر منها النطاف كل ثانية، وتكون باقي المناطق في مراحل تهيئه وتطور مختلفة لاكتمال تكون النطاف.



الشكل 4-12. دورة التسريع المنوي عند الثيُرأن. (عن P.L. Senger, 2003).

1-4. الموجة المنوية :The spermatogenic wave

وتعرف بأنها الترتيب المتوازي لمراحل تكون النطاف على طول الأنثف المنوي، فإذا ظهر نوع معين من التطور المرحلي لبزور النطاف (المرحلة 1) كأن الجزء الذي يليه وفي الزمن نفسه في مرحلة متقدمة (المرحلة 11) من التطور في دورة النسيج المنوي. وهذا بالطبع يُعد مهما فيزيولوجياً لأنّه يضمن أنتاجاً مستمراً وثابتاً من النطاف في الخصية، وتتدفق دائم إلى البربخ، ووجد بأن طول الموجة المنوية لا يكون ثابتاً بين الأنواع الحيوانية وعُد ليكون وسطياً بطول 1 سم في الثيران. ويرتبط الإنتاج اليومي من النطاف أو كفاية الإنتاج بوزن الخصي (الجدول 4-3) الذي يختلف باختلاف الأنواع الحيوانية. ووجد حالياً بأن معدل الإنتاج اليومي من النطاف يعتمد على عدد خلايا سيرتولي في الخصي، وأن عددها يرتبط إيجابياً مع عدد أمهات النطاف وعدد النطيفات، ولكن كيف تتحكم خلايا سيرتولي بذلك لم يعرف بدقة.

الجدول 4-2. طول مراحل دورة النسيج المنوي (يوم) في بعض الأنواع الزراعية.

الترتيب	الحصان	الفئزر	الكبش	الثور	المرحلة
3.1	2.0	1.1	2.2	4.2	1
1.5	1.8	1.4	1.1	1.2	11
0.8	0.4	0.4	1.9	2.7	111
1.2	1.9	1.2	1.1	1.7	IV
0.5	0.9	0.8	0.4	0.2	V
1.7	1.7	1.6	1.3	0.8	V1
1.3	1.6	1.0	1.1	1.1	V11
0.9	1.9	0.8	1.0	1.6	V111
11.0	12.2	8.3	10.1	13.5	المجموع
48	55	39	47	61	فتره تكون النطاف

الجدول 4-3. وزن الخصى وأنماط النطاف في الرجل وذكور الحيوانات الزراعية البالغة.

النوع الحيواني	وزن الخصيدين (ع)	نطاف المنتجة لطفة/ خصي	الإنتاج اليومي من النطاف
الرجل	35	⁶ 10x4	⁹ 10x0.13
ثيران اللحم	650	⁶ 10x11	⁹ 10 x 6
ثيران بقر اللبن	725	⁶ 10x12	⁹ 10x7.5
الكبش	550	⁶ 10 x21	⁹ 10x10
الحصان	340	⁶ 10x16	⁹ 10x5
الخنزير	750	⁶ 10x23	⁹ 10x16
القط	21	⁶ 10 x16	⁹ 10x0.032
الأرنب	6	⁶ 10 x25	⁹ 10x0.2
الديك	25	⁶ 10 x100	⁹ 10x2.5
الكلب (يوزن 16 كجع)	31	⁶ 10x17	⁹ 10x0.5

2- البلازما المنوية :The Seminal Plasma

توقف الخصائص الفيزيائية والكيميائية للسائل المنوي على هذه البلازما التي تشكل القسم الأعظم من القذفة ejaculate المنوية، يكون ضغطها الحولي مساوياً للضغط الحولي للدم، المقدر بنحو 300 ميلليؤزمول أو ما يعادل 90% من محلول ملح الطعام، كما أن درجة الحموضة pH تكون تقريباً معتدلة. تكون البلازما المنوية غنية بالبروتينات، والبيتيدات، والأحماض الأمينية الحرّة، والأنزيمات، كما أنها تحتوي على الليبيدات، والأحماض الدهنية، والفيتامينات، وبعض الهرمونات، مثل: التستوستيرون، والبروجستيرون، والبرولاكتين، وـ GnRH، FSH، ومشابهاتـ GnRH، والأوكسيتوسين، والبروستاغلادينات، هذا بالإضافة إلى الكاتيونات (الصوديوم، والبوتاسيوم، والكالسيوم، والمغنيسيوم)، والآيونات (الكلور، والفسفور، والكريونات، والسلفات) التي لها دور كبير في توازن الضغط الحولي، وقد وجد أن البلازما المنوية عند الكباش، والثيران، والخنازير تحتوي على بعض السكريات الكحولية، مثل: السوربيتول، والإينوسitol التي تتشكل عادة في الغدد الحوصلية المنوية. أما الفركتوز الذي يتواجد بكميات كبيرة في السائل المنوي (ما عدا الديوك، والكلاب، والقطط) يشتق عادة

من غلوكوز الدم عبر تحوله إلى السوربيتول. لاحظ الجدول 4-4 لمعرفة تفاصيل أكثر عن مكونات البلازما المنوية عند الأنسان، وبعض الأنواع الحيوانية.

وبشكل عام يتتألف السائل المنوي من 85% ماء، و10% بروتينات و 0.03-0.44% ليبيدات، هذا بالإضافة إلى المواد العضوية الأخرى والأملاح. تعد النطاف غنية أكثر بالمادة الجافة من البلازما المنوية؛ إذ يضم التركيب الكيميائي للحيوان المنوي 24-25% بروتينات، و13% دهون، والباقي (63%) عبارة عن DNA.

الجدول 4-4. المكونات الكيمائية للبلازما المنوية (مغ/100 مل).

المركب الكيميائي	الدجاج	الكلب	الثور	البقر	خنزير	حصان	الرجل
- السكريات							
	1>	1>	140	126	247	598	225
	30		-		كميات قليلة		-
	-	-	55	613	875	877	913
-2 مجموع الـ N₂							
-3 السكريات الكحولية							
	10	12	-	10	60	60	10
	-	-	-	-	-	17	-
	-	-	-	-	-	7	-
	-	2	-	400	10	30	55
	-	-	19	357	328	82	112
	-	-	476	328	87	320	155
مجموع الفوسفور							
	-	-	257	646	103	258	281
	-	-	62	234	71	172	89
	-	-	20	5	9	25	25
أحماض عضوية:							
	-	-	26	129	137	620	376
	-	20	-	21	39	25	35
	-	-	-	3	6	6	6
	1000	-	-	3	5	6	12
حمض الأسكوربيك							

الفصل الخامس

التناسل في أناث الحيوانات الزراعية

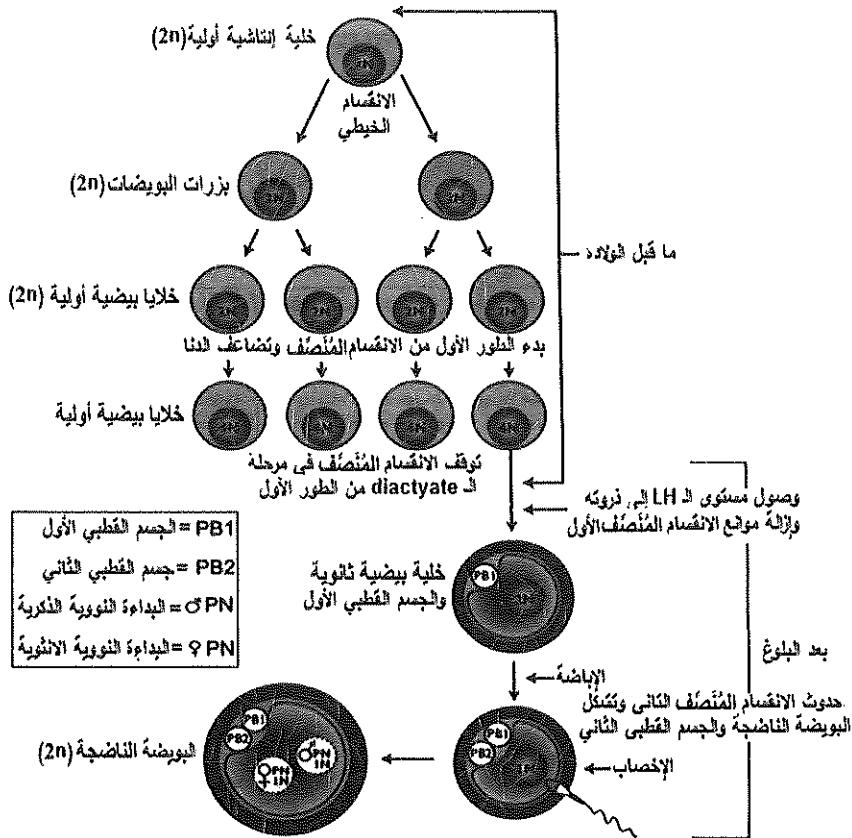
Reproduction in Female Farm Animals

تختلف أناث الحيوانات الزراعية البالغة عن الذكور تناسلياً، بأ أنها لانتاج الأعراض التناسلية (البويضات ova)، والهرمونات الجنسية التناسلية الأنثوية (الإستروجين، والبروجسترون، والأوكسيتوسين، والأنهرين، والأكتيفين، والقليل من التستوسترون) فحسب، بل تعد أيضاً المهد الذي ينمو فيه فرد أو أكثر من الجيل الجديد. وللحصول سنوياً على مولود عند البقرة، والفرس، والتافة، وكل خمسة أشهر عند الغنم والمعز، ولفهم العملية التناسلية في أناث الحيوانات الزراعية، لا بد أن نتعرف كيفية تكون البويضات oogenesis والجريبات المبيضية folliculogenesis، وتطورها، والأحداث التي تظهر خلال الدورة التناسلية، وأطوارها، وكيفية حدوث الإباضة، وتشكل الجسم الأصفر وتدهوره، والأحداث الفيزيولوجية التي تحكمها.

تكوين البويضات Oogenesis: تشمل هذه العملية شكل الخلية التناسلية الأنثوية (البيضة ovum) منذ ظهورها حتى اكتمال نضجها. ويبدأ ذلك التكون منذ المرحلة الجنينية، ويستمر إلى ما بعد الولادة، ويمتد خلال فترتي ما قبل البلوغ وبعده خلال حياة الأنثى متذناً له في المبيض، ومن ثم قناة المبيض، ومستغرقاً فترة تختلف باختلاف الحيوانات الزراعية، التي عادة تمتد من أشهر عند الحيوانات الزراعية إلى عدة سنوات أو عشرات السنين (موعد الزواج) عند أنثى الأسنان. ويوضح الشكل 5-1 مراحل ذلك التكون الذي يمكن شرحه كالتالي:

ذكر سابقاً (راجع الفصل الثالث) أن الخلايا الأنثائية الأولى تهاجر الكيس المحي خلال المرحلة الجنينية وتستعمر منطقة العرف التناسلي genital ridge الذي يتمايز لاحقاً إلى خصية أو مبيض. وفي حال تممايزه إلى مبيض، تمر تلك الخلايا بعدة أنسامات خيطية mitotic division مشكلة أمهات (بزور) البويضات oogonia التي تقسم بدورها أيضاً عدة أنسامات عادية مشكلة ملايين من الخلايا البيضية الأولى primary oocytes

التي يطلق عليها البوبيضات الأولية. وما يجدر ذكره أن مواليد بعض الأنواع الحيوانية، مثل الأرانب تولد حاملة في مباضعها ملايين من الخلايا من نوع oogonia، في حين تولد أنثى الأسنان وأناث الحيوانات الزراعية حاملة في مباضعها مئات الآلاف من البوبيضات الأولية. وأشارت نتائج الدراسات أن هذه البوبيضات تبدأ أنقسامها المنصف (الاخترالي) الأول first meiotic division قبل الولادة أو بعدها بقليل ونقطع مرحلة تشكل الخيوط الرفيعة (الليبيتون leptonene)، ومرحلة الإقبال (الزيجيوتون zygotene)، ومرحلة التثنخ (الباكتين pachytene)، وتصل إلى فترة الراحة dictyate stage من مرحلة التضاعف الصبغي (الديبلوتون diplotene) من الطور الأول prophase، ثم تتوقف ساكنة دون الاستمرار في الانقسام الاخترالي الأول طول فترة ماقبل البلوغ التي تمتد لنحو 4 إلى 5 أشهر عند الغنم، و 6 إلى 9 أشهر عند البقر، و 12-16 سنة عند أنثى الإنسان، وأهم ما يطرأ عليها تغيرات شكلية في حجمها، وامتناع سينتولازماها بكميات قليلة من المح والمواد الغذائية الأخرى اللازمة لتوليد طاقة تكفيها لعملياتها الحيوية المقبلة. كما تتكاثر الخلايا الظهارية المحيطة بها مشكلة طبقة من الخلايا المسطحة، التي يعتقد أن لها دوراً تغذويًا خلال تلك المرحلة. وتسمى البوبيضات الأولية مع طبقة الخلايا الظهارية المسطحة المحيطة بها باسم الجريبات المببضية البدئية primordial follicles، وعندما تنمو تلك الجريبات، وتصبح الخلايا المحيطة بها ذات شكل مكعب يسمى بالجريبات الأولية primary follicles التي تعدّ الأكثر عدداً في حياة الأنثى، ولا تتكاثر، وتعد المخزن الذي يمد الأنثى بمظاهر أخرى من الجريبات، أو تندهر وتتلاشى خلال حياة الأنثى.



الشكل 5-1. أحداث تكون البوopiesات خلال حياة الأنثى في الثدييات.

.(2003, P.L. senger)

على أية حال، تمر البوopiesات الأولية خلال فترة ما قبل البلوغ بمرحلتين: تكون في أولاهما سريعة النمو، ويزداد حجمها مترافقاً مع نطور الجريبات المبيضية، وتبقى البيضة في المرحلة الثانية على حجمها الذي اكتسبته، ولكن يزداد قطر الغريب، وتبدأ الاستجابة لتأثير هرمونات النخامية الغذية. فمع اقتراب الأنثى من البلوغ، تستأنف البوopiesات الأولية أنقسامها المنصف الأول، وتنقطع مرحلة تباعد الصبغيات diakinesis، ويغيب غشاءها النووي، وتتكثف الصبغيات المضاعفة في المنطقة الاستوائية المغازلية، ومن ثم تتوزع نحو قطب الخلية، ويحدث ذلك طبعاً عندما تقطع البيضة الطور التالي metaphase، وطور الصعود

، والسلور الأنثائي telophase من الأقسام الاحترالي الأول، وعندما تتشطر إلى قسمين أحدهما أكبر حجماً من الثاني نظراً للاختلاف في توزع السيتوبلازم مع التمايز بعدد الصبغيات (نصف العدد الموجود في الخلية الأم، البيضة الأولية) وبكمية المادة الوراثية (الدنا). يطلق على الخلية الصغيرة الحجم، الجسم القطبي الأول first polar body، وتسمى الخلية الكبيرة الحجم بالبيضة الثانوية secondary oocyte، حيث يتوضع الجسم القطبي الأول ضمن الحيز المحيط بالمح per- vitelline space المتشكل تحت المنطقة الشفافة zona pellucida نتيجة لظهور أنخماص بين الغشاء المحي للبيضة والمنطقة الشفافة أثناء الأقسام. وتدخل البيضة الثانوية الأقسام الاحترالي الثاني second meiotic division، وتقطع مرحلة الطور الأول prophase، التي لا تدوم أكثر من عدة ساعات في هذا الأقسام، ثم تحدث الإباضة ovulation عند أغلب الثدييات بين طوري prophase والـ metaphase من هذا الأقسام الاحترالي الثاني. وبعد الإباضة، تنتقل البيضة إلى قناة المبيض. ويُجدر الذكر هنا أن البيضة الناتجة عن الإباضة هي البيضة الأولية، وليس الثانية عند كل من الثعلبة، والكلبة، والفرس مخالفًا بذلك باقي الثدييات. وهناك في قناة المبيض، إذا حالف الحظ والتقت البيضة مع النطفة، واخترفت النطفة بعض أغشيتها، فإن البيضة الثانوية تستمر في مراحل الأقسام الاحترالي الثاني قاطعة أطواره الثاني، والثالث، والرابع وتنقسم إلى خلتين مختلفتين في الحجم، تسمى الصغيرة منها بالجسم القطبي الثاني second polar body، وتسمى الكبيرة الحجم بالبيضة الناضجة ootid. يكون عدد الصبغيات فيها متماثلاً ويساوي نصف العدد الموجود في البيضة الثانوية. يتوضع الجسم القطبي الثاني بجانب نظيره الأول في الحيز المحيط بالمح، ثم يضمحلان ويتلاشيان. وتشير بعض النتائج العلمية أنه يمكن للجسم القطبي الأول أن ينقسم مؤدياً إلى وجود ثلاثة أجسام قطبية. أما البيضة الناضجة وبعد استكمال الإخصاب تندمج طليعتها النوروية مع الطليعة النوروية للنطفة المخصبة، ويشكلاً معاً البيضة المخصبة zygote الذي يمثل فيها العدد الصبغي إلى العدد المميز للنوع الحيوي. فيكون في البقر 60، وفي الأنسان 46، وفي الغنم 54 صبغيًا. وفي حال عدم حدوث الإخصاب، فإن البيضة غير المخصبة (البيضة الثانوية في البقر، والغنم، والمرأة) ت分成 إلى عدة قطع سيتوبلازمية (2-5) مختلفة في الحجم ومن ثم تتلاشى جميعها في الرحم.

وعلى ضوء ذلك، فإن الخلايا الجنسية الأولية سواء الذكرية منها primary أو الأنثوية primary oocytes تمر بأنقسامين اختراليين متتاليين ينتج عنهما أربعة نطاف في الذكور، وبوبيضة ناضجة واحدة فقط في الإناث.

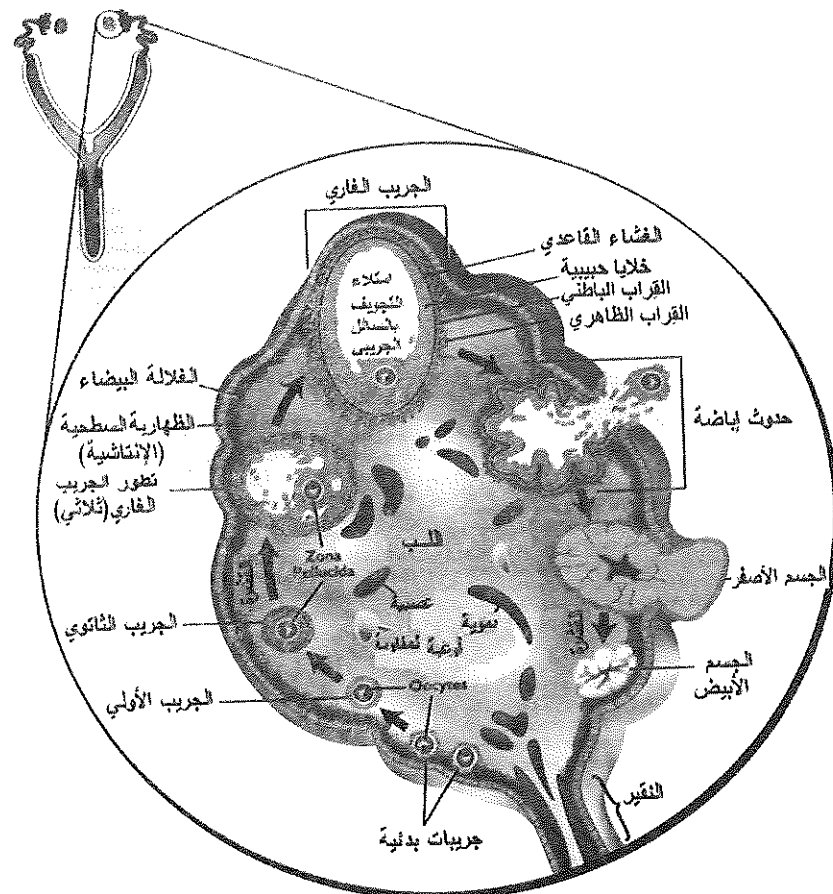
تكونُ الْجَرِيبَاتُ الْمِبِيَضَيَّةُ :Ovarian folliculogenesis

تعدُ الجريبة المبipyضية الحجرة التي يتمكن فيها المبيض من أنجاز وظيفته المضاعفة في تكوين البوبيضات oogenesis، وتكون الهرمونات الستيروئيدية steroidogenesis. تُشكّلُ الجريبات الأولية المكونة خلال المرحلة الجنينية الشكل الشائع والمذكور السائد طول حياة الأنثى. يمكن بشكل عام، تقسيم فترة نموها إلى مراحلتين: يكون في أولها نمو الجريب مارافقاً لنمو البيضة الأولية ذاتها؛ إذ يطرأ عليها تغيرات شكلية بسيطة وأنقسامات متعددة للخلايا الظهارية المحيطة، مشكلة عدة طبقات خلوية تسمى الخلايا الحبيبية granulosa، ويسمى الجريب الذي يحاط بطبقتين أو أكثر من الخلايا الحبيبية بالجريب الثانوي cells، بينما يحاط الجريب الذي تحاط فيه البيضة الأولية مباشرة تحت طبقة الخلايا الحبيبية بطبقة أنتقالية سميكة تسمى المنطقة الشفافة zona pellucida. وأشارت نتائج البحث العلمي إلى أن كلاً من البيضة والخلايا الحبيبية تشارك في تشكيل تلك المنطقة الشفافة من خلال إفرازاتها للمواد السكرية المخاطية التي تترافق بينهما. كما تمتد استطلاعات سينوبلازمية من الخلايا الحبيبية المحيطة بالمنطقة الشفافة إلى سطح البيضة نفسها، ويفصلها وعلى سطح البيضة تشكّل أهداب خلوية تتصل مع تلك الاستطلاعات لتتبادل معها المواد الغذائية. وسميت الطبقة الخلوية التي تصدر منها تلك الاستطلاعات الشعاعية بالإكليل المتشعع corona radiata، وعندما يبدأ تشكّل تجويف داخل الجريب يسمى الجريب عنده بالجريب الغاري، الذي يمتلك تجويفه بالسائل الجريبي. وعندما ينموا الجريب الغاري وتتضخم معالم التجويف الداخلي يطلق عليه اسم الجريب الثلاثي tertiary follicle، الذي يختلف قطره من 1mm إلى عدة سنتيمترات وذلك بناء على مرحلة نموها أو تدهورها في النوع الحيوياني الواحد.

يستمر الجريب المبipyضي نموه في حين تتوقف البيضة في داخله عن ذلك، لهذا تسمى هذه المرحلة بمرحلة النمو الثانوية، وهي المرحلة التي يعتمد فيه الجريب المبipyضي في نموه على هرمونات النخامية الغذية، وبصورة خاصة هرمون FSH الذي يزيد من

أقسام الخلايا الحبيبية التي لا تثبت أن تبتعد بعضها عن بعض مكونة في النهاية فراغاً يعرف بالتجويف الجريبي antrum فيتضاعف قطر الجريب نتيجة امتلاء تجويفه بمفرزات غنية بالبروتينات والإستروجينات المفرزة من خلايا الجريب نفسه. وترتजز البيضة خلال ذلك على كتلة من الخلايا الحبيبية تدعى الجسم التراكمي cumulus oophorus الذي يوجد في معظم الجريبات المببضية النامية على السطح المقابل للجهة التي يحدث فيها انفجار الجريب (الإباضة)، وعلى الجانب الآخر، وفي المنطقة المحيطة بالخلايا الحبيبية يتمايز من منطقة لب المبيض طبقتان من الخلايا: الداخلية منها والمحيطة بالخلايا الحبيبية تسمى القراب الغائر theca interna، إذ تكون خلاياها متعددة الجوانب ومنفصلة عن الخلايا الحبيبية بغضائ قاعدي basement membrane يمنع امتداد الأوعية الدموية المنتشرة بغزاره ضمن منطقة الطوق الداخلي، ووصولها إلى منطقة الخلايا الحبيبية قبل حدوث الإباضة، أما الطبقة الخارجية من خلايا لب المبيض فتكون خلاياها مغزلية الشكل وتنتشر فيها ألياف عضلية وعصبية تسمى القراب الظاهر theca externa. وعندما يصبح ذلك الجريب سائداً قبل مرحلة الإباضة يطلق عليه الجريب النامي أو جريب غراف Graafian follicle أو جريب مقابل الإباضة preovulatory follicle (الشكل 2-5).

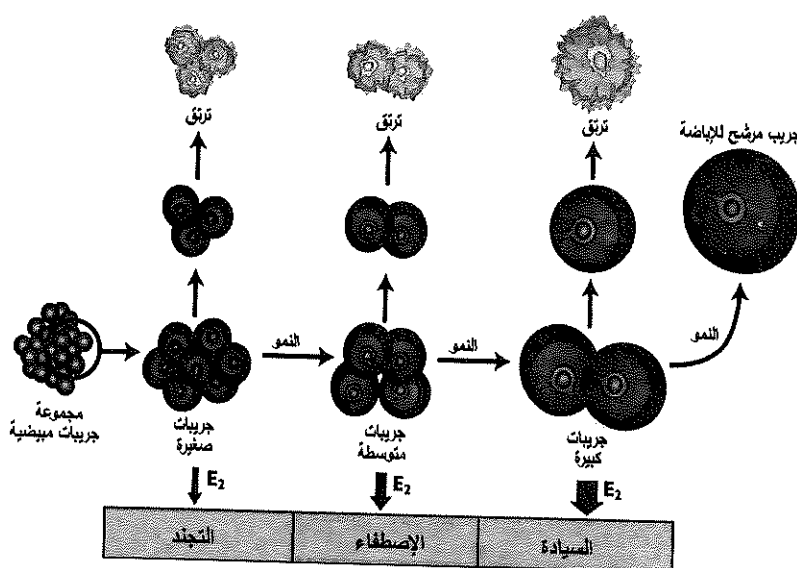
على أي حال، يمكن وصف عملية تكون الجريبات المببضية وتطورها بأنها عملية ديناميكية. ففي الوقت الذي تتطور فيه بعض الجريبات لتصل مرحل النضج، تتدحرج جريبات أخرى وتتلاشى (الشكل 3-5)؛ ولهذا يمكن أن يوجد في مبيض الأنثى البالغة جريبات بأحجام مختلفة وبمراحل متتالية من التطور. يطلق على مجموعة الجريبات التي تنمو معاً اسم الموجة المببضية follicular wave. وتختلف الأنواع الحيوانية بعدد الموجات المببضية التي تظهر في كل دورة تناسلية، وبعد الجريبات التي تتطور في الموجة الواحدة (الشكل 4-5)، وأيضاً بعدد الجريبات التي تصل لمرحلة السيادة خلال دورة الشبق وذلك لأسباب وراثية وبيئية.



الشكل 5-2. البنية الرئيسية للمبيض في الحيوانات الزراعية.

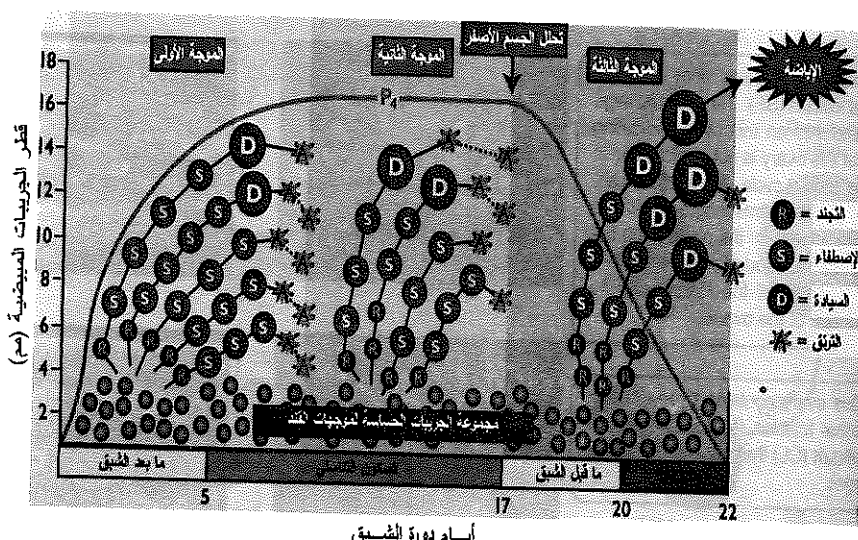
عن (2003, P.L. Senger).

فعدن الحيوانات أحادية المولود monotocous (البقر، الفرس، الناقة...) ينضج عادة جريب واحد، وعند الإباضة يتحرر منه بويضة واحدة، أما في الحيوانات متعددة المواليد polytocous، كالخنزير فأن نحو 10 إلى 25 جريب ينضج في الدورة الواحدة، وفي الغنم أو الماعز ينضج نحو 1-4 جريبات في الدورة الواحدة، وعند الإباضة يتحرر من كل منها بويضة واحدة. ويجب أن نعلم بأن عدداً كبيراً من الجريبات تبدأ النمو ولكن القليل منها يصل إلى مرحلة النضج الكامل والأنفجار.



الشكل 5-3: ديناميكية الجريبات المب়يضاة.

(2003, P.L. Senger عن)



الشكل 5-4: ظهور الموجات المب়يضاة خلال دورة الشبق الواحدة.

(2003, P.L. Senger عن)

وعُزِي ذلك لأكثر من سبب، فلعل كمية الهرمونات اللازمة لبدء النمو هي أقل من الكميات اللازمة للوصول إلى حجم النضج، ووجد أن حقن كميات كبيرة من الهرمونات الموجهة للغدد التناسلية (الفقد) gonadotropins يساعد في زيادة عدد الجريبات التي وصلت لمرحلة النضج والأفجارات حتى في الحيوانات أحادية المولود، وهذا ما عرف لاحقاً بالإباضة الفائقة superovulation أو المتعددة، كما أن أكبر جريب ينتخب قبل 48 ساعة من حدوث الإباضة يفرز مواد مانعة أو مثبطة مثل inhibin لاستسح لجريبيات أخرى الاستمرار في النمو والوصول لمرحلة النضج والأفجارات. ويطلق على الجريبات التي تنمو ولا تنفجر بالجريبيات الرقيقة atretic follicles؛ إذ يتغلق تجويفها وتعرض لاستحلالية دهنية مع تحول للصبغيات في النواة، كما تتدحر الخلايا الحبيبية، في حين تتشظ خلايا الطوق، فيقل إنتاجها من الإستروجين، ويزداد إفرازها من الأندروجينات. وتتم في بعض الحالات جريبات وتصل لمرحلة النضج ولكن لا تنفجر وتكتسب خلاياها صفة اللوتنة، ويطلق عليها الجسم الأصفر الكاذب أو الجريب المتكميس cystic follicle، فتستمر الأنثى بحالة سكون تناسلي، ولا تظهر عندها دورات شبق جديدة لأن مثل تلك الجريبات تفرز البروجسترون الذي يؤثر سلباً في المحور الدماغي فيمنع نمو جريبات جديدة، وتبدو الأنثى، مثل البقرة، وكأنها حامل من ناحية فيزيولوجية؛ ولهذا يجب معالجتها، إما فيزيائياً بإزالة تلك الجريبات من قبل الفني المختص، أو بإعطاء هرمون LH لتفجيرها.

الدورة التناسلية :Reproductive cyclicity

تدخل الأنثى بعد البلوغ بدورات تناسلية تستمر الظهور بصورة دورية طول أغلب حياتها، وتعطيها فرصاً متكررة للحمل. وتعرف الدورة التناسلية بأنها سلسلة من الأحداث الفيزيولوجية المتوقعة التي تظهر بين فترتين تناسليتين متتاليتين أو إياضتين ناجحتين متتاليتين. تتم عملية التلقيح (الجماع copulation) عند الحيوانات في فترة معينة ومحددة يختلف طولها باختلاف الأنواع الحيوانية، وخلالها تزداد الرغبة الجنسية عند الإناث لاستقبال الذكر، وتعرف هذه الفترة بالشبق estrus أو heat (الجدول 1-5). وتحدث الإباضة بعد نهاية الشبق عند البقر، والمعز، أو خلال فترة الشبق عند النعجة، والفرس، والخنزير، والناقة. فإذا لم يحدث إخصاب يتكرر الشبق خلال فترات معينة تختلف أيضاً باختلاف

الأنواع الحيوانية (الجدول 5-1). وتسمى المدة الواقعة بين فترتي شبق بدوره الشيق Estrus Cycle، أما عند الرئيسيات، مثل: القردة، والشمبانزي، والإنسان؛ فإنه لا توجد علامات تدل على الشيق فتستطيع الأنثى استقبال الذكر بصورة دائمة، ولكن هناك علامات تدل على بدء الدورة التناسلية، مثل: نزف الرحم bleeding الذي يعرف بالطمث أو الحيض menstruation عند أنثى الإنسان، وطولها 28 يوماً، والإباضة تظهر بصورة عامة في منتصف الدورة (اليوم الرابع عشر)، أما في حال كون الدورة أطول من ذلك، فيكون يوم الإباضة هو اليوم الذي يسبق الأيام الأربع عشر الأخيرة (فترة حياة الجسم الأصفر تكون ثابتة عند المرأة). فإذا كان طول الدورة مثلاً 33 يوماً، فيكون يوم الإباضة هو اليوم التاسع عشر من الدورة. وبالطبع يكون هذا مفيداً جداً في تحديد يوم الإخصاب أو تحديد النسل بصورة طبيعية. حيث تعد الأيام الثلاثة التي تسبق الإباضة، ويوم الإباضة، والأيام الثلاثة التي تليها بالأيام المخصبة التي يفضل خلالها حدوث الجماع من أجل الإخصاب أو الامتناع من أجل تحديد النسل. وهذا بالطبع يجب كثيراً من الناس التأثيرات الجانبية الناجمة عن استخدام مسببات منع الحمل contraceptives الصناعية.

1- أنواع الدورة التناسلية Types of Reproductive Cycle

1-1- الدورة الشبيهة estrus cycle: يمكن تقسيمها حسب موعد ظهورها وطولها إلى النماذج الأربع التالية:

أ- دورة الشيق المستمرة Continuous estrus cycle: وتشتمل على دورة الشيق التي لا تنتهي باستمرار الشيق فيها على مدار العام، ولكن لا تحدث الإباضة إلا إذا حدث جماع أو تتباهه Inducing صناعي لعنق الرحم، وبهذا تصنف حيوانات هذه المجموعة بأنها ذات إباضة محرضة induced ovulation، يكثر هذا النموذج من دورة الشيق عند القطط، والأرانب، والذئاب، والنمور، وعند ابن عرس، والنوق (تباهه ميكانيكي وآخر كيميائي).

ب- دورة الشيق الطويلة جداً very long estrus cycle تشاهد عند أنثى الكلاب، وتستمر 3-6 أشهر.

ت- دورة الشبق الطويلة long estrus cycle، وهي شائعة عند الحيوانات الزراعية، مثل: البقر، والغنم، والمعز، والأفراس، والخنازير. وطولها يتراوح ما بين 16 - 21 يوماً (أنظر الجدول 1-5).

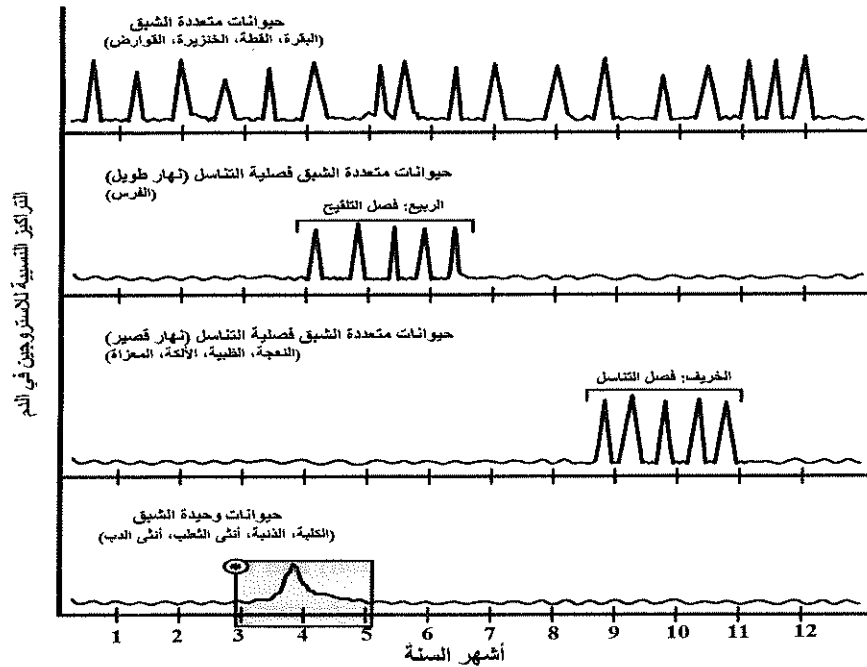
ث- دورة الشبق القصيرة Short Estrus Cycle تستمر 4 - 5 أيام وتشاهد عند الفئران والجرذان.

الجدول 1-1. بعض المؤشرات التناسلية في أناث الحيوانات الزراعية.

النوع	الفرس	الماعز	النعجة	البقرة	المؤشر التناسلي
36-24	24-15	10-7	10-7	14-4	عمر البلوغ (شهر)
حسب ظروف الرعاية	حسب ظروف الرعاية	30-25	34-27	270-160	الوزن (كغ)
طول الدورة التناسلية:					
	24-15	22-18	18-15	24-18	- المدى (يوم)
28	21	21	17	21	- المتوسط (اليوم)
طول فترة الشبق:					
	9-3 أيام	42-26	36-24	26-10	- المدى (ساعة)
5 أيام	5 أيام	35 ساعة	30 ساعة	18 ساعة	- المتوسط
موعد استئناف النشاط المبياضي بعد الولادة:					
21-7	15-5	-	*59-30	80-30	- المدى (يوم)
10	10	-	35	40	- المتوسط (يوم)
تحريضية	48-24 ساعة قبل نهاية الشبق	بعد نهاية الشبق	قرب نهاية الشبق	بعد نهاية الشبق	- وقت الإيابضة
36-26 ساعة	48 ساعة	--	26 ساعة	28 ساعة	الوقت من ذروة LH حتى الإيابضة
منتصف الدورة التناسلية	كل يومين بدءاً من اليوم الثاني للشياع	منتصف فترة الشبق	منتصف فترة الشبق	النصف الأخير من الشبق	- أفضل وقت للتلقيح

• داخل الموسم التناصلي.

تجدر الإشارة أن بعض الحيوانات يمكنها التزاوج أو يظهر عندها النشاط التناصلي طول العام، فمثلاً، البقر، والجواميس، والخنازير لها القدرة على التزاوج خلال فترات الشبق التي تظهر في أي وقت من العام، فهي بذلك تسمى الحيوانات متواصلة أو مستمرة الشبق (الشكل 5-5). وهذا ما يميزها عن غيرها من الأنواع الحيوانية التي يظهر عندها الشبق أو الشبق عدة مرات، لكن ضمن فصل أو وقت محدد من السنة؛ لذلك تسمى الحيوانات فصلية التناصلي ومتعددة الشبق *continuous estrus* (*seasonal polyestrus*) (الشكل 5-5). مثال ذلك، بعض سلالات الغنم والمعز التي يظهر نشاطها التناصلي مع بداية نقص الفترة الضوئية أو النهار من العام (*short day breeds*)، وهذا طبعاً يظهر ببلادنا عند اقتراب فصل الصيف، وممتدأ طول فصل الخريف، كما تصنف الخيول بأنها فصلية التناصلي نظراً إلى أن نشاطها التناصلي، يبدأ مع بدء زيادة الفترة الضوئية أو طول النهار من العام (*long day breeds*)، وهذا يمكن ملاحظته عند اقتراب بدء فصل الربيع. كما أن هناك أنواعاً أخرى من الحيوانات تتميز بأنها فصلية التناصلي لكن لا يظهر الشبق عندها إلا مرة واحدة، لهذا تسمى حيوانات فصلية التناصلي وحيدة الشبق *seasonal monoestrus* (الشكل 5-5)، مثل ذلك، الكلبة. إذ أنها تشيع مرتين في العام، مرة في الربيع، وأخرى في الخريف وبذلك يكون طول دورة الشبق عندها 6 أشهر. وفي حال حدوث حمل عندها، فإن الشبق لا يظهر ثانية إلا بعد قدوم الفصل التناصلي التالي. تطلق كلمة لا شبق أو السكون التناصلي *anestrus* على الفترة التي لا يظهر فيها نشاط تناصلي عند الحيوانات، وعادة تظهر في حالة الحمل، أو الرضاعة، أو الإدرار، وخاصة الفترة المبكرة من موسم الإدرار، التغذية الفقيرة، ظروف بيئية غير مناسبة (خارج فصل التناصلي)، أسباب مرضية (تكييس مبيضي)، تحنيط الأجنحة، التهاب رحم...). ومما لا شك فيه أن بعض العوامل البيئية مثل، الإضاءة، الحرارة، التغذية إضافة إلى العوامل الوراثية قد تؤثر بشكل كبير جداً في النشاط التناصلي، وفي العمر الذي تبدأ فيه هذه النشاطات الجنسية من الظهور ضمن الأنواع الحيوانية المختلفة، وبينها.



الشكل 5-5. أنواع دورة الشبق وفق مستوى الإستروجين.

عن P.L. Senger (2003).

-2-1 الدورة الحيضية :Menstrual cycle

تتألف من مجموع الأحداث الفيزيولوجية التي تظهر بين فترتي طمث متتاليتين، تحدث عند الرئيسيات (الأنسان، القردة، الشمبانزي) وطولها عادة 28 يوماً، وتتألف من ثلاثة أطوار تعكس حالة بطأنة الرحم والنشاط المبيضي، يسمى الطور الأول بطور الطمث menstruation أو الإدماء بسبب تقلّف بطأنة الرحم والتراجع في سماكتها، ويستمر لمدة 4 - 6 أيام. ويسمى الطور الثاني بطور التكاثر proliferation phase وفيه تتمو الجريبات المبيضية وتفرز الإستروجين، وتتمو بطأنة الرحم وتزداد في السماكة، ويبلغ طوله 9 أيام، ويسمى الطور الثالث بطور الإفراز، وفيه يتشكل الجسم الأصفر corpus luteum الذي يفرز البروجسترون، وتكون فترته ثابتة 14 يوماً، ويحدث خلاله استمرار في نمو بطأنة الرحم والزيادة في سماكتها، ولكن تحت تأثير البروجسترون، وفي اليوم 28 من

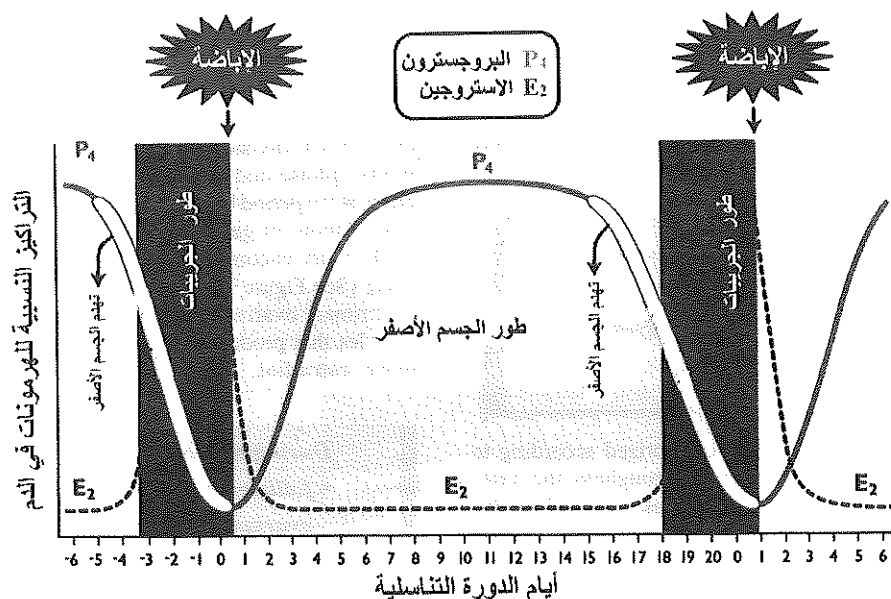
الدوره الحيضية، وفي حال عدم حدوث حمل، تبدأ بطانة الرحم في التراجع عن نموها، وتنقalf ظهاريتها مع إدماء يظهر خارج الفتحة التناسلية مشيراً إلى بدء دوره حيض جديدة.

- 2 - دوره الشيق في الحيوانات الزراعية:

يظهر الشيق أو النشاط التناسلي عند الحيوانات الزراعية عند وصولها إلى مرحلة البلوغ الجنسي sexual puberty إذ تستأنف عندها العلاقة العصبية الهرمونية بين محور النخامية والوطاء مع الغدد الجنسية، ففي هذه المرحلة تمر الأناث بأول دوره شيق تكون مرافقه باباضة ذاتية. كذلك يصبح الذكر له القدرة على أنتاج النطاف (50 مليون نطفة/القذفة، فقط 10% منها تكون ذات حركة تقدمية). ويجب أن نعلم أن هناك فرقاً بين البلوغ الجنسي الذي أشرنا إليه بأنه القدرة على التقابل وبين النضج الجنسي sexual maturity وهو القدرة على الأنجاب حيث يصل عندها الحيوان لمراحل من النضج الجسمي والاكتمال في النمو لدرجة تصبح الأنثى قادرة على الحمل وإعطاء مواليد سليمة، ويصبح الذكر قادرًا على أنتاج نطاف عالية الإخصاب. وما يجب التأكيد عليه أن لا توضع الحيوانات البالغة في برنامج التربية ما لم يصل وزنها على الأقل لثلاثي متوسط وزن الحيوانات تامة النمو من العرق نفسه. وغالباً ما تصل البكاكير لهذا الوزن، وهي بعمر 12-18 شهرًا، والنعاج بعمر 8-10 أشهر، والأفراس بعمر 2-4 سنوات، والنوق بعمر 2-3 سنوات. وتتنسم الدورة التناسلية (الشيق) عند الحيوانات الزراعية بأنها تمتلك النموذج الأساس نفسه بحيث يمكن تقسيمها إلى طورين رئيين: طور الجريبات المبيضية follicular phase، وهو الفترة الممتدة من تدهور الجسم الأصفر وحتى حدوث الإباضة ovulation، ويتصف بأنه قصير ولا يشكل أكثر من 20% من طول الدورة التناسلية في الحيوانات الزراعية (الشكل 5-6)، وتُعد الجريبات المبيضية النامية هي السائدة في البييض وتفرز هرمون الإستروجين؛ وطور الجسم الأصفر luteal phase الذي يمتد من الإباضة وحتى تدهور الجسم الأصفر، ويمثل أغلب الدورة التناسلية، 80% من طولها في الحيوانات الزراعية (الشكل 5-6)، ويكون البروجستيرون هو الهرمون السائد خلال هذا الطور.

وتتنسم الدورة التناسلية بأربع مراحل stages متميزة في الحيوانات الزراعية (ماعدا الناقفة)، وهي ما قبل الشيق proestrus، والشيق estrus، وما بعد الشيق metestrus، وطور

الراحة أو السكون التناسلي *diestrus*، يكون كل منها قسم من طوري الدورة التناسلية سابقة الذكر. فمثلاً، يتضمن طور نمو الجريبات مرحلتي ماقبل الشبق، والشبق؛ ويتضمن طور الجسم الأصفر مرحلتي مابعد الشبق، والسكون الجنسي (الشكل 5-7). وتبقي هناك اختلافات في طول هذه المراحل بين الحيوانات الزراعية، وذلك لاختلافات في طبيعة الهرمونات المحررة ووقت تأثيرها.



الشكل 5-6. أطوار الدورة التناسلية في الحيوانات الزراعية.

عن (2003، P.L.Senger)

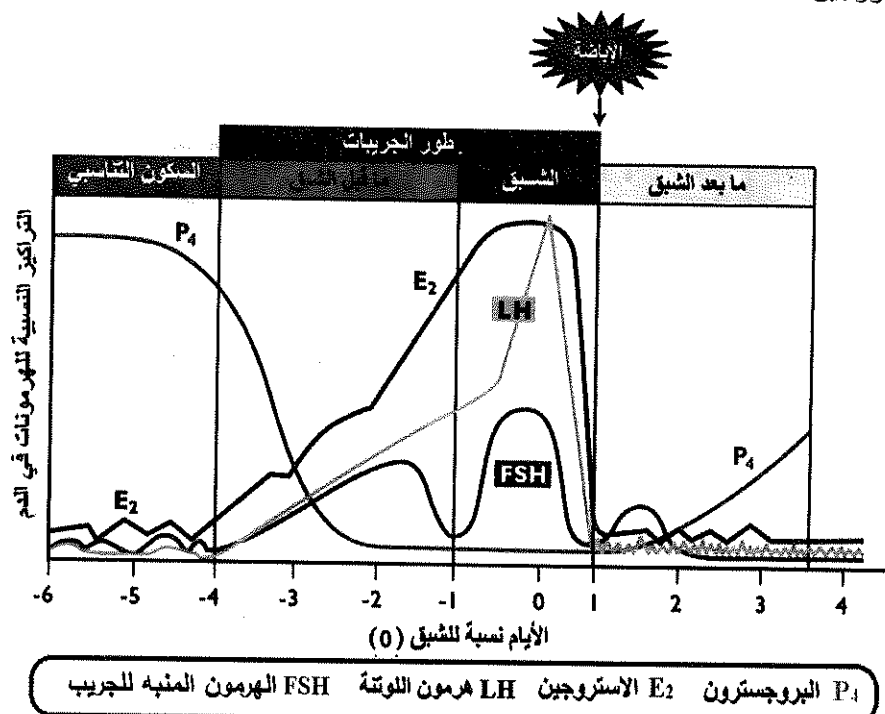
- 2. الطور الجريبي :The follicular phase

يتتألف من أربعة أحداث رئيسية: ارتفاع مستوى موجة الغدد التناسلية، نمو الجريبات المبيضية والاستعداد للإباضة، وتطور الرغبة الجنسية sexual receptivity (libido) لدى الأنثى، وحدوث الإباضة. ويتحكم في أحداث هذا الطور كل من الوطاء من خلال إفرازه لـ GnRH، والنخامية الغدية بافرازها موجهة الغدد التناسلية (LH و FSH)،

والمبيض الذي يفرز بدوره كل من الإستروجين والبروجستيرون (الشكل 5-8). وتوضح هذه الأحداث وسلسلتها في الآتي.

أ- مرحلة الاستعداد أو ما قبل الشبق **Proestrus stage**

ويتم خلال هذه المرحلة تدهور الجسم الأصفر (أن كان موجوداً؛ ما يؤدي إلى انخفاض مستوى هرمون البروجستيرون وبالتالي انخفاض تأثيره السلبي في الوطاء، ما يقود إلى إفراز كميات كبيرة من الهرمون المحرر (GnRH) للهرمونات الموجهة للمبيض. ينتقل الـ LH والـ FSH مع الدم إلى المبيض (الشكل 5-7) وهناك يؤثران في الغاريب المبوضي. إذ يرتبط هرمون الـ LH بمستقبلاته على سطح خلايا القراب الغاريب التي تستجيب له بإفراز هرمون البروجستيرون الذي بدوره يتحول إلى هرمون التستوستيرون، وينتقل إلى الخلايا الجريبية التي تستجيب لهرمون الـ FSH فتحول هرمون التستوستيرون إلى الإستروجين.

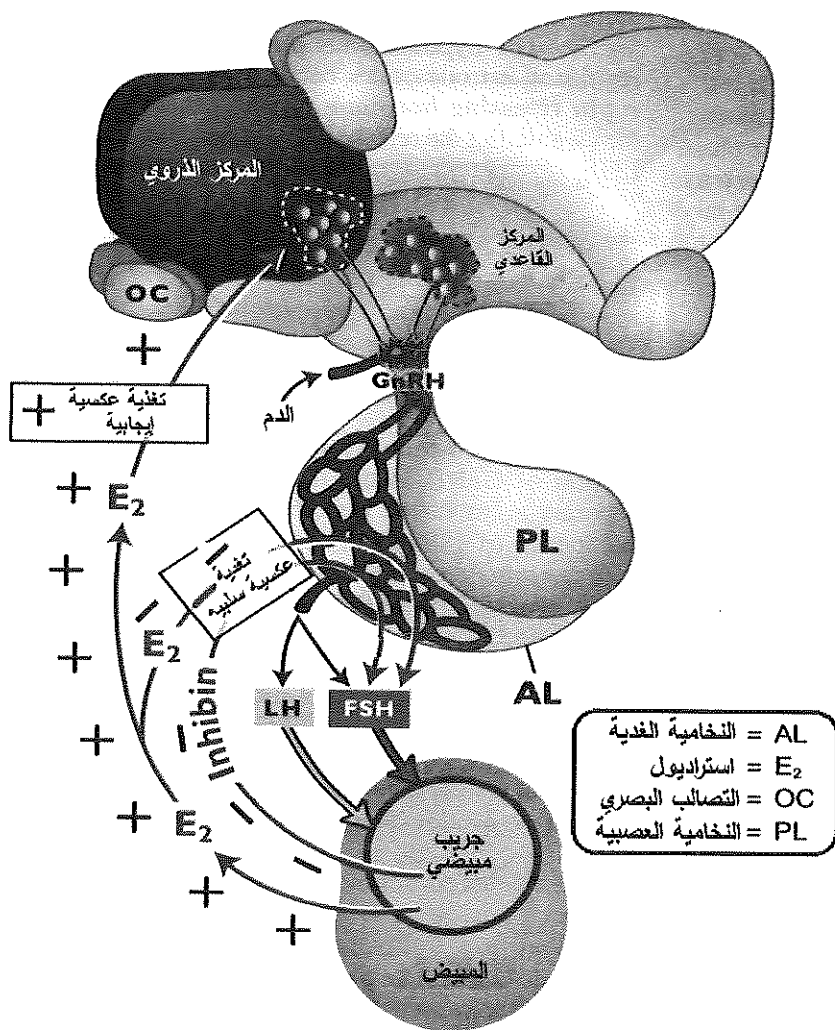


الشكل 5-7. التغيرات الهرمونية خلال طور الجريبات المبوضية في الدورة التناسلية في الحيوانات الزراعية. (عن P.L.Senger, 2003).

