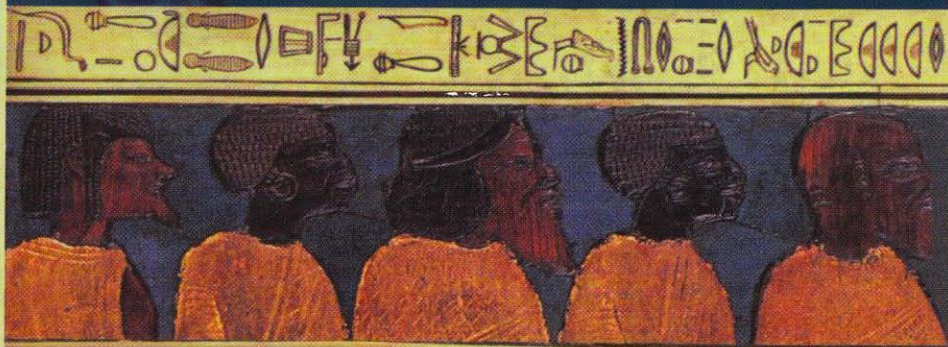


لغة المولا

تأليف : ستيف جونز

ترجمة : أحمد رمـو

مراجعة : أ. عبد الحق عبود

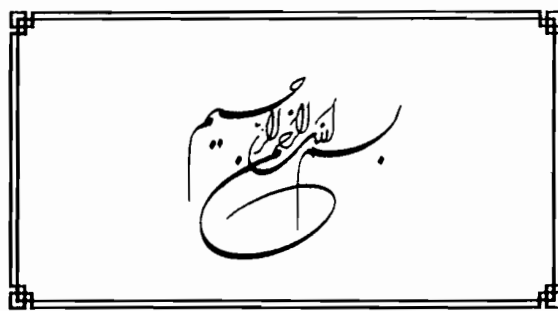


علي مولا



منه كتاب وكتاب هدية دورة الشباب .. مشروع "دورة المعرفة للجميع"

منتدى مكتبة الاسكندرية www.alexandra.ahlamontada.com



بِسْمِ اللَّهِ الرَّحْمَنِ الرَّحِيمِ



دار طلاس

للدراسات والترجمة والنشر

دمشق - اوستراد المزة. ص.ب: ١٦٠٣٥

هاتف : ٦٦١٨٠١٣ - ٦٦١٨٩٦٦

تلفاكس : ٦٦١٨٨٢٠ - برقيا : طلاس دار

رَبِيع الدَّار

طْلَاس لِابْنَادِينَتْ لِلْمُهَدَّدَةِ فِي الْمُهَوَّبَةِ الْعَرَبِيَّةِ السُّورِيَّةِ

لغة الجنات

لغة الجينات = /The Language of the genes =
أحمد رمو؛ مراجعة عبد الحق عبود. — دمشق: دار طлас ، ٢٠٠٠ .—
ص ٢٨١.

١ - ٥٧٣,٢١ ج و ن ل ٢ - العنوان
٣ - العنوان الموازي ٥ - رمو
٤ - جونز

مكتبة الأسد

رقم الاصدار ٨١١ رقم الایداع ١٩٩٩ / ١٢ / ٢٤٤٥

رقم: ٤٦٠٠٥
تاريخ: ١٩٩٩/٩/٢٣

جميع الحقوق محفوظة
لدار طлас للدراسات والترجمة والنشر
الطبعة الأولى - م ٢٠٠٠

الآراء الواردة في كتب الدار تعبر عن فكر مؤلفيها ولا تعبر بالضرورة عن رأي الدار

ستيف جونز

المُخْرَجُ الْجَيِّنَاتِيُّ

ترجمة
أَحْمَدَ رَمْوَانٍ

مراجعة الاستاذ
عبداللطيف عبود

عنوان الكتاب باللغة الإنجليزية

STEVE JONES

*The Language of
the Genes*

Biology, History and
the Evolutionary Future



Flamingo

An Imprint of HarperCollins Publishers

المحتويات

9	دفاع عالم رخويات	تصدير:
13	بصمات التاريخ	مقدمات:
29	رسالة من أسلافنا	الفصل الأول:
45	قواعد اللعبة	الفصل الثاني:
59	تعديل تراث هيرودوت	الفصل الثالث:
77	تبديل أم انحلال	الفصل الرابع:
91	معركة الأجناس	الفصل الخامس:
109	الساعات، والمستحثاثات، والقرود	الفصل السادس:
125	الوقت والمصادفة	الفصل السابع:
141	افتراضيات جنة عدن	الفصل الثامن:
157	مالك قايين	الفصل التاسع:
173	خبير داروين في الاستراتيجية	الفصل العاشر:
189	الحيات المميّة	الفصل الحادي عشر:
203	انتقام كالبيان	الفصل الثاني عشر:
221	أقرباء تحت الجلد	الفصل الثالث عشر:
237	تطور وجهه	الفصل الرابع عشر:
253	خوف فرنكنتشتاين	الفصل الخامس عشر:
267	تطور اليوطوبি�با	الفصل السادس عشر:

دفاع عالم رخويات

قضيت، لابل بددت، معظم سيرتي العلمية وأنا أعمل بالحلازين. ولذلك، قد يبدو غريباً أن يقوم عالم رخويات بوضع كتاب حول علم الوراثة الإنساني. مع ذلك، لم تكن شدة اهتمامي بالرخويات هي التي دفعتني إلى البحث الإنساني طالما أتنى ما أزال قادرًا عليه. بل إنني فكرت فعلاً بالتخلّي عن علم الحياة كمهنة في واحدة من المناسبات القليلة. كان ذلك عندما وجدت نفسي لأول مرة مضطراً إلى تshireح واحد من تلك الحلازين. وكانت الحلازين، منذ خمس وعشرين سنة، من بين المخلوقات القليلة التي يمكن استخدام جيناتها في دراسة التطور. لأنها تحمل فوق أصدافها بيان أسلافنا على شكل نماذج موروثة من اللون والارتباط. وعن طريق تعداد الجينات في أمكنته مختلفة ومحاولة ربطها بالبيئة، يمكن للمرء أن يكون فكرة حول كيف ولماذا تباعدت تجمعات الحلازين عن بعضها بعضاً، أي كيف ولماذا تطورت.

في ذلك الوقت، كان القول بإمكانية سحب تلك الفكرة على الإنسان يبدو سخيفاً. ففي السنتين، كانت الكتب المدرسية الخاصة بعلم الوراثة روتينية. فقد كانت تعالج وراثة شكل حبة البازلاء، والحياة الجنسية للفطور، والمكتشفات الحديثة حول علم الحياة الجزيئي للحمامات وتجمعاتها الجرثومية. ولم تكن تذكر الإنسان إلا نادراً، وإذا فعلت، فإنها تلحق فصلاً موجزاً في نهاية الكتاب لوصف أصول بعض الشذوذات كالثارور أو عمي الألوان.

يعزى جزء من هذا التحفظ حول الوراثيات الإنسانية إلى الجهل، أما الجزء الآخر فيعزى إلى ما يحمله هذا الموضوع من كآبة. كانت دراسة الوراثة الإنسانية، في بداياتها، مأوى للمشغعين الذين كانوا في معظمهم من أصحاب الأغراض الشخصية. وكانت أشجار النسب السخيفة التي تزعم أنها تثبت وراثة الجريمة أو العبرية هي المعيار. وسار الجهل والثقة جنباً إلى جنب. وساند الكثيرون من علماء الأحياء، فكرة أنه يمكن تحسين الجنس الإنساني عن طريق الاستيلاد الانقائي أو عن طريق التخلص من غير الصالح وراثياً. ووصل التزييف في علم الوراثة الإنساني إلى نهايته الكارثية في التجربة النازية، وفي أفضل الأحوال، كان يعتبر أنه من غير اللائق أبداً مناقشة طبيعة الاختلافات الموروثة بين الناس، وبقي هذا الاعتبار قائماً فترة طويلة.

وبعد الحرب العالمية الثانية، تورطت الأمم المتحدة في نشر كتاب ببيان حول النوع للأنتروبولوجي الأمريكي آشلي مونتاغ، وهو كتاب حاول مؤلفه أن يضع حداً لبعض الخرافات الوراثية. قرأت ذلك الكتاب وكنت مأذال طالباً، فوجده غير مقنع وصعب فهمه، مع أن رسالته الليبرالية كانت واضحة بما فيه الكفاية. وفي قراءتي الثانية للكتاب مؤخراً، تبين لي لماذا حاول مونتاغ مخلصاً أن يمضي بشرف إلى الحرب دون سلاح. وببساطة، لم تكن المعطيات الازمة لفهم التطور الإنساني متوفرة في ذلك الوقت، وكان الأمل في توفرها في المستقبل يبدو ضئيلاً.

ولكن كل شيء تبدل اليوم. فالكائنات الإنسانية، بعيداً عن كونها تلك المجاهيل الكبيرة في العالم الوراثي، باتت هي أدوات عمله. وأصبحنا نعرف عن النماذج الجغرافية للجينات عند الناس في أنحاء العالم أكثر مما نعرفه عن الجينات عند أي مخلوق آخر (مأذال الحلازين تأتي عرضًا في المرتبة الثانية). وسيكون لدينا في حوالي العام 2000 سلسلة كاملة مؤلفة من ثلاثة آلاف مليون رسالة في أبجدية الدنا* DNA التي تساهم في تركيب الكائن الإنساني. وتم حتى الآن قراءة ما يكفي من الرسالة الوراثية، الأمر الذي يبين أن التوجيهات أكثر تعقيداً مما كنا نظن. وهذه المعرفة أكبر من كونها مجرد اهتمام علمي. ولسوف يوموت اثنان من كل ثلاثة أشخاص يقرؤون هذه الكلمات لأسباب تتعلق بالجينات التي يحملونها؛ والأمل في شفاء المرض الوراثي معقود على علم وراثة جديد (وحتى هذه اللحظة ليس هناك من أمل سواه). وبدأنا ندرك أيضاً ماذا يعني الجنس Sex فعلاً، ولماذا نعمّر ونموت، وكيف تشتّرك الطبيعة والتنشئة لجعلنا على مانحن عليه.

قبل كل شيء، لعلم الحياة رؤى متغيرة فيما يخص مكاننا في الطبيعة. وأخيراً، أصبحت طريقة القرابة واضحة بينبني الإنسان والحيوانات الأخرى، ومتى وأين ظهروا لأول مرة على سطح الأرض. ودراسة الوراثة تبعث الحياة من جديد في نظرية التطور. ويعتقد معظم الناس أنهم تحدروا من أسلاف أكثر بساطة، ولكن من الصعب الإشارة إلى ذلك. وكما قال توماس هنري هكسلي، وهو أكبر مناصر لأفكار داروين في العصر الفيكتوري، حول فكرة التطور: إنها لنهاية معروفة أن تبدأ الحقيقة الجديدة كهرطقات وتنتهي كخرافات. ولكن علم الوراثة أنقذ داروين من هذا المصير. لأنه أبطل كثيراً من الخرافات المتعلقة بنا. وأخيراً، أصبح هناك فهم حقيقي للنوع، وتلاشت إلى الأبد الفكرة القديمة السيئة الصيت التي تقول بتقسيم الناس في العالم إلى وحدات متميزة بيولوجياً. وقد تكون الانفصالية Separatism كسبت شعبية جديدة بين

* الدنا: اختصار لـ Deoxyribonucleic acid وهو الحمض النووي الريبي المنقوص الأكسجين.

الجماعات العرقية التواقة لإثبات هويتها الخاصة، ولكن القائلين بها لا يمكنهم التعويل على علم الوراثة لتأييد وجهات نظرهم.

لم تقدم النظريات العلمية جميعها، من حيث الجوهر، حلاً لكل شيء. فالعلم لم يستطع أن يقدم جواباً عن الأسئلة التي يطرحها الفلسفة أو الأطفال: لماذا نحن هنا، وما المدفون وجودنا على قيد الحياة، وكيف يجب علينا أن نتصرف؟ وعلم الوراثة لم يجب بشيء تقريباً حول المسؤولين التاليين: ما الذي يجعل الناس أكثر من مجرد آلات تحركها البيولوجيا، وما الذي يجعلنا من بنى البشر؟ قد تكون هذه الأسئلة مهمة، ولكن العلماء ليسوا أكثر كفاءة من الآخرين للتعليق عليها. عانى علم الوراثة الإنساني في أيامه الباكرة، إلى حد كبير، من الاعتداد بالذات. وفشل في إدراك حدوده. فعادت عليه المعرفة بالغزى، شأنه في ذلك شأن العلوم الأخرى؛ ولكن الوعي الحديث الذي كونه سيثير أيضاً مشكلات اجتماعية وأخلاقية قلماً تمت دراستها قبل الآن.

يتناول البحث في هذا الكتاب مايمكن، وما لايمكن، لعلم الوراثة أن يقوله لنا حول أنفسنا. ويشير عنوانه، **لغة الجينات**، إلى التشابه الذي يدور حوله، والتوязي بين التطور البيولوجي وتطور اللغة.

الخصائص الوراثية لغة في حد ذاتها، أي مجموعة من التوجيهات الموروثة التي تنحدر من جيل إلى جيل. لها مفرداتها، وأدبيها. مفرداتها الجينات، وقواعدها هي تلك الطريقة التي يجري فيها تنظيم المعلومات الوراثية، أما أدبها فيتألف من آلاف التوجيهات اللامرة للإبداع كائن إنساني. تقوم هذه اللغة على أساس جزيء الدنا DNA، ذلك الحلزون المزدوج المعروف، الذي أصبح أيقونة القرن العشرين. اللغات والجينات تتطور. وفي كل جيل تحدث أخطاء في النقل، ويمرور الزمن، تترامك اختلافات تكفي لإنتاج لغة جديدة، أو شكل جديد من أشكال الحياة. وكما تكشف اللغات الحية وآثارها الأدبية قدرًا كبيرا حول سالفاتها المنشورة، كذلك تهيء لنا الجينات والمستحثاثات إدراك الماضي البيولوجي. نبدأ بتعلم قراءة لغة الجينات، فنقرأ فيها بعض الأمور المزعجة حول تاريخنا، وحالتنا الحاضرة ومستقبلنا أيضًا.

ظهر هذا الكتاب من سلسلة محاضرات رايث التي نقلتها محطة هيئة الإذاعة البريطانية في أواخر عام 1991. وكانت تلك المحاضرات قد بدأت مع الفيلسوف برتراند راسل في عام 1848 (ويجادل بعضهم في أنها راحت تتحدر منذ ذلك الوقت). وأنا لأنطلق إلى مقارنة نفسى بالمشهورين من أslافى ولكتنى آمل أن تنهض المحاضرات-والكتاب، بما يستحقه هذا الموضوع، لاسيما وأنه الأكثر جاذبية في العلم الحديث. وتتعرض هيئة الإذاعة البريطانية للنقد من قبل أولئك الذين يهدفون إلى أن يصبحوا أغذية عن طريق تقطيع أوصالها. وربما ساعدت

محاضراتي، ببساطة أسلوبها، على إظهار أن تلك الهيئة مازال يمكنها القيام بواجباتها، التي استهلها اللورد رايث، من حيث التوجيه، والتنقيف، والتسلية. وكلمة تسلية لاتتوقع استخدامها في مسلسل يدور حول مسائل علمية، ولكن هذا الاستخدام يبرره عدد من الشاذين والحمقى الذين جملوا أو عابوا تاريخ علم الوراثة الإنساني. وسيظهرون، على نحو متقطع، في هذه الصفحات على أقل بعث الحيوية في رواية مختلفة صريحة.

كانون الأول 1993

ستيف جونز

بصمات التاريخ

نبع ألفونس برتيلون، المخبر السري الفرنسي الشهير، في عام 1902، في الكشف عن جريمة مربعة ارتكبت في مدينة باريس، عن طريق استخدامه لمودج من العلوم التطبيقية الحديثة، وهو مودج زرع الرعب في أوساط عالم الإجرام. وبعد ثلاث وثمانين سنة، قتلت فتاتان قرب قرية ليسستر شاير في ناربورو. ومن جديد، يكتشف المجرم عن طريق التقدم العلمي، ولكن الآلة التي استخدمت كان يمكن أن تدفع برتيلون إلى الحيرة. وهاتان الحادثتان تربطان بين التطورات القديمة والحديثة التي طرأت على علم الوراثة الإنساني.

ألقي القبض على القاتل الباريسي لأنه ترك بصمة إصبعه في مسرح الجريمة. ولأول مرة، تستخدم تلك البصمة كدليل على هوية الجاني. جاءت هذه الفكرة من بلاد اليابان القديمة، حيث كان أكثر الإصبع المضغوط في الصالصال يدل على هوية الخراف. وألقى القبض على مجرم ليسسترشاير بالطريقة نفسها. فقد بحث المختبر الحديث عن الاختلافات الفردية في المادة الوراثية المختلفة في مسرح الجريمة. وهكذا، كانت "بصمة الدنا" هذه فريدة في تعبيتها عن الشخصية، كدليل برتيلون الحاسم أو علامه الخراف الياباني. وكما هي العادة، كانت الحياة الواقعية أكثر تعقيداً من العلم. فقد ألقى القبض على القاتل، وهو خباز يدعى كولي بنشفوروك، مجرد استبعاد بصمات الدنا لشاب كان أدلى باعتراف كاذب وبعد أن عمل بتشفوروك على إقناع أحد أصدقائه بإعطاء عينة دموية زائفه نيابة عنه.

فرنسيس غالتون، قريب داروين، هو أول من جاء بفكرة استخدام بصمات الأصابع في ملاحقة الجرميين. فهو الذي أسس المختبر الذي أعمل فيه اليوم في الكلية الجامعية في لندن، وهو أول معهد لعلم الوراثة الإنساني في العالم. وأحدني أقوام يومياً بدراسة مجموعة من مخلفاته الأثرية التي تتضمن صفوها من البذور التي تظهر التشابه بين الآباء والأبناء، ونسخة قديمة من جريدة التايمز وحسابه نحاسية يمكن إخفاؤها في راحة اليد.

كل شيء يذكرني به. فقد كان، إضافة إلى كونه أحدث ثورة في عمل المخبرين السريين، أول شخص ينشر خريطة للطقس، والشخص الوحيد الذي وضع خريطة للحمل في بريطانيا، تقوم على أساس تصنيف النساء المحليات سرا وفقاً لمقياس مدرج من 1-5 (كانت أدنى درجة في أيرلندا عرضاً).

وكما تكشف ترجمة حياته، كان دائماً غريباً للأطوار، ويتبين هذا من عناوين عدد من مقالاته العلمية الثلاثة: حول نظارات الغواصين؛ وتحقيقات إحصائية في فعالية الصلاة؛ والهراء والرجال؛ والتورد العادي الناجم عن الإثارة؛ وتحيات الأشخاص أصحاب العقول السليمة؛ نسب حشرة العث؛ وعلم الحساب عن طريق الشم؛ وثلاثة أجيال من القطط المجنونة؛ والفريز علاج للنقرس؛ وتقسيم كعكة مستديرة على أساس علمية؛ والمزاج الطيب والسيء عند العائلات الإنكليزية؛ والحساسية النسبية في قفا العنق عند الرجال والنساء. قام غالتون برحلات كثيرة في أفريقيا، وكان ينظر إلى السكان المحليين بشيء من الازدراء ويفيصل أرداد النساء مستخدماً السداسية¹ ومبادئ المعايير.

جاء غالتون بفكرة أنه يجري ترميز *Code* الصفات الإنسانية إلى إرث فريد يتلقاه كل شخص من أسلافه، الأمر الذي أدى إلى الثورة التي يشهدها علم الوراثة الإنساني في الوقت الحاضر. واهتم، بشكل خاص، بوراثة العبرية (المرتبة التي كان يصنف نفسه فيها). وفي كتابه *العتبرية الوراثية*، عام 1869، درس أسلاف شعب ممizer، فاكتشف ميلاً للـ "العتبرية"، كما سماه، يظهر مرة إثر أخرى في الأسرة نفسها. وهذا يظهر، حسب رأيه، أن تلك الطاقة فطرية وليس مكتسبة. وكان أول من حاول ترسیخ نماذج الوراثة الإنسانية عن طريق تعين صفات محددة بوضوح - كان يصبح الشخص (أو يفشل في أن يصبح) قاضياً - أكثر من التفكير بصفات غامضة كالمرهبة الموسيقية وعدم البراعة.

لو تمثلت لغالتون وأتباعه معرفة ما يقدمه علم الحياة في الوقت الحاضر لاعترفهم الدهشة. فقلما كان علم الوراثة قريباً من فهم ميزات كالعتبرية (نادرًا ما اهتم العلماء المعروفون بالعتبرية)، مع ذلك، يتجدد في هذه الأيام بمحاذير طوراً انفحاريَاً. وتستخدم بصمات الدُّna بصورة روتينية في القضايا الإجرامية وهناك خطط - يرفضها المتحررون المدنيون - في الولايات المتحدة وأوروبا لبناء أساس المعلومات في هذه المعرفة. وتم إدخال التغيير نفسه إلى الحقل الطبي. فالنماذج الشخصية للدُّna يمكنها اقتداءً أثراً الجينات

1 - آلة لقياس ارتفاع الأجرام السماوية من سفينة أو طائرة.

المترجم.

المعطوبة، الأمر الذي يتبع للآباء أن يختاروا المخازفة لإنجاح طفل يحمل مرضًا خلقياً. ونعرف أكثر من خمسة آلاف من هذه الأمراض، وإذا أضفنا إليها كل الأمراض (كالسرطان ومرض القلب) ذات المكون الوراثي، فإن معظم الناس يموتون بسبب الجينات التي يحملوها.

لا يقتصر ما يقدمه علم الحياة على مجرد الكشف عن مصيرنا الفردي. فالجينات تظهر أن بني البشر يشترون في الكثير من إرثهم مع مخلوقات أخرى. وقد اكتشف غالتون بالذات (وتم توضيح هذا عن طريق لصق البصمة المناسبة قرب البصمة التي أعددتها غلادستون، الوزير الأول) أن فردة الشمبانزي تحمل بصمات للأصابع. وبينما نعرف اليوم أن قدرًا كبيراً من الدنا عندنا مشابه للدنا عندنا. كل هذا يوحى بأن هناك قرابة وثيقة بين الإنسان وهذه القردة. وأنتا نشارك في جيناتنا كثيراً من مختلف المخلوقات كالقران، والموز، والخراشيم.

علم الوراثة هو مفتاح الماضي. ولا بد من أن يكون لكل حينة سلفاً. هذا يعني أن نماذج الاختلاف الموروثة يمكن أن تستخدم لتحجيم صورة أكثر كمالاً للتاريخ من الصورة التي تونخد من أي مصدر آخر. فكل حينة هي رسالة من أجدادنا وتتضمن مجتمعة قصة التطور الإنساني كاملة. وكل واحد هو مستحاث حتى يحمل داخل ذاته سجلًا يعود إلى بدايات الإنسانية وإلى أبعد من ذلك بكثير. إن أكثر الملامح شهادة في أصل الأنواع يعبر عن الأمل في "تسليط الضوء على الإنسان وأصوله". يشتراك بسن الإنسان والمخلوقات الأخرى في أصل واحد". هذا التلميح الذي أطلقه داروين، أصبح اليوم مقبولاً لدى كافة علماء الأحياء، والدنا هو السبب الرئيسي لهذا القبول.

يصف داروين التطور، أي ظهور أشكال جديدة من الحياة عن طريق تغيير الأشكال الموجودة سابقاً، على أنه انتقال مع التعديل. ويمكن استخدام التعبير نفسه فيما يخص اللغة. فيسبب الطفرة، تتعرض لغة الجينات للتغيير أثناء التحول. كنت في صبائي أحد تسليمه في قصة أمر أعطى إلى جنود في خنادقه¹ "أرسلوا تعزيزات، سوف نتقدم!" فتحول هذا الأمر وهو يتقلل من رجل إلى آخر ليصبح² "أرسلوا ثلاثة وأربعة بنسات، سنذهب إلى حفلة راقصة!". تظهر هذه الحكاية البسيطة كيف يمكن للمصادفات في نسخ رسالة وراثية أن تؤدي إلى التغيير.

¹ send reinforcements, we're going to advance.

² send three and fourpence, we're going to a dance

يدور هذا الكتاب حول الوراثة، وحول التطور: حول دلائل ماضينا وحاضرنا، ومستقبلنا. تلك الدلائل التي يحتويها كل منا. وتتألف لغة الجينات من أبجدية بسيطة، هي فقط أربعة حروف، ستة وعشرين. هذه الأحرف هي الأسس الأربع المختلفة للدنا-الأدينين *Adenine*، والغوانين *Guanine*، والسيتوسين *Cytosine*، والثيمين *Thymine* (وأختصاراً *T*, *A*, *G*, *C*). وترتبت هذه الأسس في كلمات مؤلفة من ثلاثة أحرف مثل: *TGG* أو *CGA*. وترمز الكلمات، في معظمها، لمختلف الحموض الأمينية التي تجتمع مع بعضها بعضًا لتكوين الروتينيات، أي أحجار البناء في الجسم.

لغة الوراثة اقتصادية، ويدل على ذلك شاهد غريب من كتاب يدعى **غادسبي**، كتبه أرنست رايت في عام 1939: "سبعين لهم كيف وحدت عصبة من الشباب الأذكياء بطلًا، رحلا عنده صبيان وبنات، رجالاً ذات شخصية مسيطرة وسعيدة جدًا، إلى درجة أن الفتى ينحدب إليه كما تنحدب الذبابة إلى زبدية السكر¹". يبدو هذا غريباً إلى حد ما، وكذلك هي الحال مع بقية الكتاب المولف من خمسين ألف كلمة. لأن الشاهد المذكور، لا بل وكمال الكتاب لا يحتوي على حرف *e*. يعني هذا أنه يمكن للمرء أن يكتب جملة ذات معنى مستخدماً خمسة وعشرين حرفاً بدلاً من ستة وعشرين، ولكن بصعوبة. أما الحياة فتدبر أمرها بأربع كلمات فقط.

ومع أن المفردات الموروثة بسيطة، فإن رسالتها طويلة جدًا. لأن كل خلية من خلايا الجسم تحتوي على ما يقرب من ستة أقدام (القدم = 30.48 سم - المترجم) من الدنا. لاتفينا هذه الحقيقة بشيء ولكنها ممتعة. فهو قيس للدنا في جميع الخلايا عند كائن إنساني واحد أن يمطّلّ توصل إلى القمر وعاد منه ثمانية آلاف مرة. هناك، في الوقت الحاضر مشروع، هو مشروع *المجين*² (*Genome* الإنساني)، لقراءة رسائل الدنا ثلاثة الآلاف مليون بالكامل ونشر كتاب قد يكون ملأ أكثر من أي كتاب كُتب حتى الآن؛ لأنه سيكون أكبر من الموسوعة البريطانية بـ 12 مرة. وهناك خلاف كبير حول طريقة المباشرة بقراءة الرسالة، وحتى حول ما إذا كانت تستحق القراءة. ولربما كانت كذلك. أرسلت الأميرالية³ إلى أمريكا الج逊ية مع داروين على متن سفينة.

¹ I am going to show you how a bunch of bright young folks did find a champion, a man with boys and girls of his own, a man of so dominating and happy individuality that youth was drawn to him as a fly to a sugar bowl.

² - مجموعة الصبغيات (وتنبعها الجينات طبعاً) التي تورث كوحدة من أحد الأبوين. المترجم

³ - مبنى وزارة البحرية في بريطانيا.

⁴ - نوع من كلاب الصيد.

لا بسبب الاهتمام بالتطور، ولكن لأنهم أدركوا أن أول خطوة على طريق فهم العالم، والسيطرة عليه، إذا واتي الحظ، تبدأ بوضع خريطة له. ويصبح الشيء نفسه بالنسبة للجيئات. ولكن وضع خريطة كهذه سيكون مكلفاً، وستصل الكلفة إلى أكثر من كلفة غواصة ذرية من نوع ترايدنت. كما أن المهمة ستكون مملة على نحو مذهل بالنسبة لأولئك الذين سيضططعون بها، مع ذلك، سوف ينشر أحدهم، بعد نهاية القرن مباشرةً، ممحماً ورانياً حول الكائن الإنساني. وإذا تحررنا من الدقة، ستكون هناك خريطة من نوع مستر أفيريج - خريطة ذكر طبعاً لأن المعلومات ستأتي من تفاصيل قصيرة من الدنا عند العشرات من مختلف الناس.

الأفكار الجبارية، كأفكار الوراثة والتطور، تجذب الأساطير. أسس غالتون، متأثراً بدراساته حول العبرية، علماً هو (إذا حاز التعبير) علم تحسين النسل. وكان يهدف، بصورة رئيسية، إلى كبح معدل ولادة غير الصالح وتحسين السلالة عن طريق تعزيز الطاقة الإنتاجية عند الصالح بالزبحة المبكرة بين المواشي النخبة. وبعمله هذا، دخل غالتون بعلم الوراثة إلى زقاق مسدود ولم يخرج منه على مدى نصف قرن. وما تمخضاً خمسة وأربعين ألف جنيه استرليني لإنشاء المختبر الوطني لعلم تحسين النسل في الكلية الجامعية في لندن، ومتى جنح آخر لخادمه الذي عمل في خدمته على مدى أربعين سنة. وسرعان ما تغير اسم المختبر ليصبح مختبر غالتون هرباً من الوصمة التي عرف بها المتعلقة بتحسين النسل. ولا نعرف شيئاً عما جرى لذلك الخادم.

كان لأفكار غالتون المتعلقة بتحسين النسل ومفاهيم داروين الارتقائية تأثير عميق على الحياة الفكرية والسياسية في القرن العشرين. لأنها أثرت على اليمين واليسار، وعلى التقديرين والرجعيين. وواصلت تأثيرها بشكل صريح أو ضمني. وتتأثر بأفكار داروين غالتون، في أصل الأنواع وال عبرية الوراثية، كثير من الأشخاص المختلفين في الظاهر، في حين جمع بينهم شيء واحد هو الإيمان بعلم الحياة كقدر، وتآثير الجينات على الناس الذين يحملونها.

يقع ضريح كارل ماركس، وهو من أكثر الأضرحة شهرة، في مقبرة هاي غيت، في لندن، على بعد ميلين إلى الشمال من مختبر غالتون. والنقوش الموجودة عليه معروفة تماماً: "الفلاسفة وحدهم يفسرون العالم. ولكن تغييره هو الهدف". وسرعان ما استخدمت الداروينية في محاولة لإجراء هذا التغيير. فقام هربرت سبنسر بتأسيس الداروينية الاجتماعية، وهي الفكرة التي تقول إن الفقر والثروة متحتمان، طالما أنهما يمثلان القوانين البيولوجية التي تحكم المجتمع. ودفن سبنسر بجوار ماركس، ولا يفصل بينهما سوى الممر. كان سبنسر مشهوراً في عصره. فقد جاء في نعي التايمز له: "فقدت إنجلترا واحداً

من أكثر أبنائها شهرة وتأثيراً . ويدرك اليوم فقط بسبب عبارته الشهيرة "بقاء الأصلح" ، ولا يكتاره كلمة "تطور" . كان يكتب بصفاء فيلسوف حقيقي: "التطور هو تكامل المادة والتغيير المصاحب للحركة؛ وتنقل المادة أثناءه من تجانس متناهى غير محدد، إلى تغير محدد متماسك، وذلك من خلال تواصيل التمايز والتكامل".

استخدم سبنسر أصل الأنواع كبرهان على تجاوزات الرأسمالية في القرن التاسع عشر. وتأثير قطب صناعة الفولاذ أندريلو كرينجي بالفكرة التي تقول إن التطور يمر بالظلم. ووجه دعوة إلى هربرت سبنسر لزيارة بنسبورغ . وأحاديث الفيلسوف على رؤية نظرياته تتحقق في حقل الحرسانة بالقول "إقامة ستة أشهر هنا توسيغ الانتخار".

وغالتون أيضاً كان مؤيداً للتداخل في التطور الإنساني . ومن هنا جاءت مساندته لفكرة استيلاد الأصلح وتعقيم أولئك الذين لا تخظى وراثتهم باستحسانه . ترافقت حركة علم تحسين النسل باهتمام فعال بمن لم يولدوا بعد مع رفض وحشى لحقوق الأحياء ، وهو ترافق غير موجود في هذه الأيام . اهتم غالتون بصورة رئيسية بالوراثة على اعتبارها وسيلة للحكم على نوعية مواطنيه وتفادي الانحطاط الوشيك للنوع الإنساني . وزعم أن عائلة العبرري تنجذب أطفالاً أقل وتصعد في حسابها أهمية ذلك بالنسبة للأجيال القادمة . كان دون أولاد، وربما كانت هذه الحالة هي التي ساعدته على إظهار قلقه .

يشترك الكثيرون من علماء تحسين النسل القديمي بعض الصفات الوراثية الريفية ، كالشرورة ، والثقافة ، والمركز الاجتماعي . فقد أحرز فرانسيس غالتون ثروته من عائلته (وهذا نادر تقريباً) التي تتسمى إلى أوساط مصنعي السلاح من طائفة الكويكرز . فطغى على برنامجه حركتهم شعار البقاء للأغنى . وكان علماء تحسين النسل الآخرون يسارين . وادعى جورج برنارد شو ، في لقاء كان يحضره غالتون في أواخر سنتين حياته ، أن "الرجال والنساء يختارون شركاءهم بناءً على ما يختارون محاسبيهم وطبيخيهم" . وكتب فيما بعد أن "الإباءة يجب أن تقوم على أساس علمية إذا أردت لها أن تتحجر بصورة إنسانية وتسوية وعامة أيضاً" . لاشك في أن شو كان يمثل دوره كصي سيء من الطبقة الأرستقراطية ، ولكن الحوادث اللاحقة جعلت عملياته يبدو أقل إمتاعاً مما كان عليه في وقت ما .

كان لحركة علم تحسين النسل تأثير واقعي في الولايات المتحدة أكبر منه في بلد غالتون الأم . ففي عام 1898 ، تم تعيين تشارلز ديفنبورت ، وكان آنذاك أستاذ علم الحياة النشوئي في هارفارد ، كمدير لمختبر كولد سيرينغ هاربر ، في لونغ آيلاند ساوند . ركز هذا المختبر في البداية على دراسة "الاختلاف الطبيعي عند حيوانات المياء ، والبحيرات ،

والغابات، وإنتاج الشلود ذات". فأنجز حانيا من أكثر الأعمال أهمية بالنسبة لعلم الحياة في مطلع القرن العشرين.

مع ذلك، سرعان ما قررت السيدة هارمان، أرملة أحد ثرياء المخطوط الحديدي، تخصيص جزء من ثروة زوجها المتوفى للدراسة التقدم الإنساني. وهكذا، تم بناء مكتب لسجل علم تحسين النسل قرب المختبر الأصلي. واستُخدم أكثر من مئتي عامل ميداني لجمع السلالات. وتضمن سجلاتهم الوراثية، التي بلغ عددها سبعمائة وخمسين ألفاً، دراسات حول المرض الوراثي وعمر الألوان؛ ولكنها سجلت أيضاً وراثة صفات، مثل الخجل، والإملاق، والبداؤة، والكسير.

أثر عمل ديفنبروت، بصورة عميقة، على المجتمع الأمريكي. ففي مطلع هذا القرن، كان هناك نواد خاصة بعلم تحسين النسل تقدم جوائز للعائلات الأصلح، ودخل اسم "يورجين Eugene" -أي الكريم الحندي- إلى اللغة الإنجليزية، وأهم من ذلك، أن علم الطب أصبح يهتم فيما إذا كان واجبه للمستقبل يرجح على مصالح هؤلاء الذين هم على قيد الحياة اليوم. وتم تعقيم حسنة وعشرين ألف أمريكي خوفاً من أن ترث عنهم الأجيال القادمة عقولاً ضعيفة أو إجرامية. وقارن أحد القضاة عملية التعقيم بعملية التلقيح، وكان يقول: "نكتفينا بأجيال ثلاثة من المتعوهين". وقال أيضاً "المصلحة العامة تلغي الحقوق الفردية".

وكان قائد سياسي آخر يتبنى أفكاراً مماثلة "النكاير السريع غير الطبيعي لجماعات المتعتهن ومحظى العقول، الذين يتزاوجون كما هي الحال بين كافة السلالات المزدهرة، والنشطة، والراقية، يشكل خطراً قومياً وعرقياً لا يطاق تفاقمه". وأعتقد أنه يجب قطع وسد النبع الذي يغذي تيار الجنون قبل مضي سنة أخرى". هذه كلمات ونسجون تشرشل عندما كان وزيراً للداخلية في عام 1910. ولكن الحكومات البريطانية المتعاقبة اعتبرت هذه القناعات حماوية جداً، ولذلك لم تنشر حتى عام 1992.

¹ - لصلته بكلمة eugenics، أي علم تحسين النسل.

قراءته لغالتون وداروين وإيمانه بالوراثة كقدر إلى تأسيس عصبة الأحديّة²، التي انضم إلى صفوفها في المانيا آلاف الأعضاء قبل الحرب العالمية الأولى. دافعت هذه العصبة عن تطبيق القوانين البيولوجية على المجتمع، وخصوصاً بالنسبة للأصلاح من بعض السلالات -على افتراض أنها ذات إرث بيولوجي نقى- على حساب السلالات الأخرى. وزعم هيكل أنه "يمكن توضيح التاريخ الكامل للأمم عن طريق الانتقاء الطبيعي" وأن "الأنظمة الاجتماعية هي القوانين الطبيعية للوراثة والتكييف". وظن أن القدر التطوري للألمان هو التغلب على الناس المنحطين: "اختر الألمان إلى أبعد ما يمكن عن شكل الإنسان المشترك الشبيه بالقرد ... أدنى السلالات أقرب نفسياً إلى الحيوانات منها إلى الأوروبيين المتحضرين. ولذلك يجب أن نولي حياتهم أهمية مختلفة كلية". وليس من قبيل الصادفة أن تحمل سيرة هتلر، *كفاحي Mein Kemph*، كعنوان لها جزءاً من العبارة الداروينية المترجمة، الصراع من أجل البقاء.

في عام 1900، قدم مصنع الأسلحة كروب (الذي كون أحفاده ثروات خلال الحرب العالمية الثانية) جائزة مقدارها 30 ألف مارك لأفضل مقالة حول "ماذا يمكن أن تعلّم من نظرية النشوء والارتقاء حول التطور السياسي على الصعيد الوطني وتشريعات الدولة؟". فكان هناك ستون مادة. وعبر سيمتر، زميله في الصناعة، عن خوفه من أنه "سوف تطغى جماعات من أنواع أدنى على أفضل ماتحمله الوراثة الإنسانية". مع ذلك، تم في المانيا إجراء أول تقييم لتحسين النسل من قبل طبيب اشتراكي على الرغم من أن هذا الطبيب هو الذي زعم أن قادة اتحاد العمال كانوا ميالين لأن يكونوا شقراً أكثر من أتباعهم).

طالع هتلر، أثناء فترة سجنه بسبب حادث حانة البيرة، الأصل الألماني لكتاب عالم الوراثة الإنساني، المبادئ الأساسية للوراثة الإنسانية وعلم الصحة العرقى، الذي وضعه يوجين فيشر. وكان فيشر مديرًا لمعهد علم البشريات والوراثة الإنسانية وعالم تحسين النسل في برلين. وفيما بعد، اشتهر حوزيف منجل، أحد مساعديه، بسوء سمعته لخواولته وضع الأفكار الغالتونية موضوع التطبيق. تضمن كتاب فيشر فكرة مخيفة تقول "نوعية موهبتنا الوراثية مسألة أهم بعثات المـرات من الجدل حول الرأسمالية والاشتراكية".

² - القول بأن ثمة مبدأ غالباً واحداً ورد الكون كله إليه كالروح المحسن أو المادة المحسنة، وهي تقابل الثانية.

هذه الأفكار تردد للأفكار الواردة في كتاب **كفاراً** "كل من ليس سليماً وحديراً، من الناحتين الحسدية والنفسية، لا يحق له أن يورث ما يعاني منه لأطفاله". ومضى هتلر بهذه الفكرة إلى نهايتها المرعبة في إبادة الناس الذين كان يعتبرهم أقل فائدة ومحاولة استيلاد النخبة. وبشرت بمجدية مهمة تحسين النوعية الوراثية. فأحررت أربعين ألف عملية تعقيم لأولئك الذين تقرر أنهم غير جديرين بتوريث جيناتهم، وأحياناً عن طريق استخدام أشعة X سراً عندما يكون الضحايا مزدoidin باستمارات، وقدر المسؤولون عن البرنامج في هامبورغ أن حمس السكان يستحقون المعالجة بهذه الطريقة.

وفي عام 1936، أصبح للجمعية الألمانية لعلم الصحة العرقى أكثر من ستين فرعاً وراحت عدة جامعات ألمانية تمنح درجة الدكتوراه في العلم العرقى. وشدد التوجيه على وجهة النظر التي ترى أن بعض الناس أعلى مرتبة بسبب إرثهم. كانت حركة عالم تحسين النسل تعارض الإجهاض بشدة (طبعاً باشتقاء غير الصالحة من الناحية البيولوجية)، وفرضت عقوبات قاسية، وصلت حتى عشر سنوات سجنًا، على أي طبيب يُقدم على إجرائه. وهذه الرسالة وإجراءات أخرى نجح علماء تحسين النسل في إبطال إضراب الولادة في الثلاثينيات. فارتفاع عدد الأطفال المولودين لأمهات من سلالة معتمدة يقدر الخمس. وتترد في العصر الحاضر أصداء الترابط بين وجهات نظر اليمين المتطرف، أي هاجس النساء العرقى، والحركة المناهضة للإجهاض. وبلغ اهتمام النازيين بنقاء الدم الألماني حد السخف.

تسبيت كارثة التجربة النازية عملياً في إيماء حركة علم تحسين النسل الإنساني، على الأقل، في شكله الأولى. فماضيها الملوث يدل على أن هذا العلم طبع بصمات تاريخها الخاص، ويبدو أحياناً أن التخلص منها ينطوي على صعوبة. ولكن لا ينبغي تناسيها،خصوصاً وأن هنا المسألةوضيّعَتْ، ولأول مرة، في الموضوع الصحيح على طريق التحكم بالمستقبل البيولوجي.

شعر غالتون وأنباءه أنهم أحقر في ابتکار علم يسجم مع آرائهم المغرضة. فقد اعتقدوا أن واجبنا تجاه الجينات يفوق واجبنا تجاه من يحملونها. وكانت مفرطى الثقة بأنفسهم. وحملت آراؤهم محمل الجد، مع أنهم، إذا نظرنا إلى الماضي، لم يكونوا يعرفون شيئاً تقريباً.

يتحمل أن ثبت المعرفة الحديثة اليوم أنها مثيرة للجدل، لافرق في ذلك بينها وبين الجهة القديمة. ولم يتغير سوى شيء واحد. فالاختلافات بين علماء الحياة المعاصرین لا تترك على المسائل العامة الغامضة التي استحوذت على تفكير أسلافهم، ولكنهم، بدلاً

من ذلك، يهتمون بمصير الأفراد أكثر من اهتمامهم بمصير الإنسانية. فأصبح علم تحسين النسل الإنساني، بما هو عليه، محدود الآفاق.

مع ذلك، يطرح علم تحسين النسل قضيّاً أخلاقيّاً لن تزول. فعن طريق تشخيص الجينات المعيبة قبل الولادة، يمكن تغيير التوازن بين الولادة والإجهاض الطبيعي لتقليل عدد الأطفال غير الأسواء. يعارض هذا التوجه أولئك الذين يعتبرون -على الرغم من فداحة الخسارة الطبيعية للبيضة المخصبة- أن جميع الأجنة يحظون بالقداسة لدى أولئك الذين يضعون توريث جينات معيبة، وهم يعرفون أنها معيبة، في موازاة إساءة معاملة الأطفال. ويطرح هذا العلم معضلة أكثر تعقيداً وشمولية، هي مشكلة المعرفة. فقربياً، سوف يصبح بإمكاننا أن نعرفوا كيف ومني يمكن أن يموتون. وأصبح يمكن عند الولادة تشخيص الجينات التي ستقتل في الطفولة، أو الشباب، أو في مطلع منتصف العمر. وسيتم قريباً اكتشاف المزيد من المعرف. فهل يريد الناس حقاً معرفة أنهم معرضون لخطر الإصابة بمرض لا يمكنهم أن يفعلوا شيئاً حياله؟ وكثير من الأمراض لا تظهر تأثيراتها إلا إذا ورث الطفل نسخة من الدّنّا المعيبة من كل والد. ويجتاز كل واحد نسخة واحدة على الأقل من هذه الجينة. هل يساعد هذا في اختيار الشريك أو يدفع إلى اتخاذ قرار حول إنجاب الأطفال؟ وأكبر مشكلة طرراً سوف تتمثل في معرفتنا لمصيرنا أو مصدر أبنائنا.

يمكن توضيح المشكلات الأخلاقية التي يطرحها علم الحياة الحديث بجزء قليلاً جدّاً من الملاحظات التي تقوم على أساس إدراك الخاصية الفطرية. لقد كان هناك دائماً تحامل ضد بعض الجينات التي تحملها الصبغيات التي تحدد الجنس. فالمرأة تحمل اثنين من صبغيات X، ويحمل الرجل صبغي X واحد وفي حالات قليلة صبغي Y. ومعنى هذا أن كافة البيوض تحمل الصبغي X وتكون النطفة من نوعين، X أو Y. وعند الإخصاب، يتم إنتاج ذكور XY وإناث XX بأعداد متساوية. فالجنس Sex هو ناتج الجينات كما هي حال الزمر الدموية.

تساعدنا وسيلة تقييم أهمية هذه الجينات على فهم الطريقة التي يتحدد فيها الناسقراراً هم البيولوجية وكيف تكون الأحكام الأخلاقية منوطة بالظروف. تبدو الصبغيات Y أحياناً أقل قيمة من الصبغيات X. فعندما يتعلق الأمر بالحروب، والجرائم والإعدامات، يتقبل الناس كون الضحايا ذكوراً أكثر من كونهن إناثاً. ولكن هذا التوازن قابل للتبدل. فالآباء، في معظمهم، يعانون عن تقضيّتهم للأولاد، وخصوصاً أول مولود. ويحاول بعضهم فعلاً أن يحصل عليهم. وتتراوح الوصفات، بمخصوص ذلك، من وصفة بطولة إلى وصفة تنطوي على الأمل. ففي بلاد الإغريق، كان يقال إن ربط

الخصية اليسرى يمكن أن يتحقق هذه الرغبة، وكان الأزواج في القرون الوسطى يشربون الحمر ودماء الأسود قبل الجماع تحت ضوء القمر وهو بذر. وكانت هناك طرق أقل تطرفاً -ولكنها غير فعالة- تقتضي بالتزواج فقط أثناء هبوب ريح شمالية أو بتعليق الألبسة الداخلية للشخص على الجانب الأيمن من السرير.

من الطرق السهلة جمع المال أن يكون المرء بائع جنس *Gender*. وهي، فضلاً عن ذلك، تضمن التحاجج بنسبة 50%. وتتراوح الطرق الشائعة في هذه الأيام من استخدام ييكربونات الصودا أو الخل في اللحظة المناسبة (الاستفادة من الاختلاف المفترض في مقاومة النطاف الخامدة لـ *X* و *Y* للأحماض والقلويات) للتزواج في أوقات خاصة خلال الدورة الأنوثوية (مع مراعاة مكلفة على نحو مناسب كجزء من الوصفة). ويسبب اختلافاً أيضاً، كما يقال، نظام غذائي فقير أو غني بالملح. ولكن معظم هذه الوصفات علهم الفائدة، وحوكم أكثر بائعها بتهمة الاحتيال.

يشير علم الوراثة الحالي إلى أنه فات أوان الاحتيال وأن علم الأدلة أصبح هو المشكلة. وهناك عدة طرق لتكونين انتيمار فعال بمخصوص الجنس. تفضي إحدى تلك الطرق بفصل النطفة *X* و *Y* وتحصيّب المرأة فقط بالنموذج المناسب. منذ أيام لويس براون، 1978، ولد مئات الأطفال عن طريق التخصيب في الزجاج، أي بإضافة النطفة إلى البيضة في أنبوب اختبار. ويمكن أخذ خلية واحدة من المضمة الناتمية -عادةً عندما يصبح عدد الخلايا ثمانية فقط- ويحدد جنسها. وتعرس في رحم الأم فقط الخلايا المرغوبة. أدت هذه الطريقة (التي تعرف تحت اسم ¹BABY) إلى ولادة مئات الأطفال. ولكنها تطرح قضاياها الخاصة بما، كمسألة ماذا نفعل بالمضاعف الإضافية عندما نكتشف أنها طبيعية؟

قبل حسين سنة، كان عدد الصبيان في مجتمع الأسكندرية ضعف عدد البنات، لأن البنات كن يقتلن عند الولادة أو يجوعن عند حدوث شح في المواد الغذائية. وفي بعض أجزاء الصين الحديثة أيضاً، تسببت سياسة الطفل الواحد بزيادة في عدد الصبيان، مع تلميحات غامضة إلى وأد الأطفال. وعمدت الحكومة الهندية مؤخراً إلى إغلاق العيادات التي تختار جنس الطفل عن طريق تفحص صبغيات الجنين -وإيجاهض الصبغيات التي تحمل XX. وهذه الطريقة، كان يتم في يومي واحداً إيهما أكثر من ألفين من الحمول. يتلخص سبب هذا التوجه في كون البنات يتحجن إلى مهور عالية عند الزواج. كانت

¹ - اختصاراً للكلمات *Blastomere Analysis Before Implantation* (تحليل القسم الأوروبي قبل المترجم الغرس).

تلك العيادات تنشر إعلانات تحمل شعارات مثل "دفع ستماية روبية الآن، لتتوفر
خمسين ألفاً في المستقبل!" ولم يكن التأثير بسيطاً، خصوصاً وأن الهند واحدة من البلدان
القليلة في العالم التي يزيد فيها عدد الذكور على عدد الإناث-تصل نسبة الإناث إلى
الذكور في بعض الولايات إلى 5/4 وبسبب وأد الأطفال والإجهاض الاختياري، حدث
نقص عام في عدد البنات والنساء الهندية يعادل كاملاً عدد الإناث في بريطانيا.

طرق اختيار الجنس جميعها تتدخل في حياتنا. وتتراوح إمكانية القبول بتلك الطرق
من الاختيار المتقطع على نحو معقول للنطفة إلى الجريمة التي من ضمنها وأد الأطفال،
وحيث تعتمد الحدود على الخلفية الاجتماعية، أو السياسية، أو الدينية للفرد. أظن أن
معظم من يقرؤون هذا الكتاب سيتعرون إمكانية إهاء حمل ما، مجرد حدوث خطأ في
جنسه، إجراء لا أخلاقياً. وقد يكون قلقهم أدنى حول الاختيار بين نطفة X أو Y.
ولكن الكثرين لا تروق لهم فكرة تفضيل الصبيان على البنات، أو العكس. ويغرسون
على فكرة أن الحياة أو الموت يجب أن تعتمد على الأهلية البيولوجية للطفل.

هناك مسائل أكثر خطورة من التسامح الوالدي مع النذات عندما تتعلق المسألة
باختيار جنس الطفل. لأن القرار أحياناً يكون مسألة حياة وموت. إن كثيراً من
الأمراض الوراثية يحملها الصبغي X. والصبغي X الشاذ، عند البنات، تتجه نسخة سوية
من الصبغي نفسه. أما الصبيان، فلا يتمتعون بهذا الاختيار، لأنهم يحملون فقط صبغي X
واحداً. وهذا السبب، تكون الشذوذات المرتبطة بالجنس، كما تدعى، أكثر شيوعاً عند
الصبيان منها عند البنات. وقد تكون شذوذات مزعجة جداً. فالخلل العضلي المرتبط
بالجنس، هو مرض التحول الذي يؤدي إلى ضعف الأطفال وموتهم في العشرات
والعشرينات من أعمارهم. وبالكاد يمكن توجيه اللوم لزوجين الذين أنجبا طفلان مصابان
بهذا المرض إذا ما أرادا التأكد من أنهما لن ينجبا أطفالاً آخرين يحملون المرض نفسه.
فهمما يريدان اتخاذ قرار حول النوعية البيولوجية لذرتيهما، وهذا لن يعرضهما لنقد عدد
كبير من الناس. يعني فهم الوالدين لطريقة عمل علم الوراثة أن التوازن الأخلاقي
الشخصي عندهما قد بدأ بالتحول.

إذا كان لزوجين طفل مصاب، فإنهما يعرفان مباشرةً أن الأم تحمل الجينة. ويصبح
احتمال أن يولد الطفل التالي مريضاً أقوى مما كان سابقاً. ولكنه يبقى أقل من النصف،
حيث لو حرى إهاء كافة الحمل المذكورة، لبقي هناك احتمال فقدان صبي سوي. إن
معظم الناس الذين لا تروق لهم فكرة اختيار جنس الطفل من خلال استخدام النطفة

العاملة لـ X يمكن أن يغيروا آراءهم في ظروف كهذه. وبال مقابل، سيفيل الكثيرون فكرة إهانة كافة الحمول التي يتأكدون من أنها تستحب أطفالاً مصابين بالخلل العضلي. أصبحت الخيارات مؤخراً أكثر دقة. فقد تم تعقب الجينة الخاصة المسئولة عن الخلل العضلي، ويمكن تبديلات الدنا أن تبين ما إذا كان الجنين يحملها. وهناك اليوم أكثر من مئتي مركز في أنحاء العالم تستخدم هذا الاختبار. ولكن الطريقة أبعد ممّا تكون عن الكمال. لأن هناك كثيراً من الطرق التي تعاب فيها الجينة، ولا تظهر كلها هذا العيب. وبناء عليه، قد يظهر الجنين سوياً بينما يكون في الواقع حاملاً لتراك الجينة، وهذا ما يشوّش قرار الوالدين حول موافقة الحمل. واعتبان النسج الوليدية ينطوي أيضاً على بعض المخاوف. ولكن هذا الخطر راح يتضاءل مع التعلم التكنولوجي (فحص النسج الذي يحيط بالمضغة الباكرة، أو البحث عن الخلايا الجنينية في دم الأم). ولكن مناطر إجراء هذا الاختبار يجب أن توزن أخلاقياً.

يبدو محتملاً أن قرار الوالدين حول مستقبل طفلهم الذي لم يولد بعد سوف يتأثر على نحو متزايد بتقييم الخطر والنوع، أي ما إذا كانت حقوق الجنين تعتمد على الجينات التي يحملها. وسوف يتزايد اعتماد علم الأخلاق على الظروف. وستحتاج إلى قرارات خاصة بعلم الوراثة طالما أنها تتعلم المزيد حول المسألة الوراثية عندنا. فهي ليست قرارات علمية، ولكنها قرارات تعتمد على المجتمع والأفراد الذين يصدرونها. ومنذ تدهورت حركة علم تحسين النسل، حدث نفور يمكن تفهمه حتى بالنسبة للدراسة فكرية صنع القرارات حول الحقوق الفردية التي تقوم على أساس التفاوتات في الأهلية الوراثية، ولكن المعرفة الحديثة تعني أنه لا يمكن تفادى الاختيارات.

بعد الحرب العالمية الثانية، بما و كان علم الوراثة قد راح يقبل مارسم له من حدود، وهكذا، بدأ ينخلص من قيوده على اعتبارها ملحاً لـ من تستحوذ عليهم الأفكار السياسية. والمشغلون في هذا الحقل اليوم، في معظمهم، حذرون فيما يخص الادعاء بأن جوهر الإنسانية يكمن في الدنا. ومع أنه يمكن، دون شك، الكشف عن أمور استثنائية فيما يخص ذواتنا، فإن علم تحسين النسل واحد من العلوم القليلة التي احتزلت توقعاتها. يدين العلم بالجزء الأكبر من نجاحه إلى حقيقة كونه مختبراً. ولكي نفهم بعضها من ذلك، فلا بد من تحليله إلى أجزائه المكونة. ولا شك في أن هذه المقاربة تنجح في عالم

* اعتبار:أخذ العينات (انظر القاموس الطبي الموحد).

الوراثة إلى المدى الذي يمضي إليه، ولكنها في النهاية يتعد كثيراً. وحيثما لا يمكن من ذلك، يمكن إدراكه في عبارة سيدة الصبيت عند الساسة البريطانيين، أعني تصريح رئيسة الوزراء السابقة السيدة تاتشر "ليس هناك شيء اسمه مجتمع، وإنما أفراد فقط!" وتحذر بها إخفاقات هذه الفلسفة من كل الجهات. والأأخذ بما قاله غالتون وورثته "ليس هناك شعب بل جينات فقط" يعني الواقع في الشرك نفسه.

وعلى الرغم من دروس الماضي، تتبع أسطورة قديمة خطيرة تقول إنه يمكن لعلم الحياة أن يوضح كل شيء. وراح بعض علماء النفس والسياسيين يزعمون من جديد بأن الوراثة تحكم بنا. وروجوا النوع من الجبرية البيولوجية. فقالوا إن الإنسانية مسيرة بوراثتها، وعلم الحياة نوع من الخطبية الأصلية. ووفقاً لهذا الرأي، يكون أولئك الذين لم ينححوا ضحايا ميراثهم الخاص. ويعزى مآرقتهم إلى ضعفهم فلابيقى لديهم مايفعلونه مع بقية الناس. توحى الكالفينية الجديدة هذه بأن الحياة الإنسانية طالما أنها ميرحة منذ وقت طويل، فليس هناك هدف من محاولة تغييرها، وهي ملامحة للناس الذين يجبون الأشياء كما هي.

العلم الحديث لتحسين النسل منفتح جدًا في بعض مناطق العالم. كان لي كوان يو، رئيس وزراء سنغافورة، مهتماً بالانخفاض معدل الولادات عند النساء المثقفات في بلاده، فقدم عرضاً مالياً لإقناعهن بتحسين نوعية الأجيال المستقبلية عن طريق إنجاب المزيد من الأطفال. وكانت جريدة الشعب الصينية اليورومية أكثر صراحة في آرائها. فقد نشرت، في عام 1988، مشروعًا لحظر زواج أولئك المصاين بمرض عقلي إذا لم يجر تعقيمه مع التبسيط الشديد للمانندية¹: "المتعرون يتحدون معتهم!"

يجري أحياناً تسويف رسالة تحسين النسل على خلفية مالية. ففي المعرض الخمسين بعد المئة في فيلادلفيا، عام 1926، كان للجمعية الأمريكية لعلم تحسين النسل لوحه ذات أصوات ساطعة تعدد حتى مئنة دولار في الثانية زعم أنها تتفق على الناس من ذوي "الوراثة السيئة". وبعد ستين سنة، زعم واحد من أنصار مخطط سلسلة المحن الإنسانية بأن المشروع سيحمل نفسه عن طريق معالجة مشكلة الفحاص فقط وعن طريق معالجة، وكان يقصد طبعاً إيهام الحمول التي يفترض أنها تحمل جينة المرض والتي لم تكتشف بعد. وكانت الثلاثيات فترة ضغط مالي فيما يخص الرعاية الصحية. «وفي التسعينيات حاولت الدولة تقليل المبالغ التي تنفق في الميدان الطبي. فقد كان هناك

¹ - المندية: نسبة إلى غريغور جوهان مندل (1822-1884): راهب نمساوي يعتبر مؤسس علم الوراثة.

خطر جديد تمثل في إمكانية استخدام علم الوراثة كمسوغ للتمييز ضد المُعاقين بغية «توفير المال»

زعم علم الدكتيلومنسى Dactyromancy -تمييز الشخصية من بصمات الأصابع- في اليابان، في القرون الوسطى، أن الناس الذين يحملون نماذج معقدة يميلون إلى أن يكونوا حرفين جيدين، ويفتقرون أو لفظ الذين يحملون كثيراً من العرى إلى المثابرة، أما الذين تحمل أصابعهم نماذجاً مقوساً فهم ذوو شخصيات فظة لا ترحم. لقد أفلت علم الوراثة الإنساني من يدياته الدكتيلومنسية. وكلما تعلمنا المزيد حول الوراثة، بدا لنا أن هناك المزيد مما نحتاج إلى معرفته. ولم يختلف بعد ظل علم تحسين النسل لكنه بات اليوم أضعف بكثير مما كان عليه. واليوم، وقد نصبح علم الوراثة كموضوع، بدأ يبدىء صورة استثنائية حول من نكون، وماذا كنا، وماذا يمكن أن تكون. ويدور هذا الكتاب حول ماتضمنه تلك الصورة.

الفصل الأول

رسالة من أسلافنا ١

كانت العائلة الإنكليزية القديمة تامبل-نيوجنت-بريدجز-شاندوز-غرينفيلز-التي انقرضت مع الأسف -خورة بارتها، وهو فخر له مايسوغه. فمع أنه لم يكن لاسم العائلة سوى خمسة جذوع، فإن شعار النبالة يحمل سبعونه وتسعة عشر رمزاً، كل منها يظهر صلة بسلام أو سقطاطية أخرى. وقد احتفظ بسلسلة نسبها، بحيث يمكن للعالم أن يراها ويقيمه، وسكن للذين بدرجة كافية لقراءة الرسالة الموجودة على الترس أن يتلعلموا الكثير من تاريخهم.

وبما أن الثروة والمركز الاجتماعي يعتمدان إلى حد كبير على النسب، فإن الأغنياء كانوا من أوائل علماء الوراثة. لم تكن الروايات الغامضة حول الأهمية التاريخية كافية. فاحتاجوا -وكافوا أنفسهم- إلى رموز مادية تبين من هم ومن انحدروا، رموز تبقى زمناً طويلاً بعد موتها. وسميت تلك الروايات حول الإرث المشترك على مدى مئات السنين. فالأسد الذي يرمز لقبيلة -يهودا العبرية بقى، حتى العصر الحاضر، شعاراً لأمبراطور أفيونيا. وتدفق أسود بريطانيا مباشرة إلى الأسود التي قدمت كمكافأة لجيوفري بلانتيجنت في عام 1127. يعني فتش^١ الأسلاف أن العائلات الملكية تتمثل دوراً هاماً في علم الوراثة-وسلسل أحد المتحمسين 262142 جدًا مزعمًا للأمير تشارلز. وتحتفظ بهاجس الوراثة حتى الأمم التي هي أكثر عقلانية من الأمم في العالم القديم. وتتعقب بنات الثورة الأمريكية بحماس أولئك الذين يدعون نسباً غير مؤهلين له. فقد تلقى أنانias دير -كانت ابنته فرجينيا أول طفل يولد في أمريكا لوالدين إنكليزيين-شعار النبالة من جامعة هير الدز الملكية في عام 1586؛ وهو أول شعار يعطى أمريكي. ولكن الثورة أوقفت تطور فن شعارات النبالة، وكان آخر إجراء هو ذلك الذي منح بموجبه أندريلو بيبريل سبارهوك شعار النبالة في عام 1775. حتى جورج واشنطن تبادل الرسائل مع حملة

^١ - الفتش، شيء يعتقد أن له قدرة سحرية على حماية أو مساعدة صاحبه.

شعارات النبالة على أمل توطيد العلاقة مع واشنطن في نورثمبرتونشاير، الذي كان منح، في عام 1619، النجوم الخمسة المسننة (استخدمت من قبله بصورة غير مشروعة كلوحة كتاب).

الرموز الشعرية تقارير من أجدادنا. ووجودها ناجم عن إدراكنا منذ القدم أنه لا يمكننا فهم الماضي إلا إذا احتفظنا به في صيغة مميزة. وعلى امتداد الجزء الأكبر من التاريخ-من العصر الفرعوني إلى عصر البورجوازية الفيكتورية، التي ترددت مقبرة هاي غيت في لندن بأضراحتها (التي تتضمن نسخة للجزء الأكبر من مدينة الأقصر الفرعونية)-كانت الثروة العائلية تبدد على الزخارف الجنائزية لذكرى الأجيال التي لم تولد بعد بالمصادر التي انحدرت منها. وتضم الكلية الجامعية في لندن، إضافة إلى الغالتونيانة¹, Galtoniana، شيئاً غريباً. إنه الجسد المحظوظ للفيلسوف جرمي بنتهام (الذي انضم إلى الكلية عند تأسيسها). كان بنتهام يتطلع إلى وضع نمط لمثل هذه "الأيقونات الذاتية" على أمل تخفيف كلفة النصب التذكاري الأقل أهمية بالنسبة للمتوفى. ولكن هذا النمط لم ينتشر، مع أن ما يلقاه جثمان بنتهام من شعبية بين الزائرين يشير إلى أنه كان يجب إنجاز ذلك المشروع.

واليوم، يقابل اعتداد بنتهام وتامبل-نيوجنت-بريدجز-شاندوуз-غرينفيлиз وميراثهم بالتحية، ولكنها تحية ساخرة بصورة رئيسية. فعل مثل هذا هارولد ويلسون، رئيس وزراء بريطانيا في الستينيات، عندما سخر من جده، اللورد هوم، لكونه الإيرل² السابع عشر الذي يحمل ذلك الاسم. وعمد اللورد هوم من جانبه بلطف ودقة إلى تحريف دعابة هارولد ويلسون عن طريق لفت الأنظار إلى أن ناقده كان من المفترض أن يكون المستر ويلسون السابع عشر. وهو بهذا يكون قد طرح موضوعاً بيولوجياً سليماً يفيد بأنه بينما تسعى قلة مختارة فقط للمحافظة على إرثها بقصد التباهي، فإن كل أسرة، سواء كانت أرستقراطية أم غير أرستقراطية، ترث في جيناتها سجلًّا يبين من هم أسلافها ومن أين جاءوا.

وأنا، لا يمكنني استعادة ماضيَّ الخاص إلى أبعد من جَدِّي، الذي عاش في قرية ويلش، في نيوكاوي، حيث قضيت هناك جزءاً من شبابي. ولكن هناك بعض الناس من يمكّنهم تتبع أنسابهم إلى أبعد من ذلك. مع ذلك، يمكن لكل شخص أن يفك رموز المزيد من سجل أجداده، وذلك عن طريق استقصاء إرثه البيولوجي الذي تحفظه الدُّنَّا.

المترجم

¹ - نسبة إلى غالتون مؤسس علم تحسين النسل.

المترجم

² - Earl إيرل: لقب إنكليزي أدنى من مركيز وأعلى من فيكونت

قد تكون الطريقة التي يكون فيها علم الحياة دليلاً إلى الماضي قد تكون واضحة أحياناً. فشعارات النبالة، عند بعض العائلات الأرستقراطية، تنتقل عبر الأجيال جنباً إلى جنب مع الجينات. وعلى سبيل المثال، عاش اسم هابسبورغ وشاره خوذته، أي النسر ذو الرأس المزدوج، في التاريخ الأوروبي على مدى آلاف السنين. وكان تاريخ تلك العائلة قد بدأ بـ غونترام (لما شُكَّ أنَّه لقب مستحسن) غني هابسبورغ - حصن النسر - في عام 950. وكان أولئك الذين ورثوا الاسم وشاره الخوذة ميلادين إلى وراثة شيء ما آخر، إنها الجينة الخاصة ببروز الفك الأسفل، وهي الشفة التي تعرف بشفة آل هابسبورغ. وكان يمكن مشاهدة تلك الشفة الشهيرة عند الامبراطور الروماني المقدس في عام 1450، وكانت حتى قبل قرن مضى ماتزال ظاهرة عند الأسرة الملكية الأسبانية. فقد كُتِبَت سلسلة نسب آل هابسبورغ على وجوههم بقدر ما كتبت فيه على درعهم.

نهتم بالـ هابسبورغ لأنهم مختلفون. فهم مصابون بتشوه خفيف يميزهم عن العائلات الأخرى. واليوم، نعرف الآلاف من هذه الشذوذات الوراثية. بعضها مميت ولا يدوم طويلاً. وبعضها أخف ويمكن استخدامه، كالشفة الملكية، لتقصي النسب المشتركة على مدى مئات السنين. اكتشف في فرنسا شكل من العمى اليفعي هو الزرق Glaucoma الوراثي. وتبين البحوث الجادة أن معظم الحالات انحدرت من زوجين وحيدين عاشا في قرية وير-إفروي، قرب كاليه، في القرن الخامس عشر. وحتى تاريخه، يؤدي الحاج صلوانthem في قرية القديسة غودلين، التي تحتوي على خزان يظن أن مياهه تشفى العمى. وتم استقصاء ثلاثة آلاف حفيد لهذين الزوجين، وكان تشخيص المرض، عند أكثرهم، أول دليل لمعرفة أسلافهم وأقربائهم. وحمل بعض المهاجرين الفرنسيين تلك الجينة إلى كندا وربما إلى لوبيزيانا. وهي التي تربط سكان كوبيك وكاجون مع أسلافهم الأوروبيين. ويحتفظ التاريخ الأمريكي المبكر بروابط وراثية أخرى مع الماضي. فكنيسة سانتس ليتر داي، في سالت ليك سيتي، تتضمن واحدة من أفضل مجموعات شجرات الأنساب في العالم. فهي تظهر الروابط العائلية بين عشرة آلاف من الرواد المورمون ومليون ونصف المليون من أحفادهم الأحياء. ويمكن أحياناً تعليل سبب موت هؤلاء الرواد من السجلات الطبية العائدة للقرن التاسع عشر. فعلى سبيل المثال، إذا كانت إحدى سلفات المرأة المورمونية الحديثة من بين أوائل المستوطنات اللاتينية أصبن بسرطان الثدي، فإن خطر تعرض هذه المرأة للإصابة بسرطان الثدي سيكون عال نسبياً - الدليل قوي على إصابة

الجينات وأنها يمكن أن تمارس تأثيرها الخبيث على الناس الذين يولدون بفواصل قرنين من الزمن.

كان علم الوراثة الإنساني، في الشطر الأكبر من تاريخه، أكثر أو أقل تقيداً فيما يتعلق بدراسة سلاسل النسب التي تصمد بسبب احتواها على شذوذات. وهذا يحد من قدرته على تتبع نماذج النسب لتلك العائلات القليلة- كالهابسبورغ- التي حادت، كما يبدو، عن كمال الشكل. ويظهر علم الحياة اليوم أن هذا الشكل الكامل غير موجود. وهناك، بدلاً من ذلك، قدر كبير من الاختلاف الوراثي. فكل شخص يتميز بآلاف الصفات الموروثة- النوع الطبيعي تماماً، لا الأمراض. الاختلاف كبير جدأ حتى إن كل شخص على قيد الحياة اليوم مختلف، ليس فقط عن كل شخص آخر، بل عن كل واحد عاش حتى الآن أو سوف يعيش. ويمكن استخدام هذا الحجم من التنوع لتفحص نماذج سلسلة النسب المشتركة عند أية عائلة، سواء كانت ارستقراطية أو شعبية؛ سليمة أو مريضة. وبما أن كافة الجينات الحديثة هي نسخ عن تلك الجينات عند الأجيال السابقة، فإنه يمكن استخدام كل منها على اعتبارها رسالة من الماضي. فهي تقدم أدلة على بدايات الإنسانية، أي لما قبل مئة ألف سنة، وعلى منشأ الحياة قبل ذلك بثلاثة آلاف مليون سنة.

علم الوراثة الحديث، في معظمها، ليس أكثر من بحث عن الاختلاف. ويمكن رؤية بعض الاختلافات بالعين المجردة. في حين تحتاج الاختلافات الأخرى إلى استخدام طرق أكثر تعقيداً في علم الحياة الجزيئي. وكنموذج على مدى اختلاف كل فرد- المعلومات اللازمة لاكتشاف مدى القرابة بين الأشخاص- نستطيع النظر إلى ماوراء الهيئة التي نظر بها (الشفة الهابسبورغية أو لا) للتساؤل حول اختلافنا في طريقة فهمنا للعالم وكيف يفهمها العالم.

من الواضح أن كل شخص يبدو مختلفاً عن الآخر. ووراثة المظاهر، خصوصاً، ليست بمثل تلك البساطة. فلون العين يعتمد، بالدرجة الأولى، على وجود صبغ ما. وعند عدم وجوده، يكون لونها أزرق فاتحاً. وتختلف الألوان الأخرى في كميات الصبغ التي تنظمها عدة جينات. ومن حسن الحظ أن مقارنة ألوان العيون قد لا تكون طريقة موثوقة للكشف عنمن هو قرین من. ووراثة لون الشعر أيضاً مسألة لا تخلو تقريباً من التعقيد. وباستثناء الشعر الشديد الشقرة أو الحمرة، فإن بقية الألوان ملتسبة من الناحية الوراثية وتتأثر بالعمر والتعرض للشمس. يشير طيف الألوان عند أطفال آباء أفارقة وأوروبيين إلى أن بعض جينات تحكم الاختلافات بلون البشرة ولكننا لا نعرف الكثير عن التفاصيل.

يُظهر حتى الاختبار العادي أن الأفراد يختلفون في كثير من الجوانب الأخرى. فإذا ما أظهر أحدنا لسانه مثلاً، فهل يستطيع أن يلفه على شكل أنبوب؟ يمكن للنصف تقريباً من هم من نسب أوروبي أن يفعلوا ذلك والنصف الآخر لا. وإذا شبك المرء يديه، فائي إيهام سيكون في الأعلى؟ وأقول من جديد، إن نصف الناس تقريباً يثنون الإبهام الأيسر فوق الأيمن والنصف الآخر بالعكس. لاشك في أن هذه الصفات تنتقل داخل العائلات، ولكن تفاصيل وراثتها غير مؤكدة، شأنها شأن صفات المظاهر الفيزياتي.

يختلف الناس بعضهم عن بعض، ليس فقط بالطريقة التي يراهم العالم بها، بل أيضاً بالطريقة التي يرون هم العالم بها. قليلون هم الناس المصابون بعمى الألوان، وبالتالي، يحتاجون إلى مستقبلة للضوء الأحمر، أو الأخضر، أو الأزرق. لأن هذه الألوان الثلاثة تحتاج إلى إدراك الطيف الكامل للون. غياب واحد (طيف الأحمر أو الأخضر عادة) يعتبر قصوراً خفيفاً. وكان يمكن لهذا القصور أن يسبب بعض الاختلاف أثناء جمع الطعام في الأزمنة القديمة. وأصبح بالإمكان اليوم اكتفاء أثر الجينات المعنية. وتبيّن أثناء البحث أن عمى الألوان هو النهاية القصوى لنظام الاختلاف الطبيعي. فعندما يطلب من الناس أن يلجموا إلى مزج النور الأحمر والأخضر لكي يتواافقا مع اللون البرتقالي القياسي، فإنهم ينقسمون إلى فنتين مختلفان في تدرج لون النور الأحمر الذي تخترانه. يحدث هذا الاختلاف لأن هناك مستقبليتين متباينتين للون الأحمر. تختلف كل منهما بتغيير وحيد في الدنا. يحمل هذا الشكل 60% تقريباً والشكل الآخر 40% من الأوروبيين. وكلتا الفتنتين سويتان (يعني أن أعضاءها لا يدركون التعويق) ولكن إحداهما ترى العالم من خلال نظارات وردية أكثر بقليل مما تفعله الأخرى. التباين بسيط، لكنه ملموس. فإذا قام رجلان، يحملان مستقبليتين مختلفتين، باختيار ستة وسروال لبابا نويبول، فسيكون هناك تعارض ملموس بين النصف العلوي والسفلي.

وهناك اختلافات أخرى دقيقة في إدراك العالم الخارجي. ففي الثلاثينات، أصيب مصنع لأطباق Ice Tray بالدهشة عندما راح يتلقى شكاوى من زبائنه تتعلق بمرارة طعم تلك الحلوي. وارتبك الملتزم العاشر الحظ لأنه لم يكتشف عيباً في طعم حلوياته. وتبيّن أخيراً أن هناك اختلافات وراثية في القدرة على تذوق مادة كيميائية تستخدم في عملية التصنيع. فقد يجد بعضهم مرأً بشكل لا يطاق حتى الأثر الضئيل من تلك المادة -Phenylthiocarbamide (PTC)- في حين لا يتذوقه بعضهم أبداً حتى لو كان أعلى تركيزاً بآلف مرة. هذا الاختلاف منوط بجينٍ واحدة فقط توجد في

شكلين - ذوّاقة وغير ذوّاقة. عندما كان طلاباً كانوا يتسلّى بإعداد شاي يحتوي على مادة PTC ومراقبة ارتباك الشاربين منم يتذوقون أو لا يتذوقون مرارتها. ومن سوء الحظ أن يكون الطلاب في هذه الأيام أكثر وعياً.

تتصل كثيـر من المخلوقات مع بعضها بعضاً عن طريق الشـم بالقدر الذي تتصـل فيه عن طريق الرؤـية. فيمكن لإناث الفـران مثلاً أن تعرف من الرائحة ليس الذكر فقط ، بل مدى قرابـته أيضاً. وهناك تلميـح مثير للاهتمام يفيد بأن بـني البشر أيضـاً يحملـون هـوية مـبنـية على أساس الرـائحة. فالكلـاب البـولـيسـية تـجـدـ في التـميـزـ بيـن رـائـحةـ التـوعـمـينـ المـثـيلـينـ (يـحملـانـ جـينـاتـ مشـترـكةـ) صـعـوبـةـ أـكـبـرـ منـهاـ فيـ التـميـزـ بيـنـ النـاسـ الـذـينـ لاـقـرـابـةـ بيـنـهـمـ. والنـوعـ الإـنـسـانـيـ يـحملـ غـدـداـ منـتجـةـ لـلـرـائـحةـ أـكـثـرـ منـ أيـ منـ الرـئـيـسـاتـ الـأـخـرىـ، وربـماـ كانـ يـحملـ بـقـيـةـ منـ جـهاـزـ متـفـرـدـ فيـ الرـائـحةـ وـفـقدـ أـهـمـيـتـهـ فـيـ عـالـمـ تـطـغـيـ عـلـيـهـ حـاسـةـ الـبـصـرـ.

يتـرافقـ الاختـلافـ فيـ الطـرـيقـ الـتـيـ نـنـظـرـ بـهـاـ، وـنـرـىـ، وـنـشـمـ وـنـتـذـوقـ بـتـوـعـ مـورـوثـ فـيـ كـلـ صـفـاتـ تـقـرـيبـاـ. وـالـجـينـاتـ الـتـيـ تـسـاعـدـ الـفـرانـ فـيـ تـمـيـزـ بـعـضـاـ عـنـ طـرـيقـ الرـائـحةـ هـيـ جـزـءـ مـنـ جـهاـزـ أـكـبـرـ بـكـثـيرـ مـهـمـتـهـ التـعـرـفـ عـلـىـ الغـرـباءـ. وـتـهـدـيدـ الـحـجـ يـعـنـيـ أـنـ هـنـاكـ صـرـاعـاـ دـائـماـ مـعـ الـعـالـمـ الـخـارـجـيـ. وـالـجـهاـزـ الـمـنـبـعـ هـوـ الـذـيـ يـحدـدـ مـاـلـذـيـ يـسـتوـجـبـ الصـدـ. وـيـمـكـنـهـ التـقـرـيقـ بـيـنـ الـذـاتـ وـغـيرـ الـذـاتـ. وـهـوـ بـفـعـلـهـ هـذـاـ، يـشـكـلـ أـضـدـادـاـ وـقـائـيـةـ تـتـأـثـرـ مـعـ مـسـتـضـدـاتـ (أـدـلـاءـ كـيمـيـائـينـ عـلـىـ جـزـيءـ مـحـليـ أوـ غـرـيـبـ) لـتـحـدـيدـ مـاـإـذـاـ كـانـتـ مـادـةـ مـاـغـيرـ مـأـلـوـفـةـ مـقـبـوـلـةـ أـمـ لـاـ. يـنـتـجـ الـجـهاـزـ الـمـنـبـعـ مـلـاـيـنـ الـأـضـدـادـ وـكـلـ مـنـهـاـ يـمـيـزـ مـسـتـضـدـاـ وـاحـدـاـ. وـتـحـمـلـ الـخـلـاـيـاـ مـسـتـضـدـاتـهـاـ الـخـاصـةـ بـهـاـ. وـهـيـ، كـمـظـهـرـ الـفـردـ، تـمـيـزـنـاـ عـنـ كـافـةـ زـمـلـانـاـ وـلـكـنـ بـدـقـةـ أـكـبـرـ بـكـثـيرـ. وـتـقـدـمـ الـمـسـتـضـدـاتـ الـمـوـجـودـةـ عـلـىـ سـطـوـحـ الـخـلـاـيـاـ أـوـ إـشـارـةـ إـلـىـ كـتـلـةـ الـاـخـتـلـافـ الـوـرـاثـيـ الـمـحـجـوـبـةـ وـالـتـيـ يـحـلـمـاـ كـلـ إـنـسانـ.

عـنـدـمـاـ نـأـخـذـ الدـمـ مـنـ شـخـصـيـنـ وـنـمزـجـهـ، يـمـكـنـ أـنـ يـتـحـولـ الـمـزـيجـ إـلـىـ سـائـلـ لـزـجـ. وـقـدـ يـكـونـ هـذـاـ الـمـزـيجـ مـمـيـتاـ فـيـ عـمـلـيـاتـ نـقـلـ الدـمـ. يـقـومـ عـلـىـ تـنـظـيمـ هـذـهـ الـعـمـلـيـةـ جـهاـزـ الـمـسـتـضـدـاتـ، أـيـ الـزـمـرـ الـدـمـوـيـةـ. وـهـنـاكـ مـجـمـوعـاتـ مـعـيـنـةـ فـقـطـ هـيـ الـتـيـ يـمـكـنـ مـرـجـجـهاـ بـنـجـاحـ. وـهـنـاكـ الـكـثـيرـ أـيـضاـ مـنـ مـخـلـفـ أـجـهـزةـ الـزـمـرـ الـدـمـوـيـةـ، بـعـضـهـاـ مـأـلـوفـ، مـثـلـ ABO وـالـرـيـسوـسـيـةـ Rhesusـ. وـالـبـاقـيـ، مـثـلـ Duffyـ وـKellـ، أـقـلـ شـيـوعـاـ. تـمـ إـجـراءـ اختـبارـاتـ عـنـ الـمـلـاـيـنـ مـنـ النـاسـ. وـجـرـىـ، بـصـورـةـ روـتـينـيـةـ، تـقـصـيـ عددـ مـنـ تـلـكـ الـأـجـهـزةـ؛ وـكـلـ مـنـهـاـ مـعـ عـدـ مـخـلـفـ مـنـ الصـيـغـ. وـبـهـذـهـ الـعـيـنـةـ الـبـسيـطـةـ مـنـ الـجـينـاتـ فـقـطـ، تـمـ تـولـيدـ كـتـلـةـ الـاـخـتـلـافـ. وـكـانـ اـحـتمـالـ أـنـ يـحـلـ رـجـلـانـ انـكـلـيزـيـانـ الـمـجـمـوعـةـ نـفـسـهـاـ مـنـ بـيـنـ الـزـمـرـ الـدـمـوـيـةـ الـإـثـنـيـ عـشـرـ هـوـ 3000/1.

وتحمل الخلايا على سطوحها تعبيرات أخرى عن الهوية الفردية أكثر تنويعاً. وتطورت تلك التعبيرات كتأكيد للهوية، ولضمان المعرفة السريعة بما يأتي من العالم الخارجي وما ينتمي إلى الداخل. ويؤمن جهاز التوافق النسيجي هذا (المهم في غرس الأعضاء) مجموعة أخرى من تعبيرات الأسلاف الوراثية التي يمكن استخدامها لاستقصاء سلسلة القرابة.

اكتشفت الزمر الدموية ومستضدات السطوح الخلوية الأخرى قبل بدء علم الحياة الجزيئي. ومنذ ذلك الحين، حدثت ثورة تقنية، اعتمدت، كثورة العصر الحجري التي حدثت قبل ألف قرن، على أدوات بسيطة يمكن استخدامها في عدة طرق. واليوم يمكن مقارنة الذئب عند مختلف الأفراد، إما حرفأ حرفأ، أو بالسؤال عن مكان وعدد تكرر العبارات أو الفقرات.

يتبيّن بالمقارنة أن كل شخص يختلف عن الآخر كاختلاف الزمر الدموية تماماً. فيختلف شخصان، كمعدل متوسط، في حرف واحد تقريباً من كل ألف حرف من حروف الذئب. وهذا يقدم حوالي ثلاثة ملايين من الأمكانات في الرسالة الوراثية التي تختلف من شخص إلى آخر. وتظهر الزمر الدموية أنه من غير المحتمل أن يتشارباه شخصان في حال استخدام اثني عشر جهازاً مختلفاً فقط. واحتمال أن يحمل الاثنان التسلسل نفسه من الحروف في كامل أبجديّة الذئب يصل إلى واحد في مئات الملايين.

يعبر هذا التفرد الشخصي نفسه عن شيء ما مفيد: علم الحياة الجزيئي خلق منا أفراداً. ودحض علم الوراثة خرافات أفلاطون حول المطلق، وهي خرافة قالت بوجود شكل مثالي واحد للكائن الإنساني ومنه انحدرت انحرافات نادرة من أمثال أولئك الذين يحملون مرضاً خلقياً.

والاختلاف الوراثي يساعد الفرد أيضاً في معرفة مكانه المناسب في شجرة عائلته، وفي شجرة نسب النوع الإنساني، وفي العالم الحي بشكل عام. يميل الأقرباء إلى الاشتراك في جيناتهم أكثر من غير الأقرباء لأن لهم أجداداً مشتركين. ويمكن استخدام الجينات في اختبار صلة القرابة، مهما كانت بعيدة، لأنها تحدّر من السلف. وكلما كان الاختلاف بين شخصين أكبر، كانت القرابة بينهما أوثق. ويمكن تطبيق المنطق نفسه لتمييز أنماط من القرابة أكثر بعداً، ومن ضمنها الأجداد المشتركون بينبني الإنسان والمخلوقات الأخرى.

هذا النوع من العمل سهل على البوليس السري عندما تكون القرابة وثيقة بين المعنيين. فهناك خطة مروعة يستخدمها الجيش الأمريكي لاختبار صلة الأجسام

الميئات بأصحابها السابقين، وذلك عن طريق تصنيف عينات الدنا لدى الجنود على أمل التعرف على جثثهم المشوهة بعد موتهم. ويمكن للدنا أن يقول الكثير حول الروابط العائلية. وقبل ظهور هذه الاختبارات، كان ضباط الهجرة الذين يواجهون مقدمي طلبات القيد غالباً لا يصدقون أن الطفل هو ابن المرأة التي تتعمى. وكانت مقارنة جينات الأم والطفل تظهر دائماً تقريراً أن الأم تقول الحقيقة. أما وقد أصبح مجتمعنا على ما هو عليه، فإن الاختبارات المستخدمة تناقضت عمما كانت عليه سابقاً.

ما كل العائلات على أرض الواقع كما هي في الظاهر. فقد كشفت المحاولات المطابقة بين جينات الآباء والأبناء في بريطانيا أو أمريكا عن ارتفاع معدل الأبوبة الزائفة. حيث اكتشف أن كثيراً من الأطفال يحملون مزيجاً جينياً لا يمكن أن يكون نتاج عن اتحاد جينات آبائهم المفترضين. وأظهرت تلك المحاولات أن الأب البيولوجي ليس هو الذكر الذي تزوج الأم البيولوجية. وتصل نسبة هذه الولادات إلى 1/20 في مجتمع الطبقة الوسطى. وهناك ملاحظة إيجابية أكثر ظهرت في اختبارات الدنا لدى معاينة الضحايا الأميركيات اللائي يحملن نتيجة لحوادث الاغتصاب وبينت أن أزواج المختصبات يتبنون معظم أولئك الأطفال.

يمكن اختبار الوالدية حتى في القبر، لأن الدنا مادة عنيدة، يمكن أن تصمد فترة طويلة بعد موت صاحبها. وكلنا يعرف اليوم أن جوزيف مينجل، العالم المتمحمس في علم تحسين النسل، كان هرب إلى أمريكا الجنوبية بعد الحرب العالمية الثانية. وزعموا أنه شوهد في عدة مناسبات. واكتشف، في أواخر الثمانينيات، ما فترض أنها عظام مينجل. وأخذت من ابنه عينة دموية. ظهر من مقارنة جينات الإبن مع الدنا في رفاة الأب المفترض أن العظام كانت فعلاً عظام جوزيف مينجل، الذي تم العثور عليه، ولكن بعد فوات الأوان بالنسبة للعدالة. والاختلاف المشترك أيضاً يجعل احتمال تخطي أجيال في البحث عن الأسلاف قائماً. فخلال حكم الديكتاتورية العسكرية في الأرجنتين، في السبعينيات ومطلع الثمانينيات، اخترق آلاف الأشخاص. وكان أكثرهم قد قتل. وكان من بين الضحايا نساء حوامل تم قتلهن بعد ولادتهن. وقامت عائلات عسكرية بسرقة معظم أولئك الأطفال. وعندما استعيد الحكم المدني بعد عام 1983، راحت جماعة من أمهات الضحايا يبحثن عن أحفادهن. وكانت تجري مقارنة الدنا عند الأطفال مع الدنا عند الجدات. وساعدت الرسالة التي انحدرت في الجينات على مدى جيلين في استرداد أكثر من خمسين من هؤلاء الأطفال إلى عائلاتهم البيولوجية من العائلات التي كانت قد اختطفتهم.

بعض العائلات لاتتوقع أن تتحقق لها مثل هذه الاستعادة. فالعظام التي استخرجت من أحد الأقبية في إيكيرنبرغ كان يُظن، لفترة طويلة، أنها عظام آخر قياصرة روسيا وأسرته الذي كان قتل رمياً بالرصاص عام 1918. وأخذ الدَّنَا من بعض أقربائه الأحياء (بمن فيهم دوق أدنبورغ). وبمقارنة مجموعتي الجينات، تبين أن الهياكل العظمية كانت فعلاً لآل رومانوف. وما أثار الاهتمام، في ذلك الوقت، اختفاء الهيكل العظمي لإحدى الفتيات التي كانت قد سجنت معهم. وعلى مدى سنوات، كانت هناك امرأة (آنا أندرسون) تدعي أنها أنسستاريا ابنة القيسِر، وزعمت أنها نجت من الإعدام. ولكن إحدى المحاكم الألمانية رفضت ادعاءها، ومع هذا، قد تقدم العظام تأكيداً لمزاعمتها.

تأتي مجموعة الجينات الفردية عند كل شخص من أسلافه الذين ماتوا قبل أجداده بزمان طويل. وهي، بطريقة ما، شعار وراثي يتضمن، كدرع تامبل-نيوجنت-بريدج-ساندوز-غرينفيل، سجل الأجداد: من هم وأقرباء لمن. عندما ينتقل الناس، يحملون معهم الدَّنَا الخاص بهم، ولذلك، يعتبر إعداد خرائط للجينات عند الجنس البشري الحديث مفيداً أكثر من مجرد تتبع النسب.

وفي بعض الأحيان، قد يرشدك التاريخ ذاته إلى النقطة التي يجب أن تبدأ منها. فقد استخدم أليكس هالي، في كتابه الجنور، وثائق خاصة بتجارة الرقيق للعثور على أجداده الأفارقة. فوجد واحداً منهم فقط، هو كونتا كنتي، الذي كان أخذ كعبه من غامبيا في عام 1767. ويمكن لنماذج الاختلاف الموروثة عند الأمريكيين السود اليوم أن تؤيد أكثر من ذلك.

بدأت تجارة الرقيق الأفريقي في مطلع عصر الإمبراطورية الرومانية. ووسعها التجار العرب، في عام 800 م، إلى أوروبا، والشرق الأوسط والصين، وفي القرن الخامس عشر، بدأ الأسبانيون والبرتغاليون مأصلح يعرف بالهجرة الإجبارية للناس من شاطئه غينيا أولاً، أي من موريتانيا الحديثة. ووصل المهاجرون إلى معظم أجزاء أوروبا: كان هناك بحارة سود في البندقية في القرون الوسطى، وفي القرن السادس عشر، كان في لشبونة شخص أسود من كل عشرة. وكانت الكنيسة تساند هذا النوع من التجارة. وأصدر البابا نيكولا الخامس نشرة يأمر فيها أتباعه بالقيام بمحاجمة المسلمين والوثنيين والأعداء الآخرين للمسيح إلى الجنوب من رأس بوداجور بما فيه شاطئه غينيا بالكامل وإخضاعهم وتحويلهم إلى العبودية الأبدية.

كانت تجارة الرقيق تتجه بصورة رئيسية إلى العالم الجديد. فقد نُقل بطريق البحر حوالي خمسة عشر مليوناً من الأفارقة إلى الأمريكتين. وكان يُؤتى بهم من غرب أفريقيا، من السنغال إلى أنغولا، وتوزعوا فوق معظم أراضي أمريكا الشمالية والجنوبية. ومع أن الولايات المتحدة استوردت أقل من 1/20 من إجمالي العبيد، فإن ثلث سكانها في الخمسينات كانوا من العبيد، الأمر الذي يدل على أن هؤلاء كانوا يعاملون هناك على نحو أقل قسوة مما كانوا عليه في مناطق البحر الكاريبي والبرازيل. وكان لمالكى العبيد أفضليات مميزة. فكانوا في كارولينا الجنوبية يفضلون عبيد غامبيا على أمثالهم من بيافرا، لأن هؤلاء كانوا، في رأيهما، أصعب قياداً. وكانت الأفضلية في فرجينيا على عكس ذلك. ويمكن استخدام الجينات للتعرف إلى الجماعات والمكان الذي توجهوا إليه والمكان الذي جاء منه أسلاف الأمريكان السود الموجودين في أمريكا اليوم.

يحمل الكثيرون من الأفارقة شذوذًا في شكل الصباغ الأحمر لهيموغلوبين الدم. فقد تغير بالطفرة واحد من الأحماض الأمينية (حجارة بناء الجزيء بالذات). هذا الشكل من "الخلية المنجلية" يحمي من الملاريا. وعلى الرغم من اختفاء دورها الوقائي مع كبح المرض في الولايات المتحدة، ما يزالآلاف الأمريكان السود يحملون هذه الجينة كسجل مرفوض لمرضיהם. ولكن أي واحد، مهما كان فاتح اللون ويحمل شكلاً من أشكال الخلية المنجلية، يكون له، على الأقل، جد أفريقي واحد.

يتبع تطبيق التكنولوجيا الجزيئية على الخلايا المنجلية وعلى اليموغلوبين السوي. تشير التاريخ بمزيد من التفصيل. ولم نعرف إلا في وقت متاخر أن الناس من أصل أفريقي يحملون نسخة من الجينة الخاصة بهيموغلوبين الخلايا المنجلية. وهذا يكشف أكثر مما كنا نعرف سابقاً حول أن الأمريكان السود جاؤوا من غرب أفريقيا. فقد كشف علم الحياة الجزيئي قدرأ كبيراً من الاختلاف الوراثي في الذنـا حول جينات اليموغلوبين. يساعدنا هذا التنوع في التعرف إلى أسلاف الأمريكان السود (من فيهم الأكثرية الساحقة الذين لا يحملون أبداً نسخة من الخلية المنجلية).

جرت دراسة ترتيب حروف الذنـا في هذا الجزء من المجين عند الكثريين من الناس في أفريقيا. وتخالف التفاصيل من مكان إلى آخر. فطفرة الخلايا المنجلية ذاتها تترافق باختلاف أشكال الذنـا في سيراليون، ونيجيريا، وزائير، ربما لأنها نشأت مستقلة عدة مرات. والاختلاف الجغرافي داخل أفريقيا يعني أن البنية

المفصلة لجينة الهموغلوبين السوي يمكن أن تستخدم أيضاً لاستقصاء المكان الذي نشأ فيه أسلاف أي زنجي أمريكي.

تبين الدراسات التي أجريت على الزنوج الأمريكيين أن النماذج الأفريقية اقترنّت بمتطلبات مماثلة في العالم الجديد. فالأمريكيون السود في شمال الولايات المتحدة يحملون مجموعة من الاختلافات عن أمثلتهم في الولايات الجنوبية. والشماليون يشتّرون في الارث مع النايجيريين الحاليين، بينما نجد أن قرابة زنوج الجنوب أقوى مع سكان أقصى غرب أفريقيا. وقد ترك لنا الاختلاف في أسواق العبيد، قبل منتهي سنة، دليلاً باقياً حتى الآن. قد يكون اليكس تعلم، عن طريق مقارنة جيناته بجينات أفريقية، حول هؤلاء الأسلاف أكثر بكثير مما كان يأمل أن يكتشفه من السجلات المكتوبة.

ربما لم يكن أسلاف اليكس هالي، في معظمهم، من السود. فهناك شكل أفريقي نوعي لزمرة دموية مميزة هي زمرة Duffy. ويحمل الأوروبيون نسخة مختلفة من هذه الجينة. وتُظهر الدراسات التي أجريت على زنوج من الولايات المتحدة أن حوالي ربع جينات Duffy من أصل أبيض (مع كمية من مزيج أقل في الولايات الجنوبية) ربما بسبب التزاوج بين الأعراق خلال فترة العبودية. صحيح أن هذه الروابط كانت سرية في تلك الأيام، ولكنها كانت منتشرة على نطاق واسع. ويقال إن الرئيس توماس جيفرسون بالذات أنجب عدداً من الأطفال من خليلته الزنجية سالي هيمينغر. واتخذ المزيج البيولوجي سبليين، وهناك جينات Duffy أفريقية بين سكان أمريكيين يعتبرون أنفسهم من البيض.

وفي القرن الثامن عشر، كان في بريطانيا أيضاً عدد كبير من السكان السود. ولكنهم اختفوا، على خلاف أمريكا الشمالية، ليس لأنهم تعرضوا للإبادة، بل لأن المجتمع تمثلهم. ولا شك في أن جزءاً من إرثهم ما زال موجوداً في شوارع بريطانيا الحديثة. وقد تكون هناك جينات أخرى غريبة أيضاً. وعلى أيّة حال، كان هنود البحر الكاريبي هم أوائل العبيد الذين عبروا الأطلسي عندما أرسلوا إلى إسبانيا في عام 1495 من قبل كولومبس. وفي القرن السادس عشر، كان يُنقل عادة أفراد من شعوب البلدان المكتشفة حديثاً إلى أوروبا. وهكذا، أحضر المستكشف الإنجليزي فوريبيشر، في عام 1577، عدداً من جماعة الأسكيمو ونقل أكثر من ألف من الهنود الأمريكيين (بمن فيهم ملك البرازيل) إلى مناطق مختلفة في أوروبا. فمات كثير من هؤلاء المهاجرين الكارهين، ولكن بعضهم أسس عائلات. وربما ما يزال إرثهم موجوداً حتى الآن.

عادت بنا الجينات الآن مئة سنة إلى الوراء - على امتداد خمسة عشر جيلاً تقريباً حيث يتعلّق الأمر بالأمركيين السود. ولكن هذه الجينات تنقل رسائل تتعلّق بتاريخ الأسرة أقدم بكثير. وأحياناً، تحفظ جثث أسلافنا بالدليل. فقد دفن الفراعون المصري، توت عنخ أمون، تقريباً في الوقت نفسه الذي دفت فيه موبياء أخرى هي موبياء سمنخر. وما يزال بالإمكان تعين زمرتيهما الدمويتين. ويوحي النمط المشترك للجينات بأن هذين الفرعونين كانوا أخوين.

هناك موبيات أقل شهرة تكشف عن مزيد من المعلومات. فقد احتوت جثة جافة لطفل مصرى، وجدت مطمورة في الرمل، على دنا عاشت بعد وفاته لمدة 2500 سنة. ومن المدهش فعلاً، أن تبقى قطعة صغيرة جداً في حالة جيدة وتضم الرسالة الوراثية المسؤولة عن اختلاف السطح الخلوي. ومنذ ذلك الوقت، ظهرت كثيرة من أجزاء الدنا في المستحاثات الإنسانية - بما فيها جزء من جمجمة أسترالية عمرها خمسة عشر ألف سنة. وعما قريب سيصبح بالإمكان قراءة الجينات السلفية مباشرة ومقارنتها بجينات اليوم في المكان نفسه. يمكن استخدام هذه الأجزاء في اختبار أدعاء المسيحيين الأقباط بأنهم وحدهم أحفاد المصريين القدماء، الذين أبادتهم موجات الغزو المتعاقبة.

من طبيعة الجينات أن تتفسخ نفسها، وبالتالي لا ضرورة للعودة إلى المصدر لرؤية جينات الفراعنة - أو حتى إلى الجينات عند كائنات أقل شهرة. ويقدم علم الحياة الذي يدرس الأحياء من البشر تلميحات حول نماذج الحياة التي سبقت عصر توت عنخ أمون بوقت طويل. ولأسباب تاريخية وجيهة، عرفنا عن الوراثيات في هيروشيموا وناغازاكي أكثر مما نعرفه عن الوراثيات في مكان آخر من العالم. فقد قام الأمريكيون، وعلى مدى العديد من السنوات، بإجراء تجارب لمعرفة ما إذا كانت القنابل الذرية قد زادت من سرعة الطفرة. ولم يكتشفوا حتى الان تأثيراً من هذا النوع، ولكنهم تمكّنوا من جمع كمية ضخمة من المعلومات. واكتشفوا وجود اختلافات دقيقة في بيولوجيا هاتين المدينتين. حيث تضم كل منها مجموعة من مختلف الأشكال الوراثية النادرة غير موجودة في المدينة الأخرى. وهذه الاختلافات هي أثر التاريخ الذي يرقى إلى آلاف السنين الماضية. فقد أنشئت كل من هيروشيموا وناغازاكي عن طريق اندماج قبائل محاربة مختلفة، وتشعبت وراثياً منذ أكثر من ثمانية آلاف سنة. وتستمر الاختلافات الطفيفة بين القبائل القديمة في المدينتين الحديثتين. ومع أن ناغازاكي كانت واحداً من المرافق القليلة المفتوحة على العالم الخارجي، خلال العزلة الذاتية التي فرضتها اليابان على نفسها، فإنه لم يت伝ق عليها

سيل من الجينات الغربية أكثر مما تدفق على هيروشيمما. وتتردد في هاتين المدينتين أصوات أصوات الغزاة الجدد.

يمكن لهذه الأصوات السلفية أن ترسل أيضاً إشارات حول الأدوار الجنسية في المجتمع القديم. وتكمن المعلومات في دنا المفترضات. والمتقدرات عضيات صغيرة في الخلية وهي الموضع الذي يحدث فيه أهم استقلاب للطاقة. وكل منها عينتها الخاصة من الدنا التي تميّز عن الدنا الموجودة في نواة الخلية. فهي حلقة مفتوحة تحتوي على ستة عشر ألفاً من قواعد الدنا. والبیوض مماثلة بالمتقدرات ولكن النطفة لاحتوى تقريباً على شيء منها. ونigeria لذلك، يمكن للإناث فقط أن يورثن هذه الجينات، كما هي الحال عند اليهود، حيث تحدّر من الأمهات إلى البنات والأبناء؛ ولكن البنات فقط هن اللائي ينقلنها إلى الجيل التالي.

تتطور الجينات المتقدرات¹ بسرعة وكثيراً ما تستخدم في دراسة التطور. وتختلف نماذج تبدلها عن نماذج مثيلاتها التي تنتقل عن طريق كلا الجنسين. وتتوضح الاختلافات -على نحو مطابق أو ملائم- عن طريق تطور الأسماء الأولى. فأسماء الصبيان لا تتبدل كثيراً من مكان إلى مكان، أما أسماء البنات فمحلية أكثر وتنطّور بسرعة أكبر. "سارة" هو الاسم الوحيد من بين الأسماء العشرة المختارة للبنات المستخدمة بالدرجة نفسها في الولايات المتحدة وانكلترا. وهناك خمسة من عشرة أسماء مفضلة للذكور تستخدم على شاطئي الأطلسي، مثل: ميشيل؛ وكريستوف؛ ومايثو؛ ودانيل؛ وديفيد. وتتطور الدنا المتقدرات بسرعة وبقدر كبير من الاختلاف بين المجتمعات، كما تتطور أسماء البنات.

كان هناك، كما تظاهر المتقدرات، اختلاف في سلوك الرجال والنساء يرقى رجوعاً إلى آلاف السنين. ولكن نماذج المتقدرات، عند أقزام أفريقيا، قلماً وجدت متباعدة أكثر من عشرين كيلومتراً. وعلى عكس هذا، لا تختلف القرى التي تبعد عن بعضها بعضاً خمسة كيلومترات كثيرة في الجينات التي تنتقل عن طريق الذكور الإناث. يدلّ هذا، على الأقل بين الأقزام، على أن الرجال (وجيناتهم) يسافرون بعيداً -ربما لأسباب اقتصادية (ومن بينها الحرب، التي هي من الناحية التقليدية إرث ذكر)- بينما تفضل النساء البقاء في البيت.

تظهر المستحاثات أن أقدم أسلاف الجنس البشري ظهرت في أفريقيا قبل أكثر من مئة ألف سنة. ولنا أقرباء أفارقة أيضاً. وبيدو الشمبانزي، الذي هو واحد منهم،

¹ انظر المعجم الطبي الموحد من أجل : Metochondrial

قريباً دائماً على نحو مميز. حتى إن أحد هذه القردة، المعروف تحت اسم كوكو، كان أول حيوان يُنْعى في جريدة التايمز.

يعرف أي متقد يتحدث الإنكليزية أن طرزان القردة هو ابن اللورد غراري ستوك استناداً إلى بصمات الأصابع الملطخة بالحبر في مفكرة الطفولة. وعلى الرغم من الخطأ الذكي لإدغار ريس بورو، كان غالتون قد أثبت أن قردة الشمبانزي ذاتها تحمل بصمات تبدو شبيهة إلى حد كبير ببصمات طرزان - أو بصمات أي كان إنساني آخر. مما يوحى بأن هذه القردة وبني الإنسان يحملون جينات مشتركة. وهذه الشراكة تذهب إلى أبعد من بصمات الأصابع. ففي الأربعينات، قام واحد من علماء الوراثة البارزين (المعروف بجديته) بإجراء اختبار لمعرفة ما إذا كانت قردة الشمبانزي تشارطنا اختلافاتنا في تذوق المادة الكيميائية PTC. وقدم هذه المادة إلى ثلاثة منها في حديقة الحيوان في لندن. فاز دردها اثنان بمتعة واضحة، أما الثالث، فبصق السائل على العالم الشهير. يدل هذا، على الأقل، على أن هناك جداً ما مشتركاً بين الشمبانزي والإنسان، رغم أنه استنتاج غير علمي.

ولكن القرابة البيولوجية تمضي، في الواقع، إلى أبعد من ذلك. ويُظَهِر أحد التقديرات، الذي وضع على أساس اختبار التشابه العام للذئبة، أن الإنسان يشترك مع الشمبانزي بـ 98% من المادة الوراثية. ويمكن أيضاً تتبع القرابة إلى بقية المملكة الحيوانية. ومنذ زمن طويل عُرِفَ أن هناك الكثير مما هو مشترك بين الفئران والإنسان. فهناك عدد من الأمراض الوراثية لدى الإنسان موجود أيضاً عند الفئران. وتشترك بعدد أكبر من الجينات مع الأرانب.

ادعى أحد علماء التطور المتفائلين أنه قادر على اكتشاف تركيب مشترك بين جينات كافة المخلوقات الحية، بدءاً بالجراثيم وانتهاء بالإنسان. ويرى أن هذه الفكرة تواصلت في صيغة ما عبر كافة السلالات التي اختلفت منذ بداية الحياة قبل ثلاثة آلاف مليون سنة. وقد يمثل التركيب إيه أب (أو أم) كافة الجينات عند نشوء الحياة. وفي بحثه بخصوص أول كلمة في لغة الجينات، اقتني أثر البحث الذي قام به الفرعون بسامتيك الأول، الذي عاش في القرن السابع قبل المسيح. وكان بسامتيك قد وضع طفلاً رضيعاً في رعاية مرضع بكماء ثم راح يراقب الأصوات التي يطلقها. وكانت إحدى الكلمات (أو بدت أنها) كلمة "بيكوس"، وتعني الخبز باللغة الفريجية، مما يوحى بأن الفريجيين (كانوا يعيشون آنذاك فيما يعرف اليوم بتركيا) قد يكونون أول الناس طرزاً. لا أعرف بالضبط مدى واقعية الادعاء حول تسلسل الذئبة عندنا.

والعالم الذي نشر هذا الرأي وصل بالمعلومات إلى نهاية مفيدة. فعن طريق إعطاء نغمات موسيقية لكل حرف من حروف الدنا، كتب نوعاً من سمفونية حياتية موضوعها الجينة التي تسببت في نشوء كل شيء.

المشاركة في الجينات تُظهر وحدة الحياة. وقد يكون أكثر أهمية أن هذه المشاركة تضع حدوداً لما يمكن أن يقوله علم الحياة حول الحالة الإنسانية. ويفشل علم الحياة الجزيئي، شأنه شأن بقية العلوم، في المحافظة على مستوى عناوينها. وقد استهوانى أحد تلك العناوين الذي جاء في صحيفة أمريكية للت剌حيب بأول دراسة لـ دنا المستحاثات: "يقوم العلماء الأمريكيون بتقسيل Clone الديناصورات لمواصلة القتال بعد حرب ذرية". وكان على محرري العناوين أن يحولوا قصة معقدة حول الحياة الإنسانية إلى رسالة مؤلفة من بضعة أحرف. ومن الطبيعي أن يظن المرء أن الرسائل البيولوجية التي يتلقاها كل واحد من الماضي البعيد تخص المعلومات بالطريقة نفسها، ولكنها لاتتعل ذلك. قد يشاطر أحد قردة الشمبانزي 98% من جيناته مع كائن إنساني، ولكن هذا لا يعني أن الشمبانزي إنسان بالنسبة ذاتها. فهو ليس إنساناً بأية حال، بل شمبانزي. وهل تقدم حقيقة كوننا نحمل جينات مشتركة مع فار، أو موزة شيئاً حول الطبيعة الإنسانية؟ شاعت مزاعم تقول بأن العلماء سيكتشفون قريباً الجينة التي تجعلنا آدميين. وإذا صحت ذلك، فإن الرسالة السلفية ستنهيء لنا فهم دورنا فعلاً، لولا أن هذه الفكرة تبدو سخيفة.

وما يبرهن على سخف هذه الفكرة هو التطلع إلى البحث عن جينات مهمة أخرى، جينات ورثتها من والدي، وورثها بدوره من والده وهذا رجوعاً إلى جدي الأعلى الذي عاش قبل ولادة نوعنا المميز بزمن طويل. تلك هي الجينات التي جعلت مني ذكراً. لقد جرى مؤخراً تعقب جينات الذكرية وتوضيح رسالتها في أربعة من حروف الدنا هي: A, G, C, و T. وتبداً هكذا: GAT AGA GTG AAG CGA. وهناك مئتان وأربعون من هذه الأحرف، وتحتوي بينها كامل القصة البيولوجية المملاة لكون الفرد رجلاً. هذه النشرة السلفية الموجزة لا تتضمن شيئاً مما يكشف أمام نصف السكان غير المحظوظين بما يكفي لعدم حملها ماذا يعني فعلاً كون الشخص ذكراً أكثر من كونه أنثى. لأن كون المرء رجلاً يتطلب أكثر بكثير من سلسلة قواعد الدنا، ويصبح الشيء نفسه بالنسبة لكونه إنساناً.

استخدم المؤرخ الأنجلوسكسوني القديس بيد - تعتبر كتاباته المصدر الحقيقي للمعلومات حول انكلترا قبل القرن الثامن - استعارة قوية للوجود. كانت الحياة في رأيه "كما لو أنك تجلس في ليلة شتوية تحفل بنائب ملكك وأسيادك الإقطاعيين،

فيطير عصفور دوري وحيد بخفة إلى القاعة، ويدخل من باب ليخرج فوراً من باب آخر. فهو، عندما يكون في الداخل، لا يتأثر عملياً بضراوة الشتاء. ولكن حيز السكون - السكون الضيق هذا الذي يتم عبره في لمحات، للخروج من شتاء والدخول إليه من جديد - يضيّع بالنسبة لعينيك. وحياة الإنسان تبدو، إلى حد ما، شبّيّهة بهذا؛ ولكننا نجهل تماماً ما الذي يحدث بعد أو ما الذي حدث قبل ذلك".

كانت استعارة بيد استعارة دينية ولكن لها ما يوازيها من الناحية البيولوجية. فالجينات لها ذاكرتها الخاصة. وعن طريق قراءة تلك الذاكرة، يلوح أمل جديد في إمكانية النظر إلى ماوراء القاعة، إلى المكان الذي ينحصر فيه وجودنا القصير، وتَعلَمُ شيء ما حول ماحدث قبل ذلك في حياة نوعنا، وتتخمين ماحدث قبل ذلك بوقت طويل وماذا يمكن أن يأتي أيضاً.

قواعد اللعبة 2

أن تراقب لعبة غير مألوفة منألعاب التسلية وتحاول أن تعرف ماذا يجري مسألة مربكة جداً. ورغم أنني عشت في الولايات المتحدة عدة سنوات، ومع أن اللعبة نفسها تُعرض حالياً في التلفاز البريطاني، فإنني تقريباً لا أحمل فكرة حول كيفية نجاح لعبة كرة القدم الأمريكية. من الواضح أن هناك رغبة عامة في الفوز، ولكن، كيف تتوقف اللعبة وكيف تتطبع ولماذا يهتف المتفرجون في اللحظات غير المناسبة بيقى لغزاً. في حالة كهذه، قد تساعد الحاجة الملحة للاهتمام بألعاب الكرة، ولكن كرة المضرب غامضة أيضاً بالنسبة للمتحمسين للألعاب الرياضية من البلدان الأخرى، لأنهم لايفهمون قواعدها تماماً.

قواعد اللعبة التي نطلق عليها تسمية التردد الجنسي لا تُعرف من نتائجها. ولذلك، بقيت آلية عمل الوراثة لغزاً غامضاً حتى وقت قريب يدعو إلى الدهشة. وتكون المشكلة، جزئياً، في كون الطريقة التي تعمل بها مخطفة جداً عن الطريقة التي يجب أن تعمل بها. وكان معروفاً، على مدى قرون، أن الشخصية المكتسبة عن طريق الوالد يجب أن تنتقل إلى الجيل التالي. لاشك في أن أبناء الحدادين يميلون إلى أن يكونوا أقوياء، ويميل أبناء المجرمين إلى أن يكونوا أقل استقامة. والفكرة التي وردت في الكتاب المقدس واضحة تماماً. فعندما سُمح ليعقوب أن يختار الجداء المخططة من قطيع الماعز الذي يملكه لابان، قام بوضع عصيّ مخططة قرب المعزى التي يملكها هذا، وذلك أثناء تزواجهها علىأمل زيادة عدد المواليد التي سوف يطالب بها. ولهذا السبب بالذات، تنظر النساء الحوامل إلى صور القديسين وتحاشى النظر إلى الناس من ذوي العاهات.

أجريت سلسلة من التجارب المؤلمة، تم فيها تجريد أجيال من القرآن من أذنابها لإظهار أن الصفات المكتسبة لم تكن وراثية في الواقع. وكان الأستاذ الألماني الجاد،

الذى قام بهذا العمل، سيساچ بالاكتتاب لو علم أن اليهود كانوا قد جربوا ذلك قبله في التshireع الإنساني على مدى آلاف السنين دون نجاح.

وهناك أسطورة أخرى فعالة تقول إنَّ الصفات عند كلِّ والد تنتقل بطريقة ما إلى ذمه، الذي يمتزج بدم ابنه. وعلى هذا، يكون الطفل مزيجاً من صفات والديه. وعلى الرغم من فشل هذه الفكرة -نوع من وراثيات العادي- في تعليم أسباب تشابه الطفل أحياناً مع قريب بعيد أكثر من تشابهه مع أمها أو أبيه، فإنها يمكن أن تُسحب بمقولة على صفات مثل الطول والوزن. وفكرة امتزاج الدم، على خطئها، صمدت أيضاً إلى ما قبل بضع سنوات فقط. كتاب أنساب الخيل هو السجل الذي يحتفظ به مربو الخيل المخصصة للسباق. والفرس التي تلد مهراً عن طريق تزاوجها مع فعل غير أصيل، كانت تُشطب لأنها تعتبر ملوثة الدم وعاجزة عن حمل حصان أصيل. الواقع أن دراسة أجريت في بريستول، عام 1973، على نساء متقدمات في السن، أظهرت أن نصفهن يعتقدن باحتمال أن تتوجب امرأة طفلًا أسود إذا جامعت رجلاً أسود ولو قبل سنوات كثيرة. ولم ينجح مربو الخيول، ولا عجائز بريستول، في اكتشاف التعليمات الخاصة باللعبة التوالية.

أيد داروين بالذات فكرة الوراثة عن طريق تمازج الدم، والفصل السادس “قوانين الاختلاف”， هو الجزء الوحيد من أصل الأنواع الذي لا تزول فرعاً عنه لأحد في هذه الأيام. لقد أخطأ داروين في فهم الـ أصل، وطور، بعد كثير من العناء، نظرية الـ “بريعمات”， التي تتفق فيها أعضاء الآباء جزيئات إلى الدم ثم إلى النطفة والبيضة. وبالتالي الطفل، في رأيه، هيئه وسطاً بين الأم والأب.

ولكم سيكون الحظ عائراً إذا كانت الوراثة تعمل بهذه الطريقة! لأنها ستكون أدرك داروين هذا فيما بعد) مسؤومة بالنسبة لفكرة التطور. وأشار إلى هذه المشكلة فلينهنـج جنكـنـس، الأستاذ الأول للهندسة في جامعة أديـنـبرـهـةـ. فقد كتب متـخـلاـ، في عام 1867، وباحتـقار شـدـيدـ لـلـيـاقـاتـ عـصـرـهـ الـاجـتـمـاعـيـةـ: "تحطم سـفـينةـ رـجـلـ أبيـضـ علىـ شـواـطـئـ جـزـيرـةـ سـكـانـهاـ منـ الزـنـوجـ. ولـنـفـرـضـ أـنـ الرـجـلـ يـمـتـعـ، مـنـ النـاحـيـةـ الفـيـزـيـائـيـةـ، بـقـدـرـةـ، وـطـافـةـ، وـمـهـارـةـ العـرـقـ الـأـبـيـضـ الـمـسيـطـرـ ... هـنـاـ لـاـيـصـحـ الـاسـتـنـتـاجـ بـأـنـ بـعـدـ عـدـدـ مـنـ الـأـجيـالـ سـيـصـبـحـ سـكـانـ الجـزـيرـةـ بـيـضاـنـاـ. قـدـ يـصـبـحـ بـطـلـ سـفـينـتـاـ الـمـحـطـمـةـ مـلـكاـ؛ ... وـسـيـصـبـحـ لـدـيهـ عـدـدـ كـبـيرـ مـنـ الزـوـجـاتـ وـالـأـطـفـالـ ... يـتـفـوقـونـ كـثـيرـاـ عـلـىـ الزـنـوجـ بـمـعـدـلـ الذـكـاءـ ... وـلـكـنـ هـلـ يـمـكـنـ لـأـحـدـ أـنـ يـعـتـقـدـ بـأـنـ سـكـانـ الجـزـيرـةـ سـيـكـتـسـبـونـ تـدـريـجـياـ اللـونـ الـأـبـيـضـ أـوـ حـتـىـ الـأـصـفـ؟ رـجـلـ أبيـضـ تعـزـزـهـ الـقـةـ لـاـمـكـنـهـ أـنـ يـحـولـ أـمـةـ سـوـدـاءـ إـلـىـ، أـمـةـ بـيـضاـنـ".

أراد جنكن أن يقول بأن صفات السلف البعيد، مهما كانت هامة، يمكن أن يكون إسهامها ضئيلاً إلى الأجيال اللاحقة إذا امترج الدم السلفي. هذا لأن الصفات ستمتزج وتُخفَّف بمرور السنين حتى تخفي تأثيراتها. والتأثير شبيه تقريباً بوضع قطرة من الحبر في غالون من الماء. ومهما أصبح الحبر مفيداً في فترة ما في المستقبل، فإنه لا يمكن استعادة تلك القطرة الصغيرة. فإذا كانت الوراثة تسير بهذه الطريقة، فلا شك عندئذٍ في أن نظرية داروين تعاني من مشكلات حقيقة. ففي الجيل التالي، سيتم تخفيف أية صفة مناسبة. ومن حسن الحظ أن تكون أسطورة الدم على خطأ.

وقد نبذها غالتون نفسه بعد أن أجرى تجربة بسيطة. فنقل الدم من أرنب أسود إلى أرنب أبيض ليرى ما إذا كان هذا سينجذب ذرية سوداء. ولكنه لم يفعل. وهكذا، رُفضت نظرية الوراثة عن طريق التخفيق - ولكن غالتون لم يكن لديه بدلاً يحل محلها.

لم تكن أسس علم الوراثة التي وضعـت في ذلك الحين معروفة لدى داروين أو غالتون. فقد أنجز ذلك البحث بيولوجي عبقري من القرن التاسع عشر، هو جورج ماندل. كان يعيش في بوهيميا وينشر في صحيفة علمية مغمورة إلى حد ما محاضر جلسات جمعية التاريخ الطبيعي. ولكن سبقة أهمل على مدى خمس وثلاثين سنة. ونشر بعد ذلك لأول مرة في عام 1865. حاول ماندل، الراهب الأوغرطيوني، الحصول على درجة علمية ولكنه فشل في إتمامها. وعانياً، كداروين وغالتون، من نوبات اكتئاب كانت تمنعه من العمل لعدة أشهر في كل مرة. ورغم ذلك، كان يواصل إجراء تجاربه. فاكتشف أن الرسالة الوراثية إنما تنتقل وفقاً لمجموعة بسيطة من التنظيمات، التي تشكل علم النحو والصرف عند الجينات. وفي مرحلة تالية من حياته (وهو يسجل سابقة للعلم في الوقت الحاضر)، عجز عن مواصلة بحثه بسبب الضغوط الإدارية. فتوقفت دراسة الوراثة على مدى نصف قرن تقريباً.

النحو دائماً ممل أكثر من المفردات. مع ذلك، لا يمكن تجاهله. وسنحاول، فيما تبقى من هذا الفصل، تحري القواعد الأساسية لعلم الوراثة. فالعاملون في تدريس هذا الموضوع مازال يستحوذ عليهم هاجس ماندل وحبات البازلاء، ومن ناحيتي، لن أسوّغ اعتبارهم كمقرر أول.

أحدث ماندل فتحاً مفاهيميًّا. فبدلاً من أن يبحث كأسلافه في وراثة صفات كالطول والوزن، وهوما الصفتان الوحيدتان اللتان يمكن قياسهما، كان، في قليل أو كثير، أول عالم أحياياني يحسب كل شيء. وهذا ما وضعه على طريق اكتشافه الكبير.

البازلاء، كغيرها من النباتات البستانية، توجد في سلالات أصلية يبدو الفردي ضمنها مماثلاً للفردي. وتنقليات مختلف السلالات في صفات كشكل البذرة (قد تكون مستديرة أو مجعدة) ولونها، الذي قد يكون أصفر أو أخضر. وتنمي البازلاء أيضاً في كون كل نبتة تحمل أعضاء تأثير وذكر. وعن طريق فرشاة الدهان، يمكن تلقيح أية زهرة مؤنثة بالطلع من أية زهرة مذكرة. حتى إنه يمكن استخدام الزهرة المذكورة من النبتة نفسها. وتدعى هذه العملية بالتلقيح الذاتي، وهي نوع من سفاح القربى النباتي.

قام ماندل بإضافة غبار الطلع (الخلية الجرثومية المذكورة) من سلالة ذات حب أصفر إلى الجزء المؤنث من زهرة من سلالة ذات حب أخضر. وحصل في الجيل التالي على نتيجة مثيرة للاهتمام. فبدلاً من أن تكون الذرية كلها ذرية وسطاً بين الوالدين، بدت شبيهة بأحدهما دون الآخر. لقد جاءت حبات البازلاء كلها صفراء. ولكن يجب ألا نتوقع أبداً حدوث هذا إذا ما تم خلط "دم" السلالتين معاً إلى مزيج أخضر ضارب إلى الصفرة.

وتضمنت المرحلة التالية تلقيح نباتات الجيل الأول ذاتياً. فجرى تلقيح البيوض بغبار الطلع من الفرد نفسه. وكانت الحصيلة غير متوقعة أيضاً. فقد ظهر كلا اللونين، الأصفر والأخضر، من جديد في الجيل الثاني. وأياً كان ذاك الذي أنتج الحبات الخضراء، فإنه مازال يمكنه أن يقوم بذلك، حتى وإن قضى جيلاً ضمن النبتة ذات الحبات الصفراء. وهذا لا يتفق إطلاقاً مع فكرة أن الصفات المختلفة لكل والد امترجت مع بعضها بعضاً. ولكن الوراثة تقوم، كما يبدو، على أساس جزيئات أكثر مما تقوم على أساس سوائل.

وذهب ماندل إلى أبعد من هذا. حيث جمع أعداد حبات البازلاء الصفراء والخضراء من كل جيل. ففي الجيل الأول (نتائج السلالات النقية المهجنة)، حملت كل النباتات حبات صفراء. وفي الجيل الثاني، الذي نتج من التلقيح الذاتي للنباتات الصفراء من الجيل الأول، كان هناك دائماً، كحد متوسط، ثلاثة أفراد صفر مقابل واحد أخضر. ومن هذه النتيجة البسيطة، استنتج ماندل القاعدة الأساسية في علم الوراثة.

ظن ماندل أن لون حبات البازلاء محكم بعاملين (أو جينتين، كما أطلق عليهما فيما بعد). وتحمل كل نبتة باللغة عاملين خاصين بلون الحبات، ولكن غبار الطلع أو البيضة تستقبل عاملًا واحدًا فقط. وأنشاء التلقيح، عندما يلتقي غبار الطلع

باليضة، تتبعث نبتة جديدة تحمل عاملين (جينتين). والجينات التي تحملها النبتة هي التي تحدد لون حبات البازلاء. يحمل كل الأفراد، في كافة السلالات الأصل النقية، جينتين "صفراء" أو جينتين "حضراء" حسب السلالة التي ينحدرون منها. وعند إجراء التهجين ضمن سلالة نقية، تم في كل جيل إنتاج فصيلة جديدة من النباتات المثلية لأبائهما.

وعندما جرى تلقيح بيوض من سلالة مختلفة بلقاح من إحدى السلالات النقية، أنتجت نباتات جديدة تحمل عاملين مختلفين، واحد من كل والد. في تجربة ماندل، بدت هذه النباتات صفراء مع أن كلاً منها كان يحمل مجموعة محوسبة من التعليمات لإعداد حبات خضراء. وبتغير آخر، كانت تأثيرات الجينية الصفراء تحجب تأثيرات الجينية الخضراء. فنقول إنَّ جيننة الحبات الصفراء سائدة على جيننة الحبات الخضراء الصاغرة.

تقوم النباتات ذات الجينتين بتصنيع نوعين من غبار الطلع أو البيضة، نصفه يحمل تعليمات لإنتاج حبات خضراء، ونصفه الآخر لإنتاج الصفراء. وعلى ذلك، هناك أربع طرق يمكن بها جمع غبار الطلع والبيضة عند مزاوجة نباتتين من هذا النوع. فربع عمليات التلقيح يتضمن تلقيح الأصفر بالأخضر، وربعها الأخضر بالأخضر، والرابعان الباقيان، أي النصف، الأصفر بالأخضر.

أظهر ماندل أنَّ الأصفر مع الأخضر ينتج فرداً يحمل حبات صفراء. والأصفر مع الأصفر، ينتج طبعاً نباتات تحمل حبات صفراء، وفي نبتة تحمل جينتين حضراء، تأتي الحبات خضراء. ولذلك، تكون نسبة الألوان في الجيل الثاني هذا ثلاثة صفراء مقابل واحدة خضراء. ومن هذه المعدلات التي اكتشفها، عمل ماندل بالاتجاه المعاكس لتعريف هذه القواعد الأساسية للوراثة.

أجرى ماندل عمليات تهجين مستخدماً كثيراً من مختلف الصفات، كلُّون الأزهار، وارتقاء النبات، وشكل حبوب البازلاء، واكتشف أنَّ المعدلات نفسها تتطابق على كلِّ من تلك الصفات. وببحث في الوراثة أيضاً في أشياء مزدوجة من صفات مختلفة درست مع بعضها بعضاً. فعلى سبيل المثال، تم تهجين نباتات تحمل حبوباً صفراء وناعمة مع نباتات تحمل حبوباً خضراء ومجعدة. وهنا صحَّ قانونه أيضاً. لم يحدث مزج، ولم تتأثر وراثة نماذج اللون بنماذج وراثة الشكل. ومن هنا استنتج أنَّ الجينات المنفصلة تماماً لا بد أنها تشارك (أكثر من الأشكال البديلة للجينة نفسها) في كل صفة. فقامت الوراثة على أساس فصل الوحدات الفيزيائية، سواء

بالنسبة للأشكال المميزة للصفة ذاتها (لون أصفر أو أخضر مثلاً) أو بالنسبة للصفات المختلفة تماماً (لون حبوب البازلاء وشكلها). وكان ماندل أول من ثبت أن الذرية ليست هي الحالة الوسط للأباء وأن الوراثة تقوم على أساس الاختلافات أكثر مما تقوم على أساس التشابهات.

كان علماء الأحياء منذ عهد ماندل يتهجون في انتقاء النتائج التي توصل إليها (وكانوا يتهمونه أحياناً بالاحتياط لأن بعضها قد ينفق إلى حد بعيد مع نظرياته). وجادلوا حول ما يوليه من أهمية للعوامل التي اكتشفها، وتساءلوا حول سبب تجاهل موجوداته. ومهما كان سبب الغموض الطويل الذي أحاط بتلك الموجودات، فإن عمله أكتشف من جديد في وقت واحد تقريباً من قبل عدد من المستغلين بتهجين النباتات في السنوات القليلة الأولى من القرن العشرين. وسرعان ما اكتشف أن قوانينه تنطبق على مئات الصفات عند الحيوان والنبات. وحالف ماندل الحظ، أو العبرية، مما جعله يصيب حيث أخطأ جميع أسلافه. ما من علم ينقصى أثر منشئه بصورة مباشرة، حتى إلى الذاتية الفردية، أكثر من علم الوراثة، وما زال عمل ماندل هو الأساس لهذا الموضوع الضخم كما نراه اليوم.

وماندل هو الذي أنقذ داروين من ورطته (مع أنهما لم يعرفا هذا أبداً). فجينة اللون الأخضر في البازلاء أو جينية البشرة البيضاء، مهما كانت نادرة، لا يخففها وجود عدد كبير من نسخ جينات الألوان الأخرى. وبدلاً من ذلك، يمكن أن تبقى ثابتة على مدى الأجيال، وقد تصبح أكثر شيوعاً لو وانتها الفرصة.

وسرعان ما استخدمت قوانين ماندل، بعد إعادة اكتشافها، لتفسير نماذج الوراثة الإنسانية. لا يمكننا طبعاً إجراء تجارب التجهيج على الكائنات الإنسانية، لسبب واحد، هو أنها تستغرق زمناً طويلاً. وبدلاً من ذلك، يجب أن يعتمد علماء الأحياء على التجارب التي أجريت سابقاً من خلال اهتمام الناس بشؤونهم الجنسية. فهم يستخدمون شجرة العائلة أو سلسلة النسب. بعض هذه السلالس خيالية، وتصل إلى آدم بالذات. أما بالنسبة لعلماء الوراثة، فالأجيال المتوفرة للهبوء عادة أقل عدداً مع أن واحداً أو اثنين منهم قام بالاستقصاء رجوعاً على مدى مئات السنين.

نشرت، في عام 1905، أول سلسلة نسب إنسانية. وكشفت عن وراثة الأيدي والأصابع القصيرة في قرية نرويجية. وكانت الأصابع القصيرة تنتقل في العائلات وتظهر نموذجاً واضحاً. ولم تتجاوز أبداً جيلاً واحداً. واكتشف أن أي واحد كان يحمل أصابع قصيرة، كان له والد، أو جدًّا يحمل الأصابع نفسها. وإذا تزوج شخص

مصاب من شخص يحمل شذوذًا (كما كان يفعل معظمهم)، فإن نصف أطفالهما يولدون مصابين. وإذا ماتزوج طفل من أطفالهما الأسواء من شخص آخر سوي الأصابع، فإن الأطفال يولدون أسواء تماماً وتختفي الصفة من ذلك الفرع في سلسلة نسب الأسرة.

هذا النموذج هو ماتتوقعه للجينية السائدة. ولا يحتاج لأكثر من نسخة واحدة (كما في حالة اللون الأصفر للبازلاء) لإظهار تأثيرها. يحمل معظم من يعانون، الذين يولدون من زواج زوجين أحدهما سليم والآخر مصاب، نسخة واحدة من شكل سوي ونسخة واحدة من شكل شاذ للجينية، التي يتلقونها من كل والد. ونتيجة لذلك، تتألف نظفهم، أو بيوضهم من نموذجين، نصفها يحمل الجينية السوية ونصفها الآخر يحمل الجينية الشاذة. وعندما يتزوجون، يحمل نصف أطفالهم نسخة من الجينية المصابة. ولذلك ستتهياً واحدة من كل فرصتين يحمل فيها الطفل أصابع قصيرة إذا كان مولوداً من أبوين أحدهما سوي والآخر مصاب. ولكن الزوجين غير المصابين لم ينجبا أبداً طفلاً يُظهر تأثيرات الجينية لأنهما لا يحملانها.

هناك شذوذات أخرى موروثة لاستك مثلك مثل هذه الطريقة المباشرة. إنها شذوذات صاغرة. ولكي يظهر التأثير، لابد من وجود نسختين من العامل الوراثي، نسخة من كل والد. يحمل عادة كل من الوالدين بالذات نسخة واحدة فقط، وهذا، كما يبدو، طبيعي تماماً. وهو لا يعرفان أنهما قد ينجبان طفلاً مصاباً. ويبدو طفلاًهما الشاذ أحياناً أكثر شبهاً بقريب أو جد بعيد. كانت هذه الظاهرة مربكة قبل ماندل. وكانت تُطلق على هؤلاء الأطفال أحياناً تسمية "المتأسلون" throwbacks أو يقال بأنهم يظهرون "نكراماً" Atavism. ولكننا أصبحنا نعرف أنهم يخضعون ببساطة لقوانين ماندل. فهم يحملون، عن طريق الصدفة، نسختين وراثيتين عن جينية صاغرة، بينما يحمل آباءهم واحدة فقط.

المَهَقُ Albinism، هو الحالة الكلاسيكية للوراثة الصاغرة. وهناك، في بريطانيا، طفل واحد مُهَقٌ من كل عدة آلاف. يفترض هذا الطفل عادة إلى وجود الصبغة في عينيه، أو شعره، أو جلده. وهي حالة شائعة على نطاق أوسع خارج بريطانيا. حيث تصل نسبة المُهَق بين أطفال الهنود الأمريكيين إلى 1/150. ووفقاً لكتاب أخنوح (واحد من كتب العهد القديم المزيفة)، كان نوح بالذات يعاني من هذه الحالة. ولكن ليس هناك دليل وجيه على وجود جينية المُهَق عند أحفاده.

جميع الأطفال المُهُق تقريباً ينجبهم آباء لون الجلد عندهم سوي. ولا بد أن يكون هذا الوالد حاملاً جينَةً مهقاء تتساوج مع نسخة أخرى من جينَة الصبغ الكَامل. إن نصف النطاف عند الأب تحمل جينَةً مهقاء. فهل ينبغي لواحدة من هذه النطاف أن تقوم بتخصيب واحدة من ذلك النصف من بيوض شريكه التي تحمل الشيء نفسه، وبالتالي، يولد الطفل حاملاً نسختين من الشكل الصاغر ويكون أمهقاً؟ في زواج بهذا يصل احتمال أن يكون أي طفل أمهقاً إلى نصف النصف. واحتمال واحد من أربعة هذا يصح على جميع الأطفال. لو لا أن المسألة ليست على هذا النحو، لأن بعض الآباء يظنون أن إنجاب طفل أمهق يعني أن الأطفال الثلاثة القادمين سيكونون أسوأاء حتماً.

عندئذ، يمكن لنماذج الوراثة الإنسانية أن تتبع الأسس ذاتها كحبة البازلاء. ولكن علم الحياة قلما كان بمثيل هذا الوضوح والبساطة. فليس هناك ما يدبهش إذا علمنا أن تاريخ علم الوراثة الإنساني، في معظمها، اشتغل على وجود استثناءات لقوانين ماندل.

فالجينات، على سبيل المثال، لا تحتاج إلى أن تكون سائدة أو صاغرة. إذ يمكن لجميعها أن تظهر تأثيراتها في بعض الزمرة الدموية. فالشخص الذي يحمل جينة الزمرة A والزمرة B يكون دمه AB، ويشارك بخواص كلتا الجينتين. وعند دراسة الوراثة على المستوى الجزيئي، يبتعد كلياً مفهوم السائد والصاغر. فيمكن دون صعوبة التعرف على التبدل في ترتيب أسس الدنا. يمكن أن تميّز الناس الذين يحملون نسختين لجينة سوية من أولئك الذين يحملون سلسلة دنا سوية وأخرى شاذة ومن أولئك الذين ورثوا جرعتين من تسلسل الدنا المتبدل. ويتيح لنا علم الحياة الجزيئي أن ندرك سلوك الجينات بصورة مباشرة أفضل من أن نستنتج ما يجري من تقصصي وراثة ماتسببه تلك الجينات، كما فعل ماندل.

وكان ماندل سি�صاب بالدهشة لو علم أن هناك نتيجة أخرى تتضمن أن جين واحدة يمكن أن تتحكم في كثير من الصفات. فعلى سبيل المثال، يحمل الشكل المختلف للهياموغلوبين المنجلي كافة أنواع التأثيرات الجانبية. فقد يعاني الناس الذي يحملون النسختين من تلف دماغي، وقصور قلبي، وشذوذات هيكيلية. وعلى العكس، هناك بعض الصفات (الطول والوزن) تتحكم فيها جينات كثيرة. والأكثر من ذلك، هو أن المعدلات الماندلية تتبدل أحياناً لأن هذا النمط الجيني أو ذاك قد يكون مهلاكاً أو مفداً.

كل هذا (وأكثُر منه) يعني أن دراسة الوراثة أصبحت موضوعاً معمداً. رغم ذلك، تتطبق قوانين ماندل على الإنسان بقدر ماتطبيق على أي مخلوق آخر، وهي بسيطة إلى حد مضمض. وسرعان مااستخدمت، بعد إعادة اكتشافها، لتعليق نماذج التشابه العائلي التي يمكن إدراكها وبعض من تلك التي لا يمكن إدراكها. وظهرت سلسل نسب طويلة قيل إنها تثبت أن انفعالات المزاج السيء تُعزى إلى جينات سائدة وأن هناك جينات خاصة باضطراب يدعى السفر في البحر Going to sea أو الدرابوتومانيا Drapetomania، وهو فرار مرضي بين العبيد. هذا الدافع إلى التعليقات البسيطة ملحٌ في هذه الأيام، ولكن، بصورة رئيسية، بين الآخرين من غير علماء الحياة. وقد تورط معظم علماء الوراثة، أكثر من مرة، عندما ظنوا أن الماندلية تفسر كل شيء.

لم يتم ماندل بالمادة التي تصنع منها الجسيمات الوراثية أو بمكان وجودها. وهي، في اعتباره، مجرد وحدات تنتقل من الآباء إلى الأبناء. وراح علماء آخرون يتسععون حول طبيعتها. ففي عام 1909، وقع عالم الوراثة الأمريكي توماس هانت مورغن صدفة، وهو يبحث عن مرشح لتجارب التهجين، على ذباب الفاكهة المتواضعة. وساعدته هذا الاختيار الملهم مع عمله بذباب الندى ذات البطن الأسود (محبة العسل السوداء البطن) في فتح الطريق لوضع خريطة للجينات الإنسانية.

وذباب الفاكهة ترث كثيرةً من صفاتها وفقاً لطريقة ماندل البسيطة. ولكن مورغن اكتشف نماذج وراثية شاذة، كانت أقل وضوحاً من تلك التي كان ماندل قد درسها. فعندما كان يجري تهجين حبوب البازلاء، لم يكن هناك فرق، سواء حمل هذا الوالد أو ذاك بذوراً خضراء أو صفراء. فكانت النتائج واحدة، سواء كان الذكر أحضر والأنثى صفراء، أو العكس. ولكن بعض الصفات عند ذباب الفاكهة أظهرت نتائج مختلفة. لأن بعض الجينات، كتلك التي تبدل لون العينين من الأحمر إلى الأبيض، كانت تتأثر في حالة كون لون العينين أبيض عند الأم أو الأب. وعندما كان يجري تهجين آباء ببعض العيون مع أمهات حمراوات العيون، كانت الذرية تأتي كلها حمراء العيون، وتختلف النتيجة عندما كان يجري التهجين بطريقة معكوسة (أمehات بيضاوات العيون وأباء حمر العيون). في هذه الحالة، كان جميع الذكور يأتون ببعض العيون والإثناين حمراوات العيون. ومما أدهش مورغن، أن جنس الوالد الذي يحمل جينة خاصة كان يؤثر على مظهر الذرية.

كان مورغن يعرف أن ذباب الفاكهة، ذكوراً وإناثاً، يختلف بطريقة أخرى. فالصبيغيات أجسام مزدوجة في نوى الخلايا التي تظهر على شكل ضفائر قائمة.