كما أن هرمون LH ينشط الأنسامات الخلوية للخلايا الجريبية فيزداد عددها؛ وبالتالي تزداد قدرتها على إفراز كميات أكبر من الإستروجين، ينتقل هذا الإستروجين بوساطة الدم إلى منطقة محور النخامية- الوطاء، وهناك يؤثر بصورة إيجابية مسبباً إفراز كميات أكبر من هرمون LH . وهكذا يتولد نوع من التغذية الإيجابية المرحلية بين هرمون LH ، والإستروجين(الشكل 5-8). كما أن هرمون الإستروجين ينتقل عبر الأوعية الدموية التي تربط المبيض بالقناة التناسلية؛ فيؤثر في بطانة قناة المبيض التي تنمو خلاياها المهدبة، والإفرازية، فتبدأ نشاطها. كذلك يؤثر في الطبقة المخاطية لجدار الرحم فيزداد إفرازها المخاطي وتزداد سماكة بطانة المهبل نتيجة لزيادة اتساع أقطار الأوعية الدموية وتدفق أكبر للدم، وتوزعها، كما أن الفرج يتورم من الخارج. ولهذا تصبح القناة التناسلية على أهبة الاستعداد لمرحلة الشبق. كما تبدي الأنثى في نهاية هذه المرحلة بعض الاهتمام نحو الذكر. يستمر هذا الطور (2-3 أيام).

ب- مرحلة الشبق :Heat or estrus stage

تزداد الرغبة الجنسية عند الأنثى للذكر خلال هذا المرحلة نتيجة لترانيم كميات كبيرة من هرمون الإستروجين(الشكل 5-7)، وينضخم كل من قرنى الرحم والرحم، ويزداد انتشار الأوعية الدموية في جدر القناة التناسلية، كما يحصل إفراز ملحوظ لسائل رائق مخاطي خارج الجهاز التناسلي (عند البقرة)، ويتم نمو جريب مبيضي واحد (البقرة، الفرس) أو أكثر (النعجة، الماعز، الخنزير) ويزداد قطره بشكل ملحوظ. ونتيجة لتوفر كميات كبيرة من الإستروجين، يزداد تدفق الدم الواصل إلى القناة التناسلية، ويزداد نمو غدد الرحم، وعدد الأجسام المضادة، وتتحفظ الناقلة الكهربائية في أنسجة القناة التناسلية، كما تستجيب النخامية الخدية لذلك بإفراز كميات كبيرة من LH ، ويصل إلى LH FSH إلى ذروتهما قبل الإباضة وعلى الأغلب بعد مرور 12 ساعة من بداية فترة الشبق (الشكل 5-7). ونظهر، وبشكل واضح خلال هذه الفترة علامات الهياج الجنسي عند الأنثى مثل: قفزها على غيرها من الحيوانات، كما تسمح لحيوانات أخرى بالركوب عليها واستكانتها لها، وخوار عال بين الحين والآخر، وأانخفاض الإنتاج من الحليب عند الأمهات، وتكون الأنثى الشقيقة أيضاً عصبية المزاج وكثيرة الحركة وقليلة الشهية؛ بالإضافة إلى انتفاخ الفتحة التناسلية وتوردها وخروج



الشكل 5-8. العلاقة بين الوطاء، والنخامية الغدية، والمبيض خلال الطور الجريبي في الحيوانات الزراعية.
عن (2003, P.L.Senger)

السائل المخاطي الشفاف منها. غالباً ما ينتهي هذا الطور بالإباضة عند بعض الحيوانات، مثل: الغنم أو خلاه كما في حالة الفرس والخنزير أو بعد عدة ساعات من نهايته كما هو

الحال عند البقرة أو بعد نهايته مباشرة كما هو الحال عند الماعز (أنظر الجدول 5-1). ويظهر أن الجريب أو الجريبات الناضجة، والمرشحة للإباضة تفرز مادة غير ستيروئيدية تمنع إفراز كميات أخرى من الـ FSH من النخامية الغذية؛ وبالتالي توقف نمو جريبات أخرى، هذه المادة غير الستيروئيدية تسمى Inhibin أو Folliculostatin (الشكل 5-8). وتبدأ الجريبات المتوقفة عن النمو بالتدحر، والترقق؛ أي ينغلق تجويفها وغالباً ما تتلاشى. يختلف طول هذا الطور باختلاف الأنواع الحيوانية (أنظر الجدول 5-1).

ت- مرحلة ما بعد الشبق :Meta estrus stage

يتوقف خلال هذا الطور الشبق عن الأنثى، وتحدث الإباضة عند البقر، والماعز كما يحدث نزف دموي خلاه ويمكن ملاحظة دم متراكم تحت ذيل البقر بعد مرور أربعة أيام من نهاية الشبق. وهي مرحلة انتقالية من حالة سيادة الإستروجين إلى سيادة البروجستيرون، حيث تتعرض الخلايا الحبيبية، وخلايا القراب الغائر إلى التغيير في وظيفتها وشكلها، وتكتسب صفة اللوتة luteinization مشكلة غدة صماء إفرازية في المبيض تسمى الجسم الأصفر Corpus Luteum(CL) في مكان الجريب المبيضي الناضج المنفجر، وتبدأ الأعضاء التناسلية بالعودة تدريجياً إلى حالتها الأساسية من السكون وتصبح تحت تأثير هرمون البروجستيرون الذي يزداد إفرازه من الجسم الأصفر ويتوقف الرحم عن أنقباضاته العضلية ويستعد لاستقبال البيضة الملقة حيث يلاحظ ارتفاع نشاط غده الإفرازية ونمو جدره كما ترفض الأنثى استقبال الذكر في نهاية هذا المرحلة.

ث- مرحلة الراحة :Diestrus stage

وهو طور الهدوء الجنسي والأطول في الدورة التناسلية، إذ تتوقف الأنثى عن خوارها، وتصبح حركتها هادئة، وطبيعية وتزداد سماكة ظهارية الرحم، وحجم الغدد الرحمية ويزداد نمو عضلات جدار الرحم، وتتجه كل التفاعلات إلى تأمين البيئة المناسبة للجنين. تكون كمية البروجستيرون المفرزة من الجسم الأصفر واضحة منذ اليومين الرابع والخامس (الشكل 5-5)، ويتدحر في حال عدم حدوث حمل في الأيام 15، 16، 17 عند البقرة، والخنزيرة، والنعجة على التوالي، وفي حال حدوث الحمل، يستمر الجسم الأصفر طول فترة الحمل، وفي حالة اللاحمل يتجدد

ظهور الطور الأول - ما قبل الشبق - خلال مرحلة تدهور الجسم الأصفر مشيراً إلى بدء دورة شبق جديدة.

ج- السكون الجنسي :Sexual anestrus

وهي فترة هدوء جنسي طويلة تمتد بين دورتي شبق متتاليين عند الحيوانات التي تتميز بظهور دورة تناسلية فصلية واحدة (الكلبة)، أما بالنسبة إلى الحيوانات فصلية التناслед ومتعددة الإباضة أو الشبق (الغنم، والمعز، والأفراس) فيحدث عندها في نهاية الفصل التناسلي، لكن لا تثبت الأعضاء التناسلية أن تجدد نشاطها في الموسم التناسلي التالي وتُنظم دورات الشبق من جديد، أما في الحيوانات الزراعية الأخرى متعددة الشبق التي يظهر نشاطها التناسلي طول العام، مثل البقرة، فإن السكون التناسلي لا يظهر إلا في حالة الحمل، وخلال الرضاعة أو الحلاوة، أو لأسباب غذائية، أو صحية، أو بيئية إجهادية. ويجب أن نفرق بين السكون التناسلي الطبيعي *true anestrus* إلى عدم وجود مستويات كافية من الإثارات الهرمونية، وبين السكون التناسلي الظاهري *apparent anestrus* الناتج عن الفشل في كشف الشبق، أو الفشل في معرفة أن البقرة حامل. وفي هذه الحالة يجب تحسين مستوى التغذية، بإبعاد المولود من أمام أمه، أو تحديد الأسباب المرضية.

1-2- دورة الشبق عند البقرة :Estrus cycle of the cow

يختلف موعد ظهور أول دورة شبق عند البكاكير باختلاف العروق ومعدلات نموها، تتأخر بشكل عام عروق اللحم لإظهار أول دورة شبق مقارنة مع عروق اللبن أو تظهر العروق الهجينة اللحمية أول دورة شبق قبل أن تظهرها بكاكير العروق الأصلية التي نشأت عنها. ونستطيع القول أن بكاكير العروق اللبنية تصل لسن البلوغ، وهي بعمر 10 – 12 شهراً إذا كان مستوى التغذية جيداً، أما عروق اللحم، فتصل سن البلوغ عند هذا المستوى الجيد من التغذية وهي بعمر 11–16 شهراً ويوضح الشكل 5-9 التغيرات المورفولوجية والهرمونية التي تظهر عند البقر خلال دورة الشبق. وأن ما ينطبق على الإناث، ينطبق على ذكور عروق اللحم واللبن من حيث موعد وصولها لسن البلوغ. (الجدول 2-5).

يصنف البعض البقر ضمن الحيوانات التي يمكن أن تنتزاع طول العام، لأنها تمر بدورات شبق على مدار العام إذا لم يحدث حمل؛ لكن Continuous Estrus

توجد نزعة عندها لتناوله في الربيع الذي قد يعزى إلى تداخل العوامل البيئية (التغذية، الإضاءة، الحرارة، الرطوبة،...) التي بدورها تؤثر في نضج الجسم ونموه، وأيضاً في معدل الإخصاب الذي يكون عادة عالياً في بداية الصيف.

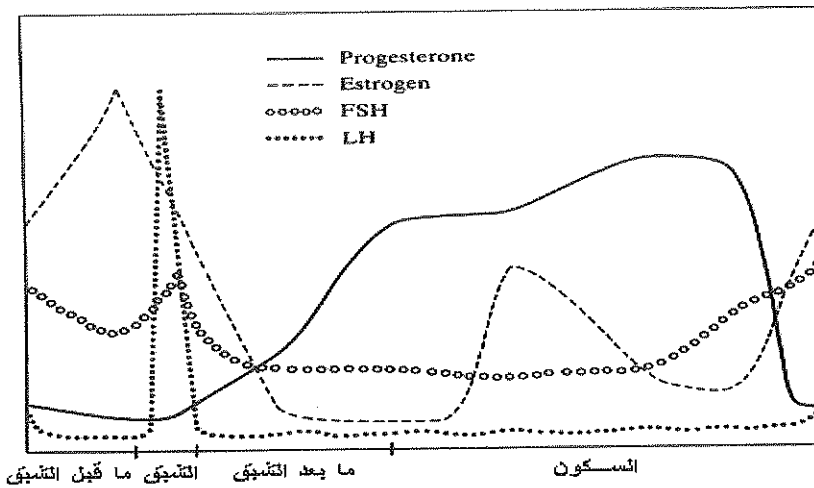
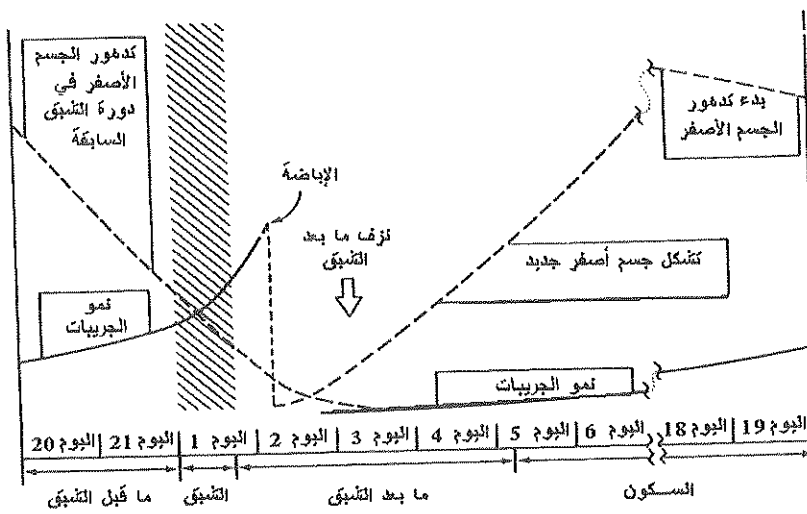
يبلغ طول دورة الشيق في البكاكير نحو 20 ± 2.3 يوماً ويكون أطول عند البقر الكبيرة (3.7 ± 21) يوماً، وتحت الإباضة بعد نهاية الشيق بنحو 10-14 ساعة و تستطيع البيضة أن تبقى على قيد الحياة وهي نشطة لمدة 6-10 ساعات كما أن النطاف تبقى حية ونشطة ضمن القناة التناسلية للأنثى لمدة 24-48 ساعة.

وإذا ما أخذ بالاعتبار الوقت اللازم الذي يجب أن تقضيه النطاف ضمن القناة التناسلية الأنثوية من أجل إنهاء إجراءات الاستعداد Capacitation ونضجها الأخير أدركنا تماماً أن أفضل وقت للتلقيح البقر الشيق هو النصف الثاني من طور الشيق (الشكل 5-10). وهذا بالطبع ينطبق تماماً مع القاعدة العامة بأن تلقيح البقر الصارفة صباحاً عند المساء وتلقيح البقر الصارفة مساءً عند الصباح. وتشير النتائج الدراسية إلى أن الملقح (حالة التلقيح الاصطناعي) يستطيع أن يحرض عملية الإباضة لتكون 4 ساعات أبكر، ويزيد معدل الإخصاب بمقدار 6% إذا قام بعملية تمسيد حقيقة لبظر البقرة بعد التلقيح.

الجدول 5-2: موعد البلوغ الجنسي وأنماط النطاف والخصائص التناسلية في بعض عروق البقر.

ثيران عروق اللحم				البيان
Shiran عروق اللين الهولشتاين	شاروليه	الهرفورد	أنفس	
31	33	34	34	بدء بروز القضيب (أسبوعياً)
35	37	38	38	انفصال القضيب من الغمد (أسبوعياً)
37	38	41	41	أول عملية جمع للسائل المنوي
39	41	45	45	• البلوغ الجنسي (أسبوعياً)
1	-	13	13	الوقت المنقضي لأول نطفة (دقائق)
725	773	646	726	وزن الخصية (غ)
705	809	508	609	الإنتاج اليومي من النطاف (ليترات)

* يعرف البلوغ عندما تحوي القذفة 50 مليون نطفة وتكون 10% منها ذات حركة تقدمية.



الشكل 5-6. التغيرات المورفولوجية (في الأعلى) والهرمونية (في الأسفل)

خلال دورة التبليق في البقر. (عن E.S.E Hafez, 1980).

متى تلقيح الأبقار

ما قبل الشيق	الشيق	تحرر البوياضة	طول حياة البوياضة
6-10 hours	18 hours.	10-14 hours	6-10 hours
	نهاية الشيق	*تحرر البوياضة	
			
ممكن تلقيح مبكر جداً	أفضل وقت للتلقيح	ممكن التلقيح	تلقيح متأخر جداً

الشكل 5-10. أفضل وقت لتلقيح البقر. (عن H.A. Herman, 1987).

2-2- دوره الشيق في القنم والمعز Estrus Cycle of Sheep and Goats

تصنف كل من الغنم والمعز بأنها فصيلية التناслед seasonal breeds حيث تُظهر عدة دورات شيق خلال الفصل التناصلي المحدد (الخريف) ويشد عن هذا الأمر قطاعان كلا النوعين الذي تعيش في المناطق الاستوائية equatorial regions التي تظهر أنانها دورات شيق طول العام، وتستطيع الغنم والمعز التي تعيش في المناطق القطبية أو المعتدلة أن تتكيف لنظير نشاطاً تناصلياً طول العام عند نقلها إلى المناطق الاستوائية؛ ولهذا فإن الفترة الضوئية التي تتعرض لها هذه الحيوانات هي التي تحدد طول الشيق ووقته. ففي المناطق المعتدلة، مثل سوريا، فإن كلاً من أناث المعز وذكورها تظهر نشاطاً تناصلياً خلال فترة محددة من العام وهي الفترة التي يقصر فيها طول النهار (فصل الخريف)، كما أن النعاج تظهر السلوك نفسه، فتظهر شيئاً "متكرراً" (في حال عدم حدوث الحمل) خلال فصل الخريف، أما الكباش فلها القدرة على إعطاء سائل منوي مخصب طول العام ولكن مواصفاته تتأثر بدرجة حرارة البيئة، وطول فترة الإضاءة. وقد وجد على أن أفضل مواصفات للسائل المنوي للكباش يكون خلال فصل الخريف. وقد أشارت بعض الدراسات إلى أن جز الصوف وتأمين الظل خلال

فصل الصيف أو تكييف مأوى للكباش خلال فصل الصيف يساعد كثيراً على الحصول على سائل منوي بمواصفات جيدة.

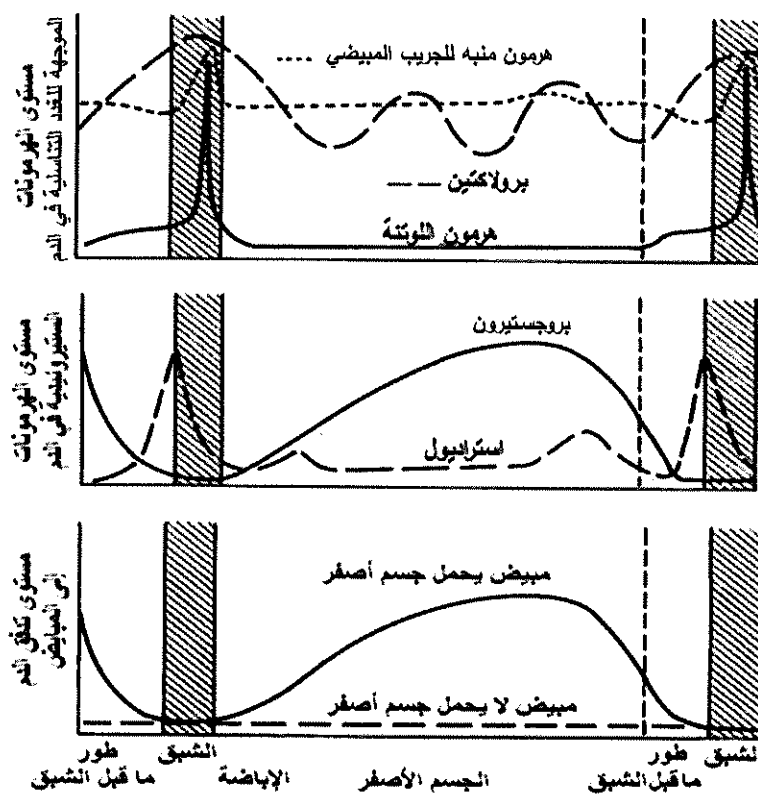
يبلغ طول دورة الشبق في الغنم نحو 14-19 يوماً بمتوسط قدره 17 يوماً، أما الماعز فتكون دورة الشبق عندها أطول قليلاً (18-23 يوماً) وبمتوسط قدره 21 يوماً، وفترة الشبق تكون تقريباً 30 ساعة عند الغنم و35 ساعة عند الماعز، وهي عند العروق الصوفية أطول منها عند العروق اللحمية وعند الأناث الصغيرة أقصر منها عند الحيوانات الكبيرة بالعمر. وتنتمي قطعان الغنم التي تحوي ذكوراً طول العام بفترات شبق أقصر منه عند القطعان الذي تتواجد فيها الذكور بصورة متقطعة أو وفترة. تحدث الإباضة بمعدل 3-1 بويضات في الغنم، و1-4 بويضات في الماعز ويبتهر عادة قرب نهاية فترة الشبق عند الغنم، وبعد نهاية الشبق بقليل عند الماعز. وبالطبع تؤدي الظروف البيئية والوراثية دوراً كبيراً جداً في تحديد معدل الإباضة ووقتها.

ما زال التلقيح الطبيعي هو السائد عند الغنم والماعز في العالم، علمًا أن استخدام السائل المنوي الطازج في التلقيح الصناعي لأعداد كثيرة من قطعان الغنم قد نجح وبشكل كبير، ولكن ما زالت نتائج استخدام التلقيح الصناعي باستخدام السائل المنوي المجمد غير مرضية، ويفضل تلقيح الأناث في منتصف فترة الشبق ولو أن بعضهم يميل لإجراء التلقيح عند الغنم بعد 11 ساعة من بدء الشبق. ويوضح الشكل 5-11 المستوى الهرموني في الدم عند الغنم خلال دورة الشبق.

3-2 دورة الشبق في الفرس: Estrus cycle of mare

تحتاج ذكور الخيول عن أناثها (الأفراس) بأنها تظهر نشاطات تناسلية، ورغبات جنسية طول العام، ولكن جودة السائل المنوي والقدرة الإخصابية تتأثر بالفصل التناسلي حيث تكون أفضل ما يمكن خلال الربيع، أما الأفراس فلا تظهر رغبات جنسية، ودورات شبق إلا في الفصل التناسلي الذي يطول فيه النهار (فصل الربيع، وأوائل الصيف) في المناطق المعتدلة. يصل الحصان إلى النضج الجنسي وهو بعمر سنتين علمًا أنه يمكن أن ينبع سائلاً منوياً، وهو بعمر سنة. ويفضل عدم وضعه ضمن برنامج التلقيح حتى يصل لعمر 3-4 سنوات، أما الأفراس فتصل إلى البلوغ، وهي بعمر 15-18 شهراً، والنضج الجنسي يتاثر

عادة، مثل الغنم بتاريخ الميلاد فإذا حدثت الولادة في الربيع فيكون النضج الجنسي في ربيع السنة الثالثة أو صيفها أي بعد مرور (25-28) شهراً على تاريخ الولادة.



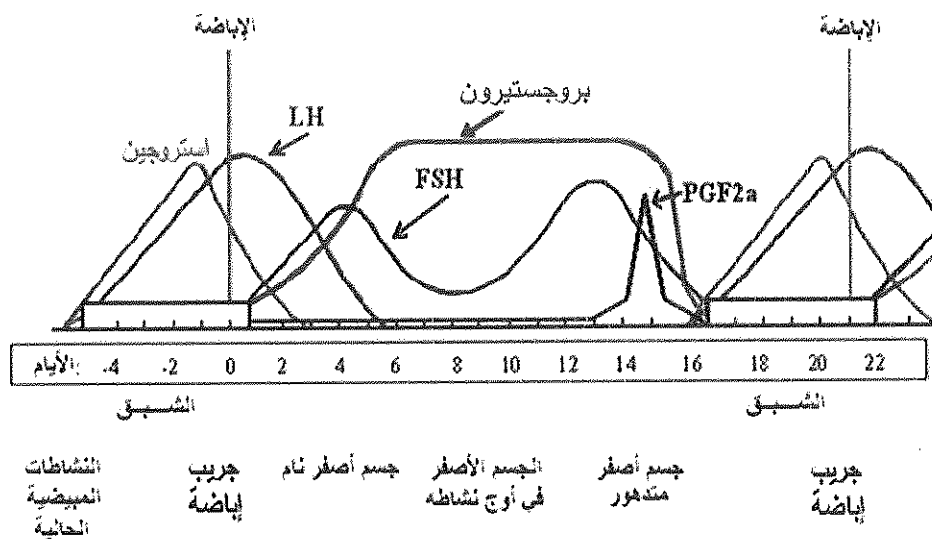
الشكل 5-11. المستوى الهرموني في دم القرم خلال دورة الشيق.

.(E.S.E. Hafez)

يتراوح طول دورة الشيق عند الفرس نحو 10-29 يوماً إلا أن معظم الملاحظات تشير إلى الأرقام الوسطية المقدرة بنحو 21-22 يوماً وطول فترة الشيق ما بين 2-11 يوماً، ووسطياً 5 أيام (الشكل 5-12)، ويكون طول فترة الشيق في الحيوانات الصغيرة أقصر منه في الكبيرة السن. ومن الأسباب التي تجعل طول فترة الشيق كبيراً عند الأفراس هو أن الجرييات المبيضية الناضجة يجب أن تهاجر إلى مكان الإباضة الثابت على سطح المبيض

عند الفرس، كما أن الجريبات النامية تستغرق وقتاً أطول لكي تتضخم بسبب قلة حساسيتها لهرمون LH مقارنة مع الجريبات الناضجة عند البقر والغنم، كما أن مستوى هرمون LH أقل من LH وهذا ما يؤخر بدورة حدوث الإباضة.

يحدث عند الفرس أكثر من إباضة. تكون الإباضة الأولى القابلة للإخصاب عادة مرفقة بشقيق، غالباً ما تظهر خلال الأيام 3 و 4 أو 5 من الشقيق أو قبل نهاية الشقيق بـ 24 - 28 ساعة، ولهذا فإن أفضل وقت للتلقيح هو خلال الشقيق، غالباً ما تلقيح الأفراس كل 48 ساعة ابتداءً من اليوم الثاني للشقيق. ويقل احتمال الإخصاب في اليوم الأخير للشقيق وعادة يظهر الشقيق عند الأفراس بعد مرور البيضة بالأنقسام الاختزالي الأول. أما الإباضات الأخرى التي قد تحدث خلال طور الجسم الأصفر فتكون غير مرفقة بشقيق، ولم يعرف ما إذا كانت البيوضات المحررة خلال هذه الفترة قابلة للإخصاب أم لا. أن مشاهد التوائم عند الفرس تكون قليلة مثل البقر ولا تشكل أكثر من 0.3% وغالباً ما يموت أحد التوأمين. ويوضح الشكل 5-8 التغيرات الهرمونية المرفقة بالإباضة في الفرس.



الشكل 5-12. التغيرات الهرمونية التي تحدث خلال الدورة التناسلية في الفرس.
عن O.J Gither (1992).

3- الفترة الضوئية والتناسل الفصلي

أن الزيادة أو النقصان بالفترة الضوئية ترافقه تغيرات في النشاطات التناسلية عند بعض الأنواع الحيوانية، فمثلاً، لوحظ أن الغنم، والمعز تستجيب لفترة الضوء القصيرة (نقصان طول النهار - الخريف) فتتأثر نشاطاتها التناسلية التي كانت سائدة طول أيام السنة ذات النهار الطويل (الشتاء - الربيع وأغلب الصيف) أما الخيول فهي على العكس تظهر نشاطاتها التناسلية ورغباتها الجنسية عندما يطول النهار (الربيع). وقد أشارت نتائج الدراسات إلى أنه خلال الفصل التناسلي (الخريف) عند الغنم والمعز و (الربيع) عند الخيول يرتفع مستوى هرمون الإباضة LH في الدم وعزى سبب تدهور مستوى LH خلال فترة السكون أو عدم النشاط إلى وجود عامل مبيضي ذي تأثير مؤقت في منطقة معينة من الدماغ يتحكم بإفراز الهرمون المحرر لهرمون الإباضة LHRH . هذا العامل المبيضي عرف ليكون الإستروجين.

وكما أشير سابقاً (الفصل الأول) أن المركز الذري لإفراز GnRH surge (center) ومن خلال ما يتضمنه من نواة الوطاء ما قبل البصرية preoptic nucleus، ونواة الوطاء فوق التصالب suprachiasmatic nucleus الموجودتين في منطقة ما قبل البصرية preoptic area، يكون مسؤولاً عن إفراز هرمون الإباضة LH الذي يتحكم بذروة كل من هرمون اللوتنة luteinizing hormone (LH)، والهرمون المنبه للجرييات المبيضية follicle - stimulating hormone (FSH) ومن خلال نواتي البطين الأنسي ventral medial center ونواتي الواقعية arcuate nucleus في منطقة وطاء البطين الأنسي ventral medial nucleus يكون مسؤولاً عن إفراز هرمون الإباضة GnRH المسؤول عن تحريك LH والـ FSH بمستواهما القليل القاعدي Tonic أو Basic Level، وهو المستوى العادي الموجود في دم الذكر والأنثى. ووجد أن أنوية هذه المناطق تخضع في نشاطها لهرمون الإستروجين الذي له تأثير سلبي على أنوية منطقة البطين المتوسط في حين أنه يمتلك تأثيراً إيجابياً في أنوية المنطقة ما قبل البصرية، وهذا ما يمكن توضيحه في الشكل 13-5.

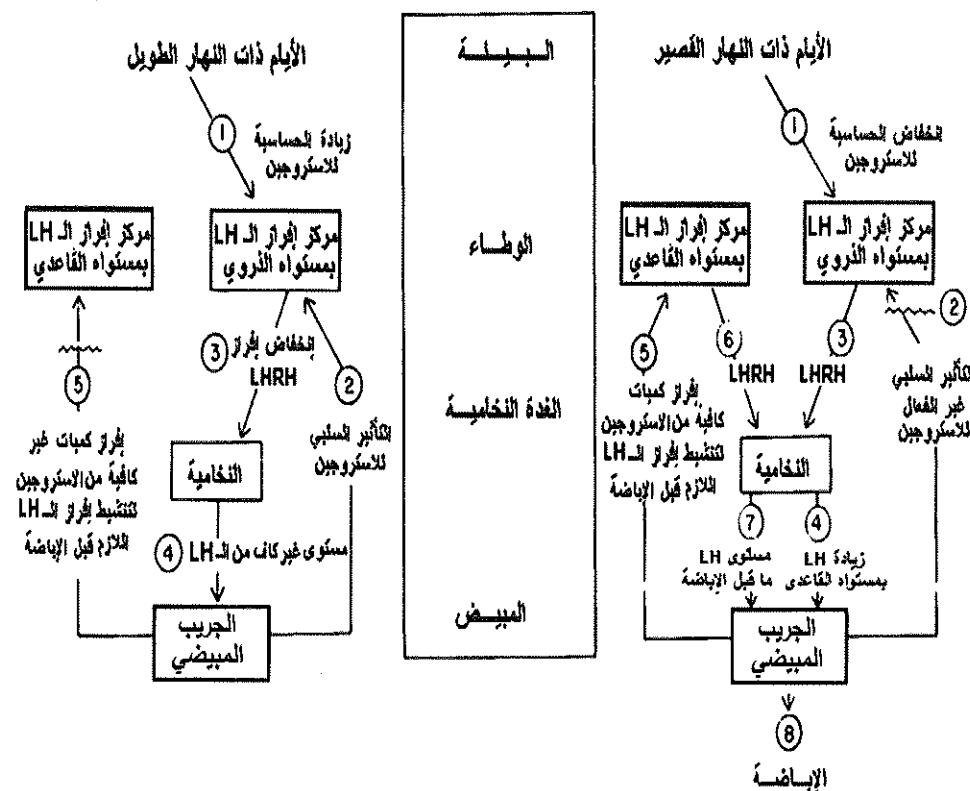
ولكن السؤال الذي طرح لاحقاً بما أن الغنم والخيول تستجيب لفترات مختلفة من الإضاءة، وأن الغدة الصنوبرية pineal gland، كغدة صماء هي المسؤولة الأولى عن

الاستجابة الضوئية؛ فما دورها في النشاطات التناسلية؟. فقد وجد أن الغدة الصنوبيرية ومن خلال إفرازها اليومي لهرمون الميلاتونين melatonin تتوسط الاستجابة التناسلية للأغام عندما يقصر طول النهار.

فقد وجد أن هناك تأثيراً سلبياً للإستروجين على منطقة الوطاء وبالتالي على مستوى هرمون LH (الشكل 5-14). ويقال هذا التأثير السلبي أو ينعدم عندما تمر الغنم من النهار الطويل إلى النهار القصير (الصيف إلى الخريف)؛ ولهذا فإن الغنم تظهر نشاطات تناسلية ويحدث عندها إباضة. أن استثناف هذا النشاط يتوسطه هرمون LH melatonin المفرز من الغدة الصنوبيرية، إذ أن هذا الهرمون الصنوبيري يمنع التأثير السلبي للإستروجين وذلك بتقليل حساسية منطقة الدماغ للإستروجين. أما عند الانتقال من الفصل التناسلي ذي النهار القصير إلى فصل السكون ذي النهار الطويل فإن كمية LH melatonin المفرزة تكون قليلة وغير كافية لتقليل حساسية المناطق المخصصة من الدماغ إلى الإستروجين ولهذا لا تظهر نشاطات تناسلية خلال الأيام ذات النهار الطويل.

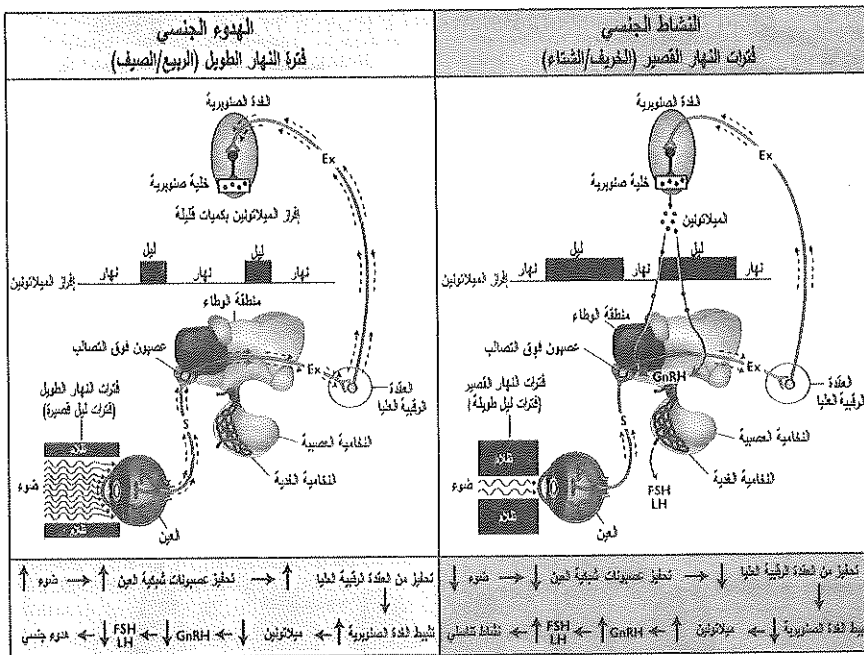
الفصل غير التناصلي

الفصل التناصلي



الشكل 5-13. تأثير الإضاعة في النشاط التناصلي في الغنم.

عن (1980)، E.S.E. Hafez



الشكل 5-14: دور الغدة الصنوبيرية في التوسيط في النشاط التناسلي في القنم والمعز

.(2003 P.L. Senger &)

4- الإباضة (Ovulation): وهي عملية معقدة تتطلب تهدم الأنفجار جدر الجريب المبيضي المرشح للأنفجار وخروج البيضة الناضجة مرفقة بجزء من الجسم الركامي. وقد تحدثت عدة نظريات عن آلية عملية الإباضة؛ وكنتيجة يمكن استخلاصها، أنه لا يوجد عامل واحد يسبب الإباضة، بل تتصافر آثار عوامل هرمونية، وعصبية، وعضلية، وأنزيمية، ودموية لتسهم معاً بعملية الأنفجار. ونتحدث فيما يلي عن الأحداث الخلوية التي تسبق الإباضة، ونشير إلى أهمية الدور الهرمونات وتغيراتها النسبية التي تسهم في الإباضة.

4-1-الأحداث الخلوية التي تسبق الإباضة :Preovulation-cellular events

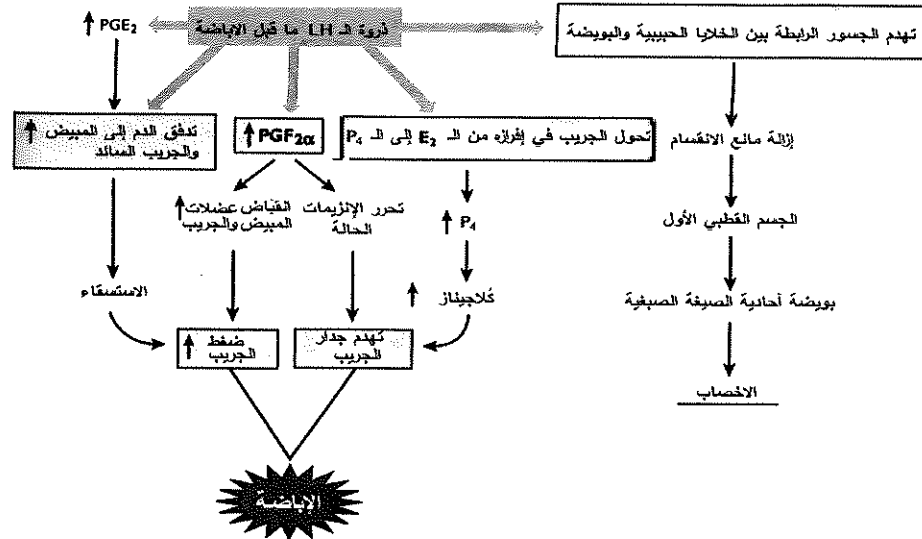
- بطراً على الجريب المبipiسي الناضج المعد للأنفجار عدة أحداث خلوية وتغيرات مورفولوجية مهمة تسبق عملية الإباضة ويمكن تلخيصها في الآتي:
- تتفقد الخلايا الحبيبية granulosa cells خاصية الارتباط بين بعضها كلما تقدم الجريب بنضجه، ولوحظ أن السبب يعود لتهدم الجسور المعلقة cap-junction التي تربط الخلايا بعضها ببعض.
 - تبدأ البيضة بالتحرر من أغلب خلايا الجسم الركامي المستندة إليه، وتصبح حرة ضمن تجويف الجريب المبipiسي، كما تستأنف البيضة أقسامها الاختزالي الأول بعد أن توقفت عنه في مرحلة راحة البيضة (dictate stage) خلال المرحلة الجنينية، وذلك بعد نحو 3 ساعات من وصول الهرمونات الموجهة للغدد التناسلية gonadotropins إلى ذروتها.
 - تكتسب الخلايا الحبيبية بعض الصفات الخاصة باللوتنة، مثل: الزيادة في عدد النقاط أو الحبيبات الدهنية في السيتوبلازم.
 - يتهدم الغشاء القاعدي وتنتشر الأوعية الدموية ضمن الخلايا الحبيبية وفق ظاهرة تكون الأوعية الدموية angiogenesis وذلك تمهيداً لتحول الخلايا الحبيبية إلى خلايا الجسم الأصفر الذي سيتشكل في مكان حدوث الإباضة .
 - يظهر بروز وعائى على سطح قمة الجريب المبipiسي الناضجة تحتها وذلك في الجهة المقابلة للجسم الركامي (ما عدا الفرس) كنقطة علامة لمكان حدوث الأنفجار.
 - تتفكك الروابط بين خلايا القراب والخلايا المحيطة بها نتيجة لفعل الأنزيمات الحالة للبروتين proteolysis، كما يزداد قطر الجريب المرشحة للأنفجار وتصبح جدره أكثر توترة، ومرنة؛ وبالتالي يصبح تأثير الضغط الداخلي ضمن الجريب أكثر فاعلية في الجدران الداخلية.

4-2- التغيرات النسبية للهرمونات المرافقة خلال عملية الإباضة:

تحدث تغيرات كبيرة في العلاقة النسبية بين الهرمونات المسهمة في عملية الإباضة قبل الإباضة (الشكل 5-15). وعُد وصول هرمون LH إلى ذروته الخطوة الأولى في تشفيط سلسة من الأحداث الكيماوية الحيوية التي تقود للإباضة. فمع ازدياد مستوى LH

قبل الإباضة لوحظ ازدياد تدفق الدم على المستوى النسيجي، وفي منطقة الجريب المرشح للإباضة، وأنخفاض بكمية الإستروجين (E_2)، وطليعته التستوستيرون في السائل الجريبي، وتزايد في كمية البروجستيرون من خلايا القراب الغائر بعد مرور نحو 16 ساعة على إفراز LH .

يستجيب الجريب المرشح للأنفجار لهذا المستوى العالي من LH ؛ وذلك بإفراز مواد غير ستيرويدية تدعى البروستاغلاغلأندينات Prostaglandins، وبخاصة النوع PGF_2 ، والنوع PGE_2 ، فقد وجد على أنه نتيجة لارتباط LH لمستقبلاته على سطح خلايا القراب الغائر والخلايا الحبيبية فإنه يتم تكون كميات كبيرة من الأدينوسين وحيد الفوسفات الحلقى حمض الأراكيدونيك acid arachidonic إلى البروستاغلاغلأندينات وذلك عن طريق تنشيطه للأنزيم cyclooxygenase الذي يتوسط عملية تحول الأراكيدونيت إلى بروستاغلاغلأندينات. كما وجد أيضاً أن LH PGE_2 يصنع عند كل من الخلايا الحبيبية، والقراب الغائر، بينما LH PGF_2 يصنع فقط من خلايا الطوق الداخلي. وأشارت نتائج الدراسات أن عملية تكون البروستاغلاغلأندينات تظهر بعد 8 ساعات من قمة إفراز LH عند الغنم، وبعد 16 ساعة من هذه الذروة (موعد إفراز البروجستيرون) لوحظ انخفاض بكمية LH استمرت على نفسها، وقد نسب هذا التغير إلى تأثير هرمون البروجستيرون الذي عمل على زيادة تحول LH إلى PGH_2 ومنع تحوله إلى LH PGE_2 مما زاد من العلاقة النسبية بين LH PGF-2a والـ PGE2 (الشكل 15-5).



الشكل 5-15. الأحداث المبياضية التي تسببها ذروة الـ LH قبل الإيابضة.

(2003). عن P.L. Senger

ويبين فيما يلي دور الهرمونات في عملية الإيابضة:

1- دور الـ LH:

- يزيد من تدفق الدم عبر المنطقة الوعائية للجريب المبياضي.
- ينشط عملية استئناف الأنسام الاختزالي الأول عند البيضة.
- يزيد من إفراز الـ cAMP عند كل من الخلايا القرابية والحببية.
- ينشط تحول البلازمينوجين إلى البلازمين.

2- دور البروجستيرون:

- يزيد إفراز الـ PGF_{2α}، ويُكبح تحول الـ PGH₂ فيزيّد العلاقة النسبية PGF-2_α / PGE₂.
- يزيد من إمكان توسيع جدر الجريب المبياضية وتمددّها.
- ينشط أنزيم تحل الكولاجين.

3- دور الـ PGE₂:

- ينتج من خلايا القرابية والخلايا الحببية.

- يوسع قطر الشرايين الدموية، فيزيد من تورد الدم للجريب.
 - يمكن أن يكون هناك تعاون إيجابي بينه وبين الـ cAMP، فيزيد كل منهما من إفراز الآخر.
 - ينشط عملية تهدم الروابط بين الخلايا الحبيبية.
 - ينشط تحول البلازمينوجين إلى البلازمين.
- 4- دور الـ α_2 PGF : يفرز فقط من الخلايا القرابية.
- يزيد من عمليات نقل الصلالات الناعمة المنتشرة في جدر طبقة الطوق.
 - يقلل من تورد الدم إلى الجريب لأنه يزيد من انسلاق جدر الأوعية الدموية.
 - ينشط الـ Collagenase فيزيد من عملية تحول الكولاجين.
 - يزيد من انفجار الحوصلات الخلوية الحاوية لأنزيمات الحالة.

5- تشكيل الجسم الأصفر Formation of Corpus Luteum

تعد عملية تشكيل الجسم الأصفر خطوة مستمرة من خطوات تكون الجريبات المبيضية بسبب أن خلايا الجريبات المبيضية (الحبيبية، والطوق الباطني) المتبقية في مكان الانفجار سوف تكون طليعة لخلايا الجسم الأصفر الذي سوف يتكون لاحقاً.

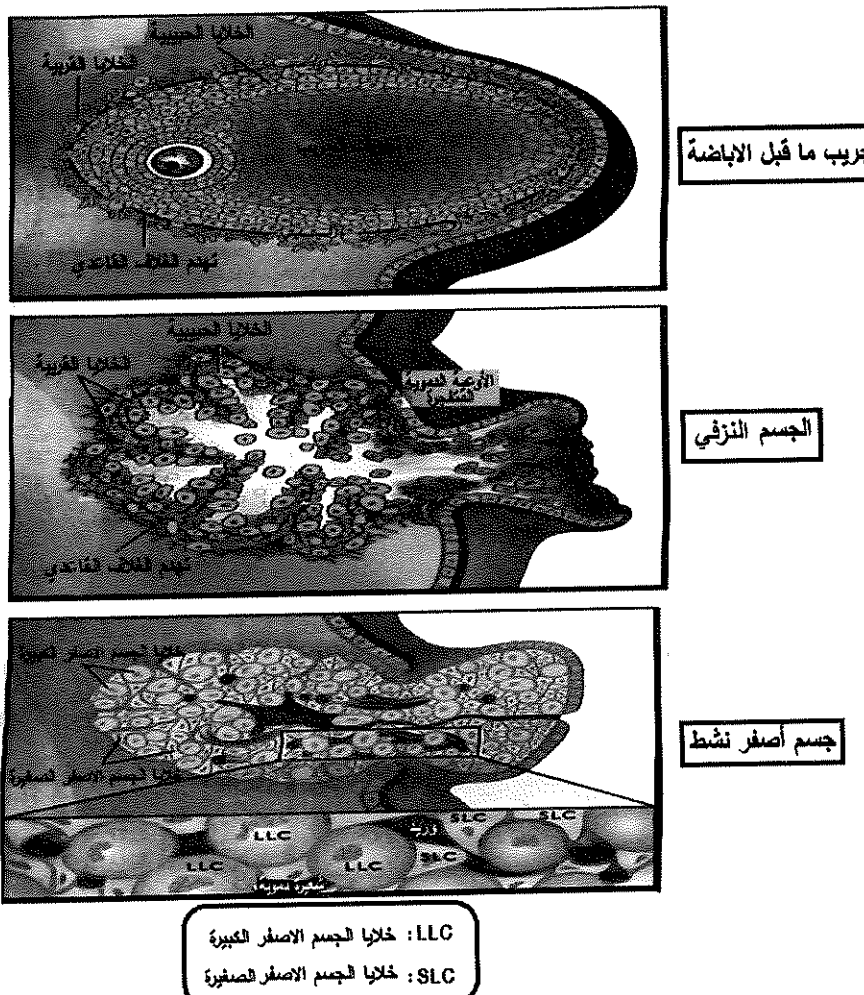
يمثل مكان الانفجار (التجويف) بعد حدوث الإباضة بالدم، واللمف مكوناً ما يسمى الجسم النزفي corpus hemorrhagic الذي لا تطول حياته أكثر من 3-2 أيام عند أغلب الحيوانات الزراعية، ويخترق منطقة الانفجار الجريبي عدد كبير من الأوعية الدموية المحملة بالمواد الغذائية، والهرمونات اللازمة لنمو كل من الخلايا الحبيبية وخلايا الطوق، وتتكاثر هذه الخلايا بسرعة حتى تملأ فراغ الجيب المتفجر ويصل حجم الجسم الناتج إلى حجم مقارب للجريب الذي نتج مكانته.

تتعرض خلايا هذا الجسم المتشكل إلى بعض التغيرات الشكلية، وتنكتسب في النهاية صفة اللوتنة، ويمثل بصبغة صفراء تدعى lutein (حالة البقرة، والفرس) ويدعى عندئذ الجسم المتشكل بالجسم الأصفر corpus luteum الذي يختصر إلى (CL). أما هذه الصبغة، فهي غير موجودة في الأجسام الصفر للخنزير والنعجة مما يعطيها اللون الأحمر اللحمي.

ومن أهم التغيرات الشكلية (الشكل 5-16) التي تتعرض لها خلايا الجسم الأصفر لاكتساب صفة اللوتة ما يلي:

- 1- النضخم الخلوي في الخلايا الحبيبية hyperplasia وفرط التنسج في خلايا القراب الغائر حيث أن هذه الأحداث من التكاثر الخلوي والزيادة العددية توجد بعد الإباضة عند الحيوانات الزراعية، ولكن قبل الإباضة عند الأسنان.
- 2- ازدياد عدد الشبكة الأندوبلازمية الناعمة ضمن كل خلية من خلايا الجسم الأصفر.
- 3- غنى هذه الخلايا الكبير في القطرات الليبية.
- 4- درجة غزو الأوعية الدموية لمنطقة تشكل الجسم الأصفر

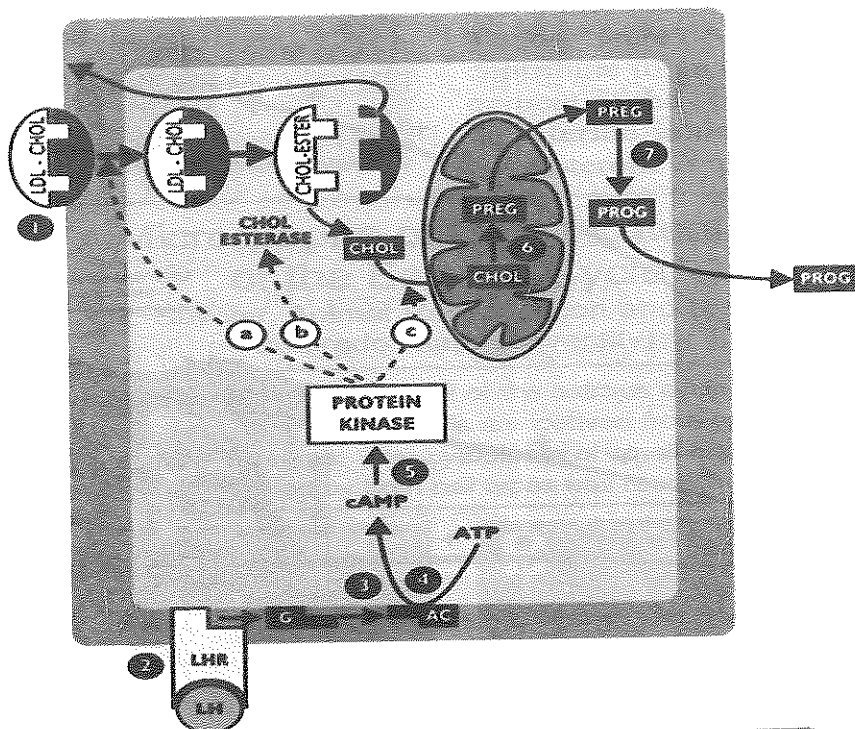
وتبين حديثاً أن نوعي الخلايا الموجودة في الجسم الأصفر تكون متمايزة، ومتمايزة من الناحية المورفولوجية والحيوية، فالخلايا التي اشترت من الخلايا الحبيبية تكون كبيرة الحجم، وأعدادها قليلة، وذات شكل بيضاوي، ونواة دائرة، والسيتوبلازم غنية بالمواد البروتينية، في حين أن الخلايا صغيرة الحجم تشق من خلايا القراب الغائر theca interna تكون أعدادها كبيرة، وشكلها نجمي، ونواتها مطبقة، والسيتوبلازم غنية بالمواد الدهنية. كما يوجد على سطح كل خلية من أنواع هذه الخلايا مستقبلات خاصة لهرمون LH والبروستوغلاندينات ولكن بكميات متمايزة كثيراً. حيث تحوي الخلايا كبيرة الحجم أعداداً كبيرة من مستقبلات البروستوغلاندين (PGF_{2α} و PGE₂)، ولكن كميات قليلة من المستقبلات الخاصة لهرمون LH. أما الخلايا صغيرة الحجم فهي غنية بمستقبلات LH وفقيرة جداً بمستقبلات البروستوغلاندينات. على أي حال، أن التعاون الوظيفي الذي ذكرناه سابقاً الذي كان بينهما قبل حدوث الإباضة امتد إلى ما بعد الإباضة لكنه أخذ طابعاً آخر، حيث عدم التعاون بينهما مسؤولاً عن تكون الجسم الأصفر ومسؤولاً عن تدهوره في حال عدم حدوث حمل.



الشكل 5-16. تشكيل الجسم الأصفر. (عن P.L. Senger, 2003).

ويتضح تعاونهما في مرحلة تكون الجسم الأصفر luteotropic process إفراز هما هرمون البروجستيرون الذي يتطلب تصنيعه وجود مستوى قاعدي من LH والكوليستيرون، ويوضح الشكل 5-17 مراحل تصنيع البروجستيرون في خلايا الجسم الأصفر.

- ينقل الدم الكوليستيرول بصورته المؤسّرة مرتبطاً بجزيء بروتين دهني منخفض الكثافة (LDL) إلى كلا النوعين من خلايا الجسم الأصفر. وترتبط جزيئات الكوليستيرول والـ LDL إلى مستقبلات موجودة على سطح خلايا الجسم الأصفر مكونة معقداً يعبر إلى سينتوبلازم خلايا الجسم الأصفر، ثمَّ يتحرر الكوليستيرول بصورته المؤسّرة من المعقد، ويُعيد المستقبل دورته ليرتبط لجزيء آخر من الكوليستيرول والـ LDL (الخطوة 1 في الشكل 5-17).
- يرتبط أيضاً الـ LH إلى مستقبلاته الموجودة على سطح خلايا الجسم الأصفر مكوناً معقد (الخطوة 2 في الشكل 5-17).
- ينشط المعقد الأخير بروتين جداري يسمى G-protein، الذي ينشط بدوره أنزيم مرتبط إلى الجدار الداخلي لخلايا الجسم الأصفر يسمى Adyate cyclase (AC) (الخطوة 3 في الشكل 5-17).
- ينشط AC تحول الـ ATP إلى cAMP، الذي يعد بمثابة الموصل الثاني (الخطوة 4 في الشكل 5-17).
- ينشط cAMP سلسلة من أنزيمات شلالية protein enzymes (الخطوة 5 في الشكل 5-17). إذ ينشط الأنزيم الأول (a) فاك معقد الكوليستيرول المؤسّر والـ LDL مع المستقبل وتحرر الأخير وإعادة دورته. وينشط الأنزيم الثاني (b) تحرر لكوليستيرول من الإستر، وينشط الأنزيم الثالث (c) دخول الكوليستيرول إلى المتقدرات الخلوية (الميتوكندريا) في خلايا الجسم الأصفر تحول الأنزيمات الموجودة في المتقدرات جزيء البروجيسترون إلى برغينيلون (الخطوة 6 في الشكل 5-17).
- يغادر البرغينيلون المتقدرات الخلوية ويتحول بفعل أنزيم في السينتوبلازم إلى البروجيسرون الذي يغادر خلايا الجسم الأصفر إلى الدورة الدموية، فتنقله إلى الأنسجة المستهدفة (الخطوة 7 في الشكل 5-17).