وتبدو معظم الصبغيات متشابهة عند كلا الجنسين، ولكن زوجاً واحداً، هي الصبغيات الجنسية، يبدو مختلفاً. حيث تحمل الأنثى صبغة X كبيرة؛ والذكر صبغي X واحداً وصبغي Y أصغر.

لاحظ مورغن أن نمط وراثة لون العيون ينبع عن لون الصبغي X. فالذكور الذين يحملون نسخة واحدة فقط من الصبغي X (الذي يأتي من الأم، والصبغي Y من الأب)، يظهرون دائمًا كأمهاتهم. وعند الإناث، ترافق نسخة الصبغي X من الأم مع نسخة أخرى من الأب. وفي التهجين بين أمهات بيساوات العيون وأباء حمر العيون، جاءت الذرية المؤنثة وهي تحمل صبغة X، أحدهما يحمل الـ "أبيض" والأخر يحمل الـ "أحمر". وكانت عيونها، كما توقع ماندل تماماً، شبيهة يعني أحد الوالدين، وهو، في هذه الحالة، الوالد الأحمر العينين.

تُظهر الجين الخاصة بلون العيون والصبغي X، على نحو دقيق، نموذج الوراثة نفسه. ومعنى هذا، في رأي مورغن، أن الجين الخاصة بلون العيون موجودة على الصبغي X. فأطلق على هذا النموذج تسمية "الترابط الجنسي". سابقاً، كان الصبغي، شأنه شأن جسم ماندل الافتراضي، يصلح كمرشح لحمل الجينات لأن عدد الصبغيات يتوزع مناسفة في النطفة والبيضة مقارنة بالخلايا الجسدية.

وتصبح النماذج نفسها عند الإنسان. ففي كل خلية جسدية، يحمل الشخص ستة وأربعين صبغياً. اثنين وعشرين منها مزدوجة، ولكن الصبغيات الجنسية X وY متميزة. وبما أن الصبغي Y يحمل جينات قليلة جداً، فإن قاعدتي السيادة والصغر المانديتين لا تصحان عند الذكور. وتُظهر أية جينة موجودة على صبغي X مفردة تأثيراتها عند الذكر، سواء كانت عند الأنثى صغيرة أم لا.

وراثة عمي الألوان الإنساني تشبه تماماً وراثة لون العينين عند ذيابة الندى (دروسو菲لا). فعندما يتزوج رجل مصاب بعمى الألوان من امرأة سوية، فإنه لـ ينجب طفلاً مصاباً، ولكن المرأة المصابة بهذا المرض والمتزوجة من رجل سوي البصر، سوف تنقل الحالة إلى أبنائها الذكور دون الإناث. ولما كان كافة الذكور من يحملون شذوذًا في الصبغي X يظهرون آثاره (بينما تخفي الجينات عند معظم الإناث بصبغي الرؤية السوية)، فإن عمي الألوان يكون أكثر شيوعاً عند الصبيان منه عند البنات.

وهناك شذوذات أخرى تُظهر النمط نفسه. فحتى دُشين العضلي داء يخرب العضلات. وقد تظهر أعراضه في الثالثة من العمر، وكثيراً ما يستخدم المرضى مشدّات الساق وهم في السابعة، والكرسي ذي العجلات في الحادية عشرة، ويموتون

عادة قبل الخامسة والعشرين. وبما أن الجينة مرتبطة بالجنس، فإنها، كعمى الألوان، أكثر شيوعاً بين الصبيان. يعاني الوالد الذي يرى أحد أبنائه يموت بسبب الحثل العضلي من وضع مكرب لأنه يدرك أن بقية أبنائه قد يرثون هذا المرض بمعدل يصل إلى واحدة من كل فرصتين.

يؤدي الارتباط الجنسي إلى اختلافات مهمة بين الجنسين. فبالنسبة للصبغي X، تحمل النساء نسختين من كل جين، أما الرجال فيحملون واحدة فقط. ومعنى هذا أن المعلومات الوراثية متوفرة لدى النساء أكثر من توفرها لدى الرجال. وكما رأينا في الفصل السابق، هناك مستقبلتان مختلفتان لإدراك اللون الأحمر. وبما أن الجينة تكون على الصبغي X، فإن الكثيرات من النساء لابد أن يحملن كلتا المستقبلتين الخاصتين باللون الأحمر، وكل منها حساسة لنقطة مختلفة في الطيف، بينما يكتفي الذكور بمستقبلة واحدة فقط. وهكذا، يكون مدى التجربة الحسية عند هؤلاء النساء أوسع، فيما يخص اللون على الأقل، مما هو عليه عند أي رجل.

مهما كانت حسنت رؤية العالم بطريقة مختلفة، فإن النساء يعانين من مشكلة كامنة عند التعامل مع الارتباط الجنسي. لأن آية زيادة في أحد الصبغيات إلى حجم الصبغي X، تعتبر، بصورة طبيعية، زيادة مهلكة. فكيف إذن تواجه الإناث اثنين منها، مع أن واحداً فقط يحتوي على كافة المعلومات اللازمة لتكوين كائن إنساني سوي (أو ذكر على الأقل)؟ الجواب عن هذا التساؤل يدعوه إلى الدهشة. ففي كل خلية تقريباً من جسد المرأة يتم تعطيل هذا الصبغي أو ذلك من صبغيتي X. وكانت عالمة الوراثة، ماري ليون، هي التي اكتشفت هذه العملية، ولذلك أطلقت عليها تسمية ليونيزيشن Lyonisation. ويأتي أكثر الأمثلة دقة من القطة. فالقطط الذيلية Tortoiseshell cats تعرض مظهاً مرقطاً، يأتي من تمازج مجموعات صغيرة من الشعر الأصفر والأسود. هذه القطط كلها إناث جاءت من عملية تهجين يعطي فيها أحد الوالدين جينة الشعر الأسود والوالد الآخر جينة الشعر الأصفر. وجينة لون الفروة مرتبطة بالجنس أيضاً. ويعمل ما يقرب من نصف خلايا الجلد عند القطط الصغيرة على تعطيل الصبغي X الذي يحمل الجينة السوداء والباقي من جينه اللون الأصفر. ومن هنا، تصبح الفروة مزيجاً من نموذجين من الشعر يختلف فيهما حجم البقع من قطة إلى أخرى.

يحدث الشيء نفسه عند البشر. فإذا أجبت امرأة طفلاً مصاباً بعمى الألوان، فلا بد أن تكون هي بالذات حاملة لجينات مستقبلة حمراء سوية وأخرى شاذة. وعندما يجتاز شبكيتها شاعر ضئيل من نور أحمر أو أخضر، تتغير قدرتها على معرفة

اللون، وهو يعبر من مجموعة إلى أخرى من الخلايا. وهي، في نصف المرات تقريباً، تحقق تطابقاً تماماً، ولكنها لن تكون في النصف الباقي، أفضل من ابنها المصاب بعمى الألوان في التعرف على الأحمر والأخضر. يجري تعطيل مختلف صبغيات X في كل خلية حساسة للون، سواء في الخلية السوية أو تلك التي تحمل جينة عمى الألوان.

هناك اختلاف آخر مهم في نماذج الوراثة بين الجنسين. ويشمل هذا الاختلاف الجينات المقدرة. فعندما يتم تخصيب بيضة ما، ينتقل الكثير من هيولاها (بما فيها المتقدرات) إلى المضخة المنظورة. والنطفة لاتنقل pass on متقدرات. ولذلك يحمل الدنّا المتقدري، كما رأينا في الفصل السابق، نموذجه الخاص في الوراثة: ينحدر على امتداد السلسلة المؤئنة. ويحتوي على تاريخ نساء العالم، دون تدخل مذكر تقريباً. فالدّنّا المتقدري عند الملكة أليزابيث الثانية لم ينحدر من الملكة فيكتوريا (ساقتها من طريق السلسلة المذكورة)، بل من آن كارولين معاصرة فيكتوريا الأقل شهرة، والتي توفيت في عام 1881. تعزى بعض الأمراض الوراثية (العلمي الناجم عن تلف العصب البصري) إلى الدّنّا المتقدري التالف الموروث من السلسلة المؤئنة. لأن الأمهات ينقلن الجينة إلى الأبناء والبنات، ولكن البنات فقط ينقلنها إلى الجيل التالي. ويختلف هذا النموذج تماماً عن نموذج الوراثة المرتبط بالجنس.

تلك إذن هي أساس اللعبة الوراثية. والباقي، من الآن فصاعداً، هو علم الحياة الجزيئي: علم الميكانيك قبل علم الطبيعة. ممّ تتكون الجينات فعلاً؟ هذا ماتم إثباته عن طريق اكتشاف أنه كان يمكن تغيير شكل المستعمرات الجرثومية عن طريق إدخال "مبدأ التحويل" المستخلص من قريب يحمل المستعمرات المشكّلة بمختلف أنواعها. كان الدّنّا هو مبدأ التحويل، الدّنّا الذي اكتشف قبل سنوات كثيرة بعد تجارب مقرفة استُخدمت فيها ضمادات مشبعة بالقيق. وكان القبح من أكثر المواد أهمية في علم الحياة.

كيف توطدت قصة تركيب الدّنّا، الحليزان المزدوج؟ ولكنها قصة معروفة لاحتياج إلى تكرار. يتّألف الجزيء من شريطتين مجدولتين، تتركب كل منها من سلسلة من أسس كيميائية -أدينين Adenine، وغوانين Guanine، وسيتوسين Cytosine، وتيمين Thymine (واختصاراً A، و G، و C، و T)- إضافة إلى السكريات ومواد أخرى. وتقترن هذه الأسس بعضها مع بعض: الأدينين مع الثيمين، والغوانين مع السيتوسين. وكل شريطة تكمل الأخرى. وعندما تفصلان تعمل كل منهما كمرصاف لتكون شريطة اقترانها. يحتوي ترتيب الأسس، على امتداد الدّنّا،

على المعلومات اللازمة لإنتاج البروتينات. ويكون كل بروتين من سلسلة من لبتات مختلفة، أي أحماض أمينية، وترمز التعليمات لتركيب كل حمض أميني إلى سلسلة مولفة من ثلاثة أحرف من أبجدية الدنا.

تنقل الرسالة الوراثية التي يتضمنها الدنا إلى هيولى الخلية (حيث تُصنع البروتينات) عن طريق وسيط هو الرنا RNA (الحمض النووي الريبي Ribonucleic acid). يأتي هذا الحمض في عدة أشكال مميزة، كل منها معنى بنقل معلومات وراثية من الدنا إلى البروتينات.

أصبح تركيب الدنا اليوم جزءاً من إرثنا الثقافي. وهو عامل التواصل بين الأجيال. والقدرة على قراءة رسالته - والتدخل فيها - حولت فهمنا للمكان الذي نشغله في الطبيعة وسيادتنا على المخلوقات الموجودة هناك. يجدر بنا أن نتذكر أن أسس اللعبة الوراثية كانت قد استبانت دون معرفة أين كانت الوحدات الوراثية أو مم صنعت. وماندل، شأنه شأن نيوتن، لم يهتم بالتفاصيل. كان سعيداً في عالم الجسيمات المتأثرة والمستقلة التي تسلك وفقاً لأسس بسيطة. لقد استفاد من تلك الأسس كثيراً، وكثيراً مانجحت كما نراها اليوم.

ومن جديد نقول: إن ماندل، كنيون، حق نصراً ولكنه نصر محدود تقريباً. فعلم الحياة الجزيئي حول قصة جميلة، قامت على أساس البازلاء، إلى رواية أكثر ضبابية وأشبه شيء بحساء البازلاء. وسوف نصف في الفصل التالي الضباب الوراثي الحديث.

3 | تعديل تراث هيرودوت

ظن الرحالة الأغريقي هيرودوت أنه يعرف العالم جيداً. فقام برحالة حول البحر الأبيض المتوسط وسمع الكثير عن رحلات الفينيقيين إلى أفريقيا. وعن طريق جمع ما يعرفه من المعالم الأرضية مع معارفهم، توصل إلى استنتاج يفيد بأن "طول أوروبا يعادل طول أفريقيا وأسيا معاً، أما عرضها فلا يقارن معهما في رأسي". فوضع بذلك الأمور في مواضعها الصحيحة تقريباً فيما يخص علاقة كل منها بالآخر ولكن المسافات الفيزيائية بينها كانت خاطئة بشكل يدعو إلى الرثاء.

وعلى مدى ألفي سنة، كان يتم وضع الخرائط وفقاً للطريقة الإغريقية. فكانت خرائط نسبية توضع عن طريق محاولة ترتيب المعالم الأرضية جملة، دون قياس المسافات الثابتة بينها. فبدت الأجزاء الصغيرة المعروفة من داخلية البلاد أكبر مما تستحق. ولم تكن خرائط القرون الوسطى أفضل بكثير. فكان شكل قارة أفريقيا مشوهاً، مع أنه كان يمكن تمييزه. وكان إدراك رسامي الخرائط للبعد تحده المدة التي تستغرقها الرحلة بين نقطتين أكثر مما يحددها بعدهما الحقيقي عن بعضهما بعضاً.

وعلم الوراثة، كعلم الجغرافيا، يتركز على الخرائط؛ وخربيطة علم الوراثة خريطة وراثية موضوعها نحن. لم يكن ممكناً قياس المسافات الحقيقة على سطح الأرض قبل اختراع الساعة والموصلة، وذلك بعد هيرودوت بآلفي سنة. وما أن بلغ هذا الاختراع حد الكمال، حتى ظهرت خرائط خجدة جداً هيرودوت على Heidiها كالأبله. واليوم، يحدث الشيء نفسه مع علم الأحياء. ويبدو أن علماء الوراثة كانوا، حتى قبل بضع سنوات، يرتكبون الأخطاء نفسها كقدماء الإغريق.

وكما هي الحال مع رسم خريطة العالم، كان وضع خريطة متقدمة للجينات يتطلب حدوث تقدم تقني. وما أن حدث ذلك، حتى راح شكل الأطلس البيولوجي يتغير بسرعة كبيرة، وما كان يبدو قبل عقدين خريطة بسيطة وموثوقة للمجين (الذي

كان يقوم على أساس وراثة معلم بارزة كلون حبات البازلاء أو المرض الخالي)
يبدو اليوم مشوهاً جداً.

اكتشف مورغن، عن طريق دراسته لذباب الفاكهة، مجموعة من الصفات التي اقتفت أثر قوانين ماندل في الوراثة. فلم تكن خطوط انتقالها عبر الأجيال مترابطة مع بعضها بعضاً. وكان هناك استثناء هام. فبعض مزائج الصفات، كتلك التي تحملها الصبغيات الجنسية، لم تتصرف وفقاً لهذه الطريقة. وكان ماندل قد اكتشف أن المعدلات الوراثية، فيما يخص لون حبات البازلاء، لم يتاثر بكونها كروية أو مجعدة. وأكتشف مورغن أن الصفات المزدوجة (كلون العينين والجنس) كثيراً جداً ما تنتقل مع بعضها بعضاً عبر الأجيال. وسرعان ما اكتشف أن كثيراً من الجينات المختلفة (كالجينات الخاصة بلون العيون، والأجنحة المصفرة وشعر الجسم المتشعب) عند ذباب الفاكهة تشارك في نمط وراثي مع الجنس ومع الصبغي X. ولم تكن مستقلة كما افترضت قوانين ماندل. ووصفها مورغن بالترابط.

وفي غضون بضع سنوات، تبين أن صفات أخرى تنتقل مع بعضها بعضاً، حتى مع عدم وجودها على الصبغيات الجنسية. وأظهرت التجارب الجادة لتهجين ملايين الذباب أنه يمكن تصنيف جينات ذبابة الندى إلى مجموعات على أساس ما إذا كانت وراثتها قد تمت مستقلة حسب الطريقة الماندلية أم لا. وسلكت بعض مزائج الصفات تماماً كما توقع ماندل. وفيما يخص المزائج الأخرى، مالت مجموعة الصفات المنحدرة من أحد الوالدين إلى البقاء مع بعضها بعضاً عند الأبناء وفي الأجيال التالية. وكانت الجينات التي توجهها موجودة، حسب رأي مورغن، في مجموعة الترابط نفسها. وسرعان ما اكتشف أن عدد مجموعات الترابط مماثل لعدد الصبغيات. فمثل هذا الاكتساف بداية لوضع "خريطة الترابط" عند ذبابة الندى. وأصبح فيما بعد يمثل الصلة بين الماندلية وعلم الحياة الجزيئي.

والترابط هو ميل مجموعات الجينات إلى السفر مع بعضها بعضاً عبر الأجيال. ولكن هذا الميل ليس مطلقاً. فالجينات قد تترابط بإحكام وتنتقل عبر الأجيال أو قد تظهر أفضليّة ضعيفة لمرافقة بعضها بعضاً. ويتعلّم عدم اكمال الارتباط وقوع بعض الحوادث الشاذة أثناء تكون البيضة والنطفة. تحتوي كل خلية على نسختين من كل صبغي. وينقسم العدد مناصفة عن طريق انقسام خلوي من نوع خاص يحدث في الخصية والمبيض. وأثناء هذه العملية، تمكّن الصبغيات مع بعضها بعضاً أزواجاً وتتبادل أجزاء تركيبها. ولهذه السبب، تحتوي خلايا النطاف والبيوض مزائج من المادة الصبغية التي تختلف عن المادة الموجودة في خلايا الآباء الذين أنتجوها.

ظن مورغن أن هذا ربما يفسر سبب التناجم الوثيق في توريث بعض الجينات من مجموعة الترابط بينما يكون الاتحاد بين جينات أخرى أقل صميمية. ورأى أن الجينات إذا كانت تتوضع متقاربة جداً من بعضها بعضاً على الصبغي، فإنها تكون أقل ميلاً إلى الانفصال عندما تتبادل الصبغيات المادة أثناء تشكيل النطفة أو البيضة. ولكنها غالباً ما تفصل إذا كانت متباudeة كثيراً عن بعضها بعضاً. أما الجينات التي نرثها مستقلة فتحملها صبغيات مختلفة.

التأسيب، كما تسمى العملية، يشبه خلط "فتة" من ورق الشدة الأحمر والأسود. فتيل ورقة حمراء وانبعاثان عن بعضهما بعضاً في "الفترة" إلى الانفصال عند تقسيم مجموعة جديدة من الورق أكثر مما لو كانتا قريبتين. وهو، أي التأسيب، إعادة تنظيم الميراث المنحدر من كل والد. وبعد أن تتحدد الصبغيات أمكنتها ، يمثل كل صبغي في الجيل التالي مزيجاً جديداً من المادة الوراثية التي تشكلت من أجزاء أعيد تنظيمها من الزوج الصبغي المناسب.

استخدم التأسيب لوضع أول الخرائط الوراثية. فأظهرت تلك الخرائط ترتيب الجينات، ولا شيء آخر ذا أهمية. وكبطاقات "فتة" الورق في يد لاعب ماهر، يجري ترتيب الجينات على كل سلسلة. ويمكن تعين موضعها بالقدر الذي يزمع فيه هذا الموضع كل جيل عند خلط البطاقات الوراثية. ويشير مورغن إلى أن الجينتين اللتين قلما تفصلان عن طريق التأسيب، يجب أن تكونا قريبتين إلى بعضهما بعضاً فوق الصبغي، أما الجينات التي كثيراً ما تكون منفصلة، فتكون أكثر تباعداً. وعن طريق دراسة وراثة الجينات في شائياتها وثلاثياتها، اكتشف مورغن نظامها والتبعاد النسبي للمسافات بينها. وأتاح جمع المعلومات من المجموعات الصغيرة للصفات الوراثية وضع خريطة تربط لجينات ذبابة الندى.

كانت جباره مقاربته التي وضع فيها خريطة معارضة للماندلية. وقد استخدمت في الجراثيم، والبندور، والفنان، وفي كثير من المخلوقات الأخرى. ورسمت بهذه الطريقة خرائط لآلاف كثيرة من الجينات. وكان كل شيء عند ذبابة الندى مرتباً بانتظام على امتداد الصبغيات.

وبما أن هذا العمل يتطلب القيام بإجراء تجارب إنسال، لذلك بقيت خريطة الارتباط الإنسانية، إلى حد ما، فراغاً تماماً ومطلقاً. وتعتبر معظم العائلات صغيرة إذا ما أردنا البحث عن الانحرافات عن قوانين ماندل. ونتيجة لذلك، كان الأمل ضئيلاً في وضع خريطة وراثية للجنس البشري.

وكان الترابط الجنسي هو الاستثناء الوحيد في هذا الحقل المجهول. ومن الواضح أنه إذا ارتبطت الجينات بالصبغي X، فلابد لها وبالتالي من الارتباط مع بعضها بعضاً. وهكذا لم يمض وقت طويل قبل أن توضع خريطة تربط كثيراً من الصفات الإنسانية بالصبغي X. ومع ذلك، كان العمل في وضع هذه الخريطة يجري ببطء على نحو محزن. فمنذ عام 1911، وضعت خريطة تربط جينة عمى الألوان بالصبغي X. ولم تظهر أول نماذج الربط بالصبغيات الأخرى حتى عام 1955، عندما اكتشف أن جينة زمر الدم ABO ترتبط بشذوذ الهيكل العظمي. وتم في السنة التالية تثبيت العدد الفعلي للصبغيات الإنسانية، ووضعت في عام 1969 خريطة تربط أول جينة غير مرتبطة بالجنس إلى صبغي نوعي. استغرق وضع خريطة الربط عند الإنسان زماناً طويلاً وما زالت هناك طريق طويلة لابد من اجتيازها.

تحول علم الوراثة إلى المعاينة عن طريق مقاربة غير بارعة كثيرة ولكنها أكثر فعالية. لم تعتمد تلك المقاربة على تجارب الإنسان. ولكنها، بخلاف ذلك، تضمنت نوعاً تقليدياً جداً من خريطة، خريطة فيزيائية تظهر التنظيم الفعلى لكافة الأسس على امتداد الدنا أكثر من كونها خريطة بيولوجية ووضعت على أساس أنماط الوراثة. فغيرت هذه الخريطة وجهات النظر التي كانت سائدة حول طبيعة الجينات.

أظهرت الثورة التقنية في علم الحياة الجزيئي، خلال وقت قصير يبعث على الدهشة، طبيعة الدنا، وإلى حد ما، كيف تعمل. قبل ثلاثين سنة، كان علماء علم الحياة الجزيئي معتدين بأنفسهم. فقد اعتقدوا أنهم وضعوا حلولاً لمشكلات الوراثة جميعها، وخصوصاً القدرة على قراءة الدنا التي ينبغي أن تتحقق مأخفقت الدراسات العائلية في تحقيقه. وتعرفهم بموقع جيناتنا وبالنظام الذي تعمل بموجبه. ولا بد من اكمال الصرح الذي وضع ماندل أنسسه، وكان التفاؤل معقولاً في ذلك الوقت. فقد كان هناك ما يسوغ الاعتقاد بأن الخريطة الفiziائية للجينات تبدو شبيهة بالخريطة البيولوجية التي تقوم على أساس نماذج الوراثة، وقد تحل محلها يوماً ما. واكتملت ثقة علماء علم الحياة الجزيئي بموجة الدعاية الذاتية التي كان يمكن أن تبدو غريبة في نظر مؤسسي علم الوراثة.

وأقل ما يمكن قوله، هو أن هذا التفاؤل أضمحل بسرعة. فقد أظهرت أولى الاستكشافات لمنطقة مجهولة تقع على امتداد سلسلة الدنا أن الخريطة الفiziائية تختلف إلى حد كبير عن خريطة الترابط. لأن الجينات نفسها، بعيداً عن كونها خرزات منتظمة في خيط صبغي، تحمل تركيباً معقداً غير متوقع.

كان علماء علم الحياة قبل عشرين سنة، وكان علم الوراثة الإنساني ما يزال طفلاً، يحملون فكرة مضحكة عن طبيعة العالم. وكما هي الحال في خريطة عقلية لصبي في الحادية عشرة من عمره (أو لهيروودوت)، فإن خريطة الترابط ضمت فقط بضعة معالم بارزة عرضت في سياق علاقتها مع بعضها البعض. ولكن مقياس المسافة، في استخدامه الممكّن، إنما الهدف، بدل كل ذلك.

اعتمد مستكشفو الجزيئات في نجاحاتهم، كأسلافهم الجغرافيين، على أدوات التخطيط الحديثة التي جعلت من العالم مكاناً أوسع وأكثر تعقيداً. ولا ريب في أن تلك الأدوات التي استخدمت في علم الجغرافيا الجزيئي تستحق أن نأتي على ذكرها.

كانت أول وسيلة هي الرحلان الكهربائي، أي فصل الجزيئات في حقل كهربائي. فكثير من المواد البيولوجية، بما فيها الدنا، تحمل شحنة كهربائية. فإذا وضعت هذه المواد بين نهايتين، إيجابية وسلبية، فإنها تتحرك نحو هذه النهاية أو تلك. وتستخدم مادة هلامية (تعمل كمصفاة) لتحسين الأداء. وكانت الهلامات تصنع سابقاً من نشاء البطاطا، بينما تصنع اليوم من بوليمرات Polymers كيميائية. وقد نجح هلام الفريز تماماً عند تجربته. يعمل الهلام على فصل الجزيئات حسب الحجم والشكل. وتتحرك الجزيئات الكبيرة ببطء أكبر وهي تتخلص من المصفاة. وهناك عدة طرق تحسن العملية، كما في العمل على عكس التيار كل بضع ثوان. هذا يعني أن الأجزاء الطويلة من الدنا يمكن ترحيلها، لأنها تلف وتتحل كلما أطلقت الطاقة.

يمكن للحاسوب الذي أعمل عليه لإعداد هذا الكتاب أن يقوم بأعمال عديمةفائدة. ومن مواهبه، إذا مطلبت منه أن يصنف الجمل حسب طولها، أن يرافق هذه الجملة بكلماتها العشرين مع كثير من جمل مختلفة لا علاقة لها ببقية هذا الكتاب. والرحلان الكهربائي يصنع مثل هذا مع الجزيئات. ويمكن قياس طول كل جزء من الدنا عن طريق رؤية المسافة التي يجتازها إلى الهلام. ويتم تحديد موضعه بالنور فوق البنفسجي (الذي تمتلكه الدنا)، والأصبغة الكيميائية أو العلاقة الإشعاعية. ويترافق كل جزء مع كافة الأجزاء الأخرى التي تحتوي على العدد نفسه من حروف الدنا.

هناك وسيلة أخرى لمعاينة الدنا تستخدم فيها إنيزمات مستخلصة من الجراثيم. تتعرض الجراثيم لهجوم الحمات التي تحشر نفسها في دنا الجراثيم وتتجبرها على إعداد نسخ لها. ولكن الجراثيم لها دفاعها الخاص بها: إنيزمات لقطع بعثة دنا الغريب. يمكن استخدام "إنيزمات التقيد" هذه لتجزئة الجينات الإنسانية إلى قطع. وهناك

العشرات من تلك القطع، كل منها تقطع مجموعة نوعية من حروف الدنا. ويعتمد طول الأجزاء المقطوعة التي تظهر على مدى تكرار تلك المجموعة. فإذا ماجزئت كل جملة في هذا الكتاب كما ظهر حرف "و"، فسيكون هناكآلاف الشظايا القصيرة. وإذا ميز الإنظام كلمة "موزة" (التي تظهر أحياناً بالتأكيد)، فإنه سوف يحدث فقط بضع شظايا بطولآلاف الأحرف.

توفر مواضع القطع (كمواضع "و" و "لكن" و "موزة") مجموعة من المعالم البارزة على طول الدنا. وحالما نعرف مكان وجودها، تكون قد تقدمنا أول خطوة على طريق وضع خريطة فيزيائية لكتاب بالذات تقوم على أساس ترتيب الحروف والكلمات التي يحتويها. هذه العملية قريبة من العملية التي قام بها الطلاب الذين اقتحموا السفارة الأمريكية في طهران بعد سقوط الشاه. وبذلوا جهداً استثنائياً عندما قاموا بجمع أجزاء من وثائق سرية كانت وضعت في آلة للتمزيق. وعن طريق رؤيتهم كيف تتوافق الشظايا المنفصلة، أعادوا بناء رسالة طويلة خطيرة ومعقدة.

وعلم الحياة الجزيئي يحقق الشيء نفسه. وهناك طرق عديدة تتسم بالبراعة فتتيح تقطيع الدنا إلى أجزاء لإدخالها إلى دنا الجرثوم أو الخميرة. كانت الدنا قد نسالت. فعندما ينقسم الجرثوم، فإنه يتضاعف ليس فقط رسالته الوراثية، بل الجينية الغريبة أيضاً التي كانت قد أدخلت. ونتيجة لذلك، يمكن إعداد ملايين النسخ من القطعة الأصلية للدنا ويمكن دراستها بالتفصيل المحكم اللازم للجغرافيا الوراثية.

كان التنسيل Cloning أساسياً للقيام بأولى الخطوات لوضع خريطة فيزيائية. ولكنها استبدلت بابتكار آخر، هو تفاعل سلسلة البوليمراز Polymerase، ويستخدم هذا التفاعل إنظيمياً يستخدم دوره في النسخ الطبيعي للدنا لإعداد صور طبق الأصل للجزيء في المختبر. ولمواصلة تشابهنا الأدبي المشوه إلى حد ما، فإن PCR هي الناسخة البيولوجية التي يمكنها أن تنتج، حسب الحاجة، نسخاً طبق الأصل لصفحة واحدة في الكراس الوراثي. يؤخذ إنظيم النسخ الفوتونغرافي من جرثوم يعيش في البنايبير الحارة، حيث يكون مستقراً عند درجات حرارة عالية. ويببدأ التفاعل بزوج من سلاسل الدنا الصناعية القصيرة-مشعلات- التي ترتبط إلى الدنا الطبيعي على كل من جانبي القطعة لكي تتوسع. وعن طريق تسخين وتبريد مزيج التفاعل وتغذيته بزاد من أربعة أنسس، تتحل شرائط الدنا المزدوجة المستهدفة، وتتشكل نسخها بمساعدة الإنظام، وتتشكل من جديد. وفي كل مرة تتكرر الدورة، يتضاعف عدد النسخ، وبسرعة كبيرة، تتولد ملايين الصور المطابقة للقطعة الأصلية من الدنا. وكان مخترع PCR تلقى جائزة نوبل في عام 1993.

وهناك نموذج آخر لحيلة تساعد واضعي الخرائط على استغلال قدرة الدنا على الارتباط بنسخة مطابقة لذاتها. فتشكل قواعد الدنا زوجين متطابقين؛ A مع T و G مع C. ولاكتشاف جينة ما، يجري في المختبر إعداد نسخة متممة لذاتها. وعندما تضاف النسخة إلى خلية ما، فإنها تبحث وتترتب بمكافئها على الصبغي. وهكذا، ترسم خريطة الجينة. ويقوم الحاسوب بالعمل نفسه. فعندما نوجه إليه أمراً بـ "طباعة"، فإنه يقوم بالبحث عن آية كلمة نختارها ويشدد إضاعتها بلون أرجواني آخر. وينفذ هذا على نحو أفضل عندما يبحث عن كلمات نادرة (كلمة "موزة"). إذا وسم مسبار الدنا بصبغ مشع، فإنه يمكن جعل الجينات تظهر بالطريقة نفسها. وتعرف هذه الطريقة بتصيد (التهجين المشع في المكان) الجينات. وهناك نوع معدل للصيיד، يقضي بحل الدنا قبل أن تتصبح. مما يجعل الطريقة أكثر حساسية ويتبع الفرصة لكلمة أوائلية وراثية أخرى، هي Direct Visual (أوائل الكلمات DIRVISH أي تهجين بالرؤية المباشرة).

أحدث كل هذا ثورة في وضع خريطة للدنا الإنساني. فهو أولاً، حسن خريطة الترابط، بحيث يمكن تتبع نماذج وراثة سلاسل الدنا القصيرة عبر الأجيال تماماً كما في حالة عمي الألوان أو الأصابع القصيرة. وفي الدنا، هناك ملايين المواقع التي تختلف من شخص إلى آخر. وكلها يمكن استخدامها في دراسة الإنسان. وبما أن معظم العائلات صغيرة في هذه الأيام، لجأ علماء الوراثة إلى التعاون مع المormons¹ في الولايات المتحدة ومع البنغاليين في بريطانيا، وكلتا الطائفتين لديهما ما يكفي من الأطفال لوضع شجرات النسب. وفي خطوة أخرى بارعة، يستخدم تفاعل البوليمراز لمضاعفة نسخ الدنا من خلايا نطاقيّة مفردة. وتوضع خريطة الترابط عن طريق مقارنة الصبغيات المعاد تنظيمها في النطفة مع الصبغيات عند الرجل صاحب النطفة. الأمر الذي يساعد على التغلب تماماً على مشكلة حجم الأسرة.

مازال رسم خريطة الترابط عند البشر عملاً يدعو إلى الرثاء. فقد كان علماء علم الحياة دائماً ي يريدون وضع خريطة من نوع مختلف، خريطة من النوع الذي يستخدمه علماء الجغرافيا، لاتقوم على أساس التأشيب بل على أساس وصف فيزيائي مباشر للمادة الوراثية. والخريطة النهائية يجب أن تبين كل واحدة من رسائل الدنا الثلاثة آلاف مليون. المقارنة قاسية: مهاجمة المجين Genome بالزمن،

والمال والملل حتى قراءة كامل الشيء من طرف إلى آخر. وفي ذلك الحين، حدث تقدم كبير. ولكن الحرب الخاطفة قد تكتمل مع نهاية القرن.

أول خطوة على طريق ربط خريطة الترابط بخريطة توضع على أساس علم الحياة الجزيئي تتوقف على ما يعرف بضربة الحظ. لاحظ مورغن في واحدة من سلالات ذباب الفاكهة أن إحدى الجينات المرتبطة بالجنس عادة كانت تقوم بتصرف غريب نوعاً ما، فقد بدأت تسلاك كما لو أنها لم تكن على الصبغي X إطلاقاً. ومن خلال المراقبة بالمجهر، تبين ماحدث. كان الصبغي X قد التصق بصبغي آخر وتم توريثه معه، فنجم تغيير في علاقات ارتباط الجينة من تبدل في موضعها الفيزيائي. استخدمت هذه الحوادث الصبغوية في أول خطوة باتجاه خريطة فيزيائية إنسانية. ويحدث أحياناً خطأ في تشكيل النطفة أو البيضة وجزء من تنقلات الصبغي إلى موطن جديد. فيعتبر التبدل الذي يرافق نموذجاً ورائياً خاصاً لجينة ما دليلاً على مكان وجودها.

تغيب أحياناً قطعة صغيرة جداً من الصبغي. ويمكن أن يعاني في الحال من يتاثرون بذلك من عدة أمراض خلقية. فقد حدث أن أصيب طفل أمريكي بقصور في الجهاز المنيع، وشكل من العمى الوراثي، وحثل عضلي. وكانت قطعة دقيقة من الصبغي X عنده مفقودة. ولا بد أن يكون من ضمنها قطعة الدنا التي تحمل هذه الجينات. وأظهر المريض الأمريكي أول إشارة حياتية فيما يتعلق بمكان توضع جينة الحثل العضلي - واحد من أكثر الأمراض الوراثية تكراراً وإزعاجاً. وكانت قطعة الصبغي المفقودة هي المعلم الذي يمكن أن تستقر عليه الخريطة الفيزيائية للباحثة حول هذه الجينة.

وضع خريطة للجينات عن طريق البحث عن تبدلات في الصبغيات لا يحتاج إلى انتظار حوادث البيولوجية الطبيعية. إذ يمكن زراعة الخلايا البشرية في المختبر. ويمكن أيضاً زراعة خلايا الفأر أو الهاستستر Hamster*. وعندما تترعرع معاً مزاج من خلايا الفأر والإنسان، فإن هذه الخلايا قد تندمج، لتنتج هجينًا يحمل صبغيات من النوع أو ذاك. وتُطبع، بوجه خاص، بعض الجينات الإنسانية في كل مرة يُطرد فيها الصبغي الإنساني. مما يدل على مكان وجود الجينات. وبالطريقة ذاتها، ترتبط شدّف صغيرة من الصبغي والجينات التي تحملها.

* الهاستستر Hamster حيوان قارض شبيه بال فأر.

جرى في العصر الحاضر وضع خريطة للموضع التقريري للصبغيات الخاصة تقريبا بكل الأمراض الوراثية التي يجري التحكم بها ببساطة. ولاقتقاء أثر تلك الأمراض إلى مسافة بعيد، تحتاج إلى مجموعة جديدة من أجهزة رسم الخرائط بمقاييس صغيرة. وتقنيات الترتيب السلسلـي الآخرـ، كما تعرف عاطفـيا، تقنيات بسيطة. تعتمد إحداها على قدرة الدنا على نسخ ذاتها عندما يتتوفر إنظيم خاص، وتجرـي تغـذـية المـزيـج بالـأسـس A وG، وC، وT. ويـتضـمـن التـفـاعـل نـسـخـا "ناـضـجـةـ" من قـطـعـ مـنـطاـولـةـ تـدـريـجيـاـ لـضـفـيرـةـ دـنـاـ منـ هـذـاـ طـرـفـ إـلـىـ ذـاكـ. وـتـبـدـأـ فـيـ الـوقـتـ فـسـهـ أـرـبـعـ تـجـارـبـ (ـتـسـتـخـدـمـ كـلـ مـنـهـ أـسـاسـاـ مـخـلـفاـ). وـتـبـدـأـ كـلـ تـجـربـةـ الـعـلـمـيـةـ فـيـ الـمـكـانـ نـفـسـهـ فـيـ الدـنـاـ. وـعـنـ طـرـيقـ الـمـخـادـعـةـ الـكـيـمـيـائـيـةـ، يـجـريـ تـوـقـيفـ بـعـضـ الـشـرـائـطـ النـاـضـجـةـ كـلـماـ أـضـيـفـ أـسـاسـ. مـاـ يـنـتـجـ عـنـهـ مـجـمـوعـةـ مـنـ قـطـعـ الدـنـاـ بـأـطـوـالـ مـخـلـفـةـ، تـتـوـقـفـ كـلـ مـنـهـ عـنـ Aـ، أـوـ aGـ، أـوـ aCـ، أـوـ aTـ. وـيـعـطـيـ الـرـحـلـانـ الـكـهـرـبـائـيـ لـلـمـزـيـجـ عـلـىـ الـهـلـامـ نـفـسـهـ أـرـبـعـ خـطـوـطـ مـتـواـزـيـةـ مـنـ شـظـاـيـاـ الدـنـاـ مـرـتـبـةـ بـطـوـلـ مـتـزاـيدـ. وـتـعـطـيـ الـقـرـاءـةـ عـبـرـ الـهـلـامـ أـوـ نـزـوـلـاـ فـيـ تـرـتـيـبـ الـأـسـسـ.

إـنـهـ لـعـلـ مـمـلـ عـلـىـ نـحـوـ مـذـهـلـ. إـذـ يـمـكـنـ لـمـخـبـرـ وـاحـدـ أـنـ يـعـدـ الـأـمـلـ عـلـىـ إـنجـازـ جـزـءـ صـغـيرـ جـداـ مـنـ كـامـلـ الـعـملـ، أـيـ وـضـعـ خـرـيـطـةـ لـجـزـءـ صـغـيرـ حـولـ الـجـينـةـ الـتـيـ يـجـريـ الـبـحـثـ عـنـهـ. وـيـجـريـ، بـعـدـذـلـكـ، جـمـعـ هـذـهـ خـرـائـطـ الـمـلـحـلـيـةـ-خـرـائـطـ الـبـلـدـيـةـ- مـعـ بـعـضـهـاـ بـعـضـاـ بـالـتـرـتـيـبـ الصـحـيـحـ لـوـضـعـ خـرـيـطـةـ أـكـبـرـ لـلـدـنـاـ. وـهـنـاكـ طـرـيـقـةـ تـقـضـيـ بـإـنشـاءـ مـجـمـوعـةـ مـنـ السـلـالـسـ الـمـتـراـكـبـةـ مـنـ قـطـعـ قـصـيـرـةـ مـنـ الدـنـاـ. وـهـذـاـ يـشـبـهـ، إـلـىـ حدـ ماـ، إـعادـةـ صـفـحـاتـ مـقـطـعـةـ مـنـ دـلـيلـ أـحـدـ الشـوـارـعـ إـلـىـ تـرـتـيـبـهـ الصـحـيـحـ عـنـ طـرـيـقـ النـظـرـ إـلـىـ التـطـابـقـاتـ عـنـ طـرـفـ كـلـ صـفـحةـ فـيـ مـحاـولـةـ لـاـكـتـشـافـ الشـوـارـعـ الـتـيـ تـنـجـهـ فـيـ نـسـقـ وـاحـدـ إـلـىـ بـعـضـهـاـ.

تـتـطـلـبـ هـذـهـ طـرـيـقـةـ قـدـراـ مـنـ عـرـافـةـ الـحـاسـوبـ. فـهـنـاكـ بـعـضـ الـشـرـائـحـ الصـغـيـرـةـ. وـهـنـاكـ حـيـلـةـ تـقـضـيـ بـتـجـاـوزـ عـدـةـ صـفـحـاتـ فـيـ دـلـيلـ الشـارـعـ عـلـىـ أـمـلـ إـغـالـ الـأـجـزـاءـ الـمـمـلـةـ، وـخـصـوصـاـ مـنـ الـجـوـارـ. الـعـمـلـ كـلـهـ عـمـلـ تـكـارـيـ علىـ نـحـوـ مـفـرـطـ وـكـانـتـ قـدـ اـقـتـرـحـتـ وـهـذـاـ لـيـسـ مـنـ قـبـيلـ الـمـزـاحـ- ضـرـورـةـ مـعـاقـبـةـ عـلـمـاءـ الـحـيـاةـ بـوـضـعـ سـلـسلـةـ لـأـلـفـ، أـوـ عـشـرـةـ آـلـافـ، أـوـ مـئـةـ الـفـ مـنـ أـسـسـ الدـنـاـ إـذـ مـاـ دـيـنـواـ بـتـزـيـفـ نـتـائـجـهـمـ.

مـنـ الـأـفـضـلـ مـقـارـنـةـ الـهـجـومـ عـلـىـ خـرـيـطـةـ الـفـيـزـيـائـيـةـ بـتـخـطـيـطـ الـوـطـنـ بـمـسـطـرـةـ طـولـهاـ سـتـةـ إـنـشـاتـ، بـدـءـاـ مـنـ هـذـهـ النـاحـيـةـ ثـمـ التـقـدـمـ بـعـادـ إـلـىـ النـاحـيـةـ الـمـقـابـلـةـ. فـإـذـاـ مـأـرـيدـ لـلـعـلـمـ أـنـ يـنـجـحـ، فـلـاـ بـدـ مـنـ زـيـادـةـ السـرـعـةـ فـيـ وـضـعـ السـلـالـسـ. وـرـغـمـ ذـلـكـ، تـبـقـيـ الـحـقـيـقـةـ الـقـاسـيـةـ قـائـمـةـ، حـقـيـقـةـ أـنـهـ يـجـبـ وـضـعـ خـرـيـطـةـ لـلـجـزـءـ الـأـكـبـرـ مـنـ ثـلـاثـةـ

آلاف مليون أساس. وتبداً التكنولوجيا عملها. فعندما بدأ العمل، قبل خمس وعشرين سنة، كان يمكن للشخص الواحد أن ينجز حوالي خمسة آلاف من أساس الدنا سنويًا. بينما أصبح اليوم قادراً على إنجاز أكثر من ذلك بخمسين مرة. فوضعت مجموعات من الخرائط المترابطة بمقاييس كبير لكل صبغي إنساني عن طريق إدخال قطع إلى الخلايا الخمائرية (تقنية تسليل يمكن أن تواجه قطعاً طويلاً جداً من الدنا). والآن، أصبحت تغطي الجين بكامله خريطة ارتباط ثبت عليها الترتيب والموضع النسبي لقطعة الدنا القصيرة المكررة. وهناك طرق حديثة يمكن أن تساعد في تسريع العملية. وعما قريب، قد يصبح بالإمكان قراءة ترتيب الأسس عن طريق التفرس بالمجهر الإلكتروني العالمي القدرة على طول الصبغي بنوع من البريلية¹ الجزيئية.

يستغرق رسم خريطة لكامل المجموعة وقتاً طويلاً، ويحاجل بعضهم في أنها قلماً تستحق الاهتمام. مع ذلك، لا يبدأ المستكشف الذي يدخل إقليماً جديداً بوضع خريطة لأول قرية ثم يأخذ بتوسيعها بتفاصيل مؤلم جداً حتى تغطي كامل الإقليم. بل يقوم، بدلاً من ذلك، باختيار المعالم الرئيسية البارزة ويوصل التفصيات على وقت لاحق، حيث يتحمل أن يتعرف على ما هو مهم. وقد يكون من الأفضل التركيز على الأجزاء الأكثر أهمية، أي على الجينات التي تنتج البروتينات فعلاً.

هناك مابين خمسين إلى مئة ألف من هذه الجينات. يحول أكثرها في معظم الخلايا، أما في الدماغ، فتعمل ثلاثون ألفاً منها في أي وقت. وهذا العدد أكبر منه في أي نسيج آخر وقد يساعد في تعليل ظاهرة أن أكثر من ربع الأمراض الوراثية يؤدي إلى مرض عقلي. وتتأثر الخصيّتان، عند الرجال، في الدرجة الثانية بعد الدماغ في نسبة الجينات النشطة. فعندما تقوم الجينة بعمل ما، فإنّها تولد الرنا المرسال² Messenger RNA (جزيء متتم ينقل المعلومات الوراثية من الدنا إلى الجزء الرئيسي من الخلية) وبما أن الدنا لا تفعل شيئاً، فإنّها، في معظمها، لا تولد الرنا إطلاقاً. ومن هنا يعتبر استخلاص الرنا المرسال طريقة ممتازة للتحري عن الجينات العاملة. هذا العمل الآن قيد التنفيذ وقد اكتشفت عدة آلاف من الجينات الجديدة النشطة في الدماغ. وما زال العمل الذي يقوم به أكثر هذه الجينات غير معروف تماماً.

المترجم

¹ Braille: طريقة بريل في الكتابة لتعليم العميان.

المترجم

² — الحامض النووي الريبي Ribonucleic acid.

ربما يتم في النهاية وضع خريطة كاملة، فقط على أرضية أنه عمل جدير لأن المرء لا يعرف أبداً ما الذي يمكن أن يحدث. ولإعداد هذه الخريطة، يجب أن تتضمن تأكيد واحدة من أكثر الحقائق العلمية غير المفهومة جيداً: أي أنه يمكن حل مشكلة ما عن طريق الإنفاق الطائل عليها.

بات واضحًا الآن أن الخريطة الفيزيائية لتشبه كثيرة خرائط الترابط التي نشأت من الدراسات العائلية. وتتمثل الصعوبة الرئيسية بالمقاييس. وهناك ما يرقى إلى مئة ألف جينة عاملة عند الكائن الإنساني، بيد أن هناك ثلاثة آلاف مليون من رسائل الدنا. وبما أن معظم الجينات تستخدم المعلومات المشفرة لغير في بضعة آلاف من الأسس لتركيب البروتين، لذلك تزيد كمية الدنا عن الحاجة. ووضع خريطة فيزيائية يظهر أن حوالي 5% منها فقط هو جزء من جينة تؤدي وظيفتها. يحمل المجين الإنساني تركيباً استثنائياً وخرائط ترابط تفقد معظم صفاتها الغربية.

يمكننا أن ندرك الآن ماذا تشبه الخريطة الفيزيائية بالقياس الجغرافي. فليتخيل أحذنا الرحلة على امتداد الدنا عنده على أنها مكافئة لرحلة من لاندز إنด إلى جونوغروت عبر لندن. وهي رحلة مسافتها ألف ميل تقريباً. (وهذا يعني أن مثيلاتها الأمريكية ستوازي تقريباً رحلة من نيويورك إلى شيكاغو). ولترتيب كافة رسائل الدنا في خريطة لطريق بهذا المقاييس، يجب أن يكون في كل إنش خمسون من أسس الدنا، أو حوالي ثلاثة ملايين في الميل الواحد. تمر الرحلة عبر ثلات وعشرين مقاطعة من مختلف الحجوم. هذه التقسيمات الإدارية الملائمة بما فيه الكفاية، مماثلة في عددها للصفات الثلاثة والعشرين التي تغلف الدنا الإنسانية. وكمية الدنا الكاملة تتسلسل حتى الآن تغطي مسافة تعادل مسافة السير بين لاندز إند وفولماوث، على بعد بضعة أميال - بالمعنى الأمريكي ضعف طول جزيرة مانهاتن. مع ذلك، تبقى الطريق طويلة.

المشهد ممل جداً في معظم الرحلة. ويبعد مجدبأ إجمالاً كمعظم بريطانيا الحديثة. حيث تتكرر الرسالة نفسها فوق ثلث المسافة تقريباً. وهناك خمسون ميلاً تقريباً تملؤها كلمات مولفة من خمسة أو ستة أحرف أو أكثر، تتكرر إلى مالا نهاية واحداً بعد الآخر. وأكثرها جناسات تقرأ من البداية إلى النهاية كما تقرأ من النهاية إلى البداية، كنعي فرديناند دوليسبيس - "رجل، خريطة، قناة: بينما!" تتناثر بعض هذه "التكرارات المتراصة" على شكل مجموعات في جميع أنحاء المجين. ويختلف موضع وطول كل مجموعة بين شخص وآخر. وتعتمد "البصمات الوراثية" الشهيرة، أي التوقيع الوراثي الفريد المستخدم في العمل القضائي، على الاختلاف في عدد

وموضع التكارات المترادفة. ولإعداد بصمة، يستخدم إنظام يقص جزءاً مميزاً مكرراً. بحيث يسيطر الدنا إلى عشرات الشطليا. وتتضمن سلاسل أخرى مكررة حرفين فقط، C، و D، مضاعفين آلاف المرات. مع ذلك، فإن جزءاً إضافياً من المجين مخصص لطول عرضي ورسائل معقدة لاتوحي بشيء.

رفض هذا الدنا بالكامل بحجة أنه غير مفيد، لأننا لم نتمكن من فهم ما يقوله، ينطوي على الخطر. فمن الناحية الظاهرية، تحمل العبارة الصينية Shi ثلاثة وسبعين معنى مختلفاً، حسب طريقة لفظها. ويمكنها أن تشكل جملة مثل "السيد شغوف بلعبة الأسد" فقط في حال استخدامها مراراً. يبدو هذا التكرار بالنسبة لبعضهم عديم المعنى، وخاصة إذا كان لا يعرف اللغة الصينية.

يتبعثر المنظر الموروث في معظمها مع جث الجينات المهملة، وأحياناً، يتبعثر المنظر نفسه مراراً. وتبدو سلاسل الدنا في هذه "الجينات الكاذبة" شبيهة تقريباً بسلاسل قرباتها العاملة، ولكنها، وقد تقبها التفسخ، لن تنتج شيئاً بعد الآن. لأنه، في وقت ما من تاريخها، تعطل أمم جزء من آليتها. فراحـت منذ ذلك الحين تصـدأ بهدوء. وما يدعو إلى الدهشـة، أن هذه الجينات الكاذبة نفسها قد تـظهر في عدة نقاط على طول الرحلة.

وبعد عدة أميال في أرض الدنا الباهـة والتـكراريـة، نبدأ بـرؤـية الأمـكـنة حيث يجري إعداد شيء ما. تلك هي الجـينـات العـاملـة. وهناك بعض المـفـاجـآت أيضاً في تركـيبـها. إذ يمكن تمـيـيزـ الجـينـةـ التي تـؤـديـ وظـيفـتهاـ عن طـرـيقـ تـرتـيبـ الحـروـفـ فـي هـجـائـيـةـ الدـنـاـ،ـ التي تـبـدـأـ قـرـاءـعـتهاـ فيـ كـلـمـاتـ مـؤـلـفـةـ منـ ثـلـاثـةـ أحـرـفـ مـكـتـوبـةـ بـرـامـوزـ الجـينـاتـ Ge~netic codeـ،ـ والـتـي تـقـيـدـ بـأنـهـ قـادـرـةـ عـلـىـ إـنـتـاجـ البرـوتـينـ.ـ وهـنـاكـ عـادـةـ عـدـدـ منـ الأـدـلـةـ حـوـلـ مـاـيـفـعـلـهـ البرـوتـينـ عمـلـيـاـ،ـ معـ آنـهـ مـكـنـ استـتـاجـ تـرـكـيبـهـ (ـوـالـاسـتـدـلـالـ عـلـىـ شـكـلـهـ)ـ منـ تـرـتـيبـ حـرـوـفـ الدـنـاـ التـيـ تـصـنـعـهـ.

ينتـظمـ كـثـيرـ منـ الجـينـاتـ التي تـؤـديـ وظـيفـتهاـ فيـ مـجـمـوعـاتـ تـصـنـعـ نـوـاتـجـ قـرـيبـةـ.ـ وهـنـاكـ مـاـمـجـمـوعـهـ حـوـالـيـ أـلـفـ منـ هـذـهـ العـالـلـاتـ الجـينـيـةـ.ـ وأـفـضلـ مـاـنـعـرـفـهـ مـنـهاـ هـيـ تلكـ التيـ تـشـارـكـ فـيـ تـصـنـيعـ الصـبـاغـ الأـحـمـرـ فـيـ الدـمـ.ـ وـيـعـطـلـ تـقـرـيبـاـ كلـ الدـنـاـ فـيـ خـلـاـيـاـ النـقـيـ الذـيـ يـنـتـجـ كـرـيـاتـ الدـمـ الحـمـراءـ.ـ وـلـكـ مـجـمـوعـةـ صـغـيرـةـ مـنـ الجـينـاتـ تكونـ مـنـهـمـكـةـ فـيـ الـعـلـمـ إـلـىـ حدـ كـبـيرـ.ـ وـنـتـيـجـةـ لـذـلـكـ،ـ تـكـونـ مـعـرـفـةـ عـلـىـ نحوـ أـفـضـلـ مـنـ آـيـةـ مـجـمـوعـاتـ أـخـرـىـ.ـ يـقـومـ عـلـمـ الـحـيـاـةـ الجـزـيـئـيـ الإـنـسـانـيـ فـيـ مـعـظـمـهـ عـلـىـ أـسـاسـ هـذـاـ المـرـكـزـ الصـنـاعـيـ الجـينـيـ الخـاصـ،ـ جـينـاتـ غـلـوبـينـ بـيـتاـ.

تقع الجينات المذكورة في منتصف الطريق تقريباً على امتداد كامل طول الدنا؛ عند منتصف الطريق إلى جونوغروتز -في ليدز تقريباً. وهي تصنف بعض البروتينات المعنية بحمل الأكسجين. تحتوي المنطقة الصناعية للغواصين على بضع قطع من الدنا الذي يصنع المنتجات القريبة. ولتصنيع قسم من جزيء الهيموجلوبين، يكون صباغ الدم الأحمر قليلاً جداً: بطول ثلاثة أقدام تقريباً على مقياس هذه الخريطة. وهناك، على بعد بضعة أقدام، قطعة أخرى تصنع الغواصين الموجود فقط في المضخة. ويقع قربها الهيكل الصدئ لبعض المعدات التي توقفت عن العمل قبل سنوات. ويشغل مصنع الغواصين مامجموعه مئة قدم تقريباً، ويبدو أن معظم هذه المساحة عبارة عن حيز غير مستخدم بين الجينات الوظيفية. تتعاون هذه القطعة مع قطعة أخرى بالحجم نفسه تقريباً وعلى مسافة بعيدة عنها (قرب لندن، على هذه الخريطة الخيالية) وتنتج بروتيناً قريباً. وعن طريق اجتماع هذين الناتجين مع بعضهما بعضاً، يتكون الصباغ الدموي الأحمر. تنتظم الجينات العاملة في عائلات، إما متقاربة أو متباعدة في كافة أنحاء المجين.

وهناك جانب آخر من خريطة الذات الإنسانية يدعو إلى الدهشة. فالجينات الإنسانية مختلفة جداً من حيث الحجم، ويتراوح حجمها من خمسة حرف طولاً إلى أكثر من مليونين. وتكون الشدف العاملة، فيها كلها تقريباً، مقطوعة بأطوال الدنا غير المرمزة. وفي الجينات الكبيرة ذاتها (كتلك التي تخفق في الحثـل العضـليـ) ترمز الأكثرية الساحقة من الدنا دون سبب. تشارك الدنا غير المرمزة في الجزء الأول من عملية الانتاج، ولكن هذه الشدفة من الرسالة الوراثية تقصـ من الرـنا المرـسـالـ قـبـلـ تـجـمـعـ الـبرـوتـينـ. ويـبـدوـ أنـ هـذـهـ طـرـيقـةـ استـثنـائـيـةـ لـلـشـروعـ فـيـ الـعـملـ،ـ وـلـكـنـهاـ طـرـيقـةـ الـتـنـطـورـ.

لاشك في أن كثيراً من المفاجآت سوف تظهر في طريق المخططين عندما يشقون طريقهم ببطء باتجاه جونوغروتز. قد يكون خيراً أن تتغير من جديد صورة العلاقة بين الترابط والخريطة الفيزيائية. فقد حقّ غرافيو الجينات سابقاً بعض الانتصارات. ومن أهمها الانتصار المفاهيمي. وبما أننا نعرف الراموز المثلث الحروف لكل حمض أميني، فإنه يمكن الاستدلال على تنظيم الأحماض الأمينية التي تنتجها قطعة عاملة من الدنا من تسلسل أنسنتها. ويمكن الاستدلال على ما تقول به عملياً الجينة المكتشفة حديثاً بمقارنة ذلك التسلسل مع أساس معطيات الحاسوب حول الجينات التي نعرف عملها. هذه العملية تشبه إلى حد ما قراءة لغة أجنبية عن طريق البحث عن معنى الكلمات في القاموس.

هناك بعض التشابهات المذهلة بين المفردات الوراثية عند المخلوقات ذات الاختلاف العميق. فالإنسان يحمل جينات مماثلة تقريباً للجينات التي تحكم بالمو عند ذباب الفاكهة، مما يوحي بأن العمليات الأساسية نفسها مشتركة بينهما. والعمليات التي تكون الدماغ عند ذباب الفاكهة قريبة إلى حد مربك إلى العمليات التي تكون أدمغتنا. وهناك تشابهات أخرى تشير الفضول بالدرجة نفسها. فبعض الجينات التي تسبب السرطان عندما تتفق تشبه إلى حد كبير الجينات الأخرى التي ترمز من أجل الهرمونات، وما يدعو إلى الاستغراب أن واحدة من جيناتنا مماثلة تقريباً إلى جينة أخرى تقترن وظيفتها المعروفة فقط على تبديل التعريفات على جناح الحشرة. اجتازت عملية الترجمة من لغة بيولوجية إلى أخرى، عن طريق البحث عن الكلمات في الحاسوب شوطاً كبيراً إلى الحد الذي باتت تتتوفر معه فرصة من كل فرصتين لإثبات أن سلسلة الدنا المكتشفة حديثاً ترتبط بشيء ما آخر، إما بجينة إنسانية أخرى أو بجينة من مخلوق قاصر في العالم الحي.

عملت هذه المقاربة على إحداث تحول في علم الوراثة الإنساني. فبدلاً من البدء بالتبديل الوراثي (كرض جيني مثلًا) والبحث المتعصب عن موضعه، تستخدم استراتيجية معاكسة—تحديد مكان الجينة، وبمحالفة الحظ، تحديد عملها من قراءة تسلسل الدنا عندها. لابد وأن يكون علم الوراثة أول علم يتسارع عن طريق الدخول إليه من الاتجاه المعاكس. فالجينات الإنسانية، في معظمها، ستكتشف باستخدام منطق مناقض تماماً لمنطق ماندل: من جسم وراثي إلى الوظيفة وليس بالطريقة الأخرى.

وكان أول، وربما أعظم تقدم لهذه المقاربة الجديدة هو تتبع جينة التليف الكيسي في عام 1990. وقد كلف هذا العمل مئة وخمسين مليوناً من الدولارات، ولكن التقدم التقني يعني أن كلفة اكتشاف جينات أخرى ستكون أدنى بكثير. والتليف الكيسي هو الشذوذ الوراثي الأكثر شيوعاً بين البيض. ويبلغ معدل وقوعه بين الأطفال في أوروبا 1/2500. وكان قد تم التعرف على أخطاره منذ زمن طويل. فالأطفال السويسريون ينشدون أغنية تقول "سيموت الولد ذو الجبين المالح الطعم بالنسبة للقبيط". تبدو الأعراض لأول وهلة على غير صلة، ولكنها تعزى كلها إلى قصور ضخ الملح عبر الأغشية التي تحيط بالخلايا. وكان الأطفال المصابون بهذا المرض، حتى قبل سنوات، يموتون بعمر أصغر. حيث تمتليء الرئة عندهم بالمخاط وتصاب باللхنج. وكثيراً ما تكون تغذيتهم سيئة نظراً لعدم تمكنهم من إنتاج ما يكفي من

الانظيمات الهضمية. لقد حسن علم الطب حياة المصابين بهذا الداء، ولكن قلة منهم يعيشون إلى مابعد منتصف الثلاثينيات من أعمارهم.

أظهرت الدراسات العائلية منذ زمن طويل أن المرض يعزى إلى جين صاغرة غير موجودة على الصبغيات الجنسية. وكشف تحليل لشجرة نسب، أجري في عام 1985، عن أن تلك الجينة ترتبط إلى سلسلة أخرى من سلاسل الدنا التي تحكم بالإنظام الكبدي، مع أن مكانها لم يكن معروفاً في ذلك الوقت. وفي غضون سنة أو حول ذلك، أظهرت إحدى العائلات أن هذا الزوج من الجينات يرتبط بشكل آخر مختلف من الدنا الذي ربطه الخريطة بالصبغي السابع. أدخلت قطعة الصبغي التي تحتوي على جين التليف الكيسي، مع كثير من الجينات الأخرى، إلى سلسلة خلايا الفئران. فنقطعت إلى أطوال قصيرة وبدأت العملية الشاقة لإحداث السلاسل. وتم، في عام 1988، تعقب الناحية الهامة إلى شدفة من الدنا بطول مليون ونصف المليون من أزواج الأساس. وجرى اختبار تلك الشدف لمعرفة ما إذا كانت تحمل تسلسلاً مشتركة مع الدنا عند مخلوقات أخرى كالفئران. وإذا ما صاح ذلك، فمن المفترض أن يكون احتفظ بترتيب الحروف أثناء التطور لأنها قامت بشيء ما مفید. وقد اكتشفت عدة قطع مشتركة. تحمل إحداها ترتيباً لحروف الدنا مشابهاً لترتيب البروتينات الأخرى التي تقوم بالنقل عبر الأغشية. هذه القطعة من المجين افتقت بدقة نموذج وراثة التليف الكيسي. وكانت الجينة قد اكتشفت.

وكما هي الحال تماماً في وضع خريطة للعالم، كان اكتشاف الجين مجرد خطوة أولى على طريق فهم ماذا يجري في الجوار. هيأ ترتيب أحرف الدنا إمكانية الاستدلال على طبيعة البروتين الذي أخفق. ورغم أن طول الجين يبلغ ربع طول أسس الدنا المليون، فإن البروتين يحمل فقط حوالي ألف وخمسين مائة من الأحماض الأمينية. وتظهر نماذج شكله في الحاسوب أنه يمتد فوق الغشاء الخلوي عدة مرات وقد يعمل كمضخة.

يحدث عند كثير من العائلات المصابة بالتليف الكيسي تبدل واحد فقط في البروتين: يضيع حمض أميني واحد عند ثلث الطريق تقريباً على امتداد الجزيء. الأمر الذي يوفر اختباراً مباشراً حول ما إذا كان الناس الأسوأ يحملون نسخة واحدة من الجين دون معرفتها أو، وهو الأهم، ما إذا كان الجنين سوف يحمل نسختين. ومن سوء الحظ أن يظهر التخطيط الجزيئي أن التليف الكيسي، الذي بدأ لأول وهلة اضطراباً بسيطاً، يمكن أن يسببه أكثر من مترين من مختلف تبدلاته

الدنا. واستخدام الخريطة الجينية لاكتشاف الناس المعرضين لخطر لن يكون بالأمر السهل كما كنا نتوقع.

جرى تعقب عدد من أكثر الأمراض الوراثية أهمية. فداء هنتنغتون Huntington disease يؤدي إلى تتكسر الجملة العصبية والموت على أبواب منتصف العمر. وكان يسمى سابقاً رقص هنتنغتون Huntington chorea، بسبب حركات الرقص اللاإرادية عند المصايبين. وزعم الأستاذ هارفارد، من القرن الثامن عشر، أن المصايبين بهذا الداء كفار لأنهم يقلدون بحركاتهم حركات المسيح وهو مصلوب. إنه لأمر مزعج، لأن المعرضين لخطر وراثة هذه الجينة يتذرون على مدى سنوات إلى شكوكهم حول ورطتهم بسبب تأخر ظهور الأعراض. وفي عام 1983، حدث تقدم مفاجئ واتاه حظ مذهل من قبل واضعي خرائط الجينات. فبعد أن بدأ البحث مباشرةً، اكتشف الموضع التقريري لجينة هنتنغتون عن طريق متابعة اتحادها مع شكل مختلف قريب للدنا على مسافة بعيدة فوق الصبغي نفسه. وبعدئذ تبدد الحظ، واستغرق اكتشاف الجينة مدة عشر سنوات. واقتنى أثرها في هذه المرة إلى أعلى الصبغي الرابع. فوضعت تفاصيل البروتين الذي أخفق، بروتين هنتنغتون كما أطلق عليه، ولأول مرة، بدا هناك أمل في تقدم المعرفة حول طبيعة هذا المرض.

واليوم، يبدو أن وضع خريطة فيزيائية يتطلب جهداً لا إلهاماً. ويجري العمل حالياً بصورة حسنة بالمقاربة الصناعية. ويقدر هنري فورد، أحد علماء علم الحياة الجزيئي، أن الآمنة ستضاعف بما يزيد على سبعة مرات الخرائط مئات المرات وتقلص كافتها بالقدر نفسه. وقد باشر الفرنسيون بمشروع جينيون مقاربة عقلانية على نحو مميز، وهذا المشروع عبارة عن مصنع للوراثيات الإنسانية تسانده نداءات تلفزيونية. يعني هذا كله أن الخريطة الفيزيائية ربما تكتمل مع نهاية هذا القرن - وهو تاريخ مناسب.

هناك مشروع -مشروع المجين الإنساني- لتدمير العملية عن طريق وضعها تحت إشراف منظمة مركبة. وينظر المתחمرون للمشروع على اعتباره استجابة للوصية التوراتية "اعرف نفسك!". ويشيرون، ولا يغيب عن ذهانهم تكرار الصورة إلى حد الابتذال، إلى تتبع الحملات الصليبية على اعتبارها بحثاً عن الكأس المقدسة. وحتى الآن، كان الناتج الرئيسي هي التسلية البريئة بين النظارة. هناك شجار وحشي بين أولئك الذين قرروا أن يجعلوا دافع الضرائب الأمريكي (وإلى حد ما البريطاني) يمثل الدور الرافض لفرديناند وإيزابيلا تجاه طموحات واضعى الخرائط الكولومبيين وبين أولئك الذين يتلهفون لإيقافهم.

يرى المعارضون للمشروع أنه حيلة دعائية تمارسها جماعة لتحويل الأموال إلى حسابها من دون الآخرين الذين يقومون أكثر منها بعمل حقيقي. فقد تقلصت ميزانية البحث الأساسي للمؤسسات الصحية على الصعيد الوطني في الولايات المتحدة بينما ارتفعت إلى خمسة أضعافها ميزانية مؤسسات رسم الخرائط للجينات الإنسانية. وظهرت بيولوجيا براميل لحم الخنزير عندما تنافس أعضاء مجلس الشيوخ من أجل توجيه العمل إلى ولاياتهم. هناك ستالينية جديدة في السياسة العلمية. فقد قام أولئك الذين يحملون آذان السياسيين وغرور العلماء بتحويل ميزانية مخصصة إلى براماج، ومعاهد، ومراكز تكرس في سبيل حياة جديدة يمكن للمرء أن يتمناً بها أفضل من أن يرتقبها. أما المغضوب عليهم فيحشرون في العلم لصالح الاقتصاد المخطط-الذي هو شاذ كشذوذ مسؤولي النقد الذين يؤيدون السوق في كل مجال آخر.

ويشير واضعو الخرائط، في دفاعهم، إلى الفوائد التي ستتحققها خرائطهم. وتنظر أهميتها الاقتصادية بوضوح في الاندفاع المسعور لتسجيل اختراع منتجات الجينات عند اكتشافها. وستعود براءات الاختراع بالثروة على أولئك الذين يكتشفون علاجات-أو حتى اختبارات-للمرض الوراثي. وتنتقل الأموال في هذه الأيام من يد إلى أخرى. فقد بيعت حقوق تفاعل سلسلة البوليمراز إلى شركة سويسريّة بمبلغ ثلاثة مليون من الدولارات. وبين مؤيد صريح لمشروع المجين الإنسانية، رغم تسليمه بأنه يمكن إحداث فهم علمي للدنا عند الفتران أكثر منه عند الإنسان، أن المجين الإنسانية فريدة لأنها تتتمي فقط إلى النوع الذي يريد أن يدفع فاتورة الحساب. كلفة المشروع أقل بكثير من كلفة السباق لإنزال إنسان على سطح القمر- وما هي شرعيته بعد مرور خمس وعشرين سنة؟ وعلى خلاف الصور القرمية، لو وصل المساحون إلى جزء فقط من الطريق على امتداد الدنا، إذن لحصلوا على صفقة كبيرة.

أن تنظر إلى خريطة قديمة- وإن كانت تتضمن أخطاء كخريطه هيرودوت- يعني أن تدرك أن الخرائط تحتوي بذاتها على قدر كبير من حياة أولئك الذين قاما برسمها. إنها تظهر حجم وموقع المدن، وطرق هجرات الشعوب، وسجل الناس الذين ماتوا منذ زمن طويل. والخريطة الجينية للإنسانية ليست استثناء؛ فقد تحوّلت أيضاً بسر كثير من الأمراض التي تصيبنا. واليوم، عندما يدخل أولئك الطلاب إلى المدارس الطبية، فإنهم يبدون مهنتهم-المهنة التي سيتمثل فيها علم الوراثة دوراً حاسماً- وبين أيديهم نسخة من خريطة كاملة.

الفصل الرابع

٤ تبدل أم انحلال

عندما تنتهي من قراءة هذا الفصل، ستكشف أنك أصبحت شخصاً آخر. لأقصد أنه سيطرأ تعديل على آرائك في الحياة- أو حتى حول الجينات- مع أن هذا قد يحدث. ولكن ما يفكّر فيه أكثر بساطة. ففي غضون نصف الساعة التالي أو حول ذلك، ستتغير الجينات والحياة عندك عن طريق طفرة؛ عن طريق الأخطاء في رسالتك الوراثية الشخصية. والطفرة- التبدل- تحدث دون توقف، داخل ذواتنا وعبر الأجيال. وهي تجعلنا نتعفن باستمرار، ولكن علم الحياة، كما سنرى، يوفر الخلاص من حتمية الانحطاط الوراثي.

يدور هذا الفصل حول التبدل البيولوجي، واستمرارية الخطأ، وكيف يمكن للترقي أن ينشأ من الانحلال. والطفرة هي لب التجربة الإنسانية. إنها تؤدي إلى التقدم في العمر والموت بل إلى الجنس Sex أيضاً، وإلى تجدد الولادة والتطور. كل البيانات تشتراك في فكرة مفادها أن الإنسانية بقية منحلة لما كان كاملاً وأنها يجب أن تعاد إلى مستوى أعلى عن طريق عملية إيقاد، عملية البدء مجدداً من نقطة الانطلاق. والطفرة تتطوّي، في آن واحد، على الانحلال والتبدل: الانحطاط الفودي ولكن خلاص النوع الإنساني.

ظهرت الحياة الأولى والجينات الأولى قبل ثلاثة آلاف مليون سنة على شكل خيوط قصيرة من الجزيئات التي كان يمكنها أن تجعل من نفسها نسخاً خاماً. وبتقدير متہور، أظن أن الجزء الأصلي في أول طور للحياة، أي الحساء البدائي، تحدّر عبر ثلاثة آلاف مليون سنة من الأسلاف قبل أن يصل إليك أو إلي (أو إلى الشمبانزي أو شجرة البلوط). ونشأت كل واحدة من الجينات المختلفة التي تَعد بالبلايين، والتي ظهرت منذ ذلك الحين، من خلال طفرة. ومنذ فجر الحياة، تبانت الرسالة السلفية إلى كراس توجيهي يحتوي على ثلاثة آلاف مليون حرف مرمّز، أي دنا DNA. يحمل كل شخص طبعة فريدة من كراس يختلف بـملايين الطرق عن

الطبعة التي يحملها زملاؤه. ويأتي هذا التنوع كله من تراكم الأخطاء في نسخ الرسالة الوراثية.

بعض هذه الحوادث الموروثة مؤذية تماماً كما تتأذى الساعة من التغيير العشوائي. ولكن أكثرها لا يؤثر، حتى إن قليلاً منها قد يكون مفيداً. يعزى إلى الطفرة خمسة آلاف مرض خلقي مختلف. يتظاهر بعضها فقط عندما يحدث تبدل في الدنا، وبعضها عند انتقال خطأين مثيلين، واحد من كل والد. وتظهر أمراض أخرى تأثيراتها فقط عندما يحدث عدد من التبدلات المختلفة في الرسالة الوراثية. ازدادت أهمية الطفرة في هذه الأيام بعد أن توصل علم الطب، في العالم الغربي على الأقل، إلى التغلب على الأمراض المعدية. يحمل طفل واحد تقريباً من كل ثلاثة طفلاً يولدون في بريطانيا خطأً خلقياً من نوع ما وحوالي الثلث من هؤلاء الأطفال الصغار، ممن يدخلون المستشفيات، مصاباً بمرض وراثي. تحدّر بعض الجينات المعيبة من التبدلات التي حدثت قبل زمن طويل، ولكن كثيراً غيرها هي أخطاء في النطفة أو البيضة عند الوالدين بالذات. يحمل كل واحد نسخة واحدة من جينات متبدلة موروثة من أسلاف ماتوا منذ عهد طويل، وسوف يقتل هذا الشخص إذا اجتمعت عنده نسختان من نوع واحد. مامن أحد كامل وكل واحد تقريباً يحمل، على الأقل، هيكلًا واحدًا في خزانته الوراثية.

يتضاعل احتمال رؤية حادث وراثي جديد في إحدى الجينات نظراً لوجود عدد كبير من جينات مختلفة. وهناك بعض حالات يمكن فيها اكتشاف طفرات حديثة مؤخرًا. وسأحاول أن أركز على واحدة من تلك الحالات. مرض الناعور الوراثي (قصور تجلط الدم) لم يكن معروفاً أبداً في أواسط العائلة المالكة البريطانية قبل الملكة فيكتوريا. ولكن عدداً من أحفادها عانوا من هذا المرض. قد تكون الطفرة حدثت في الخصيتيين الجليليين لوالدها، دوق كنت. وجينة الناعور تتوضع على الصبغي X؛ أي أنها مرتبطة بالجنس. ويصاب الذكر بالناعور إذا ورث نسخة واحدة فقط من تلك الجينة، في حين تحتاج الأنثى إلى اثنتين. ولهذا السبب يكون هذا المرض أكثر شيوعاً بين الصبيان. أدرك اليهود هذه المسألة قبل ثلاثة آلاف سنة. فلم يكن يسمح للأم بختن طفلها إذا كان النزف سيئاً عند أخيه الأكبر أشاء العمليّة، والأصح من ذلك، إذا كان أبناء أخيها يعانون من المشكلة نفسها.

يسbib الناعور، إضافة إلى تأثيراته الظاهرية، تلفاً أكثر مراوغة. فيتعرض الأطفال بسهولة إلى الرض، وقد يعانون من نزف داخلي يمكن أن يسبب تلف المفاصل أو قد يكون مميتاً أيضاً. وحتى اليوم، يموت أكثر من نصف الصبيان المصابين بهذا المرض قبل سن الخامسة. ويتوفّر حالياً عدد من المعالجات (بما فيها حقن عامل التجلط بالذات، الذي يشفى كثيراً من أعراض المرض) وأصبح معدل البقاء أعلى بكثير مما كان عليه سابقاً.

كان عدد من أحفاد الملكة فيكتوريا مصابين بالناعور. فقد عانى منه ابنها ليوبولد، ويظهر تاريخ العائلة المالكة أن ابنتهما بياتريس، وأليس كانتا من الحملة. حتى إن الملكة نفسها قالت "يبدو أن عائلتنا التعيسة مبتلة بهذا المرض الذي هو من أسوأ الأمراض التي أعرفها". وكان أحفادها الأسبان يغطون الأشجار في المتزهء الملكي لوقاية أطفالهم من الرض. ومن أشهر الذين عانوا من المرض ألكسيس، ابن القيسار نيقولا والملكة ألكساندرا، حفيدة فيكتوريا. ويرى بعضهم أن السبب الوحيد للتأثير الخبيث الذي مارسه راسبوتين على البلاط الروسي يعزى إلى قدرته على تهدئة ألكسيس العاشر الحظ. اختفت هذه الجينة من العائلة المالكة البريطانية، مع أنه مايزال هناك بعض المصابين بالناعور بين أحفاد الملكة فيكتوريا الثلاثة الذين هم على قيد الحياة اليوم. وتصل نسبة الإصابة بهذا المرض في بريطانيا إلى 1/5000 بين الذكور.

ونذكر عرضاً ما يقال حول أن عاهلاً بريطانياً آخر، هو جورج الثالث، كان يحمل طفرة مختلفة. فالجينة التي تسبب البرفيرية Porphyria يمكن أن تؤدي إلى مرض عقلي. وقد تكون هي المسؤولة عن الجنون المعروف جيداً عند الملك جورج الثالث والذي أدى بمرور الزمن إلى استبداله بالأمير ريجنت. وكان وضع تشخيص استعادتي بالرجوع إلى ملاحظات طبيب الملك، الذي لاحظ أن بول الملك كان يحمل اللون الأرجواني الذي تحمله خمرة بورت، وهو اللون الذي يميز المرض في هذه الأيام. ومن أقل التعيينات التي أجرتها هذا الملك نجاحاً، تعينه اللورد نورث رئيساً للوزراء، لأن هذا يتتحمل كامل المسؤولية في فشل الإدارة السياسية التي أدت إلى فقدان المستعمرات الأمريكية. ومن الغريب أن يظنن المرء أن كلتا الثورتين، الروسية والأمريكية، قد تكونان نتيجة لحادتين جرتا للدّانا الملكية.

قبل خمس سنوات، تحسنت قليلاً دراسة الطفرة الإنسانية، التي كانت محبطـة إلى حد بعيد، وذلك عن طريق مثل هذه النواادر. وكانت تلك الدراسة قد أصيبـت بالغرور نتيجة للتقدم المدهش في علم الحياة الجزيئي. ففي الفترة الماضية، أي في

الثمانينات، كانت الطريقة الوحيدة لدراسة العملية تقتضي وجود مريض مصاب بمرض وراثي ومحاولة اكتشاف الخل في البروتين المناسب. وكان التبدل في الدنا غير معروف تماماً. ويصح هذا بالنسبة للناعور كما يصح على أية جينة أخرى. وفي الواقع، كان الناعور يبدو وكأنه خطأ بسيط إلى حد ما. ومع أن المرضى، على اختلافهم، كانوا يتظاهرون بأعراض مختلفة قليلاً، فإن أسلوب الوراثة كان بسيطاً وبداً وكأنهم يشتكون جميعاً بالمرض الخالق نفسه.

أصبح بالإمكان اليوم مقارنة أجزاء الدنا عند عائلات سوية وأخرى ناعوريّة لإظهار ما حدث بالضبط، وعلى غرار الخريطة الجينية تماماً، أصبحت الأمور أكثر تعقيداً. وأصبحت حياة علماء الوراثة أكثر تعقيداً أيضاً ومرض الناعور دليل على ذلك. يُظهر هذا المرض إلى أي مدى أصبحت حياة علماء علم الحياة الجزيئي أكثر صعوبة. أولاً، لأن التزف الذي لا يمكن التحكم فيه ليس مرضًا واحدًا، بل متعددًا. هذا لأن التجلط بالذات عملية معقدة. فهناك عدة مراحل من الجرح إلى الجلطة. والبروتينات، على اختلافها، مرتبة في شلال يستجيب للتلف، وينتتج ثم يحرك المادة التي تكون الجلطة وأخيراً يركبها إلى حائل وقائي صلب. وتعاون اثنتان عشرة جينة مختلفة أو أكثر في خط الإنتاج.

تميل اثنتان من تلك الجينات إلى الإخفاق. وتصنع واحدة منها العامل الثامن في شلال التجلط. تؤدي الأخطاء في هذه الجينة إلى الناعور A، المسؤول عن 10/9 حالات المرض. والناعور B، وهو نموذج آخر شائع، يتضمن العامل التاسع. وهناك شكل نادر من المرض يتضمن العامل السادس.

العامل الثامن بروتين يحتوي على 2351 حمض أمينياً. والجينة أكبر من الغالية - بطول 186 ألفاً من أنس الدنا تقريباً، والتي تعني على مقاييس خمسين أساساً للإنجش (المقياس الذي يجعل الدنا الإنسانية تمتد من لندن إنجلترا إلى جونوغروتز أو من نيويورك إلى شيكاغو) أن طول هذه الجينة المفردة يصل إلى ما يقرب من مئة يارد. وهي في أقصى طول لها لانتاج إطلاقاً أية رسالة ذات معنى. ويرمز فقط 1/20 من دناتها للبروتين. وتحزا الآلة إلى دستات من الأجزاء العاملة تفصلها قطع من الدنا غير الإعلامية ظاهرياً. وتتألف معظم هذه المادة الغربية من أعداد مختلفة من نسخ الرسالة ذات الحرفين ذاتها، "تكرار CA". وما يدعو إلى الاستغراب، أن هناك ما يشبه "جينة ضمن جينة" (انتاج شيئاً مختلفاً تماماً) في آلة العامل الثامن.

أصبحت الطفرة الناعورية A، التي كانت تبدو تبدلاً وراثياً بسيطاً، أكثر تعقيداً مما كان يظن. إذ يمكن أن تحدث الأخطاء بجميع أنواعها. فقد اكتشف أكثر من مئة وخمسين من مختلف الأخطاء. وتعتمد سميتها على طبيعة الفشل. ففي بعض الأحيان، يتبدل فقط حرف واحد مهم في الجزء العامل من الجين؛ وبختلف هذا الحرف عادة باختلاف الأشخاص المصابين بالمرض. وتعرض لهذا النوع من الحوادث الطارئة، بشكل خاص، القطع الصغيرة من الآلة التي تصل الأجزاء العاملة من الناتج مع بعضها بعضاً. فيختفي عند بعض المرضى جزء، أو حتى كامل ناحية العامل الثامن. وما تجدر ملاحظته، أن عدداً من المصابين بالناعور يعانون من دخول قطعة إضافية من الدنا إلى الآلة قبل عهد قريب، وهي كما يبدو قطعة من مكان ما في المجين.

كانت الطريقة الوحيدة لقياس الطفرات إلى الناعور (أو إلى أية جينية إنسانية أخرى)، حتى وقت قريب، تقتضي بإحصاء الذين يعانون من المرض، وتقدير مدى التلف الذي حدث بالنسبة لاحتمالات نقلهم للدنا المصابة، والاستفادة من كل ذلك في التوصل إلى معرفة مدى تكرار هذا الحادث. ولكن التكنولوجيا غيرت كل شيء. وأصبحنا نستخدم تفاعلاً سلسلة البوليمراز لإنتاج آلاف النسخ من الجينية المتبدلة، مما جعل بالإمكان مقارنة جينات الصبيان المصابين بالناعور مع جينات آبائهم، لابل ومع جينات أجدادهم، إذا كانوا مايزالون على قيد الحياة.

إذا كانت طفرة قد حدثت سابقاً على واحد من صبغتي X عن أم صبي من هذا النوع، فلا بد أن تكون هي نفسها قد ورثتها. ولا بد أيضاً أن يكون التلف قد حدث في وقت ما في الماضي. وفي حال عدم حدوث هذه الطفرة عندها، عندئذٍ يكون الصبي قد تعرض لحادث وراثي جديد كان حدث عندما تشكل البيضة التي جاء منها داخل جسدها. ففي دراسة أجريت في السويد وشملت كافة العائلات التي عندها ولد مصاب بالناعور B، اكتشفت عدة طفرات جديدة من هذا النوع. ولكن معظم أمهات الصبيان المصابين كانت لديهن طفرة وراثية موجودة من قبل. وما يدعوا إلى الدهشة أن معظم الجينات المتبدلة لم تكن موجودة عند آبائهم (جد المريض). يشير هذا إلى أن الخطأ في الدنا يجب أن يكون حدث أثناء تشكيل النطفة.

وبعملية حسابية سريعة، نجد أن معدل الطفرات الجديدة لجينة الناعور B بين سكان السويد يصل إلى $1000000/4$ تقريباً. وهذا المعدل عند الذكور أعلى منه عند الإناث بـ 11 مرة، ويحدث هذا ربما لأن احتمالات الخطأ أعلى عند الرجال (الذين هم، على عكس النساء، ينتجون ولا يختزنون -خلاياهم الجنسية بعد البلوغ)

على مدى حياتهم). فإذا صح ذلك، وهو ما يحدث تماماً، فإن خامة التطور (التي تكون كما تكون عليه الطفرات) يؤمنها الذكور إلى حد كبير.

يعاني أكثر المصابين بداء الناعور الشديد من خطأ جيني مختلف. وهذه الأخطاء الرئيسية ربما كانت حدثت في النطفة أو البيضة التي أنتجت طفلاً مصاباً بالاضطراب، وهو اضطراب سيختفي بسرعة لأن الطفل سيموت صغيراً. أما أولئك المصابون بالأشكال الخفيفة من المرض، فيشترون غالباً بالتبديل نفسه في الدنا، وكان الخطأ قد حدث عندهم قبل وقت طويل وانتشر إلى كثير من الناس. وكثيراً ما يكون وجود الطفرة المشتركة أول دليل على أن هؤلاء الأفراد لهم جد مشترك.

الدنا غير الوظيفية في جينة الناعور وحولها حافلة بالتبديلات التي لا تمارس، كما يبدو، تأثيراً أبداً وقد تكون انتقلت عبر مئات الأجيال دون أن يعرف حملتها بوجودها. قرب الجينة نفسها واحدة من تلك التواحي المملة ذات التكرارات الكثيرة للرسالة ذاتها. وكثيراً جداً ما يرتفع وبهذا عدد نسخ هذا التكرار، بحيث تكون سرعة الطفرة في هذا الجزء من جينة الناعور عالية جداً. ويبدو أن التبدلات لا تسبب أي ضرر.

مع ذلك، يمكن لهذه الدنا المتحركة أن تكون مؤدية أحياناً وأفضل نموذج معروف معاصر لفيكتوريا هو جوزيف ميريك، الرجل الفيل. كانت شوه جمجمته ناميات عظيمة كبيرة، هي التي أضفت عليه لقب الوحش. وكان سبب ورطته واضحأً في نظر الكثيرين من معاصريه: كان فيل قد دفع أمه وهي حامل. وبقي الهيكل العظمي لجوزيف ميريك هذا معروضاً في مشفى لندن كشاهد صامت إلى أن اعتبر المرض الخالي سبيلاً للسخرية. وبعد حياة من العذاب والسخرية صادقه جراح معروف ووُجد له مكاناً في المستشفى، حيث زارتة ابنته فيكتوريا. كان يُظن أنه يعاني من ورم ليفي عصبي *neuromyofibroma Tosis*، وهو مرض وراثي تترافق تأثيراته من خفيفة إلى جادعة (مع أن قلة من المرضى أظهروا أعراضًا شديدة كأعراض ميريك). وينظر اليوم أن داء ميريك كان، في الواقع، متلازمة بروتيسوس الاستثنائية النادرة. ولكن خوف بعض الآباء الذين يعرفون أن هناك ورم ليفي عصبي في عائلتهم وأن أطفالهم سيمصابون بالتشوه لامسوخ له. لأن دراسات الدنا عند المرضى المصابين بهذا المرض أظهرت أن مرضهم ناجم عن حركة عرضية لواحدة من تلك التسلسلات المكررة نحو الجزء العامل من الجينة، مما يعطى وظيفتها.

هذه السيولة الجديدة للدنا ترعب علماء الوراثة لأنها تتناقض فكرة الجينـة على اعتبارـها جـسيـماً (من المسلم به أن الجـسيـم يرتكـب أخطـاء في بعض الأحيـان) استخدـم ليـكون مـركـزاً في حـياتـهم. تـرـكـة مـانـدـل فـعـالـة جـداً إـلـى الحـد الـذـي لاـيـقـبـ معـه أـتـابـاعـه أـحـيـاـنـاـ النـتـائـج الـتـي لاـتـنـاسـبـ معـ ماـعـتـادـوا أـنـ يـؤـمـنـواـ بـهـ. ولاـ شـكـ أـنـ هـذـاـ يـصـحـ بالـنـسـبةـ لـبعـضـ الصـفـاتـ الـجـديـدةـ وـالـغـرـيـبـةـ لـعـملـيـةـ الطـفـرةـ.

الـلـعـمـاءـ، عـمـومـاًـ، يـحـقـرـونـ الـأـطـباءـ، عـلـىـ مـدـىـ سـنـوـاتـ عـدـيدـ، أـنـ يـتـحدـثـواـ عـنـ تـأـثـيرـ وـرـاثـيـ غـرـيـبـ يـدـعـىـ "ـالـاستـبـاقـ"ـ Anticipationـ. وـكـانـ يـبـدوـ أـنـ التـأـثـيرـاتـ الـخـيـثـةـ لـبعـضـ الـأـمـرـاـضـ الـوـرـاثـيـةـ تـنـظـاهـرـ فـيـ عمرـ أـصـغـرـ مـعـ اـنـقـضـاءـ كـلـ جـيلـ. وـقـدـ أـطـلـقـ التـسـمـيـةـ عـلـىـ هـذـاـ التـأـثـيرـ قـبـلـ سـبـعينـ عـامـاـ الـدـكـتوـرـ مـوـتـ الـذـيـ كـانـ مـتـحـمـساـ لـتـحـسـينـ النـسـلـ. فـقدـ ظـنـ أـنـهـ أـيـ التـأـثـيرـ يـنـذـرـ بـانـحلـالـ حـتـمـيـ لـلـمـجـمـعـ: "ـيـمـثـلـ قـانـونـ الـاسـتـبـاقـ لـدـىـ الـمـجـنـونـ....ـ أـغـصـانـاـ مـتـعـفـنةـ سـقـطـ باـسـتـمرـارـ مـنـ شـجـرـةـ الـحـيـاةـ"ـ. وـلـيـسـ هـنـاكـ مـاـيـدـعـوـ إـلـىـ الـدـهـشـةـ فـيـ أـنـ يـعـدـ عـلـمـاءـ الـوـرـاثـةـ الـمـتـأـخـرـينـ إـلـىـ مـقاـوـمـةـ تـلـكـ الـفـكـرـةـ فـتـخـنـقـيـ منـ السـاحـةـ. وـالـيـوـمـ، يـبـدوـ أـنـهـ تـمـثـلـ نـوـعاـ جـديـداـ مـنـ طـفـرـةـ، خـطاـ رـاثـيـاـ يـنـفـاقـمـ مـعـ تـوـالـيـ الـأـجـيـالـ.

لوـحظـ التـوـقـعـ لأـولـ مـرـةـ فـيـ مـرـضـ يـدـعـىـ مـتـلـازـمـةـ الصـبـغـيـ Xـ الـهـشـ. وـهـذـهـ المـتـلـازـمـةـ هـيـ السـبـبـ الـوـحـيدـ الـأـكـثـرـ أـهـمـيـةـ لـلـعـبـ الـعـقـلـيـ الـخـلـقـيـ. وـيـعـانـيـ كـثـيرـ مـنـ أـولـئـكـ الـذـيـنـ يـظـهـرـونـ أـعـراـضـهـاـ مـنـ تـضـيقـ قـرـبـ نـهـاـيـةـ الصـبـغـيـ Xـ. يـصـابـ بـهـذـهـ المـتـلـازـمـةـ حـوـالـيـ 1/1000ـ مـنـ الذـكـورـ. تـمـيلـ الـبـنـتـ لـأـمـ مـصـابـ بـهـشـاشـةـ الصـبـغـيـ Xـ أـكـثـرـ مـنـ أـمـهـاـ لـإـنـجـابـ طـفـلـ مـصـابـ، عـلـىـ الرـغـمـ مـنـ أـنـهـ، مـنـ النـاحـيـةـ الـظـاهـرـيـةـ، تـنـقلـ بـدـقـةـ الـجـينـةـ نـفـسـهـاـ. وـلـكـنـ طـفـرـةـ، مـنـ نـوـعـ خـاصـ وـمـدـهـشـ، تـكـونـ فـعـالـةـ. وـيـعـزـىـ الـمـرـضـ إـلـىـ إـدخـالـ قـطـعـةـ مـنـ الدـنـاـ الـمـكـرـرـةـ إـلـىـ جـينـةـ عـالـمـةـ عـلـىـ الصـبـغـيـ Xـ. وـفـيـ كـلـ جـيلـ، يـتـبـدـلـ عـدـدـ النـسـخـ: تـزـادـ عـنـدـمـاـ تـنـقـلـ عـنـ طـرـيـقـ أـنـثـىـ، وـلـكـنـهاـ تـبـقـىـ عـلـىـ حـالـهـاـ عـنـدـمـاـ يـنـقـلـ صـبـغـيـ مـعـيـبـ عـنـ طـرـيـقـ رـجـلـ. وـنـتـيـجـةـ لـذـلـكـ، يـصـبـحـ الصـبـغـيـ Xـ الـهـشـ أـكـثـرـ تـدـمـيرـاـ عـنـدـمـاـ يـنـقـلـ مـنـ أـمـ إـلـىـ طـفـلـ. وـهـذـاـ النـوـعـ مـنـ التـبـدـلـ غـيرـ مـتـوقـعـ أـبـداـ، لـأـنـهـ قدـ يـتـحـولـ إـلـىـ نـوـعـ شـائـعـ.

يـظـهـرـ وـاحـدـ مـنـ أـشـكـالـ الـحـثـ الـعـضـلـيـ أـيـضاـ تـأـثـيرـاتـ أـكـثـرـ سـمـيـةـ عـنـدـمـاـ يـعـقـبـ جـيلـ جـيـلاـ سـيـقـهـ. وـنـجـدـدـ القـولـ إـنـ تـسـلـسلـ الدـنـاـ يـكـوـنـ مـعـنـيـاـ. وـيـتـبـيـنـ مـنـ تـتـبعـ سـلـاسـلـ نـسـبـ الـأـطـفـالـ السـوـيـدـيـيـنـ الـمـصـابـيـنـ بـالـمـرـضـ أـنـ كـثـيرـاـ مـنـهـ يـرـجـعـونـ إـلـىـ جـدـ عـاـشـ فـيـ الـقـرـنـ السـابـعـ عـشـرـ. وـكـانـ أـحـفـادـهـ أـسـوـيـاءـ تـمـاماـ، وـفـجـاءـ، بدـأـ بـعـضـهـمـ، عـلـىـ الرـغـمـ مـاـ هـمـ عـلـيـهـ مـنـ بـعـدـ الـقـرـابـةـ الـآنـ، يـعـانـيـ مـنـ ضـعـفـ عـضـلـيـ وـرـاثـيـ هـوـ الـحـثـ

العضلي. وتبين دراسات الباحثة المحيطة بالدنا أن مزيداً من التكرار في نسخ الدنا قد حدث في كل جيل. فتتواتر الأعراض عند الوصول إلى الرقم الحرج. تزداد الأعراض في كل جيل؛ وتتصبح تأثيرات الجينة المعيبة أكثر شدة وهي تتحدر على امتداد سلسلة نسب العائلات. ويعزى داء هنغتون أيضاً إلى توسيع تكرار دنا في ثلاثة من حروف الدنا هي CGG. وعندما يتم تصنيع أكثر من أربعين نسخة، تظهر أعراض المرض؛ وفي حالات نادرة جداً، يُظهر الشخص دليلاً على تلف عصبي، إذا كان يحمل أقل من ثالثين نسخة. والأخطاء في الدنا معقدة أكثر بكثير مما كان يُظن سابقاً.

إذا كانت سرعة الطفرة إلى الناعور نموذجية، فسيكون هناك تقريراً تبدل جيد واحد للدنا في الجينة الوظيفية في كل خمسة أجيال من بني البشر. هذا يعني أن هناك حوالي عشرة ملايين من التبدلات في الجينات العاملة عند كل جيل في بريطانيا، وهو رقم ليس صغيراً. وقد يكون معدل الوراثة الفعلية أعلى أيضاً. إذ تظهر دراسة التبدلات الهرمونية عند النساء اللائي يتلقسن الحمل أن ثمان من كل عشر بيضات مخصبة تتجهض بصورة غفوية دون أن تعرف النساء الجهضات عادة أي شيء حول ذلك. وقد تحمل كثيرات منهن طفرات قاتلة. وكثيراً ما يُطبع الصبغى، جزئياً أو كلياً، أثناء تشكيل النطفة أو البيضة. ويصل معدل وقوع هذه الأخطاء الصبغوية عند المواليد الأموات إلى عشرة أضعاف عند المواليد الأحياء.

لا نعرف بالضبط لماذا يكون لكل جينة سرعة طفراتها الخاصة بها، ولا نعرف سبباً لكثره هذه الطفرات. ويتفاوت التكرار إلى أكثر من ألف مرة بين جينة وأخرى. فالجينات الأكبر التي تتتألف من قطع من الدنا أكثر تنايراً وغالباً ما يكون فشلها أكبر من مثيله عند الجينات الأصغر، وتبدل بعض تركيب أسس الدنا أكثر من تركيب أخرى. ومعدل الخطأ أعلى بكثير في الشدف القصيرة من الدنا المكررة خارج الجينات الوظيفية (كالجينات المعنية بالـ "ال بصمات الوراثية"). ويمكن لشخص واحد من بين كل عشرة أشخاص أن ينقل تغييراً في هذا الجزء من الدنا عنده. وقد يتتطور أيضاً معدل الطفرة بالذات. وهناك إنتظارات يمكنها أن تصحيح الضرر، ويرتفع المعدل عند فقدان تلك الإنتظارات.

هناك عدد كبير من الوسائل لزيادة عدد الطفرات، سواء في الخلايا الجسدية أو في النطفة أو البيضة. فالإشعاع (أشعة X) يمارس تأثيراً مثيراً عند الحيوانات. في عام 1945، أقيمت قنبلة ذرية على هiroshima. وبعد يومين، أقيمت قنبلة أخرى على Nagasaki. فأسممت القنبلتان بفعالية في إنهاء الحرب مع اليابان-

أشار إلى ذلكالأمبراطور في أول حديث مذاع صور الواقع بأقل مما كان عليه، "الوضع لا يتطور بالضرورة لمصلحة اليابان". وبعد ذلك، أرسلت الولايات المتحدة بسرعة فريقاً من العلماء، هي بعثة كوارث القنابل الذرية، إلى المدينتين المدمرتين. فكشف الفريق على اختبار ما إذا كان الأطفال المشعّعون بالاقون على قيد الحياة بعد إقاء القنابل يحملون تلفاً جينياً جديداً من أي نوع.

تم تأسيس جهاز للتقنيين يهدف إلى التعرف على كافة النساء الحوامل وفحص أطفالهن. وفي السنوات الأولى، كان يمكن البحث فقط عن عيوب الولادة وتعوق النمو. وفي الخمسينات، ومع التقدم التقني أصبح ممكناً البحث عن التبدلات في الصبغيات عند الأطفال الذين ينجفهم آباء مشعّعون. وعلى مدى عشرين سنة، بعد منتصف السبعينات، جرى بحث واسع عن التبدلات في تركيب البروتينات.

وفي عام 1991، ظهر آخر تقرير للبعثة (التي أصبحت تعرف اليوم تحت اسم مؤسسة البحث عن تأثيرات الإشعاع). جرى تصنيف الأطفال في التقرير المذكور إلى مجموعتين: أطفال كان آباؤهم يبعدون عن موقع الانفجار أقل من 2.5 كلم وأطفال كان آباؤهم أبعد من ذلك عند سقوط القنبلتين. ومنذ بضع سنوات، اكتُشف أن القنبلتين انفجرتا على مسافة أبعد مما كان يُظن، الأمر الذي عقد هذه المهمة. فأعيد فحص كل من بقي على قيد الحياة في محاولة لاكتشاف مكان وجوده عند حدوث الانفجار، وما إذا كانوا وقتها داخل أبنية تحميهم، وكيف كانت وضعتهم بالنسبة لمصدر الإشعاع. وليس في هذا ما يدعو إلى الدهشة، لأن معظم الناس كانوا يتذكرون جيداً لحظة القصف، ومن هنا أصبح بالإمكان تقدير الجرعة التي تلقاها كل فرد.

تم تقصي أكثر من مليون جينة مُرمزة للبروتين. واحتُرت الآلاف من هلامات الرحلان الكهربائي لمعرفة ما إذا كانت هناك آلية تبدلات في مواضع الأشرطة عند آبائهم. واكتُشفت ثلاثة طفرات عند الأطفال الذين كان آباؤهم في المدينتين أثناء القصف وثلاث عند الأطفال الذين كان آباؤهم خارج منطقة التدمير. لقد تعرض هؤلاء الناس لإشعاع أكثر من أي إنسان آخر في التاريخ. ولكن لم يتم التأكد من الكمية الحقيقة التي تلقاها كل واحد لأن العمل الحديث بالبدلات الكيميائية التي حدثت عن طريق الإشعاع في الخرسانة الباقية منذ عام 1945 توحى بأن الجرعة كانت أعلى مما قدرت في وقت ما. وعلى الرغم من ذلك، يبدو أن معدل التلف الذي حدث للدُّنَى لم يرتفع كثيراً.

هذه الطفرة في جينات ترميز البروتين حدث نادر جداً إلى الحد الذي قد تكون أغفلت معه حتى مضاعفة المعدل عند الناس المعرضين في المسع الذي أجزته بعثة إصابات القنابل الذرية، على الرغم من ضخامتها. ولم تشر دراسة على ربع مليون ولادة في هنغاريا، أجريت بعد حادث المفاعل النووي في شرنبول، إلى حدوث زيادة في عدد الأطفال الذين ولدوا وهم يعانون من أمراض وراثية.

مع ذلك، مامن شك في أن الإشعاع يمكن أن يسبب طفرات وراثية عند الإنسان. فقد اكتشف أن ثلثي الخلايا النطافية عند مرضى السرطان الذين يتلقون جرعات عالية من أشعة X تحمل تبدلات صبغوية. وهناك أيضاً دليلاً كافياً من حيوانات أخرى يسبب فقاً حقيقياً من جرعات الإشعاع المخفضة، وخصوصاً على ضوء وجود صلة بين العوامل القادر على إحداث الطفرات في النطفة والبيضة والعوامل التي تؤدي إلى السرطان. وأهم مصدر يمكن تحاشيه في بريطانيا هو غاز الرادون Radon، الذي يتتسرب من الغرانيت. فقد يتعرض الناس الذين يعيشون في بيروت غرانيتية في كورن وول إلى زيادة في الإشعاع أكثر من أولئك الذي يعملون في محطات الطاقة النووية. كانت البيوت في الولايات المتحدة تبني باستخدام الرمال النشطة إشعاعياً في الأساسات. وكان سكان تلك البيوت يواجهون جرعة الإشعاع العادي مضاعفة عشرين مرة، وجرى بعد ذلك تهديمها. لم يحدث مثل هذا في المملكة المتحدة، بل نصيحت السكان المعرضون للخطر بتركيب مراوح تمنع تراكم الغازات. وهناك مصادر أخرى للإشعاع (أشعة X الطبية الطيارة والساخات المضيئة) ولكن الجرعات في هذه المصادر صغيرة جداً بالنسبة لمعظم الناس.

قد تكون المواد الكيميائية أكثر أهمية. فالأخطاء الصبغية عند عمال محطات الطاقة النووية أكبر بقليل منها عند الناس بشكل عام: ولكن العدد عند أولئك الذين يعملون في المحطات التي تعمل بالفحم أعلى أيضاً بسبب المواد الكيميائية السامة التي هي نواتج ثانوية لإحراق الفحم. وحدث تقدم مفاجئ في هذا العمل قضى باستخدام الجراثيم لاختبار ما إذا كانت بعض المواد الكيميائية الخاصة مؤذية أم لا. وجرى اختبار عدد كبير جداً من العوامل التي يتحمل والتي لا يتحمل أن تكون كذلك. واكتشف أن بعضها منها، كذلك التي كانت تستخدم في أصباغ الشعر، تمars تأثيراً قوياً، فجرى حظرها. واكتشف أن بعضها الآخر، بما فيها تلك التي تستخدم في الفلفل الأسود، وفي شاي إيرل فر اي وفي بعض المبيدات الحشرية، يسبب طفرات أيضاً. أما بعض العوامل الأكثر فعالية فكانت طبيعية تماماً. ليس في هذا مايدعو إلى الدهشة، لأن المعامل تنتج الكثير من المواد الكيميائية السامة لمكافحة

الحشرات. حتى الخس، ذلك النموذج من المأكولات الصحية، يحتوي على مواد كيميائية تسب طفرات عند الفتران. ويجادل الساخرون في أن المواد الغذائية العضوية أكثر خطورة من تلك التي ترش بسبب المواد الكيميائية السامة الموجودة في التربة والتي تعيش عليها. ومن حسن الحظ أن الفواكه والخضار الطازجة تعمل، كما يبدو، على تخفيف سرعة الطفرة. وحتى ارتفاع درجة الحرارة، يمكن أن يزيد من سرعتها، وتبريد النواحي السفلية عن طريق ارتداء التويرة الرجالية (الاسكتلندية) في مدينة أبيردين الغرانيتية يساعد على عكس التأثيرات التي يمارسها غاز الرادون.

الطفرات، أيًا كان منشؤها، هي خامة التطور. وبني البشر، مع كافة المخلوقات الأخرى الحية، يتبدلون على مر العصور عن طريق تراكم تلك الطفرات، ولكن هذا التبدل يحدث بدون انحلال. فالحياة ترتقي ولا تتحلل. مع ذلك، كل فرد فان. فمع التقدم في العمر، تتأكل الآلات الجسدية حتى تنهار في النهاية.

يأتي جزء من هذا التأكل من التبدلات الجينية التي تحدث داخل أجسامنا. ثم إن بناء كائن جديد من بيضة مخصبة يقتضي تصنيع مئات الملايين من الخلايا، كل منها ونسختها من الرسالة الوراثية الأصلية. وعندما تكون عملية النسخ ناقصة، تكون احتمالات الخطأ كبيرة. وتوالى الخلايا انقسامها حتى في مرحلة البلوغ. فكريات الدم الحمراء مثلاً تتجدد كل أربعة أشهر أو حول ذلك. وملايين الخلايا تتنقسم في كل ثانية وينتج كل شخص في كل دقيقة آلاف الأفام من الدنا المنسوخ حديثاً. ونتيجة لذلك، يكتس كل واحد عدداً هائلاً من الطفرات الجديدة في خلايا جسمه خلال حياته. فكل فرد هو جهاز تطوير تبدل هويته من يوم إلى يوم.

قد يؤدي بعض هذه التبدلات إلى كارثة. لأن كثيراً من السرطانات تنشأ من حوادث وراثية مماثلة لتلك التي تسبب الشذوذات الخلقية. وفي العقد الماضي، راحت بعض السرطانات، وعلى نحو متزايد، تبدو شبيهة بالأمراض الوراثية. فهي تنشأ إما من أخطاء بسيطة في دنا الخلايا الجسدية، أو كاستعداد وراثي للسرطان يقدحه شيء ما في البيئة. وهناك ما يقرب من مئة من الجينات المتخصصة التي تحكم بنمو الخلايا. وعندما تطفر هذه الجينات، قد تتضاعف الخلايا على نحو لا يمكن التحكم به. وهنا، كما في الناعور، قد تحدث أخطاء من كافة الأنواع. وقد يتبدل أساس واحد من أسس الدنا أو تضييع أجزاء الرسالة بالكامل. يشمل الخطأ أحياناً الجينات التي تنتقل من صبغي إلى آخر وأحياناً، وهذه مسألة تدعوا إلى الدهشة، تحمل الحمات جينات سرطانية كالجينات الإنسانية وتدخلها إلى الدنا. وكثيراً ما يحتاج

السرطان في تطوره إلى عدد من الحالات الوراثية المختلفة. والصورة العامة لاختلف هنا عن مثيلتها في طفرة النطفة والبيضة.

يزيد الإشعاع والمواد الكيميائية من احتمال حدوث التلف، كما هي الحال تماماً مع الطفرات الوراثية في الخلايا الجنسية. فقد تسبب سرطان الجلد عند الناس غير المحظوظين من الناحية الوراثية ولو كمية بسيطة من أشعة الشمس. وقد يحمل بعضهم جينات معيبة مما يعني أن هؤلاء لا يمكنهم تصحيح العطب صوب الدنا، ولكن الخطر يتحقق بالكثيرين من تراكيب جيناتهم الخاصة بالشعر الأحمر والبشرة الفاتحة التي تتبع لمزيد من الأشعة فوق البنفسجية بالدخول إلى الخلايا. كانت مينا الساعات المضيئّة، خلال الحرب العالمية الأولى، تُطلّى بمادة نشيطة إشعاعياً. وكانت الكثيرات من النساء غير المحظوظات اللاتي يقفن بالعمل يلعنن الفراجين الناعمة التي يستخدمنها. فماتت معظمهن من سرطان أطلق عليه تسمية "jaw".

وتشاء في بريطانيا سنوياً حوالي ألفي حالة من سرطان الرئة بسبب التعرض لغاز الرادون. كان يُظن سابقاً أن حالات من ابيضاض الدم الطفولي تظهر حول محطات الطاقة النووية، ولكن هذه الظنون استبعدت على أساس إحصائية. والتعرض للإشعاع ضئيل عند معظم الناس إلى الحد الذي لا يمكن معه أن يكون سبباً مهماً شائعاً لحدوث السرطان.

نعود إلى القول إن للمواد الكيميائية دوراً تلعبه. فقد أثبتت المواد الكيميائية الموجودة في التبغ بأنها عوامل فعالة لإتلاف الجينات عندما جربت على الجراثيم. وبعض المواد الكيميائية الصناعية ليست أقل سوءاً. ولا يمكن تبرئة الكحول أيضاً، وخصوصاً عندما يترافق مع التدخين كما هي الحال غالباً. والمواد الكيميائية، يرتبط بعضها بالدنا مما يسبب تلفها. ويقدم قياس المواد الكيميائية إليها تقديماً للتعرض للمطفرات Mutagens. وفي بعض الأمكنة، تكون نتائج هذا التقييم نذيراً بالخطر. فمدينة غليوويس البولندية من أكثر الأمكنة الملوثة في العالم. و يأتيها معظم التلوث من إحراق الفحم الناعم. وهذا يعلّ سبب ارتفاع معدل وقوع السرطان هناك. ذلك لأن المواد الكيميائية السامة ترتبط بالدنا عند الكثريين من السكان. وتترفع كميات تلك المواد بحدة في فصل الشتاء، حيث يكون التلوث في أسوأ حالاته. ويميل كثير من هؤلاء المعرضين إلى إظهار السرطان.

يمثل السرطان انحلال الرسالة الوراثية وفقدان الدنا للتحكم بالخلايا التي تحتويها. وقد يعكس العمر العملية نفسها. وبما أن أجسامنا مبتلة على الدوام بتكرار الدنا، لذلك تزداد الانقسامات كلما تقدمنا في العمر، ويزداد معها احتمال حدوث الخطأ.

فخلايا الوليد الجديد تتفصل عن البيضة عن طريق بضع مئات من الانقسامات فقط؛ أما الخلايا عندي، وأنا ابن التاسعة والأربعين، فتتجاوزها بالآلاف. ومن هنا، تكون احتمالات الطفرة أمام الجينات عندي أكبر من مثيلاتها عند الرضيع. والأسوأ من ذلك، أن تلك الجينات أقل فعالية في إصلاح العطب. يمكن إدراك تأثيرات الطفرة مباشرة عند الكبار. لأن خلاياهم قد تحتوي على جينات متبدلة تنتج بروتينات غير صالحة. فعلى سبيل المثال، يحمل كثير من المسنين في أوروبا كميات بسيطة، لكنها ملحوظة، من الـهيموغلوبين المنجلي في دمائهم. وهذه الجينـة موجودة بصورة طبيعية عند الأفارقة فقط، مع ذلك، تظهر كطفرة جديدة داخل أجسامهم المعمرة.

يساعد هذا كلـه على توضيح سبب انتشار السرطان بين المتقدمين في العمر: تُظهر أزمة الهوية البيولوجـية، التي نعرفـها بوصفـها تقدمـ في العمر والـتي تـحلـ بالموت، عندما تتنـكس الرسـالة الوراثـية تماماً إلى الحـد الذي تـصبحـ معـه تعليمـاتـها غيرـ مفهـومـة. السـرـعةـ التي يتـقدـمـ فيهاـ المرـءـ نحوـ الشـيخـوخـةـ مـبرـمـجةـ. فـخـلـاـيـاـ الفـنـانـ فيـ المـزـرـعـةـ تـنـقـوـفـ عـنـ الـانـقـسـامـ بـعـدـ مضـيـ أـرـبـعـ سـنـوـاتـ تقـريـباـ، بـيـنـماـ توـاصـلـ الـخـلـاـيـاـ الإـنـسـانـيـةـ انـقـسـامـهاـ لـمـدةـ قـرنـ تقـريـباـ.

وكـماـ هيـ الـحالـ عـنـ إـعـادـ سـلـسلـةـ مـنـ الصـورـ الـفـوـتوـغـرافـيـةـ، الـواـحـدـةـ مـنـ الـأـخـرـىـ، كذلكـ تمامـاـ تـضـيـعـ بـعـضـ الـمـعـلـومـاتـ عـنـدـ تـقـسـمـ الـخـلـيـةـ. وبـمـرـورـ الزـمـنـ، تـخـفـيـ أـجزـاءـ الرـسـالـةـ. الدـنـاـ مـعـبـأـ دـاخـلـ صـبـغـيـاتـ. وـكـلـ صـبـغـيـ يـحـلـ عـنـ طـرـفـهـ قـطـعـةـ مـنـ الدـنـاـ. هـذـهـ قـطـعـةـ تـقـصـرـ مـعـ التـقـمـ فيـ العـمـرـ. وـبـلـغـ طـولـهاـ عـنـ الرـضـيـعـ حـوـالـيـ عـشـرـينـ أـلـفـ حـرـفـ، وـهـوـ أـقـلـ مـنـ نـصـفـ هـذـاـ الرـقـمـ عـنـ اـبـنـ السـتـينـ. تـقـدـ الـخـلـاـيـاـ يـأـيـضاـ مـزـيدـاـ مـنـ الدـنـاـ الـمـوـجـودـ عـنـ أـطـرـافـ الصـبـغـيـاتـ. وـكـلـماـ انـقـسـمتـ الـخـلـاـيـاـ، تـحـتـ تـأـثـيرـ الـأـورـامـ، تـسـقـطـ أـرـبـعـ حـرـوفـ تقـريـباـ مـنـ هـذـاـ جـزـءـ مـنـ الرـسـالـةـ، وـبـالـتـالـيـ، يـعـملـ الـجـسـمـ الـمـعـمـرـ مـنـ كـرـاسـ تـعـلـيمـاتـ نـاقـصـ، تـملـأـ الـأـخـطـاءـ الـطـبـاعـيـةـ. وـيـحـدـثـ تـامـاـ الشـيءـ نـفـسـهـ لـلـجـينـاتـ الـمـتـقـرـبةـ، الـتـيـ تـنـطـلـقـ مـلـيـئـةـ بـالـأـخـطـاءـ مـعـ مـوـاـصـلـةـ الـعـمـرـ لـتـقـدـمـهـ الـذـيـ لـاـ يـرـحـ.

والـشـيخـوخـةـ، بـحـدـ ذاتـهاـ، قـدـ تـعزـىـ إـلـىـ تـراـكـمـ حـوـادـثـ وـرـاثـيـةـ. فالـخـلـاـيـاـ الإـنـسـانـيـةـ فيـ المـزـرـعـةـ تـهـرـمـ بـسـرـعـةـ أـكـبـرـ عـنـدـ تـحـمـلـ عـيـبـاـ يـزـيدـ مـنـ سـرـعـةـ الطـفـرـةـ. وـبـعـضـ الـأـطـفـالـ الـذـينـ يـرـثـونـ مـيـلـاـ إـلـىـ السـرـطـانـ يـظـهـرـونـ أـيـضاـ أـعـرـاضـ الشـيخـوخـةـ بـسـرـعـةـ أـكـبـرـ. وـالـجـهاـزـ الـمـنـيـعـ، الـذـيـ يـتـمـيـزـ بـأـعـلـىـ سـرـعـةـ لـلـطـفـرـةـ فيـ كـافـةـ خـلـاـيـاـ الـجـسـمـ، هـوـ أـوـلـ مـنـ يـفـشـلـ مـعـ التـقـمـ فيـ العـمـرـ. وـيـبـدـوـ أـنـ اـنـحلـ ذـوـاتـناـ الـمـعـمـرـةـ يـعـزـىـ إـلـىـ الطـفـرـةـ، فـيـ جـزـءـ مـنـهـ عـلـىـ الـأـقـلـ.

والشيخوخة تزيد أيضاً من عدد الأخطاء الوراثية في النطفة والبيضة. فقد كشفت دراسة لمرض الناعور أجريت في السويد، عن أن آباء البنات اللائي تحدث لديهن طفرات جديدة، كانوا أكبر بثمانيني سنوات من الآباء العاديين هناك. إنها أكثر من صدفة، أن يكون والد الملكة فيكتوريا نفسه قد تجاوز الخمسين عندما أنجبها. ونطفة الرجل العجوز يفصلها عن البيضة المخصبة التي أنتجتها عدد من أجيال الانقسام في الخلايا أكبر منه عند الذكر الأصغر سنًا. قد تكون تأثيرات العمر مذهلة. فالطفرة الصبغوية التي تسبب متلازمة داون شائعة بين الأمهات اللائي تجاوزن الخامسة والأربعين أكثر مما هي بين المراهقات بثلاثين مرة. ومعدل الإجهاض العفوي أيضاً، يرتفع بمقدار خمسة أضعافه بين الخامسة والثلاثين والخامسة والأربعين من العمر، ربما بسبب تراكم التلف الصبغوي.

كل هذا يضاف طابعاً من السخرية على ادعاءات إحدى المؤسسات المكرسة لعكس انحلال النوع الإنساني، أي مركز الاختبار الجنيني في كاليفورنيا، الذي يضع فيه الفائزون بجوائز نوبل وداعم جينية من أجل أمهات مفعمات بالأمل. ويدعى هؤلاء الموعدون أنهم ربما كانوا مرة قربين من الكمال الجنيني، وتشوه ذلك الكمال نتيجة للتقدم في السن.

إذا كانت جيناتنا تتبدل وتتفسخ أثناء حياتنا، فلماذا إذن لا ينحط النوع الإنساني مع تالي الأجيال؟ يبدو أن الإجابة على هذا التساؤل تكمن في الجنس Sex. وتعريف الجنس بسيط؛ فهو الوسيلة التي تمكن الجينات المنحدرة من مختلف الأسلاف من الاجتماع مع بعضها عند الشخص نفسه. وكما سترى في الفصل التالي، يهيء لنا الجنس فرصة لتطهير أنفسنا من الطفرات المؤذية التي تنشأ مع كل جيل. والجنس، في أكثر من طريقة، هو تناسب العمر.

كل رواية، أو مسرحية، أو عمل فني يدور حول المثلث الخالد: الجنس، والعمـر، والموت. هذه العناصر الثلاثة-ووجودنا بالذات- هي مظاهر للشيء نفسه؛ للأخطاء في نقل الجينات، أي للطفرة. فالإنسانية ليست بقية منحلة لسلف نبيل. بل على الأصح، نحن نواتج التطور، مجموعة من الأخطاء الناجحة. ولقد أجاب علم الوراثة على واحد من أقمن استئلتنا؛ لماذا ينحل الناس، ولا تتحل الإنسانية؟ وبمعنى من المعانـي، على الأقل، يكمن خلاصنا في جيناتنا.

معركة الأجناس

The Battle of the sexes

يمارس الجنس Sex جاذبية فتية على علماء الحياة. فهم، كالمراهقين، يرتكبون عند طرح هذا الموضوع، وذلك بسبب جهلهم. فعلم الحياة لم يجد حلًا للك مشكلات الكبيرة المتمثلة بطبيعة الجنس Sex، ونشأتها، ووظيفتها. ولا بد أن يكون مهما لأنه ثمين جداً. فإذا كان يمكن لبعض المخلوقات أن تفتصر على الإناث في تدبير شؤونها، بحيث تنتج كل ذات نسخاً عن ذاتها، فلماذا تلجأ كثير من المخلوقات إلى إرهاق نفسها بوجود الذكور؟ فالأنثى التي تتخلّى عن إنتاجهم، قد تكون قادرة على إنتاج ضعف ما كانت تنتجه سابقاً من البنات؛ وستحمل بناتها كل جيناتها. ولكن الأنثى التناصيلية تعمل، بدلاً من ذلك، على تبديد الوقت، أولاً، لإيجاد قرين، وثانياً، في إنتاج أبناء لا يحملون سوى نصف إرثها. وما زلنا، حتى الآن، غير متأكدين من علة وجود الذكور، وإذا كان لابد من وجودهم، فلأنّي غالية تحتاجهم الطبيعة بمثل هذه الكثرة، وخصوصاً أنه يمكن لواحد أو اثنين تلقيح كافة الإناث، مع ذلك، ومع وجود بعض الاستثناءات، تبقى نسبة الإناث إلى الذكور متقاربة بعنداد في كل مكان من العالم الحي.

هاجس الجنس هاجس قديم. فالأعمال الفنية المبكرة كانت جنسية بشكل مكشوف. وفيнос الراقصة للفنان غولجنبرغ، ذلك التمثال الأفعواني الصغير الرائع دون مبالغة في الثديين والردين، تلك المبالغة التي رافقت التماضيل المتأخرة التي تعالج الموضوع نفسه، عمره حوالي ثلاثون ألف سنة. ويرجع تاريخ الاهتمام بالشكل الأنثوي إلى أبعد من ذلك. فقد كشفت الحفريات التي تقوم بها السلطات الإسرائيلية عن حصاة منحوتة على شكل جسد امرأة، قد يكون عمرها ثمانمائة ألف سنة، مما يجعلها أقدم عمل فني معروف.

حب الاستطلاع حول ما يعنيه الجنس ليس جديداً. فهـا هو أفلاطون في السايامبوزيوم، يشير إلى أنه كان هناك ثلاثة أجناس Sexes؛ الذكور، والإثاث،

والخنث. انشق الجنس الثالث بسبب غضب زيوس، وقدر لهذا الجنس أن يقضى حياته باحثاً أبداً عن شريكه: "نقل زيوس عوراتهم إلى المقدمة وجعلهم يتواحدون بأنفسهم. فإذا ما واتت رجل فرصة وقع على امرأة، فإن حمل سيدحت ويستمر النوع؛ في حين لو افترن رجال برجل، فإنه، على الأقل، قد يتحقق إشباعاً مما يتاح له توجيه طاقاته نحو شؤون الحياة اليومية". وفر هذا لأفلاطون ليس فقط تفسيراً لمنشأ الجنس، ومعده، ولكن أيضاً طريقة متقنة لتحليل ضرب من المفانين الجنسية التي شاعت في بلاد اليونان منذ العصور القديمة وحتى العصر الحاضر. وبعد ألفي سنة، توصل سيديني سميث الإنكليزي إلى الفكرة ذاتها، مع أن الأجناس الثلاثة تمثلت عنده بالرجال، والنساء، والكهنة.

تعريف الجنس من السهولة بمكان. فهو وسيلة إنتاج الأفراد الذين يحتوون جينات من أكثر من سلالة واحدة، بحيث تجتمع في كل جيل معلومات وراثية من أسلاف مختلفين. عند الخليقة اللاجنسية، لكل واحد أم واحدة، وجدة واحدة، وجدة جدة واحدة وهكذا في سلسلة متواصلة من أمينا التي بدأت السلالة. ولكن المutations الجنسية تختلف عن هذا، لأن عدد الأجداد يتضاعف في كل جيل. فكل واحد والدان، وأربعة أجداد وهكذا. وعندما تتشكل النطفة والبيضة، تحمل كل منها نصف عدد الجينات الموجودة في خلايا الجسم، وفي كل منها أيضاً تزحف الجينات إلى ترتيبات جديدة عن طريق التأشب (انظر ص 49). وبعد التزاوج، تتعاون الترتيبات الجديدة لإنتاج ذاتية جديدة وفريدة. فإعادة خلط الرسالة الجنسية هي في صميم التكاثر الجنسي.

يوضح معنى الجنس بطلان شهيران في التاريخ البريطاني، هما: الملك إدوارد السادس (الذي برز في السنوات التي سبقت الحرب العالمية الأولى) وبطاطا الملك إدوارد (التي كانت تطعم للطبقة العاملة البريطانية لفترة طويلة إلى حد ما). وبطاطا، على خلاف العائلة المالكة، تتکاثر لا جنسياً. كل حبة من بطاطا الملك إدوارد مثيلة لكل حبة أخرى وتحمل المجموعة ذاتها من الجينات كالآباء والآباء لكافة حبات البطاطا التي تحمل ذلك الاسم. وهذا مناسب لكل من المزارع والخضري، ومن هنا جاء عدم تشجيع الجنس بين حبات البطاطاً. وكان الملك إدوارد بالذات مسألة مختلفة جداً. لقد جاءت نصف جيناته من أمه، الملكة فيكتوريا، ونصفها من أبيه، الأمير ألبرت. وهكذا جاء مزيجاً وراثياً جديداً ومتغيراً يجمع بعضًا من صفات الاثنين ومن الجمعية الدائمة التوسع لمعظم الأسلاف.

تلك هي طبيعة الجنس. ولكن فهم سبب وجوده أكثر صعوبة. تقول بعض النظريات إن السبب في عدم كون الحياة مؤنثة يرتبط بالطفرة. فإذا ما أصيب متعدد

عديم الجنس بتبدل ضارٌ إلى الدنا، فإن كافة أخلاقه سيحملون ذلك الضرر. ولن يكون بإمكان أي منهم التخلص منه أبداً مهما كان مدمرأً، مالم يعكسه تبدل آخر في الجينـة نفسها، وهو أمر لا يحتمل أن يحدث. وبمرور الزمن، سيحدث خطأ آخر مؤذٍ في جينـة مختلفة في السلسلة العائلية. وسيبدأ تفسخ الرسالة الوراثية مع توالـي الأجيـال، تماماً كالنفسـخ الذي يحدث داخل أجسامـنا الهرمة حيث تـنقـسم خلـيانـا دون مـسـاعدة الجنسـ. قد تكون الطفرة الجديدة مـطـهـرة عند المـخلـوقـ الجنـسيـ وهي تـتنـقلـ إلى بعض الأحفـادـ دون آخـرينـ. ويمـارـسـ الجنسـ أليـضاًـ تـأثـيرـاًـ أكثرـ إيجـابـيـةـ علىـ التـطـورـ، فـعـندـماـ تـتـبـدـلـ البيـئةـ (كـماـ تـفـعـلـ غالـباًـ)، فإنـ بعضـ الـترـاكـيبـ الجـديـدةـ منـ الجـينـاتـ قـادـرةـ خـصـوصـاًـ عـلـىـ مواـجهـةـ التـحـديـاتـ الجـديـدةـ.

قليلـةـ جداًـ هيـ الحـيوـانـاتـ التيـ تـخلـتـ عنـ الجنسـ. ومنـهاـ العـظـاءـ أوـ السـمـكةـ الشـاذـةـ، معـ ذـلـكـ، ليسـ بـيـنـهاـ ماـ هوـ قـرـيبـ وـثـيقـ لـنـاـ. وـحتـىـ مـخـلـوقـاتـ مـثـلـ ذـبـابـةـ اللـحـمـ الـخـضـراءـ الـتـيـ يـمـكـنـهاـ أـنـ تـتـبـدـلـ دـوـنـ الجنسـ مـعـظـمـ الـوقـتـ تـتـحـاجـ إـلـىـ دـوـرـةـ منـ التـوـالـدـ الـجـنـسـيـ مـرـةـ مـنـ حـولـ ذـلـكـ سـنـوـيـاًـ. وـمعـ اـسـتـنـتـاءـاتـ عـرـضـيـةـ مـثـلـ الدـوـارـيـنـ (مـخـلـوقـاتـ صـغـيرـةـ جـداـ تـعـيـشـ فـيـ المـيـاهـ العـذـبةـ لـمـ يـكـشـفـ بـيـنـهاـ ذـكـرـ أـبـداـ)، فـإـنـ السـلاـلـاتـ الـلـاجـنـسـيـةـ كـلـهاـ تـأـتـيـ، كـمـاـ يـبـدوـ، مـنـ أـسـلـافـ حـدـيثـينـ يـصـرـقـونـ حـيـاةـ جـنـسـيـةـ سـوـيـةـ، مـاـ يـوـحـيـ بـأـنـ الـعـفـةـ نـهـاـيـةـ تـطـورـيـةـ مـيـةـ. وـالـوـاقـعـ أـنـهـ لـمـ يـتـمـ التـأـكـدـ بـعـدـ مـنـ السـبـبـ الـذـيـ يـجـعـلـ التـعـفـفـ سـيـئـاًـ. وـعـلـىـ الرـغـمـ مـنـ جـانـبـيـةـ نـظـريـةـ الطـفـرـةـ، فـإـنـ هـنـاكـ مـنـ يـجـيـبـ بـصـرـاحـةـ فـيـقـولـ إـنـ سـبـبـ وـجـودـ النـسـاءـ وـاضـحـ وـلـكـ أـحـدـاـ لـايـحـمـلـ فـكـرـةـ وـاقـعـيـةـ حـولـ مـغـزـىـ أـنـ يـكـونـ المـخـلـوقـ الإـنـسـانـيـ رـجـلـاـ.

معـ ذـلـكـ، قـامـ الرـجـالـ بـمـحاـولاتـ كـثـيرـةـ لـتـسوـيـغـ وـجـودـهـ. فـهـمـ يـشـيرـونـ إـلـىـ أـنـ الـمـخـلـوقـاتـ الـتـيـ تـخلـتـ عنـ الذـكـورـ تعـانـيـ مـنـ الـمـشـكـلـاتـ. فـكـلـ النـباتـاتـ الـلـاجـنـسـيـةـ تقـرـيـباًـ يـمـكـنـ اـسـتـخـدامـهاـ فـقـطـ لـبـضـعـ سـنـوـاتـ. لـأـنـهـ تـنـوـءـ بـعـبـءـ الـعـيـوبـ الـوـرـاثـيـةـ الـتـيـ تـحـولـ دـوـنـ تـوـاـصـلـ اـزـدـهـارـهـاـ أـوـ دـوـنـ مـسـاـيـرـهـاـ لـسـرـعـةـ التـطـورـ بـمـاـ تـحـمـلـهـ مـنـ الـطـفـلـيـاتـ الـتـيـ سـتـكـونـ هـيـ الغـالـبـةـ مـعـ الزـمـنـ. وـبـذـلـكـ تـصـابـ السـلـالـةـ بـالـهـرـمـ.

وـالـبـطـاطـاـ نـموـذـجـ جـيدـ لـمـخـاطـرـ العـزـوبـةـ. حدـثـ مجـاعـةـ الـبـطـاطـاـ الإـيرـلـانـديـ لأنـ الـبـطـاطـاـ الـمـسـتـخـدمـةـ كـلـهاـ تـقـرـيـباًـ مـنـ نوعـ قـدـيمـ العـدـيمـ الجنسـ. وـفـيـ مـنـتـصـفـ الـقـرنـ التـاسـعـ عـشـرـ، كـانـتـ كـلـ حـبـةـ بـطـاطـاـ أـورـوـبـيـةـ تـتـحدـرـ مـنـ إـدـخـالـ لـمـرـةـ وـاحـدةـ أـوـ مـرـتـينـ مـنـ الـعـالـمـ الـجـدـيدـ الـذـيـ أـقـيمـ قـبـلـ ثـلـاثـمـةـ سـنـةـ. وـاـنـتـشـرـ الـمـحـصـولـ الـجـدـيدـ بـسـرـعـةـ فـيـ أـورـوـبـاـ. وـفـيـ مـحاـولةـ بـارـعـةـ لـاستـغـلـالـ التـفـكـيرـ السـازـجـ، وضعـ لوـيسـ السـادـسـ عـشـرـ، فـيـ فـرـنـسـاـ، حـرـاسـاًـ عـلـىـ أـوـلـ حـقـولـ الـبـطـاطـاـ أـثـنـاءـ النـهـارـ، وـلـكـنـهـ كـانـ يـسـجـبـهـمـ بـهـدـوـءـ أـثـنـاءـ

الليل. وسرعان ماقام الفلاحون، وقد تأثروا بالأهمية الظاهرية للمحصول، بسرقة النماذج وزراعتها في حقولهم الخاصة. وفي عام 1840، كان كل بالغ في إيرلندا يأكل يومياً عشرة أرطال من البطاطا (لأن حبوبهم كانت تصدر إلى إنكلترا الدفع الأجرة إلى أصحاب الأرضي المنفرين). وانتشرت المجاعة بسرعة مذهلة وكان تأثيرها مدمرأ. وفي عام 1845، كتبت صحيفة فريمان الإيرلندية تقول: "تأسف إذ نذكر أننا تلقينا اتصالات من أكثر من مراسل تعن حقيقة مايدعى بـ "الكوليرا" في البطاطا في إيرلندا، وخصوصاً في الشمال. ففي إحدى الحالات، كان الفريق يقتطع البطاطا-من أجود الأنواع التي رأها-من حقل خاص، وضلع خاص في ذلك الحقل حتى الإثنين الماضي؛ وخلال الحفر في الضلع نفسه يوم الثلاثاء، وجد درنات يابسة وغير مناسبة لامن أجل الإنسان ولا من أجل الحيوان. وفي السنوات الخمس التالية، مات مليون ونصف المليون إيرلندي من المجاعة. لقد هاجمت الفطور محصولهم، إنها آفة البطاطا، التي هي جنسية عادة ولها ذراري كثيرة لدى كل واحد من مضيفيها. لقد تطورت الطفيلييات بسرعة أكبر من تطور البطاطا. وفي هذه الأيام، يجري كل بضع سنوات تجرب نباتات تحمل مجموعات جديدة من الجينات لتوقف هذا الحدث. وقد أفلتت حتى الآن محاصيل لاجنسية أخرى، كالموز، من مصير البطاطا الإيرلندية (مع أنه لا يمكن تأخيره إلى الأبد). كانت البطاطا قد دفعت إلى نهاية تطورية ميّة لم ينج منها إلا الجنس.

يمكن رؤية مخاطر التعفن عند صبغي تخلى عن الجنس، على الأقل بالمعنى التناسلي الصارم. إنه الصبغي Z الذي يوجد فقط عند الذكور. عندما تتشكل الخلايا الجنسية، تتنظم كافة الصبغيات الأخرى واحدتها قرب الآخر-الصبغي 21 مع الصبغي 21 ، أو الصبغي X مع الصبغي X مثلاً-وتهمك في التأشيب، أي الاحتفال التهتكى الذي يجري فيه تبادل المادة الجينية والذي وصفناه في الفصل الثالث. ينتظم الصبغي Z عند الذكر مع الصبغي X ، ولكن معانقته لصاحبه أقل من حماسية. ويتبادل المادة الجينية مع الصبغي X من طرفه فقط. أما الباقي منه فيحتجز في نوع من بردة تناسلية، أماناً من تقدم جينات أخرى.

كان للتخلی عن الجنس تأثيرات مزعجة على الصبغي Z . فقد تقريباً كافة وظائفه باستثناء تلك الوظائف القليلة المعنية بالذكورة. وبدلاً من ذلك، هناك سلاسل طويلة من حروف الدنا التي لامعنى لها من حيث الظاهر، وكثير منها يتکور آلاف المرات. قد يكون هذا تلميحاً لما يمكن أن يحدث للسلالات الالاجنسية إذا واصلت تعففها لفترة طويلة. هنا، تراكم الطرفات ولا يمكن التخلص منها وقد تتسلل الدنا

النهاية وتصبح زحزحتها مستحيلة. والصبيغي ٧، باستثناء دوره المحدود في ضمانبقاء الرجال، يحمل في داخله تحذيراً مرعباً من مخاطر العفة.

يعني الجنس Sex أن مزاج حديثة من الجينات تنشأ دائماً مادامت الصبغيات من كلا الوالدين تتآنس. وكل جيل ينتج أفراداً ناجحين كانوا وزعوا "افتة"^١ إيجابية من الطفرات بينما يرث آخرون مجموعة أقل فائدة ويفشلون في نقلها. وصف هذه المسألة جورج برنارد شو بعبارة مبتلة ولكنها دقيقة ببولوجيا. كان ذلك عندما سأله أحدى الممثلات إذا كان يسمح لها أن تحمل طفله، الذي قد يأتي كأبيه ذكاء وكأمه جسداً، ورد عليها بأنه يخشى أن تتجه طفلاً يحمل ذكاءها هي وجسده هو. فالجنس يعيد خلط الأوراق: إنه ينتاج عباقرة جميلين يبقون على قيد الحياة وبلهاء بشعين لا ييقون.

والجنس يتحكم بمصير آلاف الأخطاء الجينية التي تظهر في كل جيل. وهي أخطاء بعضها مؤذ وبعضها ليس كذلك. وهو وسيلة مناسبة لتوجيه الأصلاح (قد يكون بعضه أفضل مما سبقه) وتطهير الأسوأ. إنه يفصل مصير الجينات عن مصير أولئك الذين يحملونها. والجنس نوع من الخلاص الذي يعكس، في كل جيل، انحصاراً ببولوجيا. وهو، بطريقة ما، مفتاح الخلود. إنه ينبع الشباب الدائم -ليس بالنسبة للأفراد الذين ينهمكون فيه، بل بالنسبة للجينات التي يحملونها. والجنس يسرع التطور، لأن كل جيل يترك من مزاج جينية جديدة وفرصة جديدة تكون هناك آلاف النسخ للنسخة نفسها. فبدلاً من سحب الأوراق نفسها دائماً في لعبة ورق الحياة (التي قد تكون ناجحة في مواجهة واحدة ولكن لا يتحمل أن تكون كذلك في جميع المواجهات)، يتتوفر أمام البيضة المخصبة توزيع جديد وفرصة جديدة للربح في الصراع في سبيل الوجود. قد تكون الفرصة متواضعة، ولكن أهمية الجنس تزداد بمقدار ما يوزع من ورق بين اللاعبين، وإن تكن طريقة المقامرة ضد عالم عدائي مكلفة.

الجنس Sex شامل، وجذاب ومعقد. كان أحد أهم الاكتشافات، عند مقارنة الخريطة الفيزيائية للدنا مع خريطة الترابط (التي تقوم، كما رأينا في الفصل الثالث، على التأشيب) هو أن بعض الأجزاء من الدنا عندنا جنسية أكثر من أجزاء أخرى، على الأقل بمعنى أن تأشيباً يحدث فيما يطلق عليه بجدارة "النقاط الساخنة".

وهناك مشكلة أخرى مربكة ومعقدة -قد تكون الجنس Sex، فلماذا الأجناس Sexes؟ إذا كان التأشيب، أي مزاج المادة الوراثية عند شخصين مع بعضها، عملية

¹ - أوراق الشدة في يد اللاعب.

بمثـل هـذا الـقدر مـن الجـودـة، فـلماـذا لاـيـتـكـر التـطـور مـشـروـعاـ يـسـمـح لـكـل وـاحـد أـن يـتـزاـوج مـع أيـ وـاحـد أـخـر؟ وـبـما أـنـا مـقـيدـون فـي اـختـيـار الشـرـكـاء بـأشـخـاص مـن جـنس أـخـر، فـإـن توـفـر جـنسـيـن قـطـ يـبـدو غـير فـعال أـبـدا. تـعـيش كـافـة المـعـضـيـات تقـرـيبـاـ (يـاسـتـثـاء بـضـع كـانـنـات مـن وـحـيدـات الخـلـيـة التي تـضـم ستـة أجـنـاس Sexes) كـذـكـور وـإنـاث فـقط. هـذـا يـعـني أـن نـصـف السـكـان قـطـ يـحـتـمـل أـن يـكـونـوا أـزـوـاجـا. فـلـو كـان هـنـاك ثـلـاثـة أجـنـاس، لـتـيسـر لـنـا الوـصـول إـلـى ثـلـاثـيـة الجـمـاعـة، وـيمـكـن لـمـئـة من الأـجـنـاس المـخـتـلـفة أـن تـحـول 99% مـن رـفـاقـنا إـلـى شـرـكـاء محـتمـلـين. الجـواب (وـهـو وـاحـد فـقط مـن عـدـة أجـوـية) هوـ العـمل بـمـا يـبـدو لأـول وـهـلة نقـيـضاـ لـلـجـنـسـ صـرـاعـاـ.