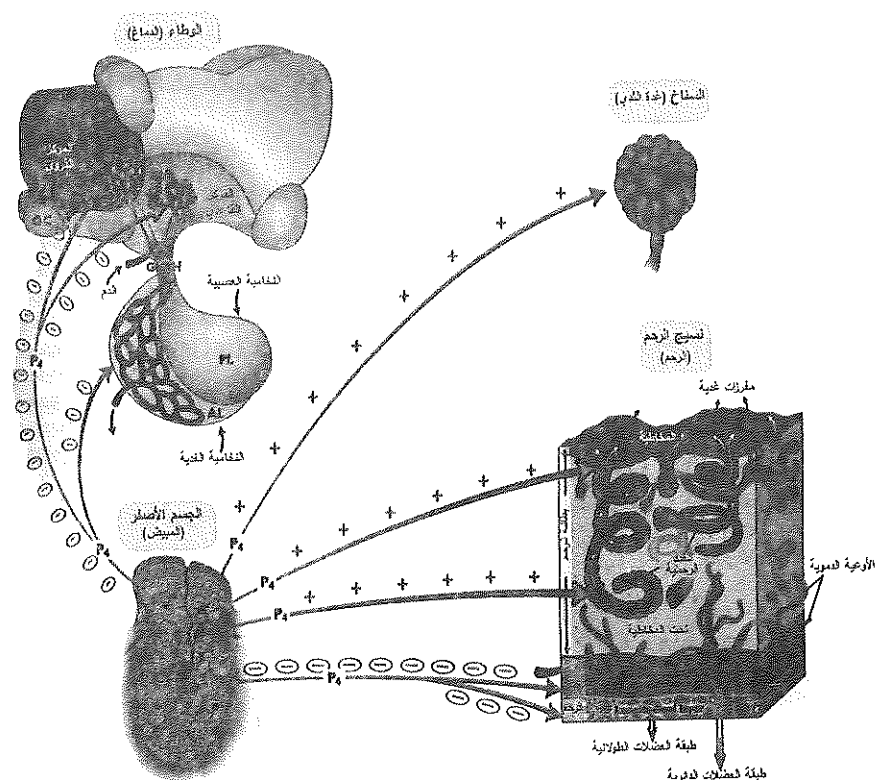


الشكل 5-17. آلية تصنيع البروجستيرون في خلايا الجسم الأصفر.
عن (2003, P.L. Senger).

ويكون للبروجستيرون دور مهم كعامل مثبط في تحرير GnRH من كل من المركز الذري والقاعدي في الوطاء، وتحرير الـ LH بمستواه الذري، وتنبيط النشاط الأنقاضي لعضلات جدار الرحم، ولكنه وفي المقابل ينشط إفراز الغدد المخاطية في بطانة جدار الرحم، كما ينشط تطور السناخ في الغدد الثديية (الشكل 5-18).

أما عن علاقتهما التعاونية خلال مرحلة تدهور الجسم الأصفر luteolysis، فيتم من خلال تكون هرمون الأوكسيتوسين oxytocin في خلايا الجسم الأصفر المشتقة من

خلايا القراب الغائر، وينتقل عبر الدم ويرتبط بمستقبلاته على سطح بطانة جدار الرحم، وينشط عملية تكون البروستاغلادين α_2 -PGF الذي بدوره ينتقل من جدار الرحم عبر الأوعية الدموية المشتركة بين الرحم، والمبيض إلى المبيض وبالضبط إلى الخلايا التي نشأت في الأصل من الخلايا الجيبية التي تكون سطوحها غنية بمستقبلات α_2 -PGF. فيرتبط هذا الأخير بمستقبلاته مسبباً منع إفراز البروجستيرون،



الشكل 5-18. الدور الحيوي للبروجستيرون في الجسم.
عن (2003)، P.L. Senger.

وبالتالي أنحلل الجسم الأصفر؛ وبهذا فإن الهرمونات المسئولة عن تهدم الجسم الأصفر هي البروجستيرون والأوكسيتوسين اللذان يفرزان من الجسم الأصفر نفسه، والـ α_2 -PGF الذي يفرز من بطانة جدار الرحم. وعُد التواصل الدموي بين الرحم والمبيض ضروريًا لتهدم

الجسم الأصفر. ولهذا يُعد البعض الرحم بمثابة غدة صماء يفرز منه الـ PGF_2 المُهدِّم للجسم الأصفر، كما أن سلامة بطانة الرحم تعد ضرورية في تحديد طول حياة الجسم الأصفر لدى الكثير من الثدييات.

أما عند حدوث الحمل فإن حياة الجسم الأصفر تكون طويلة ودور الـ PGF_2 الحال للجسم الأصفر يكون مفعلاً عن طريق الإفرازات الجنينية التي تختلف باختلاف الأنواع الحيوانية، فهي هرمون موجهة الغدد التناسلية المشيمائية البشرية *human chorion gonadotropin* (الذي يختصر إلى hCG) عند الأسنان الذي يفرز منذ اليوم السادس للحمل والإستروجين عند الخنازير (في اليوم الحادي عشر)، والبروتين الجنيني رقم 1 عند البقر والغنم (الأيام 16 و 14 على التوالي)، والإستروجين مع البروتين الجنيني عند الأفرياس (اليوم 21 من الحمل).

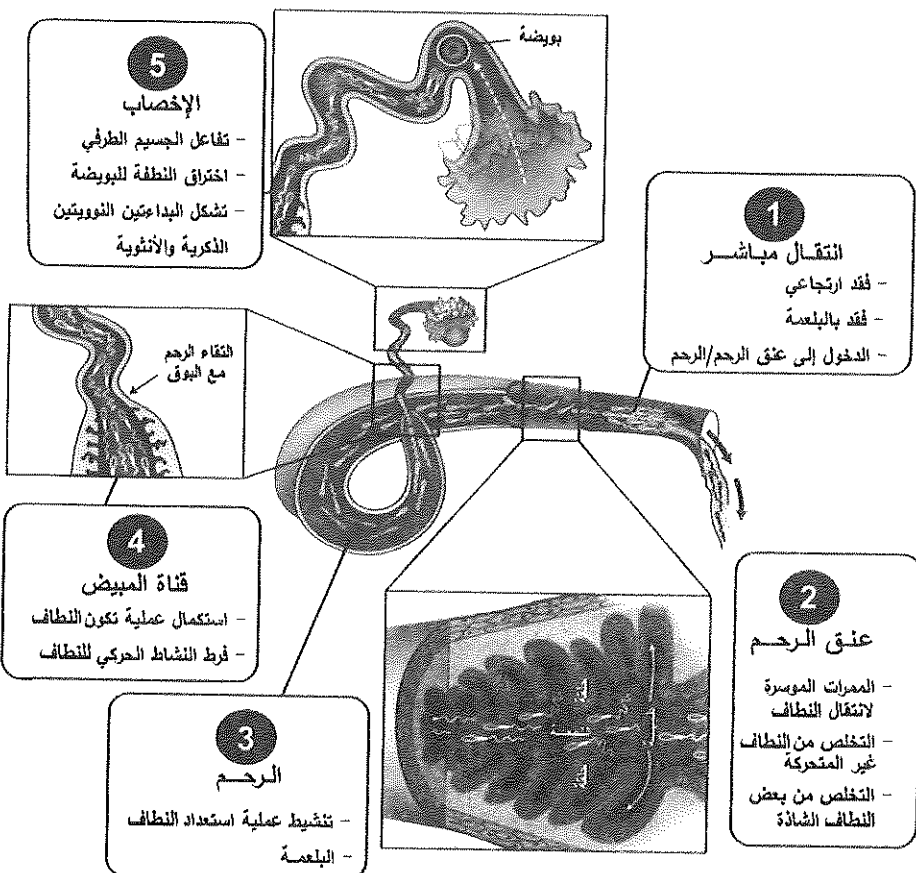
ولهذا يمكن القول: أن مصير الجسم الأصفر يتوقف على حدوث الإخصاب. ففي حال حدوث إخصاب يستمر الجسم الأصفر في نشاطه، وإفراز هرمون البروجسترون الذي يعمل على تهدئة الجهاز التناسلي، وصيانة الحمل، ومنع حدوث إباضة أخرى (ماعدا حالة الفرس) وفي حال عدم حدوث الإخصاب فإنه يتض محل تدريجياً مما يسمح بنضوج جريبات مبيضية جديدة وينتهي به المطاف إلى التحول إلى ندبة صغيرة على المبيض تدعى بالجسم الأبيض *corpus albicans*. هذا، وكما أشرنا سابقاً في الجدول 6-1 إلى أن الجسم الأصفر يبلغ حجمه الأقصى بعد نحو 10 أيام من الإباضة عند البقر بعد 7-9 أيام عند الغنم وبعد 14 يوماً عند الفرس، والخنزيرة. وأنه يبدأ في الانضمام بعد اليوم الرابع عشر عند البقر، وبعد مرور الأيام 12، 13، 17 عند النعجة، والخنزيرة، والفرس، على التوالي (إذا لم يحدث الحمل)، ويكون ذلك سريعاً بحيث ينقص حجمه إلى النصف خلال 36 ساعة. وما يجدر ذكره هنا أن الجسم الأصفر لا يمكن صناعياً تدهوره عند إعطاء PGF_2 في الأيام الخمسة، والسبب كما ذكرنا سابقاً أن خلايا الجسم الأصفر السائدة بعدها في ذلك الوقت هي الخلايا التي نشأت من القراب الغائر التي تفتقر عادة إلى المستقبلات الخاصة بهذا النوع من البروتاغلادين PGF_2 لهذا ينصح بإعطاء جرعتين من الـ PGF_2 من أجل تزامن الشبق والقضاء على الجسم الأصفر وذلك بفارق 9-11 يوماً عند البقر أو تعطى جرعة واحدة لكن بعد مرور الأيام الخمسة الأولى على الجسم الأصفر.

الفصل السادس
التلقيح والإخصاب في الحيوانات الزراعية
Breeding and fertilization in farm animals

تلقيح أناث الحيوانات الزراعية إما طبيعياً (breeding) أو بوساطة الذكر من النوع نفسه، أو صناعياً (insemination) بوساطة سائل منوي سبق وتم جمعه صناعياً ثم أودع في جسم الأنثى بوساطة أدوات تلقيح خاصة. على أية حال، بغض النظر عن طريقة التلقيح، يبقى الهدف واحداً وهو إيصال السائل المنوي إلى الجهاز التناسلي الأنثوي.

1- تلقيح الحيوانات الزراعية:

يُودع السائل المنوي عادة عند التلقيح الطبيعي بنهاية المهبل في البقر والغنم والمعز، أو في عنق الرحم عند الفرس والخنزير والناقة، وفي حال التلقيح الصناعي يجب أن يُودع السائل المنوي في الرحم (العنق، الجسم، أو القرن، أو في مكان الإخصاب وفقاً للنوع الحيواني وطريقة التلقيح). ويجب أن تنتقل النطاف من مكان الإيداع إلى مكان الإخصاب، وبدونها لا يحدث الإخصاب وتفشل العملية التناسلية كلياً. وتتصف هذه العملية بأنها ديناميكية وسريعة ومنظمة وفعالة وموجهة حيث تشارك فيها التركيبات التشريحية لقناة التناسلية الأنثوية ومفرزاتها، بالإضافة إلى بعض مكونات البلازمما المنوية، وحركة النطاف. ويجب أن نعلم أنه ليس كل النطاف المودعة، وعددها بالبلايين (التلقيح الطبيعي)، أو الملايين (التلقيح الصناعي) تصل إلى مكان الإخصاب، بل فقط آلاف وأحياناً مئات منها تصل وبالتالي نصف واحدة تقوم بالإخصاب. وبعد إيداع النطاف في قناة الأنثى، فإن قسماً منها يرتد ليُنتقل خارج القناة التناسلية، وقسماً آخر يتعرض لعملية البلعمة من قبل كريات الدم البيضاء، وينتقل المتبقى منها عبر عنق الرحم، ومن ثم جسم الرحم وقرن الرحم ليصل أخيراً إلى قناة المبيض (الشكل 6-1).



الشكل 6-1. أحداث رئيسة تلي إيداع السائل المنوي في القناة التناسلية الأنوثية.

عن (P.L. Senger, 2003).

وعادة يُقذف الحصان السائل المنوي على شكل دفقات jets عددها 7-8، تكون الـ 3-4 الدفعات الأولى قوية وغنية بالنطاف (80% من النطاف)، في حين تكون الأخيرة منها ضعيفة وقليلة النطاف، وتكون البلازما المنوية في القذفة الأخيرة لزجة لتنفيذ في الإقلال من عدد النطاف المتراجعة والمفقودة من القناة التناسلية للفرس. وتعتمد كمية السائل المنوي المفقود من الفتحة التناسلية للأئتي على القوام الفيزيائي للقذفة ومكان إيداع السائل المنوي،

وعادة يحوي السائل المنوي في القوارض على بروتينات تختبر بشكل سداد مهبلية تمنع خروج السائل المنوي من القناة التناسلية، أما الحيوانات الزراعية فقد لمثل ذلك البروتينات. ويجب أن نشير إلى أن قسماً من النطاف سواء الحية أو الميتة تلتهمها كريات الدم البيضاء التي وخلال طور الشبق من الدورة التناسلية (6-12 ساعة من التلقيح) تهاجر إلى لمعة القناة التناسلية وخاصة العدلات منها neutrophils لتهاجم الكائنات الحية الدقيقة التي يمكن أن توجد فرقل من حالات الالتهاب، إضافة إلى تلتهمها لبعض النطاف كونها أجساماً غريبة في جسم الأنثى.

ولهذا يفضل في حال التلقيح الصناعي أن يودع السائل المنوي في جسم الرحم وليس في المهبل أو في عنق الرحم لأن 60% من النطاف تتراجع وتتعدد خارج القناة التناسلية خلال 8-12 ساعة بعد التلقيح في حال إيداعها وسط عنق الرحم، وأنه لا فرق في عدد النطاف المفقودة خارج الفتحة التناسلية الأنثوية عند إيداعها في جسم الرحم أو في قرن الرحم (الشكل 2)، كما أن إيداع النطاف في أحد قرني الرحم يسمح بإعادة توزيعها عبر قرني الرحم وليس في قرن واحد.

1-1-1 أنتقال النطاف :Spermatozoal transport

1. مرحلة الأنتقال السريع :Rapid sperm transport phase

تستغرق هذه المرحلة نحو 2-10 دقائق عند البقر ونصف ساعة عند الخنازير (الجدول 6-1)؛ إذ تنتقل النطاف بوساطة الأنقباضات العضلية المتولدة أثناء التزاوج إلى مكان الإخصاب. يكون عدد النطاف في هذه المرحلة قليلاً ولم يعرف ما إذا كانت هذه النطاف تشارك بعملية الإخصاب أم لا. لكن لكي يحدث الإخصاب لا بد أن تتمكن النطاف فترة معينة في القناة التناسلية الأنثوية تكتسب خلالها نضجها النهائي قبل أن تصل إلى مكان الإخصاب.

2. مرحلة الأنتقال البطيء (المساند) :Sustained sperm transport phase

تشكل المرحلة الأهم في أنتقال النطاف، إذ تنتقل النطاف على شكل تيار رقيق مستمر ومتوازن ومنظم باتجاه منطقة الإخصاب. 137 يشكل فيها عنق الرحم الحاجز الأول

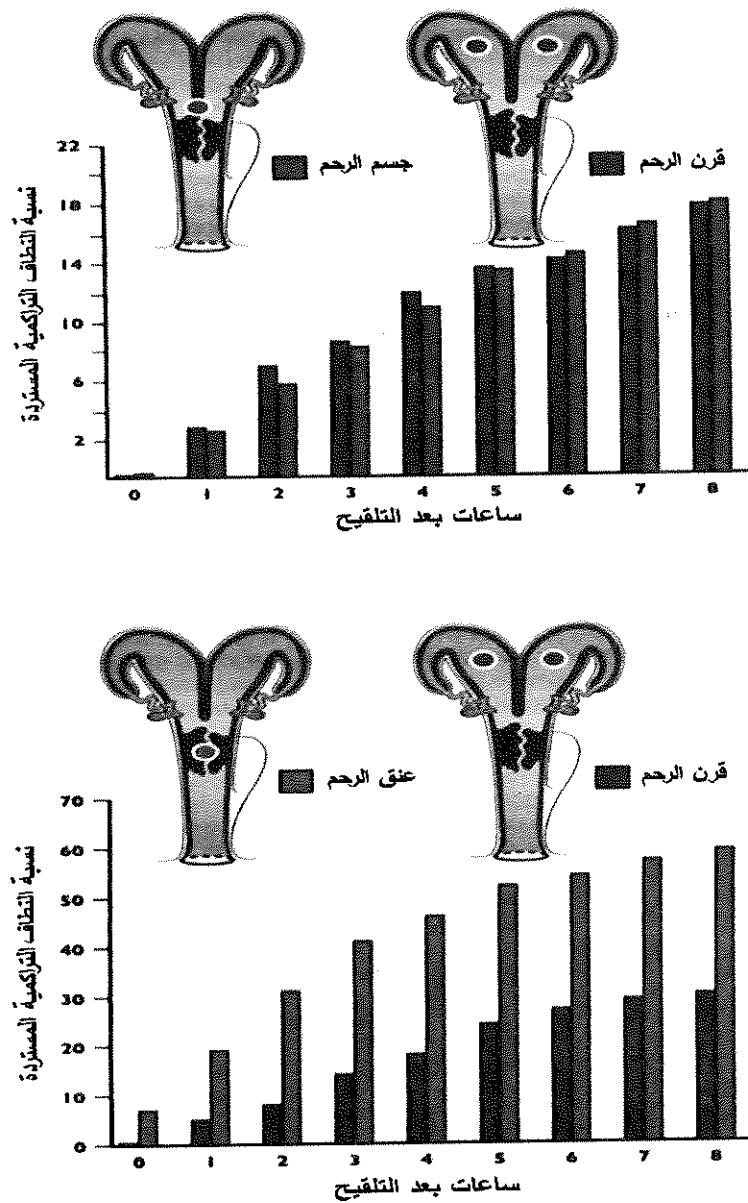
الذي يعترض مرور النطاف في حال إيداعها في منطقة المهبل. وتبين أن عنق الرحم في البقر يفرز خلال طور الشبق نوعين من المواد المخاطية: أحدهما يكون قليل للزوجة يسمى المخاطين قليل الزوجة sialomucin الذي يفرز من الجزء القاعدي من ظهارية طيات folds أو سراديب crypts عنق الرحم، ويكون النوع الثاني على الزوجة يسمى المخاطين عالي الزوجة sulfomucin الذي يفرز من خلايا الجزء القمي من ظهارية طيات عنق الرحم، ما يساعد في خلق بيئتين داخل عنق الرحم، إحداهما قليلة الزوجة (ذات بنية مائعة)، والثانية عالية الزوجة وسميكه، فالنطاف التي تواجه البيئة الأولى تطرح خارج القناة التناسلية، في حين أن النطاف التي تواجه المواد المخاطية السميكة (البيئة الثانية) تسبح عبرها وتتنقل تصاعدياً في القناة التناسلية الأنثوية (الشكل 6-3)، وتسمى هذه البيئة بالمرور الموسر أو الثري privileged pathway لأنفاق النطاف.

تتابع النطاف الحية طريقها إلى الرحم وهناك يعترضها الحاجز الثاني المتمثل بجدد بطانة الرحم ومن ثم تتجمع في منطقة الاتصال الواقعة بين الرحم وقناة المبيض uterotubal junction. وتشكل منطقة البرزخ isthmus الواقعة في الثالث السفلي من قناة المبيض المحطة الثالثة والمستعمرة الأخيرة لهذه النطاف، ثم تتحرر النطاف بصورة تدريجية تجاه منطقة الإخصاب، ووجد أن الوقت الذي تستغرقه النطاف لتصل مكان التجمع الأخير يختلف من نوع حيواني لآخر ويرواح من دقائق إلى عدة ساعات (الجدول 6-1).

1-1-3. مرحلة التحرر والانتقال الطبيعي :Slow release phase

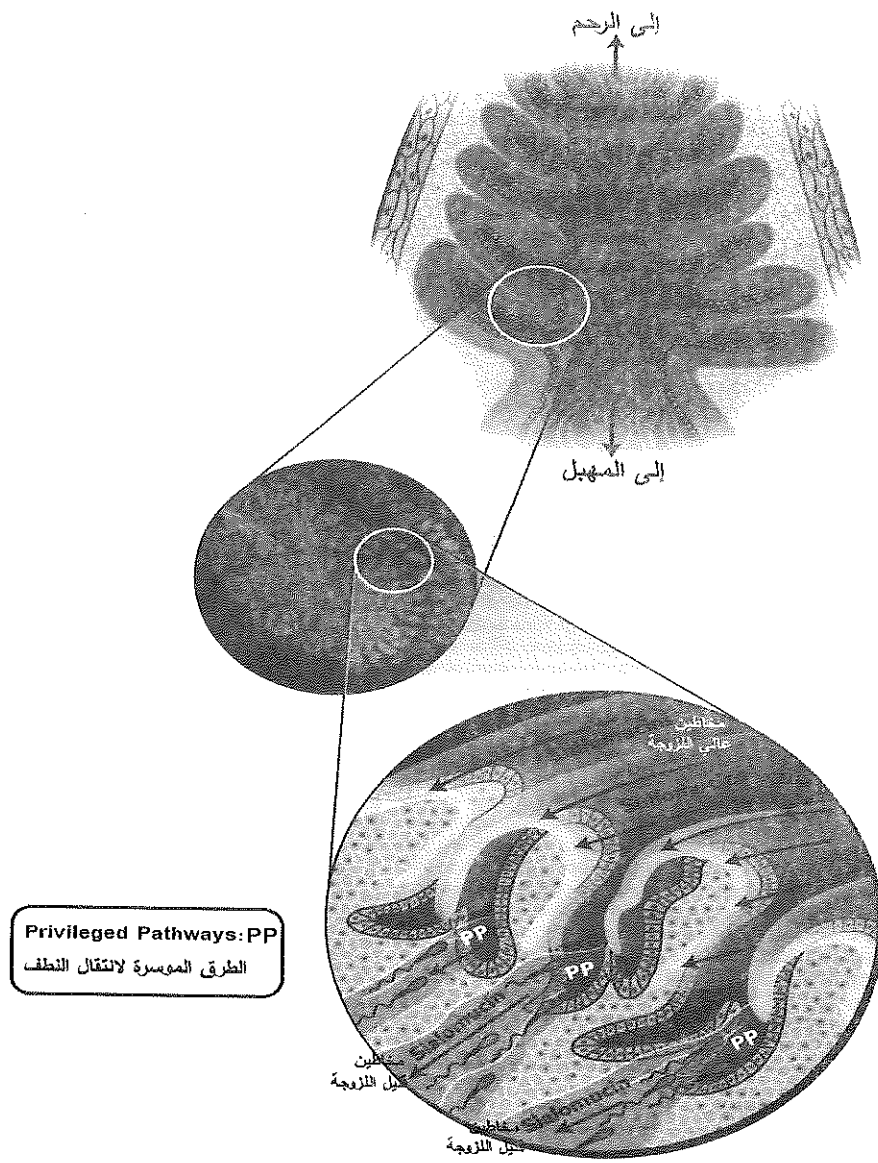
تبدأ النطاف رحلتها الأخيرة تجاه منطقة الإخصاب فتتحرر بصورة تدريجية من منطقة البرزخ أسفل قناة المبيض. ووجد أن استعمار النطاف لهذه المنطقة ومكوثها فيها لمدة 36 ساعة قد ساعد على زيادة الإخصاب عند الخنازير، كما لوحظ أن النطاف المتحركة من منطقة البرزخ تكون عالية النشاط عند البقر والغنمخصوصاً بعد حدوث الإباضة بثلاث ساعات وأن معدل الإخصاب كان عالياً جداً. وفسر الهدف من وجود هذه الحاجز التشريحية المعترضة للنطاف أثناء رحلتها إلى منطقة الإخصاب بأنها تقلل من ظاهرة تعدد النطاف polyspermy (تفقيح البيضة بأكثر من نطفة) كما أنها تعطي وقتاً أكثر لنطاف من أجل اكتمال نضجها النهائي وذلك من خلال مرورها بعملية

الاستعداد capacitation فتفقد النطاف غلافها البروتيني السكري الذي أحاط بها أثناء مرورها ضمن القناة التناسلية وتهياً من أجل اختراق الجدر المتعدد للبويضة.



الشكل 6-2. تأثير مكان التلقيح في عدد النطاف التي تصل مكان الإخصاب.

(2003, P.L. Senger) عن



الشكل 6-3. انتقال النطف عبر الطريق الموسر إلى مكان الإخصاب في البقر.
(عن P.L. Senger .2003)

الجدول 1: مواصفات الفخذنة المنوية والوقت الذي تقضيه النطاف لوصولها إلى مكان الإخصاب.

النوع الحيواني	حجم الفخذنة ملليلتر	مكان إيداع السائل المنوي	فترة وصول النطاف إلى مكان الإخصاب	عدد النطاف في مكان الإخصاب
الفأر	< من 0.1	الرحم	15 دقيقة	17
الهامستر	< من 0.1	الرحم	60-2 دقيقة	قليل
الجرذ	0.1	الرحم	35-15 دقيقة	100-5
خنزير غينيا	0.15	الرحم	15 دقيقة	50-25
الأرنب	0.1	المهبل	6-3 ساعات	500-250
القط	0.3- 0.1	المهبل و العنق	-----	120-40
الكلب	10	الرحم	دقائق - ساعات	100-5
الغنم	1	المهبل	دقائق - ساعات	5000-600
البيقر	4	المهبل	13-2 دقيقة	27000 -4200
الخنازير	250	المهبل و العنق	30 دقيقة	قليل
الإنسان	3.5	المهبل	30 دقيقة	قليل

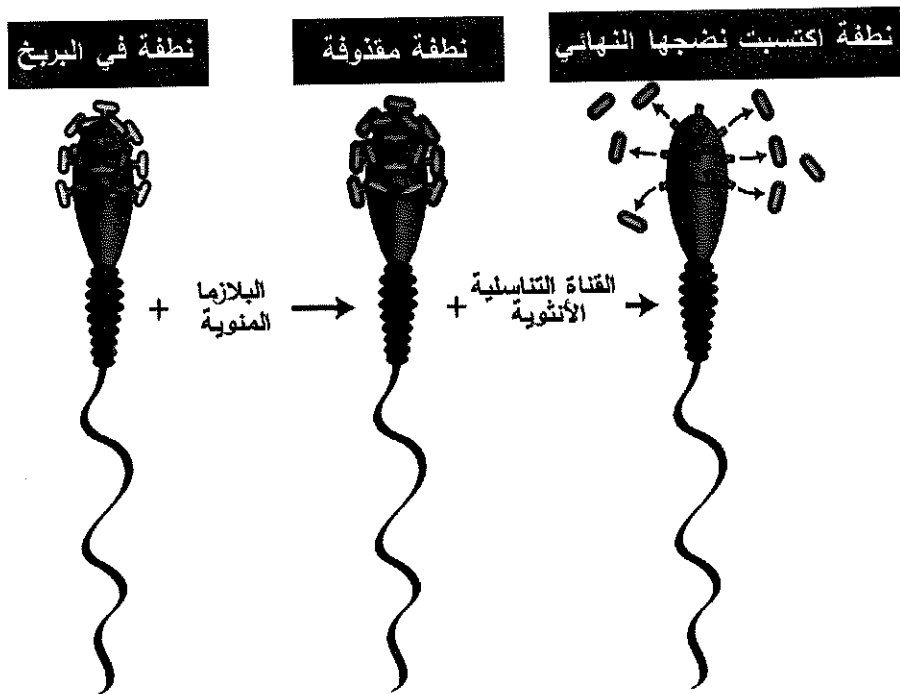
أما عن ميكانيكية انتقال النطاف إلى منطقة الإخصاب، فوجد أن أكثر من عامل واحد يشارك في هذا الأمر. إذا عُدلت حركة النطاف إحدى هذه العوامل غير المهمة لأن النطاف الميتة وجدت في مكان الإخصاب، ولكن تكمن أهميتها في منطقة الإخصاب حول البيضة. أما العوامل الأكثر أهمية والتي عدت فعالة active factors هي التقلصات العضلية المدعومة لجدر القناة التناسلية عند الأنثى وتباطؤ السوائل المفرزة من الغدد الإفرازية المبطنة لأغلب القناة التناسلية، هذا بالإضافة إلى حركة الخلايا الهدبية الموجودة في بطأة جدار الرحم الداخلية وقناة المبيض. وقد عد التوازن الهرموني بين كل من الإستروجين والبروجستيرون المفرزين من المبيض والمؤثرة على القناة التناسلية الأثرية من أكثر العوامل أهمية. فيقلل هرمون الإستروجين من لزوجة السائل المخاطي ويجعله ذا طبيعة أكثر مائية فيزيد وبالتالي من حركة النطاف. أما البروجستيرون فيزيد من سمكة هذا السائل ولزوجته،

وبالتالي يعيق حركة النطاف، وقد يقلل من ظاهرة تعدد النطاف، وقد يقلل في النهاية من معدل الإخصاب.

وقد تبين أيضاً أن هرمون الأوكسيتوسين oxytocin المحرر من الفص الخلفي للنخامية وتتوفر الآينفرين والهستامين والبروستاغلأندين في بلازما السائل المنوي تساعده أيضاً في زيادة التقلصات العضلية لجدار القناة التناسلية الأنثوية وبالتالي في نقل النطاف إلى مكان الإخصاب. وقد ثبت حديثاً أن حقن الإناث بالبروستاغلأندينات قبل التلقيح أو إضافتها إلى البلازما المنوية يساعد على نقل أعداد كبيرة من النطاف إلى مكان الإخصاب، ما يزيد من فرص الإخصاب. وقد استفاد من هذه الظاهرة في الإقلال من عدد النطاف في وحدة التلقيح وزيادة عدد الفشات الممكن أن تنجوها من القذفة الواحدة خاصة في السائل المنوي المجنّس.

2- ظاهرة استعداد النطاف :Spermatozoal capacitation

ويطلق عليها اسم التكوير أو النضج النهائي للنطاف، تكتسب النطاف عادة نضجها الأولى أثناء مرورها بالبربخ ولكن عند القذف تغمر بالبلازما المنوية فتحاط كل نطفة بغلاف بروتئيني سكري يتجمع حول غلافها البلازمي كظاهرة طبيعية تفيد في حماية النطاف المأخوذة من البربخ والمودعة مباشرة في رحم الأنثى غير قادرة على الإخصاب ويموت أغلبها بعمليات البلعمة المختلفة. أما النطاف المقدوفة التي غمرت في البلازما المنوية وأحيطت بهذا الغلاف البروتيني السكري فيميزها جهاز المناعة الأنثوي وكأنها خلايا ذاتية فلا يفرز ضدها أضداد antibodies. فتكتسب النطاف نضجها أثناء تصاعدتها في القناة التناسلية الأنثوية وذلك عن طريق عدة تغيرات مورفولوجية تطرأ على الغلاف البروتيني السكري وتنتهي بتكشف أنزيمات مهدمة لروابط جدر الخلية الأنثوية (البيضة) تساعد في اختراق الحيوان المنوي لجدر البيضة أثناء الإخصاب (الشكل 6-4).



الشكل 6-4. مفهوم توضيحي لاكتساب النطاف لظاهرة الاستعداد في الثبيات.
عن (P.L. Senger, 2003).

تنثر ظاهرة الاستعداد أو النضج النهائي أيضاً بالهرمونات الأنثوية. فهي تنشط بتوفير الإستروجين وتكون معاقة بوجود تركيزات عالية من البروجسترون. وتنتم عادة في كل من الرحم وقناة المبيض. وقد أمكن حديثاً من إجراء هذه العملية في المختبر *In Vitro* بإضافة بعض المواد الكيميائية مثل بيكربونات الصوديوم للسائل المنوي أو الأنزيمات الحالة للمواد النسوية مثل α -amylase أو غلوكورونيداز glucouronidase. ولهذا فإن النطاف لا تستطيع الإخصاب ما لم تقض فترة في جسم الأنثى (القناة التناسلية) تستعد بوسائلها لمواجهة الخلية الأنثوية وتختلف هذه الفترة باختلاف الأنواع الحيوانية فهي ساعة واحدة عند الفئران، و2-3 ساعات عند الخنازير والجرذان، و1-2 ساعة عند الغنم، و3-4 ساعات عند الهمستر، و6-7 ساعات عند الأرانب.

3-1. انتقال البيضة :Ovum transport

تنقل البيضة الناضجة من مكان انفجار الجريب الناضج على سطح المبيض إلى مكان الإخصاب مستعينة بعدة عوامل: فينلقها أولاً قمع قناة المبيض الذي تستطيل نهاياته المشرشة لتحيط كلياً أو جزئياً بالمبيض ويبطن أن خلايا الجسم الركامي المحيط بالبيضة المحررة تلعب دوراً كبيراً في توجيه البيضة إلى القمع. ومن ثم بوساطة التقلصات العضلية لجدار قناة المبيض وحركة أهداب الخلايا الهدبية المبطنة للمعتها وتيار السوائل المفرزة من الجزء العلوي لقناة المبيض حيث تتعاون جميعاً لنقل البيوض إلى الأمبولا، وهناك تنتظر البيضة النطاف من أجل الإخصاب. ويبطن أن البيضة تفرز مواد جذابة غير معروفة حتى الآن بطبعتها الكيميائية تُنشئ النطاف المحررة من البر ZX والموجودة في منطقة الإخصاب.

2-الخصاب :Fertilization

يعرف الإخصاب بأنه عملية دمج للمواد الوراثية الأبوية (الذكرية والأنثوية) في خلية واحدة مخصبة zygote وإعادة التركيب الصبغي إلى طبيعته الزوجية (2n) المميزة للنوع الحيوي. تُعد عملية التزامن بين وقت الناقح ووقت الإباضة عند الأنثى من أهم العوامل المحددة لنجاح الإخصاب والحصول على أجنة ذات مواصفات طبيعية خصوصاً إذا علمنا أن قدرة كل من البيضة والنطاف على الحياة ضمن القناة التناسلية الأنثوية تكون محدودة (الجدول 6-2). أما عدم التزامن يسمح لتقدير أي من الخاليتين التناسليتين بالعمر وبالتالي فقدتها فسماً من حيويتها، وأي إخصاب متاخر سيؤدي إلى احتمال تكون جنين غير طبيعي يكون مصيره إما الإجهاض أو إعادة امتصاصه أو الموت المبكر، ما يضيع وقت لا يأس به من الحياة الاقتصادية لقطعيع التربية. وتتصف النطاف بمكان الإخصاب بأنها فوق نشطة بسبب مفرزات ظهارية قناة المبيض في منطقة الأمبولا، وتتغير حركتها من حركة تقدمية أمامية إلى حركة راقصة شديدة الاهتزاز والحيوية متتركزة بمنطقة صغيرة، وتتضمن حادثة الإخصاب سلسلة من الأحداث (الأشكال 6-5، و 6-6، و 6-7) تتلخص بالأتي:

- 1- تفاعل الجسيم الطرفي (القوس) .The acrosomal reaction
 - 2- تنشيط البضة ، أنسحابها بالنطاف .Ovum activation and sperm- ovum fusion

3- تكوين البداءات النووية Pronuclei formation وأنصهارها مع بعض وعودة التركيب الصبغي الزوجي ومن ثم تحديد جنس الكائن الحي الجديد حسب نوعية النطاف المخصبة (X أو Y). ويمكن شرح هذه المراحل في الآتي:

4-1. تفاعل الجسيم الطرفي :Acrosomal reaction

ينتهي المطاف بالبيضة الناضجة إلى مكان الإخصاب وهي محاطة بعدد من الأغشية الخلوية التي لا بد للنطاف من اختراقها عبر رحلة شاقة وفعالة لكي تتمكن أخيراً من إتمام عملية الإخصاب. وهذه الأغشية يمكن ترتيبها من الخارج إلى الداخل: الركيمة المبيضية cumulus oophorus الذي يكون عادة متقطعاً عند الحيوانات الزراعية ويتألف من خلايا حبيبية يرتبط بعضها ببعض بمادة خلالية تتكون من معدن بروتيني مع حامض الهيالوريني Hyaluronic وخلايا الأكليل المشع corona radiata التي تترابط بروابط مشابهة لخلايا الجسم الركامي، ويليها المنطقة الشفافة zona pellucida (ZP) الذي يتكون من ثلاثة أغشية بروتينية سكرية تسمى ZP1 ، ZP2، وZP3، وأخيراً الغشاء المحي vitelline membrane. وتبين حالياً أن بروتينات ZP1 وZP2 تكون داعمة ومسؤولة عن سلامة المنطقة الشفافة، في حين تختص بروتينات ZP3 لتكون بمثابة مستقبلات خاصة بالبروتينات الموجودة في غلاف النطاف للنوع ذاته (الشكل 5)، ما يضمن ارتباط النطاف وفقاً لآلية تشبه ارتباط الهرمون لمستقبلاته.

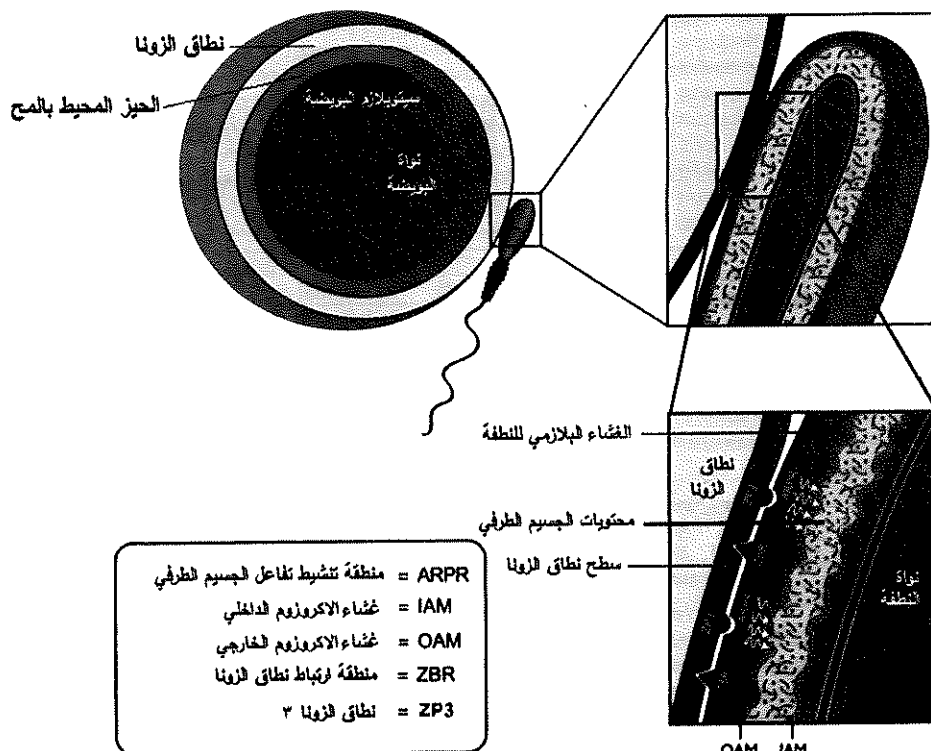
أما النطاف فتكون على أهبة الاستعداد لاختراق حاجز البيضة بعد أن أمضت وقتاً لا يأس به ضمن القناة التناسلية يتخللها تغيرات مورفولوجية للغلاف الغليكوبروتيني وتكتشف تحته الأغشية التالية: الغلاف الخلوي plasma membrane الذي يحيط بكل خلية وغلافين أكروسوميين خارجي وداخلي external and internal acrosome ضمن منطقة الرأس ومن ثم الغشاء النووي nuclear membrane المحيط بالنواة (الشكل 6).

الجدول 6-2: فترة حياة البيضة والنطاف في القناة التناسلية الأنثوية

نطاف (يوم)	البيضة (سا)	فترات احتفاظ النطاف بحركتها (سا)	النوع الحيواني
6-5	24 -6	96-60	الإنسان
2-1.5	12 -8	56-15	البقر
2-1.5	24-16	48	الغنم
5-4	8 -6	144	الخيول
2-1	10-8	50	الخنازير
1.5-1	8 -6	50-43	الأرانب
1	20	41	خنزير عياليا
0.5-0.25	15 -6	13	الفلار
0.5	12 -8	17	الجرذ

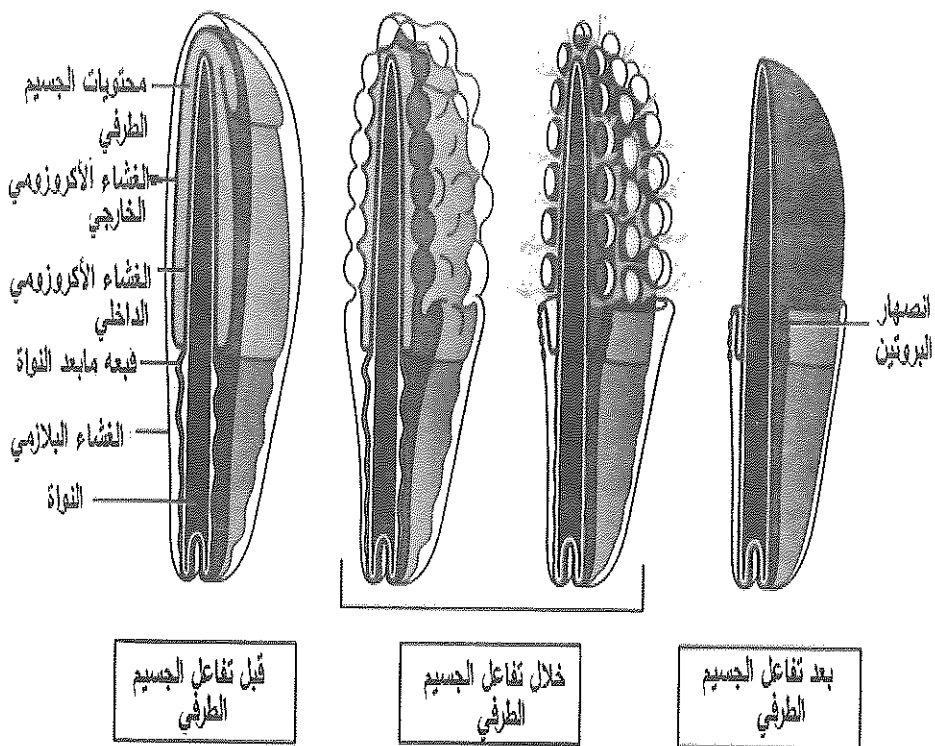
وتبيّن حالياً أن الغشاء الخلوي للنطاف يتألف بدوره من منطقتي ارتباط للمنطقة الشفافة: يسمى أولاهما بالمنطقة الأولية للارتباط مع المنطقة الشفافة primary zona و تكون مسؤولة عن التصاق النطاف بها، ويشار إلى المنطقة الثانية بمنطقة تشويط تفاعل الجسم الطرفي binding site و acrosome reaction promoting ligand تشويط هذا الأخير مع ZP3 يحدث تشويط أو إثارة تنتقل على شكل إشارة تقود إلى تفاعل ارتباط هذا الأخير مع ZP3 يحدث تشويط أو إثارة تنتقل على شكل إشارة تقود إلى تفاعل الجسم الطرفي. ويوضح الشكل 6-5 خطوات التفاعل الأكروسومي الذي يتضمن تهدم للغشاءين الخارجيين (البلازمي والأكروسومي الخارجي) ومن ثم انصهارهما مع بعض وتكوين حويصلات صغيرة الحجم vesiculation تسمح بتكتشف الغلاف الأكروسومي الداخلي فيتسرب منه أنزيمات متعددة تساعده في هدم الروابط الخلوية المدعمة لجدر الخلية

الأنثوية. ومن أهم هذه الأنزيمات، أنزيم الهيالورينيداز Hyaluronidase المسؤول عن تهدم الروابط بين خلايا الجسم الركامي وبالتالي السماح للنطفة أن تخترق الإكليل المشع Corona-penetrating enzyme الذي أيضاً يحل الروابط الخلوية بين خلايا الإكليل المشع، أما المنطقة الشفافة فيمثلها، كما ذكرنا أنفأً مستقبلات خاصة ب penetration specific receptors كل نوع حيواني species بمعنى أن مستقبلات الزونا المتوفرة على سطح بويضة البقرة تكون خاصة ب penetration specific receptors أي نوع حيواني آخر. تستطيع النطفة اختراق المنطقة الشفافة بوساطة التأثير المهدئ للأنزيم المشابه لأنزيم التريسين trypsin-like enzyme الذي يعرف بالأكروسين acrosin المسؤول عن حلقة بروتينات الزونا ويساعد النطفة في اختراق المنطقة الشفافة. وقد لوحظ أن حركة ذيل النطفة في هذا المكان لها دور أساسي في تسريع عملية الاختراق.



الشكل 6-5. ارتباط النطفة للمنطقة الشفافة (نطاق الزونا) وبدء تفاعل الجسم الطرفي.
عن (2003, P.L. Senger)

ويجب الإشارة إلى أن الشكل غير الفعال لأنزيم الأكروسين يسمى طليعة الأكروسين proacrosin الذي يرتبط بشدة بالمنطقة الشفافة، ويساعد في ارتباط النطاف بها، وحالما يتحول إلى أكروسين تبدأ النطاف في اختراق المنطقة الشفافة وتسلك طريقها عبره على شكل ثقب صغير، ويظهر مكان الاختراق كنقطة صغيرة لا تؤثر في سلامة المنطقة الشفافة الذي يجب أن يبقى متمسكاً لأنه يلعب دوراً مهماً في المحافظة على سلامة التويتة والكيس الأرومي خلال تطور الجنين.



الشكل 6-6. مراحل تفاعل الجسم الطرفي. (عن P.L. Senger, 2003).

2-2. انصهار الغشاء الخلوي للنطفة مع مثيله للبيضة

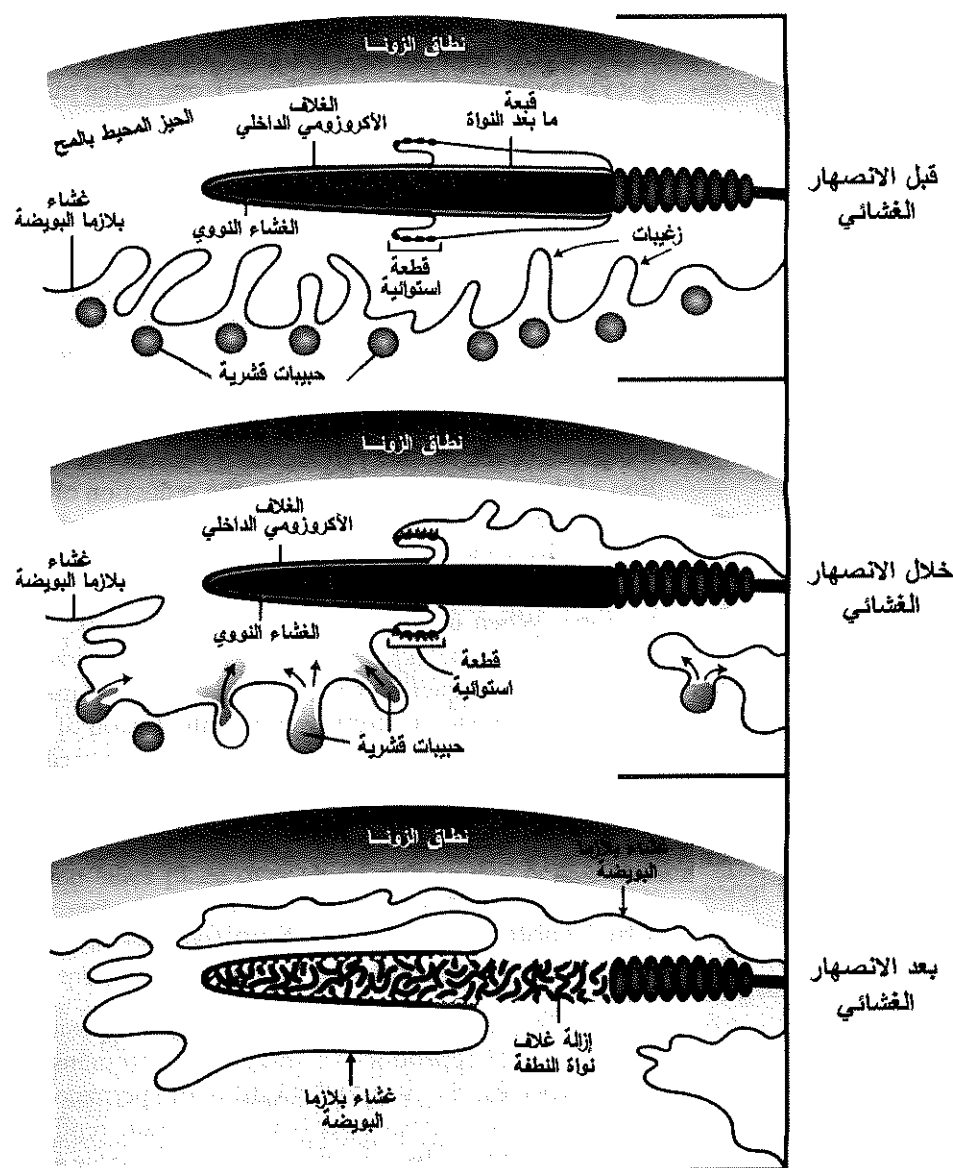
The fusion of sperm-oocyte plasma membranes

بعد اختراق النطاف المنطقة الشفافة الذي عادة لا يستغرق وقتاً طويلاً، تصل النطاف إلى الغشاء المحي للبيضة تاركة خلفها ضمن الحيز المحيط بالمح بقilia الغلاف الأكروسومي الداخلي، ووُجِدَ أن أول اتصال لهذه النطاف مع الغشاء المحي يكون في المنطقة خلف الأكروسومية (المنطقة الرباعية لرأس النطاف) وعندما ينصلر الغشاء البلازمي الخاص بالنطاف مع مثيله المحيط بمح البيضة فيشكلاً معاً غشاء خلويًا واحداً يحيط بالبيضة ورأس النطاف (وأحياناً بالذيل) الذي أصبح عاريًا وتكتشفت فيه نواة النطاف (الشكل 6-7)، ويعتقد أن عملية انصهار غشائي النطفة والبيضة يكون مسؤولاً عنهما بروتينات الانصهار fusion protein الذي يتوضع في منطقة الاتصال والذي عادة يكون غير فعال مالم تخترق النطاف المنطقة الشفافة، تستغرق هذه العملية نحو نصف ساعة عند البقر، وهي عملية فعالة ومنشطة للبيضة لتتابع تطورها. حيث كما نعلم تكون البيضة في مرحلة السطور التالي (metaphase) من الأقسام الاختزالي الثاني في الحيوانات الزراعية (ماعدا الفرس)، فعند اختراق الغشاء المحي تستمر البيضة الثانوية بأقسامها مارة بأطوار الأقسام الاختزالي الثاني الذي في نهايته تنقسم إلى قسمين غير متساوين الصغير فيهما يسمى الجسم القطبي الثاني second-polar body الذي عادة يتوضع ضمن الحيز المحيط بالمح بجانب الجسم القطبي الأول، أما القسم الكبير يسمى بالبيضة الناضجة ootid التي يطرأ على نواتها فيما بعد بعض التغيرات الشكلية تنتهي بتكون طبعة النراة الأنوثية ويلاحظ عادة تشكيل نتوء على سطح البيضة يستمر بضع ساعات مشيراً إلى مكان دخول النطاف، ويلاحظ أيضاً أنه حالما يتم اتصال بين النطاف والغشاء المحي للبيضة تهاجر عديد من الحبيبات الفضائية cortical granules من داخل سينوبلازم البيضة باتجاه الغشاء المحي وتتصهر معه ملقة بمحتوياتها بالحيز المحيط بالغشاء المحي عبر ظاهرة الطرح الخارجي exocytosis (الشكل 6-7)، وتكون تلك المحتويات غنية بسكريات مخاطية متعددة وأنزيمات مختلفة. وسنتكلم على أهمية عملية الهجرة هذه عند التحدث عن تفاعلات البيضة.

2-3. تكون البداءات النوية :Pronucleus formation

يبتدىء رأس النطاف بالانفصال حال ملامسته سيوبلازم البيضة وذلك نتيجة لازدياد عمليات التمثيل الاستقلابي ثم لا يلبث أن يفقد شكله وتنتكون عدة نويات تتصدر دورها ضمن النواة التي ما زالت محاطة بخلافها النووي. كما يغيب ذيل النطاف كلياً في حال دخوله إلى السيوبلازم وللهذا يتحول رأس النطاف إلى ما يسمى بطليعة أو البداءة النووية الذكرية male pronucleus وفي الوقت الذي لفظ فيه الجسم القطيبي الثاني ضمن الحيز المحيط بالمح، تبدأ الطليعة النووية الأنثوية female pronucleus بالتشكل وذلك بطريقة مشابهة لتشكيل مثيلاتها الذكرية حيث تتعدد النويات ثم تتصدر ضمن النواة. تكبر هاتان البداءاتان النوويتان في الحجم إلى درجة أكبر بعشرين ضعفاً من حجمهما الطبيعي. ثم يصغر حجم كل منها بصورة مفاجئة وبغياب غشامها النووي وتتكسر المواد الصبغية ضمن كل نواة، ولكن يظل هناك إمكانية لتمييز التكسر الصبغي في الطليعة الذكرية عنه في الأنثوية، إذ تكون الأولى أكبر حجماً وأكثر انطباقاً من الثانية. وأخيراً تجتمع هاتان المجموعتان من الصبغيات في الطور الأول من الأنسام الخلوي للبيضة الملقحة Zygote وتدعى عملية اتحاد الطليعتين النوويتين ومن ثم انصهار مجموعتهما الصبغية باسم الأمشاج (الاعتراض) syngamy وبها تسنكم عملية الإخصاب.