إنـ أـفـضل تعـرـيف لـذـكـور هوـ أـنـهـمـ الجنسـ الذـي يـحـلـ خـلـيـاـ جـنـسـيـة صـغـيرـة، أيـ نـطـفـة؛ وـالـإـنـاث هـنـ الجنسـ ذـو الـبـيوـضـ الكـبـيرـة. تـحـتـوي خـلـيـاـ جـنـسـيـة عـلـى الدـنـا لـيـسـ فـي النـوـاء فـقطـ، بلـ أـيـضاـ، وبـقـدرـ كـبـيرـ، فـي الـهـيـوـلـيـة التي تـحـيطـ بـهـاـ. وـيـتـرـافقـ بـعـضـهاـ بـالـمـقـدـراتـ (الـتـي تـحـمـلـ جـينـاتـهاـ الـخـاصـةـ بـهـاـ (انـظـرـ صـ31). هـنـاكـ مـزـيدـ منـ الدـنـاـ فـيـ الـهـيـوـلـيـ عندـ كـثـيرـ مـنـ الـمـخـلـوقـاتـ. وـتـأـتـيـ مـنـ مـخـلـوقـاتـ بـسـيـطـةـ كـانـتـ تـعـيشـ سـابـقاـ حـيـاةـ تـنـسـ باـشـبـاعـ الشـهـوـاتـ اـعـتـادـتـ أـنـ تـقـومـ بـرـحـلـةـ فـيـ خـلـيـاـهاـ. لـهـذـهـ الدـنـاـ (كـالـدـنـاـ فـيـ النـوـاءـ) جـدـولـ أـعـمـالـ خـاصـ بـهـاـ، يـجـبـ أـنـ يـنـسـخـ وـيـنـقـلـ إـلـىـ الـجـيلـ التـالـيـ. الـهـيـوـلـيـ هيـ إـقـلـيمـهاـ، وـتـدـافـعـ، كـالـشـحـرـورـ أوـ النـمـرـ، عنـ وـطـنـهاـ ضدـ الـغـزـاةـ. إـذـاـ كـانـتـ النـطـفـةـ وـالـبـيـضـةـ بـالـحـجـمـ نـفـسـهـ (ولـكـ مـنـهـاـ سـكـانـهاـ الـخـاصـونـ بـهـاـ وـدـنـاهـاـ الـغـرـبـيـةـ)، فـسيـكـونـ هـنـاكـ خـطـرـ نـشـوبـ حـربـ عـنـدـ التـخـصـيبـ. وـعـنـدـئـذـ، تـحـتـلـ الإـقـلـيمـ نـفـسـهـ فـيـ الـبـيـضـةـ الـمـخـصـبـةـ فـجـأـةـ مـجـمـوعـتـانـ مـنـ جـينـاتـ الـهـيـوـلـيـةـ. وـكـالـنـمـورـ (وـكـاتـلـ الـنبـاتـاتـ الـبـيـسـيـطـةـ الـقـلـيلـةـ الـتـي تـتـأـلـفـ مـنـ أـجـنـاسـ مـساـوـيـةـ لـلـخـلـيـاـ جـنـسـيـةـ الـمـعـيـرـةـ) سـتـهـاجـمـ إـحدـىـ الـمـجـمـوعـتـيـنـ الـمـجـمـوعـةـ الـأـخـرـىـ حـتـىـ يـكـتبـ لـهـاـ الـفـوزـ. هـذـاـ الصـرـاعـ مـكـلـفـ وـمـبـدـدـ لـلـوـقـتـ وـقـدـ يـلـحـقـ الأـذـىـ بـالـجـينـاتـ الـمـوـجـودـةـ فـيـ النـوـاءـ.

تمـ حلـ النـزـاعـ بـتـنـازـلـ أـحـدـ الـجـنـسـيـنـ الـذـكـورـ مـنـ طـرفـ وـاحـدـ عنـ النـضـالـ. عـلـىـ أـنـ لـيـنـقـلـ الجنسـ الذـي استـسـلـمـ جـينـاتـ الـهـيـوـلـيـةـ (الـتـي تـسـتـبـعـ مـنـ النـطـفـةـ الـزـهـيـدةـ جـداـ) بـيـنـماـ يـقـومـ الـرـابـعـ، الذـي يـضـعـ الـبـيـضـةـ، بـنـقـلـ كـمـيـةـ كـبـيرـةـ مـنـ كـتـلـهـ الـهـيـوـلـيـةـ. وـكـمـاـ هـيـ الـحـالـ فـيـ مـعـظـمـ الـحـرـوبـ، فـإـنـ العـدـدـ الـوـحـيدـ الـثـابـتـ مـنـ الـخـصـومـ هـمـاـ لـثـانـ: وـوـجـودـ الـذـكـورـ وـالـإـنـاثـ (أـكـثـرـ مـنـ عـشـرـاتـ مـنـ مـخـلـوقـاتـ الـأـجـنـاسـ) يـمـثـلـ هـذـنـةـ فـيـ مـعـرـكـةـ الـأـجـنـاسـ.

معـ أـنـ عـلـمـ الـحـيـاةـ لـيـحـمـلـ سـوـىـ فـكـرـةـ غـامـضـةـ حـولـ سـبـبـ وـجـودـ الـجـنـسـ وـسـبـبـ مـقـصـورـيـتـهـ عـلـىـ الـذـكـرـ وـالـإـنـاثـ، فـإـنـهـ بـدـأـ يـكـتـشـفـ الـكـثـيرـ حـولـ طـرـيقـةـ عـمـلـهـ. فـقـدـ

أظهرت الثورة التقنية في علم الوراثة مدى بساطة الجنس في الإخصاب وعند الإخصاب إلى أي مدى يصبح مشكلة معقدة فيما بعد خلال الحياة.

يبدو أن الوجود مؤثٍ أصلاً وليس الذكورة أكثر من تعديل التجربة الأنثوية. والجينة التي تنتج الذكورة بسيطة؛ بسيطة جداً في الواقع حتى أنها أعطت زخماً نظرياً جديداً (ولبعض المكتبيين إلى حد ما) حول منشأ الجنس، إنها النظرية التي تقول: إن الجنس قد يكون نشاً أصلاً كقطعة من دناً أثانية. توحّي هذه النظرية بأن الذكور مجرد طفيليّات على الإناث، أفراد يتذدون بالتناس (ونقل جينتهم المذكورة) دون كثير من المعاناة.

يدفع الصبغي YY نحو المضبغة إلى الذكورة. وإذا غاب، لسبب ما، عندئذ يتطرّر الجنين إلى أنثى. يولد بعض الأطفال وهو يحملون صبغيًا إضافيًّا من صبغيات X. فتصبح مجموعة الصبغيات لديهم هي XXYY. هؤلاء الأفراد ذكور (رغم عقمهم). واكتشف بعض الناس ممن يحملون عدداً من صبغيات X وصبغي YY، ورغم ذلك، هم ذكور أيضًا، مما يؤكد قدرة هذا الصبغي الصغير في فرض وظيفته على الصبغي X.

جرى تعقب الجينة الحقيقية التي تعين نوع الجنس الإنساني بعد اكتشاف قلة قليلة جداً من الذكور الذين يحملون اثنين من صبغيات X. وهي حالة تناقض، من حيث الظاهر، القاعدة التي تقول إنه لكي تكون ذكراً، فإنك تحتاج إلى صبغي YY. مثل هؤلاء الرجال (معظمهم لا يعرف شيئاً عن حالته) ينهر لديهم جزء صغير جداً من الصبغي YY ويرتبط بالصبغي X. وعندئذ، يتسلح هذا الصبغي بالتعليمات الازمة لفرض الذكورة. وبما أن قطعة الصبغي YY محمولة صغيرة جداً، فإن الصبغي X المزيد كان مفيداً جداً في تعقب الجينة الخامسة، التي يبلغ طولها فقط مترين وأربعين أساساً من أسس الدنا. وقد اكتشفت عند كافة ذكور الثدييات وهي مماثلة للجينة التي تعين ما يحدث للذكورة في الخميرة.

مع أن الآلية الخاصة بتقرير جنس البيضة المخصبة بسيطة، فإن الطريق إلى الجنس Gender البالغ صعبة ومعقدة. والجنسانية مسألة مركبة. وهي واضحة عند بعض المخلوقات. فعند التمايسير مثلاً، تحدد الجنس درجة الحرارة التي تتطور فيها البيوض، ولذلك تتضع الأنثى حضنة بيضها في مكان تسمح درجة الحرارة فيه بإنتاج الإناث والذكور. والارتباك، أو الضغط الاجتماعي مهم عند بعض الأسماك.

هنا، يقوم ذكر بحراسة سرب من الإناث. فإذا انتقل، تحدث فترة من التشوش، إلى أن تقوم واحدة من الإناث بتبديل الجنس والنهوض بدوره.

ومن هنا، نجد أن برمجة تعين الجنس تتم على نحو أقل صرامة مما تبدو عليه لأول وهلة. وطبيعة التحول من أنثى إلى ذكر تختلف من نوع إلى آخر. وحتى عند أنواع كنوعنا، حيث يتم التبيين في وقت مبكر من النمو، هناك العديد من الفرص لاتكـبـ هذا الاتجـاهـ أكثرـ منـ ذاكـ عـلـىـ طـرـيقـ الرـشـدـ. تـلـقـ الجـيـنةـ التـيـ تـحدـدـ الذـكـورـةـ شـلـالـاـ مـنـ مـخـتـلـفـ الـهـرـمـونـاتـ. وـتـفـشـلـ هـذـهـ الـهـرـمـونـاتـ أـحـيـاـنـاـ، فـتـكـونـ سـلـسلـةـ كـامـلـةـ مـنـ الـخـنـاثـ وـالـمـخـلـطـيـ الـجـنـسـ تـعـزـىـ إـلـىـ الـإـخـفـاقـاتـ فـيـ هـذـهـ الـمـرـحـلـةـ أوـ تـلـكـ فيـ السـلـسلـةـ الـجـنـسـيةـ.

يتربـ علىـ الجـنـسـانـيـةـ، فـورـ انـطـلـاقـهـ، تـبعـاتـ هـائـلـةـ. وـالتـارـيـخـ الطـبـيعـيـ، فـيـ مـعـظـمـهـ، درـاسـةـ عـلـمـيـةـ لـلـجـنـسـ، لأنـ الصـفـاتـ الـتـيـ تمـيـزـ بـيـنـ الـعـصـافـيرـ، وـالـحـشـراتـ، وـالـأـزـهـارـ تـتـرـافقـ عـلـىـ نـطـاقـ وـاسـعـ بـالـتـوـالـدـ. وـالـتـوـعـ فـيـ الـاـخـتـيـارـاتـ الـجـنـسـيـةـ فـيـ الـعـالـمـ الـحـيـ يـعـنيـ أـنـ مـقـارـنـةـ الـحـيـاةـ الـجـنـسـيـةـ عـنـ مـخـلـقـاتـ قدـ تـلـعـلـمـنـاـ الـكـثـيرـ حـوـلـ كـيـفـيـةـ تـطـوـرـ الـجـنـسـ وـسـبـبـ اـبـاتـ الـحـيـوانـاتـ لـهـذـهـ الـطـرـيـقـةـ مـنـ السـلـوكـ دونـ غـيـرـهـاـ. وـعـلـىـ الرـغـمـ مـنـ أـنـ الإـنـسـانـ يـتـمـيـزـ بـطـرـقـ كـثـيرـ عـنـ باـقـيـ الـمـخـلـقـاتـ، فإـنـهـ قدـ يـكـوـنـ بـالـإـمـكـانـ أـنـ يـتـعـلـمـ شـيـئـاـ مـاـ حـوـلـ عـادـاتـاـ الـخـاصـةـ فـيـ التـوـالـدـ عـنـ طـرـيقـ مـلاـحظـةـ عـادـاتـ الـأـنـوـاعـ الـأـخـرـىـ.

حاـوـلـ الـعـدـيدـ مـنـ النـاسـ التـوـصـلـ إـلـىـ اـسـتـنـتـاجـاتـ شـامـلـةـ حـوـلـ الـجـنـسـ الـبـشـريـ مـنـ درـاسـةـ الـحـيـاةـ الـخـاصـةـ لـلـقـرـدـةـ الـكـبـارـ وـالـصـغـارـ. وـلـكـنـ مـحاـوـلـةـ توـضـيـحـ السـلـوكـ الـإـنسـانـيـ فـيـ عـبـارـاتـ بـسـيـطـةـ تـنـطبقـ عـلـىـ الـحـيـوانـاتـ خـطـيرـةـ دـائـمـاـ وـعـقـيمـةـ عـادـةـ. وـتـنـتـهيـ هـذـهـ الـمـحاـوـلـاتـ عـومـاـ إـلـىـ "ـمـغـالـطـةـ مـحـزـنـةـ"، وـهـيـ الفـخـ الأـدـبـيـ الـذـيـ يـسـرـىـ الـعـواـطـفـ تـتـعـكـسـ فـيـ الطـقـسـ أوـ فـيـ مـنـظـرـ طـبـيعـيـ. وـفـيـ الـعـادـةـ، تـنـتـهيـ هـذـهـ الـأـعـمـالـ أـحـيـاـنـاـ، أـحـيـاـنـاـ بـذـاتـهـاـ، كـمـاـ فـيـ مـرـتفـعـاتـ وـيـدـرـنـغـ، إـلـىـ تـفـاهـةـ فـيـ الـأـسـلـوبـ. وـيـعـانـيـ عـلـمـ الـإـنـسـانـ مـنـ الـمـشـكـلـةـ نـفـسـهاـ. فـمـنـ السـهـلـ جـداـ عـلـيـنـاـ أـنـ نـقـرـأـ فـيـ عـالـمـ الـحـيـوانـ مـاـنـرـيدـ أـنـ نـرـاهـ فـيـ عـالـمـنـاـ لـتـوـضـيـحـ الـحـالـةـ الـإـنـسـانـيـةـ عـلـىـ اـعـتـبـارـهـاـ نـتـيـجـةـ حـمـيـةـ لـبـيـولـوـجـيـتـاـ. حـتـىـ دـارـوـينـ، الـعـالـمـ الـحـقـيقـيـ بـيـنـ عـلـمـ الـاجـتمـاعـ وـالـبـيـولـوـجـيـ، اـعـتـرـاهـ الـاـرـتـبـاكـ. فـفـيـ مـذـكـرـاتـهـ غـيـرـ المـنشـورـةـ تـخـبـيـءـ الـعـبـارـةـ الـلـعـيـنـةـ "ـأـثـبـ الآـنـ أـصـلـ الـإـنـسـانــ يـجـبـ أـنـ يـتـبـاهـيـ عـلـمـ مـاـوـرـاءـ الـطـبـيـعـةــ هـوـ الـذـيـ فـهـمـ قـرـدـةـ الـبـابـونـ سـيـقـدـمـ لـعـلـمـ مـاـوـرـاءـ الـطـبـيـعـةـ أـكـثـرـ مـاـ قـدـمـ لـوـكــ".

علم ماوراء الطبيعة شيء، والجنس Sex شيء آخر. يعتبرنا عالم السلوك الحيواني، كونارد لورانتس، الفائز بجائزة نوبل "قتلة قرود" نتوق إلى نقل جيناتنا الخاصة عن طريق القضاء على المعارضة، الأمر الذي يمكن أن يعلل غزله المبكر مع النازيين؛ و كنت تجد في أي مطار محترم صفا من الكتب ذات الأغلفة الورقية المزخرفة التي توهם بأنها توضح الطبيعة الإنسانية عندما برزت من التاريخ كاليئسات وهي تحمل هذه أو تلك من الأضليات الجنسية والاجتماعية. ولكن دراسة السلوك الجنسي لم تكن، حتى الآن، أوسع بكثير من مجموعة من النسادر المفكرة. فقد نقلت عن طريق ابتعاث واحدة من أقدم التقنيات في علم الحياة. والتشريح المقارن هو الذي أقنع داروين بأن الرجال والنساء هم أقرباء للقردة الصغار والكبار. واليوم، هناك علم جديد للسلوك المقارن الذي يكشف قدرا كبيرا حول طريقة تطور السلوك الجنسي وأسبابه.

وكما يعرف العديد من الناس من خسارتهم، فإن الجنس مشحون بالنضال. وما الوجود العملي للذكور والإثاث سوى حسم لحرب في سبيل نقل الجينات الهيولية. هناك صراع بين الذكور أيضا لإيجاد شريك، وبين الذكور والإثاث لأنهم يوظفون وقتا وجهدا لتربية الصغار. هذا الصراع يكون واضحا في بعض الأحيان. فـ هناك نضال بين الذكور يؤدي إلى تطويرأعضاء مثيرة كفرون الأيات الهمراء، التي يستخدمها المنتصرون للاستثمار بالإثاث. وهناك صفات أخرى، كالوجه الناصع التلوين عند فردة البابون، وهي تعبيرات رقيقة عن موهبة الذكر وقد تتطور لأن الجنس الآخر يفضلها.

وهناك دليل ضعيف (على الرغم من التخمينات الشبهية حول اللهي، والأنثاء، والأرداف) على أن الإنسان يحمل صفات من هذا النوع، ولكن الصراع بين ذكور البشر أكبر منه بين إناثهم، كما هي الحال بين معظم الحيوانات. أن تكون رجالاً تلك مسألة خطيرة. فعند الولادة، يكون هناك حوالي 105 ذكور مقابل كل 100 أنثى، ويبيط هذا الرقم في السادسة عشرة من العمر ليصبح 103 مقابل 100، وفي السبعين من العمر يصبح عدد النساء ضعف عدد الرجال. وسبب ذلك، أن الرجال يتعرضون أكثر من النساء للحوادث الطارئة، والأمراض المعدية، وقتل بعضهم بعضا. فمعدل الجريمة، التي هي حكر على الذكور، يرتفع في الخامسة والعشرين من العمر في لندن وديترويت (وإن يكن المعدل الحقيقي في ديترويت أعلى من مثيله في لندن بأربعين مرة). وهو عمر قريب من عمر الإنجاب الأصولي. وما

يدعو إلى الاستغراب، أن الخصياب والرهبان يعيشون أكثر مما يعيش الذكور الذين يقدر لهم أن يصرفوا حياة جنسية طبيعية.

يصرف أقرباؤنا الأدنون أنماطاً حياتية مختلفة جداً. فمن وجهة النظر الإنسانية، إن قردة الشمبانزي تستدعي الشقة، والغوريلات بلدية. فالشمبانزي الذكر يتصرف سنوياً مئات المرات مع عشرات الإناث. أما الغوريلا الذكر فمخلص، لأنه يجب أن ينتظر مدة تصل إلى أربع سنوات بعد ولادة أنثاه قبل أن تكون قد أصبحت مستعدة للتسافد، وهي، حتى في هذه الحال، لا تكون مؤهلة لمثل ذلك إلا خلال يومين من كل شهر. ولا يجب أن نستغرب وجود المنافسة الشديدة بين الغوريلات الذكور للوصول إلى الإناث، والذكر الناجح قد يجمع بين نصف دستة منها، مما يترك، طبعاً، عدداً من الغوريلات أزهار الجدار¹ خارجاً يعلنون من البرد ويتوهون إلى الدفاع عن حقوقهم الوالدية. وكثيراً ما تكون هذه المعارك ضارية، وليس في ذلك ما يدعو إلى الدهشة، لأن المستقبل التطوري للذكور هو الذي يتعرض للخطر. ولكن النوع الإنساني يشذ عن ذلك. لأن أفراده يعيشون في جماعات متعاونة على شكل أزواج أو فيفاء (في كثير أو قليل). وهم، في هذه الحالة، أكثر شبهاً بنوادرس الماء منهم بمعظم القردة الكبار. القرد القريب إلينا من الناحية السلوكية هو الشمبانزي القزم. ولكن الدراسات التي أجريت على هذا النوع من القردة أقل من تلك التي أجريت على أقربائه الكبار، ولكنه يعتقد، كما يبدو، زيجات مديدة داخل مجموعات مستقرة من الأفراد ويتميز بصفات لا تختلف عن صفاتنا (كما في وضع المواجهة أثناء الجماع). يعاشر الفرنسي أو البريطاني العادي خلال حياته عشرة من الشركات. ولكن، كما هي عليه الحال بين كثير من الرئيسيات Primates، هناك اختلاف بين الرجال في درجة النجاح في إيجاد الشركات أكبر من الاختلاف بين النساء. ويعود السبب إلى أن 1% من الرجال مسؤولون عن 16% من الشركات الإناث.

هناك، عند الرئيسيات توافق جيد في حجم الاختلاف بين الذكور والإإناث وأساليب التزاوج. فالذكور عند تلك الأنواع التي لديها عدد كبير من الحرير والعزاب الساخطين، أضخم من الإناث، ربما لأن الضخامة والعدوان يساعدان في معركة الحصول على شريكة. ويصل حجم الغوريلا الذكر إلى ضعف حجم أنثاه، أما وزن الشمبانزي الذكر فمشابه لوزن أنثاه ويعيش حياة مسترخية لأنه لا يعاني من ضغط

1- Wallflower : زهرة الجدار، كناية عن شخص (رجل أو امرأة) يكتفي بمشاهدة الرقص إما حياء وإنما لأن أحداً لم يدعه إليه.

العدوانية الجنسية. وتحوي الخلاصة التشريحية بأن لدى البشر، ب الرجالهم الأضخم قليلاً من النساء، قصة مضارة معتدلة تجعل منهم حالة وسطاً بين الشمبانزي والغوريلا. يتميز نظام التزاوج عند البشر بالمرونة طبعاً، وإمكانية تبديله بسرعة (كما في التبدل الحديث تجاه الزواج الأحادي السلسلـيـ متانة العلاقةـ ولكن أكثر من علاقة واحدة خلال الحياة). ولا بد أن تكون هناك، كما يبدو، بعض القواعد العامة. ولكن الزواج الأحادي الصارم نادر. ففي معظم المجتمعات، يعاشر الرجل أكثر من شريكة واحدة أثناء حياته. وتعدد الزوجات أكثر شيوعاً من تعدد الأزواج، أي الأسلوب المقابل، مع أنه موجود في التبيت. وبما أن قلة من الرجال، في المجتمعات المضارة، تملك كثيراً من النساء، نجد أن بعضهم لا يملكون شيئاً.

توضح الرئيـسـاتـ منـاوـشـاتـ أخـرىـ فـيـ مـعرـكـةـ الـأـجـنـاسـ. يـوحـيـ بـعـضـهـاـ بـأنـهـ كـانـ لـلـجـنـسـ الـبـشـرـيـ مـاضـ شـهـوـانـيـ أـكـثـرـ مـاـ يـفـعـلـهـ الـاخـلـاطـ الـجـنـسـيـ فـيـ حـجمـ الرـجـالـ وـالـنـسـاءـ. فالـصـراـعـ بـيـنـ الـذـكـورـ لـاـيـتـوقـفـ عـنـ حدـوثـ التـزاـوجـ. بلـ هـنـاكـ تـنـافـسـ بـيـنـ النـطـافـ أـيـضـاـ. فـالـأـنـثـىـ كـثـيرـاـ مـاـسـتـخـدـمـ نـطـفـةـ الـذـكـرـ الـذـيـ تـزاـوجـتـ مـعـ أـخـرـ مـرـةـ، وـهـذاـ يـعـنـيـ أـنـ مـعـطـيـ النـطـفـةـ النـاجـجـ يـجـبـ أـنـ يـضـمـنـ أـلـاـ يـتـزاـوجـ مـعـ أـلـثـىـ الـتـيـ تـزاـوجـ مـعـهـ ذـكـرـ آخـرـ قـبـلـ تـحـصـيـبـ الـبـيـضـةـ. وـهـذـاـ مـاـيـفـسـرـ سـبـبـ بـقـاءـ الـكـلـابـ مـتـزاـوجـ بـعـدـ النـسـافـ. هـنـاـ، يـحـرـسـ الـذـكـرـ الـأـنـثـىـ ضـدـ الـمـتـفـلـينـ.

وـهـنـاكـ طـرـيـقـةـ أـقـلـ مـهـارـةـ لـضـمـانـ نـجـاحـ النـطـفـةـ الـخـاصـةـ بـالـفـرـدـ تـقـضـيـ بـإـغـرـاقـ مـسـاـهـمـةـ الـذـكـرـ السـابـقـ. ثـمـ إـنـ هـنـاكـ، بـيـنـ مـخـتـلـفـ أـنـوـاعـ الرـئـيـسـاتـ، تـوـافـقـ جـيدـ تـامـاـ بـيـنـ حـجمـ الـخـصـىـ وـمـدىـ الـاـخـلـاطـ الـجـنـسـيـ الـذـيـ يـمـارـسـهـ الـذـكـورـ. فـقـرـدـ الشـمـبـانـزـيـ، مـغـوـيـةـ عـالـمـ الرـئـيـسـاتـ، تـحـمـلـ خـصـىـ ضـخـمـةـ، وـعـلـىـ عـكـسـهاـ الغـورـيـلاـ، لـأـنـ هـبـتهاـ فـيـ هـذـاـ الـمـيـدـانـ أـنـىـ بـكـثـيرـ رـغـمـ كـلـ مـاـيـشـاعـ. وـمـاـ يـدـعـوـ إـلـىـ الـدـهـشـةـ، أـنـ الـإـنـسـانـ لـاـيـخـافـلـ كـثـيرـاـ عـنـ الشـمـبـانـزـيـ فـيـ هـذـاـ الـجـانـبـ، الـأـمـرـ الـذـيـ يـعـبـرـ عـنـ أـشـيـاءـ مـرـعـبـةـ فـيـ مـاضـيـنـ. فـالـمـتـحـمـسـونـ الـحـقـيقـيـوـنـ الـتـعـلـيـلـاتـ الـتـطـوـرـيـةـ، يـشـيرـونـ إـلـىـ أـنـ الرـجـالـ يـنـتـجـونـ مـزـيدـاـ مـنـ النـطـافـ عـنـ عـوـدـتـهـمـ إـلـىـ شـرـيـكـاتـهـ بـعـدـ غـيـابـ طـوـيلـ، رـبـماـ فـيـ مـحاـولـةـ لـإـغـرـاقـ أـيـةـ نـطـفـةـ غـرـيـبـةـ يـحـتـمـلـ أـنـ تـكـوـنـ تـطـفـلـتـ. وـهـنـاكـ مـسـأـلـةـ أـخـرـىـ أـيـضاـ، لـمـ يـجـدـ الـعـلـمـ لـهـ جـوابـ بـعـدـ، فـالـرـجـلـ يـقـفـ وـحـيدـاـ فـيـمـاـ يـتـعـلـقـ بـحـجـمـ الـقـضـيبـ. هـنـاكـ حدـودـ لـمـ يـمـكـنـ لـعـلمـ الـحـيـاةـ أـنـ يـوـضـحـهـ، وـقـدـ تـكـوـنـ هـذـهـ مـسـأـلـةـ خـارـجـ نـطـاقـ طـاقـتـهـ، عـلـىـ الرـغـمـ مـاـ يـبـدوـ مـنـ وـجـودـ نـوـعـ جـيدـ مـنـ الـفـنـ الـإـلـبـاحـيـ الـتـطـوـرـيـ يـنـتـظـرـ أـنـ يـكـتبـ.

لـمـ يـكـنـ دـارـوـينـ أـوـلـ مـنـ أـدـرـكـ أـنـ الـاـخـلـاطـاتـ فـيـ النـجـاحـ الـجـنـسـيـ يـمـكـنـ أـنـ تـكـوـنـ مـهـمـةـ فـيـ الـتـطـوـرـ. فـقـدـ كـتـبـ جـيمـسـ بوـسـوـيلـ فـيـ صـحـيـفـتـهـ الـلـنـدـنـيـةـ (الـتـيـ تـكـشـفـ أـنـهـ لـمـ

يُكن بحكم حقه الشخصي ممارسا جنسيا وضيقا) مضيفا على سلوكه مسحة من التقوى: "لو أجيزة المتعة التناسلية والقدرة على تكاثر النوع للشخص الفاضل فقط، لصلاح العالم تماما". ولكن داروين لاحظ أن الاصطفاء الجنسي (كما سماه) يمكن أن يقدم أكثر مما يقدمه تحسين قدرة الذكر للتغلب على منافيه المتخصصين. وكان أكثر اهتماما بتطور الصفات من غير ميزة بيولوجية واضحة (كذيل الطاووس -أو ضخامة القضيب الإنساني، بقدر ما يتعلق الأمر بذلك المسألة). كان داروين يعتقد أن النضال في سبيل الجنس قد تكون له عقابيل مراوغة أكثر من مجرد عقابيل التطور عند ذكور ضخام وعدوانيين. فإذا كانت الأنثى تفضل، لسبب أو آخر، صفة مميزة في الذكر (كالذيل الملون الناصع)، عندئذ سيكرر الذكور الذين يحملونه أنتاجه بنجاح أكبر. وسيصبح الذيل الناصع أو مماثله أكثر شيوعا في الأجيال المتأخرة وستعود الإناث من جديد إلى تفضيل الذكور الأكثر بهرجة. وبمرور الزمن، قد تتشابه غريبة تكون مكلفة جدا بالنسبة للذكور العازفين الذين يحملونها لدرجة لا يمكنهم أن يتظروا إلى حد أبعد. ويرى داروين أن الاختيار المؤنث قد يكون طرفا مهما في المعادلة الجنسية كالعدوانية المذكورة.

وفي كتابه حول هذا الموضوع **الاصطفاء الجنسي وظهور الإنسان**، يمضي داروين إلى أبعد من ذلك. فيرى أن أفضليات التزاوج توضح سبب الاختلاف الكبير بين الأجناس الإنسانية. أن يكونوا تطوروا الكي يتكيفوا مع المكان الذي يعيشون فيه ليس هو سبب الاختلاف، ولكن نتيجة الاختيار الاعتباطي للشريك هي السبب. فالذين يبحثون عن شريك، في أمكنة مختلفة، قد يقدموه على اختيارات مختلفة، ونزوية جدا. وبمرور الزمن، يحدث الاختلاف بين الناس في هذا العالم: يظن داروين مثلا، أن أصحاب البشرة الأكثر سوادا قد يكونون أكثر جاذبية في أفريقيا، وأصحاب البشرة الفاتحة أكثر جاذبية في أوروبا. ولا شك في أن هناك دليل وجيه على أن الناس يميلون إلى الزواج من يماثلونهم ذكاء، ولونا، والأهم من كل ذلك، بطول الإصبع الوسطى، ولكن ليس هناك حتى الآن دليل حقيقي على أن هذه الاختيارات مهمة بالنسبة لعملية التطور.

يميل الرجال أيضا إلى الانفاق في تقييمهم لمدى الجاذبية التي تحملها أنثى خاصة. وغالباً نفسه هو الذي فكر في إعداد صور فوتografية مركبة، رسم فيها عدد من حسنوات المجتمع، الواحدة في أعلى الأخرى، علىأمل إنتاج شيء ما قريب للمرأة المثالية. فبدت آنساته، أفيريج، تافهة من وجهة النظر العصرية. ويمكن اليوم إجراء التجربة ذاتها بمساعدة الحاسوب. فيما يتعلق بوجوه الذكور والإثاث،

يجد معظم الناس أن الصورة المركبة من عدة أفراد أكثر جاذبية من الصورة التي يعتمد تركيبها على فرد واحد: كلما كثرت الوجوه عند إعداد صورة الحاسوب، تكون الصورة أكثر إغراء. ولكننا لم نتأكد بعد من سبب هذا الانتصار الذي تحققه النموذجية (على الرغم من وجود ظنون طائشة وغير واقعية تدور حول أن أصحاب الوجوه الصارمة قد يحملون أيضاً جينات ضالة، وهو أمر غير مرغوب).

يبدو أن أية دراسة لتطور الجنس محكوم عليها بأن تهيم لفترة من الزمن فوق شواطئ التخمين غير المذلة. وتعرف إحدى النظريات التي تحاول تعليل سبب حمل الذكور لصفات شاذة بـ مبدأ التعوق. تزعم تلك النظرية بأن الذكور يطورو زخارف مكلفة على نحو معجز للظهور أمام الزوجات المحتملات بأن جيناتهم صالحة بما يكفي لتحمل كلفتها. إنها على الأقل، فكرة مسلية كانت قد استخدمت لتسير الأنماط الغربية من السلوك الإنساني كسراف العاقير. فربما كان تناول الرجال للكحول، أو التبغ، أو العاقير يهدف إلى الظهور أمام النساء بالقوة، ومتانة البنيان، وإمكانية التغلب على الظلم، وقدرتهم، في المحصلة، على أن يكونوا آباء ممتازين. كان اكتشاف أنابيب صغيرة في القبور عند هنود المايا من أكثر الموجودات إرباكاً لعلم الإنسان. ويعتقد معدلو القوى Handicappers أنها كانت تستخدم لإعطاء حقنات طقوسية من العاقير السمية لأكثر الرجال قدرة، مما يضمن لهم ثلماً فوريًا وصياغة مستحسنة جداً للجرأة الجنسية. ولكن هذه العادة لم تنتشر إلى الشارع في نيويورك.

كثيراً ما يكون الصراع بين الذكور للحظوة باهتمام الإناث واضحًا وقد يتبس على نحو مزعج أمام تجربة علماء الحياة الذين يقومون بدراساته. وهناك أيضاً احتمالات كبيرة بحدوث صراع بين الذكور والإناث. فرفض أنثى بعض الحيوانات لشريك جديد، مهما كان دووباً، ينشأ لأن الذكور أقل انغماساً في تربية الصغار. وهذا يدفعهم إلى التزاوج والهرب؛ ومحاولة، لا بل والاستئثار بأكبر عدد ممكن من الإناث وإنجاب مثل ذلك من الأطفال. أما النساء فيحتاجن إلى أن يكن أكثر حذراً. وبما أن إنجاب طفل وتربيته يكلفان كثيراً، لذلك يلجان إلى اختيار الذكر الذي يتوقعون منه أن يكون أبو صالحًا وينبذن البقية.

صراع المصلحة هذا يكون أحياناً وحشاً على نحو واضح. فالذكور، عند كثير من المخلوقات، تقتل صغار الأم بوساطة ذكر آخر ليخلو لهم الجو بها. ولهذا السبب، يموت أكثر قردة لنفور في الهند. وهناك أيضاً شكل من أقل لحم الجنس قبل الولادة. فقد تعرضت أنثى فأر وأفراس حوامل إلى قيام ذكر جديد بإعادة

امتصاص أجنتها، وهو سلوك قد يكون نشأ لتوفّر القناعة بأن الصغار سوف يقتلون بعد ولادتهم.

يكشف بنو البشر عن الصراع بين الأجناس بطرق أقل صخباً. فمعركتهم اقتصادية أكثر منها معركة مهلكة. فإذا كانت الشعوب القبلية هي الدليل، فإن هناك مزيداً من الضرائرية في المجتمعات التي ابتدعت الملكية الخاصة، لأن النساء يفضلن الأزواج من ذوي الدخل الجيد. عندما تتركز الثروة في أيدي قليلة، تصبح الحياة أكثر شبهاً بحياة الغوريلات، حيث يستأثر الإناث أغنى الذكور. فعلى سبيل المثال، اعترف محب النسل (ومؤسس) إسماعيل سفاح مراكش بـ 888 طفلاً. ورغم أننا، في الغرب، نتحرك اليوم باتجاه قردة الشمبانزي، ب الرجال تتوفر لأكثرهم فرصة واحدة، على الأقل، لإيجاد مس رايست *Ms Right*، فإن نجاح التزاوج في بعض المجتمعات مازال مرتبطاً بالثروة. فعند شعب كسيجي، في جنوب غرب كينيا، تفضل النساء الأزواج الأغنى. وقد يكون لدى رجال ثري هناك دستة من الزوجات وثمانون طفلاً، ويزداد عدد زوجات الرجل كلما توسيعه أراضيه. ولذلك يهجر الجماعة كثيراً من أفراد الذكور المراهقين فلا ينجون أطفالاً أبداً. وتكون العائلات لدى كل النساء متماثلة حجماً تقريباً. وهناك صراع اقتصادي بين الأجناس، ب الرجال يوفرون رأس المال ونساء يخترن مكاناً لتنميره. وفي بريطانيا أيضاً، يكون لدى الرجال الذين يشكلون الطبقة الاجتماعية العليا شريكات أكثر من أولئك الأقل يسراً.

عندما يهزم شعب شعباً آخر، فإن الرجال هم الذين يستفيدون من موقعهم المتفوز في سبيل إيجاد أزواج جديداً. فمعظم الجينات عند الملوك من شعب الكلاب، في جنوب إفريقيا (الذين هم وسط في المظهر بين الأفارقة والأوروبيين)، هي في منتصف الطريق بين جينات السود والبيض الجدد هناك. مع ذلك، نجد أن دنا الصبغيات γ عندهم بالكامل تقريباً من نمط أوروبي. مما يظهر مدى استغلال الذكور البيض لسيطرتهم الاقتصادية التي كانوا يمارسونها على الإناث السوداء في القرون المبكرة.

قد تساعد معركة ما بين الأجناس في توضيح صفة استثنائية من صفات التوالد الإنساني. فالنساء، من بين الرؤساء الإناث، هن الوحدات اللائي لا يوضحن الوقت الذي يكن فيه أكثر خصوبة. فأثنى الكلاب وكثير من الثدييات الأخرى تنزو. وتعلن معظم الإناث عند الرؤساء على مدى يومين أو ثلاثة في كل دورة أن هذه الفترة هي أوان حملها. وكثيراً ما يترافق هذا الإعلان بسعر التسافد مع مجموعة من

الذكور. وقبل ظهور علم الطب الحديث، لم تكن معظم النساء (وكل الرجال) يعرفن توقيت فترة التخصيب. ربما يعكس الخجل التناصلي عند النساء تغيراً في العلاقة الاقتصادية بين الأجناس التي ظهرت مع بدايات المجتمع. وربما كانت محاولة حل الصراع بين الاختلاط الجنسي الذي يمارسه الذكر وحاجة الأنثى إلى ضمان رعاية صغارها. تضمن الأنثى، عن طريق إخفائها لتوقيت خصبها، استمرار اهتمام زوجها بها. فإذا لم يكن متاكداً من التوقيت الذي يمكن أن تحل به، فإنه لن يتجرأ على تركها والسعى إلى امرأة سواها خوفاً من أن يستغل غيرها ذكر آخر. وعلى أية حال، إن هذا الاستنتاج حدس تاريخي بدون دليل مباشر معه أو ضده.

لاحاجة بنا إلى القول إن الرجال يسهمون في رعاية أطفالهم. مع ذلك، هناك في معظم المجتمعات اختلاف بين الأجناس في مدى التزامها. فإذا ما انقطعت علاقة ما، فإن الأم عادة هي التي تحتفظ بالطفل. ويمكن التعرف إلى ذلك الاختلاف بطرق بارعة. فهناك كثير من الاختبارات الوراثية تجعل الآباء على علم فيما إذا كانوا يحملون جينات موذية وبالتالي ما إذا كان من الحكمة التخطيط لإنجاب أطفال. وفي بعض الحالات، يظهر الاختبار للآباء ما إذا كانوا معرضين لخطر إظهار المرض في مرحلة تالية من الحياة. وداء هنتنغتون من هذا النوع. يصل عدد النساء اللائي يتطلعن لإجراء هذا الاختبار إلى صعف عدد الرجال، وربما يكون هذا لأن اهتمامهن بمستقبل أطفالهن المحتلين أكبر من اهتمامهن بأبنائهم الخاص.

تعتبر المعركة بين الأجناس مؤسفة عادة، مع ذلك، لا يمكن تفاديتها. فهناك ميل طبيعي للتسلیم بأن العلاقات بين الأم والطفل يدفعها الإخلاص المتبادل. ولكن التعامل بين الأجيال، من وجهة النظر الهاذئة لعلماء الحياة، يقوم أيضاً على أساس الصراع. فهناك كثير من الفرص التي يمكن فيها لكل من الأم والطفل أن يستغل بعضهما بعضاً. فمن مصلحة الطفل أن يحصل على أكبر قدر ممكن من اهتمام أمه. وتهتم الأم بالمقابل بأن تكون رعايتها لأطفالها في أدنى حد لها بشكل يتيح لهم البقاء على قيد الحياة. لأنها إذا أغدق كرمها على أحدهم، فقد يعني من ذلك الطفل التالي.

قد تبدو هذه المواجهات مألوفة في عالم الحيوان على الرغم من فظاعتها. فقد ظهرت في علم الحياة تلك الفرضية المشجعة التي تقول إن الطبيعة ليست في الواقع بمثيل هذه الضراوة وأن الحيوانات قلما توجه أذى كبيراً للأعضاء الآخرين من نوعها. وتظهر المعركة في سبيل النجاح التناصلي مدى خطأ هذه الفرضية. فعلى سبيل المثال، تضع أنثى النسر (أم قشمع-المترجم) عدداً من البيوض. وتطعم كل الأفراخ إذا كان الطعام وفيراً؛ أما إذا كان شحيحاً، فيتم تجوييع آخر الفراخ أو يقوم

أخوتهم بقتلهم. وكثيراً ما تأكل الجرذان والفنران والثدييات الأخرى كل صغارها إذا كان الغذاء شحيحاً، وتطلق على هذه الحالة تسمية الكرونزمية نسبة إلى الإله الأغريقي كرونوز، الذي التهم أطفاله.

تتفق آية أم طبعاً أن جميع أطفالها (سواء المولود الأول، أو الثاني، أو الثالث) يحملون جيناتها بالذات. ولكن من الممكن جداً (وهذا مضمون عند كثير من الحيوانات تقريباً) إلا يكون والد أول أطفالها هو نفسه كوالد آخرهم. وكان أسطوطاليس قد قال في القرن الرابع قبل الميلاد حول هذه المسألة، "هذا هو السبب الذي يجعل الأمهات يكرسن أنفسهن في سبيل أطفالهن أكثر من آبائهن: مما يجعلهن أكثر معاناة في ولادتهم وأكثر ثقة في أن الأطفال يخصونهن بالذات". يتدخل هنا تضارب المصلحة، ويؤدي الاختلاف في حجم التزام كل جنس بصغاره إلى بعض المراوغات في معركة الأجناس وحركة الأجيال ويمكن أن تساعد في توضيح الأنماط الوراثية الغربية إلى حد ما.

أكثر ما يدهش علماء الوراثة تلك التأثيرات التي تمارسها جينـة خاصة تعتمد أحياناً، كما يبدو، على ما إذا كانت انتقلت عن طريق الأم أو الأب. هذا التأثير، الذي يُعرف بـ"الانطباع الجينومي" مختلف تماماً عن الارتباط الجنسي (انظر ص 43)، والجينات المعنية قد تكون موجودة على أي صبغـي. وبينما أن كل جنس يدمـغ شخصيته على نسخته الوراثية التي ينـقلها. ومع أن الدنا بالذات لا يتبدل دائماً، لكن تأثيراته على من يرثه تعتمـد على الوالد الذي جاء منه. فالجينـة التي تنتقل عن طريق أب إلى ابنته تختلف في تأثيرها عن تأثيرات الجينـة نفسها عندما تـنقلها بدورها لأطفالـها. "توسم" الدنا أثناء نقلـها بوساطـة النطفـة أو البيـضة وتعـكس تلك السـمة عندما يتـغير خط النـقل من هذا الجنس إلى ذاك.

يمـكن رؤـية تأثيرات الانطباع في وراثـة داء هنتـنـغتون. فيختلف العـمر الذي تـظـهر فيه أعراض التـلف العـصـبي لأول مـرة من شخص إلى آخر. ويـظهر أولـئـك الذين يـرثـون الجـينـة من آبـائـهم تـأثيرـاته بـسرـعة أـكـبرـاً مـاـ تـكـونـ عليه عـندـ الذين يـتـلقـون النـسـخـة نفسـها منـ أمـهـاتـهمـ. ويـظهـرـ أـطـفالـ الرـجـالـ المصـابـينـ أولـاـعـراضـ فيـعـمرـ مـتوـسـطـ هوـ الثـالـثـةـ وـالـثـلـاثـيـنـ، اـمـاـ أـطـفالـ الأمـ المصـابـةـ فـيـتـمـعـونـ بـالـعـافـيـةـ لـمـدةـ تـسـعـ سـنـوـاتـ أـخـرىـ. وـمـنـ خـلـالـ اـنـقـالـ الجـينـةـ (لاـجـينـةـ ذاتـهاـ)ـ مـنـ خـلـالـ اـنـقـالـهاـ عـنـ طـرـيقـ الأمـ أوـ عنـ طـرـيقـ الأبـ.

كل مـضـغـةـ نـاميـةـ تـحـتـويـ طـبـعاـ علىـ نـوـعـيـ الدـنـاـ الـأـمـومـيـ وـالـأـبـويـ. فإذاـ اـسـتـخدـمنـاـ الـاستـعـارـةـ (الـغـامـضـةـ إـلـىـ حدـ ماـ)ـ مـنـ أـنـ كـلـ جـينـةـ تـعـملـ لـمـصـالـحـهاـ الـخـاصـةـ،ـ فإنـ هـذـاـ

يدفع الجينات المنحدرة من الأب إلى استخلاص أكبر قدر ممكن من دنا الأم التي تجد نفسها فيه، بصرف النظر عن أي ضرر يسببه هذا لها ومن ثم لأي من الأطفال القادمين. يحدث هذا لأن الصغار المتأخرین قد يحملون مجموعة مستقلة من الجينات من والد آخر. والأب الأول لا يفقد شيئاً عن طريق استغلاله لزوجته إلى أقصى حد ممكن. أما الأم، فعلى العكس، لأنها تحتاج لأن تضمن أن حاولات إضافية لنقل إرثها البيولوجي الخاص لن يعرضها للخطر جشع أول مولود لها. وهذا يوضح الاختلاف في سلوك الجينة نفسها عندما تنتقل عن طريق الأب أو عن طريق الأم.

هناك دليل هام على فكرة أن الانطباع ينشأ من الجشع واللامسؤولية الأبوية. فالجينات التي تنتج الأغشية التي يتذدى بواسطتها الجنين النامي عند الفرaran، تكون أكثر نشاطاً إذا انحدرت من الأب منها إذا انحدرت من الأم. وتعمل الجينات المنحدرة من الأب أيضاً على زيادة حجم اللسان الذي يستخدم في الرضع طبعاً. وتظهر التأثير نفسه جينات المرض الإنساني. فبعض الأجنة يرثون عرضاً نسختين من جين تشوّع النمو. فينمون إلى حجم شاذ في حال جاءت النسختان من الأب فقط. والنسخة الأبوية فقط هي التي تنتقل إلى الأطفال الأسواء، مما يظهر، مرة أخرى، مصلحة الأب في أن يستخلص طفله أقصى ما يمكنه من الغذاء من أمّه. هناك رمضان وراثيان نادران (يعرفان تحت اسم متلازمة بيردر-ويللي ومتلازمة آنجلمان) كان يظن أنهما مختلفان بسبب اختلاف أعراضهما. الواقع أنهما ينجمان من الطفرة نفسها. واختلافهما يعتمد على ما إذا كان المرض قد انتقل عن طريق الأم أو عن طريق الأب. فالأطفال المصابون بمتلازمة بيردر-ويللي (الذين يرثون جينتهم الشاذة من آبائهم) يكونون سماناً ويرضعن بشرابة، أما الأطفال المصابون بمتلازمة آنجلمان (الذين يتلقون الجينة نفسها من أمّهاتهم) فأسوأاء الوزن.

يرى المتخصصون للتضارب أن بكاء الرضيع ليلاً هو أيضاً مناورة يمارسها الطفل على الأم لتزويده بمزيد من الطعام وأن الأم تواجه ذلك عن طريق إفراز مواد في حليبها تشبه المواد التي يستخدمها الأطباء كمركتنات Sedatives. وسواء كان هذا صحيحاً أم لا، فإنه يوضح أن الجنس عندما تطور كانت له بعض التأثيرات غير المتوقعة على حياة المخلوقات التي مارسته. ولو لا وجود الجنس، لما كان هناك، على الأرجح، تطور ولا وراثيات. إن تعلقنا الشامل بالموضوع قد يؤمن، يوماً ما، حلّ لهذه المشكلة الجنسية الأكثر أهمية: ما هو الذي يسبب لنا الإزعاج في المقام الأول؟

6 | الساعات، والمستحاثات، والقردة

كان الحد بين القردة والإنسان بعيداً عن الوضوح. وكان اللورد مونبودو، صديق الدكتور جونسون، على قناعة بأن "النساء تثير أوراقن¹ كما تثيره إناثه بالذات" وأن أبناء الملايو يقطعون أنذاب الصغار الناجين من تلك التزاوجات ويعتبرونـهم كصغارـهم. وكتب أيضاً "يبدو موكداً، من التفاصيل التي ذكرناها، أنه من نوعـنا... رغم أنه لا يبلغ حدود لغتنا". ولكن الدكتور جونسون لم يتأثر بهذا: "من المؤسف أن نرى اللورد مونبودو ينشر أفكاراً من هذا النوع... فلو أقم على ذلك شخص أبلـه لضحكـنا له؛ أما أنا أنـي قـم عليه رـجل عـاقل، فإن عملـه يـجعلـنا نـشعر بـالأـسى".

وهناك، في أمكنـة مختـلـفة في هـذه الأـيـامـ، سخـافـة تـنـتمـ هذه السخـافـةـ. فـفي الـولاـيـاتـ الـمـتـحـدـةـ، هـنـاكـ أـربـعـةـ مـنـ كـلـ عـشـرـةـ مـنـ النـاسـ لـايـصـدـقـونـ أـبـداـ أـنـ الإـنـسـانـ قـرـيبـ لـالـقـرـدـ أوـ أـنـ عـمـرـ النـوـعـ الإـنـسـانـيـ هوـ أـكـثـرـ مـنـ مـجـرـدـ بـضـعـةـ آلـافـ مـنـ السـنـينـ. وـالـمـؤـمـنـونـ بـنـظـرـيـةـ الـخـلـقـ مـصـمـمـونـ عـلـىـ الـاحـفـاظـ بـمـوـاقـفـهـ. فـهـمـ يـنـكـرـونـ أـنـنـاـ تـطـوـرـنـاـ، وـأـنـنـاـ، بـالـتـالـيـ، نـرـتـبـ بـيـقـةـ الـعـالـمـ الـحـيـ عـنـ طـرـيقـ جـيـبـاتـنـاـ. قـالـ الرـئـيـسـ رـيـغـنـ، فـيـ عـامـ 1982ـ، إـنـ "الـتـطـوـرـ مـجـرـدـ نـظـرـيـةـ لـاـيـؤـمـنـ الـوـسـطـ الـعـلـمـيـ بـعـصـمـتـهاـ مـنـ الـخـطـأـ كـمـاـ كـانـتـ عـلـيـهـ الـحـالـ سـابـقـاـ... وـأـظـهـرـتـ الـمـكـتـشـفـاتـ الـحـدـيـثـةـ أـنـهـ تـنـطـوـيـ عـلـىـ أـخـطـاءـ فـادـحةـ". وـعـقـيـدةـ الـقـائـلـينـ بـنـظـرـيـةـ الـخـلـقـ، عـنـدـمـاـ لـاتـكـونـ مـغـيـظـةـ، تـزـعـجـ عـلـمـاءـ الـحـيـاـةـ. وـنـتـيـجـةـ لـذـلـكـ، كـانـواـ أـقـلـ فـعـالـيـةـ فـيـ مـحـارـبـتـهـاـ مـاـ كـانـ يـجـبـ أـنـ يـكـونـواـ، وـهـكـذاـ أـحـرـزـ الـمـتـعـصـبـيـوـنـ بـعـضـ النـجـاحـ فـيـ فـرـضـ وـجـهـاتـ نـظـرـهـمـ عـلـىـ الـأـطـفـالـ، عـلـىـ الـأـقـلـ. فـيـ الـوـلـاـيـاتـ الـمـتـحـدـةـ.

أـفـضـلـ دـلـيـلـ عـلـىـ تـطـوـرـ بـنـيـ الإـنـسـانـ وـأـنـهـ أـعـضـاءـ فـيـ الـعـالـمـ الـحـيـوـانـيـ كـلـ يـأـتـيـ مـنـ الـمـسـتـحـاثـاتـ. وـدـوـنـهـاـ لـاـ يـمـكـنـ لـصـورـةـ أـسـلـافـنـاـ أـنـ تـكـمـلـ أـبـداـ. لـيـضـعـ أـحـدـنـاـ نـفـسـهـ

1 - أي رجل الغابة: قرد شجري عاشب شبيه بالإنسان يبلغ حجمه ثلثي حجم الغوريلا ويعيش في الغابات المستنقعة في بورنيو وسومطرة.

مكان مؤرخ لا يعرف شيئاً إلا عن العالم الحديث. في هذه الحال سيجد من المستحيل تقريباً الاستدلال على التقدم في بلد كتركيا والولايات المتحدة مثلاً فقط مما هو موجود أمامه اليوم. فالمؤرخون يحتاجون إلى وثائق من الماضي. والنسوئيون، لكي يضفوا المصداقية على نظرياتهم، يجب أن يكونوا كالمؤرخين.

توقف الوثائق التاريخية المكتوبة، في الواقع، يوم أول أمس. وأقدم النصوص جاءتنا من السومريين. وتغوص المدونات إلى عمق أبعد قليلاً في الصيغة الأسطورية. فجلجامش كان ملكاً على دولة المدينة، أوروك، في عام 2700 ق.م. وتحمل الملحة المسممة باسمه بعض الملامح المألوفة. فهناك جنة عدن، وبطل يهبط إلى العالم السفلي (يعود سالماً) وطوفان. يظهر التقىب عن الآثار في الشرق الأوسط أن فيضاناً هائلاً حدث هناك فعلاً في حوالي ذلك الوقت. وهذا يدل على أنه حتى الأسطورة تحتوي على نتف من الحقيقة.

المستحاثات توثق الماضي. وكان يعتبرها مؤيداً نظرية الخلق، في وقت ما، من عمل الشيطان، وضعت في الصخور لتضليل المؤمنين لكي يؤمنوا بالتطور. وفيما بعد، بذلت محاولة الخندق الأخير لجعلها تتسمج مع الكتاب المقدس. وظهرت بعض الثدييات المستحاثية وكأنها كانت نتف على رؤوس أصحابها مرفوعة الأنوف عندما وافتها المنية. ومن الواضح أنها كانت قد غرفت في طوفان نوح.

أدرك داروين جيداً أهمية آثار الماضي في تعزيز فكرة التطور. فعالج في كتابه الرئيسي *أصل الأنواع*، وفي صفحة واحدة من أصل ستة، سجل المستحاثات الحيوانية والنباتية. وكانت شظايا أسلافهم تحتل المركز في نظريته. وقد لاحظ أن التدوين لم يكن تماماً حتى بالنسبة للحيوانات: "... احتفظ بتاريخ العالم على نحو ناقص، وكتب بلغة متغيرة؛ ونحن نمتلك من هذا التاريخ آخر مجلد فقط... ومن كل صفحة بضعة أسطر ليس إلا متأثرة هنا وهناك".

يحتوي دليل داروين، فيما يتعلق بالإنسان، على فجوة هائلة. فهو لم يكن يعرف شيئاً حول بقايا أسلافنا ونادراً ماجاء على ذكرهم في عمله الآخر *ال الكبير أصل الإنسان*، الذي نشر في عام 1871. وعلى الرغم من أننا أصبحنا نعرف اليوم أكثر قليلاً عن الهياكل العظمية لأولئك الأسلاف، فإن سجل تطورنا مايزال ناقصاً جداً.

اكتشف في نيدر فالي في ألمانيا، عام 1856، قرد أطلق عليه تسمية إنسان نياندرتال يمكن اعتباره أول مستحاث لجد الإنسان. ولكن قوة الإيمان كانت كبيرة في تلك الأيام حتى إن بعضهم صرف النظر عن هيكل عظمي كـ هيكل المصاب

بالشلل النقرسي أو هيكل قوزاقي مات أثناء الانسحاب من موسكو. وتكتشف قبل مئة سنة جمجمة وسيطة بين جمجمة الإنسان والرئيسات الأخرى. ومنذ ذلك الحين، راحوا يواصلون البحث عن مكان ولادتنا وطرق هجرتنا.

لم يتفق علماء المستحاثات حتى الآن حول المكان الذي جاء منه الإنسان الحديث وإلى أين ذهب. لأن السجل المستحاثي ناقص جداً إلى الحد الذي قد يشعر عنده المتشائم بأن الدرس الرئيسي الذي يجب أن نتعلم منه هو أن التطور يحدث عادة في مكان آخر. قيل إن منشأ الإنسانية بدأ، في وقت واحد، في آسيا، وأفريقيا وحتى في العالم ككل. وقد جرى البحث في السجل الإنساني بشكل مركز كأي سجل آخر، مع ذلك، ما تزال هناك بعض الفجوات الكبيرة. فالرسوبيات المعروفة على أفضلي وجه ما تزال ناقصة جداً. والمنطقة المحبوطة ببحيرة توركانا في شرق أفريقيا ليست بعيدة أبداً عن شاشة التلفاز. وعن طريق المواد الغذائية المتوفرة، قدر أن عدد السكان الذين عاشوا هناك على مدى مليونين ونصف المليون سنة من تاريخها ربما وصل إلى سبعين مليون نسمة. اكتشف من بقاياهم مئتين فقط، على شكل نتف صغيرة. ثم إن السجل المستحاثي لا يقدم قصة التطور الإنساني بشكل كامل، ولكن يمكنه أن يعطي التواريخ والأمكنة التي يمكن للجينات فقط أن تشير إليها. والأجدر بنا أن نبحث عن الهياكل العظمية قبل البحث عن الجزيئات.

وكما هي الحال مع المجين¹، فإن أكبر مشكلة تعرّض سبيلاً للأخذ بناصية السجل المحفوظ عن الماضي تتمثل بالمقاييس. فالحياة بدأت قبل حوالي ثلاثة آلاف مليون سنة. ويمكننا استخدام الرحلة من لاندز إندي إلى جونوغروتز كمثال على تاريخها (مع ذلك، أفادتنا سابقاً في توضيح حجم المجين الإنسانية). فالطين البدائي، الذي لا نعرف عنه شيئاً، يغطي كل مكان إلى الجنوب من برمنغهام. لقد زحفت أول الحيوانات البرية البدائية إلى الشاطيء قرب أندربرة. وهناك ضفدع في كيرنورمز والمشهد على امتداد ثلاثين ميلاً شمال إيفيرنس مبنى بالدينوصورات. وظهرت الرئيسات المبكرة قرب ورك، في حين يمكن البحث عن نوعنا عبر المياه الباردة في بنتلاند فيرث التي تبدأ على بعد مئة يارد من أقصى شمال شاطيء بريطانيا العظمى. ويبدا التاريخ المدون على الشاطيء، عند علامة المد الأقصى.

تحتاج الرحلة إلى معلم هادية. وبما أنها رحلة عبر الزمن، فإن تلك المعلم يجب أن تبرز العصور الهامة في التاريخ. وهناك كثير من الطرق لتحديد تاريخ المستحاثات. تعتمد بعضها على تحمل المواد المشعة بمرور الزمن. وبعضها الآخر أكثر براعة. فقد كانوا، في العالم القديم، يفضلون بيتض النعام كحاويات. لأن تركيب

¹ – المجين Genome: مجموعة الجينات عند الشخص.

الأحماض الأمينية فيها، كما هي الحال في كافة الأنسجة الحية، يتجه نحو اليسار. وبمرور السنين، تتحل الأحماض الأمينية إلى مزيج مولف من أشكال يسارية ويسارية. وقياس النسبة من اليسار إلى اليمين يحدد تاريخ القشور والناس الذين استخدموها. واكتشفت أقدم الحاويات المعروفة من هذا النوع في كلاسيس ريفر ماوث، في جنوب أفريقيا، حيث عاش إنسان جمجمته شبيهة بجماجم الناس الذين يعيشون هناك اليوم. وعن طريق النعام، قدر أن تاريخهم يعود إلى مئة وعشرين ألف سنة. وأقدم من تلك بعشرين ألف سنة الحاويات التي اكتشفت في أحد الكهوف في [إسرائيل]¹؛ واستخدمت تلك القشور في تنزانيا قبل خمسين ألف سنة لصنع أول الخل، بعض العقود اللاحترافية.

تاريخ الأسلاف المبكرين للنوع الإنساني مايزال غامضاً. ويبدو أن الهياكل العظمية التي تشبه هياكل الرئيسيات- القردة الكبار، والقردة الصغار والإنسان - تعود إلى ستين مليون سنة تقريباً. ففي الجزائر اكتشفت أول شدفة من قرد شبيه بالإنسان (المجموعة التي تطورت إلى قردة كبار، وقردة صغار، وإنسان) تعود إلى حوالي خمسين مليون سنة. لم يكن هذا المخلوق أكبر بكثير من الجرذ. واكتشف في كينيا عظم فك لفرد مبكر شبيه بالإنسان (المجموعة التي تتضمن الإنسان والقردة الكبار). إنها الأثر التاريخي الوحيد، في فترة عشرة الملايين سنة، التي تغطي انقطاع السلسلة التي تؤدي إلى القردة الصغار ومنها إلى القردة الكبار وإلينا. وقبل خمسة عشر مليون سنة، كانت عدة أنواع من القردة الكبار تطوف أنحاء أفريقيا وآسيا. ولم يكن أي منها أكبر من صبي في السابعة من عمره وكلها كانت تحمل أدمغة صغيرة ووجوهاً مستدقّة. وبعدئذ، ينقطع السجل بفجوة أخرى مدتها عشرة ملايين سنة. واكتشف وجه مستحدث يعود إلى هذه الفترة في مكدونيا عام 1991. وهذا الأغريقي القديم هو، حتى الآن، أقرب مخلوق إلى الجد المشترك بين القرد الكبير والإنسان.

ظهر مايبدو أنه السلف المباشر المبكر للإنسان الحديث قبل ثلاثة وأربعة ملايين سنة في أحواض لايتولي في كينيا. وأطلقت على هذا المخلوق تسمية أوسترالوبتيكوس أفارنيسيس، نسبة إلى منطقة آفار في أثيوبيا، وهي منطقة أوفير التوراتية التي يرد ذكرها في قصة سليمان وملكة سبا. والنموذج الأكثر شهرة هو "لوسي"، وسميت هكذا لأن مكتشفيها كانوا في ذلك الوقت يمثّلون "لوسي" في السماء مع ماسات" البيتلز. كان طولها

¹ - القوسان من عندي.

أقل من أربعة أقدام، صغيرة الجمجمة، مترهلة المشية. وتتأي أقدم الهياكل العظمية، التي تبدو وكأنها تخص أسلافنا المباشرين، أي النوع الإنساني، من كينيا ويعود تاريخها إلى حوالي مليونين ونصف مليون سنة. وقد ظهرت أولى الأدوات الحجرية في ذلك الوقت.

يصعب تصنيف المستحاثات بالطريقة نفسها التي يتم فيها تصنيف المتعضيات. وهذه المشكلة شبيهة تقريباً بتعريف الأساليب الفنية. وبما أن تلك الأساليب تتطور واحداً إلى الآخر، لذلك يبدو رسم حد بيبي، على وجه الدقة، متى يتحول رسم الانطباعي إلى مابعد الانطباعية عديم المعنى. لأنه لابد من يتسلل شيء من الاعتباطية. وفي علم الإحاثة تصبح الأمور أكثر صعوبة، نظراً لقلة العينات المكتشفة، إضافة إلى وجود ميل طبيعي لتجميل كل عينة باسمها الخاص. يتفق معظم علماء الإحاثة على أنه كان هناك ثلاثة (أو أربعة) أنواع للإنسان: الأول، هو الإنسان الماهر ("الإنسان الصناع") الذي عاش قبل أكثر من مليون سنة؛ والثاني، هو الإنسان المنتصب، وهو أكثر حداثة إلى حد ما؛ وأخيراً، جاء نوعانا الخاص، أي الإنسان العاقل، الذي بدأ ظهوره قبل حوالي نصف مليون سنة. ويصنفون الإنسان الماهر أحياناً إلى صنفين مميزين: الإنسان الماهر بالذات وإنسان Rudolfensis Homo. الدماغ عند الإنسان الماهر أكبر من دماغ أسلافه ووجهه أقل بروزاً وكان يمكن لأول مرة ملاحظة أن له أنفًا وذقنا. اكتشف هيكل عظمي كامل تقريباً لصبي الإنسان المنتصب قرب بحيرة توركانا في كينيا. كان بارز الحاجب، ضخم الفك، طويل الذراعين والساقين. وفي أكثر الأحيان، كان يتعاشر أكثر من نوع واحد من مخلوق يشبه الإنسان. ففي أفريقيا، كانت البهائم الشبيهة بـ لوسسي وأقربائها تعيش على مدى آلاف السنين جنباً إلى جنب مع الإنسان الماهر. وفيما بعد، ربما كان هناك نوعان إنسانيان متعاصران، وهي حالة آسرة لو كانت استمرت حتى اليوم. الواقع، أن الإنسان فريد بين الثدييات في كونه العضو الوحيد الباقي من عائلته التطورية، أي النوع الإنساني. والإنسان يشارك خنزير الأرض فقط في هذا الامتياز.

كان الإنسان المنتصب أول الهاربين من أفريقيا، حدث ذلك بعد التطور مباشرة. فقد اكتشف فك إنسان منتصب مختلط بهياكل عظمية لنمور وفيلة ذات أسنان مسيفة Sabre-toothed تحت بلدة دمانيسى في جيورجيا القوقازية. وخلال وقت قصير يسترعى الانتباه، انتشر هذا النوع من الإنسان إلى الشرق الأوسط، والصين، وجاءه وأوروبا. ينتمي "إنسان جاوة" و "إنسان بكين" (الذي احتفت هياكله العظمية على نحو

غامض خلال الفوضى التي رافق العزو الياباني للصين) إلى هذا النوع، الذي عاش حياة مستقرة مع عدم حدوث تبدل تقريراً في الجمجمة خلال تاريخه الطويل.

وظهر الإنسان العاقل، ببعض أفراده الذين يشبهون الإنسان المنتصب، في أفريقيا قبل حوالي أربعين ألف سنة. ويبعد أن هذا المخلوق كان يشكل، من وجهة النظر الحديثة، تهديداً مميزاً، على الرغم من أن دماغ بعض أفراده كان أكبر من الدماغ العادي الذي نحمله في هذه الأيام. وعلى مدى مئتي ألف سنة، كان هناك سكان أوروبيون انحدروا من "الإنسان العاقل القديم" (الذي ينتمي إليه إنسان سوانسكوب، إنسان بريطانيا الأولى). وربما تطور هؤلاء السكان إلى إنسان نياندرتال، الذي اكتشفت بقاياه في كل أنحاء أوروبا والشرق الأوسط.

كان إنسان نياندرتال بالذات، الذي ازدهر على مدى مئة ألف سنة قبل اختفائه أمام موجة الإنسان الحديث، يحمل دماغاً أكبر من دماغنا (وإن يكن فوق هيكله الجسدي أضخم)، وأنفاً كبيراً وكذلك الأسنان. وكان قصير الذراعين والساقين، يشبه إلى حد ما إنسان الإسكيمو المعاصر. وكان قد تكيف مثلاً للعيش في الجو البارد. واكتشف هذا الإنسان شرقاً حتى العراق، ولكنه لم يكتشف في أفريقيا أو سواها.

وقبل حوالي مئة وثلاثين ألف سنة، ظهر في أفريقيا أول إنسان ذي مظهر حديث مميز (بنية رشيقه، وجمجمة رقيقة، ودماغ كبير، وفك كبير أيضاً). واكتشفت بقاياه في أومو-كبيش في أثيوبيا. وبجوار المنحدر المشرف في الموقع الجنوبي أفريقي، كلاسيس ريفر ماوث، وداخل خمسين قدمًا من الراسب الذي يشمل فترة أربعين ألف سنة من التاريخ، يوجد كثير من المستحاثات من هذا النوع. وتنتشر الأصداف الفارغة هنا وهناك. كان الطعام، الذي هو من مصدر بحري كما يبدو من بقاياه، يطبخ فوق نار مشوقة. وصل هذا الإنسان الحديث المبكر إلى [إسرائيل]¹ قبل مئة ألف سنة، حيث اكتشفت بقاياه في بعض الكهوف. وعاش إنسان كرو-مغنون، أول أوروبي حديث (كإنسان واع) في جنوب فرنسا قبل أربعين ألف سنة من الآن.

يؤمن بهذه الرواية التاريخية حول نموذج "الخروج من أفريقيا" معظم القائلين بنظرية التطور. ولكن، هناك نظرية أخرى. فالبعض يظنون أن الإنسان نشأ في وقت واحد في كل أنحاء العالم، وأن الصينيين الحاليين تطوروا من جد صيني قديم، والأفارقة من سلف أفريقي، كل فوق أرضه. هذه الفكرة، فكرة أن يتطور النوع نفسه في وقت واحد وأمكنة مختلفة، تتحدى نظريات علماء الوراثة في التكون

¹ - باللغة! وهل كان هذا الكيان موجوداً منذ ذلك التاريخ؟ القوسان من عندي. المترجم

النشوئي (الذى لم يقل بخطأ هذه الفكرة). قد تعزز المستحاثات فكرة التطور المحلى. لأن المستحاث الذى اكتشف فى عام 1990 قرب نهر هان فى الصين، يشبه الإنسان المنتصب، ولكن وجهه المسطح، كما بدا لمكتشفه، يشبه إلى حد ما الوجه الصيني الحديث. يبالغ أنصار نظرية التطور المحلى بمسألة وجود "الق沃اطع الجاروفية" فى فكوك المستحاثات الآسيوية. وأسنانها مجوفة إلى الخلف كأسنان الصينيين المعاصرين. وفي بعض الأماكنة في أوروبا، يحمل ثلث السكان قواطع جاروفية، وهذا لا يمكن اعتبار هذه الظاهرة حجة مقنعة تماماً. وبالتالي، قليلة هي القطع التي اكتشفت وكانت سليمة، ومن هنا يبدو أنه كثيراً جداً ما يكون التاريخ في حسن تمييز المراقب. كانت أفريقيا مركز العالم الذي نشأت فيه معظم الرؤساء وليس هناك من سبب يدعو إلى الافتراض بأن الإنسان كان استثناء من ذلك.

وهناك جدل مستحاثي أكثر شيوعاً مما يستحق، ويدور حول مسألة التطور وهل يحدث زحفاً أم وثباً. يعتقد داروين بقوه أن منشأ الأنواع هو عملية تدريجية ومتواصلة. فالماضي لم يكن أكبر من الكتابة الحالى. واعتبر أنه بسبب طول الزمن المتأخر، يمكن تعليل التحولات الهائلة التي حدثت عن طريق التبدلات البطيئة وغير المحسوسة تقريباً والتي تؤثر على المخلوقات الحية في العصر الحاضر. وكان مترورياً وفكتورياً في وجهة نظره حول الطريقة التي يسير بموجبها الكون؛ فهو تقدم تدريجي وحتمي تقريباً.

وكانت هناك وجهة أخرى معارضة (نظرية "التوازن المرقم"، كما تعرف في آخر مظهر لها)، تنظر إلى التطور على أنه ملل يخففه الرعب. فالنوع يظهر بصورة مفاجئة من خلال تبدل ثوري يحدث على نحو انفجارى. وفي الفترات التي تفصل بين هذه الكوارث التاريخية، تكون الحياة هادئة. ويزعم الترقيميون، على الرغم من داروين، بأن أصل الأنواع لا يرتبط بما يحدث للنوع عند شوئه. وإذا أمعنا النظر اليوم في نظرية التطور، لوجدنا أنها لاقدم الكثير حول مكان يحدث في الماضي.

تتمثل القوة الرئيسية لهذه النظرية في قدرتها على إزعاج الداروينيين. وقد كتبت مئات البحوث العلمية في تأييد أو معارضه التوازنات المرقمة. وكان المقياس الزمني هو أهم مشكلة. لأن ما يمكن أن يعتبره الجيولوجي لحظياً قد يعتبره عالم الحياة أبداً. فوثبة بين نوع وخلفه قد تستغرق عشراتآلاف السنين: لاشيء بلغة الأحقاد الجيولوجية، ولكن التطور التدريجي من النوع الدارويني يحتاج، لكي يحدث تبدلات أساسية، إلى أجيال أكثر من كافية. ويشير المعارضون للتطور

الزاحف من غير لبس إلى أن معظم الأنواع لا تبدل أبداً خلال حياتها التطورية، وهي مسألة لم يكن داروين يتوقعها.

ومهما كانت حسنت كل عقيدة، تبقى هناك ثغرات كثيرة جداً في سجل المستحاثات الإنسانية حتى أنه لا تتوفر معلومات كافية تجعلنا نعرف إذا كان الإنسان ظهر فجأة أو تطور ببطء. فالبقايا ضئيلة جداً إلى درجة يحتمل معها أن لا تكون قد اكتشفت بعد آثار السلالة التي تنتهي إلى إنسان اليوم. وهناك حقيقة مشوّومة تشير إلى أنه رغم كون المستحاثات أفضل دليل على تطورنا، فإنها لا تقدم الكثير حول كيفية حدوث ذلك التطور. ومن الواضح أن الصفات التي تحملها إلينا اليوم نشأت بصورة تدريجية، فقد ظهرت أولًا عند سلف بعيد ووصلت إلى الكمال (هذا إذا كانت قد اكتملت فعلاً) فقط خلال المئة ألف سنة الماضية أو حول ذلك. فما من حيوان رئيس واحد استيقظ يوماً ليجد نفسه إنساناً.

وال المشكلة الأكثر أهمية في استخدام البقايا الصامدة في دراسة التاريخ هي أنه لا يمكننا أبداً أن نتأكد من كون أي مستحاث باق هو واحد من أعضاء السلالة. وكل من يحاول إعادة بناء صورة التطور الإنساني من الشظايا الإنسانية، لن يكون أفضل من قابض على ريح. فأسلافنا المنفرضون انفروضاً فعلاً. وهذا يجعل صعباً اكتشاف قرابة كل منهم بالآخر وقربتهم لنا.

مع ذلك، هناك نافذة أخرى تطل على الماضي. إنها كل جينة حديثة تتحدر عبر الأجيال منذ عصور طويلة. ثم إن الربط بين الإنسان والآباء باقية في دna الحيوانات الحية. أدرك داروين بالذات أن هناك طرقاً لاستقصاء التاريخ أفضل من طريقة الاعتماد على الحوادث المجمدة، أي على المستحاثات. وتعتمد كافة مزاعمه حول الجنس البشري على دليل غير مباشر (مقارنة تشريح الإنسان بتشريح القرد). وفي اليوم، اكتمل الدليل أفضل من أي وقت مضى وأصبحت صورة أسلافنا واضحة.

علم الحياة الجزيئي ليس أكثر من كتاب تشريح صغير، مضافاً إليه تخويلاً واسعاً جداً بالبحث. ففي نظر عالم الوراثة، كل واحد مستحاث حي، ويحتوي على ميراث أسلافه. والجينات تبعث التاريخ، ليس فقط منذ ظهور الإنسان على سطح الأرض، بل منذ نشأت الحياة ذاتها. يقارن فرويد، في كتابه *أصل الإنسان*، الإنسان بالقرد الصغير والقرد الكبير في محاولة لإثبات النسب المشتركة بينهم فيقول: "مازال يحمل الإنسان في هيكله الجسدي خاتم أصله الوضيع الذي لا يمحى". وعبر وليم جلبرت عن ذلك بطريقة ذكية أكثر: "مع أن الإنسان الدارويني حسن السلوك، لكنه، في

الواقع، ليس أكثر من قرد صغير حليق الذقن". ويتيح لنا علم الوراثة أن نبحث عنمن كان ذلك القرد الصغير الحليق الذقن، ومنى عاش، وذلك عن طريق تفحص أقربائنا. يستدل من الهياكل العظمية أن الإنسان أوثق قرابة بالقرد الكبير وأن أقرب قريب لهما يقع بين الشمبانزي، والغوريلا وأورانج أوتان. وقد سلم علماء التشريح فيما مضى بأن الإنسان العاقل لابد أن يكون مميزاً. وأنه، في حالات كثيرة، كان مختلفاً عن "القردة الكبار". ونحن أيضاً، نختلف عنهم بجوانب واضحة، كحجم الدماغ والشعرانية مثلاً، ونتميز ببعض المواهب الأخرى الفريدة. فمعظم الناس يمناويون، وهذا كان أسلاقنا، وتدل على ذلك أساليب تكسير الأدوات الحجرية. ومع أن الشمبانزي والغوريلا يمكن أن يستخدما يدا دون الأخرى، فإن نصف الحيوانات تقريباً يفضل اليسرى والنصف الآخر يفضل اليمنى. والدماغ الإنساني أيضاً عديم التناقض وقد يكون أكثر من مصادفة أن يتم ترميز الكلام واللغة فقط على جانب واحد منه.

وكما يصعب قياس مدى مaimته التباعد الوراثي من اختلاف في الشعرانية واليدوية، كذلك المقارنات لا تفيد كثيراً في قياس مدى الفجوة البيولوجية بين القرد الكبير والإنسان. ويمكن لعلم الفراسة أن يقدم ما هو أفضل. فنحن نشترك مع القردة الكبار في كثير من الجينات. ثم إننا لانختلف عنها فقط في طريقة معرفتنا للعالم (انظر ص 32)، بل نشاطرها الاختلاف في طريقة رؤيتها. فكثير من الذكور، عند بعض القردة الصغار، مصاب بعمى الألوان بالنسبة للأحمر والأخضر. وتحمل قردة الشمبانزي الزمرتين الدمويتين A و B. ويمكن رؤية ألف من الشرائط الملونة المميزة في مجموعة الصبغيات الإنسانية. وكل واحدة موجودة أيضاً عند قردة الشمبانزي. والتغيير الرئيسي لا يحدث في كمية المادة الصبغية، بل في ترتيبها. فقد أعيد خلط كثير من الشرائط واندمج اثنان من الصبغيات مع بعضهما بعضاً في سلسلة تؤدي إلى الإنسان. يحمل أحدهما في كل خلية ستة وأربعين صبغة، بينما يحمل كل من الشمبانزي والغوريلا ثمانية وأربعين.

وعند مستوى الدنا أيضاً، هناك تبدل طفيف لا فت للنظر. ففي واحدة من جينات الـ *هيكل الصidue*، وهي الـ *"هيكل الصidue"* لجينة عاملة (انظر ص 59)، التي تكتس طفرات بسرعة لأنها غير وظيفية، يكون الإنسان على بعد حوالي 1.7% عن كل من الشمبانزي والغوريلا، و3.5% عن أورانج أوتان و 7.9% عن قرد الريص. وتحوي الجينات الأخرى برابطة أوثق بين الشمبانزي والغوريلا، مما يشير إلى أن السلسلة التي تؤدي إلى الإنسان تتفرع قبل غصن الشمبانزي- الغوريلا. قردة

الشمبانزي، كنوع، أكثر اختلافا عند المستوى الجزيئي من الإنسان، الأمر الذي يوحى بأنها كانت تطورت في المكان نفسه خلال زمن أطول.

نحتاج، في سبيل تمييز مكان الإنسان في الطبيعة، إلى دراسة أكبر عدد ممكن من الجينات وجمع المعلومات عنها كلها. وتهضم بذلك طريقة حديثة تعرف باسم تهجين الدنا. تعتمد هذه الطريقة على القوة الاستثنائية لجزيء الدنا ورغبته العارمة في التوحد؛ أي إلى اقتران كل شريطة بسلسلة تناسب سلسلتها الخاصة.

عندما يسخن حلزون دنا مزدوج، ينفصل إلى شريطتين مستقلتين، تحمل كل منهما مجموعة متناسبة مولفة من أربعة أسس. وعندما يبرد السائل، تتضمن الشريطتان إلى بعضهما بعضا، حيث تلتقين A مع T و G مع C، لإعادة تركيب البنية المزدوجة الأصلية. وعند معالجة الدنا من نوعين مختلفين بهذه الطريقة، فإن الشيء نفسه سوف يحدث. تشكل بعض الشرائط المفردة من كل نوع جزيئا هجينيا يحتوي على شريطة واحدة من كلا النوعين. وكلما كانت القرابة بين النوعين وثيقة أكثر، كانت الدنا فيما أكثر تشابها والتواافق أكثر متانة. أما إذا كانت الشرائط متشابهة جدا، فإنها تبقى متعددة حتى لو ارتفعت درجات الحرارة، ولكنها تكون أقل استقرارا إذا كانت سلاسل الدنا التي تشتراك فيها أقل عددا. ومن هنا، يمكن، عن طريق درجة الحرارة التي ينصدر عنها الهجين، تقييم مدى التشابه بين سلاسل الدنا. إنها لطريقة سريعة وسهلة لقياس القرابة بين أي زوج من النوع. وقد استخدمت لتمييز بعض مشكلات التصنيف الشائكة. فعلى سبيل المثال، يظهر تهجين الدنا أن أقرب الأقرباء لنسر العالم الجديد هو اللقلق أكثر مما هو نسر العالم القديم.

النتائج المتحصلة من الدراسات تدعو إلى الدهشة. لأن الدنا عند الإنسان والشمبانزي مشتركة بنسبة 98.4%， وهي نسبة أعلى بقليل منها بين أي منهما وبين الغوريلا. وأورانج أوutan أضعف قرابة، وأضعف من ذلك قرابة القردة الصغار في العالم الجديد. إن أي فكرة تفيد بأن الإنسان يقع، من الناحية الوراثية، فوق قمة مرتفعة، هي ببساطة فكرة خاطئة. فلو جاعنا عالم من المريخ لتصنيف الأحياء مسلحاً بالدنا لهجين الدنا، لصنف الإنسان والغوريلا والشمبانزي كأعضاء في أسرة بيولوجية واحدة وثيقة القرابة.

ومما لا شك فيه أن هذا لا يعني أن الإنسان والشمبانزي هما مجرد شكلين بسيطين مختلفين عن الموضوع نفسه. فهناك في التطور ما هو أكثر من تبدل الدنا. ففي جزر هاواي أنواع من ذباب الفاكهة أكثر من أي مكان آخر في العالم، مع تنوع واسع في أشكاله. فمثلا، هناك نوع يشبه سمكة قرش أبو شاكوش، يحمل نتوءات ضخمة على

كلا جانبي الرأس. ويظهر تهجين الدنا أن هذه النشوء التطورية الجامحة لاتترافق تقريباً بتبدل في المادة الوراثية. ويصبح الشيء نفسه بالنسبة لمجموعة أخرى غريبة من المخلوقات، هي الأسماك البلطية الموجودة في بحيرات شرق أفريقيا. وهناك مئات الأنواع التي تختلف في تصرفاتها كرعي الطحالب، وافتراض بعضها بعضاً، وممارسة أسلوب حياتي مقرر أيضاً إلى حد ما، ذلك الذي يتمثل برعى حراشف رفاقها الأحياء. فلو كانت الأسماك من الثدييات، لأدركنا أنه يجب أن تكون مختلفة كالأيائل، والذئاب، والجرذان. ولكنها تقريباً لا يمكن التمييز بينها على مستوى الدنا. وبالمقابل، تبدو الحلازين التي تتعامل معها مشابهة إلى حد بعيد، ولكن الجينات عند كل نوع مختلفة جداً. ولسبب ما، يتطور شكلها البدني ببطء على الرغم من سرعة تبدل جزيئاتها.

يتميز الإنسان عن أي حيوان آخر بدماغه وسلوكه. وربما احتوت أدمعتنا بضع جينات فقدت أهميتها بمقاييس الاختلاف الوراثي العادي. وبديهي أيضاً أن هناك مجموعة كاملة من الصفات الفكرية والثقافية التي تظهر عند بلوغ المستوى الحرج للذكاء والتي لم يتم التمييز لها بالجينات أبداً. والدماغ الإنساني أكبر بثلاث مرات مما يتوقع أن يكون عليه دماغ الحيوان الرئيس النموذجي من الحجم نفسه - وأسلافنا بعمر المليوني سنة كانوا في ذلك الحين في مقدمة أقربائهم الرئيسيات في هذا الجانب.

وهناك، في مكان ما من الدماغ، أو فيما يعرف بالتفكير، ذلك العامل الذي يجعلنا مختلفين. فما من شمبانزي واحد يمكنه أن يتكلم، مع أنه يشاطر الإنسان معظم دناءه. ولكن هناك من يزعم أنه يمكنه أن يعالج راموز لغة من نوع بدائي (على الرغم من أنه يمكن للبيغاوات أن تقوم بذلك بصورة حسنة إلى حد ما). وليس محاولة إثبات أن القرد الكبير يمكنه أن يتكلّم سوى واحد من الأرقّة الكبيرة المسوددة في وجهه البحث السلوكي. وفي هذا المجال، يجدر بنا أن نذكر تعقيب صموئيل بتلر على محاولة فيكتوريان تعليم أحد الكلاب لغة الإشارات: "لو كنت كلبه، وقام بتعليمي، لكان أول شيء أقوله له هو إنه أحمق كبير جداً" الإفراط في المبالغة في مسألة الدنا المشتركة بين الشمبانزي والإنسان، تقود إلى الواقع في شرك الحماقة نفسها. فالإنسان، بشكل خاص، هو ما يفكّر.

مهما كانت حدود المشاركة، فإنها يمكن أن تقدم الكثير حول التاريخ. فجميع الاختلافات البيولوجية بين الإنسان وأقربائه جاءت من الطفرات، أي من الحوادث الوراثية التي حصلت منذ بدأت الرئيسيات بالتباعد. ويمكن استخدام تلك الطفرات

لتقدير التوقيت الذي انفصلت فيه شجرة نسب العائلة الإنسانية عن أشجار النسب عند العائلات الأخرى. فإذا كانت الطفرات حدثت وفقاً لمعدل منتظم، فإنه يمكن استخدامها أيضاً : "ساعة جزيئية"، تستخدم التبدلات الجينية لاستنتاج آخر وقت كانت تشارك فيه سلالتان بجد واحد.

تعتمد الساعات الجزيئية على عدد الافتراضات، التي قد يكون بعضها مسوغاً. أولاً، يجب أن تحدث الطفرات بسرعة ثابتة عندما يعقب جيل جيلاً آخر. إضافة إلى أنها يجب أن تمارس بعض التأثير على من تحدث لديه، أو أنها قد لا تمارس مثل هذا التأثير، كما يحدث غالباً في أجزاء الدنا التي لا تحتوي على آية تعليمات ذات مغزى. وتتراكم أخطاء الدنا على مر السنين. ومع أن بعضها ضائع لأن الذين يحملونها لا يجدهون، بالصدفة، إنتاجها، فإنها استبدلت مع استمرار حدوث الطفرات. وهكذا، يتبدل التركيب الوراثي بمروز الزمن عند آية سلالة. يقدم تحول الرسالة الوراثية عند النوع القريب مفتاحاً لمعرفة الوقت الذي بدأ فيه الانشعاب. ولتحديد تاريخ الانقسام، يجب أن يكون هناك دليل مستحاثي (أو من مصادر أخرى كتاريخ ظهور عائق ما كسلسلة جبلية مثلاً) بين، على وجه التقرير، آخر فترة كان فيها لعضوين حيين من مجموعة الدراسة جد مشترك. ومقارنة الجينات عندهما تحدد الساعة التي عندها تدق الساعة ويجعل بالإمكان استخراج تاريخ الانفصال عن النوع الآخر الذي لم يترك أسلافه مستحاثاتهم الخاصة.

وعلماء اللغة، كعلماء الحياة، يستخدمون المنطق نفسه لحل لغز تاريخ لغات العالم. فعندما تنتقل الكلمات من الآباء إلى الأبناء تتسلل الأخطاء إليها. وأحياناً، قلما تكون التبدلات محسوسة. ففي مسرحية *شكسبير كما تعبها*، ينمّق مهرج البلاط كلاماً ينطوي على تسلية كبيرة وذلك بعد أن ينظر إلى الساعة: "هكذا، يمكننا أن نرى كيف يتارجح العالم؛ قبل ساعة فقط كانت تشير إلى التاسعة؛ وبعد ساعة واحدة ستشير إلى الحادية عشرة؛ وبالتالي، فنحن ننضج وننضج من ساعة إلى ساعة؛ وبعد ذلك تتعمق وتنتفن من ساعة إلى ساعة؛ ووراء الموضوع قصة". لا يمكن للمستمع الحديث أن يدرك مدى مانتطوي عليه هذه العبارات من دعاية مالم يدرك أن كلمة ساعة Hour كانت تلفظ في عصر شكسبير بكلمة موسم Whore. ويمكن استخدام هذه الأخطاء لتحديد تاريخ المخطوطات. قبل اختراع الطباعة، كانت النصوص تنسخ باليد، وغالباً بوساطة أناس لا يدركون معنى ما يقومون بنسخه. وتتزاياد الأخطاء الزاحفة عدداً مع توالي النسخ. وإحصاء الأخطاء يقدم فكرة صالحة جداً فيما يتعلق بالتاريخ الحقيقي الذي كتب في النسخة الأصلية.

هذه التبدلات بسيطة، لكنها قد تسبب اختلافاً كبيراً. فاللغات المتميزة كالبنغالية والإنجليزية ذات قرابة. وهي مدينة بوجودها إلى تراكم تبدلات صغيرة جداً على سالفه مشتركة كانت محكية قبل عهد طويل. فلنأخذ مثلاً الكلمة التي تدل على الملوك والملكات. كانت هذه الكلمة في السنكريتية راج Raj، وفي اللاتينية ركس Rex، وفي الإيرلندية القيمة ري Ri، وفي الفرنسية روا Roi، وفي الأسبانية راي Rey، وفي الإنكليزية روالي Royal. لقد حدث أخطاء مختلفة في النقل في المسلك الذي يؤدي إلى كل لغة. فإذا ما عرفنا تاريخ الانقسام (كما نفعل من المستحاثات الأدبية)، يمكننا أن نصنع ساعة لغوية. تدق هذه الساعة في أوروبا بسرعة تعني أن لغتين تشركان بحوالي 80% من كلماتها بعد ألف سنة من الانقسام. الساعة اللغوية ساعة ناقصة: بعض الكلمات قلما تتبدل بينما تتبدل كلمات أخرى بسرعة أكبر. مع ذلك، يمكن استخدامها لاققاء أثر اللغات الحديثة على الرغم من كون الأسلاف الذين تحدثوا بها ماتوا منذ عهد طويل.

فكرة الساعة الجزيئية التي تستحوذها الطفرة فكرة بسيطة جداً. وكما هي العادة، كلما تعلمنا أكثر ازدادت سوءاً. فهي تسرع وتبطئ، وتدق عند ساعات مختلفة لمختلف الجينات. هذا الارتباك نفسه دفع الجمعية اللغوية في باريس في القرن التاسع عشر إلى حظر دراسة منشأ اللغات. ارتكب صانعوا الساعات الجزيئية، الذين انشغلوا بتفاصيل الأشجار التطورية عن رؤية الغابة البيولوجية، بعض الأخطاء المثيرة. ولكنهم حققوا بعض الانتصارات التي ارتبط أحدها، عن طريق حادث محزن، بقصة الناعور.

في الشكل الأكثر شيوعاً لمرض الناعور، لا تعمل جين العامل الثامن على نحو مناسب. وقبل بضع سنوات أصبح بالإمكان معالجة المنعورين بالعامل الثامن من الدم المعطى. كانت بريطانيا تشتري هذا الدم من الولايات المتحدة. لأن نظام إعطاء الدم هناك يقوم على أساس تجاري. ولكن أكثر المعطين مدمنوياً عقاقير بيعون دماءهم، وكان بعضها ملوثاً بحمة الإيدز. فأصيب بالعدوى حوالي خمسة عشر ألفاً من المنعورين الذين كانوا يعالجون بهذه الطريقة في الولايات المتحدة. والرقم أصغر في بريطانيا، ولكن بعضهم ماتوا سابقاً. يمكن للساعة أن تقدم جواباً لسؤال شامل: من أين جاء الإيدز ومتى بدأ يصيبنا بالعدوى؟ هناك عدد من النظريات الغربية. منها، على سبيل المثال، أن حمة قردية خمجت لفاحات السنجابية الإنسانية قبل ثلاثين سنة وأدت إلى وباء الإيدز. والحقيقة أقل إثارة ولكنها، على حد سواء، قد تكون نذيراً بالخطر.

حمة الإيدز باللغة الصغر، إنها تحمل رسالة وراثية مؤلفة فقط من حوالي عشرة آلاف حرف. ظهرت أولى حالات الإيدز في الولايات المتحدة لأول مرة في أوائل السبعينيات. وربما كان المرض قبل هذا التاريخ منتشرًا هنا وهناك لأن الجينات في عينة مخللة لبخار مات في مانشستر عام 1959 تظهر أن موته، الذي كان غامضًا يومها، حدث، في الواقع، بسبب الإيدز. ومنذ ذلك الحين أصيب ملايين الناس بالعدوى.

تتكاثر الحمة بسرعة كبيرة إلى درجة يمكن معها دراسة تطورها خلال فترات قصيرة جداً من الزمن. يمكن لسلسلة الدنا عندها أن تتبدل أيضًا عند شخص واحد أثناء مجرى الخمج. وتتصبح سرعة هذا التبدل والطريقة التي يمكن فيها استخدام علم الوراثة لإعادة بناء التطور -في رواية طبيب الأسنان الفلوريدي، ديفيد إيزر، الذي مات بالإيدز. وماتت بهذا المرض أيضًا كمبرلي بر غاليس، وهي واحدة من مريضاته مع أنه لم يكن لديها سبب واضح يدعو إلى الظن بتعرضها للخطر. وبعدئذ، تم تشخيص المرض عند أربعة آخرين من زبائنه. وانتشرت مزاعم تقول بأن هؤلاء المرضى أصيبوا بالعدوى من دم الطبيب، ربما بسبب إصابته بجرح صغير. فطالب أحدهم، وهو ريتشارد دريسكل، شركة التأمين المسجل لديها طبيب الأسنان بمبلغ خمسة عشر مليون دولار. واحتاجت الشركة أمام القضاء بأن العدوى نجمت عن خطأ المدعي لأنه كان يمارس الاختلاط الجنسي وينتعاطى العقاقير. وأجاب الدنا والساقة الجزئية على هذه المسألة.

وأظهر دنا حمات الإيدز التي عزلت من إيسر ومرضاه أنها كانت متشابهة (ولكنها لم تكون متماثلة) ومختلفة تماماً عن عينات الحمة المأخوذة من مرضى آخرين في فلوريدا. ولجأت شركة التأمين، على الرغم من بعض الشكوك الإحصائية، إلى تسوية الخلاف خارج المحكمة لقاء مبلغ غير مكشوف. وكان الدليل الذي قدمته الساعة الجزئية والذي أفاد بأن حمة الطبيب كانت السليفة المباشرة للحمة التي خمجت دريسكل قويًا بما يكفي لإقناع الشركة بعثة مقاومة هذه القضية. وعلم الوراثة يجدد التاريخ، على الأقل بالنسبة للتعويض عن الخسارة.

تتطور أجزاء مختلفة من دنا الحمات بسرعات مختلفة. وعن طريق اختيار الجزء الذي تدق ساعته بسرعة مناسبة، يمكن تقدير التوقيت الذي تنقسم فيه بعضها عن بعض ذراري الحمة التي هي مختلفة جدًا في الوقت الحاضر. فلو استخدمنا دنا مرضى من مختلف أجزاء العالم لإعداد شجرة قرابة، فإنها سوف تظهر أن الحمة السليفة جاءت من أفريقيا وانتشرت عن طريق هايتي إلى الولايات المتحدة ومنها

إلى أوروبا. وبما أننا نعرف تاريخ أول خمج في كل مكان، فإنه يمكننا تحديد السرعة التي يدق عندها هذا الجزء من ساعة الإيدز الجزيئية. وتترافق عن كل سلالة خمسين طفراً سنوياً.

تظهر مقارنة جينات حمة الإيدز مع جينات أمراض أخرى أنها قريبة إلى بعض الحمات التي تصيب الرؤساء بالعدوى. وهي تنتشر على نطاق واسع بين قردة أفريقيا، وبين قردة آسيا والعالم الجديد. وتهاجم أقرب قريباتها القرد سوتي منغابي، الذي يعيش في غرب أفريقيا. تشير الساعة الجزيئية القائمة على أساس مقارنة الجينات التي تحملها حمات الإيدز مع الجينات التي تحملها الحمة القردية إلى أن أهم عامل للعدوى كان انشطر من سلفه وغزا الإنسان منذ أكثر من قرن - ربما في أكثر من مناسبة. والسبب غير معروف.

ساعدت ساعة الإيدز في حل لغز تاريخ متعدد تطور في الماضي القريب. ولكن ثقتنا تصبح أضعف بكثير عندما نستخدم المقاربة نفسها لتحديد تاريخ التطور الإنساني. وتمثل المشكلة الرئيسية في كون السجل الإحاثي كثير الرفع لدرجة يصعب معها اكتشاف تواريخ ثابتة - كظهور الإيدز لأول مرة في الولايات المتحدة مثلاً - يمكن بها إعداد الساعة. وتشير المستحاثات إلى أن السلسلة التي تؤدي إلى قردة البابون انشطرت قبل 25-30 مليون سنة والسلسلة المؤدية إلى أورانج - أوتان قبل 12-16 مليون سنة. ولكنها لا تشير بشيء حول تاريخ الانقسام الذي حدث بين الإنسان والشمبانزي والغوريلا. توحى الساعة الجزيئية التي تقوم على أساس جينات أقربائنا من الرؤساء إلى أن هذا الانقسام حدث قبل 6-8 مليون سنة، مع توقيف سلسلة الغوريلات مباشرة قبل انتشار السلاسل المؤدية إلى قردة الشمبانزي وإلى الإنسان.

يعني هذا أن آخر سلف لقردة الشمبانزي والإنسان عاش قبل ثلاثة وأربعين ألف جيل. وهذا الرقم أقل من عدد الأجيال التي تفصل حمة الإيدز المعاصرة عن حمة سلفتها الرئيسة. الإنسان العاقل وافق جيد حتى في تاريخ الرؤساء، فما بالك بشجرة الحياة نفسها التي يبلغ عمرها ثلاثة آلاف مليون سنة.

فمعنى، أو كيف ظهرت الصفات، التي ميزت بشكل مطلق، بين الإنسان وأي مخلوق آخر، سؤال لا يشكل قضية بالنسبة لعلم الحياة. وقد يكون من الأفضل لو سلمنا مع كيتس بأننا جميعاً نقع "بين القرد الكبير وأفلاطون" ونترك للخيار الفردي مسألة تحديد موقعنا فوق تلك الطريق الطويلة.

7 الوقت والمصادفة

الفصل السابع

جاء في سفر الجامعة^١، في الكتاب المقدس، أن "السعي ليس للخيف، ولا الحرب للأقوياء ... لأن الوقت والعرض يلقيانهم كافة". والتطور كلّه يدور طبعاً حول الوقت والتبدل، ولكن كثيراً ما يحدث تطور الأشياء عن طريق الصدفة. والحادث المفاجئ هو الذي يصوغ معظم الحالة الإنسانية. وطبيعة الوراثة تعني أن الحوادث العشوائية مرتبطة بتوجيه حياتنا خلال تعاقب الأجيال.

للحظت أهمية الحادث المفاجيء في التطور من قبل الكاهن الإنكليزي توماس مالتوس (اقتبس داروين منه فكرة الصراع من أجل الوجود). اهتم هذا الكاهن بتاريخ سكان بلدة بيرنليه وتعقب أسماء عائلتهم رجوعاً على مدى عدة قرون. وقد اعترفه الدهشة لأن الألقاب التي كانت موجودة عند بداية الفترة انطمست عند نهايتها، على الرغم من بقاء عدد المواطنين على حاله تقريباً. وقد علل فرانسيس غالتون سبب ذلك.

اللقب يشبه الجينة تقريباً، فهو ينتقل من الأب إلى الابن. ويصدق في كل جيل أن لا ينجب أب ما ابنا. أودّ ينجب بناتاً فقط (يعقدن اسماءهن عند الزواج) ألا ينجب أطفالاً أبداً. في حالة كهذه، يسقط اسم هذا الأب من شجرة الأسرة. وما من شك في أن اسمه سيختفي في حالة عدم إنجابه. وإنقراض الاسم أكثر احتمالاً أيضاً إذا أنسس الرجل إياه عائلة صغيرة، لأن حضنة طفل أو طفلين ستأتي على الأغلب بالبنات فقط. وإذا ما تواصلت هذه العملية لفترة طويلة في مجتمع مغلق، كالمجتمع البورجوازي في بيرنليه، فسوف يختفي، بمرور السنين، مزيد ومزيد من الأسماء. نظرياً، وبمرور ما يكفي من الوقت، سوف يبقى على قيد الحياة لقب واحد فقط، مع أن عدد الناس المعندين لا يحتاج لأن يتبدل. هنا، سيكون السكان متجانسين. وسوف

^١ - الإصلاح التاسع.

يحمل كل واحد منهم الرسالة الوراثية نفسها (على الأقل بالقدر الذي يتعلّق بأسمائهم). وسيكون المجتمع أيضاً داخلي الاستيلاد أكثر من ذي قبل، نظراً لعدم توفر أزواج من خارج العائلة نفسها، وكلهم ينحدرون من جد مشترك.

يحدث الشيء نفسه تماماً مع الجينات. وربما كانت بورجوازية بيرنيه تحمل جينـة نادرةـلعلـها زمرة دموية غير عادية، كان يحملها قليل من الناس لأن بيرنيـه بلدة صغيرة. وإذا لم يقم أحد منهم بنقل تلك الجينـة (كان لم ينجـب أطفـالاً، أو إذا صـدفـ ولم تـتـنقـلـ إلىـ النـطـفةـ أوـ الـبيـضـةـ)، فإنـهاـ سوفـ تـضـيـعـ. وعلىـ العـكـسـ، قدـ يـنجـبـ حـمـلةـ تـلـكـ الجـينـةـ، وـعـنـ طـرـيقـ الصـدـفـةـ أـيـضاـ، أـطـفـالـاـ أـكـثـرـ منـ الـبـقـيـةـ، وهـيـ حـالـةـ يـصـبـحـ فـيـهاـ الاـخـتـلـافـ أـكـثـرـ شـيوـعاـ. وـفـيـ كـلـ الـحالـيـنـ، يتـبـدـلـ تـكـرـرـ الجـينـةـ (مـاـ يـعـنيـ أنـ السـكـانـ يـتـطـوـرـونـ)ـ ولكنـ التـبـدـلـ يـكـونـ عـرـضـياـ مـحـضـاـ.

لو تصورنا، كما يقول أشتـايـنـ، أنـ تـكـوـنـ الجـينـاتـ هوـ نوعـ منـ لـعـبـةـ النـردـ، فـإـنـ الرقمـ الذـيـ يـظـهـرـ أـمـامـناـ عـنـ إـلـقاءـ الزـهـرـ لـاعـلـاقـةـ لـهـ بـخـواـصـ الدـنـاـ المـعـنـيـ. ولـكـنـهـ، بـطـرـيـقـ ماـ، طـرـيـقـ لـاهـوـيـةـ عـمـيقـةـ. فـهـلـ يـتـحـمـلـ الزـهـرـ مـسـؤـلـيـةـ أـنـ تـكـوـنـ الجـينـاتـ مـلـعونـةـ، هيـ وـمـنـ يـحـمـلـونـهاـ، أوـ أـنـ تـهـلـكـ عـشـائـيـاـ بـسـبـبـ شـيـءـ مـنـ سـوءـ الـحـظـ؟ـ

وكـماـ يـحـدـثـ لـلـأـلـقـابـ تـمـاماـ، فـإـنـ حدـوثـ التـبـدـلـ الـورـاثـيـ العـشوـائـيـ أـكـثـرـ اـحـتمـالـاـ فيـ التـجـمـعـاتـ السـكـانـيـةـ الصـغـيرـةـ عـنـدـمـاـ تـحـمـلـ قـلـةـ مـنـ النـاسـ جـينـةـ خـاصـةـ. فـيـ ظـرـوفـ كـهـذـهـ، قدـ يـفـشـلـ، بـالـصـدـفـةـ، كـافـيـاـ أوـ مـعـظـمـ الـحـمـلةـ فـيـ نـقـلـ تـلـكـ الجـينـةـ. أـمـاـ عـنـ الـجـمـاعـةـ الـأـكـبـرـ، فـمـعـ أـنـ الاـخـتـلـافـ قدـ يـكـوـنـ نـادـراـ، فـإـنـ عـدـدـاـ كـافـيـاـ مـنـ النـاسـ سـيـحـمـلـونـ الجـينـةـ لـتـعزـيزـ اـحـتمـالـ أـنـ يـقـومـ شـخـصـ وـاحـدـ عـلـىـ الـأـقـلـ بـنـقلـهـ.

يـعـرـفـ هـذـاـ التـطـوـرـ الذـيـ يـحـدـثـ عـنـ طـرـيقـ حدـثـ مـفـاجـئـ بالـانـجـرافـ الـورـاثـيـ. ولاـ شـكـ فيـ أـنـ كـانـ مـهـمـاـ فـيـ مـاضـيـنـاـ. فـإـلـإـنـسانـ العـاقـلـ كـانـ حـتـىـ وقتـ مـتأـخـرـ نـوعـاـ نـادـراـ، يـعـيـشـ عـلـىـ شـكـلـ شـرـائـطـ صـغـيرـةـ. وـحتـىـ قـبـلـ بـضـعـ عـشـراتـ مـنـ آـلـافـ السـنـينـ، لمـ يـكـنـ عـدـدـ مـنـ يـعـيـشـونـ فـيـ الـعـالـمـ بـأـسـرـهـ أـكـبـرـ مـنـ عـدـدـ الـذـيـنـ يـعـيـشـونـ فـيـ لـندـنـ الـيـوـمـ. وـيمـكـنـ تـقـيـيـمـ طـبـيـعـةـ الـمـجـتمـعـ الـإـنـسـانـيـ، عـلـىـ اـمـتدـادـ الـجـزـءـ الـأـكـبـرـ مـنـ مـاضـيـهـ، عـنـ طـرـيـقـ درـاسـةـ بـعـضـ الشـعـوبـ الـقـبـلـيـةـ الـتـيـ مـازـتـ مـوـجـودـةـ حـتـىـ الـيـوـمـ.

كـانـ هـنـاكـ، حـتـىـ قـبـلـ بـضـعـ سـنـواتـ، حـوـاليـ عـشـرـةـ آـلـافـ مـنـ هـنـودـ الـيـانـوـسـامـوـ يـعـيـشـونـ فـيـ مـئـةـ قـرـيـةـ تـنـتـاثـرـ فـيـ الغـابـاتـ الـمـطـرـيـةـ فـيـ جـنـوبـ فـنـزـويـلاـ وـشـمـالـ الـبـراـزـيلـ، عـنـدـمـاـ دـمـرـ التـعـديـنـ وـقـطـعـ الـأـخـشـابـ نـمـطـ حـيـاتـهـمـ. كـانـواـ يـطـلـقـونـ عـلـىـ أـنـفـسـهـمـ، وـلـسـبـبـ وجـيـهـ، تـسـمـيـةـ "ـالـشـعـبـ الـعـنـيفـ". حـيـثـ كـانـ ثـلـثـ الـذـكـورـ يـمـوتـونـ نـتـيـجـةـ

للعنف، وغالباً خلال معارك بين القرى، وأكثر من ذلك بكثير، حسب اعتقاد اليانومامو، نتيجة للسحر الحاقد الذي تمارسه قرى أخرى.

ولم يكن مجتمعهم من القوة بما يكفي بحيث يسمح لمجموعات تزيد عن ثمانين إلى مئة من الناس، بمن فيهم حوالي دستة من الذكور البالغين، بالبقاء مع بعضهم بعضاً. وأي عصبة أكبر من ذلك يجب أن تتفرق. وترحل الجماعة المنشقة بعيداً لإيجاد قرية في مكان آخر. وقد عاش هنود اليانومامو على مدى تاريخهم (الذي يعود في صيغة ما إلى استيطان الأميركيتين قبل 12 ألف سنة وأكثر) على شكل سلسلة من التجمعات الصغيرة المتتصارعة على الدوام.

وربما كانت على غرار هذا النظام كافة الأنظمة الاجتماعية التي اعتمدت على الصيد والجماع، والتي تشكل 10/9 تاريختها التطوري. فالسيبيريون القدماء كانوا ينشئون بيوتهم من عظام мамوث الذي كانوا يصطادونه. ويشير قياس حجم قراهم العظيمة هذه إلى أن كل جماعة، كاليانومامو اليوم، تتكون من بضع عشرات من الناس. ولكن المبالغة في تشبيه إحدى الثقافات القبلية بتقافة اليانومامو تتخطى على خطأ. فهناك مجموعات قبلية أخرى، كالبوشمان¹، كان تصرفها أفضل. ولكن هناك حقيقة واحدة غريبة حول المجتمع الحديث الذي قد يحاول أن يقدم شيئاً ما حول حجم الجماعات الاجتماعية القديمة. فمعظم الجهود الجماعية تستخدم تقريباً العدد نفسه من الأفراد. وفي الولايات المتحدة مثلاً، تضم المحكمة العليا تسعة أعضاء، وفريق كرة القدم أحد عشر لاعباً، وهيئة المحلفين اثنى عشر - وكان للمسيح،طبعاً، اثنا عشر تلميذاً. وما يدعو لل الاستغراب، أن كل عصبة من هنود اليانومامو كانت تضم حوالي دستة من الذكور البالغين الأصحاء. فهل الصعوبة في الوصول إلى إجماع ضمن جماعة أكبر هي الإشارة الخفية بشأن المجتمع خلال معظم التاريخ؟ يمكن لمعظم الناس، في الولايات المتحدة، أن يسموا حوالي اثنى عشر شخصاً آخر من يمكن لموتهم أن يسبب لهم الكرب. وأرسطو بالذات أشار إلى أنه يستحيل على المرء أن يحب أكثر من بضعة أشخاص. فهل يصح أن يكون هذا كله دليلاً (على الرغم من أنه دليل ضعيف) على حجم المجتمعات في الماضي البعيد؟

تقع للجينات في التجمعات السكانية الصغيرة حوادث غريبة كهذه. ونكرر القول: إن الألقاب تظهر ممكناً أن يحدث. دراسة التطور سهلة (الاحتاج إلى أكثر من دليل هاتف) والأسماء تحفظ في سجلات الزواج على مدى قرون. وهناك حوالي

¹ - شعب صياد متقل يعيش في جنوب أفريقيا.

المترجم

مليون لقب في أنحاء العالم. وأقدمها في الصين، يعود تاريخها إلى سلالة هان قبل ألفي سنة. وعلى عكسها الألقاب اليابانية، فهي تعود فقط إلى قرن أو قريباً منه، حيث كانت الأسماء تتسبّب من قبل السلطات. وهناك تعقيدات مختلفة تنشأ عن استخدامها. فمثلاً، ظهر الاسم نفسه (مثل أسمى، جونز) مستقلاً في كثير من الأمكنة وفي العديد من المرات؛ وهو يعني في مثل حالي "ابن جون" ليس غير. وينهار النظام بالكامل في بعض المجتمعات، كما في إسبانيا وروسيا، عندما يأخذ الطفل اسم أبيه ويتبّدل "اللقب" في كل جيل. وكان الشيء نفسه يحدث في ويلز. حيث كان يتوجّب أن يأخذ الصبي اسم أبيه وأسلافه أكثر بعده ويصدر كل اسم بعبارة "ap"؛ ومعناها "ابن كذا". وكلما كثّرت الأسماء، تزيد اعتبار العائلة. وهناك، حتى اليوم، بقايا من هذا النظام في الألقاب الويلزية الحديثة مثل: (son of Hugh) Pugh، و (son of Harry) Parry (son of Rhys) Price. ولكن هذه الممارسة أخذت تخفي في ويلز، وإسبانيا وتقرّباً في كل مكان آخر.

يظهر دليل الهاتف في جزء مستقر على نحو معقول من العالم (كالريف الجبلي حول بيرونيه) أن هناك مجموعة من الألقاب المميزة في كل قرية من تلك القرى المختلفة التي تبتعد عن بعضها بضعة أميال. وفي بعض القرى، يحمل كل واحد اللقب نفسه تقريباً. وفي القرى الصغيرة المعزولة كلها حدثت خسارة عارضة للأسماء لأن بعض الرجال لم ينجووا أطفالاً عن طريق الصدفة وعلى مدى سنوات. وبما أن التأثير يكون عشوائياً، فإن أسماء أخرى سادت في كل مكان. يمكن إصلاح العملية عن طريق كل قرية جرى تأسيسها من قبل جماعة حملت، عن طريق الصدفة أيضاً، مجموعة من الألقاب المميزة الخاصة بها. وليسحقيقة واقعة طبعاً أن يكون اسم ما في قرية ما أفضل، بطريقة ما، من أسماء أخرى؛ بل إن انتشاره يعكس فقط عوارض التاريخ.

الجينات في التجمعات السكانية المعزولة، كالأسماء فيها، قد تعكس تاريخ التبدل العشوائي. فقرى اليانومامو المتاجورة تختلف بصورة محسوسة في توافر الزمر الدموية والأشكال المختلفة الأخرى الوراثية. ويصبح الشيء نفسه على القرى الآلبيّة. فتوارات الزمر الدموية عندهم افترقت إلى المدى الذي تم التبنّي به اعتماداً على مانقوله سجلات زواجهم حول عدد السكان في كل قرية منذ تأسيسها. لقد تطورت تلك الزمر عن طريق حادث مفاجئ.

الصورة مختلفة تماماً في بيرونيه والمدن الأوروبيّة الأخرى الحديثة. إذ يحتوي دليل الهاتف على آلاف الأسماء، وليس بينها ما هو شائع بشكل طاغٍ. ونعود فنقول:

إن قوانين الوقت والصدفة تفعل فعلها. تحتوي المدن على كثير جداً من الناس إلى حد يصبح معه من غير المحتمل أن ينطمس أي اسم، أو أية جينة لمجرد أن قلة من حملتها يفشلون في نقلها. والمدن تجذب المهاجرين أيضاً، وتدخل إليها دون انقطاع أسماء جديدة (مع مائراتها من جينات)، وبالتالي يصبح السكان أكثر تنوعاً. هناك طريقة بسيطة، لكنها فعالة لقياس مدى العزلة الوراثية في مجتمع ما تفضي بإحصاء عدد الأسماء في علاقتهم بعمر الناس. فإذا كان اسم كل واحد مختلفاً في قليل أو كثير، فمعنى هذا أن المجتمع مفتوح للهجرة من أماكن كثيرة. إن نظرية عجل نطقها على دليل الهاتف في مدينة نيويورك الذي يقارن مثلاً بدليل الهاتف في أوسلو تظهر مباشرةً أن تاريخي المدينتين مختلفان جداً. فالولايات المتحدة ككل تضم نسبةً من الإجمالي العالمي للأسماء أكبر منها في أي مكان آخر. مما يعكس خلفية الهجرة إليها من كل أنحاء العالم.

الاشتراك في الأسماء يعني عادةً الاشتراك في الأجداد، وهذا بدوره يعني الاشتراك في الدنا. فيقال عن التجمع السكاني الذي يحمل فيه كثير من الناس الجينة نفسها (أو الاسم نفسه) لأنهم ورثوها من جد مشترك إنه ناتج من زواج الأقارب. وقد تكون كلنا تقريباً قد استولتنا داخلياً لأننا كلنا أقرباء إلى درجة ما. كل منا له والدان، وأربعة أجداد وهلم جرا. فإذا كان الجميع مستقلين، وليسوا أقرباء، فإن عدد الأجداد سيتضاعف في كل جيل. ولنأخذ مثلاً عام 1066 ميلاً-ونفترض أن كل جيل يستغرق خمساً وعشرين سنة فننصل إلى رقم لعدد البريطانيين عند الفتح النورماني هو⁷³ 2، الذي يزيد عن مائة مليون. وهذا مناف للعقل كما يقول الرياضيون. وهو يثبت أن سلاسل النسب اندمجت وامرتजت عبر قرون. وأننا جميعاً انحدرنا من أجداد مشتركون.

ربما كان النموذج المميز والمسجل لزواج الأقارب أرستقراطياً-كليوبطراً برنيقة الثالثة، عمّة كليوبطراً متيمة أنطونيو. وربما أنها حملت نسخاً مثيلة لما يقرب من نصف جيناتها لأن تلك الجينات انحدرت من جد واحد. وبما أن المصريين القدماء كانوا يعتبرون الفراعنة أبناءً لآلهتهم، لذلك كانوا توافقين للمحافظة بقدر الإمكان على نقاء السلالة الإلهية، وذلك عن طريق التزاوج بين الأقرباء (حتى بين الأخ والأخت أحياناً). وتلتبس القصة بصعوبة قراءة الكتابة الهيروغليفية التي تظهر درجات من القرابة الفرعونية.

تختلف إلى حد كبير مستويات الزواج بين الأقارب من مكان إلى آخر. ومعدل وقوع الزيجات بين أفراد يحملون الاسم نفسه طريقة صالحة تماماً لقياس تلك

المستويات. وأول من أشار إلى هذه الطريقة هو جورج داروين، ابن تشارلز داروين الشهير (الذي تزوج قريبة له تدعى إيمى وجود). وقدر جورج داروين، من دراسته للألقاب، أن معدل الزيجات بين الأقارب (الشكل الشرعي الأقرب لمثل هذه الزيجات) في صفوف الأرستقراطيين البريطانيين، عن طريق تعريفه لجماعة صغيرة ومتدرجة، بلغ 4.5%. وكان هذا المعدل في حينه أكبر من ضعف مثيله بين السكان بشكل عام. يظهر نموذج الألقاب أن معدل الزيجات بين الأبعد بين السكان البريطانيين بشكل عام أكبر منه في بقية أنحاء أوروبا. وحتى في منطقة إنجلترا الشرقية، النائية والريفية، هناك اسم واحد فقط من خمسين اسمًا كانت موجودة عند نهاية القرن الثامن عشر كانت موجودة في القرن السابع عشر، مما يظهر أهمية الحركة هناك مقارنة بسويسرا أو إيطاليا.

في قرية صغيرة، حيث لا تتوفر خيارات كثيرة بخصوص اختيار الزوج، يتراوح الأقرباء وينتشر السكان من زواج الأقارب. وأحياناً، يكون كل من الزوجين قد تلقى نسخة من جين صاغرة مؤدية من جدهما المشترك. ونتيجة لذلك، يزداد احتمال تعرض أطفالهما لوراثة النسختين. ويمكن رؤية عقاب تزايد الزواج بين الأقارب عند الأطفال الناتجين من هذه الزيجات. وأدرك جورج داروين هذا التأثير. فقد اكتشف أن معظم المجنفين في أوكسفورد وكامبريدج، الذين يفترض فيهم أن يكونوا جماعة معافاة على غير العادة، لم تتجبهم زيجات قريبة على خلاف رفاقهم من غير القناصين.

هناك قيود طبعاً على درجة قرابة القريب الذي يمكن للمرء أن يقتربن به. فزواج الأخ بالأخت محظوظ في كل أنحاء العالم ولكن حتى الزيجات الأولى بالأقارب قد تكون غير شرعية (كما كان في الولايات المتحدة في القرن التاسع عشر وفي قبرص اليوم). ربما كان الخوف من إنجابأطفال غير أصحاء هو السبب الذي يمكن خلف هذه القاعدة الاجتماعية. وعلى أيّة حال، كان معدل الوفيات عند الأطفال مرتفعاً جداً عندما تمت صياغة هذه المحرمات (الدرجة لا يمكن معها ملاحظة ارتفاع بسيط في ذلك المعدل ناجمة عن مرض وراثي)، لذلك فإنّأسباب الحظر قد لا تتركز إطلاقاً على أسس بيولوجية.

لاشك في أن هناك زيادة تقدر بـ 1 أو 2% في معدل الوفاة وبطء النمو عند الأطفال المولودين من أزواج وثيق القرابة. فالجد مشترك بين الأقرباء. فإذا ما حمل الزوج أو الزوجة جين صاغرة مؤدية (كما يحدث لكل واحد تقريباً)، فإنّأطفالهما وأحفادهما يكونون أكثر ميلاً لوراثة نسختين عن تلك الجينة. كان ثلث الزيجات في

بعض القرى اليابانية، قبل الحرب العالمية الثانية، يتم بين الأقارب. وأظهرت الدراسة الواسعة التي أجريت للسكان في هيروشيمما بعد قصفها بالقنبلة الذرية أن الأطفال الذين أنجبهم أقرباء يتأخرون في الكلام والمشي عن أقرانهم وأن أدائهم في المدرسة أكثر سوءاً. وقد عزا الدارسون جزءاً من هذا الوضع إلى الفقر النسبي لآباء أولئك الأطفال ولكن الجزء الآخر يعكس إرثهم الجيني. ويصبح الشيء نفسه في الهند، حيث مايزال نصف الزيجات يعقد بين أبناء العمومة أو بين أبناء الأحوال والعمات. وتختفي الصورة هنا لأن هذه الزيجات تميل إلى إبقاء الثروة داخل العائلة ولزيادة عدد الأطفال الذين يمكن للوالدين أن يقوموا برعايتهم. مع ذلك، إن البقايا على قيد الحياة بين هؤلاء الأطفال أقل مما هي عليه عند أمثالهم الذين ينجبهم آباء لا يمتنون إلى بعضهم بصلة القرابة.

يمكن رؤية هذا التأثير عند الغجر في بريطانيا. فهم، في جنوب ويلز، ينتهيون كلهم تقريباً إلى عشيرة واسعة ونصف زيجاتهم تقريباً تتم بين أقرباء (ما يجعلهم من أكثر شعوب الأرض زواجاً بالأقارب). فالغجري الويلزي الواحد من بين كل أربعة يحمل نسخة واحدة من جينـة بـيلة الفـيل كـيتـون (انظر ص 186)، والتي هي أكثر تكراراً في هذه المجموعة بأربعـنة مرـة عـما هي عـلـيه عـند الوـيلـزـين عمومـاً. فقد أثر على سلامـة جـينـاتـهم ذـلك التـارـيخ الطـوـيل من التـزاـوج بـين الأـقـارـب الـذـي فـرضـته عـلـيهـم العـزلـة الـاجـتمـاعـية. كان التـزاـوج بـين الأـقـارـباء وـاسـعاً أيـضاً فـي صـفـوفـ أولـ جـيلـ منـ الـمـهـاجـرـينـ الـبـلـكـسـتـانـيـينـ إـلـىـ بـرـيطـانـياـ. وـمعـ أـنـ وـلـادـةـ وـاحـدةـ فـقـطـ مـنـ خـمـسـينـ وـلـادـةـ تـنـسـبـ إـلـىـ هـؤـلـاءـ الـآـبـاءـ، فـإـنـ نـسـبةـ 5%ـ مـنـ إـجمـالـيـ الـمـرـضـ المـورـوثـ بـينـ الـأـطـفالـ الـبـرـيطـانـيـينـ يـحـلـهـاـ أـطـفالـ لـآـبـاءـ باـكـسـتـانـيـينـ.

من المهم أن نبتعد عن المغالاة في أخطار الزواج بين الأقارب. إذ تصل فرصة إنجاب والدين قريبين لطفل سوي تماماً إلى 90% مقارنة بـ 94% عند والدين غير قريبين. لاشك أن الزواج بين الأقارب يمارس بعض التأثير، ولكن هذا التأثير تقلص عن طريق التحسينات في صحة الأطفال التي ظهرت في العقود القليلة الماضية.

كثيراً ما يظهر السكان المعزولون ارتفاعاً في معدل تكرار الشذوذات الوراثية، الناجمة في جزء منها من زواج الأقارب، والتي هي نادرة في أمكنة أخرى. فـي عصبة صغيرة من الهنود في أمريكا الشمالية، أي جـيمـزـ نـيوـ مـكـسيـكوـ، يكون شخص واحد أمهق من كل مئة وخمسين. وفي فـنـلـانـدـاـ، هـنـاكـ مـيرـاثـ يـتـأـلـفـ مـنـ مـخـتـالـفـ الـاضـطـرـابـاتـ الـجـينـيـةـ الصـاغـرـةـ وـعـدـدهـاـ تـسـعـةـ عـشـرـ اـضـطـرـابـاـ كـلـ مـنـهـاـ شـائـعـ عـنـ جـمـاعـةـ خـاصـةـ مـنـ السـكـانـ. وـتـظـهـرـ السـجـلـاتـ الـمـحـفـوظـةـ لـدىـ الـكـنـيـسـةـ الـلوـثـرـيـةـ (ـالـتيـ

كان ينتمي إليها 98% من الفنلنديين) أن كل مرض محلي ينشأ من تاريخ زواج حدث ضمن العائلة عندما كان سكان فنلندا قلة متباشرة.

وتأثيرات الزواج بين الأقرباء أكثر مخالفة في بعض الأحيان. فبعض النساء يعانيين من إجهاض راجع. أي أنهن يفقدن أحنتهن كلما حملن. تشيع هذه المشكلة كثيراً بين الهوترايتس، وهي طائفة دينية نشأت في التирول في القرن السادس عشر وهاجرت إلى أمريكا في سبعينيات القرن التاسع عشر. ينحدر كل ثلاثة آلاف من أفراد هذه الطائفة من أقل من مئة من المؤسسين ويترافقون فقط داخلها. وبمرور السنين، أصبحوا نتاجاً لزواج الأقارب. وبات معروفاً أن نساء هذه الطائفة، اللائي يجدن صعوبة في إنجاب الأطفال، يشاركن أزواجهن عادة في جزء كبير من جيناتهن. هذا ما يحدث بالضبط عندما تكون القرابةوثيقة وقد تتعكس التأثيرات الخبيثة لزواج الأقارب على نمو المضبغة.

تتميز المشاركة في الجينات التي توجه المستضدات على السطح الخلوي بأهمية خاصة. فالاختلاف الجيني على سطح الخلايا، عند الحيوانات الدنيا، يحدد ما إذا كان سمح للنطفة بتخصيب بيضة خاصة. والتخصيب يفشل إذا كانت النطفة والبيضة متشابهتين كثيراً. وربما كان هذا هو سبب النظام المعقد للتمييز الوراثي الذي تطور أولاً على سطح الخلايا. وقد يكون الإخفاق المتكرر للحمل عند أزواج وزوجات متشابهين وراثياً بقية من طريقة لإنهاء الحمل نشأت من اهتمامات قريب وثيق جداً. تمنع الإجهاضات الغفوية هذه الحصول من الوصول إلى غاليتها وإنتاج طفل يحمل نسختين من جينة صغيرة مؤذية.

هذه الآلية نفسها موجودة عند الفئران، ولكن بصورة أكثر إثارة. فالإناث هنا يمكنها أن تعرف من رائحة الذكر مدى قرابته منها. مما يتبع لها فرصة تفادي التزاوج مع إخواتها. وأهم من ذلك، أنه إذا كانت فأرة حاملاً من قريب وعرض لها ذكر غير قريب (أو حتى لو شمت رائحة بوله)، فإنها تجهض عفويًا وتتزوج مع الذكر الجديد. ترتبط الجينات المسؤولة عن رائحة الفئران بإحكام مع الجينات التي تحكم بالاختلاف على السطوح الخلوية.

هناك تلميح إلى آلية مماثلة عند الإنسان. ففي طائفة الهوترايتس، يكون الشخصان المتزوجان أقل ميلاً إلى التشابه فيما بينهما لجهة بعض الجينات في الجهاز المنيع من شخصين تقتصر العلاقة بينهما على الصداقة. فالجينات المعنية

التبديل الوراثي العرضي في الجينات شيء بليبة النزد وتسخدم الطرق الإحصائية نفسها لدراسته. وعلم الوراثة السكانية متحكم بالعلوم الرياضية، مع أنها في معظمها غير مفهومة حتى عند علماء الوراثة السكانية. وعلى الرغم من ذلك، ليس هناك سبيل لاجتنابه. لأن أهمية التبدل العشوائي منوطа بحجم السكان. ولا يكفي أن نعرف فقط عدد الأفراد الذين يعيشون اليوم هنا وهناك. بل المهم متوسط حجمهم منذ بدايته؛ مع ذلك، ربما كان عدد السكان في الماضي قليلاً في إحدى المدن الكبيرة. وأكثر من ذلك، أن الضرورة تتطلب وجود نوع من مستوى عادي. مما يؤدي إلى اهتمام خاص بعوارض الأرقام المنقوصة. وكثير جداً من الأفكار في التطور، تأتي فكرة "الوسط التوافقي" من علم الاقتصاد. فلنفكر بقرية في القرون الوسطى، فيها سيد غني واحد وكثير من الفلاحين الجائعين! قد يكون متوسط الدخل السنوي لكل من الفلاحين الخمسين القراء مئة جنيه، بينما يرتفع ذلك السيد بمليون من الجنيهات سنوياً. وكان معدل الدخل السنوي في ذلك الوقت تسعه عشر ألف جنيه، وهو رقم لا يعني شيئاً تقريباً من الناحية الإحصائية بالنسبة لأي شخص يحاول دراسة حائقن الحياة الريفية القديمة. ولكن الدخل الوسطي التوافقي كلن 102 جنيه، وهو رقم يعكس على أفضل وجه واقع المجتمع آنذاك.

ويصبح المنطق نفسه على التجمعات السكانية التي تتبدل عدداً. فعلى سبيل المثال، كان الحجم المتوسط للسكان في الأجيال المتعاقبة 1000، و1000، و10، 1000، و1000 هو 802، ولكن الحجم الوسطي التوفيقى هو 84 فقط. إن أي مختنق سكاني-عشرة أشخاص، في هذه الحالة-يمارس تأثيراً مثيراً قد يستمر على مدى عدة أجيال.

هناك مهارات أخرى في محاولة قياس الحجم الحقيقي للسكان. فإذا كان هناك قدر كبير من الاختلاف في عدد الأطفال الذين ينجبهم كل شخص، فإن حجمه الحقيقي قد يكون أقل مما يبدو لأول وهلة. ففي كثير من التجمعات السكانية الفقيرة

(وربما في أكثر المجتمعات القديمة)، كان هناك اختلافات كبيرة في النجاح التوالي، وخصوصاً بين الذكور. لأن عدداً من الكازانوفات¹ قام باحتكار الإناث تاركاً عدداً من العزاب الساخطين لأنهم لم يحصلوا على نصيبهم العادل. وفي كتابه الطوسيم والتابو (عنونت بشكل ممتع بعض نقاط الالتفاق بين الحياة العقلية عند البدائيين ومثلثها عند العصابيين)، بنى فرويد نظريته في التحليل النفسي على مايلي: وقت مفترض لعشيرة بدائية يقودها أب مستبد يتمتع بحقوق جنسية على كافة النساء. يلجم أولاده إلى قتله وأكله، ويرثون مشاعر الإحساس بالذنب وتتولد عندهم عقدة أوديب التي أصبحت منذ ذلك الوقت مصدراً للإزعاج.

والبنية في كثير من المجتمعات بنية فرويدية (ولكن دون أكل للحم البشر).
فهناك، في قرية من قرى اليابان مامو أربعة من الرجال المسنين عندهم 41، 42، 44، و 46، و 62 حفيداً على التوالي، في حين أن هناك ثمانية وعشرين لكل منهم حفيد واحد فقط وكثير غيرهم ليس له أي حفيد. أما النساء، فعلى العكس، لأن لكل امرأة العدد نفسه تقريباً من الأحفاد. وببساطة، إن إحصاء الرجال ي غالٍ إلى حد كبير في تقدير الحجم الحقيقي للسكان. ولكن كثيراً منهم، من وجهة النظر التطورية، لن يكون موجوداً أبداً.

يعني كل هذا أن الصبغي المذكر ٢ المفرد يُظهر أهمية التبدل العشوائي خصوصاً بصورة حسنة. ووراثته قريبة إلى حد ما من وراثة الألقاب بالذات، وينتقل مثلاً من الأب إلى الابن. وبما أن الذكور فقط هم الذين يحملونه، وبما أن بعضهم لا ينقله، لذلك يكون عدد من يحملون هذا النوع من الصبغيات قليلاً نسبياً بين السكان. ولكن هناك اختلاف بسيط في تسلسل الدّنّا عند هذا الصبغي، ربما لأن النوع تلاشى من خلال الانتقال التدريجي. يشتراك جميع رجال قبيلة باروبيا، من بابوا نيو غينيا، في صبغي واحد مثيل من صبغيات ٢. وقد ينحدر لقبهم الوراثي المنشئ لك من ذكر واحد قام به ما يُباحث في الآثار.

كافة التجمعات السكانية لها تاريخ. وتعني القوانين الالاطوعية الصدفة أن عارضة الحجم المنقوص-المُختنق السكاني-ستمارس تأثيراً طویل الأمد على الأجيال اللاحقة. ومن بدايات العصور القديمة بالذات، كان بنو البشر مستعمرین، أو لا، عندما انساحوا من موطنهم الأفريقي وملؤوا العالم، وفيما بعد، عندما اندفع

^١ - نسبة إلى جيوفاني كازانوفا (1725-1798) المغامر والكاتب والمقامر ووزير النساء الإيطالي.

الناس بتأثير الضغط الاقتصادي إلى غزو أراضٍ جديدة. وكان المهاجرون عادةً عبارة عن مجموعة صغيرة، عينة ضئيلة جداً من الناس الذين خلوفهم وراءهم. أما المستعمرة الجديدة فربما نمت حتى أصبحت مليوناً، ولكن كافة سكانها يحملون فقط جينات (أو أسماء) المؤسسين. وبما أن الرواد كانوا قلة، لذلك قد يكون التجمع السكاني الجديد، النقي بالصدفة، مختلفاً تماماً عن أولئك الذين تخلوا في الوطن.

"تأثير المؤسسين" هذا مهم خلال كامل العملية التطورية. كانت جزيرة ماديرا أول ميناء توقف عنده داروين في رحلة بيغل. وعقب على اختلاف الحالزين هنا عن سالفاتها الأوروبيات. ولفت انتباذه بدرجة أكبر الاختلاف الذي اكتشفه عند دراسته للطيور في غالاباغوس. وظن أنه ربما أوضحت حوادث التاريخ، مع استعمار الصدفة لكل جزيرة، سبب كون الأرخبيلات مختبرات طبيعية للتطور.

كانت خصوصيات الاستعمار مهمة جداً في الماضي الإنساني. وما يدعو إلى السخرية أن يأتي أفضل نموذج للحادية التطورية من العودة إلى أفريقيا، أي رحلة الأفريقيانين¹ رجوعاً إلى قارة أجدادهم بعد غياب استمر أكثر من مئة ألف سنة. فقد بدؤوا هجرتهم من أوروبا في خمسينيات القرن السابع عشر. وحمل الرواد معهم إرثاً ثابتاً، كان يتضمن أكثر من الكالفينية² والتعصب. وما زال الأحفاد يتوارثون الألقاب والجينات التي كان يحملها أوائل المهاجرين. وهناك في جنوب أفريقيا اليوم مليونان ونصف المليون من الأفارقة انحدروا جميعاً من جماعة صغيرة من المستوطنين الذين كان بعضهم متاحمساً في إلهاحيته كأنما ليترك خلفه عشرات الآلاف من الأحفاد الموجودين اليوم. يشتراك مليوناً من هؤلاء فقط بعشرين اسماء (بوتا واحد منها). وينسجم هذا مع ما يقوله التاريخ لنا حول عدد العائلات التي حملتها تلك الهجرة. وحتى اليوم، نجد أن نصف أكثر الألقاب شيوعاً كانت قد وصلت قبل عام 1691 والنصف الآخر قبل 1717.

وحمل المهاجرون معهم أيضاً، عن غير دراية، بعضاً من الجينات النادرة التي اكتسبت عن طريق الصدفة من الشعب الهولندي. ويجب أن تكون زوجة جيرت جانتس، آريا آننجي جاكوب (واحدة من مجموعة بنات أرسلن من ميت روتردام في ستينيات القرن السابع عشر)، هي التي حملت نسخة واحدة من جينـة خاصة بشكل من أشكال البرقيرية. يعزى هذا الداء (الذي قد يكون على صلة بالداء الذي أصاب

¹ - هم الأشخاص الجنوبيـآفريقيـين من أصل أوروبيـ.

² - مذهب كالفين، اللاهوتي البروتستانتي الفرنسي (1509-1564).

جورج الثالث؛ انظر ص 67) إلى القصور في تركيب الصياغ الأحمر في الدم. وتخالف أعراضه من حالة إلى حالة. فأحياناً، تختزن في الجلد مواد كيميائية حساسة للضوء. وتتفاعل هناك مع ضوء الشمس ويمكن أن تسبب فرخات مؤلمة. وفي بعض أشكال البرفيرية، ينمو الشعر فوق الباحات المعرضة. وأحياناً، تترافق المواد النفاية في الدماغ، مما يؤدي إلى اضطراب عقلي. يفرز جزء من هذه الفضلات في البول، مما يضفي عليه اللون المميز لخمرة بورت، وهو لون دموي أحمر تقريرياً. ويزعم بعضهم أن منشأ خرافة المذوبيين - تلك المخلوقات التي تخرج ليلاً فقط، فتعوي وتشرب الدم - قد تكون جينة البرفيرية.

البرفييرية الشائعة في جنوب أفريقيا خفيفة ولكنها اكتسبت أهميتها من استخدام أدوية البربيتورات Barbiturate drugs في الخمسينات. يعاني حاملو هذه الجينة من الالم وهذيان عند تناول هذه الأدوية. وهي نادرة في أوروبا، ولكن ثلاثين ألفاً من الأفاريقانيين يحملونها. وحملتها في جوهانسبورغ وحدها أكثر منهم في كل أنحاء هولندا. وكلهم ينحدرون من عضو وحيد من المجموعة الصغيرة المؤسسة التي تتألف عدداً إلى أفاريقانيين اليوم. وبما أن البرفييرية الجنو-بافريقيبة شائعة في سلسلة عائلية واحدة، لذلك تطرق إليها أحياناً سمية "داء فان روجين". وهكذا، ترتبط الجينة واللقب بقوة وتتروي القصة التاريخية نفسها.

يمكن رؤية تأثير المؤسسين مراراً بين أحفاد أولئك الذين استعمروا العالم انطلاقاً من أوروبا النامية. وأحياناً، كانت تعزل أولئك المستوطنين أميالاً من المحيط. فقد استوطنت جزيرة تريستان دا كونا، تلك الجزيرة الصغيرة في جنوب الأطلنطي، حامية أرسلت إلى هناك لحراسة نابليون، عندما نفي إلى جزيرة القديسة هيلانة. حيث استقر هناك بعض من جنود تلك الحامية بعد سحبها. وتزوجوا عن طريق الإعلان، وانضم إليهم، بمرور السنين، بعض البحارة من تحطم سفنهم وأخرون. وقد واجهوا صعوبة ثانية عندما غرق عدد من الرجال في حادثة لصيد السمك ورحلت بعض العائلات عملاً بنصيحة قس مشائئم. واليوم، هناك بعض مئات من الناس في تريستان. ويشترون بأسماء مثل: بنتلي، وغلاس وسوين، وهي أسماء ثلاثة من المؤسسين الأوائل ماتزال شائعة حتى اليوم، وهناك شذوذ وراثي محلي مميز، هو العم، الوراثي، الذي حملته واحدة من الزوجات الأصل.

وتعزل بعض الجماعات المهاجرة عن طريق حواجز اجتماعية أكثر منها فيزيائية. وهناك جماعة صغيرة جداً من اليهود الذين يعيشون في كردستان منذ السنتين، قيل ثلاثة آلاف سنة تقريباً. وحافظوا على صرامة علهم، عزلتهم عن الشعوب

الإسلامية التي تحيط بهم. ويُظهر اليهود الأكراد (الذين عادوا إلى أسرائيل) تكراراً استثنائياً عالياً لعيوب وراثي إنظيمي. وفي الشرق الأوسط عموماً، يحمل هذه الجينات واحد تقريباً من كل خمسين شخصاً، ولكن ثلثي اليهود الأكراد يحملونها، ربما لأن واحداً من الأسلاف البعدين كان يحملها. وهناك، في الولايات المتحدة أيضاً، كثير من الجماعات الدينية التي هاجر مؤسسوها هرباً من الاضطهاد. فنمت تلك الجماعات إلى تجمعات سكانية كبيرة استبعدت الغرباء بصرامة. وتحمل جماعة بنسلفانيا أميش، أي نجوم فيلم *الشاهد*، إرثاً فريداً. فقد ولد فيها حوالي مئة طفل، وكل منهم يحمل ستة أصابع ويعاني من تقييد في النمو، وهي حالة غير معروفة تقريباً في مكان آخر. وينحدر كل واحد من الأطفال المصابين من صمويل كنخ، مؤسس الجماعة.

وافتقاء حركة الجينات حول العالم يوضح أيضاً أهمية الصدفة في التطور. فداء هنتنغتون (انظر ص 62) شائع نسبياً بين الأفارقةين. وتتعدد معظم الحالات من رجل هولندي أو من زوجته اللذين كانوا قد هاجرا في خمسينيات القرن السابع عشر. وكافة النسخ في موريشيوس انحدرت من حفيد نبيل فرنسي، هو بيير داجنوت دسيبنيه دو بوربون، كما ورث أكثر من أربعين مريض في استراليا حيثهم من مهاجر بريطاني، هو مسْتَر كونديك. وفي ويلز، هناك رقعة من داء هنتنغتون في سيرواي فاللي، حول بيت بناء استوطنه هناك في القرن التاسع عشر ولا بد أنه كان يحمل ذلك المرض. أكبر عشيرة في العالم (استخدمت لتتبع مكان توضع الجينة) تعيش في فنزويلا حول لسان بحري يدعى ليك ماركابيو. وقد تم افتقاء أثر ما يقرب من عشرة آلاف من الأحفاد الأحياء لماريا كونسبشن، التي ماتت حوالي عام 1800. وأكتشف أن حوالي أربعة آلاف منهم إما كانوا يحملون المرض أو أنهم كانوا معرضين لخطر الإصابة به.