تنترنر هذه العملية منذ بدء اختراق النطاف للركامة المبيضية حتى نهاية الإخصاب مدة تختلف باختلاف الأنواع الحيوانية، فمثلاً: تُقدر عند الأرانب بـ 12 ساعة، وعند الخنازير مابين 14-12 ساعة، وعند الغنم 21-16 ساعة، وعند البقر 20-24 ساعة، وعند الإنسان 36 ساعة.



الشكل 6-7. انصهار النطاف والببيضة وتفاعل الحبيبات القشرية.

عن (2003, P.L. Senger)

2-4. تفاعلات البويضة :Ovum reactions

وهي التفاعلات التي ينجم عنها منع ظاهرة تعدد الإخصاب polyspermy أو السماح لنطفة واحدة باختراق جدر البويضة واستكمال الإخصاب. ويتمثل ذلك من خلال امتلاك البويضة لغشائين حولها وهما المنطقة الشفافة والغشاء المحي، إذ يبدو أن كلاً منها يطرأ عليه تغيرات معينة لمجرد دخول أول نطفة. فقد ذكرنا سابقاً أنه حالما تلامس أول نطفة الغشاء المحي للبويضة تهاجر الحبيبات القشرية cortical granules سيتوبلازم البويضة إلى قرب الغشاء المحي، وتتصهر أغلفتها مع الغشاء المحي ملقة بمحوياتها في الفراغ المحيط بالمح. وتبين أن هذه المواد المفرغة تحتوي على إنزيمات (Protease) تهاجم المستقبلات النوعية الموجودة على سطح الزونا مانعة بذلك من استقبال أي نطفة أخرى حتى ولو كان من النوع الحيوي ذاته أو حتى من القذفة ذاتها. هذه التغيرات التي تحدث على سطح المنطقة الشفافة تسمى بـ تفاعلات المنطقة الشفافة zona reactions وقد لوحظ أيضاً أن المواد المفرغة في الحيز المحي تحدث تغيرات في طبيعة الغشاء المحي حيث يصبح غير نفاذ لمرور أي نطفة أخرى. هذا التغيير في نفاذية الغشاء المحي وإحاطته بصورة كاملة بمحويات الحبيبات القشرية الإفرازية ومنعه دخول أي نطفة أخرى يدعى بالعائق المحي vetilin block كنوع آخر من تفاعلات البويضة.

وقد لوحظ أن تفاعلات الزونا تكون سريعة عند الحيوانات الزراعية والكلاب والهامستر لهذا من النادر أن يشاهد أكثر من نطفة في الحيز المحيط بالمح. أما عند الحيوانات المخبرية فتكون هذه التفاعلات بطيئة مما يسمح بوجود عدة نطفاف في الحيز المحيط بالمح. وفي حالة الأرانب لا يوجد تفاعلات لالم منطقة الشفافة نهائياً لكن تفاعل الغشاء المحي (العائق المحي) يكون أكثر فعالية ولا يسمح بدخول أكثر من نطفة لداخل سيتوبلازم البويضة. مع هذا وفي حال تعدد الإلقاء polyspermy فإن الأجنة الناتجة يكون مصيرها غالباً الموت المبكر. ومن العوامل المساعدة على تعدد الإلقاء تقدم البويضة بالعمر وعدم فعالية الحواجز التشريحية ضمن القناة التناسلية الأنثوية لتنظيم أنتقال النطفاف وغياب التوازن الهرموني بين هرمون الإستروجين والبروجستيرون. وهذه العوامل جميعها تقود إلى زيادة عدد النطفاف في منطقة الإخصاب، وبالتالي يكون هناك احتمال كبير جداً لظاهرة تعدد الإلقاء.

5-2. شذوذات الإخصاب :Abnormal fertilization

أ- التوأد الذكري والأثوي Androgenesis and Gynogenesis يطلق التوأد الأنثوي على الحالات التي يفشل فيها تكون طليعة النواة الذكورية، وبالعكس يطلق على الحالات التي يفشل فيها تكون طليعة النواة الأنثوية بالتتوأد الذكري. يتم في التوأد الأنثوي تنشيط البيضة بنطفة ولكن الأخيرة لا تلعب دوراً في الإخصاب، وفي حالة التوأد الذكري تنشط البيضة أيضاً بنطفة ولكن نواة البيضة لا تلعب دوراً في الإخصاب فيكون ما يشبه الرايجوت التي تحمل إحدى المجموعات الصبغية وبذلك فلا تنقسم ولا تنمو. هذا النوع من الشذوذ في الإخصاب نادراً ما يحدث طبيعياً ولكن يمكن إحداثه صناعياً بتعريف بداعات النطاف أو بداعات البوبيضات للاشتعال.

ب- شذوذات الإخصاب الناجمة عن عدم اكتمال نضج البيضة Incomplete ovum-maturation: تنتج هذه الحالات عند فشل البيضة في طرد الجسم القطبى الأول أو الثاني خارج الغشاء المحي للبيضة وبذلك تتكون مجموعات عديدة من الكروموسومات تؤدي إلى تكون جنين متعدد الصبغية. فمثلاً عندما يحدث فشل في طرد الجسم القطبى الأول فإن الجنين يكون خماسي الصبغية الصبغية، وعند الفشل في طرد الجسم القطبى الثاني (دون الأول) فيكون الجنين ثلاثي الصبغية الصبغية. على أي حال لا تنمو هذه الأجنة غالباً ما يموت في مرحلة مبكرة من تطور الجنين.

ج- تعدد الإخصاب Polyspermy: تنتج هذه الحالة عندما تتمكن أكثر من نطفة في اختراق الغشاء المحي والدخول إلى سينوبلازم البيضة الناضجة وبالتالي يتشكل أكثر من طليعة نواة ذكرية هذا بالإضافة إلى الأنثوية. فعند دخول نطفتين تتشكل طليعتان ذكريتان، تندمج كل منها مع طليعة النواة الأنثوية فيتشكل جنين ثلاثي الصبغية الصبغية الذي غالباً ما يموت في مرحلة مبكرة من عمر الجنين.

د- الحمل المضاعف Super fetation: ويعرف أيضاً بفرط الحمل، أي الحمل الذي يحدث على حمل مسبق، وهذا يحدث عادة عندما تظهر الأنثى حالات شبق وهي حامل فيطن أنها غير حامل وتلتقي حمل فوق حمل آخر. وتحدث الولادة عندما يكتمل نمو موعد ولادة الحُمَيل الأول لكن تتم ولادة الحُمَيلين معاً. ومن النادر ما يولد كل حُمَيل في موعده الأصلي (وقد سجلت هذه الظاهرة عند الإنسان).

- التوالد البكري Parthenogenesis: نتطور البيضة في مثل هذه الحالة دون اخصابها بالنطاف ويكون الجنين المتتطور أنثى وأحادي المجموعة الصبغية haploid ولكن لا يستمر في التطور سوى لوقت قصير عند الثنائيات (سجلت حالات التطور عند الأرانب حتى مرحلة الأنغراس implantation) أما عند الدواجن كالحليش وفي سلالات معينة من الدجاج فتنتج ذكور كاملة التكوين عند حدوث التواليد البكري. وعند الحشرات والنحل تعطي أيضاً البيضة الملقحة أنثى، وقد سمى هذا التكوين الطبيعي أو العذري Virginal Multiplication عند الحشرات.

وقد وجد أن معالجة البویضات بمواد كيميائية (أحماض عضوية، الكلوروفورم) أو عن طريق تعريضها لصدمات حرارية (ساخنة أو باردة) خارج جسم الأنثى In Vitro أو ضمن جسم الأنثى In Vivo (باستخدام التبريد والتلدين ونقص الأوكسجين) قد أدى إلى تنشيط وتبدأ في الانقسام والتطور حتى مرحلة تشكيل الجسم الأروماني blastocyst أو إلى مرحلة الأنغراس في جدار الرحم ثم يموت الجنين.

- التوائم Twins: تشير هذه الكلمة إلى تطور جنينين خلال فترة الحمل ذاتها عند حيوانات تتميز عادة بوضعها مولوداً واحداً monotocous. فإذا نشأت توائم من بيضة مخصبة واحدة monozygote سميت بتوائم متطابقة identical twins أما إذا نشأت من بویضتين مخصبتين dizygote فتسمى توائم غير متطابقة fraternal twins. يمكن ملاحظة الحالة الأولى، التوائم المتطابقة، عند كل الأنواع الحيوانية حتى متعددة المواليد ولكن سجلت عند الأنسان والبقر بنسبة ليست أكثر من (0.1%). تكون التوائم في هذه الحالة متشابهة تماماً في كل الموصفات الوراثية (مثال، يكونان من نفس الجنس) تظهر عادة هذه الحالة بوقت متأخر من التطور بعد عملية الأنغراس في جدار الرحم. حيث تتمايز كتلة الخلايا الداخلية (القرص الجنيني) إلى شريطتين جنينين أوليين يعطيان فيما بعد فرددين منفصلين لكن يحافظان بخلاف الجنين المشيمائي والأمينوني ذاتهما. وقد تحدث هذه الحالة من تضاعف كتلة الخلايا الداخلية في الجنين وهو يمر بمرحلة الجسم الأروماني blastocyst قبل الأنغراس فينتج هذا التضاعف توأمين متطابقين ينموان ويتظرون أن ضمن أغشية جنينية منفصلة. وقد سجلت هذه الحالة عند الخنازير والغنم. واستفاد من هذه الظاهرة الطبيعية في الوقت الحاضر وأمكن إنتاج توائم متطابقة باستخدام تقنية تقسيم

الأجنة splitting embryos إذ أمكن تقسيم الجنين وهو يمر بمرحلة الخلتين two blastomeres أو أكثر إلى فسمين أو أكثر، ونقل كل منهما إلى مستقبل (حيوان آخر) يتافق فيزيولوجياً مع الحيوان المأنج وأنثاج توائم متطابقة عديدة. وقد استغلت هذه الظاهرة تجارياً حيث تنقل إحدى التوائم وتغرس في مستقبل معين ويتناول إلى ما بعد الولادة وتطوره إلى حيوان عادي يبدأ بالأنتاج وتباع أخوته المجمدة والمحفوظة في السائل الأزوتى على درجة حرارة (−196°م) بقيمة مالية تناسب والكفاءة الإنتاجية الملاحظة عند الأخ الحي. واستفيد من هذه الظاهرة حديثاً الأنثاج عديد من التوائم المتطابقة باستخدام تقنية التسليل (الاستنساخ) cloning.

تظهر حالة التوائم غير الحقيقية من حدوث إباضتين خلال فترة الشبق ذاتها وتخصبان بنطفتين مختلفتين. فالأفراد الناتجة تكون غير مشابهة وراثياً وممكن أن يكونا جنسين مختلفين (ذكر وأنثى) وفي حال اشتراكهما بأعشيتها الجنينية (اتحاد الكوريون والسقائي) وبالتالي بالمصدر الدموي ذاته، فيسبب هذا نشوء حالة الشاذة و المعروفة بالـ freemartin في الماشية. وهي حالة ولادة أنثى مع ذكر يشتركان في مرحلتهما الجنينية المصدر الدموي ذاته. وتكون هذه الأنثى بالطبع عقيمة نظراً لأنّها بعض المواد الذكرية (الستيروتون) خلال المرحلة الجنينية من الجنين الذكري إلى الجنين الأنثوي مسببة بذلك فشل تكون الأعضاء التناسلية الداخلية (المبايض) عند هذه الأجنة الأنثوية.

وقد استغلت أيضاً في الوقت الراهن هذه الظاهرة الطبيعية في حدوث إباضة لأكثر من بويضة واحدة. وتم حقن الهرمونات الموجهة للمناسل Gonadotropine لتحريض وإحداث إباضة متعددة superovulation صناعياً والحصول على عديد من البويضات الناضجة (10-25 في البقر) وبعد التلقيح والإخصاب يتم الحصول على عدة أجنة تمنح من حيوان واحد donor مشهور في موصفاتيه الوراثية والإنتاجية فتنقل هذه الأجنة وهي ببيومها السابع وتغرس في حيوانات مستقبلة recipients تتلقن نقل الأجنة embryo transfer.

لقد أحدث نوع من التصالب التزاوجي بين بعض الثدييات، مثلاً: البقر والجاموس وكانت الهجن الناتجة جميعها عقيمة جزئياً أو كلياً وعندما لقحت بويضة الغنم بسائل منوي خاص بالمعز لم تنجح عملية التلقيح، وفي حال نجاحها فشلت عمليات الانقسام، أو توقف

التطور الجنيني. وعندما أخصبت بويضات معز بسائل منوي للكباش، استطاعت الأجنة الناتجة الاستمرار في حياتها فقط حتى منتصف فترة الحمل بسبب نشاط الجهاز المناعي ورفض الأنثى الممثلة بالأم (العنزة) الجنين الهجين.

الفصل السابع
التطور الجنيني وتمييز الأم للحمل
Embryo development and maternal recognition of pregnancy

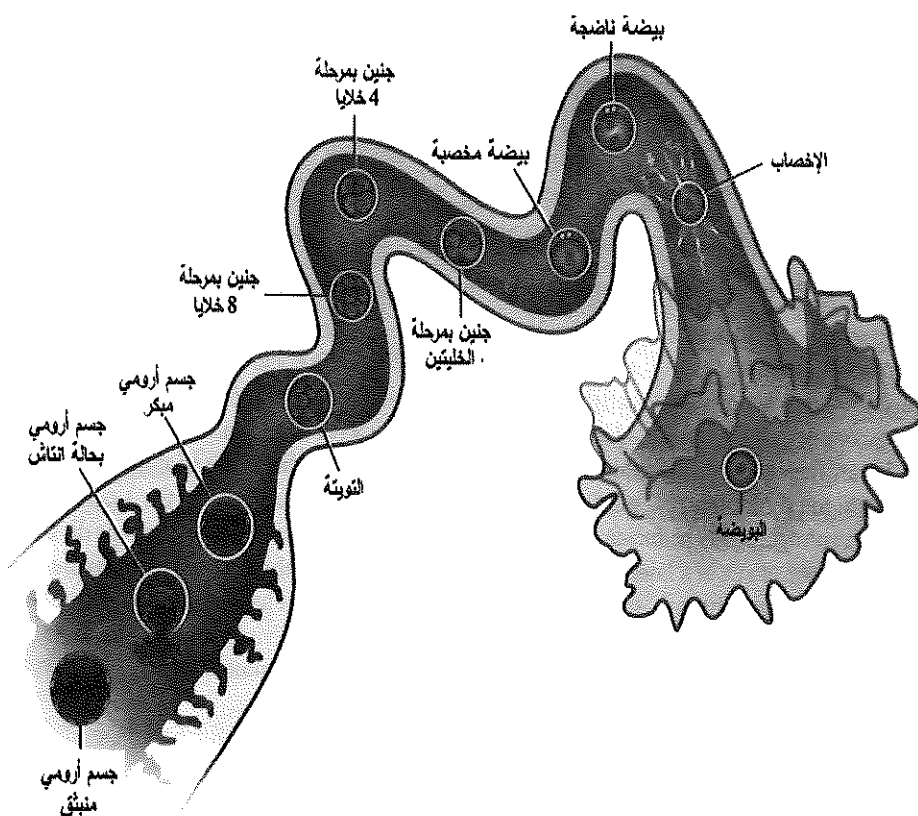
قبل التكلم عن الأحداث التي تقود إلى تطور الجنين في الحيوانات الزراعية لابد من توضيح بعض المفاهيم والمصطلحات التي مازال يشوبها الغموض وتثير الفلق في نفوس الكثرين. يشير مصطلح ootid إلى بيضة مخصبة مازالت تظهر في سنتوبلازمها البداعتين النويتين pronuclei الذكرية والأنوثية (الأمشاج) منفصلتين عن بعضهما؛ وتُعرف syngamy بمرحلة اتحاد الأمشاج أو اقترانها، وفيها تتصهر البداعتين النويتين الذكرية والأنوثية ويعود التركيب الصبغي إلى صيغته الثانية ($2n$) المميزة للنوع الواحد مشكلة البيضة المخصبة zygote؛ ويشير مصطلح embryo إلى المرحلة المبكرة من التطور الجنيني التي مازال عندها الجنين لم يكتسب صفاته التشريحية المميزة للنوع الحيواني (لإمكان تمييز الجنين البشري عن غيره من أجنة الأنواع الدنيا)؛ ويعرف المصطلح fetus بمرحلة متقدمة من التطور الجنيني يكون عندها الجنين (الحمل) عند الحيوانات الزراعية متمايز تشريحياً بين الأنواع الحيوانية، ويعرف مصطلح conceptus بمنتج الإخصاب مشيراً إلى مرحلة الجنين المبكرة، ومن ثم مرحلتيه قبل الأنغراس وبعدها.

1- التطور الجنيني :Embryogenesis

يمكن تقسيم مرحلة الحمل إلى ثلاثة مراحل من التطور الجنيني: المرحلة الأولى وتمتد من مرحلة الإخصاب حتى مرحلة أنغراس الجنين وتسمى بمرحلة البيضة المخصبة التي تستمر حتى اليوم 12 من الحمل في البقر، والمرحلة الثانية تتمتد من وقت الأنغراس حتى فترة تشكل كل أعضاء الجسم وتمتد ما بين اليوم 13 حتى اليوم 45 في البقر، والمرحلة الثالثة هي مرحلة الحمل وخلالها يتم تمييز أعضاء الجسم ونموه وتمتد من اليوم 45 حتى تاريخ الوضع. وفيما يلي نتكلم عن الأحداث التي تظهر خلال هذه المراحل في البقر.

1-1 - أنقسام البيضة الملقحة :Cleavage of Zygote

تنصف البيضة الملقحة zygote بأنها خلية مفردة ومن أكبر الخلايا في حجمها نظراً إلى غناها بالسيتوبلازم مقارنة مع المحتويات الترووية. تمر هذه البيضة بسلسلة أنقسام عاديّة (خيطية) mitotic divisions خلال عبورها قناة المبيض باتجاه الرحم، تعرف تلك الأنقسام المتعددة بالأ Nested cleavage (الشكل 7-1). وتبداً هذه المرحلة مع بدء أول أنقسام خلوي لها الذي يظهر بعد مرور 24 ساعة من الإخصاب، وتنتهي بتشكيل الكيس الأرومّي blastocyst بعد مرور 3 - 9 أيام من الإخصاب حسب النوع الحيوي (الجدول 1-7).

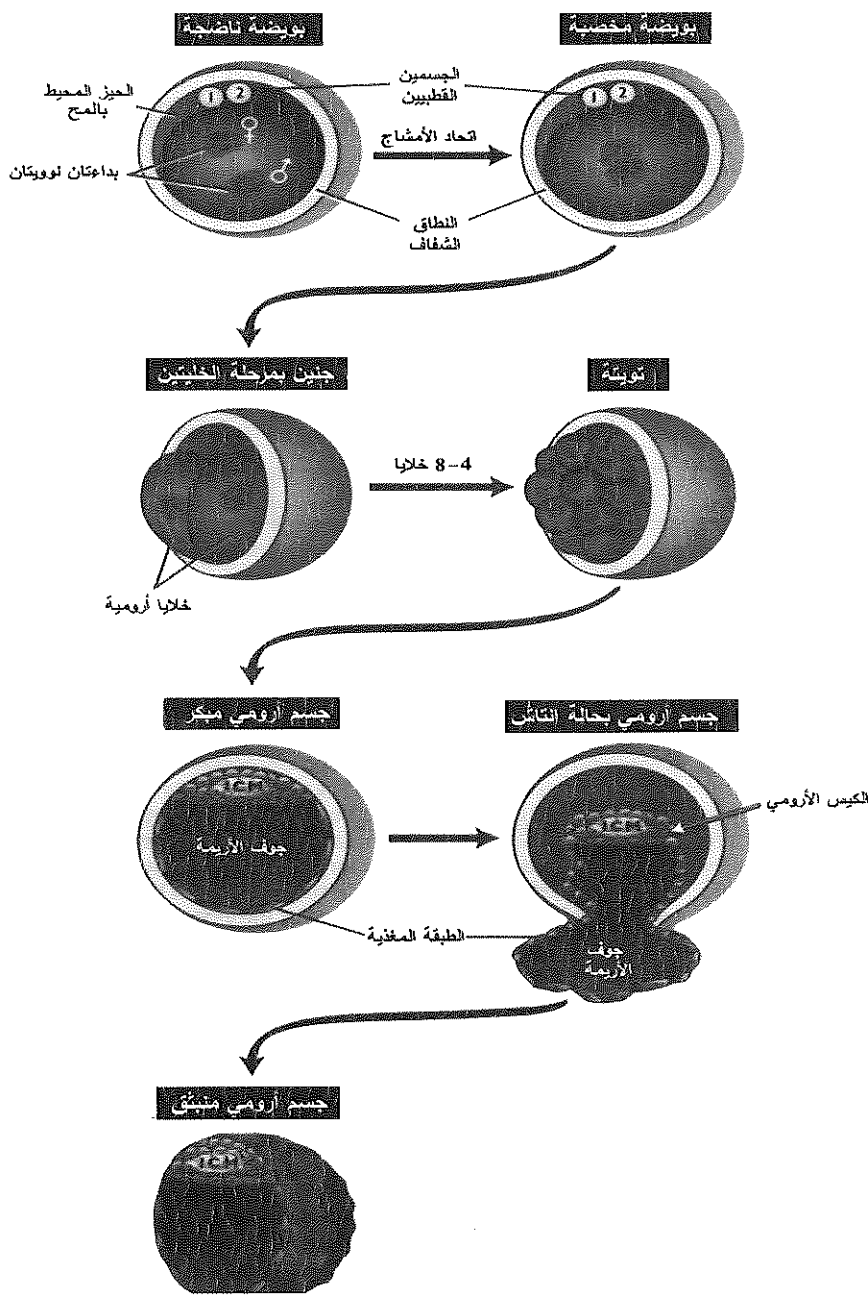


الشكل 7-1. الأحداث التي تسقى مرحلة الأنسفاس خلال التطور الجنيني.
عن (P.L. Senger, 2003)

الجدول 7-1. موعد الانقسامات الخلوية ودخول الجنين رحم الأم في بعض الثدييات.

الحيوان	مرحلة الخلية الواحدة (س)	مرحلة التويينة (س)	مرحلة الكيس الأرومي (يوم)	موعد دخول الرحم (اليوم)	فتره الحمل (اليوم)
الفأر	24	80-68	4-3	4-3	21
الجرذ	24	80-72	4-3	4-3	22
الأرنب	14	68-48	4-3	4-3	30
القطة	-	-	6-5	8-4	60
الخنزيرية	15	96-72	6-5	4-2	115
الغزارة	30	140-120	6	4	147
النعجة	38	96	7-6	4-2	150
الأسنان	24	96	8-5	3	270
البقرة	27	144	9	4-3	284
الفرس	24	98	6	5-4	340

ينتج عن أول انقسام خلوي خليتان بنتان ت分成 كل منهما إلى خلتين آخريتين ويستمر الانقسام مشكلاً 16,8,4,2...خلية حتى تكون كتلة دائرة متماسكة تسمى بالتويينة morula يحيط بها غلاف شفاف خارجي هو المنطقة الشفافة zone pellucida، ويدخله كتلة خلايا متماسكة تعرف كل منها بالأرومة blastomer التي يختلف عددها باختلاف الأنواع الحيوانية ويتراوح عادة ما بين 16-32 خلية في الحيوانات الزراعية لكنه يصل إلى 100 خلية في الأرانب. وتشير بعض الدراسات إلى أن هذه الانقسامات تأخذ أماكن مختلفة لها في القناة التناسلية الأنثوية (الشكل 7-2) وتكون أحياناً غير متزامنة، بمعنى أنه يمكن لإحدى الخلايا البنات أن ت分成 قبل آخرها، مايسع بوجود أعداد مفردة من الخلايا ضمن المنطقة الشفافة.



الشكل 7-2. التطورات التي نطرأ على الجنين قبل مرحلة الأنفاس في الرحم.
عن (2003, P.L. Senger)

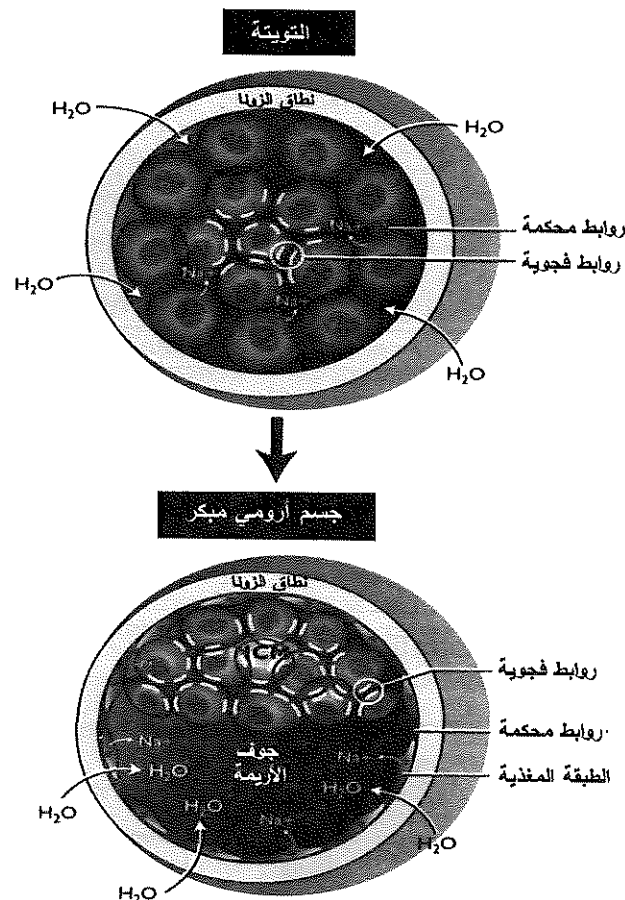
وتحتاج هذه الأنسامات بطبيعتها عن أنقسامات أي خلية جسمية أخرى بأنها غير متراقة بالنمو، معنى أن كل الأنسامات تحدث ضمن المنطقة الشفافة و على حساب السيتوبلازم في حين أن المادة الوراثية ممثلة بالصبغيات (الكروموزومات) تقسم بالتساوي بين الخلايا الناتجة وكل خلية تحوي العدد ذاته من الكروموزومات (2n). يختلف معدل الانقسام بين الأنواع الحيوانية فهو سريع في الحيوانات التي تنتصف بفترة حمل قصيرة، وبطيء في الحيوانات التي تنتصف بفترة حمل طويلة.

ومن الأشياء المثيرة للأنتباه عند الخلايا الأرومية blastomer أن كلاً منها لها القدرة على التطور totipotent وتكوين جنين بحد ذاته. وكما ذكرنا سابقاً، استفاد العلماء من هذه الظاهرة وقاموا بعملية تقسيم الجنين splitting بمراحله المختلفة 2, 4, 8, 16, 32 خلية أو الحصول على خلية واحدة وزرعها في سيتوبلازم بويضة مفرغة من مادتها الوراثية أو أكثر cloning (الاستنساخ أو التكاثل) وزرعها في رحم حيوانات مستقبلة أخرى لانتاج توائم صنوية أو متطابقة ذات قيمة اقتصادية عالية في حال ثبات فعاليتها الانجابية بعد الولادة والنمو.

2-1 نشأة الكيس الأروري :Formation of Blastocyst

بعد مرحلة تشكيل التويتة، تصبح الخلايا الخارجية فيها متراصة أكثر من نظيراتها المركزية، فتبعد التويتة وفيها مجموعة متمايزة من الخلايا الخارجية والداخلية، يتضور بين الخلايا الداخلية منها روابط فجوية gap junctions تسمح ب التواصل الداخلي فيما بينها وتقيها مرتقبة بعضها البعض، أما مجموعة الخلايا الخارجية تلتحم كل خلية إلى المجاورة لها بروابط محكمة tight junctions (الشكل 7)، ما يسمح بتغيير في نفاذيتها للوسط المحيط، ودخول سوائل من الوسط المحيط متجمعاً في الفراغات بين الخلايا بسبب تشكيل مضخة فاعلة لضخ الصوديوم من مجموعة الخلايا الخارجية للتويتة، وتجمعته في المركز مسبباً تدفق للسوائل عبر غلاف الشفاف، وإحاطتها بكثرة الخلايا الداخلية، ومع تزداد تركيز شوارد الصوديوم يزداد تدفق السوائل وترافقها لتتماً المسافات بين الخلويات، ثم تلتحم مشكلة تجويفًا يعرف بتجويف الكيس الأروري blastocoel، وعندما تتوضّح معالم التجويف

كاملة يدعى الجنين عندها بالكيس الأرومی أو الأصلی blastocyst، الذي تتضخ فيه وبشكل واضح معالم نموذجين من التجمعات الخلوية: الخارجية منها ترتص في طبقة واحدة متصلة مشكلة مايسى بطبقة الخلايا المغذية trophoblast التي يتشكل منها لاحقا العشاء المشيمائي chorion كأحد مكونات المشيمة الجنينية، والداخلية منها تبقى خلايها متقاربة مع بعضها متوضعة في أحد أقطاب الكيس الأرومی وتعرف بكلة الخلايا الداخلية inner cell mass أو القرص الأنثاشي germinal disc التي ينشأ منها جسم الجنين. وبالنهاية يطلق اسم الكيس الأرومی blastocyst على مجموعتي الخلايا الخارجية والداخلية والتجويف الواقع بينهما. يختلف موعد تشكيله باختلاف الأنواع الحيوانية (أنظر الجدول 1-4). وقدر عدد الخلايا في الكيس الأرومی ليكون 32 عند الفئران ولكن فقط 3-4 منها تشكل القرص الأنثاشي بينما ترتص الخلايا المتبقية بجانب بعضها لنشكل الطبقة المغذية. ويتشكل الكيس الأرومی عند الأربیع عندما يبلغ عدد الخلايا 760 خلية. ونظرا إلى استمرار تراكم السوائل في تجويفه، يزداد الضغط داخل الجنين، متزامناً معه انتاج أنزيمات حالة من خلايا الطبقة المغذية التي تضعف المنطقة الشفافة، ومع استمرا نمو الجنين وكبر حجمه، يبدأ الكيس الأرومی بالتكلس والارتقاء مسبباً ضغطاً نبضياً متقطعاً، تتسارز هذه القوى جميعاً (كبير حجم الكيس الأرومی، ضعف غلاف الشفاف، الفعل الأنزيمي، والتقلصات النبضية) مسببة انفجار المنطقة الشفافة وأندفاعة خلايا الكيس الأرومی خارجه عائماً في لمعة الرحم، وعندها يعتمد استمراه في الحياة على البيئة الرحمية (وجود جسم أصفر فعال وظيفياً، وتصنيع كافٍ للبروجستيرون، واستجابة الرحم له، الشكل 2-7).



الشكل 7-3. انتقال الجنين من مرحلة التوبية إلى الجسم الأرومي.

عن (P.L. Senger, 2003).

3- تكون المعدية :Gastrulation

وهي مرحلة من مراحل التطور الجنيني تمت ما بين الأيام 14-26 عند البقر وثني مرحلة تكون الكيس الأرومي blastocyst وتسبق مرحلة تشكيل الأعضاء الجنينية. وتم عادة نتيجة لهجرة مجموعة من خلايا الكيس الأرومی يتتحول بموجبها القرص الجنيني إلى ثلاثي الوريقات. تدعى بالأديمات الجنينية الباطنية endoderm والمتوسطة mesoderm والظاهرية ectoderm بمعنى أن خلايا القرص الجنيني فقط هي التي تهاجر وتنمايز إلى

ثلاث طبقات. فالأديمة الباطنية تتشكل من هجرة وتمايز خلايا القرص الأنثاشي الداخلي المواجهة لنجروف الكيس الأروماني والتي ستبطن السطح الداخلي للطبقة المغذية trophoblast. بينما تتشكل الأديمة الظاهرية من هجرة وتمايز الجزء الخارجي من خلايا القرص الأنثاشي. أما الخلايا الأنثاشية المتوسطة بينهما فتتمدد في منطقة الخط الإبتدائي primitive line streak مشكلة ما يسمى بالأديمة المتوسطة mesoderm. بعد الخط الإبتدائي محدداً للمحور الأمامي والخلفي للجنين، يتمايز جزءه الأمامي ليشكل الحبل الظاهري notochord وتشكل الأديم الظاهري قليلاً لتشكل الصفيحة العصبية التي تنمو بعد عدة أيام مشكلة عدة طيات عصبية تتضمنها بعض مشكلة الأنابيب العصبي الذي منه يتشكل الجهاز العصبي المركزي. وكثيراً ما يدعى الجنين في هذه المرحلة باسم المعيدة بسبب ظهور المعي الإبتدائي وفي نهايتها تكون الوريقات الجنينية الثلاث قد اكتمل تشكيلها وبدأت بالتمايز إلى مشتقاتها النهائية ألا وهي أعضاء الجسم المختلفة.

٤-١. تطور أغشية الجنين الخارجية Development of extraembryonic membranes

بعد انبعاث الجنين hatching من المنطقة الشفافة ينمو بسرعة كبيرة في البقر والغنم، فمثلاً: يكون قطر الكيس الأروماني نحو 3 مم بعمر 13 يوماً في البقر، ويستطيع ليصبح بطول 250 مم وذات شكل خطي متعدد بين الفرعين في اليوم 18 من الحمل. أما في الخنازير، فيكون ذلك النمو أسرع وبمعدل 4-8 مم/ساعة من عمر 2 يوم إلى 4-3 أيام (مم ويصل 200 مم) ويصل نحو 1000 مم في اليوم 16. وبشكل عام يمكن تقسيم الأجنة في الثدييات حسب سرعة نموها وموعد انغراسها في الرحم إلى قسمين: تكون فترة ما قبل الأنغراس في أولها، ومنها الحيوانات الزراعية (عدا الخيل) طويلة تصل لعدة أسابيع؛ وفي القسم الثاني من الثدييات (الرئيسات، بما فيها الإنسان) تتغير الأجنحة في جدار الرحم حال دخولها. يُعزى النمو الكبير لأجنة الحيوانات الزراعية إلى تطور أغشيتها الجنينية الخارجية معطياً لها شكلاً خطيئياً (ما عدا الفرس يبقى دائرياً)، وبعد تشكيلها ضروري لعملية الأنغراس، ويشارك في تكوين الأغشية الجنينية الأربع الطبقة المغذية، والوريقتين الجنينيتين الداخلية endoderm والمتوسطة mesoderm، والجنين. فمثلاً، تشارك الطبقة المغذية مع

الوريقتين الجنينيتين الباطنية البدائية والمتوسطة في تشكيل الغشائين الخارجيين المشيمائي chorion والسلبي (مائي) amnion، ويتشكل الكيس المحي من الأديمة الجنينية الباطنية، ويرتبط الغشاء المشيمائي بصورة كاملة بالرحم، ويلعب الغشاء السنوي دور كيس يملأ بالسائل خلال تطور الجنين. ويمكن شرح عملية تكونها كما يلي (الشكل 7-4):

حالما يبدأ الكيس الأروماني نموه، تتطور طبقة إضافية تحت كثلة القرص الجنيني تسمى أديمة الجنين الباطنية البدائية primitive endoderm. تستمر في نموها متوجهة نحو الأسفل لتبطّن كلّياً الطبقة المغذية. ويبدأ في الوقت ذاته تطور الأديمة الجنينية المتوسطة بين الأديمة الباطنية البدائية والجنين، وحينما يكتمل نموها تُشكّل تحويفاً يسمى الكيس المحي الذي يتضاعل حجمه مع كبر الجنين وتقدمه بالعمر، ولهذا بعد بمتابة غشاء جنيني مرحلٍ ومؤقت عند هذه الحيوانات (يبقى مصدر للخلايا الجرئومية الأولية التي تهاجر لتنستعمر العرف التنسالي، انظر الفصل الثاني). ومع استمرار نمو الأديم المتوسط تُشكّل كيساً يحيط بالكيس المحي ومندفعاً باتجاه طبقة الأديم الظاهري المغذية trophectoderm (سابقاً الطبقة المغذية)، ثم يبدأ بالانثناء والاتجاه نحو الأعلى مشكلاً زانتين تشبه كل منهما الجناح تسْمى بالطينتين السليتين. ومع استكمال الأديم المتوسط إحاطتها بالكيس المحي تبدأ ظهور نقاط انصهار بين خلاياها وخلايا طبقة الأديم الظاهري المغذية لتشكلا معاً الغشاء المشيمائي. وفي المقابل، ينطهر من الجنين معي بدائي primitive gut يخرج من طرفه الخلفي ردب يشكّل كيساً يدعى كيس السقائي allantois أو البولي لأنّه تتجمّع فيه بقايا الجنين أو فضلاته. ويبدأ الكيس المحي بالتراجع في حين ينمو وبتسع الكيس السقائي مع استكمال إحاطة الأديم المتوسط بالكيس المحي، وتنстَّر الطيات الغشاء السلي نموها نحو الأعلى ملتحمة مع بعضها مشكلاً كيساً مضاعفاً يحيط كلّياً بالجنين. يتّألف الكيس الداخلي منهما من انصهار الأديم المتوسط وخلايا طبقة الأديم الظاهري المغذية ويدعى بالغشاء السنوي الذي يبعد الأقرب للجنين ويحيط به كلّياً، ويسمى التجويف الواقع بينه وبين الجنين بالتجويف السلي amniotic cavity. وفي المقابل يحيط الغشاء المشيمائي بالكتلة الجنينية (الجنين مع باقي الأغشية)، ويستمر الغشاء السقائي بالاتساع ليملأ أغلب فراغ الكتلة الجنينية مقرباً من الغشاء المشيمائي ومنصهراً معه بعدة نقاط تسمى نقاط السقائي المشيمائي للمشيمية الجنينية التي تخرج منها

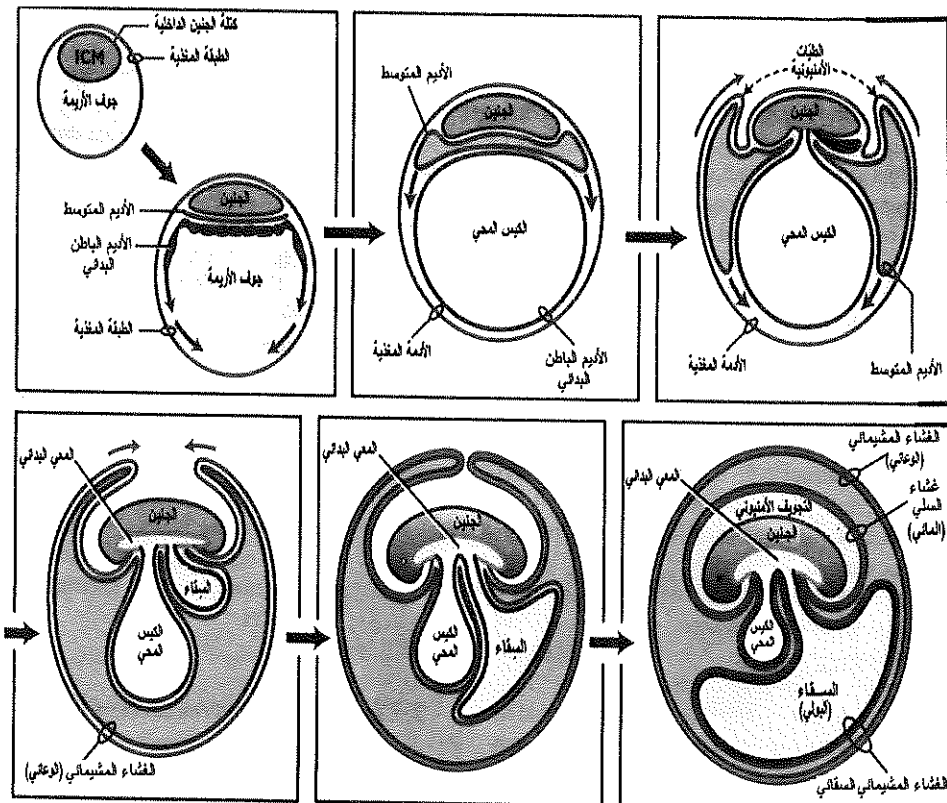
زغابات (الخمايل الجنينية) تتصل مع فلاتات بطأنة الرحم لتشكلا معاً النقاط المشيمية، ويستمر الكيس المحي بتراجمه (الشكل 7-4).

5-1. تمييز الأم للحمل :Maternal recognition of pregnancy

ثبت قطعياً أن الرحم عند الحيوانات والمبىض عند الرئيسيات بما فيها الأنسان يفرزان قبل 3-1 أيام من انتهاء طور الجسم الأصفر مادة PGF_{2α} تساعده في تهدم الجسم الأصفر luteolysis. وتبين أن الأوكسيتوسين الذي يفرز من الجسم الأصفر ينتقل إلى الرحم ويرتبط إلى مستقبلاته الموجودة على سطح خلايا بطأنة الرحم مسبباً في تنشيط إفراز الـ PGF_{2α}.

ولهذا فإن الهرمونات التي تنشط عملية تهدم الجسم الأصفر هي الأوكسيتوسين والبروجستيرون اللذان يفرزان من الجسم الأصفر، إضافة إلى PGF_{2α} الذي ينتقل من الرحم إلى المبىض عند البقر والغنم عن طريق الاتصال الوعائي المحلي (الوريد المبىضي الرحمي ovarian vein). وعن طريق الأوعية الدموية الجهازية (ماراً عبر الرئتين) عند الفرس وبواسطة كلا الطرريقين المحلي والجهازي عند الخنازير (الشكل 5-7).

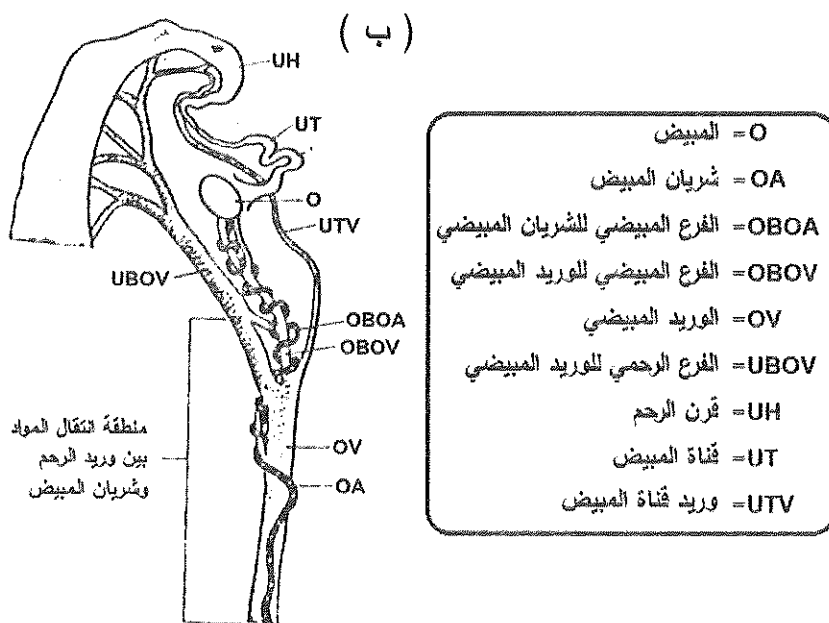
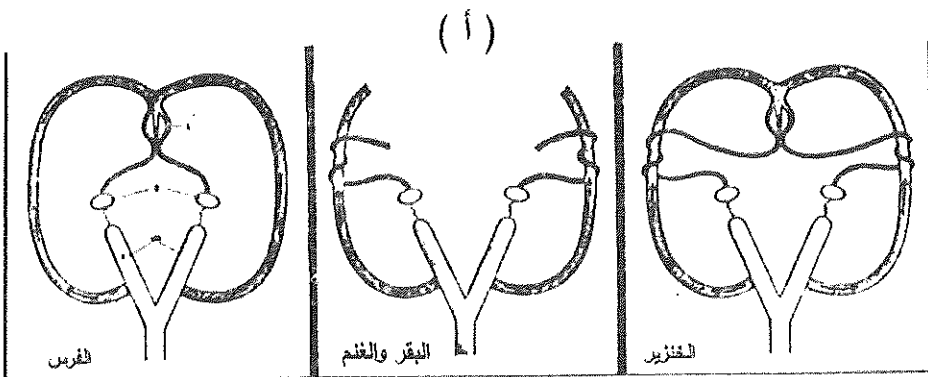
ولهذا فإن قطع الاتصال الوعائي بين المبىض والرحم أو قتل الخلايا المفرزة (بطأنة الرحم) لمادة الـ PGF_{2α} يؤدي إلى استمرارية الجسم الأصفر في وظيفته (إفراز البروجستيرون) وبالتالي إطالة حياته عند الحيوانات الزراعية. وبما أن عملية تثبيت الحمل واستمراريته على الأقل خلال فترة الثلث أو النصف الأول من الحمل تتطلب وجود الجسم الأصفر أو أي مصدر للبروجسترون كأن لا بد من ظهور نوع من الحوار بين الجنين والأم لإيقاف أو التغلب على تأثير الـ PGF_{2α} المحلول للجسم الأصفر.



الشكل 7-4. مخطط توضيحي لتطور الأغشية الجنينية الخارجية في الثدييات.

.(2003, P.L. Senger)

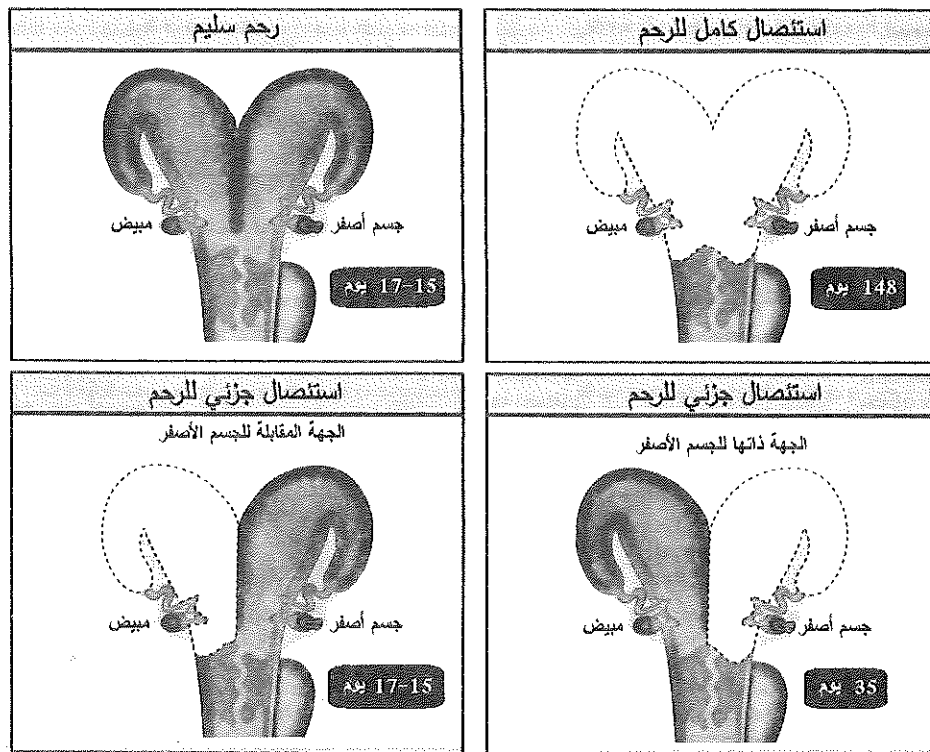
وتبيّن أنّ هذا الحوار ينشأ على شكل تبادل مواد كيميائية معينة بين الأم والجنين قبل عملية انغراس الأخير في بطأنة جدار الرحم بدليل أن قطع الاتصال بين قرن الرحم الحاوي على الجنين والمبيض (الشكل 7-6) قبل اليوم 12 من الحمل عند الخنازير وقبل اليوم 13 عند الغنم وقبل اليوم 15 عند البقر يسبب تدهور الجسم الأصفر ومن ثم الإجهاض. ما يشير إلى أن هناك مواد يفرزها الجنين تساعد في المحافظة على حيوية الجسم الأصفر وبالتالي على صيانة الحمل واستمراريه.



.5-7 الشكل

آ: انتقال الـ PGF_{2α} من الرحم إلى المبيض لتهديم الجسم الأصفر.

ب: الاتصال الوعائي بين المبيض والرحم في الحيوانات الزراعية. (زكريا وسلهاب، 1991).



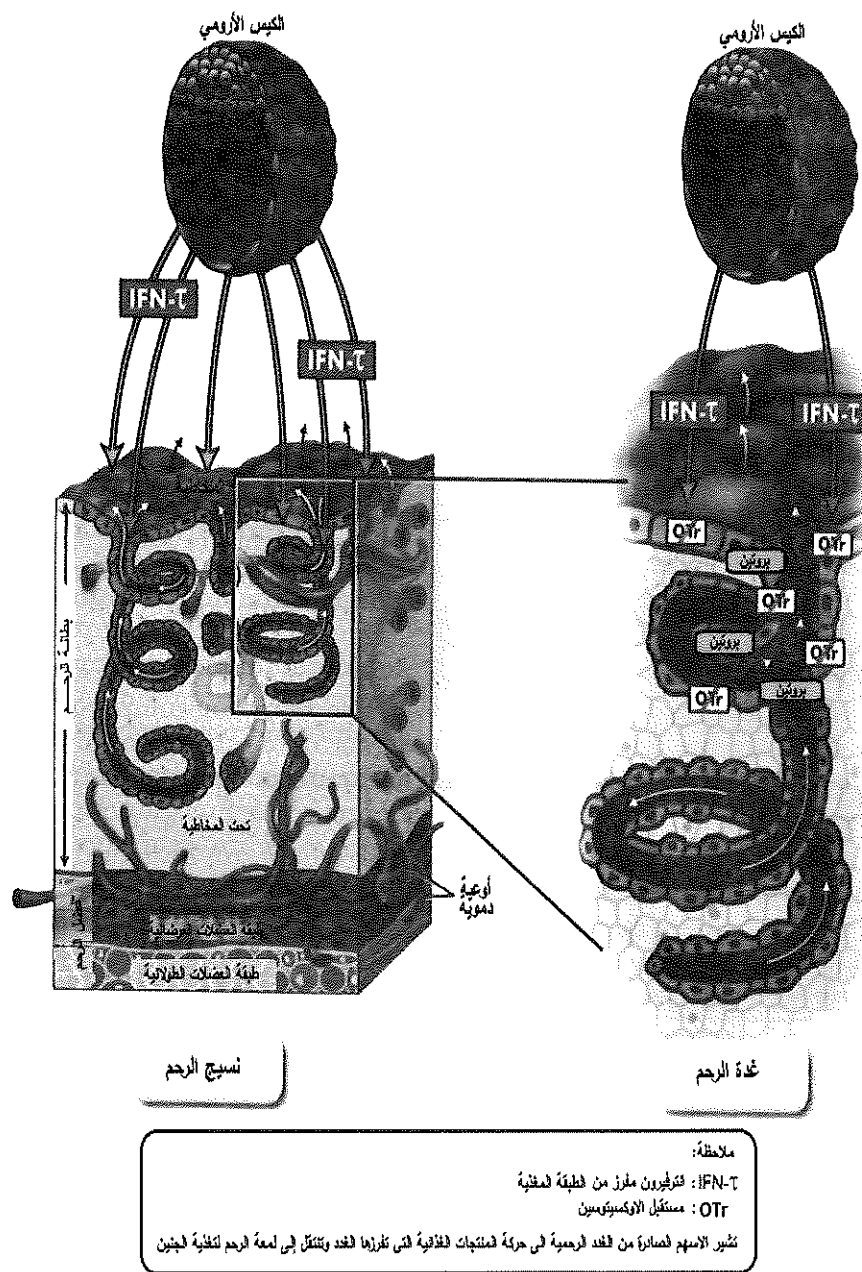
الشكل 7-6. تأثير قطع الاتصال بين قرن الرحم الحامل والمبيض وأنعكاس ذلك في حياة الجسم الأصفر. (عن P.L. Senger, 2003).

أما عن طبيعة المواد المفرزة من الجنين وبأي وقت تميزها الأم فهذا أمر مختلف فيه الحيوانات بعضها عن بعض (الجدول 7-2). فعند الغنم وجد أن الجنين يفرز ومن خلال طبقته المغذية trophoblast مادة تسمى بروتين الطبقة المغذية رقم 1 ovine trophoblastic protein (oTP-1) و trophoblastic protein قمع أو إخماد تأثير كل من الإستروجين والأوكسيتوسين المفرزة من المبيض والمنشطة لافراز الـ PGF2 α المحظل لجسم الأصفر. هذه المادة البروتينية الجنينية تفرز بين الأيام 13-21 من الحمل. وثبت بالتجربة أن إزالة الجنين قبل اليوم 13 من رحم النعجة يسبب تدهوراً مباشراً للجسم الأصفر، بينما تسبب إزالته من الرحم بعد اليوم 13 إلى إطالة حياة الجسم الأصفر وظهور علامات الحمل الكاذب (غياب الشيق لفترة طويلة).