لابد أن هذا الأمر كان يحدث مراراً في العصور المبكرة عندما انتشر الإنسان عبر أنحاء العالم. وحتى لو لم يكن هناك تاريخ مكتوب، فإن ألقاب الأفارقةين تسمح بالتوصل إلى تقدير جيد لعدد السكان الذين كانوا هناك في البداية، قبل ثلاثة عشرة وأكثر. ويمكن استخدام الجينات للقيام بالعمل نفسه. حيث تدل أنماط الاختلاف على عدد السكان الذين أسسوا ذلك التجمع السكاني، أو ما إذا كان هذا التجمع قد عانى من صعوبة في الماضي البعيد.

هناك بعض النماذج العالمية لمدى التنوع الوراثي تثير الاهتمام. فالأفارقة أكثر تنوعاً من باقي شعوب العالم. ومستضدات السطح الخلوي عندهم -الدليل الوراثي

الذي يميزه الجهاز المنيع- تظهر من التنوع حوالي ضعف ما تظاهره الجينات الأوروبيية المماثلة، وفي أفريقيا جينات فريدة خاصة بها. والزمرة الدموية هنا أكثر تنوعاً، وكذلك البروتينات وسلال الدنا. أما معدل الاختلاف بالنسبة للدنا المتقدريّة بين شخصين أفريقيين فيبلغ ضعفه عند أي شخصين من مكان آخر غير أفريقيا. فهنود فنزويلا، الذين كان أسلفهم عند نهاية التاريخ المديد للتحرك من أفريقيا عبر العالم، ليس لديهم أبداً أي تنوع في الدنا المتقدريّة. وقلة التنوع هذه خارج أفريقيا، القارة الأم للجنس البشري، قد يكون سببها ضياع كثير من الجينات عندما انتقلت جماعات صغيرة من الناس، وتشتتت، وأسست مستعمرات جديدة أثناء الارتحال الطويل الشاق عبر الكثرة الأرضية. وكما هي الحال بالضبط مع الألقاب الأفريقية، فإن عدد الأشكال المختلفة كان يهبط كلما جرى تأسيس مستعمرة جديدة. ويعتبر ارتفاع مستويات الاختلاف بين الأفارقـة دليلاً على أن تطور الإنسان العاقل في أفريقيا استغرقت وقتاً أطول منه في أي مكان آخر. ويشير نقص تلك المستويات عند أطراف الفروع التطورية في جنوب أفريقيا وبولينيزيا إلى أن جزءاً كبيراً من التطور الإنساني حدث عن طريق الصدفة من خلال معاناة السكان المهاجرين من تالي المعوقات.

إن مقارنة جينات الأفارقـة مع جينات أحفادهم في مكان آخر من العالم يجعل بالإمكان تقدير حجم بعض هؤلاء المستعمرـين الأوائل. فترتيب الأسس على امتداد قطعة صغيرة من الدنا هو، بطريقة ما، "لقب وراثي"، أي مجموعة من الحروف الوراثية التي تحدـر مجتمـعة عبر الأجيـال. ولقد تـمت، بكثير من التفصـيل في مختلف أنحاء العالم، دراسة قطعة واحدة من الدـنا من هذا النوع، تلك التي تحـيط بـجينات الـهيـموـغـلـوبـينـ. فـكـانت النـاتـجـ مـخـيفـ.

تشـترك كـافـة التـجمـعـاتـ السـكـانـيـةـ خـارـجـ أـفـرـيقـياـ،ـ منـ بـرـيـطـانـياـ حتـىـ تـاهـيـتيـ،ـ بـبعـضـ سـلاـسـلـ مـشـترـكـةـ خـاصـةـ بـهـذـاـ جـزـءـ مـنـ الدـناـ.ـ فـهـنـاكـ،ـ دـاخـلـ أـفـرـيقـياـ،ـ نـمـوذـجـ مـخـتـالـفـ مـنـ التـوزـيعـ.ـ فـكـماـ هـيـ الـأـسـمـاءـ تـامـاماـ فـيـ دـلـيلـ هـانـفـ جـوـهـانـسـبـورـغـ مـقـارـنةـ بـمـثـيـلـاتـهـاـ فـيـ أـمـسـتـرـدـامـ،ـ فـإـنـ التـغـيـيرـ فـيـ النـمـوذـجـ مـنـ قـارـةـ الـأـسـلـافـ إـلـىـ أـحـفـادـهـاـ قـدـ يـكـونـ أـثـرـاـ بـاقـيـاـ مـنـ الـمـخـتـقـ السـكـانـيـ وـقـتـ الـهـجـرـةـ هـذـهـ المـرـةـ،ـ مـنـ أـفـرـيقـياـ أـكـثـرـ مـاـ هـيـ إـلـيـهـاـ.ـ وـيمـكـنـنـاـ أـنـ نـضـعـ بـعـضـ الـإـحـصـاءـاتـ (ـوـقـدـرـاـ مـنـ التـخـمـيـنـاتـ أـيـضاـ)ـ لـتـقـدـيرـ حـجمـ هـذـهـ الـوـاقـعـةـ الـتـيـ يـبـلـغـ عـمـرـهـاـ مـئـةـ أـلـفـ سـنـةـ.ـ وـتـظـهـرـ أـنـ سـكـانـ الـعـالـمـ مـنـ غـيرـ الـأـفـارـقـةـ رـبـماـ كـانـواـ قـدـيـماـ نـوـعاـ مـعـرـضاـ لـلـخـطـرـ.

تتعرض الصبغيات ٧ خصوصاً إلى تأثيرات الوقت والصدفة بسبب عادات التزاوج عند الذكور، ودفع الكثريين منهم إلى العزوّة الاختيارية. وهذا النوع فقط من الصبغيات الأوروبيّة والآسيوية يقع في زمرة مميتين وراثياً. فربما يمكن لكافّة الرجال المعاصرين، في أوروبا وأسيا، أن يتبعوا أسلافهم إلى سلف واحد ذكر من اثنين-أدميين، إذا صح التعبير. ومن سوء الحظ أننا لا نعرف إلا القليل عن صبغيات ٧ عند الأفارقة لكي نتمكن من تقدير عدد الرجال الرواد.

هناك، في العلم، ثقافتان: واحدة (يُنتمي إليها العلماء) تستخدّم الرياضيات، والأخرى تفهمها. وكل التخمينات حول المختّقات السكانية القديمة تتطلّب بعض البهلوانيات الإحصائية الجريئة. ولكنها أثبتت في بعض الأحيان أنها أبعد من أن يصبر عليها من ينغمّس بها. وعانت من هذا المصير الفكرة الأكثر شيوعاً والتي تفيد بأنّه يمكن تتبع النساء رجوعاً، من خلال النّة المتقدّرة، إلى أنثى واحدة هي حواء الأفريقيّة، التي عاشت قبل مئتي ألف سنة. يدعى بعض خبراء الإحصاء أنه لا تتوفر معلومات حول المتقدّرات في العالم لاقتقاء أثر جدّ مشترك. وحواء قد تكون ماتت (مؤقتاً على الأقل)، على الرغم من أن أولئك الذين توصّلوا إلى اكتشاف أولي يدحضون هذا الرأي. وكافة التخمينات (بما فيها التخمينات المتعلقة بعمر المهاجرين الأفارقة) تعتمد أيضاً على افتراض حاسم، وربما كان خطأً تماماً؛ وفيه بأن الجينات المعنية لاتغير فرص حاملها في البقاء والإنجاب. ويميل علماء علم الحياة الجزيئي إلى التسلّيم بعدم أهميّة التبدلات البسيطة في تركيب النّة. وبدرجة مماثلة، يمكن إدراك أن تلك التبدلات تمارس تأثيراً على البقاء. فإذا كان الأفارقة، مثلاً، قد حملوا مزيداً من الاختلاف على السطوح الخلويّة لأنّها تساعده على مقاومة المرض، عندها يكون الادعاء بعزو النقص في مكان آخر إلى المختّق خطأً تماماً.

أية محاولة لإعادة بناء الماضي البعيد تنتهي إلى المعاناة من هذا الغموض. ومع أن علم الوراثة لم يجاوب، حتى الآن، عن السؤال: كم آدم وحواء كان هناك؟ فمن الواضح أن معظم الحالة الإنسانية صاغها حدث عارض. يمكن لهذا، على الأقل، أن يزرع التواضع عند أولئك الذين هزمت جيناتهم قوانين الصدفة عن طريق البقاء على قيد الحياة حتى الآن.

8 اقتصاديات جنة عدن

واجه الرسامون في عصر النهضة مشكلة فيما يتعلق بالمواضيع الدينية، وتمثلت تلك المشكلة في أنه هل يجب، عند تصوير آدم وحواء، إظهار السرة عند كل منهما؟ فإذا فعلوا، سيعتبر فعلهم دون شك تجيفاً لأنه يعني أنهما انحدرا من آم. وإذا لم يفعلوا، سيبعدو فعلهم سخيفاً. وعلى الرغم من أن بعضهم لجأ إلى حل وسط عن طريق تصويرهما داخل قطعة استراتيجية من غيضة، لكن هذا العمل لم يحل المشكلة فعلاً. وأين كانت جنة عدن؟ بربعتين نظريات، جعلتها بعضها في [إسرائيل]، وأفريقيا، وحتى في الولايات المتحدة. أما متى وجدت فواضح: أصف أعمار أحفاد أول زوجين يذكراهما الكتاب المقدس، تجد أن التاريخ يبدأ بـ 23 تشرين الأول عام 4004 ق.م.

وسبب مغادرة الجنة كان واضحاً أيضاً. فقد تعلم سكانها، بمساعدة ثمرة تفاح، شيئاً ما كان جديداً، وكعقوبة على ذلك أجبروا على الخروج منها إلى العالم. ولم يعد بمقدورهم الاعتماد على المؤونة الغذائية الخيرة تسقط بين أيديهم. فترتبت عليهم، بدلاً من ذلك، أن يكسبوا رزقهم بأنفسهم. وهكذا، ولد أول نظام اقتصادي.

يدور هذا الفصل حول الخلاص من جنة عدن: حول استعمار العالم وكيف يرتبط التبدل الوراثي بأقدم التطورات الاقتصادية. كثيراً ما يعتبر علم الاقتصاد نوعاً من المصلحة الشخصية المتنورة. رغبة المرء في زيادة ثروته الخاصة قد تكون، كما قال آدم سميث، اليـد الخفـية التي تـكمـن خـلف كل تـقدـم اقـتصـادي. واستخدم بعض الشـوـئـيين الحـجـة نفسـها. تـعـتـبرـ الجـيـنـات "أـنـائـيـة" وـتـوـافـةـ إلى تعـزيـزـ مـصالـحـهاـ الخاصةـ، حتىـ ولوـ عـلـىـ حـسـابـ حـامـلـهاـ. تستـخدـمـ هـذـهـ الرـؤـيـةـ لـلـحـيـاءـ، فيـ شـكـلـهاـ الأـكـثـرـ بـسـاطـةـ، لـتـعـلـيلـ الـحـقـدـ، وـالـجـنـسـانـيـةـ، وـالـقـومـيـةـ، وـالـعـرـقـيـةـ، وـالـأـنـظـمـةـ الـاـقـتصـادـيـةـ، وـالـسيـاسـيـةـ التـيـ تـنـشـأـ مـنـهـاـ.

¹ - القوسان من عندي.

هناك بعض الروابط الواضحة بين نظريات علم الاقتصاد ونظرية التطور. فقد تأثر داروين كثيراً بمالتوس، وهو أول اقتصادي أزعجه منظر الأحياء الجديدة الفقيرة في المدن الإنكليزية خلال القرن الثامن عشر. يحتج مالتوس في مقالته حول مبادئ التعداد السكاني بأن عدد السكان سيتفوق، بصورة محتومة، على الموارد الاقتصادية. وقال داروين في سيرته الذاتية بأنه قرأ تلك المقالة، وأنها كانت أول مقالة زودته بفكرة الاصطفاء الطبيعي.

وبصورة مماثلة، تأثر كارل ماركس، وكان بالذات مواطناً مقيناً في واحدة من أكثر مناطق لندن ازدحاماً، بالأحوال الكئيبة لطبقة البروليتاريا. وأرسل إلى داروين نسخة من كتابه *رأس المال* (اكتشف بعد موته أنه لم يقرأه). وفي رسالته لإنجلز، بعد ثلاث سنوات من نشر *أصل الأنواع*، ذهب ماركس إلى أبعد من ذلك ليقول: "إنه لجدير باللاحظة كيف يميز داروين بين الطبيعة الحيوانية والنباتية مجتمعه الإنكليزي، بتقسيمه للعمل، وتنافسه، وفتحه أسواقاً جديدة، وأختراعاته، والصراع الماليتوسي في سبيل الوجود". وتجاوز إنجلز ماركس. ففي مقالته *الدور الذي لعبه العمل في التحول من قرد إلى إنسان*، احتاج بأن التبدل الاقتصادي، أي استخدام اليدين لصنع الأشياء، كان حاسماً بالنسبة لأصل الإنسان. فإذا ما استبدلنا كلمة "أدوات" بكلمة "عمل"، لأصبحت وجهة نظره جديرة باللاحظة كوجهات نظر علماء الإحاثة المحدثين.

يظهر علم الوراثة أن جزءاً كبيراً من نظرية التطور يرتبط، كما يقول إنجلز، بالتقدم الاجتماعي. ولكن، بغض النظر عن كون المجتمع مسيراً بجنياته، يبدو أن التبدلات الاجتماعية والاقتصادية أنتجت كثيراً من النماذج الوراثية التي نجدها في عالم اليوم. فمنذ ظهور الإنسان لأول مرة، أدى كل تقدم تقني إلى تحول تطوري وإلى عقابيل بيولوجية يمكن أن تستمر آلاف السنين. والجينات تحرك المجتمع، وليس العكس، وخصوصاً الضغوط الاقتصادية التي تدفع الشعب إلى الحركة. فتوسعنا الذي لا يرحم يقع في صلب عملية تطورنا. قال باسكال بكلمات مشحونة بالتشاؤم "تنشأ المزاعجات الإنسانية كلها من عدم الرغبة في البقاء حيث ولدنا".

بدأ الإنسان هجرته فور تطور المستحثاثات، كما يتبيّن من دراستها. وما من أحد يعرف سبب القلق الذي كان يعاني منه أجدادنا. قد يكون التقدّم التقني على علاقة بهذه المسألة. ومع أن هجرة الإنسان الحديث تزامنت مع التحسينات التي أدخلت على صناعة الفوّوس الحجرية وما شابهها، فإن الأدوات كانت قد صنعت قبل الشّتات الكبير great diaspora الذي ملا العالم بـمليون سنة على الأقل.

ربما كان التبدل المناخي معنياً. فقدّيماً، كانت صحراء الصحاري^١ سهلاً مشوشباً وكانت بحيرة تشدّ بحراً أكبر من بحر قزوين الحالي. وقد أجدب كلاهما قبل ما يقرب من مئة ألف سنة، ولهذا، قد يكون نقص المواد الغذائية (تكاثر السكان بمعدل أعلى من تكاثر الموارد) هو الذي دفع الإنسان الأول إلى خارج أفريقيا. ويكون في هذه الأيام عالم مصغر لما حدث في ذلك الوقت عند جهة الجنوبية للصحاري. فعندما تشح الأمطار، تتمدد الصحراء إلى السهل ويتحرك المهاجرون بشكل دائئٍ.

كانت الأنظمة الاقتصادية القديمة تقوم على أساس استغلال ماتيسر من الحيوان والنبات. وكانت المؤسسات في تلك الأنظمة بسيطة. وكان الناس يستهلكون ما تتوفره الطبيعة لهم حتى ينفد. فقد اكتشفت في كافة أنحاء العالم مستحاثات لحيوانات كبيرة شهية الطعام طاردها الإنسان فور وصوله حتى انقرضت. ففي سيبيريا، قتل الكثير من حيوانات мамmoth، إلى درجة أن الصيادين كانوا ينشؤون قراهم من عظامها. وفي أستراليا، حدث أيضاً تحول من الغابات إلى المراعي، عندما لجأ المهاجرون الأوائل إلى شق طرّقهم عبر القارة عن طريق الإحراق. وقد احتفظ الغطاء الجليدي في غرينلاند بسجل ذلك التدمير. لأن الثلوج التي سقطت قبل عشرات الآلاف من السنين احتجزت السخام والرماد الناجم عن حرائق غابية هائلة قد تكون أشعلتها كائنات إنسانية.^١

لم تستعمر نيوزيلندا حتى عهد وليم الفاتح^٢ تقريباً. ازدهرت الزراعة هناك على مدى سنوات قليلة، وكانت تقوم على أساس استغلال بضعة أنواع من طيور المسوة، وهي طيور عملاقة لا تطير. وما تزال الآثار التي أقيمت من ريشها موجودة هنا وهناك، مثل أماكن القتل الطقوسي الذي كانت تذبح فيه تلك الطيور (وحيث اكتشف نصف مليون من الهياكل العظمية). فلا عجب إذاً أن دفعت تلك الطيور نفسها إلى الانقراض خلال بضعة قرون. وفي وقت متاخر جداً، نافت في أوروبا أيضاً كافة المجموعات الحيوانية. ولم يصل الإنسان إلى كريت، وقبرص وكورسيكا إلا قبل ما يقرب من عشرة آلاف سنة. وقبل ذلك، كانت هذه المناطق تؤوي سكاناً غير عاديين: أفراس قزمة، وأياتل، وفيلة، وجرذان سنجابية عملاقة، وبوم وسلامف.

المترجم

^١ - منطقة واسعة من أراضٍ قاحلة وواحات في شمال أفريقيا.

المترجم

^٢ - أو وليم الأول، ملك بريطانيا (1087-1028).

وسرعان ما هلك كل شيء بعد وصول الرحالة مباشرة، وتتلاش العظام المحروقة المختلفة من شيء الأفراس بين بقايا القبارصة القدماء.

في الوقت الذي كان فيه الإنسان الحديث يغادر أفريقيا متوجهًا نحو الشرق في طريق رحلته إلى أستراليا، كان إنسان نياندرتال، وهو واحد من أقرباء الإنسان، أكبر حيوان ثديي شائع يعيش في أوروبا والشرق الأدنى. وعاش هذا الحيوان هناك على مدى مئتي ألف سنة. وكانت أعداد كبيرة منه تعيش في الغابات الكثيفة في الجنوب الفرنسي. وكان بعضه يقيم نظاماً اقتصادياً على أساس اصطياد الرنة، ومستوطنات تتمرّكز حول طرق الهجرة. فقد اكتشفت في كهف كومب غرونال، في بيرغورد، عشرات الآلاف من الأدوات الحجرية النياندرتالية لما يزيد عن ستين من النماذج المختلفة. كان إنسان نياندرتال يحفظ طعامه عن طريق طمره في أرض جليدية. وهناك في عدة أماكنة ما يمكن أن تكون قبور نياندرتالية. وكان الدفن يتم أحياناً بصورة منهجية. فقد اكتشف قبر نياندرتالي في تشيك-تشاش في أوزبكستان عمره خمسون ألف سنة وتحيط به قرون الوعل، ربما كطقوس ديني.

كانت الثقافة النياندرتالية، بطريقتها الخاصة، ثقافة معقدة. ولكنها كانت غير تقدمية على نحو لافت للنظر، ودون تغيير حقيقي على مدى مئة ألف سنة. وتبدو الأدوات التي صنعها إنسان نياندرتال في بريطانيا والشرق الأوسط متشابهة تقريباً. كان قليل الاهتمام بالاستكشاف ولم يصنع القوارب، ولذلك بقيت مفاتن جزر البحر المتوسط (مع أنه كان مبنى بأفراس الهيبو) مجهولة بالنسبة له. كان هذا الإنسان من أول المحافظين.

وسرعان ما اختفى هذا الإنسان بعد قيام أسلافنا المباشرين بغزو أوروبا. ولا يمكن تحديد السبب إلا عن طريق التخمين. وتتراوح التخمينات من الإبادة الجماعية إلى التهجين. والإبادة الجماعية بعيدة الاحتمال. لأن إنسان نياندرتال عاش في فرنسا، في كهف سانت سيزير، مع الإنسان الحديث جنباً إلى جنب آلاف السنين. وقد يكون القول بالتهجين خطأً. فلو كان هناك تزاوج واسع النطاق بين السكان المحليين والغزاة، إذن لاحتفظ الأوروبيون المعاصرون بجيئات من هذا الفرع المميز للأسرة الإنسانية ولكن اختلاف ورأيها عن الصينيين والهنود المعاصرين، الذين لم يلتقطوا أسلافهم بإنسان نياندرتال، ناهيك عن التزاوج مع أحدهم. ولكنهم ليسوا كذلك.

قد يكون الضغط الاقتصادي هو السبب. فقد كانت أفريقيا، على امتداد معظم التاريخ الإنساني، من أكثر القارات تقدماً من الناحية الاقتصادية. وكان الأفارقة يصنون الأدوات الحجرية الحادة في حين كان على الأوروبيين أن يتماموا مع فؤوس كليلة. وكانت هناك فترة بدا فيها وأن ذلك الإنسان قد توصل إلى تقنية ما هي ثانية، ولكن هذا لم يستمر طويلاً. اكتشف أول الأوروبيين من غير إنسان نياندرتال في عام 1868 أثناء العمل في الخط الحديدي في قرية بيرغورد، في ليزريبيه في ملجاً كرو-مغنون. بدا إنسان كرو-مغنون هذا شبيهاً جداً بال الأوروبيين الحالين. كان لهذا الإنسان (وإنسان أوريغناسيان، سلفه المباشر) نظام اقتصادي معقد يقوم على الصيد والجمع واستخدام عدد من الأدوات. وبلغت فنونه الكهفية أوجها قبل حوالي أربعين ألف سنة. وكان الإنسان الحديث يستخدم أدوات مصنوعة من العظم والعاج، في حين كان قريبه، إنسان نياندرتال، يستخدم الحجارة. وكان أفضل حالاً لجهة استغلال ما هو موجود، ولذلك نمت تجمعاتهم السكانية بشكل أسرع، وطرد إنسان نياندرتال (وجيناته). ومن سانت سيزير، جاء آخر الهياكل العظمية المعروفة لإنسان نياندرتال. وكان أصحابها قد ماتوا قبل ثلاثين ألف سنة.

على الرغم من بساطة النظام الاقتصادي الذي اتبّعه إنسان نياندرتال، إلا أنه أخرج الإنسان الحديث لمدة طويلة. فقد وصل هذا إلى أستراليا قبل أن يملأ أوروبا. وربما كان هذا التأخير على علاقة بمنافسة مارسها إنسان نياندرتال، المواطن الأصلي في أوروبا.

سكن الإنسان معظم أنحاء العالم بعد مغادرته للقاره التي ولد فيها. فقد وصل أول الأستراليين في وقت مبكر، قبل حوالي خمسين ألف سنة. وأقدم البقايا موجودة هناك في موقعين في أرض آرنم، في شمال أستراليا، حيث توجد أدوات حجرية وطلاءات من المغرة، الحمراء والصفراء، في روابض رسلي عمرها خمسون ألف سنة. والموقعان قريبان إلى الشاطئ وربما إلى النقطة التي وصل الإنسان إليها قادماً من الشمال. يعود تاريخ أقدم الجمامجم الأسترالية المعروفة إلى ثلاثين سنة. وفي غضون خمسة آلاف سنة، أصبح لدى الأسترالي القديم أدوات معقدة وشباك صيد وتقدم في الناحية الاقتصادية مثله مثل الناس في باقي أنحاء العالم.

كان هناك، على امتداد معظم التاريخ الأسترالي، جسر أرضي يصل أستراليا بما يعرف اليوم بغيانيا الجديدة، ولكنه اختفى قبل سبعة آلاف سنة فقط. وكانت تسمانيا أيضاً جزءاً من أستراليا العظمى. وكان هناك دائماً خندق عميق يفصل هذه القارة،

السهول Sahul، عن قارة آسيا. هذا ماخمنه معاون داروين، ألفريد رسل والاس، عندما لاحظ تغييراً واسعاً في الحيوانات والنباتات في ذلك الجزء من العالم.

وعلى الرغم من صعوبة عبور ذلك الخندق، فإن علماء الوراثة الذين يدرسون اليوم التجمعات السكانية المحلية في أستراليا يرون أن كثيراً من الناس عبروا ذلك الحائل. تختلف الدنا المتقدرة عند الأستراليين البدائيين كثيراً عنها عند البابوازيين.¹ فربما كان هناك كثير من المؤسسين، وقد تكون حدثت عدة غزوات إلى داخل القارة. وحال وصولهم إلى هناك، كانوا يجدون البيئة ملائمة. وكانوا يمليون، على الأقل في الشمال المداري، إلى البقاء في الأمكنة التي يصلونها فلا يبرحونها. تختلف التجمعات السكانية المحلية في غينيا الجديدة كثيراً عن بعضها بعضاً وهناك "عشائر" مميزة من السلالات المتقدرة، تقتصر كل منها على واحد أو اثنين من الأودية الجبلية القاصية. كان ساكنوها معزولين على مدى فترة طويلة، وبقوا كذلك حتى وصل أوائل الأوروبيين إلى النصف الداخلي قبل قرن تقريباً. كان السكان البابوازيون الأوائل متقدمين اقتصادياً بطريقتهم الخاصة، فكانوا يقطعون الأشجار لفسح مجال النمو أمام النباتات الأطيب طعماً تحتها. وعن طريق بقائهم في معاقيدهم المعزولة على مدى عشرات الآلاف من السنين، ظلوا بعيدين عن الصراع الاقتصادي وموجات الحركة السكانية التي أثرت على بقية أنحاء العالم.

وسرعان ما عمل ارتفاع مستويات البحر عند الطرف الآخر للسهول Sahul على عزل سكان تسمانيا. ولم يكن هؤلاء يعرفون شيئاً عن التقدم الزراعي في البر الرئيسي واستمروا في جهلهم للعالم الخارجي حتى وصلت الموجة التالية من المهاجرين، أي الأوروبيين، في القرن الثامن عشر. لا نعرف شيئاً عن الجينات التسمانية. والسبب بسيط ويتمثل في أنهم دفعوا إلى الانقراض (وأحياناً طوردوا) من قبل ممثلي النظام الاقتصادي الحديث، وذلك خلال بضع عشرات من السنين. حدثت عارضة قذرة في علم الإنسان عندما اعتبر التسمانيون، سخفاً، على أنهم "الحلقة المفقودة" المراوغة بين الإنسان والقرد وراحت المتأحف في أنحاء العالم تختصم حول عظام آخر الأحياء منهم. وتتوفر اليوم فرصة جديدة لاعتبار إرثهم كفن تسماني ماقبل تاريخي بما فيه البصمات اليدوية الدامية وربما الدنا القديمة.

تظهر الآثار الإنسانية في جزر المحيط الهادئ أن الجزر النائية أيضاً (كجزيرة مانوس في مجموعة الأدميرالية، على بعد ثلاثة وخمسين كيلو متراً من أقرب كتلة

أرضية، أي إيرلندا الجديدة) كانت مسكونة قبل ثمانية وعشرين ألف سنة، وفي ذلك الوقت فقط أصبح ممكنا القيام برحلات حقيقة. وما زالت جينات الماليزيين الحاليين، أي أولئك الذين يسكنون الجزر شمال وشرق الكتلة الأرضية الأسترالية الرئيسية، تشبه تماماً جينات السكان القدامى في هضاب باهوان، إنهم أحفاد أوائل هؤلاء الرحالة.

اليولينزيون الذين يقطنون بقية الجزر في المحيط الهادى، بما فيها الجزر القاسية كجزر هواي، مختلفون تماماً ووصلوا إلى هناك في فترة متأخرة أكثر. فقد وصلوا إلى هواي وجزيرة إستر بعد قرنين فقط من ولادة المسيح. والجزر التي تفصلها الآف الأميال المحيطية، في أقصى المحيط الهادى، غير مميزة كثيراً من الناحية الوراثية، مما يظهر أن المياه كحائل في وجه الحركة أقل فعالية من الأرض.

يتسم كل الناس تقريباً في أقصى المحيط الهادى بتغير طفيف في الدنا المتقدريه. لقد فدوا جزءاً من الرسالة الوراثية مؤلفاً من تسعه أحرف. وهذا الشطب، كما يسمونه، انتشر عبر كامل بولينيزيا، من فيجي إلى نيوزيلاند. وهو شائع جداً في بعض الأمكانة بما يوحي بأن معظم السكان الحاليين ينحدرون من أنتى مؤسسة واحدة هي جدة كل السكان تقريباً في جزر المحيط الهادى. ويشارك في هذا الشطب سكان شرق آسيا من تايوانيين ويانبيين. ويبدو أن اليولينزيين انتشروا عبر المحيط الهادى قادمين من آسيا لامن أستراليا. فالاستراليون البدائيون وسكان المرتفعات في غينيا الجديدة الباباوية لا يحملون هذه الإشارة الوراثية. وهذا يؤكد دليل علم الآثار القديمة أنهم أحفاد هجرة أقدم جاءت من أفريقيا، وبذلت قبل رحلة المغامرين اليولينزيين بألاف السنين.

الأمر الوحيد الواضح، هو أن هناك بضع روابط وراثية بين الناس في المحيط الهادى والشعوب في أمريكا الجنوبية. فقد بيع من كتاب ذور هيردال، الذي يدور حول رحلته الجريئة في طوف من خشب البلزا انطلاقاً من البيرو لمسافة ثمانية آلاف ميل في المحيط الهادى، عشرين مليون نسخة، وهو رقم لم تتحققه مبيعات مؤلفات علم الإنسان مجتمعة. ومن المؤسف أنه أخطأ في وجهة النظر القائلة بضرورة إعادة بناء الماضي فقط من أجل إعادة تمثيله. فعلم الوراثة السكاني أغرق كون-تيكي Kon-Tiki.

قبل عشرين ألف سنة كانت الكثافة السكانية وأزدهار الاقتصاد يعمان معظم أنحاء المحيط الهادى. وشهدت أوروبا أيضاً ازدهار التجارة. فقد كان الصوان ينقل

من أجل الأدوات الحجرية إلى مسافة أميال عديدة ووصل كهرمان البلطيق إلى البحر الأبيض المتوسط. وازدهر الفن لفترة قصيرة؛ ربما لمدة قرنين فقط. وخلال تلك الفترة امتلأت الكهوف في لاسكو وألتيرا بالصور، وببدأت تظهر التماثيل الصغيرة والعقود الصدفية.

وعلى الرغم من ازدهار الاقتصاد العالمي، كانت الأمريكيةتان خاويتين. وأخيراً، وصل إليها المهاجرون من سيبيريا. وعاش الكثيرون من سكان تلك الأرضي الجليدية، التي كانت أكثر برودة مما هي عليه اليوم، على صيد мамوث. وكانوا، أثناء انتشارهم، يدمرون مواردهم الغذائية. حتى وصلوا في النهاية إلى جسر لاند بربنغ الذي كان يربط آسيا بـالaska. وكان هذا الجسر قد نشأ من البحر -كما تنشأ آلاف الأميال المربعة من السهول الساحلية في كل أنحاء العالم- عندما احتجز الماء داخل الجليد. وعند نهاية العصر الجليدي، ارتفع الماء وتتصدع الجسر الذي كان يفصل بين العالمين القديم والجديد، وذلك قبل اثنى عشر ألف سنة. وكان عبره بعض الرواد قبل اختفائه مباشرة. فإذا كانت تجاربهم كتجارب مايعرف بـ إنويو¹uit القرن التاسع عشر الذين قاموا برحلات طويلة عبر أصقاع قاحلة، فلا ريب في أنهم مروا بأوقات عصيبة. ولا بد من أن يكون جاع الكثيرون منهم. ولكن، على الرغم من ذلك، وصل بعضهم إلى السهول الواسعة في أمريكا الشمالية وانتشروا بسرعة إلى نقطة في جنوب القارة، ووصلوا إلى هناك خلال ألف سنة لا غير. كان هذا التوسيع سريعاً كما يبدو لكنه، في كل الأحوال، توسيع في صنع صحراوي يقل عن عشرة أميال سنوياً. وكانوا يستعينون في رحلتهم أحياناً بشيء من التدفع، وهذا يعني أنه حتى في Alaska، ذلك الصفع القاسي، كانت هناك بعض الأشجار.

ومن جديد، يدفع الثمن السكان المحليون الذين يصلحون للأكل. فقد انقرض الماموث، والكسلان، والتايبير العملاق والجمل، بعضهم إثر بعض. كان كل من هذه الحيوانات كبيراً، ولذيد الطعم، وبسيطاً وأليفاً، ثم إنهم يتواдовون بيسطه. وقد أصبح مصيرهم مؤكداً فور وصول الإنسان. تدمير الموارد هو الذي أغوى الأمريكيين الأوائل بالتوجه جنوباً حتى وصلوا إلى باتاغونيا ثم لم يتمكنوا من المضي إلى أبعد منها. ويبقى دليل التخريب قائماً حتى في العصور التاريخية. فقد كانت أشجار الأرز في لبنان رمزاً للثروة، واستخدمها سليمان في بناء هيكله. واليوم، لم يبق من تلك الأشجار إلا القليل. وفي أسبانيا، نجح الجلجل¹ Mesta أو Kenaf، أكبر متعاون مع

¹ - نبات يزرع لأليافه.

الرعاة، خلال ثلاثة سنّة في تحويل معظم الريف إلى صحراء. ولا نرى ضرورة للتذكير بأخر هجوم على البيئات في الأمريكتين الذي يمثله الحريق الذي يشب في غابات المطر.

تاریخ الغزو الأمريكي غير مؤکد. وأقدم آثار الاحتلال موجودة في أمريكا الشمالية في ملحاً صخري في ولاية بنسفانيا، يعود تاریخها إلى حوالي اثنى عشر ألف سنّة. وسرعان ما انتجهت "ثقافة كلوفيس" في مايعرف اليوم في الولايات المتحدة أنه أنسنة حادة وفعالة للسهام. وأول فن في الأمريكتين موجود في كهف في البرازيل، اسمه بيدرا فرادا، أي الصخرة المتقدبة، ففي هذا الكهف توجد صور لطيور، وأيل، ومدرعات جنباً إلى جنب مع صور إنسانية. وهناك من يزعم أن الفحم من الكهوف المجاورة يعود إلى خمسين ألف سنّة، ولكن قلة من علماء الإنسان هم الذين يقبلون هذا كدليل على الاحتلال الإنساني. ويعتقد الكثيرون أن أوائل الأمريكتين وصلوا قبل أقل من خمس وعشرين ألف سنّة.

توافق جينات الأمريكتين الأصليين تماماً مع فكرة ضآلة عدد عصبة المؤسسين القادمين من سيبيريا الذين عمروا بسرعة أرضهم التي اكتشفوها حديثاً. فالأمريكيون، بوجه عام، أقل اختلافاً وأكثر تماثلاً من الناحية الجغرافية من الناس الذين يعيشون في الأراضي الهضبية في غينيا الجديدة البابواة (PaPua) (الذين عمروا جزءاً يسيراً فقط من الحيز الذي احتله الناس في العالم الجديد). وتقع الجينات المتقدرة عند جميع الأمريكتين الأصليين فقط في أربع سلالات مميزة، مما يوحي بأن قلة من الناس فقط هي التي نجحت في إكمال العبور المحفوف بالمخاطر لجسر برنس. واكتشفت السلالات نفسها في بعض الموميات التشيلية التي يبلغ عمرها ثلاثة آلاف سنّة، وتدلّ ضمناً على أنه لم يعرض طريق أصحابها إلى الأمريكتين، من الشمال إلى الجنوب، كثيراً من الإحباطات. لأنّعرف شيئاً عن وراثيات السيبيريin الحاليين، ولكن المتقدرات عند الهنود في أمريكا الجنوبية تتشابه عموماً مع مثيلاتها في شمال شرق آسيا، مما يعزز فكرة أن سلفات النوعين جاءت من هناك، مثل جينات البولينزيين.

قبل عشرة آلاف سنّة، عمر الإنسان الحالي كامل العالم الصالح للسكنى، باستثناء بعض الجزر القاصية. وعاش في كل مكان على شكل مجموعات صغيرة. وكان الإنكليزي الواحد يحتاج إلى عشرة أميال مربعة من الأرض لإعالة نفسه. وترافق الانتشار العالمي بتقدّم تقني في صناعة الفؤوس، وأنسنة السهام وشباك صيد السمك لأنّ معظم الحيوانات التي كانت تستثمر بسهولة -الرنة، والماموث، والكنغر العملاق

والنعام-اختفت ووْجَد الصيادون أنفسهم مجبرين إلى التحول إلى ضحايا استثمارها ليس سهلاً.

نتعلم من دراسة الجينات عند بعض الشعوب الحديثة التي مازالت تعتمد على الصيد والجمع لتلبية بعض حاجاتها شيئاً ما حول أسلوب الحياة التي عاشها أسلافنا الصيادون. فالقرى المجاورة فيما بين هنود اليانومامو، والتي تختلف بصورة محسوسة عن بعضها بعضاً بالأنظيمات والزمر الدموية، دليل على أن بنيتها الاجتماعية، التي تقوم على أساس الشك والكراء، أدت إلى عزلة وراثية. وكان هناك مزيد من الفرص لحدوث تبدل وراثي عشوائي عند انشطار كل عصبة صيد وانتقالها أثناء إعمار العالم بالسكان. لاريب في أن حياة الصيد والجمع كانت حياة انعزالية. وربما كانت الجماعة الحالية مترابطة بقوة، مع ذلك، كان اتصالها مع أية جماعة أخرى قليلاً. وتبدل كل شيء قبل عشرة آلاف سنة. فقد حدث تقدم اقتصادي مفاجيء اضطاع بصياغة المجتمع والجينات في العالم الحديث. وظهرت الزراعة.

قبل ظهور الزراعة، كان الإنسان يتناول عشرات الأنواع من المواد الغذائية. وظهور الحرفيات في سوريا أنه كان هناك، في ذلك الوقت، أكثر من مئة وخمسين نوعاً من النباتات الغذائية. ولكن لم يبق منها، بعد ظهور الزراعة، سوى بعض الحبوب والبقول. وكان السكان الأصليون في كوبنلاند الشمالية، حتى القرن التاسع عشر، يأكلون مئتين وأربعين نوعاً مختلفاً من النباتات. وبإضافة نباتات المحصول الخمس الرئيسية لكل بلد في عالم اليوم، نحصل على إجمالي عالمي قدره مئة وتلائون نوعاً فقط. بعض المواد الغذائية التي تعتبر في هذه الأيام أساسية، غابت من النظام الغذائي للฟلاحين حتى عهد قريب جداً. فالدجاج كان يصدر من الهند إلى أوروبا حتى إلى ما بعد تجذّي الأغنام والماشية بوقت طويلاً. والبيض لم يكن موجوداً على مائدة الإنطمار في بلاد اليونان أيام الأغريق القدماء.

كانت حياة الصيادين أكثر يسراً من حياة الفلاحين الأوائل. فساكنوا الأدغال في جنوب أفريقيا الذين مازلوا يعيشون على الصيد، لا يحتاجون إلى العمل أكثر من خمس عشرة ساعة أسبوعياً لإطعام عائلاتهم، وهي فترة أقل بكثير مما يحتاجه أولئك الذين تحولوا إلى النظام الاقتصادي الزراعي وأقل من الوقت الذي يجب أن يقضيه في العمل معظم العمال الذين يستغلون في الصناعة في البلدان الغربية لشراء الطعام. وفي الشرق الأوسط أيضاً، هناك أعشاب برية تنمو على سفوح الجبال، وهي من الوفرة بما يكفي لأسرة مسلحة بمناجل بدائية أن تجمع خلال بضعة أسابيع بذوراً تكفيها لمدة سنة. ولربما يفسر العمل الإضافي المطلوب تلك اللهجة

الاستخفافية التي وردت في الكتاب المقدس حول النظام الاقتصادي الحديث، فقد حذر آدم عند طرده من جنة صيده وجمعه، "ملعون الأرض بسببك؛ بالتعب تأكل منها كل أيام حياتك ... فلآخرجه الرب الإله من جنة عدن ليعمل الأرض التي أخذ منها".¹

عاش المزارعون الأوائل كافة في الشرق الأوسط، ربما في حوض نهر الأردن (القريب بالصدفة إلى حيث يجب أن تكون جنة عدن التوراتية). وكانت هناك وفرة من المواد الغذائية الطبيعية حول بحيرة الأردن. وكان يصعب على الناس الذين يعيشون هناك أن ينتقلوا إلى مكان آخر عندما تسوء أحوالهم، بسبب الصحاري التي تحيط بهم. وقبل عشرة آلاف سنة، بدأ المناخ يتغير. وكان المناخ القاري هناك شبيها إلى حد ما بالغرب الأوسط في الولايات المتحدة اليوم. فقد كان الشتاء بارداً ومطيرا وعلى الرغم من حرارة الصيف كان المطر وافرا هناك. ويتم التحول فجأة إلى مناخ متوسطي ذي شتاء مطير دافئ وصيف حار جاف. وراحـت البحيرة تجف، وانـشـطـرـ ماـكـانـ يـعـرـفـ بـالـغـطـاءـ المـتوـاـصـلـ منـ المـيـاهـ العـذـبـةـ إـلـىـ بـحـرـ الجـلـيلـ وـالـبـحـرـ المـيـتـ الـمـالـحـينـ.

ويظهر اللـاحـ أنـ النـبـاتـاتـ بدـأـتـ تـتـغـيـرـ أـيـضاـ. فـقدـ تـقلـصـتـ الغـابـاتـ وـحلـتـ محلـهاـ المـرـاعـيـ. المـنـاخـاتـ المـتـوـسـطـيـ صـالـحةـ تـامـاماـ لـرـاعـيـةـ تـطـورـ أـنـوـاعـ جـديـدةـ منـ النـبـاتـ. وكـالـيفـورـنيـاـ، وـطـرـفـ جـنـوبـ أـفـرـيـقيـاـ وـاسـتـرـالـياـ الغـرـبـيـةـ كـلـهـاـ ذاتـ مـنـاخـ مـتـوـسـطـيـ وـهـيـ مـصـدـرـةـ لـمـنـاتـ الـأـنـوـاعـ مـنـ النـبـاتـ الفـريـدةـ. وـهـنـاكـ فـيـ وـادـيـ الـأـرـدـنـ، ظـهـرـتـ أـنـوـاعـ هـبـيـنـةـ جـديـدةـ وـخـصـيـبـةـ بـيـنـ الـأـنـوـاعـ الـعـشـبـيـةـ عـنـدـمـاـ بدـأـ الـرـيفـ بـالـجـفـافـ. وـرـاحـ السـكـانـ الـمـحـلـيـونـ يـحرـقـونـ الـعـشـبـ لـجـنـبـ الـأـيـاثـ إـلـىـ مـصـانـدـهـاـ الـجـديـدةـ. وـسـرـعـانـ مـاـخـطـرـتـ لـهـمـ فـكـرـةـ زـرـعـ الـبـذـورـ؛ وـهـكـذاـ بدـأـتـ الـزـرـاعـةـ. أـصـيـبـتـ أـسـنـانـ السـكـانـ الـقـدـامـيـ فـيـ الـوـادـيـ بـالـتـلـفـ لـأـنـهـمـ كـانـواـ يـتـاـوـلـونـ أـطـعـمـهـمـ مـطـحـونـةـ بـوـسـاطـةـ أحـجـارـ طـحـنـ نـاعـمـةـ تـسـبـبـ وـجـودـ حـبـيـبـاتـ رـمـلـيـةـ فـيـ تـلـكـ الـأـطـعـمـةـ.

وفي الوقت نفسه تقريباً، حدث الشيء نفسه، في عدد من الأماكن. وفي كل مكان كانت هناك فترة انتقالية، تضمنت حرق الأعشاب لجني البراعم الجديدة وحتى لسقایة المجموعات النباتية. وانتشرت الزراعة بسرعة. فزرع القمح لأول مرة في الشرق الأوسط، والأرز في الصين، والذرة في أمريكا الجنوبية. وفي وقت ما بعد ذلك، جرى في غرب أفريقيا تدجين الذرة، والدخن واليام. كان التأثير دائماً هو ذاته.

ويحدث انفجار سكاني. فقبل الزراعة، كان كل شخص يحتاج إلى ميل مربع لإعالة نفسه. وبعدها، أصبحت المساحة نفسها تكفي لإعالة مئة شخص.

تؤدي العظام الإحاثية بأن صحة المزارعين أصبحت، من الناحية العملية وبغض النظر عن تحسنها، أكثر سوءاً. حيث ظهرت العوازات عندما هبطت كمية البروتين في النظام الغذائي وكانت هناك فترات تحدث فيها مجاعات عندما يختل التوازن بين عدد السكان وطاقة الموارد. وكان التأثير مذهلاً في بعض المناطق. إذا أكل الأطفال جيداً، فإنهم يصبحون أكثر طولاً. وهذا ما ي説ل زبادة معدل طول القامة في البلدان الغربية خلال القرن الماضي بمقدار ثلاثة إنشات. ولكن حدث العكس تماماً بالنسبة لأطفال المزارعين الأوائل، أي أن مصيرهم كان كمصير أطفال الطبقة الكادحة في ظل الثورة الصناعية. وفي السنوات الآلف التي تلت بداية الزراعة في جنوب شرق أوروبا، هبط معدل طول القامة بمقدار سبعة إنشات. وتظهر العظام عند الأميركيين الشماليين تفاوتاً واسعاً، وخصوصاً في محاجر العيون، وذلك لأن الذرة أصبحت مادة غذائية رئيسية. فالذرة قليلة الحديد والبروتين، وما هو أسوأ من ذلك، أنها تضعف امتصاص الحديد من المصادر الأخرى كاللحم. مما أدى إلى تفشي فقر الدم، الذي بقيت سجلاته محفوظة في جماجم أولئك الذين اعتمدوا على النظام الاقتصادي الجديد للذرة.

انتشرت الزراعة بسرعة من مراكزها الأم نتيجة لزيادة عدد السكان. فتدفقت معها موجات التغيير التقني من تلك المراكز. ظهرت الأكواب المزخرفة في أوروبا من خلال الحفريات الأثرية، وفي الشرق الأقصى انتشرت معدات زراعة الأرز من موطنها الأصلي إلى آلاف الأميال.

أما الزراعة الأوروبية فكانت بدأت في الشرق الأوسط قبل عشرة آلاف سنة تقريباً. فوصلت إلى بلاد الأغريق قبل ميلاد المسيح بحوالي خمسة آلاف سنة ولم تنتقل منها إلى أوروبا إلا بعد ألفي سنة من ذلك التاريخ. ولم يكن توسعها منتظماً. فقد كان الحد الزراعي المتحرك أشبه تقريباً بحد العالم الغربي المعمور خلال القرن التاسع عشر. حيث استوطن المستعمرون أفضل المناطق أولاً، تاركين الأرضي الأقل أهمية للسكان الأصليين. وعملت جماعة الصيد والجمع في شمال وشرق أوروبا ما وسعتها لإيقاف موجة الفلاحين عن حوض الدانوب لمدة ألف سنة. وكان انتشار الزراعة باتجاه الشمال أكثر بطأ لأن سوء الأحوال المناخية لم يكن ملائماً لنمو المحاصيل. ولم تصل التقنية الحديثة إلى شاطئ بحر الشمال إلا قبل الوقت الحاضر بخمسة آلاف سنة تقريباً. ومن هناك انتشرت بسرعة إلى بريطانيا. وفي

المناطق الأخرى تأخرت إلى ما بعد هذا التاريخ. ففي جنوب فنلندا لم يبدأ الاقتصاد الزراعي إلا بعد ميلاد المسيح.

مقاومة الأسلوب الجديد في الحياة، في معظمها، تعزى إلى النجاح المحلي لنظام اقتصاد الصيد، أي "نظام الحجر الغابي المقصوق". فقبل تسعة آلاف سنة كان في شمال أوروبا سكان من جامعي المؤن الموسرين. وكان هؤلاء يعيشون في مخيمات كبيرة، وينصبون الأشراك لفراهم، ويختزلون كميات كبيرة من المواد الغذائية. وأنشوا حول بحر البلطيق، في البحيرات الجليدية، قرى ترتفع بيotta على ركائز. وفي بعض المناطق، كان بعضهم متخصصاً بصيد عجول البحر وبعضهم الآخر بصيد الأيائل. أما الذين عاشوا على الجمع فكانوا يتذارعون ثلاثة نويعاً أو أكثر من مختلف النباتات، بما فيها الأعشاب، وثمر البلوط، والحماض، والهنباء، وفي المناطق المستنقعة، كماء الماء. فقد اكتشفت الملائين من أغلفة هذه الكمة، جنباً إلى جنب مع مطارات خشبية كانت تستخدم لتكسيرها. وكان الكتان هو المحصول الوحيد، لكنهم كانوا يستخدمونه لصنع الحالب أكثر مما يستخدمونه كمادة غذائية.

وفي أي مكان وصلت إليه الزراعة، كان مجتمع الصيد والجمع يعاني، عاجلاً أم آجلاً، من تشكيل طبقة أرستقراطية عندما تقدموا عليه موطنه موجة من الناس المتقدمين اقتصادياً، ومن السهل علينا أن نتخيل تشكيلات المواطنين المحليين عندما يمزق القادمون الجدد أنفسهم الريفية بأساليبهم الحديثة وأدواتهم ذات التقنية العالية. وربما كانت الحياة في بريطانيا قبل خمسة آلاف سنة تتمثل في كثير من مظاهرها مع ما صوره مسلسل هيئة الإذاعة البريطانية *rama السهام* في العصر الحاضر.

وعلى الرغم من اكتساح الفلاحين للصياديـن في نهاية الأمر، كانت هناك حقبة طويلة من التعايش المشترك. حيث تظهر الآثار المحفوظة أن المزارعين كانوا يبادلون القمح باللحم والفرو. وفي بعض المناطق، استغرق الانتقال من النظام الاقتصادي القديم إلى النظام الحديث عدة آلاف من السنين، رافقه تقلص بطيء في عدد الهاياكل العظمية لخنازير البرية والإيائل والأعشاب الطبيعية (كما يظهر من انطباعات بذورها في الشظايا الخزفية) لصالح الماشية والحبوب. وأخيراً، ساهم سوء الأحوال المناخية في وضع حد للصيد. فقد احتفى المحار وعجول البحر من بحر البلطيق ودخل الصياديـن الشماليـن في النهاية إلى العالم الحديث.

هناك وجهتا نظر يحملهما المؤرخون الاقتصاديون حول منشأ التكنولوجيا. فيقول أصحاب النظرية الانتشارية إن التقدم العلمي، بجميع أشكاله، ينتقل من جماعة إلى

جماعة. والمعرفة نفسها تنتقل ، أكثر من انتقال الناس الذين يحملونها. ويزعم آخرون أن التقدم التقافي يأتي من حلول شعب محل شعب آخر والانتصار عليه. فالشعب المتقدم تقافياً يحمل معرفته معه ويحل محل أسلافه. تحمل الهياكل العظمية، والآلية الفخارية والبذور كثيراً من الإشارات حول النظام الاقتصادي في المجتمع الأوروبي قبل عشرة آلاف سنة؛ ولكن الجينات تحمل معلومات أكثر وفرة. فالأنماط الوراثية عند الأوروبيين الحاليين تظهر أن الهجرة والانتشار، كلاهما كانا معندين في إحلال الزراعة محل الصيد. صحيح أن الفلاحين طغوا على الصيادين، ولكن كما هي الحال مع رمأة السهام، فإن الحواجز الاجتماعية لم تمنع، كما يبدو، من التراوُج بين الناس على الرغم من الحاجز الطبقي.

تظهر الخريطة الوراثية التي وضعَت على أساس مجموعة من الجينات المتعددة والتي أخذت من ثلاثة آلاف موضع في أوروبا الحديثة بعضاً من الميلوں الواضحة. يتجه أكثرها من الجنوب الشرقي إلى الشمال الشرقي، من اليونان إلى إيرلندا. تبدو هذه الخريطة شبيهة جداً بخريطة موجة التقدم الزراعي التي وضعت على أساس خريطة انتشار الأدوات الزراعية وما شاكلها من خلال الحفريات الأثرية. كان الفلاحون يتقدمون سنوياً مسافة كيلومتر واحد تقريباً، ربما عن طريق إيجاد مزارع جديدة عند حدود تجمعهم السكاني التوسيعى. ويبدو أنهم راحوا يتزاوجون مع الصيادين المحليين، ويستوعبون جيناتهم نظراً لأنهم أكثر عدداً. بدأت هذه العملية في البلقان وأكتملت بعد آلاف السنين على الأطراف الغربية لقارنة أوروبا من أجل إنتاج النماذج الوراثية التي نراها اليوم. وفي الوقت الذي وصل فيه الفلاحون إلى أقصى الشمال والغرب، كانت جيناتهم قد خفت كثيراً عن طريق تمازجها بجينات الأوروبيين الأصليين. فالبريطاني يحمل من جينات الصيد أكثر مما يحمله اليوناني الذي انحدر من موجة فلاحية أقل تخفيفاً طعنت على النظام الاقتصادي المبكر واستوَّعَت جيناته قبل ذلك بوقت طويل. ويشير الإرث البيولوجي للصيادين والفلاحين إلى أن бритاني اليوم أوثق قرابة مع البرتغالي منه مع اليوغوسلافي. صحيح أن هذا يعيش تقريباً على البعد نفسه، ولكنه أقرب إلى المصدر الشرقي أوسطي للزراعة.

تحمل الخريطة الوراثية الأوروبية بعض شذوذات مدهشة. فالباسكيون لا يتطابقون أبداً مع النماذج العامة. إنهم يتميزون بعدد من الملامح الفريدة، فهم، على سبيل المثال، يحملون أعلى معدل في العالم لتكرار جينة الزمرة الدموي الريصية السلبية.¹ وتظهر الحفريات في تلك البلاد أن السكان المحليين قاوموا التقنية الزراعية على

.Rhesus negative blood group - ¹

مدى آلاف السنين. وما زالوا مختلفين عن جميع الآخرين من الأوروبيين. وقد يكون سكان الباسك أقرب إلى أسلافنا الصيادين منهم إلى آية مجموعة أخرى. واللايبون¹ ممизون جداً أيضاً، ويبدو أنهم انحدروا من جماعة مختلفة من الصيادين، وما زالوا يحتفظون جزئياً بطريقة حياتهم. ويختلف سكان سردينيا إلى حد ما عن باقي الأوروبيين ويحملون أفة للباسكيين. وقد يكون لموقع موطنهم الجزيئي دور في تقلص عدد المهاجرين الزراعيين.

على الرغم من قلة المعلومات المتوفرة، يبدو أن هناك ميلاً جينياً، بعيداً عن مركز الشرق الأوسط، إلى الشمال الشرقي باتجاه سيبيريا، وإلى الجنوب الشرقي باتجاه الهند، وإلى الجنوب الغربي باتجاه شمال أفريقيا. وربما كانت هذه الميلوں أيضاً انعكاساً لمواحة الفلاحين التي انتقلت بعيداً عن تجمعاتها السكانية المزدهرة في كل اتجاه واستوَّعت جينات السكان المحليين أثناء انتشارها.

ترك الفلاحون آثارهم الوراثية في أجزاء أخرى من العالم أيضاً. فزراعة الأرز بدأت في حوض اليانغ قبل ثمانية آلاف سنة تقريباً. وخلال ثلاثة آلاف سنة، كان هناك، من فيتنام إلى تايلاند وشمال الهند، فلاحون يزرعون هذه المادة. هؤلاء هم الناس الذين طورو الزوارق التي تجوب البحار وانتشروا إلى المناطق النائية في المحيط الهادئ، حيث زرعوا شجرة الخيز، والataro، والسام، لأن الأرز لا يزرع هناك. ويظهر سجل الالتحاق منذ ثلاثة آلاف سنة أن أجزاء كبيرة من جاوة كانت تزرع بكثافة. وبما أنهم كانوا ينتقلون إلى أرض خالية، فإن جينات هؤلاء الفلاحين وصيادي السمك الحاليين في مناطق المحيط الهادئ ماتزال مشابهة تماماً لجينات أسلافهم الآسيويين. وفي أفريقيا أيضاً، حدث انفجار سكاني في المناطق التي كان ينمو فيها الدخن أولاً. فخلف هذا الانفجار أثراً وراثياً عبر أفريقيا. ويمكن تتبع أثر تحركات جينة الخلايا المنجلية عبر القارة في إثر أول الفلاحين.

لاشك في أن هؤلاء الفلاحين الأوائل وأمثالهم في باقي أنحاء العالم قد عانوا من قلق اجتماعي عندما تخلوا عن الصيد ليتحولوا إلى أسلوب حياته قد يكون أكثر إنفلاتاً ولكنه قد يكون أقل إمتاعاً. مع ذلك، إن آية رؤية رومانسية لماض متباين اجتماعياً عندما يتقاسم فيه المكتفون من جامعي المؤن كل شيء هي ببساطة عبارة عن حنين لعصر ذهبي لا وجود له. ويندب فرجيل، في قصائده الزراعية، الزمن حيث "لا أسيجة تفصل بين الحقول، ولا علامات ولا حدود، مساحات مجزأة من

¹ Lapps: شعب مترحل يعيش على الصيد البحري في شمال اسكندينافيا وفنلندا. المترجم

أراضي المشاكسين". وربما شاركه في مراثيه للماضي السعيد أولئك الفلاحون الأوائل الذين يأسفون لانصرام العصور المجيدة، عندما كانوا يتتصيدون طعامهم قبل أن يزرعوه. ومهما كانت الحقيقة، فإن بداية الزراعة كانت إشارة إلى نهاية النظام الاقتصادي الذي قام، بصورة رئيسية، على الجهد الفردي وهيمن على تسعه أعشار التاريخ. وبالزراعة، هجرت جنة عنده إلى الأبد؛ وكان ذلك بداية العمل السياسي.

٩ ممالك قابيين

شكل أطفال آدم وحواء عبئاً عليهم. واشتهر منهم قابيين لأنّه قتل أخيه هابيل. وكان يتميّز بشيء آخر أيضاً. فبعد جيل واحد من عمليةطرد من الجنة، أصبح قابيين أول رأسمالي. وجاء في العهد القديم أنه كان أول من "وضع حدوداً للحقوق". وبعمله هذا يكون أول من وضع الحواجز بين شعوب العالم. وراحت الحدود، منذ ذلك الوقت، تحرّك المجتمع، والتاريخ والجينات.

ولا شك في أنّ الفكرة التي خطرت لقابيين، خطرت في بال الفلاحين الأوّلين أيضاً. فولدت فكرة ملكية الأرض مع ظهور الزراعة. ويمكن إدراك العملية اليوم عندما يتخلّى الصيادون الجماعون عن أسلوبهم القديم في الحياة. فقد تحول الكبسيكيون^١ في كينيا إلى الحياة المستقرة مع ظهور مزارعي الذرة في وقت مبكر من القرن الحالي. وسرعان ما انتشر التفاوت الكبير في الثروة، ذلك التفاوت الذي نتج عن حصول بعضهم على أفضل الأراضي. فكان الفقراء يجوعون والأغنياء يزدادون بدانة عندما كانت تسوء المحاصيل. وازداد التناقض بين الذكور للحصول على شريكات، وهذا، كانت بداية الزراعة إشارة لحملة جديدة في معركة الأجناس. فأصبح لدى من يملكون أرضاً إنتاجية أطفال أكثر من أولئك الذين لا يملكون. وربما تأثر الفلاحون في كل مكان بالاضطراب الاجتماعي نفسه. قد يكون شوء الزراعة حدث عندما بدأت الطبقة الاجتماعية فعلاً. ومن مسيبني^٢ إلى تشيلى القديمة، كان هناك، كما هي الحال اليوم، اختلاف في طول القامة، والصحة (كما يظهر في التلف العمظي في الهياكل العظمية المدفونة) بين الغني، الذي دفن مع حلية، وبين الفقير، الذي دفن مع فاقته.

¹ Kipsigis: شعب من الرعاة يعيش في الغرب الأوسط من كينيا. المترجم

² مدينة قديمة في جنوب بلاد اليونان اليوم. المترجم

لاشك في أن النزاعات بين الفلاحين الأوائل شملت الجدل حول من يزرع، وماذا وأين يزرع. ولم يمض وقت طويق قبل أن تتركز الملكية في أيد قليلة ويتطور المجتمع باتجاه نظام الأمم المتنافسة الذي نراه اليوم. إن أي حاجز، سواء كان جلا، أو حدا، أو قصورا عن الفهم يحول بين الشعوب وتلقيها وتراوتها، سوف ينجم عنه اختلافهم. وهناك اليوم في كل أنحاء العالم تبدلات وراثية تميز الانقسامات-الحدود إلى الحقول- بين المجتمعات القديمة.

الواحد الذي تقام على أساس السياسات أمور جديدة في التطور. ويشير علم الوراثة إلى أن مانعتبره تاريخا، أي الصراعات بين الشعوب، هو حدث جديد. وقد اعتبر المؤرخون، (من العهد القديم إلى كفاحي)، حركة الجماهير والغزو كدليل إلى شعوب العالم. فقد حاولت عصبة الأمم، خلال سنوات الاضطراب التي أعقبت الحرب العالمية الأولى، أن تضع تعريفا عمليا لـ "الأمة". وما يوسع له أن يكون أفضل تعريف توصلت إليه هو أن الأمة هي "المجتمع الذي يمتلك وسائل صناعة الحرب". وخلال النصف الأول من السنوات الألف الماضية، قضت معظم الأمم الكبرى نصف وقتها في الحروب. مع ذلك، بدأت الأمم الغازية بصياغة تاريخها الوراثي فقط قبل بضعة آلاف من السنين. وقبل ذلك، كان الناس ينتقلون مع جيناتهم عن طريق الانتشار التدريجي أو الهجرة إلى أرض خالية، أكثر منه عن طريق هزيمة دولة أمام دولة أخرى.

أثبتت أول المزارع في كثير من أرجاء العالم، بما فيها وادي الأردن، في منطقة قاحلة قريبة من الأنهر. وكثيرا ما تقىض هذه الأنهر، وخاصة نهر النيل، فتختلف الطمي بعد انحسار مياه الفيضان. ويحيى المزارعون القليون الجدد، الذين يستخدمون الأرض التي تنحصر عنها مياه نهر السنغال، مقابل جهودهم مردودا يبلغ 1500%: أي أنهم يغلون مئة وخمسين من المواد الغذائية مقابل كل حريقة يحرقونها. وهذا الرقم يضاهي محصولا نسبته 1:50 في معظم حقول الأرز المروية الكفوءة. إيراد السهل الفيضي كبير جدا، ولكنه كبورصة هونغ كونغ لا يمكن التنبؤ به. ففي حين تكون بعض السنوات رائعة، يكون بعضها الآخر جافا وكارثيا. ومن تسجيل فيضان النيل، الذي بدأ منذ عام 641 م وما زال مرعيا حتى الآن، نجد هناك اختلافا يصل إلى مئة ضعف في مساحة الأرض التي تغمرها مياه الفيضان بين سنة وأخرى.

خلف هذا الوضع في السنغال الحالية نظاماً طبقاً متسلطاً وصارماً. بعض العائلات يمكنها الوصول دائماً إلى الأراضي الفيضية حتى وإن كانت المساحة المغمورة صغيرة. بينما لا يمكن لعائلات أخرى أن تزرع محاصيلها إلا عندما يكون منسوب المياه عالياً بحيث يغمر مساحات واسعة من الأرض. وتفرض سنوات الجفاف على أمثال هذه العائلات أن تحصل على غذائها من مكان آخر، وفي الأزمنة المبكرة، كان هذا يتم ربما عن طريق العودة إلى نظام الصيد والتجميع. تطور المجتمعات المستقرة المبكرة، لأنم أجل العمل على زيادة كفاءة الفلاحة، بل لمواجهة المخاطر. فالنوعية الوحشية التي يختلط فيها الحابل بالنابل في سبيل أفضل أرض، خلال سنة سيئة، كانت خطرة ومكلفة؛ فتطور المجتمع كوسيلة للتغلب على الالتباس.

قبل عشرة آلاف سنة، كان النطوفيون، أحفاد المزارعين الأوائل في وادي الأردن، ينشئون قراهم ببيوت خشبية. وفي غضون ألف سنة، وربما قبل ذلك، أنشئت قرى كبيرة جداً في بلاد ما بين النهرين. ولم يستغرق التقدم الحضاري سوى بضعة قرون فقط قبل أن يصل إلى المدى الذي أقيمت فيه الأسوار، والخنادق، وأبراج المراقبة حول المستوطنات. وبدأ الحرب تمثل دورها الذي ماتزال تحتفظ به منذ ذلك الوقت. فقد كان الفلاحون يجرون على مغادرة قراهم المبكرة عن طريق انتزاع أراضيهم وضغط العدد. وكانوا في بلاد ما بين النهرين ينتقلون إلى سهول حارة وجافة بعيدة إلى حد ما عن نهر دجلة والفرات. وسرعان مابدأ تقويم دول المدن المبكرة؛ ربما بسبب الحاجة إلى التنظيم الذي بدأ باختراع نظام الري. ويجري تقسيم الإنسانية لأول مرة عن طريق حدود سياسية أكثر منها فيزيائية. تظهر الأنماط الوراثية في العالم الحديث أنه منذ ذلك اليوم كان التعصب أحياناً، كالجغرافيا، عائقاً فعالاً في سبيل تدفق الجينات.

ونجح رأساليو تلك الأيام، كراسماليي هذه الأيام، عن طريق التقنية. فقد وجدوا أن أسنان الخيول التي اكتشفت في سريدندي ستونغ، في أوكرانيا، كانت مكسرة، مما يشير إلى أنهم كانوا يستخدمون الشكائم لتوجيهها. زاد ركوب الخيل من الحركة وساعد الناس على العمل معاً لنهب موارد الآخرين. وقد ظهرت قدرة الحصان في الغزو عندما نجح عشرات الأسبانيين فقط في تدمير حضارتي الأنكا والآزتيك ونجاح المغول في الاستيلاء على هنغاريا. وقامت حضارات أوروبا الشرقية، بعد ظهور الفرسان مباشرةً، ببناء الأسوار الدفاعية حول مدنهما. وخلال عدد قليل من السنوات، انهارت مجتمعاتها.

وكان هناك مدن كبيرة في بلاد ما بين النهرين حوالي 3600 ق.م. فقد بلغ عدد سكان أوروك عشرة آلاف نسمة، وتضاعف هذا الرقم خمس مرات خلال ألف سنة. ويعزى توسيع تلك المدينة، جزئياً، إلى الحرب. ثم إن عشرات القرى كانت تهجر بسبب انتقال سكانها إلى المدن الجديدة. كانت دول المدن السومرية، وهي أولى الكيانات السياسية المنظمة في التاريخ، مصدراً للكتابة والنقل بالعربات ذات العجلات. وكانت عندهم طبقة كهنوتية وأسقاطية؛ وجماهير دون أرض طبعاً. ولكن سوء الإدارة هو الذي عجل من سقوطهم. ومع تواصل نظام الري، ازدادت ملوحة الأرض، وفي آخر سنوات سومر، هبط إنتاج المحاصيل إلى ثلث طاقته. وأخيراً، هُزمت أولى تلك الوحدات الوطنية أمام واحدة من أولى императорيات، هي امبراطورية الأكاديين، الذين هاجموها من الشمال.

وانهت مدن أخرى قديمة بسبب سوء التخطيط. ففي الأردن، تحيط اليوم بمدينة البتراء المهجورة أميال من صحراء قاحلة. وقد صمد الدليل على سقوطها بطريقة تدعى إلى الاستغراب. فالوابر، وهو حيوان ثديي صغير بحجم خنزير الهند تقريباً، يعيش في أكمات جماعية. وله عادة فريدة في لصق بيشه مع بعضها بعضاً بوساطة البول، الذي يجف فيشكل غراء كريهاً لكنه فعال. ويحتفظ أيضاً بالبنور التي كان يتغذى عليها سابقاً. والبتراء، فوق مرتفعها، كانت محاطة بغازات الأرض والصنوبر. ولكن هذه الأشجار احترقت. فتحولت إلى أراض رعوية، راحوا يزرعونها بكثافة. وتصحرت خلال بضعة قرون. ولا شك في أن سكان البتراء هربوا منها في أواخر أيامها وهم يحملون معهم جيناتهم.

ومن سوء الحظ أن أحداً لم يحاول دراسة أنماط الجينات عند السكان الحالين في العراق أو الأردن، فقد يكون بعضهم أحفاداً للسومريين أو البترائيين القدامى. وعندما يتم ذلك، فإن الآثار الوراثية لهذه الحوادث التاريخية المبكرة قد تكشف عن ذاتها. وقد خلفت المجتمعات الأخرى المبكرة، والانقسامات بينها، آثاراً بيولوجية ما تزال مستمرة حتى اليوم.

بعد انهيار السومريين مباشرةً، ظهرت في بلاد الإغريق الدولة المدينية أو دولة المدينة. وتقوم فسفتها -واسمها- على أساس السياسات الحديثة. وتروي الإلياذة والأوديسة قصة الحروب بين أول المدن، ومن بينها كورنث، واسبارطة، وأثينا. وبعد

إنشاء تلك المدن بوقت قصير، دخل الأغريق عصرهم الكلاسيكي. وكان ذلك نصراً ليس فقط بالمعنى الفني، بل أيضاً بالمعنى الاقتصادي والسياسي. فقبل ثلاثة آلاف سنة، كانت بلاد الإغريق من أكثر الأقطار الأوروبيية كثافة سكانية. وقد توسع شعبها الجسور ليشكل اليونان الكبرى، وهي أمبراطورية امتدت من القوقاز إلى إسبانيا. وقامت في جنوب إيطاليا أربعون مدينة أغريقية، منها سيراكوزا، التي كانت في حينه أكبر مدينة في العالم، وسيباريس، التي كانت مضرب المثل في الغنى.

كان للتوسيع تأثيرات بيولوجية يمكن إدراكها حتى الوقت الحاضر. فنماذج الزمرة الدموية والإنظيمات تظهر أن الإيطاليين والصقليين في جنوب إيطاليا يتباينون وراثياً عن مواطنיהם إلى الشمال. ويشركون، بسبب تاريخهم، بكثير من الجينات مع السكان في اليونان الحديثة. وتبقى جينات أول الدول الأوروبيية كشاهد على ماضيهما. ويدين السارдинيون أيضاً ببعض صفاتهم المميزة إلى دولة قومية قديمة. فهم قريبون جداً إلى اللبنانيين الحاليين، الذين يشغلون اليوم بلد الفينيقيين، الذين كانوا أكبر التجار في البحر الأبيض المتوسط.