تشابه البقر الغنم في هذه الآلية، فتفرز الطبقة المغذية الجنينية مادة بروتينية 1 تسمى bovine trophoblastic protein1 (bTP-1) تعمل أيضاً على إطالة فترة حياة الجسم الأصفر وتنبيت الحمل ولكن فعالية هذه المادة تبدأ منذ اليوم 15 ويستمر إفرازها حتى اليوم 25 من الحمل. وكلا النوعين من البروتينات تتبعان لصنف بروتينات تسمى أنترفيرونات Interferons، وهي عبارة عن بروتينات سكرية غير تخصصية تفرزها كل من كريات الدم البيضاء، والصائمات الليفية fibroblasts والخلايا اللمفاوية lymphocytes، إضافة إلى خلايا الطبقة المغذية في جنين المجرات. وهي ذات تأثير مضاد للفيروسات وتغير في وظيفة الخلايا المستهدفة. ونظرًا إلى أن بروتينات الطبقة المغذية في الجنين تشكل صفت مستقل من الأنترفيرونات فيشار إليها حالياً بـ oIFN-(ovine or bovine Interferon trophoblast) أو T أو (b)IFN-T، حيث يشير حرف T إلى الطبقة المغذية في الجنين، وتبيّن أن آلية عملها تتمثل بارتباطها إلى خلايا بطانة الرحم فتمنع تكون مستقبلات للأوكسيتوسين (الشكل 7-7)، كما أنها ترتبط للجزء الأمامي من خلايا غدد الرحم فتشمل تصنيع بروتينات يعتقد أن لها دوراً في المحافظة على حياة الجنين قبل انغراسه.

الجدول 7-2. مواد يفرزها الجنين تساعد في تمييز الأم للحمل وموعد الأنغراس.

موعد الأنغراس (يوم بعد الإباضة)	الفترة المرجحة لتمييز الحمل (يوم بعد الإباضة)	مفرزات الجنين	النوع الحيواني
12-9	12-7	hCG	المرأة
22-18	16-15	bIFN-T(bTP-1)	البقرة
18-15	14-13	oIFN-T(oTP-1)	النعجة
38-36	14-12	3 بروتينات / استروجين ؟	القرس
18-14	12-11	إستراديول	الخنزيرة



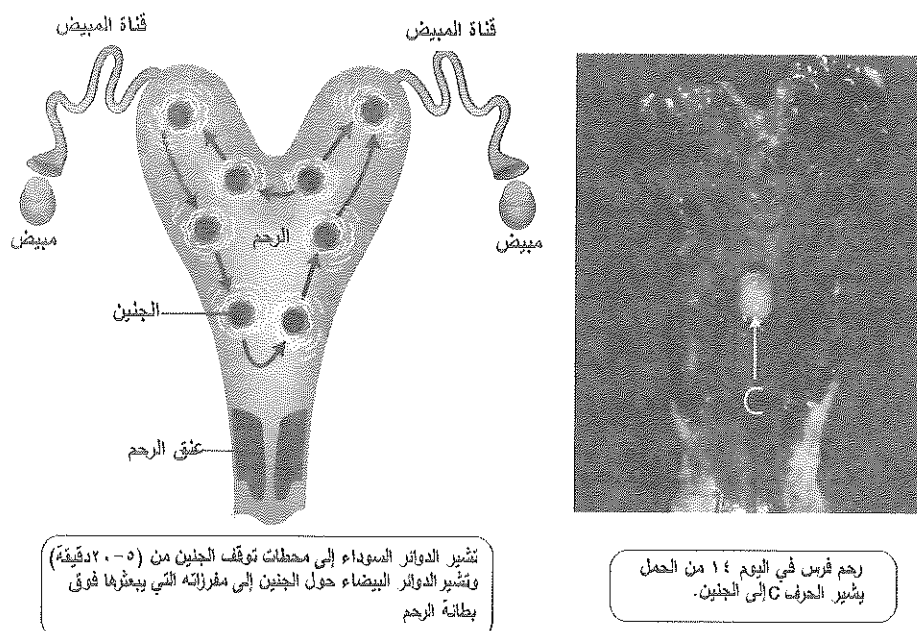
الشكل 7-7. آلية عمل الأنترفيرونات الجينية في منع تهدم الجسم الأصفر في المجترات.
 .(2003, P.L. Senger)

وتبيّن أن الطبقة المغذية للجنين عند الخنازير تفرز هرمون الإستروجين خلال اليومين 11-12 من الحمل الذي يدوره يكون مسؤولاً عن إطالة حياة الجسم الأصفر من خلال دوره بإيادة توجيه إفراز الـ PGF2 α في لمعة الرحم وليس عبر الوعاء الدموي الذي يصل بين الرحم والمبيض، ما يحول دون وصول البروستاغلادين إلى الجسم الأصفر (الشكل 7-7). أما عن آلية هذا التحول في اتجاه إفراز البروستاغلادين غير معروفة، ويعتقد أن الإستروجين يزيد من تكون مستقبلات البرولاكتين على سطح خلايا بطانة الرحم، ما يقود إلى تغير في تدفق الكالسيوم الذي يدوره بنشاط طرح البروستاغلادين exocrine في لمعة الرحم بدلاً من إفرازه في الدورة الدموية. كما تبيّن أن الإستروجين يزيد من انقباضات جدر بطانة الرحم مما يساعد في نقل الأجنة وتوزيعها وتموضعها على طول قرنى الرحم عند الخنزير. كما وجد أن المحافظة على الحمل عند الخنزير تتطلب وجود على الأقل جنينين في كل قرن، وبالتالي نقص عدد الأجنة عن 4 أو عدم وجود جنينين على الأقل في كل قرن يقود إلى توجه إفراز البروستاغلادين عبر الدورة الدموية وحدوث الإجهاض.

أما عند الفرس فالامر يختلف قليلاً، إذ تبيّن أنه على الرغم من أن بطانة الرحم تفرز كميات كبيرة من البروستاغلادين F2 α خلال الدورة التناسلية العادبة لتهديم الجسم الأصفر، ولكن في حال حدوث الحمل، فإن الجنين يفرز ليس فقط الإستروجين بل أيضاً مواد بروتينية خلال الأيام 12-14 من الحمل لتساعد أيضاً في المحافظة على حياة الجسم الأصفر وبالتالي في تثبيت الحمل المبكر. وتبيّن أيضاً أن الجنين يجب أن يهاجر ضمن الرحم من قرن إلى آخر بمعدل 12-14 مرة يومياً خلال الأيام 12 و 13 و 14 من الحمل ليساعد في توزيع تلك المفرزات فوق بطانة الرحم ومنعها من إفراز البروستاغلادين (الشكل 7-8)، أما عن الدور الحقيقي للبروتينات المفرزة فما زالت بحاجة إلى مزيد من البحث العلمي.

كما تبيّن أن الجنين في الفرس لا يستطيع بدرجة مماثلة للأجنة في الحيوانات الزراعية الأخرى، ما يؤخر أنفراسه (أنظر الجدول 2-2). وبعد اليوم الـ 40 وحتى فترة الأربعاء أشهر من الحمل تفرز الفرس الـ PMSG للمحافظة على الحمل، ومن ثم تُعد المشيمة نفسها المسؤولة عن المحافظة واستمرارية الحمل حتى نهايته. وقد تبيّن عند الأنسان أن الجنين يفرز هرمون موجهة الغدد التناسلية المشيمائية البشرية المسمى الـ hCG خلال الأيام 7-12 من الحمل الذي له وظيفة مشابهة لهرمون الـ LH فيعمل على استمرارية الجسم

الأصفر في وظيفته، وبالتالي على تثبيت الحمل المبكر. أما عن آلية إيقاف ودحض تأثير $\text{PGF2}\alpha$ على الجسم الأصفر ودور المفرزات الجنينية المبكرة في صيانة حياته وتثبيت الحمل فقد تعددت الآراء والنظريات حول ذلك ويمكن شرحها ومن خلال الشكل 7-9 كما يلي:

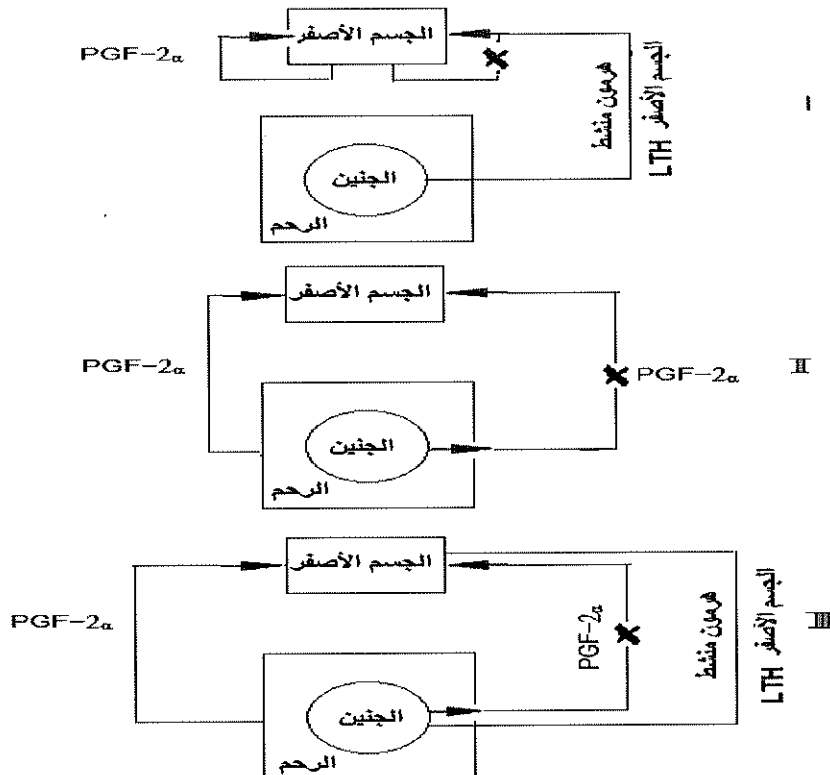


الشكل 7-8. هجرة الجنين عبر الرحم في الفرس. (O.J. Gither, 1992).

فالشكل يوضح كيف أن الجسم الأصفر يقتل نفسه من خلال إفرازه لهرمون الإستروجين والاوكتيسيوسين اللذين يعملان على تنشيط إفراز $\text{PGF2}\alpha$ وتنبطة فعاليته المهدمة للجسم الأصفر.

والشكل II يوضح أن $\text{PGF2}\alpha$ يفرز من بطانة الرحم وليس من الجسم الأصفر، لهذا يكون تأثير الجنين مساعداً على استمرارية حياة الجسم الأصفر من خلال إفراز مواد توقف إفراز $\text{PGF2}\alpha$.

والشكل III يوضح أن مفرزات الجنين تتغلب في تأثيرها على المفرز PGF_{2α} المفرز من جدار الرحم وهذا بالطبع يؤدي إلى المحافظة على حياة الجسم الأصفر واستمرارية الحمل.



الشكل 7-9. دور المفرزات الجنينية في إيقاف تأثير المفرز PGF_{2α} محلل للجسم الأصفر عند بعض أنواع الثدييات (تعني X إبطال الفعالية). (عن زكريا وسلهب، 1991).

1-6-1-أنفاس الجنين (التشييش) :Implantation

وهي العملية التي بوساطتها يتفاعل الجنين مع جدار الرحم ويثبتت إذ يلعب كل من الجنين والرحم دوراً أساسياً في تحديد مكان التثبيت. وعادةً يتثبت الجنين في جدار قرن الرحم المجاور للمبيض الذي حدثت فيه الإباضة عند البقر، وفي حال توفر أكثر من جنين عند الغنم فإنه يتم توزيعها بين قرني الرحم. أما في حالة الحيوانات المتعددة الولادات مثل

الخازير فإن الأجنة تتوزع وبصورة حرة بين قرنى الرحم، كما أن كل جنين يحتل المكان الخاص به في جدار الرحم دون أن يؤثر سلباً في مكان الجنين الذي يليه. وعند الفرس فالامر مختلف إذ أنه لا بد للجنين المتوفّر من الهجرة من قرن إلى قرن رحمي آخر لتحدث عملية التثبيت وأن أي آلية تمنع هجرته من القرن المجاور لمكان الإباضة إلى القرن الآخر الذي يجب أن تحدث فيه عملية الأنغراس ستؤدي حتماً إلى موت الجنين وفشل الحمل. يختلف موعد بدء الأنغراس باختلاف الأنواع. فهو يبدأ في اليوم 12-13 عند الخازير وينتهي في الأيام 25-26 من الحمل. أما عند الغنم والبقر والأفراس فيبدأ بالأيام 14-16 و28-32 و35-40 وينتهي في الأيام 28-35 و40-45 و95-105، على التوالي.

أما عن اتجاه الأنغراس فيكون القرص الأنثاشي للجنين دائماً معاكساً لجدار الرحم وقريباً من لمعته عند كل الأنواع الحيوانية. وما يجدر ذكره أن عملية تكبير أو تأخير لعملية الأنغراس تؤثر بصورة أو أخرى في تطور الجنين وقد تنتهي بالفشل وفقد الجنين. لهذا كان لا بد من وجود تزامن شبه كامل بين بيئة الرحم ومرحلة تطور الجنين، وهذا ما يجب أخذه بعين الاعتبار في تقدمة نقل الأجنة، فرحم الحيوان المستقبل يجب أن يكون فيزيولوجياً وزمنياً مستعداً لاستقبال جنين الحيوان المأوح وبعمر 7 أيام عند البقر.

تختلف كيفية عملية الأنغراس أيضاً بين الأنواع الحيوانية. فعند الحيوانات المخبرية (جرذ، فئران، أرانب وقطط.....الخ) يدفن الجنين كلياً في جدار الرحم أما عند الحيوانات الزراعية فالامر مختلف إذ يبقى الجنين معلقاً في تجويف الرحم وأي اتصالات مع جدار الرحم تحدث قبل تشكيل المشيمة تكون عادة فضفاضة وغير متينة.

على الرغم من اختلاف الإفرازات الجنينية بين الأنواع الحيوانية التي جميعها تساعده في منع عملية تهدم الجسم الأصفر، فإن استمرار الحمل يتطلب توافر تراكيز عالية من البروجسترون تساعده في صيانة الحمل من جهة ونمو الجنين وتطوره من جهة أخرى، وتسمح للأغشية الجنينية بتشكيل اتصال نصف نفاذ مع الأم يسمى بالمشيمة placenta، وهذا ما سنتحدث عنه بالفصل التالي.

الفصل الثامن

تشكل المشيمة ودور الهرمونات في الحمل والولادة

Placentation and hormonal roles in gestation and parturition

1- تمایز الوریقات الجنینیة :Differentiation of germ layers

تعطی الطبقات الجنینیة الثلاث: الباطنية endoderm, والمتوسطة mesoderm، والظاهرية ectoderm جميع أنسجة الجنین وأعضائه وذلك بعد أن تتعرض لعدة أنقسامات وتجمعت خلويه تتمايز إلى أنسجة خاصة وأعضاء متعددة. ويجب أن نذكر أنه ليس بالضرورة أن تكون جميع أنسجة عضو معین من أصل جنیني واحد. فمثلاً تشتق شبکية العین من جدار الدماغ كما يشتق الجسم البلوري والقرنية من الأدیم الظاهري أما عضلات العین فتشتق من الأدیم المتوسط. كما يجب أن نشير إلى أنه إضافة إلى الأنقسامات والتمايزات الخلويه والعوامل الوراثية، فإن التفاعلات النسیجیة المتبادلہ تعد ضرورية وأساسیة لتكوين مختلف الأنسجة وتمايزها مع أعضاء الجسم وأجهزته المختلفة. وتحصر مشتقات الوریقات الجنینیة في الآتی:

1-1- مشتقات الأدیم الظاهري :Derivatives of ectoderm

- أ- مشتقات الأدیم الظاهري السطحية: وتشمل بشرة الجلد وملحقاته (الشعر، الحوافر، المخالب، الأظافر، الغدد العرقية والدهنية واللبنية)، بشرة الفم والشرج والغدد التي تفتح في الفم وبراعم الذوق ومينا الأسنان وبشرة الأنف والأجوف المفتوحة عليه. وكذلك الفص الأمامي للغدة النخامية (النخامية الغدية) والأذن الداخلية والجسم البلوري.
- ب- مشتقات الأدیم الظاهري العصبية: وتشمل الأنابيب العصبي الذي يعطی الجملة العصبية المركزية (الدماغ والنخاع الشوكي) والجملة العصبية المحيطية، شبکية العین، الفص الخلفي للنخامية (النخامية العصبية) والغدة الصنوبيرية وكذلك خلايا العرف العصبي Neural crest cells التي تعطی خلايا العقد العصبية الفحفیة والشوکیة

والذاتية، الخلايا الصباغية للجلد، النسيج المتوسط لمنطقة الرأس وخلايا غمد الألياف العصبية المحيطية، لب غدة الكظر والنسيج الضام.

1-2- مشتقات الأديمة الجنينية المتوسطة :Derivatives of mesoderm

يمكن تقسيمها إلى أربعة أقسام:

- أ- المتوسطة المحورية axial mesoderm وتشمل فقط الحبل الظاهري .
- ب- المتوسطة الجانب المحورية para axial mesoderm وتشمل العمود الفقري، غلاف الجذع وأدمة الجلد والنسيج الضام.
- ج- المتوسطة البينية intermediate mesoderm وتشمل الجهاز البولي - التناسلي وملحقاته.
- د- المتوسطة الجانبية lateral mesoderm وتشمل الجملة القلبية - الوعائية واللمفاوية والخلايا الدموية واللمفاوية، قشرة الكظر، الطحال، النسيج الضام، عضلات الأحشاء والأطراف والأغشية الساترة.

1-3- مشتقات الأديمة الباطنية :Derivatives of Endoderm

وتشمل ما يلي :

- أ- بشرة القناة الهضمية (ما عدا بشرة الفم والشرج) بما فيها الكبد، المعنكلة وبشرة المرارة.
- ب- بشرة الطرائق التنفسية (ما عدا الأنف) وبشرة المهبل وبشرة غدة كوبير والحوصلة المنوية.
- ج- المثانة البولية-الغدة الدرقية وجارة الدرقية، اللوز الحنكي، الأذن الوسطى ونفير أوستاش.

ونذكر هنا أن هناك بعض أنسجة أعضاء محددة تتعرض للتلف المستمر مثل الجلد والأمعاء والغدد، لكن هذه النسج تظل محتوية على خلايا ذات أصل جنيني تتصف بنشاطها المستمر وقدرتها على الانقسام وتعويض الخلايا التالفة وبالتالي يكون هناك توازن بين عدد الخلايا التالفة والمحدثة المعاوضة.

2- المشيمة الجنينية :fetal placenta

تتألف عند كل الثديات والطيور والزواحف من أربعة أغشية جنينية وهي: الغشاء السكري أو المائي amnion، الغشاء السقائي أو البولي allantois، الغشاء المشيمائي أو الوعائي chorion، كيس الصفار yolk sac. ويبين فيما يلي هذه الأغشية ووظائفها ودورها الهام خلال فترة الحمل.

أ- كيس الصفار Yolk sac ينشأ من الأديمة الباطنية مبطناً للطبقة المغذية عند منطقة المعي المتوسط midgut region، وله دور مهم في تغذية الأجنة التي تتطور خارج جسم الأم (الزواحف والطيور) ولكنه يضمحل خلال الأسبوعين الأولين عند أغلب الحيوانات الزراعية إذ يعمل خلال ذلك كناقل للمواد الغذائية والفضلات المطروحة.

ب- الغشاء السكري(المائي) amniotic membrane وهو الأقرب للجنين ويحيط به بصورة كاملة من اليوم الثامن عشر من الحمل عند البقر مشكلاً تجويفاً ينحصر بين الجنين والغشاء السكري يسمى التجويف السكري. يمتلك هذا التجويف بسائل مصلي شفاف لزوجته قليلة يلعب دور المحذر أو المنبه للجنين فيمنعه من الالتصاق بالأغشية الجنينية ويحميه من تأثير الصدمات الميكانيكية وحركة أماء الأم ويشترك أيضاً في تغذية الجنين وتنظيم التوازن المائي فيه. أن الافتقار لتشكل السائل السكري يؤدي إلى تشوّه في شكل الجنين. يتكون الغشاء المائي من أنقسامات الأديم الظاهري والوسطي الظهيرية حيث تنمو هذه الأنقسامات وتلتقي معاً لتشكل الطيات السكرية التي يدورها تنمو حتى تلتقي أطرافها وتحيط بالجنين من كل الجهات ما عدا السويفة الداخلية في تركيب الحبل السري .umbilical

ج- غشاء السقائي (البولي) allantois membrane: ينشأ على شكل نمو خارجي من طرف المعي المتوسط ويكتمل نموه في اليوم 36 من عمر الجنين عند البقر ويمتد نموه في داخل الجوف خارج الجنين متوضعاً بين الغشائين السكري والمشيمائي ليشغل معظم الفراغ بينهما مع تقدم الجنين بالعمر. ويلتحم مع الغشاء المشيمائي chorial membrane. يكون الغشاء السقائي غنياً جداً بالأوعية الدموية التي تتصل مع كبد الحُمَيل، لذلك يعد هذا الغلاف العضو الرئيس لتبادل المواد الغذائية بين جسي الأم والحميل في الفترة الأولى من الحمل.

أما التجويف السقائي فيبعد مخزناً تجتمع فيه منتجات العملية الاستقلابية وبقايا الموارد البولية المفرزة من كلية الحُمْيل وتنقل عبر فناء الـ urachus التي تقع ضمن الحبل السري وتمتد ما بين غشاء السقائي والمثانة البولية للحميل. يمكن أن يصل حجم المفرزات في نهاية الحمل إلى نحو 10 ليترات في الخيول و6 ليترات في البقر وفقط 50-100 ملليلتر في الغنم.

د- الغشاء المشيمائي (الوعائي) chorionic membrane وهو الأبعد عن الجنين ويكون ملامساً لبطانة الرحم وسميك وذا بنية معقدة التركيب تتكون من طبقتين:

- طبقة خارجية نشأت من الطبقة المغذية trophoblast الجنينية.
- طبقة داخلية نشأت من أنقسام خلايا الأديم المتوسط الظهرية somatic mesoderm layer المبطنة للطبقة المغذية من الداخل. يلتزم الغشاء المشيمائي مع السقائي في عدة نقاط مشكلة المشيمة الجنينية أو الفيلقات cotyledones التي تتصل مع حلقات caruncles ببطانة الرحم ليشكلا معاً النقطة المشيمية placentome. يتم تبادل الغازات والأغذية بين الأم والجنين عبر الأوعية الدموية التي تغزو بغزاره مناطق الاتصال المشيمي، وتدل المساحات الكبيرة لذلك الاتصالات على مدى نشاط عمليات الاستقلاب بين الأم والجنين.

بعد غشاء أن السلي (الداخلي) والمشيمائي (الخارجي) غير واعين بسبب اشتراطهما من الوريقات الجنينية الخارجية والوسطى الظهرية، أما غشاء السقائي والكيس المحي فلهما القدرة على توليد أوعية دموية واتصال وظيفي مع جسم الأم بسبب اشتراطهما من الوريقه الجنينية الداخلية. ولهذا فمن أجل تأسيس اتصال عضوي بين الأم والجنين ومن أجل نقل المواد الغذائية والغازات والفضلات لا بد للعشاء المشيمائي من أن يتعرض إلى عملية غزو للأوعية الدموية التي تصدر إما من الكيس المحي أو من الغشاء السقائي حسب نوع المشيمة. فعند الفرس والكلبة يحدث اتصال كوريوني مع الكيس المحي ويكون أن مشيمة جنينية تسمى مشيمة الكيس المحي Yolk sac-type placenta، أما عند الخنازير والبقر فإن مشيمة الكيس المحي تكون انتقالية والكيس المحي لا يكون أي اتصال مع جدار الأم. وبذلك يكون الاتصال الوحيد عبر المشيمة الجنينية المنكوبة من انصهار الغشاء المشيمائي مع السقائي.

تمو الأغشية الجنينية بسرعة كبيرة خلال الفترة الأولى من الحمل وتكون عادة أسرع بنموها من الجنين ويزداد حجم السائل السقائي ليصل أقصاه ما بين الأسبوع الثالث وحتى التاسع ثم يتناقص تدريجياً، ينتقل بول الجنين إلى كيس السقائي عبر فناء الأوراكوس surachus وذلك حتى نهاية الشهر الثالث من عمر الحُمَيل. بعد ذلك يتحول مجرى البول الجنيني إلى الكيس السُّلْي نتيجة لأنغلاق فناء الأوراكوس وبدء النشاط الوظيفي للإحليل الجنيني نفسه.

3- المشيمة :The Placenta

وهي عضو حمل انتقالى يوفر سطحاً بيئياً ويُشكّل حدوداً مشتركة تتضمن التبادل الاستقلابي بين الأم والحميل، وتتكون من أنصهار الأغشية الجنينية مع بطانة جدار الرحم من خلال انسجام كل من الخمايل الْحُمِيلية (نقاط التحام الكوربيون مع السقائي) مع الفلاتات الرحمية. تختلف المشيمة بين الأنواع الحيوانية من حيث تركيباتها الخارجية، الشكل والحجم ومن حيث عدد الطبقات المكونة لها. ويُبيَّن فيما يلي أصناف المشيمة من حيث الشكل ومن حيث التصنيف التصالبي الذي يعتمد على عمق الاتصال النسيجي بين الرحم والجنين.

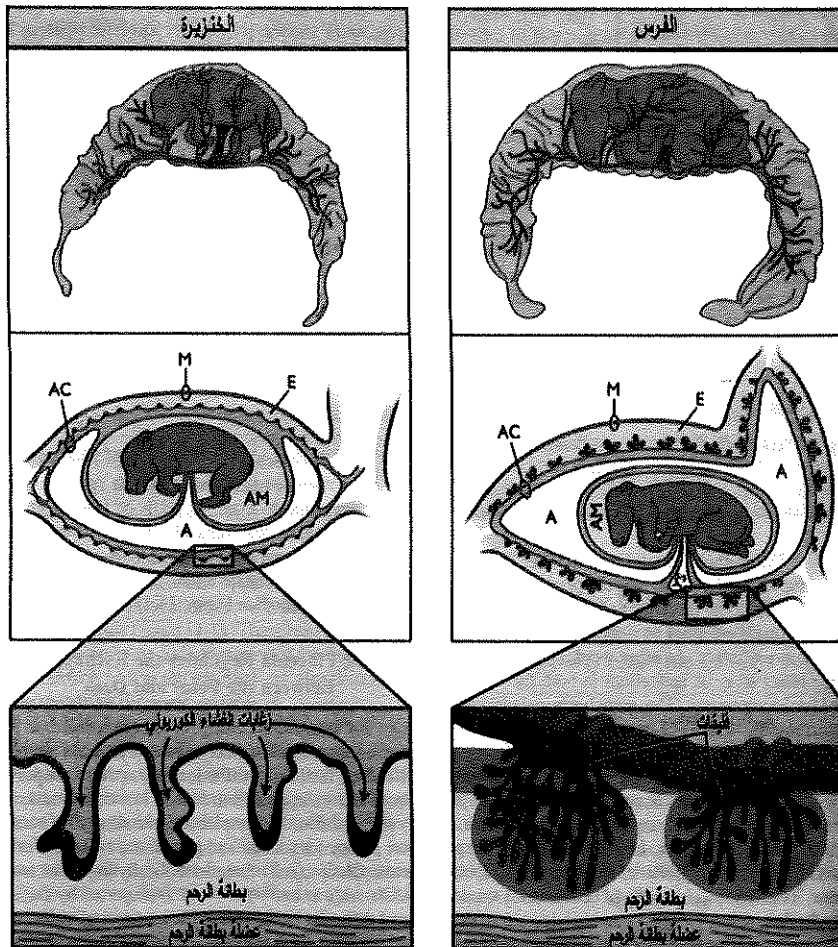
3-1- تصنیف المشيمة حسب الشكل:

يعتمد هذا التصنيف على طبيعة توزع الزغابات الدقيقة النامية من جدار الغشاء المشيمائي التي بواسطتها يتم الاتصال مع بطانة الرحم. ومن أشكال المشيمة التي تتبع هذا التصنيف ما يلي :

أ- المشيمة الأنشارية :Diffuse placenta

وهي الشكل الشائع عند الخنازير والنوق والأفراس حيث يلاحظ نمو وأنشار الزغابات villi الْحُمِيلية بدرجات متساوية من التطور (الخنازير والنوق) على كل سطح الغشاء المشيمائي ما عدا النهايات الطرفية (الشكل 8-1)، أو تجتمع مشكلة فليقات صغيرة متعددة تتوزع على سطح الغشاء المشيمائي عند الفرس فيسمى البعض بالمشيمة الفليقية microcotyledony placenta (الشكل 8-1). يبدأ اتصال الزغابات مع جدار الرحم

فتضمن التبادل الفيزيولوجي بين الأم والحمل في اليوم 12 ويكتمل مابين اليومين 18 و20 من الحمل في الخنازير، في حين تبدأ زغابات الفليقات الجنينية الاتصال مع بروزات رحمية كأسية الشكل تراوح قطراتها بين ميليمترات و عدة سنتيمترات في الفرس بدءاً من اليوم 24، وتنتهي بين اليومين 36 و 38 من الحمل.



A : المسقالي (البللي)	AC : القناع الخشبي المتشعب بالمسقالي	AM : التجويف السطحي (المائي)
E : بطانة الرحم	M : عضلة بطانة الرحم	YS : الكيس المحي

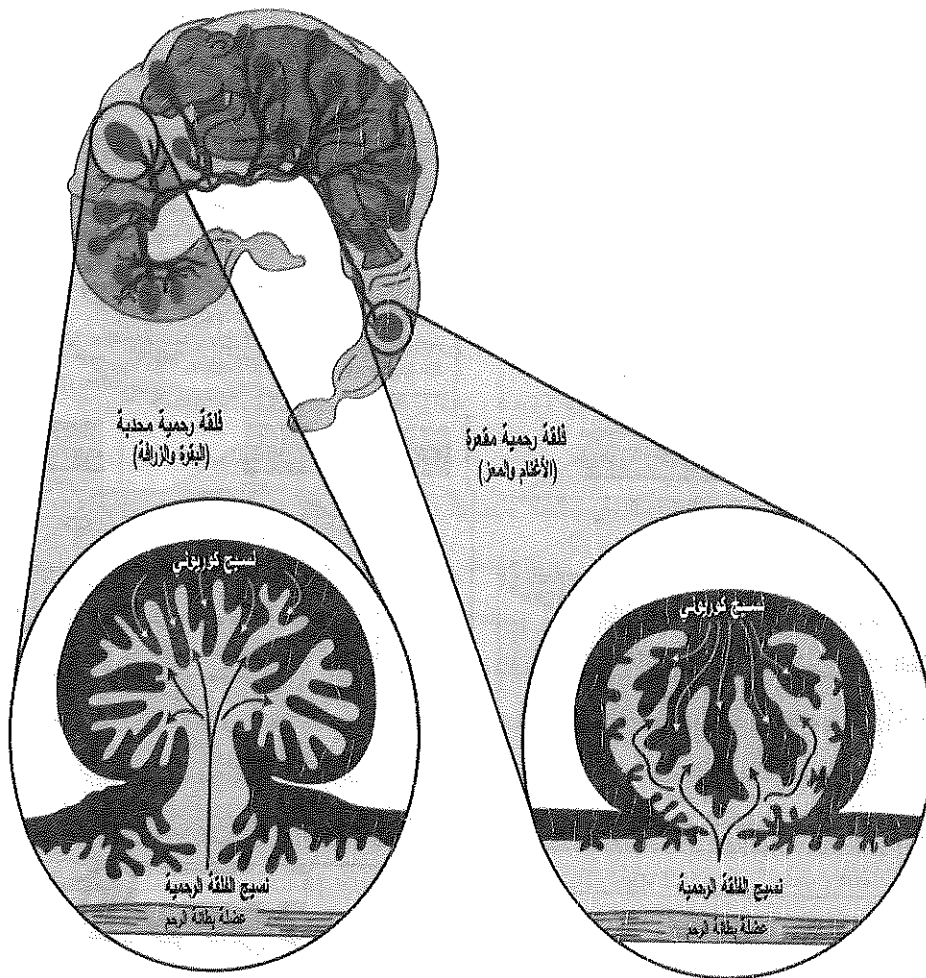
الشكل 8-1. المشيمة الانتشارية. (عن P.L. Senger. 2003).

وتبيّن حديثاً أن البروزات الرحمية endometrium cups التي يراوح عددها بين 5-10 في الفرس تتكون في الأصل من بطانة الرحم والطبقة المغنية للجنين وأنها تفرز الهرمون المحرر للهرمونات الموجهة للغدد التناسلية equine chorionic gonadotropin (eCG) أو ما يسمى بهرمون مصل الفرس الحامل (PMSG) بدءاً من اليوم 35 من الحمل، وأنها تتوضّف وتسقط في لمعة الرحم، وتصبح وظيفياً غير فعالة في اليوم 60 من الحمل.

بـ- المشيمة الفلقية Cotyledonary placenta

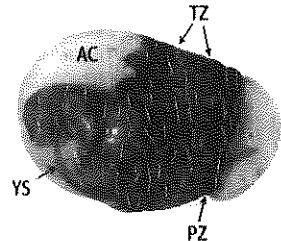
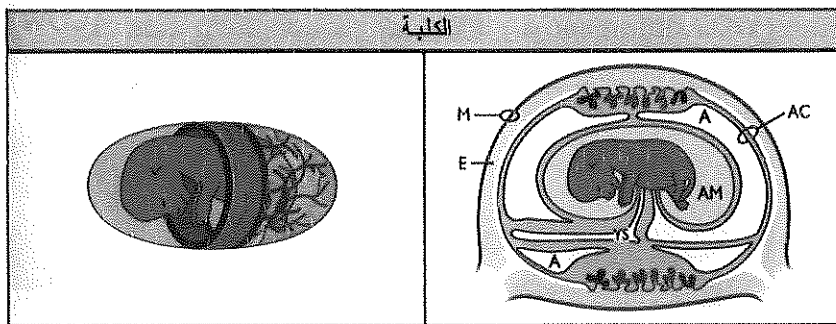
تتفرد المجترات مشقوقات الحافر (البقر، الغنم، الماعز) بهذا النوع من المشيمة. حيث تجتمع الزغابات الخمiliية في مجموعات تأخذ شكل الزهرة البارزة على سطح الغشاء المشيمائي وتعرف كل منها بالخمilia أو الوحدة المشيمية الجنينية. تتفصل هذه الخمائيل بعضها عن بعض بمناطق مساء ويقابل كل خميلة بروز أو حلبة caruncle من مخاطية الرحم وتشكل معها الوحدة المشيمية placentome الذي عن طريقه يتم الاتصال بين الأم وحملها (الشكل 8-2)، تأخذ هذه الوحدات المشيمية الشكل القرصي المسطح عند البقر والزرافة والشكل الكأسي عند الغنم والماعز، أي تتعدّد الوحدة المشيمية في منتصفها وتحاط من الجوانب بحافة مرتفعة مشكلة ما يشبه الكأس. يصل عدد هذه الوحدات المشيمية 70-120 عند البقر وما بين 90-100 وحدة عند الغنم والماعز.

جـ- المشيمة النطاقية Zonary placenta: وهو الشكل شائع عند الكلاب والقطط وفيه تجتمع الزغابات الخمiliية في منطقة تتوضع على شكل شريط أو حزام يحيط بمنتصف الغشاء المشيمائي الذي عن طريقه سيتم الاتصال ما بين الحُمْيل والأم. أما بقية الغشاء فيظل أملس وغير متصل مع بطانة جدار الرحم.

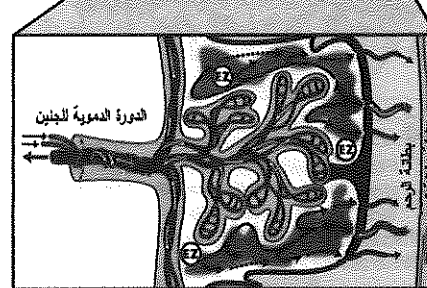
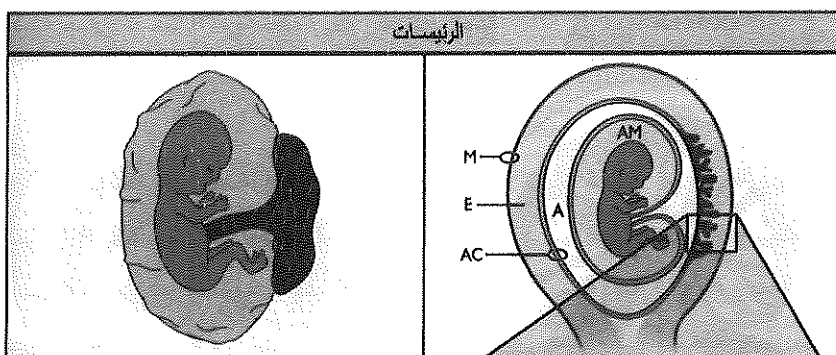


الشكل 8-2. المشيمة الفلقية في المجترات. (عن P.L. Senger, 2003).

د- المشيمة القرصية Discodal placenta وهو شائع عند الرئيسيات مثل الأسنان والقردة وأيضاً عند الجرذان والفأر، ويتميز هذا النوع انتشار الزغابات الخميالية بشكل مكثف في منطقة أو منطقتين دائريتين تشبه القرص يتم عن طريقها الاتصال والتبادل ما بين الأم والحميل بينما يظل القسم المتبقى أملس ولا يتصل مع مخاطية الرحم.



A : السائل الابولي	AC : النقاء الشفافين المشيماني والسائلي
AM : التجويف المشيماني (المائي)	YS : الكبس المشيماني
M : بطنه الرحم	E : عنق بطنة الرحم
TZ : نطاق النقل	EZ : نطاق النصبة

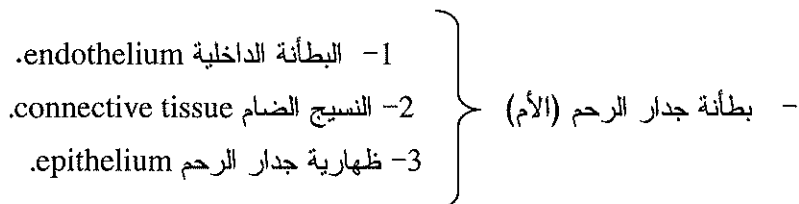
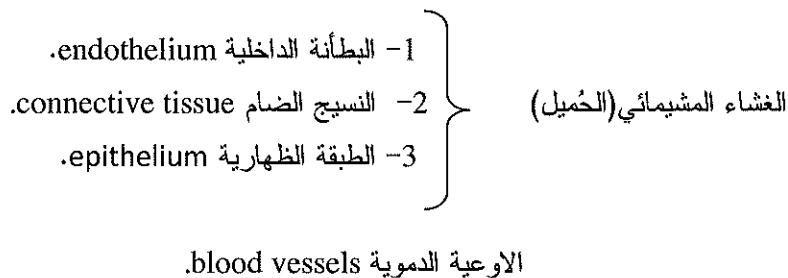


الشكل 8-3. أشكال المشيمة الحزامية (الكلاب والقطط) والقرصية (الأوليات بما فيها الأنسان). (عن P.L. Senger .(2003)

3-2- التصنيف حسب الاتصال النسيجي (تصنيف غروسر) Grosser's Classification

يتتألف الغشاء المشيمائي وبطأنة جدار الرحم نسيجياً من ثلاثة طبقات يمكن شرحها

كما يلي:



يعتمد هذا التصنيف على درجة الاتصال والالتحام الكامل أو الجزئي بين طبقات بطأنة جدار الرحم وطبقات الغشاء المشيمائي، أو على عدد الطبقات النسيجية المشيمية التي تفصل دم الأم عن دم الجنين، وعند التسمية تأتي أسماء أنسجة جدار الرحم كسابقة prefix في نمط المشيمة الموصوف في حين تأتي أنسجة الغشاء المشيمائي كلاحقة suffix تضاف إلى اسم المشيمة الموصوف، ويشكلاً معاً النمط المعنى من المشيمة. ويمكن تلخيص ذلك في الجدول 8-1، وشرحه كما يلي (الشكل 8-4):

A- النمط الظهاري المشيمائي epithelialchorial: يظهر هذا النمط عند الخنازير والأفراس والنوق ويكون الاتصال بين الحُمِيل والرحم فقط عن طريق الطبقات الظهارية، حيث تنمو زغابات خمiliية من على الطبقة الظهارية لمنطقة اتصال الغشاء المشيمائي والسيقائي، ثم تتعدد هذه الزغابات في تجاويف مقابلة على ظهارية مخاطية الرحم. فيكون الاتصال سطحياً ولا يحدث فيه اختفاء لأي من طبقات الجانب الجنيني أو الرحمي. وتختلف المسافات بين أماكن الاتصال بافرازات تعرف

باللبن الرحمي Uterine-Milk ونتيجة لعدم الالتحام الكامل بين جانبي المشيمة فإن المواد الغذائية والأوكسجين القائم عن طريق الأوعية الدموية للرحم يمر من خلال هذه الأوعية وخلال النسيج الضام ظهارية جدار الرحم وكذلك ظهارية الغشاء المشيمي حتى يصل في النهاية إلى داخل تجويف الأوعية الدموية لغشاء السقائي لتقوم بتوزيعه داخل جسم الجنين عن طريق الحبل السري، كما يحدث نقل غاز ثاني أوكسيد الكربون وفضلات الاستقلاب في الاتجاه المعاكس ولهذا فإن الغشاء السقائي له دور مهم فهو يمثل الرئة وجهاز الاطراح عند الحيوانات التي تملك هذا النمط من المشيمة.

بـ- النمط الرباطيـ المشيمي syndesmochorial: وهو شائع عند البقر والغنم والمعز والغزلان. ويكون الاتصال بين الأغشية الجنينية وبطأنة الرحم عن طريق امتداد ظهارية الغشاء المشيمي لكل خميرة لتنتصل مع النسيج الضام لبطأنة الرحم، ف تكون الطبقة السطحية لمخاطية الرحم والمعروفة بالظهارية غائبة عند هذا النوع من المشائم وبالتالي عند نهاية الحمل ونتيجة لعدم الاتصال المباشر بالأوعية الدموية للأم، فإنه لا يحدث نزف دموي أثناء انفصال المشيمة وطرحها، وهذا يحدث أيضاً عند الحيوانات الحاملة للنقط الأول.

جـ- النمط البطائيـ المشيمي endothelialchorial يوجد عند الحيوانات آكلة اللحوم مثل الكلاب والقطط وفيه يتم التحام الأغشية الجنينية مع بطأنة الرحم في منطقة على شكل حزام من الخملات التي توضح التحاماً كاملاً مع بطأنة الرحم في منطقة على شكل حزام من الخملات مظيرة التحاماً كاملاً بين ظهارية الغشاء المشيمي والطبقة الداخلية لمخاطية الرحم المسماة بالبطأنة الداخلية endothelium، ولهذا فإن كلاً من المنطقة الظهارية والاسفننجية (الضامة) لمخاطية الرحم تكون غائبة والاتصال يتم مباشرةً بين ظهارية الغشاء المشيمي مع جدار الأوعية الدموية للأم. وعند الولادة يحدث نزع الاتصال وتهدم لجدار الأوعية الدموية مسبباً بذلك نزفاً دموياً.

د- النمط الدموي - المشيمائي Hematochorial: يشاهد عند الأنسان والقردة والجرذ ويتميز بأن كل طبقات مخاطية الرحم تكون غائبة ولهذا فإن الغشاء الكوريني يتصل بظاهرته مباشرةً

مع جدر الأوعية الدموية للأم التي عادة تتلاشى وبالتالي فإن دور أن الدم الخاص بالأم يتم عبر قنوات خاصة تمر داخل الغشاء المشيمائي، وعند الولادة ونظرًا لهذا الالتحام الكامل يتم انفصال المشيمة بشقيه الأمي والجنيني عن جدار الرحم وبالتالي يكون التزيف الدموي شديداً.

الجدول 8-1. تصنيف المشيمة حسب عدد الطبقات النسيجية الفاصلة بين دم الأم ودم الجنين

نوع المشيمة	طبقات النسيجية	الظهاري المشيمالي	الرياطي المشيمالي	المبطاني المشيمائي	الدموي المبطاني	الدموي المشيمائي	الدموي المبطاني
أنسجة بطانية جدار الرحم:							
- الطبقة الظهارية	-	-	-	+			
- النسيج الضام	-	-	+	+			
- البطانة الداخلية	-	-	+	+			
أنسجة الجنين (غشاء كوريون):							
- الطبقة الظهارية	-	+	+	+	+		
- النسيج الضام	-	+	+	+	+		
- البطانة الداخلية	-	+	+	+	+		
مثال:							
الأرانب والقرآن	الأنسان والقردة والجرذ	الكلاب والقطط	المجررات والغزلان والنافقة	الخنزيره والفرس والنافقة			

ملاحظة: تشير إشارة + إلى تواجد الطبقة النسيجية المعينة وإشارة - تشير إلى غيابها.

هـ- النمط الدموي البطائي hematoendothelial: يوجد عند أناث الأرانب وخنازير غينيا والفئران ويمثل أقصى درجات الاتصال الرحمي الجنيني، ويتم في هذا النمط فقان جميع الطبقات المميزة للغشاء المشيمائي ومخاطية الرحم ما عدا طبقة رقيقة هي بطانة الأوعية الدموية الجنينية التي تفصل بين دم الأم ودم الجنين. ويلاحظ في هذا النمط خروج دم الأم في أحياز أو فراغات تمتد بداخلها الخملات المشيمائية بعد أن تفقد جميع طبقاتها إلا طبقة رقيقة من بطانة الأوعية الدموية وبعد هذا النمط مع النمطين (جـ و د) ممثلاً لالتحام الحقيقي بين أغشية الجنين وبطانة الرحم ويحدث أيضاً فيه نزيف دموي غير عادي عند الولادة.

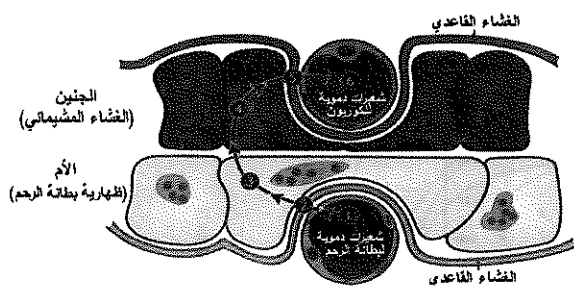
4- تغذية الجنين ونموه :Fetal nutrition and growth

يتلقى الجنين غذاءه من مصادرتين رئيسيتين خلال فترة الحمل، المصدر الأول نسيجي والثاني دموي histotroph uterine milk hemotroph ولقد عرف الأول بحليب الرحم ويتتألف من مفرزات عدد مخاطية الرحم وتقلفاتها. ونظراً إلى أن محتويات بويضة الحيوانات الزراعية من المح قليلة، فإن حليب الرحم يكون ضرورياً جداً حتى مرحلة التعشيش أو الأنفاس، بل يبقى عند بعض الحيوانات (الغنم والخنازير والخيول) مهماً حتى مرحلة طويلة من فترة الحمل.

أما الغذاء ذو المصدر الدموي فيتألف بصورة أساسية من المواد الغذائية المنقوله مباشرة مع دم الأم وذلك من خلال الاتصالات والأنصهارات النسيجية التي تحدث بين نقاط اتصال السقائي مع الكوريون والبروزات الفقمية في جدار الرحم.

يوجد في المشيمة دوران دموي موازيان لكل من الدورة الدموية عند الجنين ونلك الموجودة عند الأم. ومع العلم بأن الأوعية الدموية لهاتين الدورتين تكون مترابطة من بعضها وعلى اتصال خارجي في عدة مناطق لكن دم كل منها لا يختلط مع الآخر. تنزود المشيمة بدم الأم عن طريق شرايين وأوردة رحم الأم، وتنزود بدم الجنين عن طريق أوردة وشرايين الحبل السري، ويكون اتجاه الدم في هاتين الدورتين أما متعاكساً counter current أو متوازياً con-current أو متصالباً cross current أو أن دم الأم يدخل أحياز أو فراغات معينة pool في المشيمة وهناك تعرضها الشعيرات الدموية الجنينية.

(النقط الظهاري المشيماني)



(النقط الظهاري المشيماني) (خنزير، فرس ، المجرات)

6. شعيرات دموية للشأن المشيماني
5. التسبيح الخلالي للشأن المشيماني
4. ظهاريه بطانة الرحم
3. ظهاريه بطانة الرحم
2. التسبيح الخلالي لبطانة الرحم
1. شعيرات دموية لبطانة الرحم

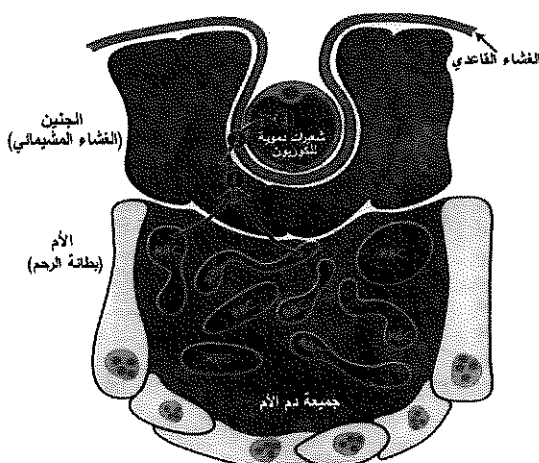
(النقط البطاني المشيماني)



(النقط البطاني المشيماني) (الكلاب والقطط)

5. شعيرات دموية للشأن المشيماني
4. التسبيح الخلالي للشأن المشيماني
3. ظهاريه الشأن المشيماني
2. التسبيح الخلالي لبطانة الرحم
1. شعيرات دموية لبطانة الرحم

(النقط الدموي المشيماني)



(النقط الدموي المشيماني) (الرئيسات والقرود)

3. شعيرات دموية للشأن المشيماني
2. التسبيح الخلالي للشأن المشيماني
1. ظهاريه الشأن المشيماني
- خلايا الدم الحمراء - RBC

الشكل 8-4. تصنيف المشيمة حسب عمق الاتصال الطبقات النسيجية بين الأم والحمل.

.(2003, P.L. Senger)

تخترق الأوعية الدموية القادمة عبر جدار الرحم مناطق الفلكات وتتفرع إلى عدد من الفريغات الصغيرة مشكلة شبكة تحيط بمناطق زغلبات الخمائل الجنينية التي كل منها يحتوي أيضاً على شريان دموي خاص به، ما يسمح بتبادل المواد الغذائية والغازات حسب ظاهرة الفرق بالضغط فينتقل الغذاء والأوكسجين إلى دم الجنين، وبالمقابل يطرح غاز ثاني أكسيد الكربون ونواتج مواد الاستقلاب لتنقل عبر الأوعية الدموية الخاصة بالأم.

تسمح المشيمة بانتقال السكريات، والأحماض الأمينية والأحماض الدهنية والفيتامينات والماء والمواد المعدنية إلى الجنين ويشكل الفركتوز السكر الأساسي في دم الجنين حيث يُصنَعَ معظمه في المشيمة من غلوكوز دم الأم، أما المواد الدهنية فتُصنَعَ بوساطة الجنين نفسه من خلال تحليله للشحوم الثلاثية والدهون الفسفاتية المنتقلة عبر المشيمة من الأم. ويتم بوساطة الجنين أيضاً صنع بروتيناته (ماعدا البروتينات المناعية عند الحيوانات ذات مشيمة النمط الدموي - المشيمائي و البطاني المشيمائي) اعتماداً على الأحماض الأمينية التي عبرت من دم الأم إلى المشيمة ومنها إلى الجنين. كما لا يمكن للهرمونات البروتينية ذات الوزن الجزيئي الكبير (TSH، GH، ACTH) والأنسولين، والغلوكاغون) أن تعبر المشيمة، ولكن الستيروئيدات والـ T4 والـ T3، والإبينفرين والنورايبينفرين تعبّرها بسهولة نسبية، كما يصعب وبصورة نسبية أكبر للفيتامينات الذوابة في الدهن، أن تعبّر المشيمة إلى الجنين مقارنة مع الفيتامينات الذوابة في الماء. كما وجد أن الحلقات الملوونة في الغشاء المشيمائي تمتص مباشرة مفرزات غدد الرحم.

وتبين حديثاً أنه يمكن للمشيمة أن تنقل مواد سامة (الرصاص والزرنيق والفسفور والكحول) من جانب الأم إلى الجنين، كما أنها تنقل بعض العقاقير الدوائية، والأفيون والصادات الحيوية، وبعض المواد التي تسبب تشوهات ولادية teratogenic (lithium، amphetamines، diethylstilbestrol). هذا بالإضافة إلى دورها في نقل بعض المسببات المرضية (فيروسات وبكتيريا).

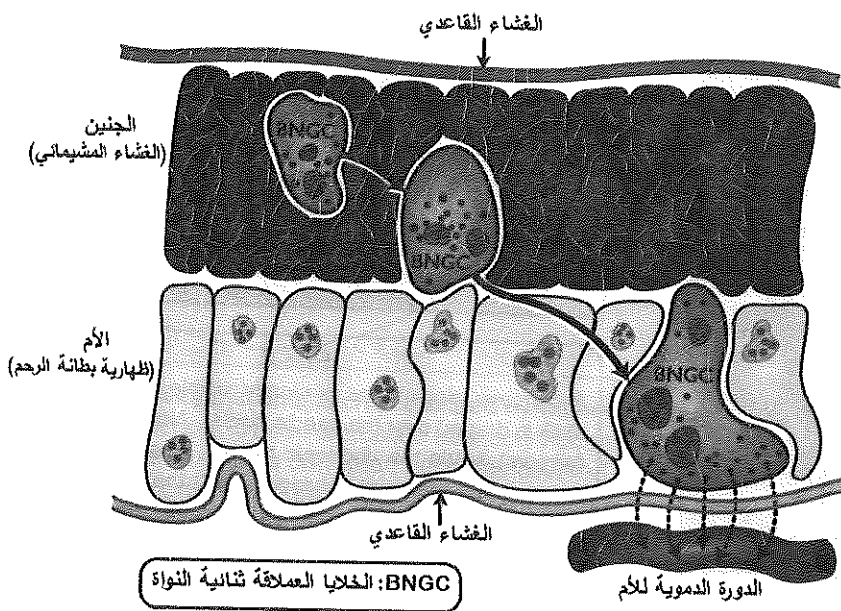
يزداد الجنين بالطول أكثر بكثير من ازدياده بالوزن خلال الفترة الأولى من الحمل ولكن الزيادة الكبيرة في الوزن تحدث خلال الثلث الأخير لفترة الحمل عند أغلب الحيوانات. وبالطبع يقل وزن المواليد عندما يزداد عددها مقارنة مع المواليد الفردية الولادة عند الغنم، ولهذا فإن معدل تدفق الدم يزداد كلما تقدم الحمل في العمر وذلك لتلبية حاجيات الحمّيل المتزايدة بدليل أن دم الرحم يذهب إلى المشيمة وفقط 16% يذهب للرحم نفسه.

5- المشيمة كغدة صماء :*Placenta as an endocrine gland*

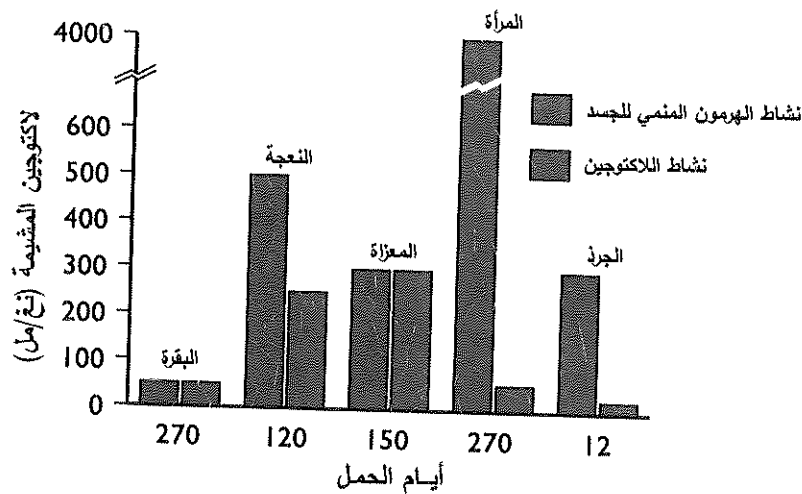
إضافةً لدور المشيمة كسطح بيني يضمن تبادل المواد الاستقلابية بين الأم والجنين، فهي تعدّ غدة صماء انتقالية تفرز هرمونات مختلفة تجد طريقها لكل من الجنين والأم وتعمل على تشغيل الوظيفة المبيضية، ونمو غدة الضرع، وصيانة الحمل، ونمو الجنين، والإسهام في عملية الولادة.

فقد تبين ومنذ الأيام الأولى للحمل وجود خلايا عاملة ثنائية النواة binucleate faint cells تنشأ في الأصل، في اليوم 14 من الحمل من الطبقة المغذية في مشيمة الغنم وبين الأيام 18-20 من الحمل في البقر وتستمر في تكوينها طول فترة الحمل لتشكل بالنتيجة نحو 20% من مشيمة الجنين. فخلال تطور الجنين تهاجر الخلايا العاملة ظهارية الغشاء المشيمائي غازية ظهارية الرحم (الشكل 8-5) وتستقر فيها. وتبيّن أنها تنقل جزيئات معقدة من الجنين إلى الأم. فهي تفرز، وكما ورد في الفصل السابع بروتينات خاصة بالحمل B pregnancy specific protein ، وتوجد دلائل تشير إلى إفرازها هرمون لاكتوجين المشيمة placental lactogen (مشيمة المرأة والفرأن والجرذان والبقر والغنم) الذي له دوراً كبيراً متبيناً بدرجة تأثيره في نمو الجنين وتطور الغدد الثديية عند هذه الأنواع الحيوانية (الشكل 8-6) من الغشاء المشيمائي إلى ظهارية بطانة الرحم في المجترات.

على أيّة حال تعدّ المشيمة غدة صماء غير كاملة مقارنة مع المبيض بسبب افتقارها لبعض الأنزيمات اللازمة لتكوين الستيروئيدات من الأسيتات (الخلايا) ولكنها تستطيع تكوينها من الكوليستيرول.



الشكل 8-5. هجرة الخلايا العملاقة ثانية التواجد. (عن P.L. Senger, 2003).



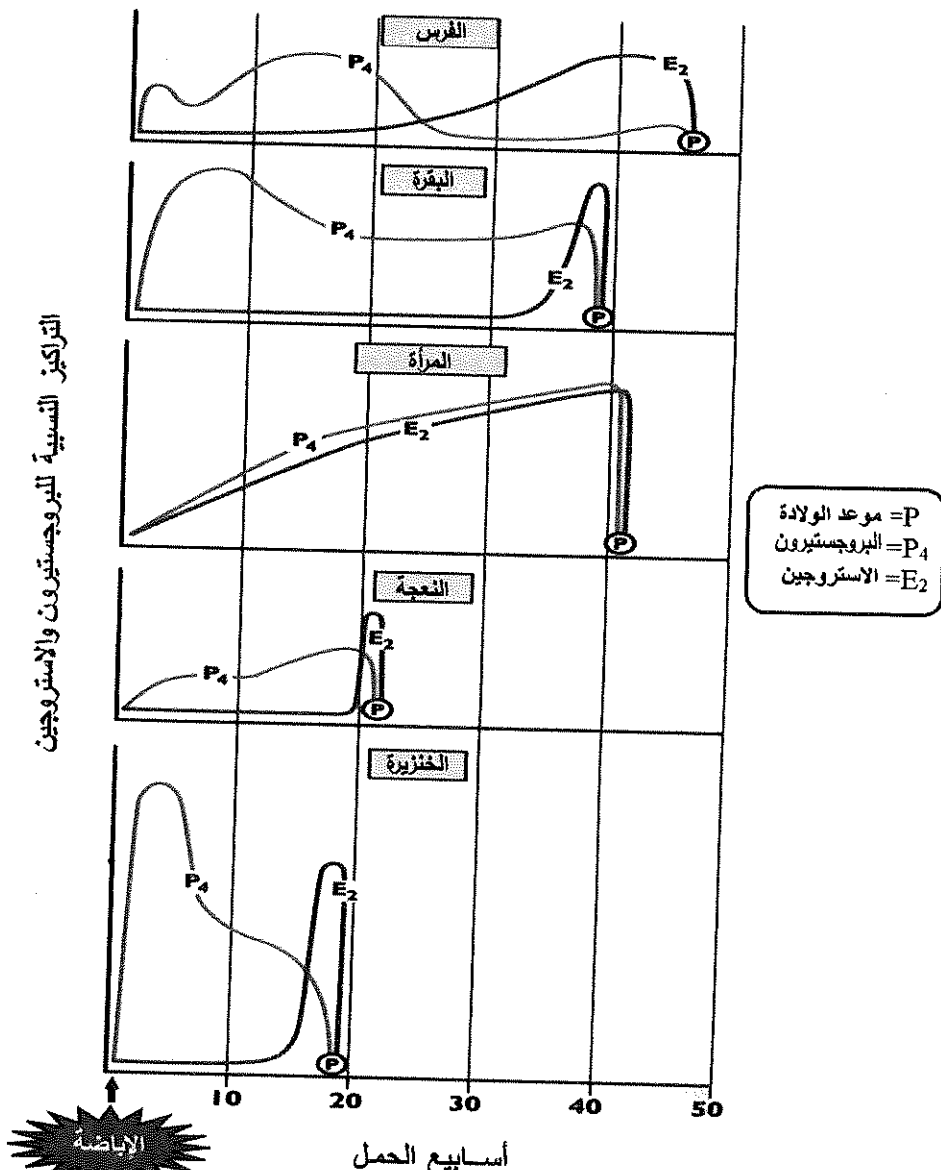
الشكل 8-6. التباين في أهمية هرمون لاكتوجين المشيمية في نمو الجنين وغدة الثدي بين الأنواع الحيوانية. (عن P.L. Senger, 2003).

ولقد أصبح من المؤكد أن المشيمة لها القدرة على تكوين عدد كبير من الهرمونات وإفرازها. فعند المرأة الحامل يتم إفراز هرمون بول المرأة الحامل المعروف بـ hCG من خلايا الغشاء المشيمي وعند الفرس الحامل يتم أيضاً وبوساطة خلايا الكوريون - السقائي إنتاج هرمون مصل دم الفرس الحامل eCG الذي يزداد إفرازه خاصة بعد اليوم 35 من الحمل. وقد عدت المشيمة في كل من المرأة والغنم والأفراس مسؤولة بصورة رئيسية عن صيانة الحمل نظراً إلى قدرتها الكبيرة على إنتاج هرمون البروجستيرون، أما عند البقر والمعز والخنازير فلا بد من استمرارية الجسم الأصفر تقريباً حتى نهاية الحمل للحفاظ على حياة الجنين وصيانة الحمل (الشكل 8-7). وخلال النصف الثاني من الحمل تبين أن كميات كبيرة من الإستروجين تنتج من قبل المشيمة عند كل من البقرة والفرس والخنزيرة والنعجة حيث تعتمد المشيمة على الجنين نفسه بتزويد المواد الطبيعية لتكوين الإستروجين ولكن ليس لصناعة البروجستيرون. على أي حال، أن عملية تكوين البروجستيرون والإستروجين في المشيمة أصبح مؤكداً علمياً مع العلم أن المشيمة والجنين يفتقران لبعض الأنزيمات اللازمة لصناعة هذه الهرمونات ولكن الأنزيمات التي تفتقدا المشيمة توجد عند الجنين وتلك المفقودة عند الجنين تتوفّر في المشيمة من أجل صناعة المستيروئيدات. كما تبين أن المشيمة تعد المصدر الرئيس لهرمون الريلاكسين في كل من المرأة والفرس، في حين يفرز من الجسم الأصفر في الحيوانات الصغيرة ليلعب دوره الرئيس في ارتخاء الأربطة الحوضية وتوسيع عنق الرحم عند الولادة، وما زال مصدره ودوره في البقر في عملية الولادة غير واضح.

6- المناعة المشيمية :Placental Immunity

تعددت الآراء والنظريات حول كيفية قبول جسم الأم لجنينها الذي يختلف عنها وراثياً وكجسم غريب مولد للمستضدات antigens ومنتشر للجهاز المناعي الخاص بالأم. لكن مع ذلك فإنه لا يلفظ خارج جسم الأم حتى يحين موعد الولادة.

تفسر النظرية الأولى هذه الظاهرة بأن الجنين يعد غير ناضج من وجهة نظر مناعية ولهذا فإن الجهاز المناعي عند الأم يبقى خاماً وغير نشط. ولكن هذه النظرية باءت بالفشل خصوصاً عندما وجد أن جنين القرآن وأنواع حيوانية أخرى تكون فعالة ومنشطة للجهاز المناعي عند الأم ولكن مع ذلك لا يحدث طرد الجنين.

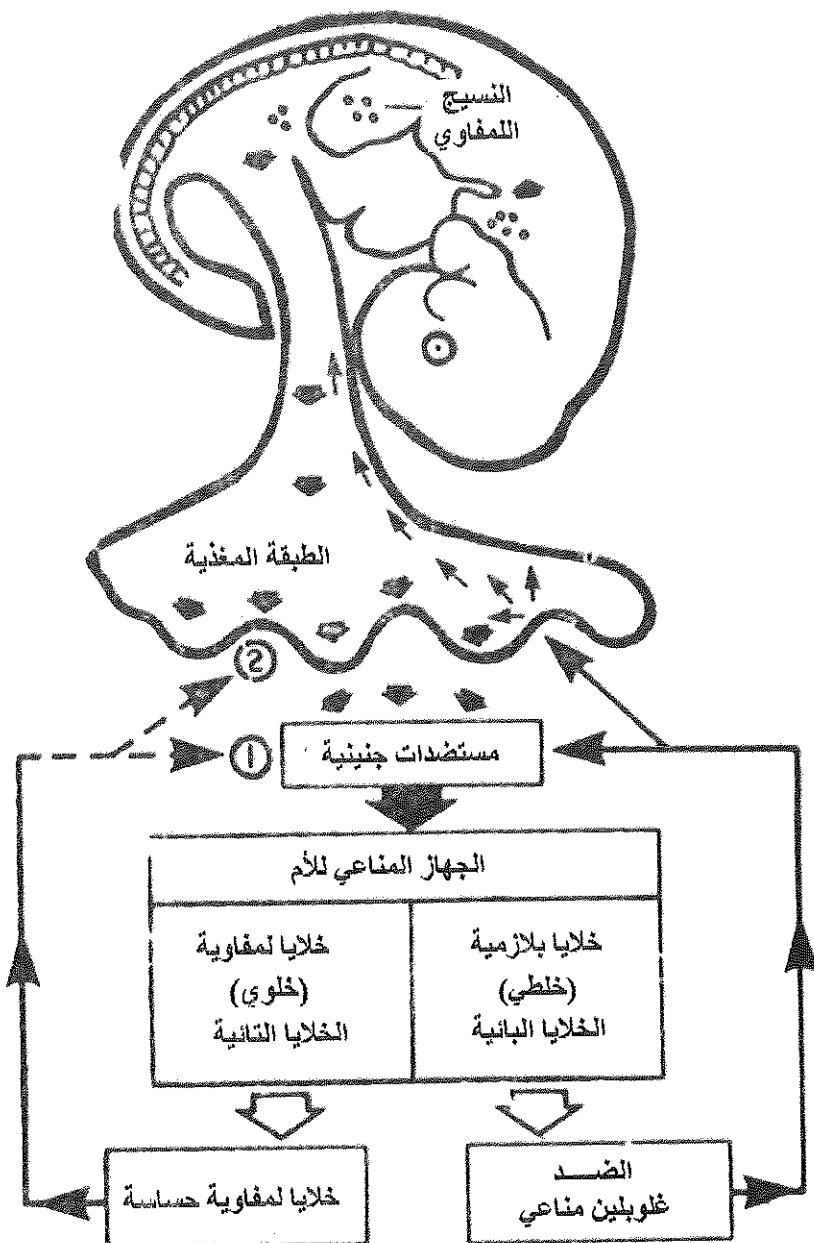


الشكل 8-7. صورة إفراز هرموني البروجستيرون والإستروجين من المشيمة خلال الحمل.
 .(2003, P.L. Senger عن)

أما النظرية الثانية فتشير هذه الظاهرة بأن نشاط الجهاز المناعي عند الأم يكون متراجعاً بسبب أن الهرمونات مثلـ hCG والإستروجين والقشرأنيات السكرية المفرزة من الجنين تعد أجساماً غريبة وبالتالي تتفاعل محلياً مع المضادات الجسمية التي تفرزها الأم خلال الحمل وللهذا فإن الجهاز المناعي للأم يجهد ويصبح غير فعال ضد الجنين. ولكن تعد هذه النظرية غير كافية لشرح هذه الظاهرة بسبب أنه عندما يُنقل جنين الفارة إلى خاصرة أمه، يرفض جسم الأم تقبّله ويكون الجهاز المناعي على أوجهه نشاطه وفعاليته، وللهذا لابد من وجود آلية معينة تحمي الجنين وهو في مكأنه في رحم أمه.

تعتبر النظرية الثالثة الرحم بأن له ميزة خاصة وهو مسؤول عن حماية الجنين. لكن حصول الحمل خارج الرحم أحياناً كان دليلاً واضحاً أيضاً على فشل هذه النظرية. وبعد أصحاب النظرية الرابعة المشيمية نفسها حاجزاً مناعياً يحمي الجنين من الأضداد الجسمية antibodies التي يفرزها الجهاز المناعي عند الأم. فتكون المشيمية الهدف الأول والرئيس للتفاعلات المناعية (تفاعل المستضدات مع الأضداد). لكن تبقى هذه النظرية بحد ذاتها غير كافية لشرح هذه الظاهرة وتفسيرها بسبب أنه ليس من الضروري أن يكون هناك اتصال كامل بين أغشية الجنين وبطأنة الرحم. فمثلاً عند الإنسان يكون قسم كبير من أغشية الجنين عارياً ومعرضًا لبيئة الأم، كما وجد أن بعض خلايا الأم أو خلايا الجنين تكون متبادلة ولها القدرة على العيش عند العائل المضييف سواءً كان الأم أو الجنين من دون أن يفرز أضداد لها.

أما النظرية الحديثة التي لاقت ترحيباً كبيراً وأصبحت بديلة لكل النظريات السابقة فتشير ظاهرة استمرارية الجنين على العيش داخل تجويف الأم طول فترة الحمل وبدون أن يتتأثر بالجهاز المناعي للأم وفق ما يلي: تعد خلايا الطبقة المغذية للجنين الحاجز المناعي الذي يحمي الجنين عند كل الأنواع الحيوانية. فهي أي خلايا الطبقة المغذية تفرز بعض المواد (PMSG, hCG, وبروتينات أخرى) تنتقل إلى دم الأم وتربط الخلايا الثانية (T-type) المسئولة عن تبيير وتحسس الأجسام الغريبة، كما أن خلايا الطبقة المغذية تحمل على سطوحها المستضدات التي تستقبل الأضداد المفرزة من الأم فتعادلها وبالتالي تحمي هذه الخلايا نفسها ويبقى الجنين سليماً ومحفوظاً طول فترة الحمل باعتباره بحد ذاته بعيداً عن متناول الأضداد المفرزة بواسطة الجهاز المناعي عند الأم (الشكل 8-8).



الشكل 8-8.آلية الجنين في حماية نفسه من أضداد الأم خلال الحمل.
عن (1980). E.S.E. Hafez

7 - الحمل والولادة :Gestation and parturition

1-7 طول فترة الحمل :Length of Gestation

وهي الفترة الواقعة بين الإخصاب والولادة وتختلف عادة بين الأنواع الحيوانية، و حتى ضمن النوع الواحد (الجدول 8-2) ويشار فيما يلي إلى العوامل المحددة لطول فترة الحمل.

1- عوامل تتعلق بالأم: مثل عمر الأم، تكون فترة الحمل في البالغين أقصر عادة منه في البقر الأكبر سناً وطول الحمل عند الغنم بعمر 8 سنوات يكون أطول بمدة يومين منه في الغنم الفنية التي تلد لأول مرة.

2- عوامل تتعلق بالجنين: توجد علاقة عكسية بين عدد الأجنة وطول فترة الحمل في الحيوانات متعددة المواليد polytocous (ما عدا الخنازير). كذلك تتناقص طول فترة الحمل بنحو 3-6 أيام عند وجود توائم عند البقر. وأن نوع جنس المولود يؤثر في طول فترة الحمل فوجود حملي ذكري يطيل عادة فترة الحمل 1-2 يوم أكثر مما إذا كان أنثى وذلك لأسباب تتعلق بهرمونات الجنين كما يتضح مؤخراً.

3- عوامل وراثية: أن طول فترة الحمل تكون محددة بالنوع الحيواني، فهو عند الفرس يصل وسطياً إلى 340 يوماً وعند البقر 280 يوماً والغنم 148 يوماً وعند الخنازير 114 يوماً. وقد لوحظ أيضاً أن الطابع الوراثي genotype الخاص بالجنين يكون له تأثير وهذا يكون واضحاً في حال التصالب بين الحمير والخيول. فعندما تلقي الفرس بالحصان يكون طول فترة الحمل 340 يوماً تقريباً أما إذا لقحت الفرس بالحمار فيصل طول فترة الحمل 355 يوماً وقد عزي هذا لأسباب هرمونية وأخرى تتعلق بحجم الجين نفسه.

4- عوامل بيئية: تلعب أيضاً العوامل البيئية دوراً مهماً في إظهار أثر العوامل الوراثية. فيؤثر كل من مستوى التغذية والفصل التناصلي ودرجة الحرارة ليس في طول فترة الحمل فحسب بل أيضاً في درجة الإخصاب. فانخفاض مستوى التغذية يقلل من درجة الإخصاب كما أنه قد يكون مصحوباً باجهادات مبكرة.

7-2- تغيرات الأعضاء التناسلية خلال الحمل:

- 1- تغيرات المهبل والفتحة التناسلية vaginal and vulvar changes: تتضمن تتفتح وتتورد الفتحة التناسلية نتيجة غناها بالأوعية الدموية المغذية خلال الفترة الأخيرة من الحمل، وتلاحظ هذه التغيرات في البقر أكثر منها في الأفراش ويبدأ ظهورها عند الباكير في الشهر الخامس أما عند البقر الأكبر سنًا فتظهر مؤخرًا في الشهر السابع من الحمل. تكون المواد المخاطية في المهبل باهنة وسميكه طول أغلب فترة الحمل لكنها تأخذ في السائلة واللزوجة مع اقتراب الولادة.
- 2- تغيرات عنق الرحم cervical changes: تبقى فتحة عنق الرحم الخارجية المطلة على المهبل مغلقة طول فترة الحمل كما يزداد عدد فلاتات جدار الرحم ونشاطه الإفرازي للمواد المخاطية التي عادة تغلق قناعة عنق الرحم مشكلة ما يسمى بسدادة الرحم uterine plug. تكون طبيعتها عادة مخاطية وسميكه لكنها تأخذ في السائلة والميوغة قرب نهاية الحمل بقليل ويمكن أحياناً أن تتدلى من الفتحة التناسلية على شكل خيوط متصلة مشيرة إلى قرب موعد الولادة.
- 3- تغيرات الرحم uterine changes: يتعرض الرحم إلى تغيرات مستمرة خلال فترة الحمل، فهو يتضاعل ويزداد بالاتساع مع تقدم الحمل ليتناسب ويتلاعماً مع كبر حجم الجنين، لكن طبقته العضلية تبقى على حالها مشدودة تساعد في حمل الجنين متأثرة بهرمون البروجستيرون الذي يوقف تقلصها. على أي حال يمكن تمييز ثلاثة أنواع من التغيرات المهمة التي تطرأ على الرحم. تتحصر أولاهما في تضاعف وتكاثر الطبقات الخلوية لطبقة جدار الرحم الداخلية endometrial proliferation التي تظهر كنوع من الاستجابة لهرمون البروجستيرون قبل بداية انغراس الجنين وتنبت، كما يرافقها ازدياد في عدد الأوعية الدموية وأنشارها الواسع ونمو عدد جدار الرحم، وقد لوحظ أيضاً وجود أعداد كبيرة من الكريات البيضاء leukocytes في لمعة الرحم. يلي هذه التغيرات (النوع الثاني) نمو الرحم نفسه بعد مرحلة انغراس الجنين متضمناً ذلك تضخماً كبيراً للعضلات وزيادة هائلة بالنسيج الضام والمواد الليفية ومحتويات الكولاجين. وينحصر النوع الثالث من التغيرات في استطاله جدار الرحم واتساعه. ويجب ألا ننسى أن هذه التغيرات تكون مؤقتة إذ لا يلبث الرحم أن يعود إلى حالته

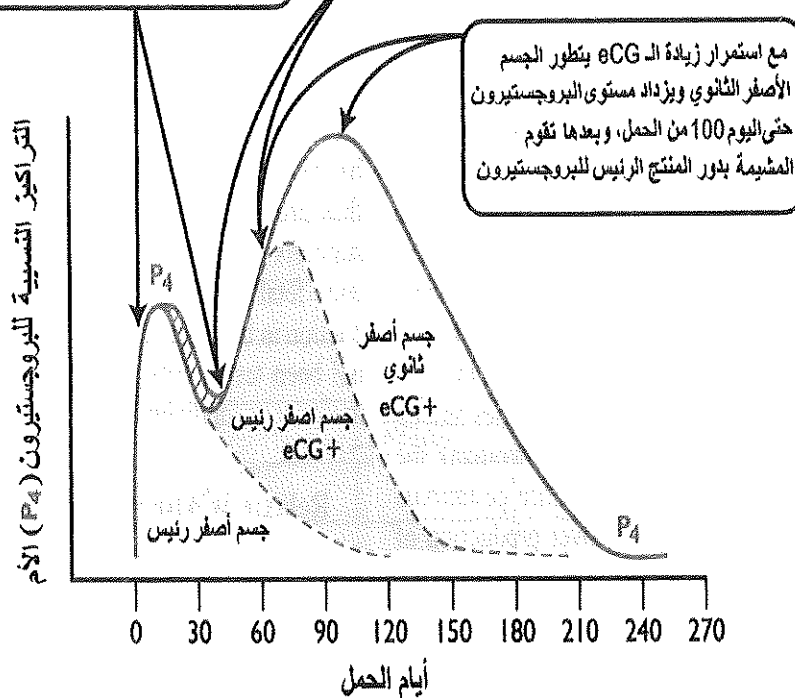
الطبيعية بعد الولادة من خلال التطور العكسي وعملية الترميم أو التأوب involution التي يمر بها.

4- التغيرات المبيضية ovarian changes: تبدأ التغيرات المبيضية منذ انفجار الجريب المبيضي الناضج وتحوله إلى الجسم الأصفر. يعد وجود الجسم الأصفر ضرورياً جداً في البقر والمعز والخنازير طول أغلب فترة الحمل لأنّه المصدر الرئيسي لهرمون البروجستيرون المسؤول عن صيانة واستمرارية الحمل ومنع حدوث إباضة أخرى. أما وجوده عند الفرس والنعجة فضروري خلال النصف الأول من الحمل وأهميته تقل في الشطر الأخير من الحمل نظراً إلى نشاط المشيمة وإفرازها الكبير للبروجستيرون خلال الأشهر الأخيرة. وقد وجد أن مبيض الفرس يكون نشطاً وبصورة غير عادية خلال الفترة الممتدة ما بين 40-70 يوماً بعد الحمل بسبب زيادة إفراز هرمون eCG الذي يساعد في صيانة حياة الجسم الأصفر الرئيس وأنفجار نحو 15-10 جريب م البيضي تتشكل مكانها أجسام صفراء ثانوية، تدعى جميعها مسؤولة عن إفراز البروجستيرون وصيانة الحمل خلال النصف الأول من الحمل لكن جميعها لا تثبت أن تتلاشى بعد اليوم 100 من الحمل لتبقى المشيمة هي المصدر الوحيد للبروجستيرون (الشكل 9-8) في الأفراس.

5- التغيرات التي تنتطراً على الأربطة الحوضية والتتصاق العظام العائنة changes of pelvic ligaments and pubic symphysis: ترتخي الأربطة الحوضية بصورة تدريجية مع تقدم الحمل لكن هذا الارتخاء يصبح سريعاً واضحاً مع اقتراب الولادة وخصوصاً عند البقر والغنم مقارنةً مع الأفراس نظراً إلى زيادة تركيز هرمون الإستروجين في الفترة المتأخرة من الحمل عند هذه الحيوانات. وأيضاً زيادة إفراز وتركيز هرمون الريلاكسين المسؤول المباشر عن ارتخاء الأربطة والأوتار الحوضية وتوسيع عنق الرحم وإدخاله عضلاته عند الولادة.

يزداد مستوى البروجستيرون من الجسم الأصفر الرئيسي بصورة سريعة بعد الإباضة ومن ثم ينخفض (المنطقة المظللة). وبدون توافر eCG يستمر البروجستيرون بالانخفاض (الخط المنقطع) وينتهي العمل.

مع إفراز eCG يتحفز الجسم الأصفر الرئيسي ويزداد مستوى البروجستيرون ثانية في دم الأم. وفي حال عدم إفراز eCG يستمر مستوى البروجستيرون في التضليل (الخط المنقطع).



الشكل 8-9. مستوى البروجستيرون ومصدره خلال النصف الأول من الحمل في القرس.

عن (2003، P.L.Senger)

7-3. هرمونات الحمل :Hormones of pregnancy

أن التوازن الهرموني يجب أن يكون متوفراً خلال فترة الحمل، وعند استعمال بعض الغدد الصم المرتبطة بالحمل مثل المبايض أو النخامية أو الجنين نفسه حصلَ على نتائج متباعدة بين الأنواع الحيوانية. وبين الجدول 8-2 أهمية كل منها ودورها الكبير المتباين في صيانة الحمل في الحيوانات المدرosa.

الجدول 8-2. تأثير استصال المباضن والنخامية في صيانته الحمل في بعض الثديات.

إزاله النخامية		إزاله المباضن		طفل فترة العمل (يوم)	النوع الحيواني
النصف الثاني من الحمل	النصف الأول من الحمل	النصف الثاني من الحمل	النصف الأول من الحمل		
+	+	+	+	280	الأنسان
+	+	+	+	165	القرد
ل.ت	ل.ت	±	-	282	النقرة
+	-	+	-	148	النعجة
-	-	-	-	148	الماعز
-	-	-	-	114	الخنزير
ل.ت	ل.ت	+	-	340	الفرس
+	+	±	-	22	الجرذ
-	-	-	-	29	الأرنب
±	±	ل.ت	-	61	الكلبة

+: استمرار الحمل. - : حدوث إجهاض. ± : بعض الحالات أظهرت استمرارية الحمل. ل.ت: لم تحدد.

يُستنتج من هذا الجدول أن المباضن والنخامية غير مهمة عند الأنسان والقردة لصيانته الحمل سواء كان خلال شطره الأول أو الثاني وهذا بالطبع يشير إلى أهمية المشيمة ودورها الكبير لتحمل محل المباضن والنخامية وقدرتها الكبيرة على استمرارية الحمل والمحافظة عليه عند هذه المخلوقات وبالمقابل فإنه لا يمكن الاستغناء عن المباضن أو عن النخامية خصوصاً في الشطر الأول عند المخلوقات الأخرى المتبقية، كما يُستنتج بأن المشيمة ليس لها دور مهم خاصة خلال النصف الأول من فترة الحمل لكن يتعاظم دورها في الشطر الثاني لتكون مسؤولة عن المحافظة عن الحمل واستمراريته عند الفرس والنعجة.

وإذا ما نظرنا إلى المستوى الهرموني طول فترة الحمل وجد أيضاً اختلافاً بين الأنواع الحيوانية (أنظر الشكل 7-8) فمثلاً بالنسبة إلى هرمون الإستروجين، تنخفض نسبته عند الفرس خلال الأشهر الخمسة الأولى من الحمل ثم يزداد تدريجياً ليصل ذروته بين الشهر الثامن والعشرين من الحمل ثم لا يلبث أن يتراجع وبصورة سريعة ليصل إلى مستوى الأدنى عند اقتراب الولادة وقد لوحظ انخفاض مفاجئ وكبير جداً عندما أزيالت مبايض الحمّيل (الجيدين) مما يدل على أن قسماً كبيراً من الإستروجين يفرز منها بين الأسبوع الثاني والخامس من الحمل ثم يتدحرج حتى الأسبوع الثامن ويزداد تركيزه ثانية وبصورة حادة ليصل ذروته عند الولادة. وعند البقرة يلاحظ ازدياد تركيز الإستروجين في الدم اعتباراً من الشهر الثامن ووصل ذروته عند الشهر التاسع وينخفض ثانيةً عند الولادة ، وقد لوحظت المشاهدات ذاتها في مستوى الإستروجين عند كل من المرأة والنعجة والعذبة حيث تميزت الفترة الأخيرة من الحمل بتزايد ملحوظ في مستوى الإستروجين في الدم أو البول. وبما أن الهرمون يمتلك دوراً استقلالياً بذاته ومنشطاً لكل من الرحم والغدد التناسلية فإن وجوده بهذه التركيزات العالية خلال الفترة الأخيرة من الحمل ربما يعكس هذا الدور الفعال والضروري لإعداد مثل هذه الأعضاء.

أما عن البروجستيرون فقد أشرنا سابقاً إلى أهميته في صيانة الحمل وقد لوحظ أن مستوى يبقى ثابتاً طول فترة الحمل ثم ينخفض مباشرةً قبل قليل من وصول الإستروجين إلى ذروته أو بعدها(ما عدا الفرس والخنزير، أنظر الشكل 7-8). أي أن مستوى ينخفض مع اقتراب تاريخ الولادة. وتشير الدراسات إلى أن انخفاض مستوى شرط أساسي لحدوث الولادة عند الحيوانات. ولكن دراسات أخرى تشير حتى ولو لم ينخفض مستوى فأن فعاليته تنقص بوجود تركيز عالي للإستروجين الذي يتوقع أن يلعب دوراً مضاد له. وهنا تصبح عضلات الرحم تحت تأثير علاقة نسبية بين الإستروجين: البروجستيرون تعد أفضل ما يمكن لجعلها حساسة جداً لهرمون الأوكسيتوسين.

7-4. علامات اقتراب الولادة :*Signs of approaching parturition*

تُعد سجلات التربية الوسيلة الأولى التي بواسطتها يمكن تحديد موعد الولادة اعتماداً على تاريخ التاقح المخصب وطول فترة الحمل المعروفة. كما توجد علامات أخرى تشريحية

ونفسية وسلوكية تظهر على الأم مشيرة إلى اقتراب الولادة. وطبعاً تختلف شدة هذه العلامات باختلاف الأنواع الحيوانية. ويُشار فيما يلي إلى أهم هذه العلامات عند البقر. فمنها العلامات النفسية عند البقر المشرفة على الولادة هو أنزوائها عن باقي القطيع وابتعادها عنه، كما تقل حركتها وتتصبح عصبية المزاج، وتكثر من عمليات الجلوس والوقوف، ويزداد طرحها من البول، وتكون قمة الذيل مرتفعة وتستلقي على الأرض عند ابتداء الطلاق. كما يظهر عليها بعض التغيرات التشريحية كاتساع فتحة الحيا وأنفها وتنفسها، وتخرج منها إفرازات مخاطية سميكية شفافة عديمة اللون. أما عنق الرحم الذي كان مغلقاً طول فترة الحمل فتتغير قوام سداداته الرحامية فتصبح مائية وأكثر لزوجة بفعل هرمون الإستروجين ويمكن أشأء الفحص إدخال الأصبع الشاهد لمسافة (2-2.5 سم) داخل عنق الرحم. وتكثر الإفرازات المخاطية الشفافة من عنق الرحم وتسلل إلى الخارج عبر الفتحة التناسلية الخارجية. ترخي الأربطة الحوضية وأوتارها نتيجة لتأثير هرمون الريلاكسين كما يظهر على الضرع تغيرات واضحة وملموسة، فقبل أسبوع من الولادة وبشكل خاص قبل يوم واحد من الولادة يحتقن لونه ويزداد حجمه ويمتئ بالحليب كما تنتفع الحلمات وتتورم، هذا بالإضافة إلى اتساع البطن وكبر حجمه، وحدث ارتقان بسيط بدرجة حرارة البقرة (0.5-1 °م).

7-5. الولادة (الوضع) :Parturition

وهي عملية فيزيولوجية يتم بواسطتها خروج الحَمِيل (المولود) والمشيمة من جسم الأم، وقد تبين مؤخراً أن الجنين ومن خلال النشاط التعاوني لمحوره النخامي مع غدة الكظر يلعب دوراً مهماً في تحديد طول فترة الحمل ووقت الولادة عند كل من البقرة والنعجة والفرس والخنزير. فعندما أزيلت جراحيًا غدة الكظر أو النخامية من الحَمِيل تأخرت عملية الولادة وعندما حقن الهرمون الموجه لقشرة الكظر ACTH أو هرمونات غدة الكظر (القشرأنيات corticoids) للجنين نفسه تسبب في حدوث الولادة. كما لوحظ خلال الفترة الأخيرة من الحمل ارتفاع تركيز الكورتيزول cortisol في دم الحَمِيل. وتشير بعض الدراسات الحالية أن سبب ارتفاع الـ ACTH يعود إلى الإجهاد stress الذي يطرأ على الجنين داخل الرحم جراء وصوله إلى حجمه الطبيعي المحدد للنوع الحيواني، مايسبب في تحرره من النخامية الغذية وأنقاله عبر الدم إلى قشرة كظر الجنين فتستجيب له بإفراز كميّات

كبيرة من القشرأنيات، خاصة الكورتيزول cortisol التي بدورها تؤدي إلى تنشيط شلالات cascades من الأحداث تقود إلى تغيرات مفاجئة في هرمونات الأم. ولوحظت هذه النشاطات لغدة الكظر عند حُمِيل كل من البقرة والنعجة والخنزيرة ولكن عند الفرس كانت أقل حدة كما أن مستوى هرمون الكورتيزول الكظري في دم حُمِيل الفرس لم يزداد لدرجة مشابهة لمستواه عند حُمِيل الحيوانات الأخرى.

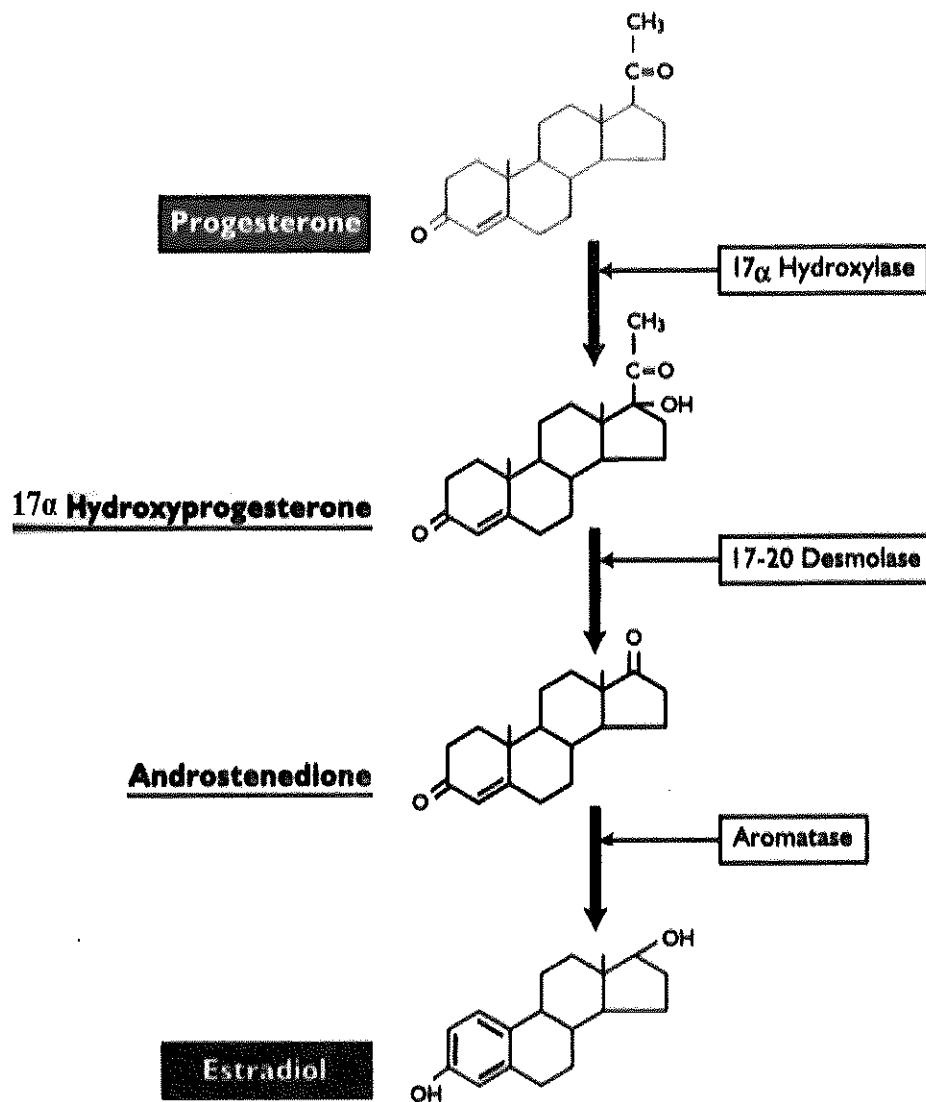
وأظهرت الدراسات أن حقن 10 ميلigram من القشرأنيات السكرية glucocorticoids لكل من البقرة، أو النعجة أو أنتي المعز قد سبب بحدوث عمليات طلق contractions وولادة مبكرة بعد يومين من تاريخ الحقن، لكن مفعوله تأخير ليصل إلى 10 أيام عند الخنزيرة والفرس. واستنتج أن القشرأنيات السكرية سواء الطبيعية منها أو الصناعية مثل الـ Dexamethazone تحرض عملية الولادة وتتفق من طول فترة الحمل. لكن هذا الإجراء التحريضي سبب في الاحتياط بالمشيمة عند 80% من البقر المعاملة (وليس عند الغنم) وأمكن التغلب على ظاهرة احتباس المشيمة بإضافة الإستروجين إلى القشرأنيات السكرية المحقونة.

ونتيجة لارتفاع مستوى الكورتيزول في دم الحُمِيل، فإن تغيرات هرمونية كبيرة تحدث في دم الأم أهمها انخفاض مستوى البروجستيرون وارتفاع مستوى كل من الإستروجين والبروستاغلادين «PGF2». وتقود هذه التغيرات الهرمونية في دم الأم إلى ظهور حدفين رئيسيين: إزالة تأثير البروجستيرون المانع لأنقباضات جدار الرحم من جهة ثانية. وبالطبع يوجد تباين في مدى استجابة الأنواع الحيوانية لهذه السلسلة من التغيرات خصوصاً إذا تذكّرنا أن مصدر البروجستيرون هو الجسم الأصفر عند كل من البقرة وأنتي المعز والخنزيرة في حين تكون المشيمة المصدر الرئيس له عند الغنم والأفراش. ويُبيّن فيما يلي سلسلة الأحداث الهرمونية التي تقود في النهاية إلى الولادة في الحيوانات الزراعية.

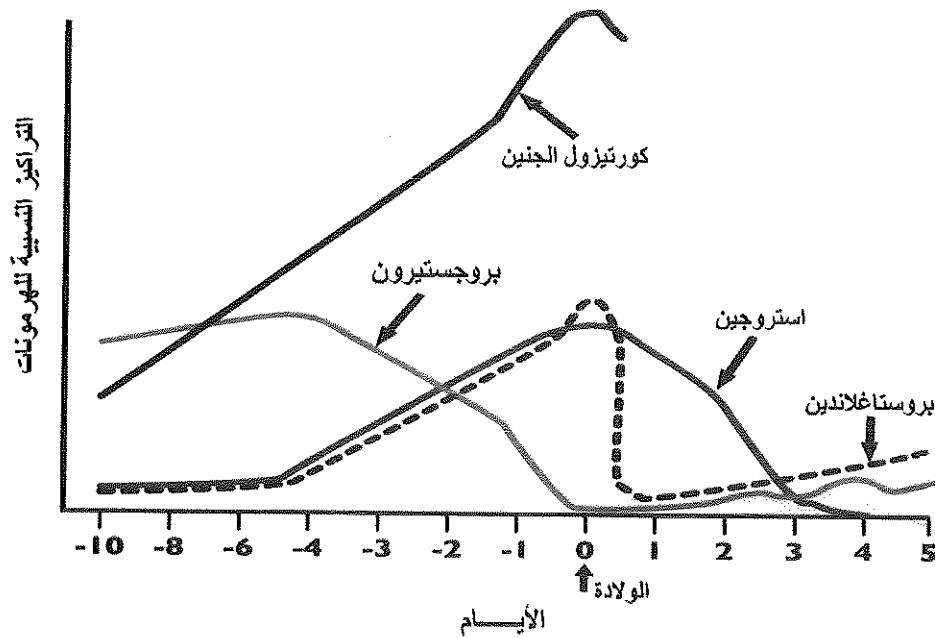
7-5-1. أحداث فيزيولوجية تؤدي إلى الولادة : Physiological events cause parturition

مع اقتراب الولادة وتزايد حجم الجنين يزداد إجهاد بيئه الرحم عليه فيزداد، واستجابة لهذا الإجهاد تفرز نخاميته الغدية هرمون α -ACTH الذي يرتبط إلى مستقبلاته الموجودة على سطح خلايا قشرة كظر الجنين فستجيب له بإفراز كميات كبيرة من الكورتيزول الذي ينشط ثلاثة أنزيمات (الشكل 8-10) تؤدي إلى تحويل البروجستيرون إلى إستروجين وبالتالي انخفاض مستوى البروجستيرون وارتفاع مستوى الإستروجين (أنظر الشكل 8-9) خاصةً في الأيام 7-10 الأخيرة من الحمل.

أن هذا التغير المفاجئ بالعلاقة النسبية بين الإستروجين والبروجستيرون يزيد من نشاط تكون α -PGF2 α وتحرره من المشيمة. هذا الارتفاع في مستوى الإستروجين وإفراز البروستاغللينين يسبب زيادة في انتقباضات جدار الرحم، كما أن البروستاغللينين يسبب تهدم الجسم الأصفر luteolysis ويسرع في زيادة انخفاض مستوى البروجستيرون، ويسبب أيضاً في تكوين هرمون الريلاكسين relaxin (ذو طبيعة بروتينية سكرية) من الجسم الأصفر أو المشيمة (الغنم) مسبباً ارتخاء الأربطة الحوضية واتساع فناء الولادة (الشكلان 8-11 و 8-12).



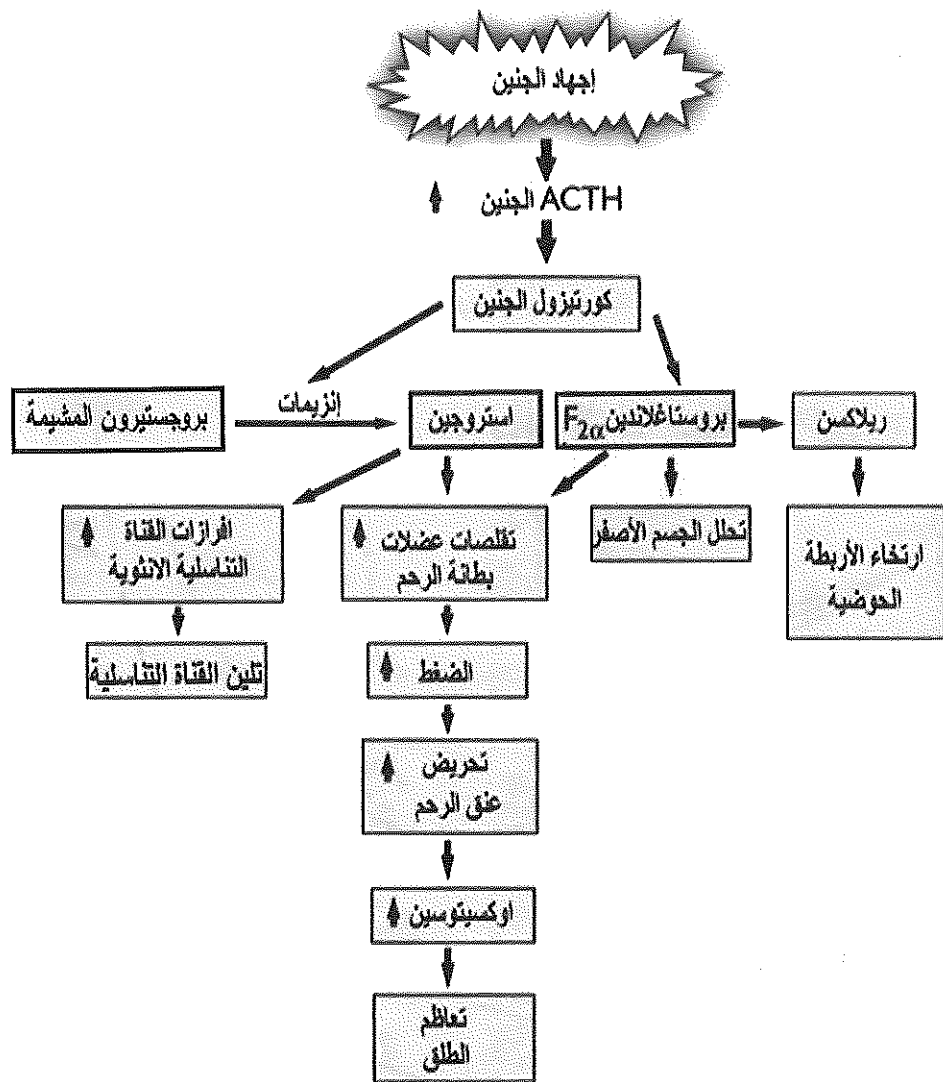
الشكل 8-10. تنشيط القشرانية لازيمات تحول البروجستيرون إلى إستروجين مع اقتراب الولادة. (عن P.L. Senger. 2003).



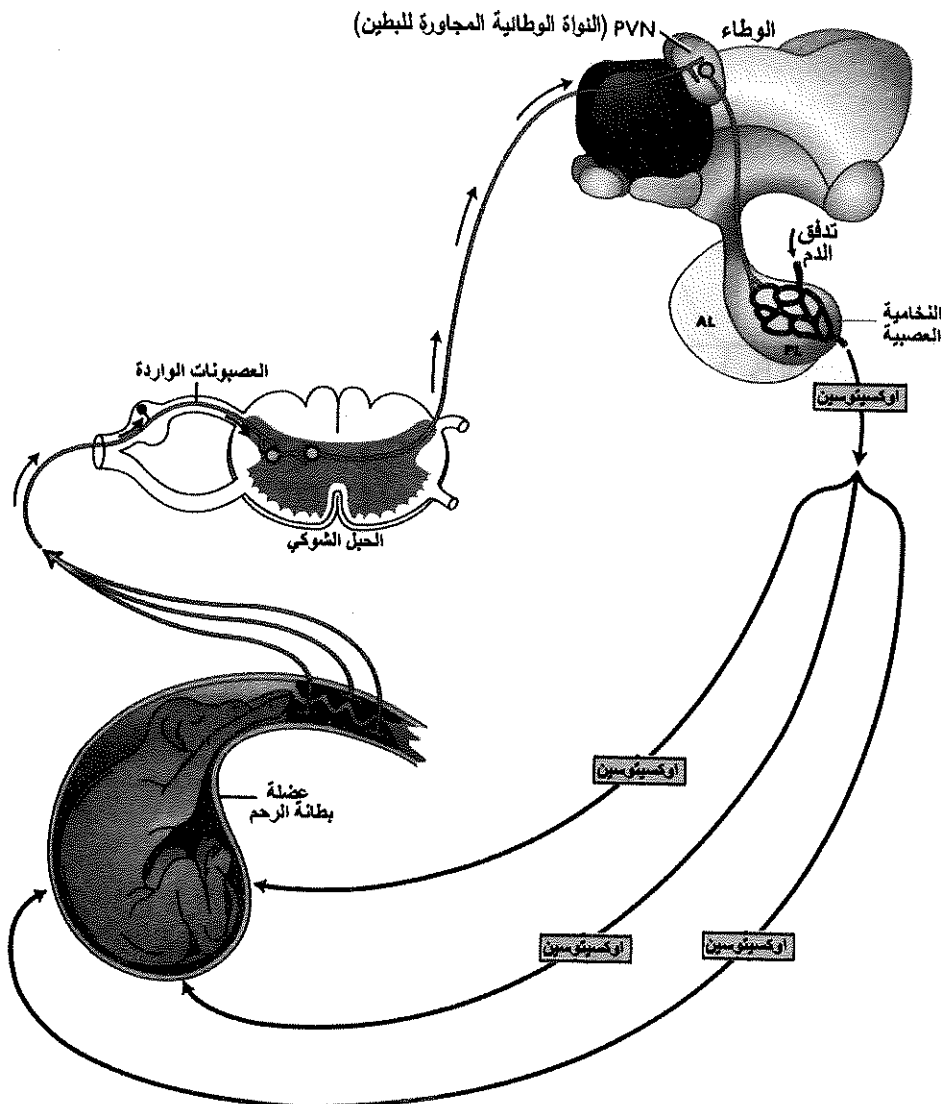
الشكل 8-1. العلاقة النسبية للتراكيز الهرمونية التي تسبق الولادة في البقر.

(عن P.L. Senger. 2003).

ومع تزايد انقباضات جدار الرحم يزداد الضغط في الرحم (البقر والغنم والخيول)، مايساعد في دورأن الجنين واتخاده وضعأً يكون رأسه بين قوائمه الأمامية المتوجه نحو الأمام باتجاه عنق الرحم، فتثار الأعصاب الحساسة في عنق الرحم، وتنتقل تلك التبيهات إلى العصبونات في الجبل الشوكي التي بدورها تنقلها عبر الأعصاب الواردة إلى منطقة الوطاء، ومنها إلى العصبونات المفرزة للأوكسيتوسين الذي يتحرر من النخامية العصبية إلى الدورة الدموية ليعمل على تسريع انقباضات جدار الرحم(الشكل 8-13) وقد لوحظ أن الـ PGF_{2α} ينشط من إفراز هرمون الأوكسيتوسين Oxytocin من الجسم الأصفر في بعض الأنواع الحيوانية، هذا الأوكسيتوسين مع ذلك المحرر من الفص الخلفي يزيدأن أيضاً من تقلصات جدار الرحم خلال مرحلة خروج الجنين، وبالتالي تتضافر هذه النشاطات المختلفة (تضيقات جدار الرحم + توسيع فناء الولادة + ارتخاء الأربطة الوضدية) مسببة في النهاية إلى خروج الحميم ومن ثم خروج المشيمة.



الشكل 8-12. الأحداث الهرمونية التي تؤدي إلى الولادة في الحيوانات الزراعية.
 .(2003 ، P.L Senger عن)



الشكل 8-13. تحرر الأوكسيتوسين وتقلصات جدار الرحم استجابة للضغط في عنق الرحم.
عن (2003، P.L.Senger)

2. - مراحل الولادة 7-5-2 :Stages of parturition

لا تحدث الولادة دفعة واحدة بل تمر بعدة مراحل تدريجية يتم فيها توسيع عنق الرحم ومن ثم خروج المولود (أو المواليد) وأخيراً يتم التخلص من المشيمة. ويمكن شرح أحداث هذه المراحل وفق ما يلي:

1- مرحلة توسيع عنق الرحم Dilation of the cervix: وفيها يحدث تمدد لجدار عنق الرحم والمهبل وارتفاع الأربطة الحوضية تحت تأثير هرمون البريلاكتين، ويحدث أيضاً تقلص وأنقباض عضلات جدار الرحم المتأثر بمادة البروستاغلادين PGF2 α فتدفع هذه التقلصات بأكياس الماء المشيمي عبر قناة عنق الرحم وتستمر هذه الفترة 4 ساعات عند الفرس و 6-2 ساعات عند البقرة والنعجة، ونحو 12-2 ساعه عند الخنزير والكلبة.

2- مرحلة خروج المولود Expulsion of the fetus: وهي من أقصر المراحل لكنها من أشدتها وأصعبها على الأم إذ تستغرق 10-30 دقيقة عند الفرس و 10-60 دقيقة عند البقرة، و 15-30 دقيقة لكل مولود عند النعجة، و 5-30 دقيقة لكل مولود عند الخنزير. ويتم خلال هذه المرحلة أنقباض شديد لعضلات جدار الرحم المتأثرة خلال هذه المرحلة بهرمون الأوكسيتوسين. فتضافر هذه التقلصات العضلية مع تقلصات عضلات البطن لتشكل قوة تظهر على شكل عمليات طلق تتعدد بفواصل زمنية تقتصر كلما اقترب موعد خروج المولود. ثم تقوى وتشتد فيزداد تعب الأم وعصيبتها ويزداد معدل نبضات قلبها ويحف جلدتها ويصبح حاراً. وبالتالي تقود هذه الأنقباضات المتعددة إلى دفع أغشية الحُمَيل وأنفجار واحد أو أكثر منها فتتفتح قناة عنق الرحم ويمر المولود عبرها ثم يخرج خارج الجسم من الفتحة التناسلية.

3- مرحلة خروج المشيمة Expulsion of the placenta: يتم عند الحيوانات المتعددة الولادات مثل الخنزير، التحام المشائيم للأجنحة المجاورة وتشكل مشيمة واحدة أو أكثر تخرج نتيجة لاستمرار الأنقباضات العضلية التي خف وطواها وشدتها بعد 3-4 ساعات من خروج آخر جنين. أما عند الغنم والمعز فلا يحدث مثل هذا الالتحام المشيمي، على أي حال تخرج المشيمة وبصورة طبيعية بعد ساعة واحدة من خروج المولود عند الفرس وبعد 4-5 ساعات عند البقرة وبعد 0,5-8 ساعات عند الغنم وبعد 1-4 ساعات

عند الخنزير، وإذا لم تخرج في ظرف 24 ساعة فيجب استدعاء الطبيب البيطري.
ويحذر كلياً من سحب المشيمة بقوة فقد يؤدي ذلك إلى إيذاء الرحم ويمكن أن يسبب
العقم في الولادات المقبلة. غالباً ما يكون تأخير أو أنجيب المشيمة مرافقاً بالتهاب أو
عدوى الرحم وتكون العدوى خصوصاً ببكتيريا البروسيللا التي توجد بالبلدين في
الأغشية الجنينية المصابة.

ومن الأسباب أيضاً التي تقود إلى تأخر خروج المشيمة فشل الخمايل الْحُمِيلِيَّةُ أن تتفصل
من الفلاتات الرحمية أو نتيجة لعدم تزامن أو توافر هرموني مثل ارتفاع نسبة
البروجستيرون وأنخفاض مستوى الإستروجين.

الفصل التاسع

الفشل التناسلي في الحيوانات الزراعية وسبل تجنبه

Reproductive failure and avoiding ways in farm animals

يعتبر العاملين في الإنتاج الحيواني مشكلات عديدة في حياتهم اليومية، بعضها مؤقت مثل: الأمراض، وعدم توفر الأعلاف أو قلتها، وتذبذب أسعار المنتجات، وقلة الإنتاج... وغيرها، لكن المشكلة الدائمة والأكثر أهمية وتتردد بصورة كبيرة هي مشكلة الخصوبة؛ إذ يعتقد الكثير من المربين أن الخصوبة fertility هي عكس العقم sterility، وهذا اعتقاد خطأ لأن العقم هو الفشل الدائم في إنتاج النسل، أما الخصوبة فهي قدرة الذكور على إنتاج نطف حيوية ومخصبة، وقدرة الإناث على إنتاج بويضات حيوية، والحمل، وإنتاج مواليد حية وطبيعية. وتختلف عادة هذه القدرة بين أفراد النوع الواحد ضمن القطيع الواحد وتراوح بين 1 إلى 100%؛ ولهذا يميل العلماء إلى اعتبار الخصوبة مقياساً للكفاءة التناسلية وتمثل بشكل رقمي يعبر عنه بعدد المولاليد في البطن الواحد أو عدد المولاليد خلال الحياة الاقتصادية للحيوان. ولما كانت العملية التناسلية في الحيوانات الزراعية هي محصلة لعديد من العوامل الفيزيولوجية ومدى نجاح تفاعلها مع بعضها بجانب تفاعلها مع الظروف البيئية، فإنه وبالنسبة، يعزى الفشل التناسلي infertility إلى العديد من العوامل: منها ما يعزى لاضطرابات هرمونية، أو لأسباب وراثية، أو لعدم توفر ظروف بيئية وتغذوية مناسبة، أو لأسباب مرضية وأخرى تشريحية تؤثر بصورة أو أخرى في نجاح العملية التناسلية ومستقبل مشروع الإنتاج الحيواني وكفاءته الاقتصادية.

أولاً - الفشل التناسلي في إناث الحيوانات الزراعية.

١-الاضطراب في وظائف المبيض :Ovarian dysfunction

من المعروف أن المبيض يقوم بوظيفتين رئيسيتين هما إنتاج البويضات وإفراز الهرمونات التناسلية الأنوثية steroids؛ ولهذا يؤدي الفشل في أي منهما حتماً إلى الفشل التناسلي المبكر عند الأنثى، ويتمثل ذلك بنوعين من الاضطرابات:

1-1. فشل الاباضة:

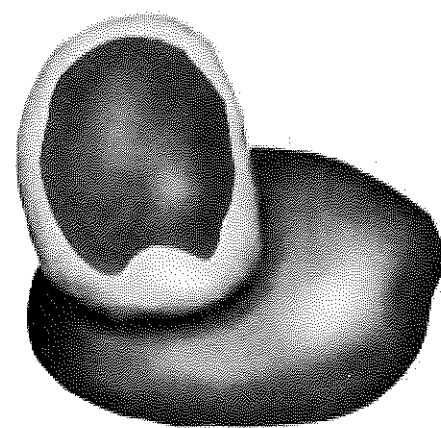
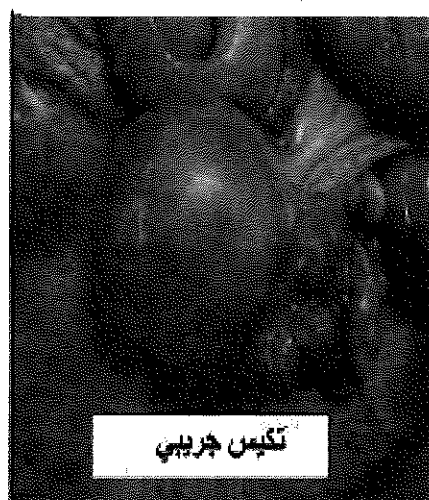
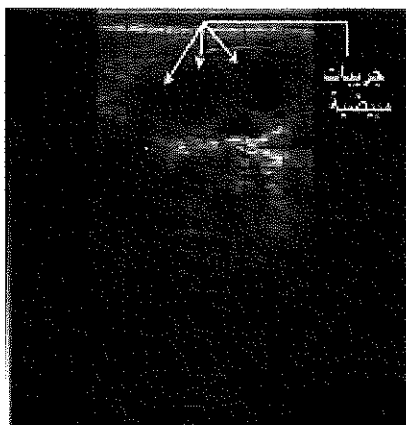
وينجم عن فشل الجريب المبكي الناضج ovarian follicle بالأنفجار خلال الدورة التناسلية أو عن تكيس مبكي ovarian cyst الذي يظهر بشكلين: إما على شكل جريبات متكتسة الغلاف (جريب غراف فشل في الأنفجار، الشكل 9-1) أو على شكل جريبات اكتسبت صفة اللوتة luteal cysts (الشكل 9-2). ويمكن شرح سبب ظهور كل منها وكيفية التغلب عليها أو الإقلال من مظاهرها في الآتي:

أ- **الجريبيات المتكتسة:** وتترجم عن واحد أو أكثر من العوامل التالية:

1) نقص في إفراز هرمون LH.

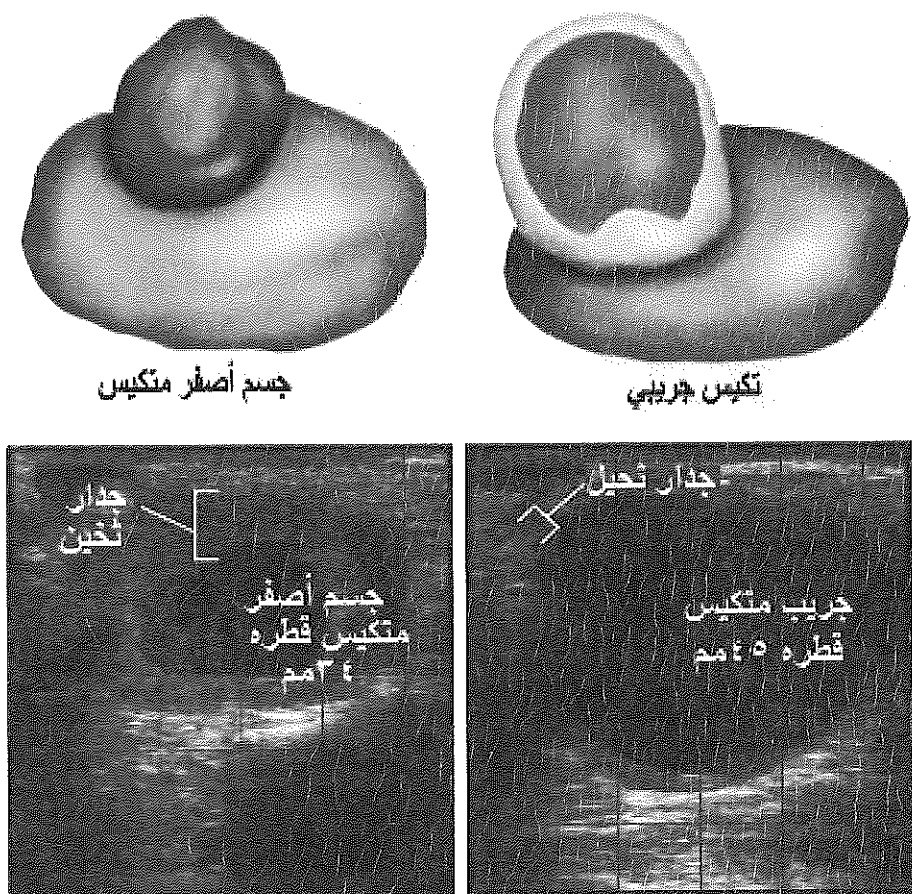
2) نشاط غير عادي لغدة الكظر وإفرازها كميات كبيرة من البروجستيرون الذي بدوره يؤثر سلباً في المحور الدماغي.

3) وحقن مواد إستروجينية بكميات كبيرة وخلال فترات متقاربة. وتنتمي الأعراض في إظهار الأنثى شقاً متكرراً أو غير منتظم أو مستمراً، يسمى الهوس الجنسي nymphomania نظراً لإفراز الجريبات هرمون الإستروجين المسؤول عن إظهار الرغبة الجنسية libido، فنقبل الأنثى الذكر بصورة مستمرة ، ويتراافق مع ذلك نقص في وزن البقرة، وقلة في أنتاجها، وارتخاء في أربطتها الحوضية، وتوزم في الفرج والنظر. ويتم العلاج بحقن هرمون LH عضلياً أو وريدياً بجرعات كافية، أو فيزيائياً بتقحير الجريب المتكتس باليد عبر المستقيم. وإذا لم يكن السبب ناجماً عن النشاط الزائد لقشرة الكظر، فيمكن إعطاء هرمون البروجستيرون بجرعات صغيرة "100 مغ/ اليوم" لفترة أسبوع.



الشكل 9-1. مظهر طبيعي للجريبات المبيضية (القسم العلوي) والمتكيسة (القسم السفلي).

بـ- **الجريبات الملوثة**: وينجم عن فشل حويصلة غراف في الإباضة مع اكتسابها صفة اللوئنة الجزئية، حيث تصبح قادرة على إفراز البروجسترون وليس الإستروجين، ويغيب الشيق وكان هناك جسمًا أصفر عاديًّا. ويتم العلاج بحقن α -PGF₂ أو مثيلاته عضليًّا، أو بإزالة الجريب المتكيس باليد عبر المستقيم.



الشكل 9-2. تكيس هربي (الفسم العلوي والسفلي - اليمين)،

ونكيس للجسم الأصفر (الفسم العلوي والسفلي - اليسار).

2-1. ضمور مبipiضي :Ovarian hypoplasia

يكون الجهاز التناسلي ذا مظهر جنيني؛ إذ لا يصل كل من المهبل والرحم والمبايض إلى حجمه الطبيعي من النمو والتمايز، فيبقى صغيراً وغير فعال وظيفياً. ما يقود إلى عدم ظهور دورات شبق وعدم الإباضة عند هذه الإناث طول عمرها. وقد سجلت هذه الحالات في الإناث المختنثة أو ذات التركيب الصبغي XO ، التي لا تصلح للتربية، ويفضل تسميتها وبيعها حسراً للذبح.

2-الاضطراب في الشبق :Abnormality of estrus

من المعروف أن لكل نوع حيواني فترة شبق تُظهر الأنثى خلالها رغبتها الشديدة للذكر. لكن قد يكون أحياناً الشبق صامتاً silent estrus أو أقصر أو أطول من العادي للأسباب التالية:

- **تأثير فصل التناسل:** تعد كثير من سلالات الغنم والمعز والخيول موسمية التناسل وخاصة تلك التي تعيش في المناطق المعتدلة والباردة من العالم. حيث يغيب الشبق عند المعز والنعاج طول فصلي الشتاء والربيع والقسم الأول من الصيف نظراً إلى حدوث تغيرات مورفولوجية في مبايض هذه الحيوانات، إذ تصغر في الحجم وتصبح قاسية الملمس وغير نشطة. كما أن تركيز هرمون الإيابضة والهرمونات الأنوثوية (البروجستيرون والإستروجينات) ينخفض في دمها. وتبين أن تعريض العذرات أو الغنم إلى فترات إضاءة قصيرة بهدف محاكاة فصولها التناسلية، يساعد في استئناف نشاطها التناسلي. كما أن استخدام موجهات الغدد التناسلية يقود أيضاً إلى استئناف النعاج لنشاطاتها فتظهر شيئاً أو رغبة جنسية للذكور.
- **تأثير الإدرار:** تَخْدُ الشهادات التناسلية وتغيب الإيابضة عند كثير من الثدييات بعد الولادة. وعادة يستمر ذلك خلال موسم الإدرار لفترة تختلف باختلاف الأنواع الحيوانية، وتبين أن عدد مرات الرضاعة أو الحلاوة وشديتها وطول فترتيهما تلعب دوراً كبيراً في منع استئناف حالات الإيابضة والنشاط التناسلي عند أناث الثدييات. وأظهرت الدراسات أن طول فترة السكون التناسلي وغياب الإيابضة عند البقر التي ترضع صغارها (فترة اللاحمل days open) كانت أطول من تلك التي تحب مرتين في اليوم. وعزى هذا إلى انخفاض نسبة الهرمونات المنشطة للمبايض بدليل أن إعطاء مثل هذه الهرمونات يساعد في تقصير طول تلك الفترة. وقد لوحظ أيضاً أن الغنم تستطيع أن تستأنف نشاطها التناسلي بعد أسبوعين من فطام حملائها. وعادة تكثر ظاهرة الشبق الصامت عند الحيوانات المرباة على نوع رديء من العلف، أو تكثر مظاهرها عند الغنم والمعز في بداية الفصل التناسلي ونهايته نظراً إلى عدم وجود جسم أصفر في بداية موسم التناسل وأنخفاض نسبة الإستروجين في نهاية موسم التناسل.

• **تأثير التغذية:** تتأثر معظم العمليات الحيوية في جسم الأنثى، وخاصة تلك المرتبطة بشكل مباشر أو غير مباشر بالتناسل بعامل التغذية. وعادة يظهر تأثير سوء التغذية في الوظيفة التناسلية بأشكال متعددة منها: الاضطراب في دورة الشبق، غياب الإباضة، ضمور المبايض وخمولها، التأخر في تأوب أو التئام الرحم بعد الولادة. احتباس المشيمة، النفوق المبكر للأجنحة، إلى غير ذلك من المشاكل التناسلية. ويمكن ملاحظة تأثير سوء التغذية بصورة واضحة أكثر في الإناث النامية، إذ يتاخر موعد وصولها إلى سن البلوغ والنضج الجنسي، وقد تبين أن النقص في مستوى الطاقة في العلقة يسبب اضطراباً في الوظيفة المبيضية ينعكس بدوره بظهور حالات السكون التناسلي. كما لوحظ تأخر في الوصول إلى سن البلوغ وغياب الشبق وأحياناً توقف كامل في النشاط التناسلي عندما تفتقر المراعي والعلاقة إلى عناصر الفوسفور والمنغنيز. كما أن افتقار العلائق لفيتامين A يسبب إطالة دورة الشبق أو عدم انتظامها وأحياناً غيابها كلياً خصوصاً إذا استمرت فترة نقصه لمدة طويلة.

• **تأثير العمر:** نادراً ما يحتفظ بأناث الحيوانات الزراعية لفترة تزيد عن 5 إلى 6 مواسم أنتاجية بسبب انخفاض أنتاجها من جهة، كما أن ظاهرة السكون التناسلي وعدم الانتظام في طول دورة الشبق وقلة الإخصاب تزداد مع تقدم العمر. وتترافق هذه الحالات غير المخصبة مع وجود أجسام صفراء غير طبيعية. ويُعلّم هذا الفشل التناسلي إلى الخل في العلاقات الهرمونية الموجودة بين المبايض والمحور الدماغي أو ضعف في استجابة الجريبات المبيضية لهرمونات التاخمية مع تقدم الأنثى بالعمر.

• **عوامل تتعلق بالرحم:** ينتحن الرحم عند بعض العuzرات لأسباب مرضية منها التهابات الرحم القوية Pyometra والمخاطية Mucometra أو بسبب تحنط وجفاف الجنين Fetal mummification. وبالطبع تلعب مثل هذه الظروف دوراً سلبياً بتأخير حالات الإخصاب خصوصاً إذا لم تعالج في حينه، وعندها ستتحول إلى حالات التهاب مزمنة تكون سبباً لموت النطفاء. وفي حال حدوث إخصاب، فإن البيضة الملقحة تكون غالباً غير قادرة على الأنغراس في بطانة الرحم المتلهفة.

كذلك فإن التهابات الرحم تكون مسؤولة عن ظهور التحوصلات والأجسام الصفراء الدائمة في المبايض بسبب فشل الإخصاب وفشل الرحم ذاته بإفراز PGF_{2α} الحال

لأجسام الصفراء؛ ولهذا يمكن لمثل هذه الحيوانات ذات الالتهاب الرحمي أن تمر بحالات من السكون التناصلي ظلماً عندها المربى أنها حامل، وبالحقيقة لا يوجد حمل حقيقي بل هو كاذب. وعند العلاج لا بد من إزالة المواد الصديبية المتقيحة من الرحم باستعمال مواد تزيد من تقلصات جدار الرحم مثل الأوكسيتوكين. ولا ينصح بغسل الرحم بمحاليل كيمائية مطهرة لأنها ستنتقل الالتهاب إلى أماكن مجاورة. ويجب زيادة المناعة البيولوجية لجسم الحيوان عن طريق حقن الصادات الحيوية في العضل.

3- **الاضطراب في الإخصاب:** سجلت عديد من حالات الاضطراب في الإخصاب تصنف في فئتين: الاضطراب الناتج عن الفشل في حدوث الإخصاب والاضطراب الناتج عن شذوذ في الإخصاب. ومن الأسباب التي تؤدي إلى كلٍ من الحالتين مايلي:

أ- الاضطراب الناتج عن الفشل في الإخصاب:

- **موت البيضة قبل اختراق النطاف لأغشيتها:** تظهر هذه الحالة بشكل شائع عندما يكون التلقيح (ال الطبيعي أو الصناعي) متاخراً. فكما نعلم أن لكل خلية تناصليّة مدة محددة للبقاء بصورة حيوية، فمثلاً: فقد البيضة قدرتها على الإخصاب بعد 24 ساعة من تاريخ الإباضة كحد أقصى، وبالتالي فإن أي عملية تلقيح تتم بعد هذا التاريخ يكون مصيرها الفشل في الإخصاب.

- **خلل في بنية النطاف:** من المعروف أن الجسم الطرفي المغطي لرأس النطاف له دور كبير جداً في عملية الإخصاب؛ ولهذا فإن أي خدش أو جرح له يقود إلى فشل اختراق النطاف لجدار البيضة، وبالتالي لا تنجح في إتمام عملية الإخصاب، كما أن الخل في بنية المعقادات البروتينية الخاصة بالـ DNA غالباً ما يؤدي إلى إخصاب غير ناضج يكون مصيره الموت المبكر، ولوحظ أن تقدم النطاف بالعمر خصوصاً تحت ظروف تخزينية غير جيدة يؤدي إلى رشح بعض المكونات الخلوية المهمة مثل cAMP أو لتجمع مادة البيرزكسيدات peroxides السامة، وعند استخدام مثل هذه النطاف في التلقيح يكون الإخصاب فاشلاً أيضاً.

- **وجود حواجز تشريحية مانعة للإخصاب:** يمكن أحياناً أن تتشكل تشوهات خلقية أو مكتسبة في تركيب القناة التناصالية تحول دون لقاء الخلايا التناصالية لبعضها. فمن التشوهات

الخلقية الفشل في تطور مشتقات قناة مولر، مثل قناة المبيض أو الرحم أو عنق الرحم خلال المرحلة الجنينية، أما التشوّهات المكتسبة فتترجم عن التهابات أو جروح تناسلية. ومن التشوّهات الخلقية الأخرى، التصاق قمع قناة المبيض بالمبيض أو قرنى الرحم، وطبعاً هذا يقود إلى الفشل في استقبال البوopies المقاومة، علماً بأن الأنثى الحاملة لمثل هذه التشوّهات تمر بدورات تناسلية عادية وتظهر عندها علامات شبق كاملة، ولكن لا يحدث الإخصاب، كما يمكن أن يظهر عند بعض الأناث عنقاً رحم بدلًا من عنق واحد. ولهذا تكون فرص الإخصاب أقل. وأحياناً قد يتلف عنق الرحم وتضيق لمعته لدرجة تحول دون وصول النطاف إلى مكان الإخصاب.

بـ- الاضطراب الناجم عن الإخصاب الشاذ :Atypical fertilization

يحدث أحياناً اضطراب في الإخصاب ناجم عن عدم اكتمال نضج البيضة؛ إذ تفشل بطرد الأجسام القطبية، ما يسمح بتكون أجنة متعددة الصبغيات polyploidy، أو يمكن أيضاً لأكثر من نطفة أن تخترق أغشية البيضة وتسلّم في عملية الإخصاب مسببةً بذلك تكون أجنة متعددة الصبغيات، وقد يحدث أحياناً ما يسمى بالتولد الذكري androgenesis أو التولد الأنثوي gynogenesis الذي تفشل فيهما عملية تكون طبيعة البداءة النوروية الأنثوية والذكورية على التوالي. وتشير الدراسات إلى أن أغلب هذه الشذوذات في الإخصاب يكون مصيرها الموت المبكر وامتصاصها من قبل الأم. وتكمّن الوسيلة الوحيدة للتغلب على أكثر شذوذات الإخصاب في التلقيح في الوقت المناسب الذي تكون فيه كل الظروف مهيأة لإحداث إخصاب عادي.

ـ4ـ نفوق الأجنة قبل الولادة :Prenatal mortality

يمكن أن تعيق عملية تطور واستمرار الحمل عند الحيوانات الزراعية بعض العوامل البيئية والوراثية التي من أهمها: سلامة القناة التناسلية، ظروف التغذية السائدة، وعدد الأجنة الموجودة في الرحم، وبشكل عام يحدث التوقف أو الفشل في الحمل إما خلال المرحلة المبكرة من عمر الجنين embryonic period أو خلال المرحلة المتقدمة من عمره التي

تسمى بمرحلة الحُمِيل Fetal period، وفيما يلي تُبيَّن الأسباب الكامنة خلف نفوق الأجنة خلال كل مرحلة من هذه المراحل:

أ- النفوق خلال المرحلة المبكرة من عمر الجنين: أن نحو 25 إلى 40% من أجنة البقر والغنم تُفقد بين فترة الإخصاب ونهاية الأنغراس، وعادةً ثلثاً منها ظاهرة امتصاص الأم للأجنة المتكرونة ولكن يبقى موعد حدوث هذا الفشل في التطور هو المحدد الرئيس لموعد استئناف دورة الشيق وأنتظامها عند الحيوانات. فإذا حدث الفشل في تطور الجنين أو الأجنة في اليوم الثاني عشر أو أبكر عند النعاج أو المعز وفي اليوم الثالث عشر أو أبكر عند البقر فإن استئناف دورة الشيق يأتي في موعده الأصلي أو العادي، أي بعد 17 يوماً عند الغنم و21 يوماً عند المعز والبقر من تاريخ الشيق السابق. وإذا ما تأخر موت الأجنة إلى ما بعد ذلك التاريخ فإن استئناف الشاطئ التناسلي وحدوث الشيق سيأتي في وقت متاخر وهذا سيزيد من طول فترة الالحمل، وكذلك من طول الفترة بين الولادات، وبالطبع يمكن أن ينعكس ذلك على كفاءة الحيوان الإنتاجية والاقتصادية.

والسبب في اعتبار تاريخ فقد الجنين بالوقت الحرج في حياة الأنثى التناسلية والإنتاجية هو حدوث التمايز بين الأم والجنين وبدء تبادل المواد الكيميائية بينهما وأنعكاس ذلك على استمرارية نشاط الجسم الأصفر (أنظر الفصل السابع) ومدى الاستمرارية في الحمل. فإذا ما حدث موت للأجنة قبل إفرازها المواد الداعمة للجسم الأصفر، فإن الجسم الأصفر يتدهور ويختلاشى وكأنه أحد الأجسام الصفراء المميزة لدورات الشيق العادية. أما إذا حدث موت الأجنة عند الأيام 13 أو 14 أو بعدها، فإن المادة الجنينية المفرزة تظهر أثرها وتبطل تأثير PGF_{2α}، مما يسمح للجسم الأصفر الموجود بالاستمرار في نشاطه لفترة أطول تكون مميزة لحالة الحمل الكاذب. هذا وقد تعددت أسباب الموت المبكر، فمنها ما يتعلق بالأم نفسها ومنها ما يتعلق بالجنين، فعندما تكون الأسباب متعلقة بالأم، فإن كل الأجنة الموجودة تتعرض لهذا التأثير، أما إذا كانت الأسباب تتعلق بالجنين فقط فإن تأثيرها يكون في الجنين ذاته. ويمكن حصر أسباب الموت المبكر للأجنة بالآتي:

- الاضطراب الهرموني: أن عملية الإسراع أو التأخير في انتقال الخلايا التناسلية نتيجة للخلال في العلاقة الهرمونية النسبية بين الإستروجين والبروجستين يقود إلى إخصاب غير موعده ينجم عنه جنين ضعيف الحيوية يكون عرضة للنفوق قبل عملية

الأغراض، ومن المحتمل أحياناً أن يكون الجنين ذاته غير قادر على مقاومة تأثير الـ PGF_{2α} المهدم للجسم الأصفر والمسؤول وبالتالي عن أنهاء الحمل.

- **الأحراف الصبغية:** أن التأثير في موعد التلقيح يقود غالباً إلى إخصاب متاخر ينبع عنه أحياناً أجنة ذات عدد من الصبغيات chromosomes غير مميز للجنس نفسه.
- **تأثير الوراثي:** أن تكرار فقدان المبكر للأجنة يكون أحياناً مرتبطاً بالطابع الوراثي الخاص بالذكر والأثني وأيضاً بنمط التربية المتبعة. وعادة يكون معدل فقد الأجنة أكثر انتشاراً في القطعان التي تعتمد على التربية الداخلية كنمط للتربية. فقد لوحظ تناقص في عدد المواليد في البطن الواحد عند الحيوانات المتعددة الحمل (الغنم والمعز) في حالة الاعتماد على نمط التربية الداخلية.

- **تأثير التغذية:** لوحظ أن الخلل في مستوى التغذية زيادة أو نقصاناً يؤثر في معدل الإباضة ودرجة الإخصاب عند الحيوانات الزراعية، فمثلاً لوحظ أن الارتفاع في معدل الإباضة عند الغنم ترافق مع احتفال أكبر للموت المبكر بسبب الازدحام في عدد الأجنة عند اعتماد طريقة التغذية غير المحدودة أو عند زيادة مستوى الطاقة في العلاقة. وقد سجلت حالات الزيادة في فقد المبكر للأجنة عند البقر عندما كان مستوى الطاقة في العلاقة المستخدمة ضعيفاً وعُدّت الأيام من 31-25 بعد الإخصاب أيام حرجية ومحددة لتشخيص الحمل واستمراره؛ لذا يجب أن تكون العلاقة متزنة كماً ونوعاً على الأقل خلال الفترة الحرجة من الحمل.

كما تبين أن مظاهر الفشل التناصلي كانت أكثر عند الغنم منه عند البقر عندما تركت القطعان حرفة في مراعي غنية بمركبات إستروجينية مثل البرسيم الأحمر *Trifolium Subterraneum* والـ *Trifolium Pratense* بسبب أن نباتاتها تكون غنية بمادة الأيزوفلافون Isoflavone ذات النشاط الإستروجيني المسبب في الخض الدائم لعملية الإخصاب والمترافقه بوجود تكيسات غدية تؤثر في كل من عنق الرحم وبطأة جدار الرحم فتحول دون وصول النطاف إلى مكان الإخصاب، وقد تم استخلاص الحمض الأميني mimosine من أحد أنواع البقوليات المعروف باسم *Leucaena leucocephala* وعد مسؤولاً عن خفض استجابة المبايض لهرموني الـ LH والـ FSH وعن موت الأجنة. وتشير الدراسات العلمية أن هناك عديداً من النباتات تمتلك

نشاطات استقلالية، و يجب الحذر الشديد عن تقديمها للحيوانات والتقييد الكبير في الكميات المسموح بها وبأطوار نضجها ومن أهمها: الشعير من نوع *Hordeum Vulgare* والشوفان من نوع *Avena Sativa*, والتفاح من نوع *Pyrus Malus*, والكرز *Solanum Tuberosuna*, ونباتات البطاطا من نوع *Avium*.

- عمر الأم: يُعد موسم الحمل الخامس بالموسم الإنتاجي الاقتصادي المحدد عند المجترات نظراً لأنخفاض معدل الإخصاب بعد هذا الموسم من جهة والفقدان الكبير للأجنة عند الأناث المتقدمة بالعمر من جهة أخرى.
- عدد الأجنة: من المعلوم بأن الجنين يعتمد في تطوره بصورة كبيرة على مدى نجاح تشكيل المشيمة واتكمالها، وبما أن تشكلها ودرجة تطورها يتتأثر ب مدى توافر الحيز الخاص بالجنين وبدرجة انتشار الأوعية الدموية وتكونها، فإن ازدياد عدد الأجنة عن حده الطبيعي يقلل من حجم الأوعية الدموية وعدها وأيضاً من الحيز اللازم لتوضع الجنين، وعلى ضوء ذلك فإن ازدياد عدد الأجنة لدرجة أكثر من العدد الخاص المميز لنوع الحيواني يترافق معه زيادة في معدل فقد المبكر للأجنة. نظراً إلى ازدياد فرص انصهار المشائم بعضها ببعض خلال المرحلة المبكرة من الحمل. كما لوحظ تزايد في معدل فقد في الأجنة عند ارتفاع معدل الإباضة والإخصاب عند الغنم والبقر.
- تأثير درجة الحرارة: أن معدل فقد الأجنة وخاصة في الفترة المبكرة من الحمل سجل ارتفاعاً ملحوظاً عند بعض الثدييات التي تعيش في المناطق الحارة، وقد سجلت هذه الحالة عند كل من الغنم والبقر نظراً إلى حساسية أجنة كلا النوعين لدرجة حرارة الوسط الذي تعيش فيه الأمهات، فعندما عرضت نعاج حوامل بصورة مستمرة إلى هواء درجة حرارته كانت كافية لرفع درجة حرارة المستقيم بمقدار "1.5 درجة مئوية" فأنها فقدت أجنتها، كما أن البقر الذي عرضت لدرجة حرارة "32 درجة مئوية" ولمدة ثلاثة أيام بعد التلقيح فشلت في قدرتها على صيانة الحمل. وقد تبين أن البوبيضات المخصبة سواء في المخبر أو في جسم الأنثى قد تهدمت عند تعرضها لدرجة حرارة عالية.
- تأثير السائل المنوي: يمكن في بعض الحالات عزو الموت المبكر للأجنة إلى طبيعة السائل المنوي، حيث أن تخزين السائل المنوي بظروف غير جيدة أو غير سليمة قد يؤدي إلى فقد كثير من المكونات المهمة لهذا السائل المنوي. فمثلاً ينجم عن تخزين السكري

فقد أن بعض الأنزيمات المهمة أو فقد في الـ cAMP أو حتى في محتويات الدنا وعدد استخدام مثل هذا السائل الفقير في حيويته أو ذلك المأخوذ من ذكور منخفضة الإخصاب في عملية التلقيح، تتخفض فرص الإخصاب، وفي حالة حدوثه تزداد احتمالات الموت المبكر للأجنة.

• **الإجهاض Abortion:** يعرف الإجهاض بأنه إسقاط الجنين قبل موعده الطبيعي. وبالطبع هذا لا يعني أن موت الجنين هو سبب أو مقدمة ضرورية للإجهاض. والإجهاض قد يكون ذاتياً spontaneous وأسبابه عديدة، غالباً ما تكون وراثية أو ناتجة عن اضطراب هرموني أو غذائي أو مرضي أو قد يكون محرضاً Induced نتيجة لاستخدام مواد كيميائية أو لتناول الإستروجينات أو البروستاغلادينات من نوع PGF_{2α} أو القشرانيات السكرية. وقد لوحظ أن الإجهاض الذاتي الناتج عن أسباب غير مرضية يكون شائعاً عند البقر وخاصة الحلوبي منها أكثر منه عند الغنم والمعز، وفي الأنثى الملقحة قبل اكتمال نضجها الجسمى، وفي الأنثى التي لقحت قبل اكتمال التأم رحمها بعد الولادة السابقة. كما لوحظ ارتفاع نسبة الإجهاض عند الماعز خلال الفترة ما بين 3-4.5 شهر من الحمل. وفسرت هذه الحالات بعجز في وظيفة النخامية الغذية، كالعجز في تحرير كمبات كافية من هرمون الإباضة الذي عادة ما يكون ضرورياً للمبايض للمحافظة على بقاء الجسم الأصفر الذي يعده وجوده ضرورياً لاستمرار الحمل حتى نهايته عند هذا النوع الحيواني.

• **تحنط (تعضن) الجنين Fetal mummification:** يحدث أحياناً جفاف وتعضن للجنين فيبدو كمومياء داخل رحم الأم نتيجة لموت الجنين وعدم إجهاضه أو نتيجة لامتصاص سوائل المشيمة وجفاف جدار الجنين لأسباب عديدة ومتعددة (الشكل 9-3). فهو قد يحدث لأسباب وراثية أو لأسباب أخرى مثل تداخل الأوعية الدموية وأنقطاع المصدر الدموي عند الجنين أو نتيجة للفشل أو العجز في اكتمال تكون المشيمة أو لخلل تشريحي ولشنود في تكوين الحبل السري. وقد يكون لأسباب مرضية (غير فيروسية)، وفي هذه الحالة غالباً لا يقتصر الأمر على جنين واحد عند الحيوانات المتعددة الولادات، بل يمكن أن يطول كل الأجنة المجاورة نظراً إلى انتقال العدوى من الجنين المصايب قبل موته. وقد سجلت هذه الظاهرة عند البقر أكثر منه عند الغنم والمعز، ويتصف عندها التعضن بأنه من نوع دموي Hematic mummification حيث يمتليء الرحم بممواد

صدبية ذات قوام حامضي، ويتوسط بين فلقات الرحم وخمائل الجنين كثلة دموية تعزله عن الألم؛ إذ يخضع عندها الجنين لتحلل ذاتي ينتهي بتشكيل كثرة متراصبة من العظام ويمكن أن يرافق ذلك سيلان مخاطي من مهبل الأنثى المصابة. تكثر حالات التحنيط بين الشهرين الخامس والسابع من الحمل عند البقر الطلوب، وعند الغنم أو الماعز الحاملة لنواتم. فإذا ما تعطن أحدهما يبقى الآخر طبيعياً (السبب غير مرضي) ويولد في الوقت المناسب متراجعاً مع مشيمة أخيه المتغضن. ويُعتقد بأن أحد الأسباب التي تساعد على بقاء المومياء داخل جسم الأم إلى فترة قد تصل إلى نهاية الحمل الطبيعي هو تأثير الحمل الموميائي على رحم الأم حيث يُثبط إفراز الـ PGF_{2α} الذي يشارك في تحلل الجسم الأصفر وأنهاء الحمل عند الماعز والبقر، لهذا يبقى الجسم الأصفر نشطاً حتى التاريخ المتوقع للولادة.



الشكل 9-3. جفاف وتغضن جنين بقري وتحوله إلى مومياء.

بـ- الموت الوليدي:

أن موت المواليد قبل الولادة بقليل أو خلال عملية الولادة أو بعدها بأربع وعشرين ساعة يطلق عليه الموت ما قبل الولادة prenatal mortality. بينما تفوق المواليد خلال الأسبوع الأول من حياة المولود بعد الولادة يطلق عليه اسم الموت الوليدي neonatal mortality. وقد عُدّت كل من العوامل الوراثية والبيئية وخاصة التغذوية منها مسؤولة عن هذه الأنواع من النفوق وتشاهد حالات الموت المتزامنة مع الوضع بين المواليد الذكورية أكثر منه عند الأنوثة. ولهذا فإن عمر الأم وجنس المولود يحددان مدة حدوث هذا الخلل التناسلي.

5- الاضطراب في الولادة والإدرار:

- **عسر الولادة Dystocia:** لقد عزّت حالات عسر الولادة أو صعوبتها إلى أسباب عديدة قد تكون مرتبطة بالأم وبالجنين أو قد تعود لأسباب ميكانيكية، عندما يكون عسر الولادة مرتبطاً بالجنين فهذا طبعاً يعود إلى توضع غير طبيعي للجنين في رحم الأم كأن يكون وضعه مقلوباً أو أحد أطرافه الأمامية متداً إلى الخلف أو قد يكون وزنه وحجمه أكبر من الحد الطبيعي أو قد يكون الجنين مشوهاً. سجلت مشاهد هذه الحالة الأخيرة بصورة كبيرة عند البقر والغنم كما قد تنشأ عند حدوث الحمل المضاعف، أو عند تزاوج أناث يتصرف عرقها بصغر الحجم مع ذكور ضخمة الحجم أو في حال حدوث حمل توأم.
- أما عسر الولادة المرتبط بالأم maternal dystocia فهو شائع أيضاً عندما يكون هناك تضيق في القناة التناسلية أو نتيجة لسكون الرحم وغياب التقلص العضلي عند الولادة، أو نتيجة لفشل عنق الرحم بالارتقاء أو الاستطالة.
- **الاضطرابات الاستقلابية:** تعددت أسباب الفشل التناسلي المترافق مع الولادة والاضطرابات الناجمة عن استقلاب بعض المواد الغذائية وخاصة تلك الناجمة عن الخلل في استقلاب الكالسيوم والمغنيزيوم والفوسفور والكريبوهيدرات، كما أن الاضطراب في تمثيل المواد الكريبوهيدراتية أو نقصانها في العلبة، أو نتيجة لحدوث خلل في إفراز الغدة الخاممية، أو في غدة الكظر يقود إلى جعل الحيوان يستهلك كميات زائدة من مادة الغليسيريدات الثلاثية (الدهون)، ما يؤدي إلى تجميع كبير للأجسام الكيتونية مثل حمض

- الخل وحمض الأسيتوأسيتيك وحمض بيتا-أوكس بيوتريك التي عادة ما تسبب خسارة اقتصادية كبيرة للمربي تتمثل في نقص وزن الحيوان وhipothesis شديد في الإنتاج.
- احتباس المشيمة: يُعد الاضطراب في التوازن الهرموني ما بين البروجسترون والإستروجين من أهم الأسباب الرئيسية التي تحول دون خروج المشيمة عن المجرات. فقد لوحظ أن الازدياد في نسبة البروجسترون والنقص في إفراز إستراديل 17-B بيتا estradiol 17-B وأحياناً النقص في مستوى البرولاكتين يصاحبه تأخر أو امتناع في نزول المشيمة بسبب عدم انفصال الخمايل الجنينية عن فلاتر الرحم.
 - إطالة فترة الحمل: من العوامل المهمة الأخرى التي تؤثر في الكفاءة التناسلية وتتطيل الفترة بين الولادتين هو إطالة فترة الحمل. وعُد الخل في العلاقة الهرمونية بين نخامية الجنين وغدته الكظرية السبب الرئيس الذي يطيل فترة الحمل. كما أن أي عامل يساعد في ارتفاع نسبة البروجسترون في دم الأم الحامل يؤدي إلى تأخر في عملية الولادة عند البقر والغنم والمعز. ويوضح الجدول 9-1 الحالات المرضية التي تظهر خلال مراحل فيزيولوجية مختلفة وأسبابها.

الجدول 9-1. حالات مرضية تظهر خلال الحمل أثناء الولادة وخلال موسم الإدرار ونمو المواليد.

وصف الحالة المرضية	السبب	النوع الحيوي	نوع المرض
اضطجاع الحيوان، توقف الدورة الدموية، فقدان الوعي، الموت.	نقص عنصر الكالسيوم والفوسفور اللاعضوي	البقر	حمى الحليب
تشنج ونكرز في العضلات خاصة في الفترة الأخيرة من الحمل أو الإدرار.	نقص عنصر المغنيزيوم	البقر	التكرز الرعوي Grass tetany
اضطراب استقلاب النشويات خلال الشهر الأول بعد الولادة، تراكم الكيتونات في البول والماء ونقص الوزن وأنتاج اللبن.	نقص غلوكوز الدم	البقر	التخلون Ketosis

وصف الحالة المرضية	السبب	النوع الحيوي	نوع المرض
اضطراب في استقلاب النشويات، يكثر آخر فترة الحمل عند الغنم الحاملة توائم.	نقص غلوكوز الدم	الغنم/الماعز	التسمم الحملـي Toxemia
الفشل في طرح المشيمة بعد الولادة.	عسر ولادة- التهابات	المجرات	احتباس المشيمة
بعد الولادة مباشرة.	عسر ولادة، احتباس المشيمة، عدم التوازن هرموني	المجرات	الهبوط الرحمـي
تجمع كميات كبيرة من الماء في التجويف السباتي أو البوليـ.	جنين غير طبيعي، التهاب المشيمة، عجز تشكلاـها	المجرات والأفراس	استسقاء الأغشـية الجينـية
موت الجنـين.	اضطرابات جينـية ووراثـية حقن مواد تسبـب التشـوه	المجرات	إطـالة فترة الحمل
ارتفاع زائد في الأربطة الحوضـية في الفترة المتأخرـة من الحملـ.	فلـة الحركة، تكرـار الحملـ توائم	المجرات	الهـبوط المـهـلي Viprolapse
- خـلـ في عضـلات الجـسـم (عـصـلة الـقـلـبـ). - التـهـابـ حـادـ وـمـزـمـنـ وـثـ الموـتـ.	نقص عنـصـرـ السـلـيـنيـوم	الـحملـانـ وـالـعـجـولـ	الـعـضـلـةـ الـبيـضـاءـ
حدـةـ فيـ الطـبـعـ وـعـصـبـيـةـ زـائـدـةـ وـكـثـرةـ الـتكـزـزـ	نقصـ المـغـنـيـزـيـومـ فـيـ الدـمـ	الـعـولـ الـرـضـيـعـةـ	الـتـكـزـزـ
كـبـيرـ حـجمـ الـغـدـةـ الدـرـقـيـةـ	نقصـ فـيـ الـيـدـ	الـمـهـورـ وـالـحـمـلـانـ	تضـخمـ الدـرـقـيـةـ
الـشـلـ	نقصـ عنـصـرـ النـحـاسـ	الـحـمـلـانـ	الـهـزـعـ المـزـمـنـ Enzootic ataxia

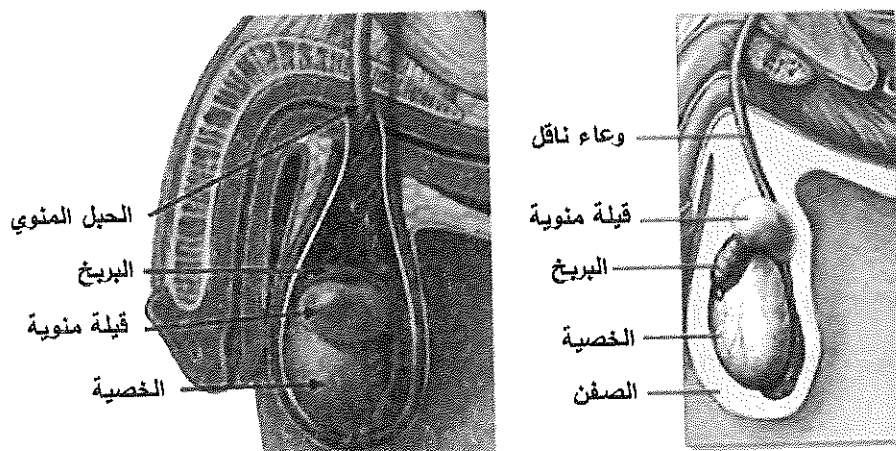
ثانياً- الفشل التناسلي في ذكور الحيوانات الزراعية:

ترتبط خصوبة الذكر بتوفير الرغبة الجنسية والقدرة على الامتناء والتلقيح وأنماط ذات حيوة وقدرة إحصائية كبيرة، والفشل التناسلي يكون إما نتيجة للعقم الكامل أو نتيجة لأسباب تشريحية، فيزيولوجية، هرمونية، بيئية، وراثية، نفسية، أو مرضية تؤدي إلى عقم مؤقت يزول بزوال السبب. ويبيّن فيما يلي أهم الأسباب وتأثيراتها المختلفة في نجاح الكفاءة التناسلية في الذكور.

١- التشوهات الخلقية "الفطرية" :Congenital malformations

• فشل تشكيل مشتقات قنوات وولف Segmental aplasia of Wolffian ducts

يحدث أحياناً أن تفشل إحدى قنوات وولف أو كلاهما بالتمايز لتشكيل البربخ أو الوعاء الناقل. فإذا كان الفشل وحيد الجانب يكون الفرد الناتج مخصباً، وفي حال كونه محيطاً بالجانبين فتصير الفرد عقم الدائم نظراً إلى تراكم النطاف وأنفاخ الجزء البربخي في منطقة ما قبل الأنسداد مشكلة ما يسمى بالقيلة المنوية spermatocoele (الشكل 9-4)، ويفضل التخلص من هذه الذكور وعدم استخدامها في التلقيح.



الشكل 9-4. أنفاخ الجزء البربخي مشكلاً القيلة المنوية.

• احتباس الخصية Cryptorchidism: ذكر سابقاً أن هجرة الخصية من تجويف البطن إلى كيس الصفن أمر ضروري لنجاح الكفاءة التناسلية، وعدم هجرتها يقود إلى بقاء

الخصية ضمن التجويف البطني ومن ثم فشلها في وظيفتها التنااسلية. وتبين أن الفشل الكامل أو الجزئي في تحرير الـ FSH و الـ LH يرافقه احتباس الخصية، وعند حقن هرمون بول المرأة الحامل hCG أو هرمون LHRH ساعد على نزول الخصية المتأخرة. أن مشاهد احتباس الخصية شائعة عند الخيول أكثر منها عند البقر والغنم والمعز؛ ولهذا يظن أن الظاهرة ترتبط بعوامل وراثية تكون سائدة عند الخيول ومتحرية عند الحيوانات الأخرى. وإذا ماحدث أن هاجرت الخصية واستقرت في القناة الاربية أو بقيت في التجويف البطني فالخصية اليسرى تكون متأثرة أكثر من اليمنى. على أية حال، صحيح أن الحيوان الذي فشلت إحدى خصيته بالهجرة يكون مخصبًا، ولكن يفضل ألا يستخدم في عمليات التربية نظراً إلى احتمال انتقال هذه الصفة إلى نسله.

- **ضعف نمو الخصية Testicular Hypoplasia:** يحدث أحياناً ضمور أو ن詃م إحدى أو كليتيهما (الشكل 5-9) فتكون الخصى صغيرة الحجم، وتتفقر الأنابيب المنوية إلى قسم كبير من ظهاريتها الأنثائية المولدة للنطاف، وغنية نسبياً بخلايا سيرتوولي. وتكون قدرة الذكور في تكوين النطاف ضعيفة وتركيزها بالقذفة الواحدة يكون قليلاً جداً. وقد عزى حالات الن詃م إلى عوامل وراثية متحرية عند الثيران السويدية وإلى تهمد حراري للنسج المنوي عند ثيرأن اللحم.

يمكن عن طريق القياس المبكر لحجم الخصية كشف مثل هذه الحالات المرضية مبكراً، ويكون مصير الحيوان التنسيق من القطيع بهدف الذبح.

2- اضطرابات في القذف :Ejaculatory disturbances

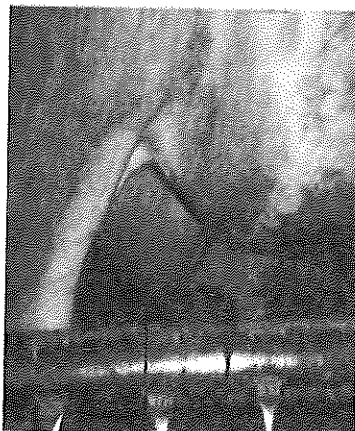
يمكن حصر الاضطراب في القذف بنوعين اثنين: فقد الرغبة الجنسية lack of libido ، والفشل في التلقيح الذي يتضمن: الفشل في الانصاب erection، أو في الامتطاء والعلو mounting، أو في الإيلاج intromission، أو في القذف ejaculation. ويمكن شرح كل منها كما يلي:



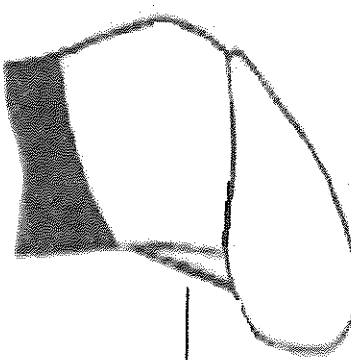
الشكل 9-5. ضمور إحدى الخصيتين.

- **فقد الرغبة الجنسية Lack of Libido:** يُعزى انخفاض الرغبة الجنسية أو فقدانها عند بعض الذكور إلى أسباب وراثية (ثيران بعض السلالات السويدية وأنسالها) أو بيئية أو لاضطرابات هرمونية أو لأسباب نفسية. وبالطبع مهما كان السبب سينعكس ذلك على النجاح في عملية الإخصاب. ومن أهم العوامل البيئية التي تساعد في زيادة مثل هذه الظاهرة تغير الحظيرة أو المشرف على القطيع، أو تغيير مكان جمع السائل المنوي، أو نتيجة لاستخدام غير صحيح للمهبل الاصطناعي، أو لنكرار حالات الارتكاك أثناء الجمع، سواء التعامل مع الذكر أثناء الجمع، أو نتيجة لاستخدامه مرات متعددة ومتلاحقة، جرح العضو التناسلي أثناء الجمع أو التلقيح، الفصل التناسلي (العنم والمعز والخيول)، والسمنة، والإجهاد الحراري. ويشير البعض أن نقص مستوى الأندروجينات في الدم يقلل من الرغبة الجنسية.
- **الفشل في التلقيح:** أن عجز الحيوان البدنى يحول دون نجاح التلقيح نظراً إلى عدم قدرة الذكر على الامتناع، وهذه الظاهرة تحدث عند الذكور المتقدمة بالعمر، أو المعاقة لأسباب فيزيائية أو مرضية (تمزق في الأطراف أو في الفقرات الظهرية أو كسر في أحد القوائم).

أو لعدم القدرة في الإيلاج بسبب انسداد أو تضيق القلفة "Phimosis" أو الناجم عن تشوه خلقي أو التهاب مرضي، أو لوجود زوائد غشائية أو لجيئ frenulum (الشكل 9-6) يصل جسم القضيب مع نهايته فتجبره على الاتجاه إلى الأسفل أو لوجود تورم مملوء بالدم (التورم أو القيلة الدموية Hematoma، الشكل 9-6) عند المنطقة الأمامية للجزء المعروف بالشكل "S" flexure sigmoid، ما يمنع خروج القضيب. أمّا الفشل في القذف يعود عادة إلى خلل وظيفي في الآلة العصبية التي تنظم عملية القذف، أو نتيجة للاستنزاف الزائد للحيوان (كثرة عمليات الجمع غير المنظمة)، أو لأسباب تتعلق بإجراءات تحضير المهبل الصناعي عند الجمع، مثل: عدم تزويد حرارة كافية أو ضغط مناسب داخل المهبل الصناعي.



قيلة دموية



جيئ جسم القضيب
مع نهايته

الشكل 9-6. ظاهرة الجيء (إلى اليمين) والقيلة الدموية (إلى اليسار) في الحيوانات الزراعية

3- الفشل في الإخصاب: و ينجم عن الأسباب التالية:

أ- أسباب تتعلق بدرجة جودة السائل المنوي: وتترجم عن الأسباب التالية:

1- أمراض الخصية أو البربخ أو الغدد الجنسية الثانوية: أن تعرض مثل هذه الأجزاء التناسلية لحالات مرضية ينعكس مباشرة على عمليات تكون النطاف ونضجها وأنقالها، ومن ثم في قدرتها الإخصابية، ومن أهم هذه الحالات المرضية مايلي:

-1-1- انحلال (تنكس) الخصية :Testicular degeneration

في حال انحلال أو تدهور الخصية أو الخصيتين، أو التهابهما فقد الأنبيات المنوية قدرتها على إنتاج النطاف بصورة سلية وظيفياً، كما أن تعرض الحيوان لصدمات حرارية أو تناوله علائق فقيرة بفيتامين A لفترة طويلة أو حدوث اضطراب هرموني أو عند تقدمه بالعمر تؤدي إلى ضعف أو انحلال في خصية الحيوان ويتصف السائل المنوي بقوام مائي وتركيز قليل، مع ارتفاع نسبة النطاف الشاذة.

-2- التهاب الخصية :Orchitis

تنتج هذه الحالة عن جرح مباشر يعقبه تلوث بكتيري. وتترجم أكثر الحالات عن عدوى بكتيرية مثل بكتيريا السل Tuberculosis، أو بكتيريا الحمى المتموجة Brucellosis، فإذا كانت درجة الإصابة حادة acute تنتفخ الخصية وترتفع حرارتها ويليها تشكل خراج abscess أو تليف مزمن Chronic fibrosis، ما يؤثر في عملية تكون النطاف أو توقف تكونها كلياً خاصة عندما تكون مناطق الالتهاب هي الحال المنوية. ويفضل في هذه الحالة استئصال الخصية جراحياً.

-3- التهاب البربخ :Epididymitis

يؤثر التهاب البربخ مباشرة في نضج النطاف وقدرتها الحركية، يتميز الالتهاب المزمن للبربخ بتضخم منطقة الذيل والحرمارها وتشير الفحوصات إلى وجود أعداد كبيرة لبكتيريا الحمى المتموجة، ووجد أن الذكور السليمة يمكن أن تنتقل إليها العدوى عند تاقि�حةها لعلاج سبق أن لقحت من ذكور مصابة. ويفضل عدم السماح لمثل هذه الذكور المصابة من التاقح مالم تُشفَّ من حالتها المرضية.

-4- الإجهاد الحراري :Heat stress

إن ارتفاع حرارة جسم الحيوان لفترات طويلة أو إصابته بالحمى المرضية pyrexia يسبّب انحلال الخصية ونقصاً في نسبة النطاف الطبيعية وقدرتها الإخصابية في القذفة الواحدة. وهذا ما يفسر انخفاض مواصفات السائل المنوي خلال أشهر الصيف عند مختلف الأنواع الحيوانية، فمثلاً، لوحظ ارتفاع درجة حرارة الصفن عند الكباش إلى 40 ° م ولمرة 0.5-2 ساعة يسبب زيادة الانحرافات الشكلية والشواذ المظهرية في النطاف التي

تجمع بعد 14-16 ساعة، كما لوحظ ان النطاف التي في طريقها للتكوين هي الأكثر تأثيراً، إما النطاف التي وصلت إلى البربخ فلم تتأثر بهذا الارتفاع الحراري.

5-1 عوامل مناعية:

ان وجود الأجسام المضادة في الذكر أو الانثى وتفاعلها مع النطاف يمكن ان يؤدي إلى تلزيم النطاف sperm agglutination وتجتمعها مع بعض وقد قدرتها على الحركة مؤدية وبالتالي إلى انخفاض فرص الإخصاب. و تكون أشكال التلزيم إما رأساً لرأس أو قمة ذيل لقمة ذيل.

6-1 عوامل غذائية:

إن تأثير محتويات المواد العلفية في الكفاءة التناسلية في الذكور يكون أكثر وضوحاً منه في الإناث. فالنقص الغذائي يؤخر الوصول إلى البلوغ الجنسي ويضعف من خصائص السائل المنوي ومزاياده، كما ان الذكور اليافعة أو النامية تتأثر بمعنى العلاقة وفقرها بصورة أكبر من تأثير الذكور المكتملة النمو. وقد لوحظ ان النقص الغذائي يؤثر في الوظيفة الهرمونية للخصية أكثر من تأثيره في انتاج النطاف. ومن العوامل الغذائية الأكثر تأثيراً الطاقة الكلية للعليقة، ومحتوها من البروتين والفيتامينات والعناصر المعدنية. وتحت ظروف التغذية السيئة يستطيع الذكر البالغ صيانة انتاجه من النطاف والهرمونات الذكورية، في حين يتأخر الذكر اليافع في الوصول إلى البلوغ الجنسي، وتضعف عنده المظاهر المميزة للذكر نتيجة لفشل الخصية في وظيفتها الهرمونية، ما يؤدي إلى تأخر نمو الغدد الجنسية الثانوية ونضجها ومن ثم ضعف قدرتها الإفرازية. كما لوحظ ان تعرض الذكور حتى تامة النمو لفترات طويلة من ظروف التغذية السيئة يؤدي إلى خفض كفاءتها التناسلية ويتمثل ذلك في انخفاض رغبتها الجنسية وفي انتاج الخصي المنخفض للستوسينرون وللنطاف، وبالمقابل فإن التغذية فوق العادية تؤدي إلى السمنة المفرطة obesity التي تضعف بدورها الرغبة الجنسية عند الذكر وخاصة إذا رافق ذلك ارتفاع درجة الحرارة. ان غنى العليقة بالبروتين ليس ضرورياً للإنتاج النطاف ولكن ينجم عن نقص البروتين ضعف في الرغبة الجنسية، كما ان افتقار العلاقة لفيتامين A أو للمادة الكاروتينية يسبب انحلال الخصية. وتبين ان تأثير فيتامين A يكون غير مباشر فمن المحتمل ان نقصه يشطب تحرر هرمونات النخامية المنبهة للخصية. وقد لوحظ ان حقن فيتامين A أو اضافته لل العليقة يساعد على استئناف عملية تكون النطاف، أما تناول

الحيوان لعلاقة فقيرة بهذا الفيتامين يسبب تراجعاً للظهارية الانتاشية للخصبة وتوقف في
انتاج النطاف Azoospermia

وتبين ان افتقار العلاقة لبعض العناصر المعدنية النادرة مثل اليود يسبب غياب الرغبة الجنسية وضياع بعض خصائص السائل المنوي (الحجم، التركيز....) ولوحظ ارتفاع في معدل انتاج النطاف والإخصاب عندما قدمت إضافات غذائية تحتوى على النحاس والكوبالت والمنغنيز والزنك. كما ان إضافة كسبة بذور القطن في العلبة بمعدل 3% من وزن الذكر النامي أدى إلى عقم مؤقت نتج عنه تهدم أو تحلل للانسجة المنوية ونقصان في عدد الطبقات الخلوية الخاصة بخلايا سيرتولي والخلايا المنوية، وقد كان هذا التأثير رجعياً. كما وجد ان إضافة بعض النباتات الغنية بالإستروجينات لعلاقة الثيران يسبب فشل الغدد الجنسية الثانوية لوظائفها كما يؤدي إلى تغير في نشاطات البطانة الداخلية لمهبل الاناث المغذاة عليها ويؤدي إلى الفشل في انتقال النطاف إلى مكان الإخصاب.

ولهذا يفضل ان تكون علاقة ذكور التربية متزنة بمحتوها الغذائي وبكميتها وخاصة خلال المراحل الأولى من عمرها لكي لا يؤثر بصورة او أخرى في كفاءتها التناسلية.

الفصل العاشر
التقانات الحيوية الجديدة في الإنتاج الحيواني
New biotechnologies in animal production

استخدم الإنسان، عبر العصور، أساليب متعددة لتحسين الأداء الإنتاجي للحيوانات الزراعية، واعتمد في تربية الحيوان على انتخاب أفضل حيوانات العرق الواحد والسماح لها بالتزواوج لتحسين الأداء الإنتاجي والتسلسي للقطعان، وتحكم بطرائق التربية، وإجراءات التغذية، وسائل الرعاية المختلفة للحصول على عروق حيوانية زراعية متميزة في انتاجها من الحليب، وأخرى ذات إمكانية أفضل للتوليد وتعدد المواليد، ومعدل النمو، ومقاومة أفضل للأمراض والإجهادات البيئية؛ ما ساعد في إسهامها بصورة أكبر في تغطية احتياجاته المتزايدة من البروتين الحيواني.

إن تزايد الفهم لبيولوجيا التناسل في الحيوانات الزراعية، والأساس الوراثي للكثير من صفاتها الإنتاجية، واستخدام التأثير التضامني لطريق تربية الحيوان القديمة والتقانات الحيوية الجديدة مكن المربين من تبني عمليات تحسين وراثي طويلة الأمد، تؤثر في وظائف الحيوان، وتقلل من تكاليف الإنتاج، وتهتم برغبات المستهلك وفي مواصفات المنتجات الحيوانية، وفتح الباب لنقل الصفات الوراثية حتى بين الانواع الحيوانية، ما انعكس إيجاباً على الزراعة الحيوانية، وعلى ديمومتها، وعاداتها الاقتصادية.

وُجد ارتباط طبيعي بين التقانات الحيوية والتحسين الوراثي للحيوانات الزراعية، بل عُد التحسين الوراثي بحد ذاته حقل من حقول التقانات الحيوية التي يقاس تأثيرها، وفقاً لنوعيتها بمقدار التقدم والزيادة الذي تحرزه في مكونات التحسين الوراثي: مثل دقة التتبؤ، وفترة الجيل، وشدة الانتخاب، والتباين الوراثي. وحددت النوعية الأولى من التقانات الحيوية بذلك التي تؤثر في الكفاءة التنسالية لذكور الحيوانات الزراعية وانماطها وتشمل: التلقيح الاصطناعي، والإباضة المتعددة، ونقل الأجنة (راجع الجزء العملي)، وجمع البويضات من الرحم بصورة غير جراحية أو من مباضع الحيوانات المذبوحة ova pick-up، وتحضيرها، وإخضابها مخبرياً الإنتاج أجنة خارج الرحم In Vitro embryo production، وتنسیم الأجنة أو استنساخها الإنتاج أنواع أشقاء وقطعان نقية، وتجنیس السائل المنوي والأجنة sexing semen and embryos، والتنسیل أو الاستنساخ cloning، والتوليد الذاتي

(السماح بانصهار بداعتين نوويتين للأب نفسه يحملان الصبغى X). ويكمّن التأثير selfing الرئيس لتلك التقانات في قدرتها على النقل السريع للعوامل الوراثية للحيوانات المتفوقة وتبادلها، حتى عبر المحيطات، والسماح في زيادة شدة الانتخاب، وتقصير فترة الجيل، وزراعة الكفاءة الإنتاجية، مثل زيادة معدل التوائم في أبقار اللحم من 3 إلى 20%， ومضاعفة إنتاج الحليب بنحو 2 إلى 3 مرات في عروق أبقار الحليب. ولكنها، مع مرور الزمن تقلل من التباين الوراثي بين الحيوانات، كما أن إنتاج مضاد أحادي التنسيل يسمح بتحديد موعد الشبق، أو بتشخيص الحمل بصورة مبكرة، وله تأثير إيجابي في الكفاءة التناصصية والإنتاجية في الحيوانات الزراعية.

وتميّزت المجموعة الثانية من التقانات الحيوية بقدرها في تحديد الواقع الوراثي للصفات الاقتصادية أو الكمية detection of quantitative or economic trait loci ، للحيوانات المتفوقة باستخدام تقانات المورث المرشح أو الواسم الوراثي marker gene ، مايسمح بتقييم القيم التربوية للحيوانات ليس فقط على طابعها المظاهري، بل أيضاً الفصل بين التأثيرات البيئية والوراثية، ومعرفة مدى التقارب الوراثي بين الأفراد، وبممارسة عمليات الانتخاب بغض النظر عن جنس الحيوان أو عمره، والزيادة في شدة الانتخاب ودقتها، وتبني الآمال حالياً على تحديد مورثة البورو ولا المسؤولة عن ظاهرة تعدد التوائم في أغذام المريينو الأسترالية، وعزلها، ونقلها إلى عروق أخرى من الغنم، أو للأبقار لتوريث هذه الصفة وزيادة الكفاءة الإنتاجية في برامج الزراعة الحيوانية، وعلى الرغم من أن هذه المورثة يمكن أن تعبّر تصايناً إلى عروق أخرى من خلال التلقيح، ولكن نقلها جزئياً سيكون أكثر أهمية، ويسرع في نقلها لطيف أوسع من أنواع الحيوانات الزراعية، كما أن تحديد موقعها في الخارطة الوراثية لأغذام المريينو سيساعد العلماء في معرفة آلية عملها، على وجه الدقة، وبالتالي في استنساخها.

أما المجموعة الثالثة فتشمل تقانات الهندسة الوراثية genetic engeneering التي يبني الأمل عليها إنتاج حيوانات محورة وراثياً genetic modified animals (GMOs) من خلال تعديل تراكيبيها الوراثية وشكلها المظاهري بوساطة التناقل الوراثي، ما يسمح بإنتاج حيوانات متميزة بنوعية لحمها أو حليبها أو بإنتاج حيوانات دوائية medicinal animals يتصرف حليبها بغناء بانواع من البروتينات أو بافتقارها لسكر اللاكتوز، ما يفيد

في معالجة بعض الحالات المرضية في الإنسان. كما تجري الان محاولات الانتاج اسماك مهندسة وراثياً transgenic fish تحمل مورثة مضادة للتجمد لتستطيع ان تعيش وتتمو في الأماكن الباردة أو الانتاج اسماك عقيمة ثلاثة أو رباعية الصيغة الصبغية تستفيد من طاقتها التي عادة تصرفها لأغراض تناسلية إلى مخزون يستفاد منه في زيادة معدلات النمو. على أية حال، ما تزال التقانات الحيوية حقلًا واعدًا في برامج التربية والتحسين الوراثي في الزراعة الحيوانية.

وحاول المختصون في تربية الحيوان تطوير استراتيجيات لتحسين مواصفات اللحم الأحمر وزيادة قيمته الغذائية بما يتاسب وأذواق المستهلكين. فاستخدمو مصلًا مضاداً عديد التسليل polyclonal antiserum تجاه الخلايا الدهنية في انواع مختلفة من الحيوانات الزراعية، إذ يتعرف كل ضد على محدد للمستضد الوراثي للمورثة المسئولة عن تشكل الخلايا الدهنية فتمنع ترسب الدهون في الجسم، وتقلل من كميتها الكلية، وتزيد من وزن الجسم. ولكنها لم تحسن في مواصفات النبحة نظراً إلى أن الأضداد غير تخصصية بنسيج دهني محدد، ما أدى إلى انخفاض في نسبة تشكل الدهن المرافق لانسجة أخرى مثل العضلات، والأحشاء، ودهن الظهر. فطور العلماء بديلاً عنها مصلًا مضاداً أحادي التسليل monoclonal antiserum لافي ترحيباً كبيراً بين صفوف مربى الخنازير نظراً لأن حقن هذه الأمصال لمواليد الخنازير بعمر 2-5 أيام يقلل من نسبة الدهون المترببة تحت الجلد بنحو 20% ويسهل بمواصفات اللحم دون أن يؤثر في الدهن المتتشكل في منطقة العضلات. وتجري محاولات حالياً للاستفادة من هذه التقانة للتحكم بتطور النسج الدهنية طول حياة الحيوان، كما تعقد آمال كبيرة الانتاج مضاد له الخصائص ذاتها ليفيد في تجنب ظاهرة السمنة أو تشييدها عند الإنسان. كما بدأ الاعتماد على هذه التقانة في تشخيص الأمراض الحيوانية، ومنعها، والتحكم بها، وحتى في مراقبة كفاءة العقاقير الدوائية المستخدمة في المعالجة. وتتوافر الان في الأسواق مضادات أحادية التسليل خاصة بأمراض عديدة، مثل: الزحار، واللسان الأزرق، وفقر الدم المعدى للخيول، وفيروس ابيضاض الدم في البقر. وبالطبع ان استخدام هذا النوع من التقانات سيكون له أهميته الاقتصادية الكبيرة خاصة تجاه الحيوانات غالية الثمن.

كما استخدمت العديد من أساليب جديدة أخرى في الزراعة الحيوانية. فمثلاً، تبين أن حقن البقر الحلوبي بهرمون النمو المأشوب recombinant growth hormone يزيد إنتاج الحليب بنحو 2-6 كغ يومياً وفقاً لعمر البقرة، ومرحلة الانتاج، والحالة الغذائية، وحجم جرعة rbGH، ونوعيته. كما وجد أن تأثيره في تركيب الحليب ومخزون الجسم يعتمد على طول فترة المعاملة ونوع العلف المقدم. وتتمكن آلية تأثيره من خلال تشطيه لإفراز عامل النمو المشابه للأنسولين-1 (IGF-1 insulin growth factor) من الكبد أو من غدة الضرع أو من كلديها، ما يزيد نشاط الخلايا الإفرازية في غدة الضرع ويطيل فترة حياتها. كما أنه يوجه عمليات الاستقلاب في العضلات وفي النسيج الدهني باتجاه زيادة تحرر الأحماض الدهنية وأكسستها، والإقلال من استخدام الغلوكوز كمصدر للطاقة، وعندتأثيره في الأداء التناسلي قليلاً مالم يحقن قبل التلقيح لأنه يقلل من فرص الإخصاب بسبب عدم التوازن في الطاقة. ولم تتأثر عمليات تصنيع الحليب، وصحة المستهلكين جراء الارتفاع في IGF-1 في الحليب الناتج. وتبين أيضاً أنه يزيد من معدلات النمو، وبنية الجسم، وتحسين كفاءة تحويل العلف إلى لحم في أبقار اللحم. ولكن من أهم النقاط التي مازالت تحتاج للتوضيح جراء استخدامه، مدى تأثيره المباشر وغير المباشر في ظاهر حدوث التهاب الضرع، وإنخفاض معدلات الإخصاب، ومعدل التخلص من الصادات الحيوية antibiotics بوساطة الكبد، وإعادة تشطيط حالات الالتهاب الكامنة بوساطة المسببات المرضية. وتمكن العلماء من هندسة أنواع من البكتيريا المنتاج هرمون نمو مأشوب نوعي، وتجريى محاولات لنقل المورثة المسؤولة عنها إلى الحيوانات الزراعية نفسها، وتتمكن المخاوف في عدم ضبط آثاره أو التحكم به. كما تحظر القوانين في الاتحاد الأوروبي، وليس في الولايات المتحدة الأمريكية استخدامه تجارياً، لأسباب اقتصادية واجتماعية.

وشهد العقدان الماضيان تقدماً جوهرياً في معالجة أو منع إصابة الحيوانات بالأمراض الوراثية أو المكتسبة باستخدام العلاج بالمورثات gene therapy لتحسين الحالة الصحية للحيوانات الزراعية وزيادة أدائها الإنتاجي باستخدام الحمأة (الحمأة الغذية adenovirus التي تحتوي على دنا، والحمأة المرتبطة retrovirus حقيقة النواة التي تحتوي على رنا) أو بلازميد الدنا (مفاعل حيوي vectors، غير فيروسي) كنواقل للمورثات نظراً

لقدرتها على حمل مورثات غريبة، ومضاعفتها، وتوصيلها إلى داخل خلية العائل الجسمية أو التي تكون بحالة انقسام، والاندماج مع صبغياتها للإنتاج لقاحات مناعية تقييد في تحريض الجهاز المناعي لفترات طويلة الأمد في الحيوانات الزراعية ضد مرض أوروباء معين، مثل مرض نقص المناعة المكتسبة، أو للتوجيه وانتاج عوامل نمو في الخنازير تقييد بزيادة معدل النمو بنحو 10-20%， وزيادة معدل التحويل الغذائي بنحو 10-30%， وتخفيض نسبة الدهن بنحو 70%， وزيادة معدل ترسب البروتين (نمو العضلات) بنحو 60% أو انتاج هرمونات محررة، مثل الهرمون المحرر لهرمون النمو، أو عوامل منشطة للأعصاب، أو انزيمات تسهم في تحسين الكفاءة العلفية وزيادة الإنتاج، أو الاستفادة من هذه التقانة بنقل مورثات معينة إلى نوع محدد من خلايا العائل، خلايا العضلات الهيكيلية الإنتاج بروتينات بشكل لقاحات تقييد في الإقلال من أمراض التسمم، ومن ظاهرة الرفض المناعي، والتغلب على الأمراض السرطانية، والقلبية والالتهابية. وتجرى محاولات الان لتطوير هذه التقانة من خلال نقل مورثات المعالجة إلى النطاف لضممان انتقالها إلى الجيل الثاني، كما تبني آمال لزيادة الفائدة الاقتصادية للحيوانات المنتجة للأغذية البشرية، وسلامة الحالة الصحية للحيوانات الزراعية وللحياة البشرية.

وتجرى الان عمليات حقن مصغر للدنا microinjection بوساطة إبرة مجهرية دقيقة في داخل الخلايا الجذعية الجنينية blastomeres أو الخلية الجسمية الإنتاج حيوانات محورة وراثيا لأغراض انتاجية أو طبية. وعلى الرغم من أهمية هذه التقانة، ما يزال استخدامها بشكل تطبيقي في الحيوانات الزراعية واعداً، ويقتصر على انتاج خنازير محورة وراثيا تتصف بمعدلات نمو أعلى، أو بمواصفات ذبيحة أفضل، أو مقاومة أفضل للأمراض. وتعقد الآمال الإنتاج أغذام دوائية تتصف مثلا، بقدرتها على انتاج الانسولين البشري أو عامل مانع التخثر رقم 9 في حليبها ليستفيد منه الناس المرضى، أو لتواجد أفراد من المعز المحورة وراثيا تنتج في حليبها منشط لمولد البلازمين النسيجي الذي له أهميته التطبيقية في تسريع النئام الجروح وفي معالجة حالات الانسداد الإكليلي بالخثارات الدموية. وسمحت تقانة الاستنساخ (التنسيل) cloning في الحصول على أعداد كبيرة من التوائم المتطابقة وراثيا من أجنة في مرحلة التويتة، ما يسرع في نشر العوامل الوراثية للأباء المتفوقة انتاجيا وبالتالي تفعيل برامج التحسين الوراثي بصورة أكبر، وتزيد من كفاءة

البحث العلمي من خلال الإقلال في عدد الحيوانات في تجارب الأمراض، والتغذية، والتناسل. كما كان لمعرفة تقانة التسليل الجسمى somatic cloning، نقل نواة الخلية الجسمية للفرد البالغ إلى سينتوبلاسم بويضة مفرغة من مادتها الوراثية (النعجة دوللي) أثر أكبر في الكسب الوراثي وزيادة كفاءة برامج التحسين الوراثي بنحو 20% مقارنة مع استخدام تقانة الاستنساخ نظراً إلى امكانية الحصول على أجيال متعددة من الإنسان المنحدرة من حيوانات حية أو ميتة، متميزة بقدرها الإنتاجية، هذا بالإضافة إلى دورها الكبير في إعادة تكاثر الحيوانات المهددة بالانقراض والحفاظ على التنوع الحيوي. على أية حال، مازالت التقانة الأخيرة تحتاج لمزيد من البحث لفهم آليات إعادة البرمجة الوراثية الصحيحة، وتعقد آمال كبيرة عليها الانتاج أبقار أو أغنام محورة وراثياً تكون ذات اهتمامات طبية حيوية أو غذائية تتصرف بمعايير السلامة الصحية والأمن الوراثي. كما أن النجاح في هذه التقانات يتطلب التغلب على الحاجز الاجتماعية والقلق الشعبي، والأخذ بالاعتبار أخلاقيات الرفق بالحيوان.

كما تستخدم الآن تقانة الخصي المناعي immunocastration للتحكم بالإخصاب في الإنسان والحيوان، وبالسلوك التناسلي أو العدواني للحيوانات الزراعية، بديلاً عن الطريقة التقليدية التي تتضمن إزالة الخصي أو تهشيم الحال المنوية في الذكور وإزالة المبايض في الإناث. وتعتمد تقانة الخصي المناعي على استخدام بيبيدات كمونات أضداد تجاه الهرمونات الموجهة للغدد التناسلية أو الهرمونات التناسلية نفسها، بما يكفل تراجع في وزن المناسل، وتطويل وظيفتها في انتاج النطاف أو تطور البويبضات وإفراز الهرمونات التناسلية، وغياب الدورة التناسلية، وانخفاض في النشاط والسلوك التناسلي لفتره من الزمن، أو انتاج أضداد تفاعل مع مولادات الصد الموجودة على سطح النطاف والبويبضات فتمنع حدوث الإخصاب الحمل أو تمنع انغراس الأجنة وتطورها. ويرافق ذلك زيادة بمعدل النمو، والوزن، ويتضمن مواصفات أفضل في الذبيحة دون أن يرافق ذلك إجهاد للحيوان، وخفض في كفاءته، وفي خصائص الذبيحة، وتتصف بانها عملية قابلة للارتداد، على العكس ما هو الحال في الخصي التقليدي. وتجرى الآن محاولات لتطوير العمل في هذه التقانة من خلال فهم أفضل للعوامل التي تحكم بالاستجابة المناعية وتأثيرات حوامل مولادات الأضداد، كما تبني آمال الانتاج دنا

ماشوب حامل لمورثة محددة تنتج وبصورة مستمرة بروتين مضاد لهرمون تناسلي معين يخدم أغراضًا انتاجية وتناسلية في الزراعة الحيوانية.

ما يزال الانتخاب المسبق لجنس المولود sex preselection الهدف الرئيس للمهتمين في صناعة الألبان أو اللحوم في الزراعة الحيوانية لزيادة معدل الاستجابة لبرامج الانتخاب، وتخفيف تكاليف اختبار النسل لطلاق التلقيح المتميزة، والانتاج موالي متوقفة بمواصفاتها الوراثية، ما يزيد الإنتاج ويحقق رغبة المربين ومتطلبات السوق. وساعدت التقانات الحديثة خلال السنوات الأخيرة في التحديد المسبق لجنس المولود، إما بتحديد النطاف الملقة وانتخابها بالاعتماد على طريقة التجنسي المناعي immunological sexing من خلال إمرار السائل المنوي في أعمدة مناعية تحمل أضداداً خاصةً بالنطاف Y أو النطاف X، ومن ثم تجنيس السائل المنوي، أو بعزل النطاف Y أو X الحية باستخدام مقاييس تدفق النطاف عالي السرعة High-speed Flow Cytometric Sorting of X and Y Sperm عند عبورها لجزمة ضوء ليزرية، فعند عبور النطاف الواحد مخtram جزمة الإصاء، يصدر منها إشعاع يتاسب وكمية الدنا فلتقطه أداة الضوء الحساسة المرتبطة بدورها مباشرة بمحاسوب يأمر بفتح بوابة تتناسب ونوع النطاف، وتجمعها في عمود خاص بها، أما النطاف الميتة فتلون بصبغة أخرى لا تسمح بإرسال إشعاع، وبالتالي تمر عبر بوابة ثالثة لتجمع في عمود آخر مستقل. ويجدر الذكر أن النطاف X تحمل دنا أكثر بنحو 2.8-7.5% من النطاف Y، حسب النوع الحيواني.

ساعدت هذه التقانات في تغيير النسبة الجنسية من 50:50% إلى 58-71% (الطريقة الأولى) و 85-90% (الطريقة الثانية) في قطاع البقر، ولكن من صعوبات تطبيقاتها: قلة عدد النطاف المجنسة في وحدة الزمن (6 مليون/ساعة)، وانخفاض معدلات الإخصاب بنحو 12-25% مقارنة بطريقة التلقيح بسائل منوي غير مجنس بسبب انخفاض عدد النطاف المستخدمة في التلقيح مالم تؤدي في مكان الإخصاب، وغلاء ثمن قشة السائل المنوي المجنس. كما تستخدم الان طريقة الانتخاب المسبق لجنس المولود من خلال تحديد جنس الجنين قبل نقله sexing of preimplantation embryos من خلال سحب إحدى الخلايا الجنينية وتحديد الصبغي Y. ولكنها ترافت، رغم أهميتها بانخفاض معدلات الحمل

بنحو 5% ، وانخفاض معدلات نمو الأجنة نتيجة لنقصان عدد الخلايا الجنينية، وتعرض بعض الأجنة لحالات التهاب عند نزع أغشيتها. وتبني آمال حالياً للتغلب على مثل هذه الصعوبات، وزيادة فعالية هذه التقانة، وتحديد واسمات وراثية في الأجنة الجنسية تكون ذات علاقة بالأداء الإنتاجي، كما تبذل الجهد لتسرير عمليات تجنيس النطاف الانتاج كميات كبيرة من السائل المنوي الجنس تفعل برامج التلقيح الاصطناعي.

وتشتمل الانزيمات المحللة للألياف fibrolytic enzymes في تغذية المجترات لتحسين الاستفادة من المواد العلفية، وزيادة معدلات النمو اليومي (7-24%)، وكفاءة التحويل العلفي (6-21%) في أبقار اللحم، وزيادة انتاج الحليب اليومي بنحو 1-2% في البقر الحلوبي وذلك من خلال تأثيرها المباشر على الأعلاف قبل استهلاكها، أو من خلال تأثير نشاطها مع الانزيمات الداخلية في زيادة عمليات الهضم في الكرش و/أو بقائها نشطة وفعالة في الجزء السفلي من القناة الهضمية وفقاً لنوع الانزيمات المضافة، ومستوى وطريقة إضافتها. وتتوافر الانزيمات في الأسواق التجارية خلائط لانتاج متعددة من المنتجات الانزيمية المشتقة من البكتيريا أو الفطور، ولكن تبقى معرفة آلية عملها معقدة وما زالت تحتاج لمزيد من البحث والمناقشة لمعرفة على وجه الدقة أفضل أنواع الانزيمات ومستوى تأثيرها بما يتناسب والمواد العلفية المقدمة للحيوانات. كما تعقد آمال حالياً على استخدام تقانة الدنا المأشوب من خلال نقل مورثات خاصة لأفضل أنواع الانزيمات البكتيرية والفطرية المحللة للألياف إلى عائل متميز في قدرته الإنتاج أحياe دقيقة على مستوى صناعي تزيد في حجم المنتجات الانزيمية وفعاليتها، كما ان التوصل لآلية تساعده في تشفير مورثات معينة الإنتاج انزيمات في النباتات العلفية مثل الكانولا، اللفت الزيتي أو البطاطا يمكن ان تكون وسيلة لتخفيض تكاليف انتاج الانزيمات وزيادة جدواها الاقتصادية واستعمالها على مستوى تجاري.

وينظر العلماء حالياً لتغيير بكتيريا الأمعاء في الحيوانات المجترة وخلق نظم حيوية طبيعية أكثر فعالية في الاستفادة من الألياف النباتات العلفية وتحويلها إلى منتجات غذائية للإنسان. كما تعقد الآمال للاستفادة من المخمرات الحيوية لتصنيع منتجات معقدة مثل: الانزيمات، والفيتامينات، والصادات الحيوية تكون ذات أهمية في المجالات الزراعية،

والصناعية، والطبية أو الانتاج وقود حيوى من روث الحيوانات وفضلات المزارع بما ينعكس إيجاباً على الصحة الحيوانية والبشرية، وسلامة البيئة.

بناء على ماذكر أعلاه، ورغم التقدم الكبير في استخدام أساليب جديدة في الزراعة الحيوانية وانعكاساتها الكبيرة على مواجهة وتلبية احتياجات السكان الغذائية المتزايدة، مازالت تُبذل جهود بحثية كبيرة الانتاج المزيد من الوسائل والتقانات التي تبني عليها الآمال في زيادة الانتاج الحيواني وانتاج أغذية آمنة وسليمة صحياً وبيئياً، وعلى المجتمع ان يوفر ما يلزم لنقل تلك الأساليب والأفكار إلى تطبيقات عملية تتعكس إيجاباً على الأداء الإنتاجي للحيوانات الزراعية من جهة، وعلى الحياة البشرية من جهة أخرى.

المصطلحات العلمية

المرادف باللغة الإنجليزية	المصطلح باللغة العربية
A	
Abnormality of estrus	اضطراب في الشبق
Abortion	اجهاض
Adenohypophysis	نخامية غدية
Adenovirus	حمة غدية
Adrenocorticotropic-Hormone (ACTH)	هرمون موجه قشرة الكظر
Allantois membrane	غشاء سقائي (أنتوبيس، بولي)
Alpha- fetoprotein	بروتين ألفا الجنيني
Amnionic membrane	غشاء سلوي (أمنيوني، مائي)
Anti-mullerian hormone	هرمون مثبط لقنوات مولر
Anaphase	طور الصعود
Androgen binding protein	بروتين ناقل أو حامل للأندروجينات
Androgenesis	توالد ذكري
Anestrus	سكون تناسلي
Angiogenesis	توالد النثوي
Anterior Hypothalamic Area	منطقة الوطاء الأمامية
Antibiotics	صادات حيوية
Antrum	تجويف
Arcuate Nucleus	عصبون (نواة) قوسى
Atretic follicles	جريب رتقى
Atypical fertilization	إخصاب شاذ
Azoospermia	توقف إنتاج النطاف
B	
Binucleate gaunt cells	خلايا عاملقة ثنائية النواة
Blastocoele	تجويف الكيس الأرومسي
Blastocyst	كيس أرومسي
Blastomer	خلية جذعية (أروممية)
C	
Capacitation	استعداد النطاف (استكمال نضج النطاف)

	أَحِيمَات
Caruncles	
Cascade enzymes	ازيمات شلالية
Chiasmata	تصالب صبغى
Chorionic membrane	خشاء متشعّب (كوريوني، وعالي)
Cleavage	إنشطار خلوي
Cloning	تنسيل (استنساخ)
Coelomic epithelium	ظهاري جوفي
Congenital malformations	تشوهات خلقية "فطريّة"
Continuous estrus	شبق مستمر
Contraceptives	موانع الحمل
Corona radiate	أكليل متشعّب
Corpus albicans	جسم أبيض
Corpus hemorrhagic	جسم نزفي
Corpus luteum	جسم أصفر
Cortical granules	حبّيات قشرية
Corticoids	القشرانيات
Corticotropine Releasing Hormone(CRH)	هرمون مححر للهرمون الموجه لقشرة الكظر
Cotyledonary placenta	مشيمة فلقية
Cotyledones	فلقات (أَحِيمَات)
Cryptorchidism	الحباس الخصوية
Cumulus oophorus	ركمة مبيضية
Cystic follicle	جريب متكيّس
D	
Days open	فترّة الالحمل
Defeminize	إزالة الأنوثة
Descending factor	عامل تنشيط نمو رابط الخصوبة
Diakensis	مرحلة التباعد الصبغى
Dictyate stage	فترّة راحة البيضة عن الانقسام
Diestrus	طور الراحة
Differentiation of germ layers	تمايز الطبقات الافتائية

Diffuse placenta	مشيمة انتشارية
Diplotene stage	مرحلة التضاعف الصبغي
Discodal placenta	مشيمة قرصية
Dorsal Medial Nucleus	النواة الظهرية الإنسية
Dystocia	عسر الولادة
E	
Ectoderm	أديم ظاهر (وريقة جنينية خارجية)
Efferent neurons	عصيوبنات صادرة أو حركية
Ejaculatory disturbances	اضطراب في القذف
Embryo	جنين (غير متمايز حسب النوع)
Embryo hatching	انبعاث الجنين
Embryogenesis	تطور الجنين
Endoderm	أديم باطن (وريقة جنينية داخلية)
Endometrial proliferation	تكاثر خلايا بطانة الرحم
Endothelialchorial placenta	مشيمة ذات نمط بطاني كوريوني
Enzootic ataxia	الهزع المستوطن
Enzyme Linked Immune Sorbent Assay (ELISA)	مقاييس مناعية إنزيمية
Epididymitis	التهاب البربخ
Epithelialchorial placenta	مشيمة ذات نمط ظهاري كوريوني
Estrus (heat)	الشبق
Estrus Cycle	دورة الشبق
Exocytosis	طرح خلوي خارجي (التفاظ، تسرب)
F	
Fetal mummification	تحنط (تعفن) الجنين
Fetal placenta	مشيمة الجنين
Fetus	جنين (حُمِيل) متمايز حسب النوع
Follicle - stimulating hormone (FSH)	هرمون منمي للجريبيات المبيضية
Follicular wave	موجة الجريبيات المبيضية
Folliculogenesis	تكوين الجريبيات
Fraternal twins	توائم غير متطابقة

Freemartin	أنثى عقيمة تلد توأمها لذكر
Frenulum	لُجيم
G	
Gap junctions	روابط فجوية
Gene therapy	علاج بالموراثات
Genetic markers	واسمات وراثية
Genetic modified animals (GMOs)	حيوانات محورة (معدلة) وراثياً
Genital ridge	عرف (حافة) تناسلية
Genital tubercle	حدبة تناسلية
Germinal disc	القرص الانثاشي (الجيني)
Gestation	الحمل
Glucocorticoids	قشر البايات سكرية
Gonadotropine releasing hormone	الهرمون المحرر لموجهات القد (المناسل)
Granulose cells	خلايا حبيبية
Grass tetany	تكرز رعوي
Gubernaculum	رباط الخصبة
Gynogenesis	توالد النثوي
H	
Hematochorial placenta	مشيمة ذات نمط دموي كوربيوني
Hematoendothelial placenta	مشيمة ذات نمط دموي البطاني
Hematoma	قيلة دموية
Hemotroph	تنذية دموية
High-speed Flow Cytometric Sorting of X and Y Sperm	مقياس عالي السرعة لتدفق النطاف وتجنيسها
Histotroph	تنذية نسيجية
Hyperplasia	فرط النسج
Hypertrophy	تضخم خلوي
Hypothalamus	الوطاء (تحت المهداد)
I	
Identical twins	توائم متطابقة
Immunocastration	الخصي المناعي
Immunological sexing	التجنسي المناعي

Implantation	انغرس الجنين
In Vitro embryo production	انتاج الأجنة خارج الرحم (في الزجاج)
Induced ovulation	إباضة محرضة
Inferior Hypophyseal Arteries	الشرايين السفلية للنخامية
Infertility	فشل الإخصاب
Inhibitory neurons	عصبونات مثبطة
insulin growth factor-1(IGF-1)	عامل النمو 1 المشابه للإنسولين
Interneurons	عصبونات بينية (متوسطة)
Intromission	(يلراج)
Involution	تأليب أو ترميم
Isthmus	البرزخ
K	
Ketosis	التخلون
L	
Lack of Libido	فقد الرغبة الجنسية
Leptotene stage	مرحلة تشكيل الخيوط الرفيعة للصبغيات
Libido (Sexual receptivity)	الرغبة الجنسية
Long day breeds	عروق النهار الطويل
Luteal cysts	تكتيس لوتيني
Luteal phase	الطور اللوتيني (الجسم الأصفر)
Luteinizing hormone (LH)	هرمون الورثة
Luteolysis	تحلل الجسم الأصفر
Luteotropine	منمي للجسم الأصفر
M	
Mare	الفرس
Maternal recognition of pregnancy	تمييز الأم للحمل
Medial Eminence	البارزة الانسية
Menstruation	حيض
Mesoderm	أندمة متوسطة (وريقة جنينية وسطى)
Mesonephros or Mesonephric kidneys	الكلى المؤوسطة
Metanephric kidneys	الكلى التالية أو النهائية

Metaphase	الطور التالي
Metestrus	مابعد الشبق
Microcotyledonary placenta	مشيمة فليقية
Mineral corticoids	فشرانيات معدنية
Monoclonal antiserum	مصل مضاد أحادي التنسيل
Monotocous	أحادية المواليد
Morula	توبينة
Mucometra	التهابات الرحم المخاطية
Mullerian ducts	قنوات مولر
N	
Neonatal mortality	موت ولدی
Nephrones	كليونات (وحدات كلوية)
Neuroendocrine control	تحكم عصبي هرموني
Neuroendocrine reaction	تفاعل عصبي هرموني
Neuroendocrine reflex	منعكس عصبي هرموني
Neuroendocrinology	علم دراسة العلاقة العصبية الهرمونية
Neurohormones	هرمونات غدد ذات منشأ عصبي
Neurohypophysis	نخامية عصبية
Neurotransmitters	نوافل عصبية
Neutrophils	العجلات
Nymphomania	هوس جنسي
O	
Oogenesis	تكون البويبضات
Oogonia	أمهات البويبضات
Ootid	بويبة ناضجة
Optical Chiasm	تصالب بصرى
Orchitis	التهاب الخصية
Ovarian cyst	تكيس مبيضي
Ovarian dysfunction	فشل وظيفي للمبيض
Ovarian hypoplasia	ضمور مبيضي
Ovine trophoblastic protein 1	بروتين الطبقة المغذية رقم 1 في الغنم

Ovulation	الإباضة
Oxytocin	الأوكسيتوسين (هرمون دفع الحليب)
P	
Pachytene phase	مرحلة تختن الصبغيات
Paracrine Glands	غدد الصم ذات التأثير المحلي
Paraventricular Nuclei	عصبونات مجاورة للبطين المتوسط
Parietal vaginal tunic	غلاة غدية جدارية
Parthenogenesis	توالد بكري
Parturition	الولادة عند البقر
Pelvic ligaments	اربطة حوضية
Per- vettine space	حيز محيط بالمع
Placenta	مشيمة
Placental Immunity	مناعة المشيمة
Placentome	نقطة مشيمية
Polyclonal antiserum	مصل مضاد عديد التنسيق
Polyspermy	تعدد التلقيح (الإخساب)
Polytocous	متعددة المواليد
Posterior Hypothalamic Area	المنطقة الخلفية للوطاء
Prenatal mortality	موت قبل الولادة
Preoptic area	منطقة ما قبل البصرية
Preovulatory surge	ذروة ما قبل الإباضة
Primary germ cells	خلايا أصلية أولية
Primary oocytes	بوبيضات أولية
Primary sex cords	حبل جنسية أولية
primary spermatocytes	خلايا منوية أولية
Privileged pathway	المرر الموسر
Proestrus	ما قبل الشيق
Pronephros or Pronephric kidneys	الكلى السلفية أو الطبيعية
Pronuclei formation	تشكل البداءة النوروية
Proteolysis	تحلل البروتين

Pubic symphysis	الارتفاق العانى
Pyometra	التهابات الرحم الفيروسية
Pyrexia	حمى أو سخونة مرضية
R	
Radio immune Assay(RIA)	مقاييس مناعية إشعاعية
Rathke's pouch or pocket	جيب راثكى
Recombinant growth hormone (rbGH)	هرمون النمو المأشوب
Refractory	مقاوم للمعالجة
Reproductive cyclicity	الدورة التناسلية
Retrovirus	الحُمَّة المرتدة
S	
Scrotal fascia	لفافة الصفن
Seasonal breeds	عروق فصلية
Seasonal polyestrus animals	حيوانات فصلية متعددة الشبق
Secondary oocyte	بويضة ثانوية
Secondary spermatocytes	حيوانات منوية ثانوية
Segmental aplasia of Wolffian ducts	عدم تنسيق قنوات وولف
Selfing	توالد ذاتي
Seminiferous tubules	أنابيب منوية
Sensory or afferent neurons	عصبيونات واردة أو حسية
Sertoli - sertoli interaction	تفاعل خلايا سيرتولي
sex preselection	الاصطفاء المسبق للجنس
Sexing embryos	تجنيس الأجنة
Sexing semen	تجنيس المسائل المنوي
Sexual differentiation	تمايز جنسي
short day breeds	عروق قصيرة النهار
Sialomucine	مشاطين قليل الزوجة
Silent estrus	شبق صامت
Simple neural reflex	منعكس عصبي بسيط
Somatic cloning	تنسلي أو استنساخ جسمى
Somatostatin	هرمون مثبط لهرمون النسو

Species specific receptors	مستقبلات نوعية متخصصة
Sperm agglutination	تلزن النطاف
Sperm- ovum fusion	انصهار النطفة والببيضة
Spermatids	نطيفات
Spermatocele	قيلة منوية
Spermatocytogenesis	مرحلة الاقسام الخلوي من تكون النطاف
Spermatogenesis	تكون النطاف
Spermatogenic wave	موجة منوية
Spermatogonia	أمهات النطاف (المنسليات)
Spermatozoa	النطاف
Spermiation	التنطيف
Spermiogenesis	مرحلة تمایز النطاف
Sphenoid Bone	العظم الوتدى
Splitting embryos	تقسيم الأجنة
Stenosis "Phimosis"	انسداد أو تضيق القلفة
Sulfomucin	مخاطين عالي التزوجة
Super Fetation	الحمل المضاعف
Superior Hypophysis Arteries	الشرايين العلوية للنخامية
Superovulation	إيابضة متعددة
Suprachiasmatic Nucleus	نواة الوطاء فوق التصالب
Supraoptic Nuclei	نوى فوق البصري
Surge center	المركز الذروي في منطقة الوطاء
Swamp cooler	مبرد متعدق
Synapse	مشبك عصبي
Syndesmochorial placenta	مشيمة ذات نمط رباطي - كوريوني
Syngamy	الاتحاد البداعتين النوروبتين (الأمشاج)
T	
Telecrine Glands	غدد صم بعيدة التأثير
Telophase	الطور الانتهائي
Tertiary follicle	الجريب الثلاثي

Testicular blood barrier	حاجز الدم في الخصية
Testicular degeneration	تكث خصوي
Testicular descending	هجرة الخصية
Testicular Hypoplasia	ضمور الخصية
Testicular pampiniform plexus	الصفيحة الوعائية للخصية
Testis determining factor(TDF)	العامل المحدد للخصية
The acrosomal reaction	تفاعل الجسيم الطرفي (الأكروزومي)
The follicular phase	الطور الجريبى
Theca externa	الطوق الخارجى
Theca interna	الطوق الداخلى
Thyroid-stimulating Hormone (TSH)	الهرمون المنشط للدرقية
Thyrotropine-Releasing Hormone (TRH)	الهرمون المحرر الموجه للدرقية
Tight junctions	روابط محكمة
Tissue derivatives	مشتقات نسيجية
Tonic center	المركز القاعدي في الوطاء
Totipotency	قدرة خلية على التمايز والتطور لكان
Transgenic fish	اسماك مهندسة وراثياً
Trophoblast	الطبقة المغذية
U	
Urogenital sinus	الجيب البولي التناسلي
Urogenital system	الجهاز البولي التناسلي
Uterine plug	سدادة الرحم
uterotubal junction	ارتباط رحمي بوقى
V	
Vasopressin أو Ant diuretic Hormone	هرمون فاسوپرسين أو المضاد للتبول
Vector	مفأعل حيوى غير فيروسى
Ventral Medial Nucleus	نواة الوطاء البطنى الانسى
Vesiculation	تكون حويصلات
Vestibular folds	طيات دهليزية
Vetilline block	مانع محى

Vetilline membrane	غشاء محي
Visceral vaginal tunic	غلاة غدية حشوية
	W
Wolffian duct	قنوات وولف
	Y
Yolk sac	الكيس المحي
	Z
Zona pellucid	المنطقة الشفافة (الزونا)
Zonary placenta	مشيمة نطاقية
Zygote	بipضة مخصبة

المراجع العلمية

- عبد الحميد زكريا وسليمان سلهمب. 1991. فيزيولوجيا التناول والتلقيح، منشورات جامعة دمشق، دمشق، سوريا، عدد الصفحات: 240.

عبد الوهاب زايد، و هـ. جـ. هيوز، و أـ. بورسيدو، و فـ. نيكولاـس. 2006. معجم مصطلـحـات التـقـيـة الـحـيـوـيـة فـي مـجـال الـأـغـذـيـة وـالـزـرـاعـة. منـظـمة الـأـمـمـ الـمـتـحـدةـ لـلـأـغـذـيـةـ وـالـزـرـاعـةـ، الطـبـعـةـ الـأـوـلـىـ، مـطـبـوعـاتـ جـامـعـةـ الـإـمـارـاتـ الـعـرـبـيـةـ الـمـتـحـدـةـ. عـدـدـ الصـفـحـاتـ: 434.

 - Albright, J.L. and C.W. Arave. 1997. The Behaviour of Cattle. CAB International, Wellingford, UK. ISBN 0-85199-196-3.
 - Catchpole, H.R. 1991. Hormonal Mecahnisms in pregnancy and parturition, In: Reproduction in Domestic Animals, 4th Edition. P. T. Copps, eds., Academic Press., San Diego. ISBN 0-12-196575-9.
 - Clarke, L.J. and B.A. Henry. 1999. Leptin and Reproduction. Reviews of Reproduction. 4:48-55.
 - Cole, H.H. and P.T. Cupps. 1977. Reproduction in Domestic Animals. 3rd Edition. Acdemic Press Inc., New York, USA. ISBN 0-12179252-8.
 - Committee on a National Strategy for Biotechnology in Agriculture Board on Agriculture. National Research Council. 1987. Agricultural biotechnology: Strategies for national competitiveness. National Academic Press, Washington. D.C. UAS.
 - Cupps, P.T. 1991. Reproduction in Domestic Animals, 4th Edition. Academic Press. San Diego.UAS, ISBN 0-12-196575-9.

- Dubois, P. 1993. The Hypothalamus-Pituitary Aixs: Embryological morphological and functional aspects. In: Reproduction in Mammals and Man. Thibault, C., Paris, France, ISBN 2-7298-9345-7.
- Flood, P.E. 1991. The Development of the conceptus and its relationship to the uterus. In: Reproduction in Domestic Animals, 4th Edition. P. T. Coppers, eds., Academic Press., San Diego.USA, ISBN 0-12-196575-9.
- Foster, D.L. and S. Nagatani. 1999. Physiological Perspectives of Leptin as a Regulator of Reproduction: Role in Timing Puberty , Biol. Reprod. 60:205-212.
- Ginther, O.J. 1992. Reproductive Biology of the Mare.2nd Edition. Eqiservices, Cross Plains,WI. USA. ISBN 91-075595.
- Hafez, E.S.E. 1980. Reproduction in Farm Animals. 4th Edition. Lee and Febiger. Philadelphia, USA. ISBN 0-8121-0697-0.
- Head, H.H. 1992. Heife rperformance standards: Rearing systems, growth rates and lactation. In: Large Herd Dairy Management. Vanhorn and Wilcox, eds. American Dairy Science Association. Champaign, Illinois. USA, ISBN 0-9634491-0-9.
- Herman, H.A. 1987. The Artificial Insemination and Embryo Transfer of Dairy and Beef Cattle. 7th Edition. The Interstate Printers and Publishers, Inc. Danville, Illinois, USA. ISBN 0-8143-2629-4.
- Hess, R.A. 1999. Spermatogenesis Overview, In: Encyclopedia of Reproduction, Vol 4 p 539-545. Knobil, E, and J.D. Neill (eds.) Academic Press. San Diego. USA, ISBN 0-12-227024-x.

- Jemeson, J.L. 2010. Harrison's Endocrinology. McGraw-Hill Comp. Inc., Chicago, USA. ISBN 978-0-07-174147-7.
- Kinder, J.E., M.S. Roberson, M.W. Wolfe and T.T. Stampf. 1994. Management factors affecting puberty in the heifer. In: Factors Affecting Calf Crop. M.J. Fields and R. sands, eds. CRC Press, Inc ISBN 0-8493-8754-x.
- Knobil, E. and J.D. Neill. 1998. The Encyclopedia of Reproduction. Vol 1-4. Academic Press, San Diego. ISBN 0-12-227020-7.
- Maclean N. 1994. Animal with Novel Genes. Cambridge University Press. Cambridge, New York.USA, ISBN:9780521432566.
- McGee, E.A. and A.J.W. Hsueh. 2000. Initial and Cyclic Recruitment of Ovarian Follicles. *Endocrine Reviews*. 21(2):200-214.
- Renaville R. and A Burny. 2002. Biotechnology in Animal Husbandry, 1st Edition, Klower Academic Publisher, New York. USA.
- Pursley, J.R., M.R. Kosorok and M.C. Wiltbank. 1997. Reproductive Management of Lactating Dairy Cows Using Synchronization of Ovulation. *J Dairy Sci*. 80: 301-306.
- Schoenwolf, G., S. Bleyl and Ph. Brauer. 2008. Larsen's Human Embryology Philippa Francis, ISBN: 9781437720020.
- Selver, R. and H.F. Feder. 1977. Hormones and Reproductive Behavior. Scientific American, W.H. Freeman and company, san Francisco, USA. ISBN 0-7167-1094-3.

- Senger P.L., 2003. Pathways to Pregnancy and parturition (2nd Edition). Current Conception Inc. Pulliman, WA 99163-5607.
- Spencer,T.E. 1998. Pregnancy and Maternal Recognition. In: Encyclopedoa of Reproduction. Vol 3, p 1006-1015. Knobil, E. and J.D. Neill, eds. Academic Press. San Diego. ISBN 0-12-227023-1.
- Thibault, C., M.C. Levassuer and R.H.F Huntr. 1993. Reproduction in man and mammals. Ellipses, Paris. ISBN 2-7298-9354-7.
- Tibary,A. and A. Anouassi. 1997. Theriogenology in Camelidae. United Arab Emirates. Ministry of Culture and Information. Publication authorization No. 3849/1/16. ISBN 9981-801-32-1.
- Yanagimachi, R. 1996. Mammalian Fertilization. In Physiology of Reproduction, 2nd Edition. Vol. 1 p189-318. E. Knobil and J.D. Neill, Eds. Raven Press, Lt., New York. ISBN 0-7817-0086-8.

المدقق العلمي:

- الأستاذ الدكتور أسامة العوا
- الأستاذ الدكتور عبد الحميد زكريا
- الأستاذ الدكتور ابراهيم مهرة

المدقق اللغوي

- الأستاذ الدكتور علي الكردي