وما زال اليونانيون الحاليون، على خلاف السومريين والفينيقيين، يتواجدون هنا وهناك، كأنما لينذكروننا بماضيهم. ففي الوقت الذي كانت فيه أمبراطوريتهم قائمة، كان هناك نظام اقتصادي آخر عائم في وسط إيطاليا. إنه نظام الأنتروسكيين، الذين يضربون بهم المثل اليوم في خمول الذكر. كانوا يعيشون في مدن يقطنها حوالي نصف مليون نسمة، وكانت عملاً مهراً في صناعة المعادن، واستناداً إلى ما قاله غيرائهم اللاتين، كانت شخصياتهم أنوثية وحالمية. ربما كانوا حالمين فعلاً، مع ذلك، توسيع أمبراطوريتهم لفترة قصيرة حتى أنها ضمت روماً بالذات. ولكنهم لم يخلفوا تقريباً أية بقايا أثرية. وليس هناك أكثر من كلمة توسكانيا (التي تشير إلى أرضهم الأم)، وبعض المنحوتات الغامضة التي تحمل الابتسامة الأنتروسكية المميزة، وبعض التفوش. وهناك أيضاً هدف غريب، إنه كبد شاة من البرونز مغلق بواسطة رسائل كان يستخدمه الكاهن كسلة وهو ينتزع أحشاء الحمل الضاحية. هذه الإشارات هي كل ما عرفناه، حتى اليوم، عن الأمة الأنتروسكية.

واليوم، أصبحنا نعرف بأن إرث تلك الأمة لم يضع. فهناك بين نهر يارنو والتiber، اللذين يحيطان بـ أمبريا الحديثة، منطقة مميزة وراثياً عن جيرانها. وتحتفظ ببعض من

جينات الأتروسكيين. فإنهم البيولوجي مازال حيا عند أحفادهم، على الرغم من اختفاء لغتهم وثقافتهم.

هناك كثير من الحركات الأخرى التي كانت مهتمة بالتجارة أكثر من اهتمامها بالغزو. وكثيراً ما كان التجار يخالفون وراءهم بطاقة زيارة وراثية. طريق الحرير كان يمر من المدينة الصينية القديمة شانغان إلى البحر المتوسط. وبقي طريقاً تجارياً لأكثر من ألفي سنة، ومثل في معظم هذه الفترة، الشريان الرئيسي للتبادل الثقافي. فالحرير الذي عبر من الشرق إلى الغرب، جاء مقابلة القطن، والرمان والبوزية. وفي الصين الحديثة توجد بعض الاختلافات الوراثية في **الهيماوغلوبين**، أي الصياغ الدموي الأحمر، الذي هو شائع في مكان آخر من العالم (انظر ص 28). وعلى طريق الحرير اليوم، يكشف دم الشعوب أثر جينات هيموغلوبينية مختلفة نشأت حول البحر الأبيض المتوسط وانتشرت مع التجار على امتداد هذا الطريق القديم. وعندها يهبط هذا المعدل عند نهاية الشرقي إلى واحد في الألف.

وهناك شتات تضمن هجرة شعبية قسرية. فقد نقل ستالينآلاف الناس من كريميما إلى آسيا الوسطى؛ وتحرك اليوم بعض الأقليات في أوروبا الشرقية بعد انهيار أنظمتها الشيوعية. قد تختلف هذه الهجرات عقابيل سليمسها علماء الإنسان في المستقبل (مع ذلك، يبدو أن اضطرابات الماضي، في البلقان على الأقل، أدت سابقاً إلى تمازج وراثي كبير إلى درجة أن الحدود العرقية لا تعكس تبدلاً وراثياً على الرغم من أنها كانت سبب الصراع).

وتتضخّح قدرة اللغة في تعريف الأمة ومنع التزاوج على أفضل وجه بقوانين كيلكيني التي صدرت في عام 1367. في ذلك الوقت، كان الإنكليز قد أخضعوا فقط ذلك الجزء من إيرلندا حول دبلن، وكان يعرف تحت اسم بيل. وكل مكان أبعد منه اعتبر متواحشاً. فحضرت السلطات من تطاول السكان المحليين، الذي وصل إلى حد التزاوج مع المستعمرين الإنكليز. فأعلنت القوانين "...اليوم، في الأرض المذكورة إنما، يعيش كثير من الإنكليز، الذين يتخلون عن لغتهم، وعاداتهم، وأسلوب رکوبهم، وقوانينهم وأعرافهم ويسمون أنفسهم وفقاً لعادتهم، وأسلوبهم، ولغة أعدائهم الإيرلنديين، وعقدوا أيضاً زيجات ومصاہرات عديدة بينهم وبين الأعداء

الإيرلنديين، التي عن طريقها تعرضت الأرض المذكورة آنفاً وشعبها التابع، واللغة الإنكليزية، والولاء المطلوب لمولانا الملك، والقوانين الإنكليزية إلى التبعية والانحطاط، وارتفعت منزلة أعدانا الإيرلنديين واشتد سعادهم على عكس المنطق.... ولهذا السبب، إذا استخدم أي إإنكليزي أو إيرلندي يقيم بين الإنكليلز اللغة الإيرلندية، فإنه سوف يجرد من حقوقه المدنية وتؤول أراضيه إلى ملكه". وما تزال الحكومة الإيرلندية تتناضل في سبيل إنقاذ لغة الغيليين (الغيلشت) المنقرضة تقريباً؛ وفي التجاوب مع الهاجس التاريخي شمالي الحد، ولم يرفع الحظر عن استخدام الأسماء الغيلية للشوارع قبل عام 1992. وعلى مدى ستة عشر سنة، حاولت أمتان تتشاطران جزيرة صغيرة المحافظة على عزلتهما الاجتماعية عن طريق استخدام اللغة؛ وهي محاولة بقيت حية، على نحو غير مألف، بعد موت واحدة من الغيتين المعنietين.

أي كيان، سواء كان لغة أو جمعية جينية، يبقى معزولاً عن أقرانه، سيماشر تطوره بعيداً عنهم. وهناك تشابه بين عمليات التطور البيولوجي والعمليات التي تنتج لغات جديدة من أصل مشترك. في هذه الناحية، يبدو أن هناك كثيراً من التشابه بين التبدل اللغوي والتبدل البيولوجي. فالحواجز اللغوية تعمل على تعويق حركة الجينات، والحواجز بالذات قد تشير إلى مرحلة وراثية. وأكثر من ذلك، تبدو الأشجار العائلية للغة مماثلة جداً للأشجار العائلية التي توضع على أساس المشاركة في الجينات وكأنها تشير إلى تاريخ مشترك.

هناك، في العالم، حوالي من خمسة آلاف لغة مختلفة، وانفرض كثیر غيرها كاللغة الأنثروسكية. واللغات، كالجينات، تتطور لأنها تكتس طفرات. وتتبدل بعض الكلمات بسرعة في حين يكون بعضها الآخر محافظاً أكثر. وعلى الرغم من المزاعم التي انتشرت في القرن التاسع عشر حول إمكانية لا يفهم الإنكليزي والأمريكي بعضهما خلال مئة سنة، فإن معظم اللغات تحتفظ فترة طويلة من كيانها بما يكفي لكي تكون، كالجينات، أدلة حول الماضي وحول تاريخ الحواجز ضد التزاوج.

لا يمكن أحياناً، إلا في حالات نادرة، ملاحظة الحواجز اللغوية. ولهذه الغاية، يمكن تقسيم إنكلترا إلى مناطق تحددها على أساس لفظ أو عدم لفظ الحرف الأخير؛ في كلمات مثل Car. فهناك من يستطيع أن يلفظه، كما في ويلز، ومرسيدس،

ولكن الكثرين من سكان كورنوج، أو لنكولنشاير أو نورثمبريا (وعددًا كبيرًا من الأمريكيين) يلفظونه. يبدو هذا الأمر عاديًا. ولكن هذه الاختلافات الطفيفة قد تترافق حتى تشكل حاجزاً في سبيل تبادل المعلومات وظهور لغة جديدة، وكثيرًا ما يتولد شعب جديد.

تلمس هذا في كافة أرجاء أوروبا. ففي إيطاليا، هناك عدة لهجات، بعضها يرجع كلمات معينة إلى ماضيها الأغريقي. واللهجات تعكس التاريخ أيضًا على نطاق أوسع. لم يعد بإمكان مزارع برتغالي أن يفهم شخصاً من سكان البندقية أكثر مما يفهمه نحن، ولكن يمكنه أن يتحدث مع جاره الأسباني، وهذا يمكنه أن يحدث مع قريبه القطلياني، وهذا بدوره يرتبط بإيطاليا عن طريق استخدام لهجة اللاندغودوك في الجنوب الفرنسي.

يمكن أحياناً تخمين الأصل الذي تلفظ على أساسه اللغات السلفية. فعلى سبيل المثال، تبدو القرابة واضحة بين كلمات مثل Father و Pere. لأنها انحدرت كلها من الكلمة نفسها، التي تلفظ مثل P'ter؛ وتعني أن العبارة "God the father" يمكن أن تبدو مثل Deus patris أو Jupiter، أو في السنسكريتية، مثل Diu piter.

تظهر الشجرة العائلية للغات الأوروبية أن هذه اللغات كلها تقريباً قريبة لبعضها بعضاً. وتتضمن هذه المجموعة، أي العائلة الهندو-أوروبية، اللغات الهندية، مثل البنغالية واللغات المنقرضة مثل السنسكريتية. وقد ميز وجودها، في عام 1786، السير وليم جونز الذي رأى أن الأغريقي، واللاتيني، والسنسكريتي "كلهم نشوا من مصدر مشترك ربما لم يعد له وجود". وتنتهي اللغات الفنلدية، والهنغارية، والتركية، والمالطية إلى عائلات لغوية أخرى، ولكن نصف سكان العالم يتكلمون اليوم لغة هندو-أوروبية كلغة أولى.

تظهر الخريطة السياسية لأوروبا الحديثة قدرًا كبيرًا من الحاجز القومي. ولكن خريطة لغاتها تبدو متشابهة بشكل عام. فمعظم الفرنسيين يتكلمون الفرنسية، ومعظم الألمان يتكلمون الألمانية. واللغة دليل حول التاريخ وقوة للتماسك القومي، وتشكل أيضاً حاجزاً في سبيل حركة الشعوب، وتقلص فرص التزاوج وانتشار الجينات بينها، وهذا هو عملها على مدى آلاف السنين. فعلى سبيل المثال، نعرف من الكتاب المقدس مصير سجين أفرامي أخذه الجلاعديون: "كان رجال جلعاد يقولون له، هل

أنت أفرادي فـإن قال لا كانوا يقولون له، قـل إذا شـبـولـت فيـقـولـ سـبـولـتـ وـلـمـ يـتـحـظـ لـفـظـ بـحـقـ فـكـانـواـ يـأـخـذـوـنـهـ وـيـذـبـحـوـنـهـ^١.

وتظهر خريطة وراثية لأوروبا أن الحدود بين اللغات يمكن أن تكون مناطق تبدل وراثي. ففي ويلز، هناك اختلافات وراثية بين من يتكلمون الويلزية والإنكليزية. ويمكن ملاحظة هذا، بشكل خاص، فيما يدعى عادة بمبروكشاير، وهي منطقة مازال يشار إليها بوصفها "إنكلترا الصغرى فيما وراء ويلز"، لأن معظم سكانها يتكلمون الإنكليزية. قام الملك هنري الأول، في عام 1108، بنقل جماعة من الصناع من ضفاف الـ تـوـيـدـ إـلـىـ هـنـاكـ لـتـأـسـيـسـ صـنـاعـةـ نـسـيجـةـ. فـأـنـتـهـيـ موـطـنـهـمـ الجـديـدـ النـاطـقـ بـالـإنـكـلـيـزـيـةـ عـنـ حـدـ وـاـضـحـ، هوـ لـانـدـسـكـرـ. وـكـانـ هـذـاـ، حـتـىـ إـلـىـ مـاقـبـلـ قـرـنـ مـضـىـ، يـشـكـلـ حاجـزاـ فـيـ سـبـيلـ التـرـازـوـجـ، باـسـتـثـنـاءـ زـوـاجـ وـاحـدـ مـنـ بـيـنـ كـلـ خـسـمـسـةـ زـوـاجـ يـعـقـدـ عـبـرـ خطـ الفـصـلـ. وـمـاـ زـالـتـ الزـمـرـ الدـمـوـيـةـ عـنـدـ أـحـفـادـ الـمـهـاجـرـيـنـ، حـتـىـ بـعـدـ وـصـولـ أـجـادـاهـمـ بـثـمـانـمـائـةـ سـنـةـ، تـخـلـفـ عـنـ مـثـلـاتـهـاـ عـنـ جـيـرـانـهـمـ الـذـيـنـ يـتـحـدـثـونـ الـوـيـلـزـيـةـ.

وبالطريقة نفسها، يختلف سكان أوركناي (لغتهم المحلية لغة اسكندنافية) وراثياً عن السكان في باقي سكوتلند. حتى اللهجات يمكن أن تميز الحدود البيولوجية. ففي فرنسا، هناك درجة وراثية صغيرة بين من يتحدثون اللانغدوك في الجنوب ومن يتحدثون اللانغدويل في الشمال. فالجينات واللغة ترويان القصة نفسها عن التاريخ.

ولكن الاتفاق لا يكون كاملاً دائماً. فبلاد البلقان تحافظ بتاريخ صاحب للحركة والغزو اللذين طمساً أية قرابة بين الوحدات اللغوية الوراثية. ويتكلم الهنغاريون أيضاً لغة مميزة جداً، على الرغم من أنهم متقاربون جداً مع جيرانهم من الناحية البيولوجية. فقد فرض الغزاة المجر، القادمون من الشرق، لغتهم على رعاياهم، ولكنهم لم يؤثروا على جيناتهم لأنهم كانوا قلة. وكانت هناك، في بعض الأمكنة، درجات وراثية ضمن الجماعة التي تتحدث اللغة نفسها. وقد يكون هذا أثراً من تاريخ استيطان المهاجرين الاسكندينافيين في غرب أيسلندا، والذين اصطحبوا معهم زوجات وخدماً من إيرلندا.

يبدو أن لغة الباسك، كجيناتهم تماماً، لا ترتبط بأية لغة أخرى. فقد كتب المؤلف اللاتيني ميلا، في القرن الأول، حول حيرته فيما يخص أسماء الناس والأنهار التي ليس لها معنى في أي لغة معروفة لديه. وفرانسيس غالتون نفسه، الذي كان يقضي عطلته في بلاد الباسك، يستذكر خرافته أن الشيطان نفسه جاء إلى هنا زائراً. وبعد ست سنوات ترك البلاد يائساً لأنّه لم يستطع أن يتعلم لغة الباسك ولا أن يعلمهم لغتهم". ويعبّر عن مشكلة الشيطان، التي يشاطره إياها الكثيرون منا، مثل باسكي عسير فهمه:

"Oinaak zewbitzatzen du eskua, eta eskuak oina"

ومعنى "القدم تخدم اليد واليد تخدم القدم". قد تكون اللغة الباسكية آخر بقية من لهجة أوروبية قبل الزراعة. وليس هناك لغة قريبة منها سوى تلك اللغة التي يتحدثها الناس المنعزلون فيما كانت تدعى، حتى عهد قريب، جبورجيا السوفيتية. ويعتقد كثير من الجيورجيّن أن طوبال، حفيد نوح، هو الذي نقل لغتهم إلى بلاد الباسك، والإجراءات قائمة لإيجاد باسكي يرث عرش جبورجيا المستعاد.

عاش الباسكيون آمنين في جبالهم يقاومون محاولات الغزاة لاستيعابهم، ولذلك بقيت لغتهم، لغة الصياديّن -الجاماعيّن، على قيد الحياة. لقد اكتشف هيكل إنسان كروميانيون بالذات في جزء من فرنسا كان (وفقاً لأسماء الأماكن) باسكي. وليس من المستحيل أن كانت هناك قرابة لغوية، وربما وراثية أيضاً، بين إنسان كروميانيون، أحد الأوروبيين الأوائل، وبين الباسكيين الحاليين. هذه البقية الأخيرة من نظام اقتصاد الصيد الأوروبي باتت مهددة. إذ تمتد الجينات الباسكية اليوم إلى مديات أبعد من امتداد اللغة: شرقاً إلى زراغوزا في أسبانيا، وشمالاً إلى فرنسا. كان نظام هذه البقية قد انهار قبل زمن طويل. واليوم، قد تعاني لغتها (التي يتحدثها نصف مليون من الناس) وتقافقها من ضغط المجتمع الحديث. وقد يحدث لها ماحدث للباسكيين، الذين كانوا يتكلمون أيضاً لغة ليست هندو-أوروبية، فتختلي سريعاً عن جيناتها.

هناك طبعاً كثير من الحالات التي تعلمنا فيها الجينات حول الأسلاف أكثر مما نعرفه بواسطة اللغة. والسبب في ذلك، هو أن الجينات تصمد مدة أطول ويمكنها أن تقول ما هو أكثر عن الماضي. نجد هذا عند الأنتروسكينيين والباسكيين، وخلال فترة أقصر بكثير، عند البريتوبيين المعاصرلين؛ الذي جاء أجدادهم من أوروبا، وأفريقيا، والهند وحتى من الصين، مع ذلك، فالإنكليزية هي لغتهم عموماً. لاري ب في أن

الكتب، والأفلام، والتلفاز سوف تطمس، بمرور الزمن، الروابط بين الجينات واللغة، لو لا أننا مازلنا في طور من التاريخ فيه من الماضي اللغوي ما يكفي لمساعدتنا على تخمين تطور تلك الروابط. وتشير بعض التخمينات إلى البدايات المباشرة للنطق وربما إلى أصل الإنسان الحديث بالذات.

من أين جاءت اللغات الهندو-أوروبية؟ اللغة الحثية هي أول أعضاء هذه المجموعة، وكانت تكتب بشكل إسفيني، ويتحدث بها الأتراك منذ أربعـة ألف سنة. ولكن اللـفـظـ فيـ اللـغـاتـ الـهـنـدـوـأـرـوـبـيـةـ الـحـثـيـةـ قدـ يـخـتـلـفـ كـثـيرـاـ. فـبـارـةـ "أـبـانـاـ،ـ الـذـيـ فـيـ السـمـاءـ"

في الإنكليزية: Our father who art in heaven

وفي الويلزية: Ein Tad yt hwn wyt yn y ne foed

وفي اليونانية: Petera mas pou eisai stous ouranous

وفي الروسية: Otchc nash, suscij na nebesach

وفي الهندية : Hehamarc svargbast pita

مع ذلك، يمكن اكتشاف كلمات مشتركة لأشياء تستخدم على نطاق واسع واستخدام تلك الكلمات لتخمين مكان ولادة اللغات. فهناك عدة عبارات مشتركة فيما يخص الحيوانات الأهلية والمحاصيل. فالكلمة الهندو-أوروبية القديمة Owis التي تدل على الشاة، كانت اشتقت من كلمة Ovis اللاتينية، و Avis السنسركريتية، و Ewe الإنكليزية. و Cow كانت Kou، Water كانت Yotor. وهناك أيضاً كلمات مماثلة تستخدم للقمح، والنير، والحسان، والعجلة.

ربما كان الهندو-أوروبيون في وقت مبكر مزارعين، حملوا لغتهم معهم أشياء انتشارهم. ولكن هذه الفكرة لاتحظى بالإجماع، ويبقى حتى الموضع الذي عاشوا فيه عرضة للشك. لاريب في أن لغتهم بدأت قبل الاحتفاظ بأول سجل يوقد طويل. ويظن بعض علماء الإنسان أنهم يمثلون موجة غزت الشعب القرغاني قادمة من سهوب البونت، في شمال وشرق البحر الأسود. وتشمل هذه المنطقة أراضي ثقافة سريدندي ستونغ، وهو من أوائل الخيالة، وكانت تلك الغزوات قد بدأت حوالي 4500

ق.م.-بعد بداية الزراعة بوقت طويل. ويقول رأي آخر بأن الهندو-أوروبين بدأوا غزوهم قبل هذا التاريخ وحملوا الزراعة معهم عندما هاجروا من آسيا الصغرى (بما فيها تركيا الحالية) قبل القرغانيين بثلاثة آلاف سنة. ولكن الدليل الوراثي لا يشير بشكل واضح إلى تركيا أو السهوب كمصدر للهندو-أوروبين. وربما كانت بعض الشعوب الهندو-أوروبية المختلفة جداً، وبعض اللغات، التي تشكل جزءاً كبيراً من أوروبا الحديثة، قد بدأت تباعدها عن بعضها بعضاً قبل أن تنطلق من مواطنها الأصلية في الشرق. فإذا كان هذا صحيحاً، فإنه سيكون صعباً معرفة الأمة، في حال وجودها، واللغات التي كانت سالفة الأوروبين الحاليين.

الغزو الذي اجتاح أوروبا انطلق من الشرق، وتشهد على ذلك اللغة، وعلم الآثار والجينات. والصلة بين حركة الزراعة، والجينات واللغة وبين الأمم المتنافسة واضحة في مكان آخر في العالم الحديث. فالزراعة كانت تنتقل غالباً إلى أرض خالية-أو بالكاد مسكونة-أكثر من انتقالها إلى أرض يقوم عليها نظام صيد مزدهر كما كانت عليه الحال في أوروبا. وعندما عمر مزارعو الأرز حول حوض اليانغ في الشرق الأقصى، المحيط الهادئ، اصطحبوا معهم لغتهم إضافة إلى جيناتهم. فكانت أسرة اللغات الأوسترونيسانية هي الأوسع انتشاراً، لأنها انتشرت من مدغشقر إلى هواي وجزيرة إستر. وفي أفريقيا، انتشر المزارعون جنوباً، فعمروا الأرجاء الغربية والشرقية من أفريقيا بسكان يتكلمون لغة البانتو.

في هذه الأيام، تتضمن معظم التحسينات التقنية المهمة، من الكتاب المطبوع إلى الهاتف المتنقل، وسائل جديدة لتحقيق الاتصال بين الناس. هذا الاتصال بالذات سوف يؤدي إلى تأكل الدول القومية التي صاغت تاريخها منذ أيام المزارعين الأوائل. وفي العصر الحاضر، يمكننا أن نتحدث مع أي شخص في العالم حالماً يتمكن من الوصول إلى جهاز الهاتف. ويوحي العمل الجديد بالنماذج العالمية للغة بأن أول تقدم اجتماعي ربما يتضمن أيضاً جزءاً من تقنية الاتصال.

يمكن استخدام نماذج التبدل الوراثي التي تراكمت خلال طفرة عبر المئة ألف سنة الماضية لإعداد شجرة عائلية لشعوب العالم. الأفارقة من غصن مميز وقد تم في السلالة ومجموعة الهندو-الأمريكيين، جنباً إلى جنب، مع أسلافهم الآسيويين، أما أستراليا وغينيا الجديدة ففرع منفصل. ويمكن أيضاً إعداد شجرة لأسرة اللغات بالطريقة ذاتها. فنجمع الإنكليزية، والألمانية، والبنغالية مع بعضها في أسرة أوروبية

هندية، والصينية واليابانية في زمرة مختلفة. الشجرة اللغوية التي وضعت على أساس قلة قليلة من الكلمات- واحدة، اثنين وثلاث؛ رأس، وأذن وعين؛ أنف، وفم وسن وهكذا- تبدو شبيهة جدا بالخريطة التي تستخدم مزيدا من المفردات الأكثر اكتمالا. وتستخدم بنجاح كبير قوائم الكلمات المحدودة هذه لتصنيف اللغات المعروفة على نطاق أضيق (كلغات أفريقيا والعالم الجديد).

أثير جدل مؤخرا بزعم أنه يمكن، بهذه الطريقة، تصنيف كافة لغات العالم فقط إلى سبع عشرة أسرة مميزة، مع ثلث لا غير للغات المحلية في الأمريكتين والتي يبلغ عددها ما يقرب من ألف؛ وتصنف في مجموعة واحدة، هي مجموعة الهنود الحمر، لغة الأسكيمو-اليوت في أقصى الشمال، ونا-دين في جنوب ألاسكا وكندا وكل اللغات في جنوب بتاغونيا. يتناقض التوزع الواسع لهذه الأسرة الوحيدة مع نموذج التوزع في بابوا نيو غينيا، حيث يوجد في حيز أصغر بكثير ما يقرب من ثمانين لغة، وأكثرها لاترتبط أية قرابة. إنها أكثر من صدفة أن يظهر علم الوراثة النموذج نفسه عند من يتحدثون لغات الأمريكتين وعند من يتحدثون لغات بابوا نيو غينيا: الأمريكان متشابهون تقريبا من الناحية الوراثية، بينما يختلف البابوازيون إلى حد كبير بين واد وآخر. وأهم ترکيز لاختلاف اللغوي موجود في القوقاز، بين البحر الأسود وبحر الخزر. وهناك، في منطقة واحدة فقط، أربعون لغة مختلفة جدا، أي ضعف ما هو موجود في بريطانيا، حتى إن بعض تلك اللغات محدود في قرية واحدة فقط. وهناك ما يشير إلى رابطة مع مجموعة نا-دين الأمريكية والتيبية. ومن سوء الحظ أننا لا نعرف شيئا عن علم الوراثة في القوقاز.

يمكننا أن نضع شجرة بين القراءات بين كافة لغات العالم وأن نغالي في تخميننا لبعض الكلمات الأصلية في قاعدة كل لغة. فقد حاول اللغويون الروس إعادة بناء اللغة النورسراطية، وهي لغة عمرها اثنا عشر ألف سنة يظن أنها سليفة اللغة الأوروبية- الهندية وقريباتها. وتتضمن هذه اللغة أسرة ألمو-درافيديان التي يتحدثون بها في أجزاء من الهند واللغات الألطائية التي تضم المجموعة التركية والمنغولية والأفروآسيوية التي يتحدثون بها في النصف الشمالي من أفريقيا. وأعادوا بناء أكثر من ألف من الكلمات "الجدриة". واحدة من هذه الكلمات مثلًا كلمة Tik، مقابل إصبع Finger، وأبكس Toe. وواحدة أخرى هي Kujna، مقابل كلب Dog.

وليس هناك كلمات مشتركة على نطاق واسع للتعامل مع الزراعة، مما يوحي بأن هذه اللغة الأصلية قد تكون اشتقت فعلاً في زمن سابق لظهور الزراعة.

ومما يثير الدهشة فعلاً، أنه عندما توضع شجرة اللغات العالم بجوار شجرة وراثية، تبدو الشجرتان متشابهتان إلى حد ما. وتنتهي كلتاها إلى الجذر نفسه في أفريقيا وتظهران الانفصال نفسه بين الشعوب الأسترالية والآسيوية. ولربما يثبت هذا أن اللغة نفسها ترقى إلى البداية الفعلية للجنس البشري. وظهور الكلام يحدد بداية التقدمة الهائلة التي حدثت في سرعة نقل المعلومات. فلو طلب منا أن نشرح معنى جملة، حرفاً حرفًا، لاستغرق هذا وقتاً أطول عشر مرات من الوقت الذي يستغرقه نقل المعلومات إليها عن طريق الكلام. وتظهر آفة الأصم والأبكم في المجتمع الحديث مدى اعتماد الحياة على ملكة الكلام. ويصعب علينا أن نتصور وجود مجتمع يمكن أن يعمل من دونها. تظهر الهياكل العظيمة للإنسان الحديث المبكر حدوث تبدلات في شكل الجمجمة وموضع الحنجرة، مما قد يشكل دليلاً على المقدرة المبكرة على صوغ الصوت الملفوظ. توحى هذه المقدرة ، والتوافق بين جينات ولغات اليوم بأنه قد يكون الكلام، في المقام الأول، هو الذي جعل بني البشر بشراً.

كان شلي¹ يأخذ بمثل هذا الرأي: جعل بطله في بروميثيوس غير المكبل، "يمتحن الإنسان الكلام، والكلام أبدع الفكرة". ولكن هذا الرأي لم يحصل على إجماع. إذ يرى بعض علماء الإنسان أنه كان حتى لإنسان نياندرتال لغة معقدة جداً وبفترض أنها اخترت كلياً مع انقرافه. وهناك إشارة إلى أن اللغة بزغت قبل ذلك بكثير. فالفرددة، في تجمعهم، يقضون معظم الوقت في تنطيف بعضهم بعضاً ليظهروا لرفاقهم أنهم ينتمون إليهم. فلو عمد الإنسان المبكر إلى تطمين رفاقه كما تفعل القردة، لوجب عليه أن يقضي نصف وقته في التنطيف، بسبب حجم كل عصبة من عصائب الصيد. والكلام، حتى لو كان بدائياً، أفضل بكثير لتهيئة الرفاق من اللمس. وقد تكون الكلمات الأولى تحديداً هي كلمات مؤاسية وسبقت سلifikات لغات اليوم بوقت طويل.

¹-بيرس بيتش شلي (1792-1822)، شاعر إنجليزي رومانسي مات غرقاً.

ما من أحد يمكنه أن يعيد تركيب اللغة النياندرتالية ويتحدث بها، هذا إن كانت هناك مثل تلك اللغة. وهناك مزاعم كثيرة حول لغة جنة عدن. فقد كان بيكتانوس، الفيلسوف الألماني من القرن السادس عشر، مقتنعاً بأن تلك اللغة هي الألمانية القديمة، وأن العهد القديم ترجم عنها إلى العبرية (مع أن شارل الخامس الأمبراطور الروماني المقدس قال إنه يتكلم بالفرنسية إلى الرجال، وبالإيطالية إلى النساء، وبالإسبانية إلى الإله وبالألمانية إلى الجياد). وقد تتهيأ الفرصة، عمّا قريب، لاكتشاف الحقيقة. فالمستحاثات والجينات تقدم لنا أدلة حول مكان وزمان لقاء آدم وحواء؛ وفي المدى المنظور، قد نتمكن من تخمين ما قالاه لنسلهما الجوال.

10 خبير داروين في الاستراتيجية

يعرف من يراقبون الطيور في الولايات المتحدة أن للعصافير الدوري الشائع هناك، وهو نفسه الذي يحفل هنا وهناك في الحدائق الإنكليزية، جسماً أكبر وقائمتين أقصر في الشمال منها في الجنوب. ويصبح الشيء نفسه على عصافير الدوري في شمال أوروبا وجنوبها. ويرى القانون بنظرية الخلق (هناك أكثر من مئة مليون منهم في الولايات المتحدة) في هذا ترتيباً إليها للأشياء بحيث يتكيف كل نوع مع تدبير الطبيعة؛ فالأمكنة الباردة، أيّنما كانت، تتطلب تغييراً بارعاً في خطة الإله.

إذا كانت هناك خطة، فإنها كما يبدو، تعمل بالطريقة نفسها بالنسبة للإنسان. فالناس في أقصى الشمال أقصر أذرعاً وسيقاناً وأجسامهم أكثر اكتتازاً مما يكون عليه أمثالهم في المناطق الحارة. ولهذا السبب تدهورت الأرقام القياسية في سباق المسافات الطويلة في الألعاب الأولمبية بعد أن راح يشارك فيها الرياضيون ذوو السيقان الطويلة من شرق أفريقيا. كان الفلاسفة، قبل داروين، يعتبرون قدرة الأفارقة على مواجهة الحرارة، وسكان الأسكندرية على مواجهة البرد دليلاً رائعاً على الفعل الإلهي. ولعل الخالق أراد من جعل كل شعب يتكيف مع موطنـه أن يبين مدى براعته في التصميم. احتاج بوجهة النظر هذه في القرن التاسع عشر رجل دين، هو وليم بلاس، عندما قال: إذا وجد أحـدنا ساعـة، وكانت جميلـة التصمـيم، عندـئـيـ يمكنـه أن يسلم بـوجود صـانـعـها. وكـمالـ الإنسـانـيةـ يـثـبـتـ، بالـطـرـيـقـةـ نـفـسـهاـ، وجودـ الإـلـهـ. تـبـدوـ هذهـ الحـجـةـ وجـيهـةـ جـداـ إـلـىـ درـجـةـ استـحوـذـتـ فيهاـ عـلـىـ المشـاعـرـ بشـكـلـ يـتـجاـوزـ المعـقـولـ. ويـعـبرـ فـولـتـيرـ عنـ ذـلـكـ، فـيـ كـنـديـ، بـأـسـلـوبـ سـاخـرـ معـ الدـكـتـورـ بـنـغـلوـسـ وـابـتهاـجـهـ لـرـؤـيـةـ الـكـمـالـ الـذـيـ صـمـمـتـ فـيـهـ الـأـنـوفـ لـكـيـ تـحـمـلـ النـظـارـاتـ. وـيـعـلـقـ فـروـيدـ، الدـارـوـينـيـ المـتـحـمـسـ، بـأـنـهـ يـمـكـنـ لـلـمـرـءـ أـنـ يـحـتـجـ أـيـضاـ أـنـهـ يـمـكـنـ بـالـطـرـيـقـةـ نـفـسـهاـ توـضـيـحـ حـقـيـقـةـ أـنـ القـطـطـ تـحـمـلـ تـقـيـنـ فـيـ جـلـدـهـاـ تـمـاماـ حـيـثـ تـكـوـنـ عـيـونـهـ.

أصبحنا نعرف اليوم أن هناك مشكلة كبيرة يعبر عنها الاختلاف حول التصميم، كما يطلقون عليه، فيما يتعلق، على الأقل، بعصفير الدوري. هذه العصافير، لم تذهب إطلاقاً إلى الأمريكتين بعد حدوث الخلق. ولكنها وصلت إلى هناك قبل أكثر من مئة سنة بقليل. وذلك عندما نقل بعضها من إنجلترا، في خمسينات القرن التاسع عشر، وأطلق في بروكلين. فانتشرت من هناك لتعمر القارة. واستغرق هذا الانتشار، الذي قام به حوالي مئة جيل من هذه العصافير، ما يقرب من قرن واحد. فكيف صدف أن حصل مثل ذلك التشابه الوثيق بينهم هنا وبين أقرانهم في الوطن الأم؟

الاصطفاء الطبيعي هو القمين بالإجابة عن ذلك: إنها الاختلافات الوراثية في البقاء والتواجد. تظهر الدراسات التي أجريت، في كنساس، على هذه العصافير الموسومة أن الكبيرة ذات القوائم القصيرة منها تعيش على نحو أفضل في الطقس المتجمد. ولهذا السبب، تتوفر أمامها فرصة التفقيس ونقل جيناتها عند قيوم فصل الربع. إن العصافير التي أطلقت قبل قرن اصطحبت معها من موطنها الأصلي جينات لضخامة أو ضآلة الجسم ولقوته القوائم وقصرها أو رشاقتها. الطيور الجثومة الكبيرة تنجح أكثر في الشمال، وكان العكس صحيحاً بالنسبة لتلك التي تنتشر إلى الجنوب القاطن. ولكن عصافير الدوري الأمريكية طورت تماماً الأنماط الجغرافية نفسها كما في أوروبا. لقد نهض الاصطفاء الطبيعي بدوره.

الاصطفاء الطبيعي هو الفكرة البارزة عند داروين. كان هو الآلية التي تدفع التطور وتقود إلى التبدل دون الحاجة إلى مصمم لمراقبة كل خطوة. يبدأ أصل الأنواع بجزء طويل حول الزراعة. فيدرس الطريقة التي نشأت فيها الحيوانات الأهلية من أسلافها المتوجهة بسبب التفضيل، غير المقصود غالباً، لنموذج من الذرية على الآخر من قبل أولئك الذين ينجبونها. وأدت التربية الانتقائية، أي اختيار أفضل الحيوانات لإنتاج الجيل التالي، إلى انتساب الأشكال الجديدة عن السلالة المتوجهة.

ويرى أنه لو استطاع المزارعون أن ينجزوا الكثير من ذلك النوع من التربية، وفي فترة قصيرة، لأمكن للطبيعة أن تقدم المزيد. "إذا استطاع الإنسان، عن طريق الصبر، أن يختار أنواعاً أكثر فائدة بالنسبة له، فهل ستفشل الطبيعة في اختيار الأنواع الأكثر فائدة، في ظل تبدل شروط الحياة، بالنسبة لمنتجاتها الحية؟ وأي قد يمكن وضعه على هذه القراءة، التي تعمل على مدى عصور طويلة وتتفحص بصراحتها كامل البنية والتركيب والعادات عند كل مخلوق - مفضلة الصالح ونهاية

الطالح؟ لا يمكنني أن أرى حداً لهذه القوة، فكل شكل يتكيف ببطء وجمال إلى علاقات حياتية معقدة". توصل داروين إلى فكرته بمطالعته لأعمال مالتوس، الذي أشار إلى أن عدد السكان، إذا لم يكبح، سيزداد دائماً حتى يتجاوز الموارد. وكان تعبير أوسكار وايلد أكثر براعة "لاشيء ينجح كالزيادة".

الاصطفاء الطبيعي هو آل التغيير التطوري، إن لم يكن مهندساً، وهو الذي يصون النماذج المفضلة في الصراع في سبيل الحياة. والتغيير حتمي في أي جهاز يحمل أخطاء النقل من جيل إلى جيل ثال، سواء كان الجهاز جينات أو لغة. ومع أن تغيراً من هذا النوع هو تطور دون شك، لكنه تطور يحدث عشوائياً، لا يمكن أن يقود إلى الترقى من النوع البسيط إلى المعقد، الذي اهتم به داروين والذي تسبب في نشوء الإنسان من أسلافه المتواضعين. يستغل الاصطفاء الطبيعي حقيقة أن الوراثة ترتكب أخطاء في كل جيل. وبما أن بعض الناس يواجهونها بانتهائه بالحياة، فإنه ينسخ نفسه بمزيد من النجاح. وأآلية داروين تميز الشكل الأصلاح الذي تنتجه الطفرة. فهي توجه التطور وتتيح للجهاز الحي بالإفلات من حتمية الانقراض. ويصبح هذا بالنسبة للإنسان كما يصبح بالنسبة لأي مخلوق.

الاصطفاء فكرة بسيطة. وكما قال توماس هنري هكسلي، معاصر داروين، عندما سمع به لأول مرة، "يله من غباء مطبق لا تكون لدى المرء فكرة عنه!" هذه الفكرة بالذات تستخدم اليوم على نحو دقيق من قبل المهندسين. فعندما يقومون بتصنيع ريشة العنفة أو فوهة الرش، فإنهم لا يقضون الساعات في محاولة لاكتشاف أفضل تصميم ممكن من المبادئ الأولية. بل يضعون، بدلاً من ذلك، تخميناً لما يمكن أن ينجح، ثم يختبرونه. وبعد ذلك، يصنعون بعض النسخ الجديدة مع تعديلات طفيفة. ثم يختارونها من جديد. ومن جديد أيضاً، يبدلون أفضل تصميم وقع عليه اختيارهم، وتتكرر العملية حتى تظهر الريشة أو الفوهة الكفؤة. وكذلك ما يكون الشكل معيناً وغير متوقع حتى لكانه لم يصمم مسبقاً من قبل مهندس خبير.

يتجرأ مبرمجو الحاسوب الآلي الذين يستخدمون المقاربة نفسها، فيطلقون على إبداعاتهم تسمية "الحياة الاصطناعية". ويتحققون تقدماً سريعاً عن طريق برمجة لعبتهم مع عدم التركيز على تفاصيل ما هو ضروري، بل بتخمين ما يمكن أن ينجح، مما يتتيح لهذا أن يعد نسخاً تقريبية لنفسه، و اختيار أكثرها نجاحاً. وعلى مدى بضعة أجيال فقط، قد تظهر طيور الحاسوب الآلي التي تجمع تماماً كالزرازير، والنمل الرياضية التي تقتحم الآثار والأزهار المبرمجة كأي شيء جميل وغير متوقع في الطبيعة. وهناك أيضاً مدرسة لفن الحاسوب الآلي، وعامل الاصطفاء فيها هي قدرة

الفنان على تذوق الجمال. تظهر في كل جيل مجموعة جديدة من الأشكال. وعن طريق اختيار الدورة الأكثر إمتاعاً ودراستها مرة بعد أخرى، تظهر صور شاذة وغير مألوفة. والأدب ليس منيماً ضد ما يدعى اصطفاء طبيعي اصطناعي. يبين تحليل أعمال متواضعة، كالروايات الشعبية أو قصص الأطفال في القرون الوسطى، أن ما يسوغها هو فقط بعض المواضيع البسيطة. وسرعان ما يظهر إدخالها إلى الحاسب، الذي يغير قليلاً كل فكرة، ويختار أفضل وسيلة لوسم روايات أو قصص القرون الوسطى، الجديدة والمرضية من الناحية الفنية، التي كتب للأطفال.

لاشك في أن الإنسان ليس في مأمن من الآلية الداروينية. فعبر التاريخ، يموت أكثرنا قبل أن يعمر بما يكفي لنقل جيناته. وهناك، حتى بين من يبقون على قيد الحياة، أناس لا ينجبون أطفالاً أكثر من سوامهم. فإذا ماتثرت بالجينات أي من هذه الاختلافات في القيا وإنجاب، فمعنى ذلك أن الآلية الداروينية منهنكة في العمل، وسوف تختلف بنية الجيل التالي عن بنية أبيه.

تعتمد الآلة التطورية في قدرتها على كفاعتتها في اختيار أفضل الموجود، في وقت معين، حتى وإن يكن أفضل قليلاً فقط مما سبقه. وقام لويس كارول بتوضيح طريقة عملها. فلو أخذنا مثلاً كلمة مؤلفة من ثلاثة أحرف (Pig)، وأردنا تبديلها إلى كلمة أخرى (Sty). علماً أنه يمكننا تغيير أي حرف إلى أي حرف آخر. فإذا قمنا بتبدليات عشوائية ونحن ننطلع إلى الأفضل، مستخدمين في كل مرة مجموعة لا معنى لها من الحروف، فسوف نحتاج إلى آلاف الحركات لتحويل Pig إلى Sty. ولكن الاصطفاء الطبيعي يفرض قاعدة: يجب أن يكون هناك معنى لكل الكلمات التي تقع في الوسط. وهو يجمع التراكيب الصالحة وبيني فوقها. وقد يصل إلى غايتها فقط على ست مراحل: Sty، Say، Way، Wig، Pig.

حيثما نظرنا، نجد الاصطفاء أمامنا. فهو ملء العالم الحي، لأنه هو الذي شكل هذا العالم. قد تكون أفعاله مراوغة أحياناً. وقد يكون هناك، إضافة إلى الاختلافات في القيا، اختلافات وراثية في القدرة على إيجاد شريك أو إنجاب ذرية.

كانت نظرية النشوء في عام 1859، وهو العام الذي نشر فيه أصل الأنواع، نظرية حسية، لأنها تلغي الحاجة إلى رابطة مباشرة بين العبود والإنسان. يروى أن سيدة (زوجة أسقف وورسيستر) من العهد الفيكتوري قالت لسيدة أخرى حول كتاب داروين: "نرجو ياعزيزي ألا يكون ذلك صحيحاً ولكن لو صحيحة فإنه، دعينا نصل لكي لا يصبح معروفاً على نطاق عالم!" وبعد أن استفاقت المؤسسة

الكنسية من الصدمة، توصل عدد من المفكرين الدينيين إلى فكرة تفيد بأن التطور، في الحقيقة، طريقة في العمل خارج نطاق خطة الإله. فإذا كان الإنسان غير كامل، فإنه كان يمكن إكماله، والاصطفاء كان الوسيلة التي اختارتها الألوهية لتكوينه. "ولكن عملها، بغض النظر عن إكمال الناقص، كثيراً ما يبدو قاصراً أو حتى قاسياً. وليس في هذا مؤاساة كبيرة لأمثال بنغلوس".¹

يمكن للاصطفاء أن يحقق أ عملاً مذهلة. مع ذلك، تبقى بعضها خارج نطاق طاقتة. والاصطفاء الطبيعي لا يمكن أن يخطئ مسبقاً؛ ويعمل دون تبصر، ولا يعبأ بالمستقبل. إنه لا ينجز إلا ما هو ضروري وليس أكثر، ليس ذلك فقط، بل ينجزه أحياناً كمتهور وبطريقة لا تتم عن التبصر. وإذا استخدمنا عبارة ريتشارد داوكنز الشهيرة، إنه صانع ساعات أعمى ينجذب غرضاً جديراً بالإعجاب بواسطة أداة بسيطة وغير كفؤة.

أن ننظر إلى علم الحياة بكامله على اعتباره دليلاً على الاصطفاء الطبيعي مسألة تنطوي على خطر. وكما رأى باليه Paley في تعقيد الحياة حجة مع الله، هناك بالبيبة جديدة neo-Paleyism تلعن نظرية التطور. فتحتاج بأن كل بنية حيوانية كيفت بصورة صالحة بحيث يجب أن تعكس دائماً عمل الاصطفاء. يمكن أن تكون هذه الحجة غير مباشرة، ولكن يصعب تحضيرها. وأدت إلى كثير من الخلافات بين علماء الأحياء - جذابة بالنسبة لأنصارها، مملة بالنسبة لسوادهم. فيرى بعضهم أن الآلة الداروينية تدفع كامل عملية التطور بدءاً من ترتيب الأسس في الدنا وانتهاء بشكل الأنف. ويرى آخرون أن الاصطفاء هو مجرد حدث عرضي يوجه بعض الجينات في حين يتغير معظمها عشوائياً. وهكذا، تبقى المسألة عالقة دون حل.

في نظرية التطور عن طريق الاصطفاء الطبيعي شيء جميل آخر - نقطة ضعف هامة - هو أنه يمكننا، بقليل من التخيّل، أن نتوصل إلى تعليل كل شيء. يطيب للأحيائيين التطوريين قضاء وقتهم في تأليف القصص حول كيف صاغ الانتقاء أكثر الصفات غير المرغوبة. ويثبت أحياناً أنهم على صواب. ويتمكن خبراء علم الإنسان خصوصاً بتخيلات نشطة. وهناك بعض التخمينات المخيفة حول الطريقة التي صاغ التطور فيها الصفات الإنسانية. فأكثرها وهم، ولكن بما أنها تثير الحوادث التي جرت في الماضي البعيد، لذلك لا يمكن تقريراً دحضها.

وقد يصح ذلك عند وجود مناطق واسعة تعمل فيه الاختلافات في البقيا والتوالد دون أن يدركها أحد. من الناحية العملية، هناك فقط واحدة من كل ألف بيضة واحدة من ملايين النطاف تجتمعان لتنتج صغيراً. ولا نعرف ما إذا كانت بقية البيوض والنطاف تموت بصورة عشوائية أم أنها تفشل لأسباب وراثية. ولكن لو عاش أصلحها فقط، وكانت آلية داروين قوية أكثر شمولاً مما كان يُظن سابقاً.

مهما كان الاصطفاء مهمأ من حيث شموليته، فإنه ليس أكثر من الآلة وليس قوة مطلقاً. نقدم أحياناً لمرضى السرطان دواء يهاجم خلايا الانقسام. ولكن المعالجة كثيراً ما تكون فاشلة. لأن الاصطفاء الطبيعي يقوم بعمله. فهناك قلة من الخلايا التي تحتاج طفرة معينة تعمل على تبديل خواص جينية معينة لكي تتمكن من تعطيل مفعول الدواء. وتتكاثر هذه الخلايا بسرعة أكبر من تكاثر الخلايا الأخرى فتتم لها الغلبة بسرعة وأحياناً بفعالية كبيرة يموت المريض معها. وليس هناك دليل مهم على وجود مصمم حميد.

نحن غالباً لا نحمل فكرة عن السبب الذي يدفع صفة خاصة لكي تتطور، على الرغم من ذلك، يُظهر الإنسان، شأنه شأن أي مخلوق آخر، نقاط القوة والضعف في عملية الاصطفاء. فقد تغير بسرعة متكيفاً وهو يعمر العالم على مدى السنوات المئية والخمسين ألفاً الماضية. وهذه المدة تمثل حوالي ستة آلاف جيل إنساني. ولكن الرقم نفسه من أجيال الفران يرقى فقط إلى الأجيال التي غزت الأكر وبوليس¹ التي كانت حدثة البناء ومن أجيال ذباب الفاكهة إلى الحشرات التي تجتمع على تفاح وليم الفاتح. ويعرف الجميع أن ذباب الفاكهة والفران لم تتبدل خلال ذلك الوقت، مما يؤكد السرعة التي حدث فيها التطور الإنساني.

من التاريخ الإنساني بعصور ثلاثة؛ والاصطفاء الطبيعي هو الذي صاغها، ويصوغها بفعله. فعصر الكارثة المتداول ثلاثة عصر المرض الأقصر أمداً، وتلاه هذا، في وقت متأخر جداً، عصر الانحلال. وفي معظم العصور التاريخية الماضية، مات تقربياً، وبشكل كارثي، جميع من ولدوا، وذلك بسبب البرد، أو الجوع أو العنف. وعملت كثير من التراجيديات الفردية كعوامل للارتقاء التطوري. يدور هذا الفصل حول كيف تطورت الإنسانية لمواجهة التبدلات المناخية والنظام الغذائي أثناء انتقالنا من وطننا الأم. ومع أن الحقبة الثانية، عصر المرض (الذي بدأ فقط قبل

¹ قلعة أثينا القديمة.

الآف قليلة من السنين) انتهى على نطاق واسع في الغرب، لكنه مايزال قائماً هنا وهناك في أماكن أخرى من العالم. فالمرض عامل من عوامل الاصطفاء الطبيعيي مقدر جداً إلى درجة يستحق معها أن نفرد له فصلاً خاصاً هو الفصل التالي. ونحن الآن نعيش في عصر الانحلال (الذي يموت فيه معظم الناس بسبب التقدم في العمر). ولكن أكثر الناس يموتون في هذه الأيام بعد أن يكونوا نقلوا جيناتهم، مع ذلك، يصعب علينا أن نعرف أي اصطفاء يمكن أن يحدث لها.

نحن، وأقرباؤنا، وأسلافنا كنا حيوانات استوائية. والإنسان، رغمَ عن نوبل كوارد¹، واحد من الثدييات الكبيرة التي يمكنها أن تواجه حرارة الشمس في منتصف النهار في أفريقيا. ولو أعطى الناس الحق في اختيار موطنهم، لفضل الكثيرون منهم مكاناً حاراً (حتى ولو كان كوستا ديل سول لا غير ولمدة أسبوعين سنوياً). فقد جرى تطوير كثير من الأشياء المكيفة لمقاومة الحرارة أكثر منها لمقاومة البرودة. وصحيح أن الإنسان أقل شرعاً من بين كافة الرئيسيات ولكنه أكثرها تعرقاً. في اليوم المشمس، يمكن أن تكون درجة الحرارة عند سطح الأرض، أو فوقه ببضعة إنشات، أعلى بعشرين درجة من مثيلتها على بعد قدمين فقط من الأرض، هذا لأن الأرض تمتص حرارة الشمس ثم تعكسها. وربما يكون الوضع المنتصب، الذي يميز إلى حد كبير الإنسان عن القرد، قد تطور استجابة لارتفاع درجة الحرارة. وأفضل طريقة للتخفيف من الإحساس بشدة الحرارة في يوم مشمس هي وضعية الوقوف، أي الابتعاد عن طبقة الهواء الحار قرب سطح الأرض. وربما اتخد أسلافنا البعيدين، أثناء انتقالهم من الغابات إلى المراعي، وضعية الانتصار طلباً للبرودة؛ وفتحوا، حرفياً ومجازياً، آفاقاً جديدة لأحفادهم.

يعيش إنسان اليوم في كل بيئة من غابات المطر إلى المناطق القطبية ومن مستوى سطح البحر إلى ارتفاعات تزيد عن خمسة آلاف متر فوقه. صحيح أن الزراعة-النار، الملابس والبيوت-ساعدته على ذلك، ولكن هناك أيضاً الاستجابات الوراثية للمناخ.

غادرنا أفريقيا قبل أكثر من مئة ألف سنة، ولكننا لم نصل إلى نيوزيلندا، وهي أبعد نقطة انتشرنا إليها، إلا قبل ألف سنة. . وكان الطقس ، في معظم تلك الحقبة، أسوأ بكثير مما هو عليه اليوم. ويمكن الاستدلال على المناخات القديمة من التحولات في التركيب الكيميائي للمياه. ففي القطب الشمالي، تسقط المياه على شكل

¹ - ممثل وكاتب مسرحي إنجليزي (1899-1973)، تتميز آثاره بالحركة والحيوية. المترجم

تلوج وتبقى على شكل جليد. وجرى تقب عينة إلى عمق ثلاثة آلاف متر في جليد غرينلاند للوصول إلى الصخر تحته، حيث كانت تساقطت أول التلوج قبل مئتي ألف سنة.

يُظهر سجل الغطاء الجليدي أنه كان هناك كثير من العصور الجليدية أثناء تطور الإنسان العاقل. وحدث آخرها قبل ثمانية عشر ألف سنة. وقد مارس هذا العصر تأثيراً فعالاً على الثبيات الكبيرة في العالم، ومن بينها الإنسان.. فانقرض الكنيلان العملاق والجود المحملي من الأمريكتين، والماموث الصوفي من آسيا، وفرد الليمور العملاق من مدغشقر. وأفقرت مناطق واسعة في شمال أوروبا بعد أن كانت معمورة. وعندما جف المناخ بسبب احتجاز الجليد للماء، تحولت أجزاء من أفريقيا إلى صحراء وأصبحت غير صالحة للسكنى. وتراجع مستوى سطح البحر لأن الماء احتبس داخل الجليد. وجفت مضائق بيرنخ ومضيق باس. ونشأت الأرضي الساحلية المنخفضة في كثير من أرجاء العالم. وامتلاً الهواء بالغبار - ما زال محفوظاً في جليد غرينلاند - بسبب تجمد الصحاري. كان أجداننا، في معظم هذا العصر، يشعرون بالبرد، لكن غروب الشمس كان أكثر بهاء.

وفي السهل الروسي، كانت هناك مستوطنات تمتد على مسافة مئة وخمسين ميلاً داخل الغطاء الجليدي. ولم يكن بإمكان الفرنسي المبكر، الذي نقش الكهف في لاسكو، أن يسترخي مستدفناً بأشعة الشمس فوق رصيف في أحد المقاهي، وجليد القطب الشمالي لا يبعد عنه أكثر من ثلاثة ميل، فكان عليه أن يحافظ على دفنه لكي يبقى على قيد الحياة. قد تكون الحاجة للبقاء تحت الغطاء هي التي شجعت المحاولة الفنية. فقد حدث التفجارات في أسلوب التصوير وصناعة الأدوات كلها في الحالات الباردة للنطاق الإنساني أكثر مما حدث في المناطق الحارة. وأفلت الإنسان من المناخ الجديد القاسي وفي ذروة آخر غمر جليدي، كان الثديي هو الأكثر انتشاراً في العالم، وهي حالة حافظ عليها حتى اليوم.

لم يكن كل شيء عاملاً أثناء الانتشار في أرجاء العالم. وكانت هناك فترات قصيرة، تصل إلى ألفي سنة، ارتفع فيها معدل درجات الحرارة بحدود سبع درجات مئوية على مدى بضعة عقود فقط. وكان هذا تغييراً متيناً، مثل المناخ الاسكتلندي الذي يتحول ضمن مدى حياة الفرد الواحد. قد تكون تلك الفترات الدافئة المفاجئة الغريبة هي التي حثت المستعمرات على مواصلة طريقهم.

وكما هي الحال تماماً مع عصافير الدوري، فإن اختلاف البقيا والإنجاب ساعد أولئك الذين تكيفوا مع المناخ على نحو أفضل. فقد كان إنسان نياندرتال، قريباً، المنقرض الذي عاش في أوروبا الباردة قبل أن يصلها المغوروون الجدد، قصيراً، وثخيناً وتقيلاً، ولذلك تكيف بصورة جيدة مع البرد. ولو أن كرو-مانيون، الإنسان الأوروبي الأول، جلس فوق مقعد في قطار، لغيرَ معظم الركاب أماكنهم فيه، ولكنهم يبدلون القطار لو قام إنسان نياندرتال بالتصرف نفسه.

يُظهر الإنسان الحديث ميلاً جغرافية في البنية الجسدية التي تعكس أيضاً تأثير الاصطفاء المناخي. فساكن الأسكيمو أثقل وزناً بقدر الثلث بالنسبة لقامة معلومة من المعدل العالمي، في حين أن الرجل من بعض جماعات شرق إفريقيا يكون أخف بكثير من رجل آخر، بحوالي ثلاثة أرباع الوزن المتوقع لطول قامته. وينشأ هذا الاختلاف، في معظمها، من التبدلات التي ظهرت على التماضيات الجسدية. معظم الناس في المناطق الحارة نحاف، طوال القمامات والأذرع والسيقان. أما في الشمال فيميلون إلى ضخامة البناء. ولأسباب غير معروفة، تكون هذه الميلوں عند الرجال أقوى منها عند النساء. ويصح الشيء نفسه بالنسبة للميلوں في شكل الجسم عند عصافير الدوري، ربما لأن الذكور الأكبر حجماً أكثر عداية عندما يقاتلون في سبيل الغذاء في الظروف الشتوية. وعلى الرغم من ضآلة ما نعرفه حول وراثة صفات كالحجم والشكل (ورغم الوجود المؤكد لبعض التأثيرات البيئية)، فإن الاختلافات هي، على الأقل، وراثية جزئياً.

الناس السمان القصار في الشمال يحتفظون بالحرارة على نحو أفضل في مركز الجسم. أما الذين اكتسبوا رشاقة أجسامهم بتأثير المناخات الأكثر حرارة، فيبردون بفعالية أكبر لأنهم يفقدون الحرارة عن طريق اذرعهم وسيقانهم الطويلة. وهذا النموذج موجود بين الحيوانات الأخرى، من الطيور إلى الثعالب، والميلوں في شكل الجسم شرّفت باسم من أسمائهم الخاصة، هو قانون بيرغمان.¹ يفقد الجسم معظم حرارته الزائدة عن طريق الجلد ومجموع سطح الجلد في وحدة الحجم أكبر عند الأشخاص النحاف الطوال.

¹ - كارل بيرغمان بيولوجي ألماني قال أنه ضمن النوع الواسع المدى المتعدد *الطُّرُز* للحيوانات الثابتة الحرارة يختلف معدل الحجم الوسطي للأعضاء من كل سلالة جغرافية عكساً مع متوسط درجة حرارة المحيط.

هناك اختلافات أكثر تعقيداً في عملية التحكم بفقدان الحرارة. بعض السكان أفضل تنظيماً لكمية الحرارة التي تصل إلى الأذرع والسيقان عن طريق الأووعة الدموية في الجلد. فإذا ما وضع أوروبي أو أفريقي إصبعه في ماء جليدي، فإن حرارته تهبط بسرعة إلى مستوى منخفض بما يكفي لإتلاف اللحم. أما إذا قام أحد سكان الأسكيمو بالمحاولة نفسها، فإن إصبعه يبقى دافئاً بدرجة معقولة. ومن غير الواضح إلى أي مدى يكون هذا التأثير وراثياً، ولكن صيادي الأسماك في شمال الأطلسي، ومنهم من أصل أوروبي، أسوأ حفظاً لحرارة أيديهم من سكان الأسكيمو. وللسكان الأصليين في أستراليا طريقة أخرى للتعامل مع المناخ الحار نهاراً والقارس ليلاً. فهم يلجؤون إلى سد الأووعة الدموية قرب السطح في الليالي الباردة، بحيث تهبط حرارة الجلد عندهم إلى أقل بكثير من حرارته عند الأوروبيين الذي يواجهون الظروف نفسها، مما يحفظ الحرارة في مركز الجسم. يتحمل السكان الأصليون أيضاً البرد على نحو أفضل دون ارتجاف. يعني هذا كله أنهم قادرون على النوم في العراء دون كثير من المشاكل. ومعدل استخدام الجسم للطاقة أقل عند أولئك الذين تطوروا في المناطق الحارة.

وهناك أيضاً نماذج أخرى يمكن أن تعزى إلى المناخ. إذ يقال أن الشعر الصوفي عند الأفارقة يعمل كسطح تبخير للعرق لتبريد الرأس. والأنوف الطويلة الحادة عند الناس في الشرق الأوسط قد تساعد على تلطيف الهواء الصحراوي قبل وصوله إلى الرئتين وضيق العيون عند الصينيين يحميها من الرياح الجليدية التي تهب في السهول الآسوية. ولكن هذا كله يبقى في إطار التخمينات.

في الميل العالمة للاستجابة للمناخ، هناك شذوذ واحد هو لون الجلد. ففي العالم القديم، على الأقل، تكونجلود أكثر الناس أكثر سواداً من جلود سكان المناخات الباردة. وكما يعرف أي شخص يجلس في يوم حار على مقعد حديدي في متجر، أن الأشياء السوداء تتتسخ في حرارة الشمس أكثر من الأشياء البيضاء، وبالتالي، فإن البشرة السوداء، إضافة إلى أنها لا تشكل حماية من حرارة الشمس، تمتلك تلك الحرارة.

هناك عدة نظريات حول السبب الذي من أجله طور الإنسان بشرة فاتحة عندما هاجر إلى المناخات الموحشة في الشمال. وليس بين تلك النظريات ما يمكن اعتبارها نظرية كاملة على نحو مرض. وتقول واحدة منها باحتمال أن يكون السبب هو سرطان الجلد الذي ينجم عن الأشعة فوق البنفسجية في أشعة الشمس. الميلانوم الخبيث سرطان الجلد الذي يشيع، بشكل خاص، في بلدان مثل أستراليا حيث يتعرض

الناس من ذوي البشرة الفاتحة إلى جرعات عالية من الأشعة فوق البنفسجية عن طريق الحمامات الشمسية. وأدت العادة الحديثة، عادة التمدد تحت أشعة الشمس، بقصد اللهو إلى ارتفاع سريع في معدل وقوفه. وحتى وقت قريب، حيث أصبحت أخطار سفع الشمس معروفة على نطاق واسع، كان معدل وقوع سرطان الجلد بين السكان البيض يتضاعف كل عشر سنوات. والخطر أكبر بالنسبة لأصحاب البشرة الفاتحة، والشقراء وأصحاب الشعر الأحمر. وقلما يصاب السود بهذا المرض، مع استثناء واحد: في أجزاء من نيجيريا، هناك كثير من المُهَقَّ (يعرفون في بعض الأkenة تحت اسم ضباط المناطق، واحتصاراً دوز "Dos" على سبيل السخرية، ولكنها إشارة غير دقيقة إلى ولديتهم المحتملة). يصاب كل واحد تقريباً من هؤلاء بشكل ما من سرطان الجلد أثناء حياته.

على الرغم من هذا، يحتمل لا يكون السرطان قد سبب النزعات العالمية في اللون. أولاً، لأنه نادر بين البيض، باستثناء حالة واحدة فقط تقع سنوياً بين كل عشرة آلاف من الناس. وأهم من ذلك، أن سرطان الجلد هو، بصورة رئيسية، داء المقدمين في العمر. ومعنى هذا أن من يصاب به يموت بعد أن يكون نقل جيناته، بما فيها جينة لون بشرته.

قد تكون النزعات العالمية إلى اللون استجابة غير مباشرة للمناخ. فالأطفال، دون الفيتامين D، يصابون بالكساح. أي أن عظامهم تصبح لينة وتتشوه بسهولة. وقد تبين من القبور القديمة أن الكساح كان يُعتبر مشكلة على مدى آلاف السنين. وكان ما يزال شائعاً في الأحياء الفقيرة في إنكلترا في العهد الفيكتوري. يتوفى الفيتامين D في اللبن، وتتوفر الحماية لمعظم الأطفال الأوروبيين عن طريق نظام غذائي صحي. والجلد أيضاً، يمكنه أن يصنع هذا النوع من الفيتامين عن طريق تأثير الأشعة فوق البنفسجية. وتم هذه العملية عند البيض بفعالية أكبر منها عند السود. فالبيض يركبون، بتأثير الأشعة فوق البنفسجية، جرعة مفيدة كل نصف ساعة، بينما يستغرق تركيب جرعة مماثلة ثلاثة ثلات ساعات عند السود. وبوضع ساعات يقضيها طفل فاتح اللون تحت أشعة الشمس، تتيح له أن يصنع ما يكفي من الفيتامين D لتفادي الكساح وليس من قبيل الصدفة أن يكون لون الأطفال الأفارقة فاتحاً أكثر منه عند الكبار. ولهذا السبب بالذات، يشيع الكساح بين أطفال المهاجرين في أوروبا والسود في الولايات المتحدة أكثر مما هو بين أمثالهم من أصحاب البشرة الفاتحة. عمل الاصطفاء الطبيعي لمصلحة من يحملون جينات البشرة الفاتحة عندما بدأت الإنسانية مسيرتها الطويلة من المناخات الحارة المشمسة إلى ظلمة شمال أوروبا.

من غير الواضح تماماً سبب شيوخ البشرة السوداء في المناطق الحارة. ومع أن الفيتامين D مصدر إذا كانت كمياته كبيرة، فإنه لا يستطيع حتى الت歇ق من الناس أن يصنعوه، تحت أشعة الشمس، بكميات كافية لإحداث الضرر، وعليه⁴، لم ينشأ الصباغ الدموي في البشرة السوداء لهذا السبب. فربما تعمل البشرة السوداء على إيقاف أشعة الشمس عن تدمير الفيتامينات الأخرى الموجودة في الدم أثناء دورانها عبر الطبقات الخارجية من الجسم. وهناك دليل على ذلك. فالمرضى المصابون بأمراض جلدية يعالجون أحياناً بجرعات مكثفة من الأشعة فوق البنفسجية. فنُظّم هؤلاء أصحاب البشرة الفاتحة هبوطاً مفاجئاً في فيتامينات معينة هي أساسية، كما هو معروف، بالنسبة للحمل وسواء النمو. والبشرة السوداء عند الناس في المناطق الحارة قد تساعد في مواجهة تدمير الفيتامينات؛ وهو تأثير ربما يكون مهماً خصوصاً لأن المواد الغذائية كثيرةً ماتتفق إلى الفيتامينات. وهناك احتمال آخر، هو أن الصباغ الدموي يمنع الأشعة فوق البنفسجية من تخريب الأصداد في الدم أثناء دورانها عبر الجلد. وما زال هناك احتمال آخر، هو أن البشرة السوداء تتبع لناس الذين يرتدون ألبسة فاتحة في المناطق الحارة بأن يشعروا بالدفء بسرعة في الصباح الباكر عند شروع الشمس، حتى وإن كان يتربّط عليهم أن يتقوّى الحرارة أثناء النهار - حيث يمكن لهذه البشرة أن تعمل كوسيلة تمويه في الأمكنة الظلية. وكما هي العادة، من السهل تأليف قصص حول كيف يمكن للاصطفاء أن يساند بعض الجينات، ولكن لا يمكن تتلّوّل أي من هذه القصص بجدية بدون إجراء مزيد من الاختبارات لمعرفة الصحة منها.

تمارس الحرارة كثيراً من التأثيرات الوراثية على مخلوقات مثل الحلازين وذباب الفاكهة. فهي تؤثر على الاختلافات الوراثية في تركيب الأنظيمات، وتزيد من سرعة الطفرة، وتدفع "الدنا الأنانية" للبدء بالوثب حول المجين. يمكن للإنسان طبعاً أن ينظم درجة الحرارة الداخلية عنده بصورة حسنة بحيث يكون التأثير المباشر للاختلافات المناخية أضعف. مع ذلك، هناك نزعات شمالية جنوبية في الزمر الدموية وحتى في الأشكال البديلة لبعض الأنظيمات. ولا نعرف ما إذا كانت تلك النزعات ناجمة عن الاصطفاء بوساطة المناخ أم لا.

الإنسان، كمعظم المخلوقات، يعيش على حبل بهلوان ساخن. وسوف يموت إذا ارتفعت حرارة الجبل بضع درجات فقط. واستناداً إلى علم الحياة الجزيئي هناك كارثة حرارية وشيكة. وهناك مجموعة واحدة من الجينات التي تنتج "بروتينات الصدمة الحرارية". وتنفتح، عند الحلازين وذباب الفاكهة، عند حدوث ارتفاع كبير

في درجة حرارة الأشياء. وأحياناً، تُكرَّس معظم آلية الخلايا لهذا العمل. والإنسان أيضاً يحمل مثلاً. تبدأ الخلايا، أثناء الحمى، بتصنيع بروتينات الصدمة الحرارية. فتتجمع حول إنيزمات ضعيفة يمكن أن تتآذى من ارتفاع درجة الحرارة. فارتفاع مقداره درجتان فقط في حرارة الجسم، كفيل بإطلاق عمل الآلية الوقائية، ولا نعرف ما إذا كانت هناك اختلافات في حساسية جهاز الصدمة الحرارية عند الناس في المناخات الحارة والمعتدلة.

بروتينات الصدمة الحرارية هي مقاييس الطوارئ. وكانت الحيوانات الدنيا توصف، بشكل مرفوض تقريباً، على أنها "متغيرة الحرارة". لأنها تفتقر إلى الآلية الجسمية التي توفر الدفء للثبيبات بما فيها الإنسان. ولكن كثيراً من المخلوقات تحافظ بدرجة حرارتها، في قليل أو كثير، عن طريق سلوكها الطريق الصحيح لا غير. وهناك نوع من العظاءات التي تعيش بدءاً من صحارى كاليفورنيا إلى الأنديز. وتحافظ تقريباً على درجة الحرارة ذاتها عبر هذا المدى الواسع من المناخات فقط عن طريق تعرضها أو عدم تعرضها لأشعة الشمس. ومن ناحيتها، ابتكرت مرة نوعاً من الدهان الذي يتلاشى تدريجياً وفقاً لسرعة يمكن قياسها عندما يتعرض لنور النهار. فإذا ما وضعتنا نقطة منه على أصداف الحلازين، فإننا نعرف المدة التي ت تعرض خلالها الحيوان لأشعة الشمس على مدى شهر تقريباً. والحلازين تسلك على نحو مختلف تماماً وفقاً لحرارة أو برودة المكان الذي تعيش فيه وتحتفل أيضاً ضمن تجمع الحلازين ذات اللون الأسود والفاتح (حيث تختلف في مدى مانتصبه من الأشعة الشمسية) وفقاً لعرضها لأشعة الشمس. وربما يمكن استخدام الطريقة نفسها أيضاً لدراسة الناس من ذوي البشرة السوداء والفاتحة.

تبين لنا بالمراقبة الدقيقة للحيوانات في أشعة الشمس الدور الحاسم الذي يمثله السلوك في التحكم بدرجة الحرارة. فالعظاءات^{*} الصحراوية لا يمكنها أن تبتعد أكثر من ياردتين عن الظل، وإذا فعلت فإنها تموت من ضربة الحرارة قبل أن تعود، ولكنها تضطر إلى المخاطرة بالخروج إلى الشمس كل بضع دقائق بحثاً عن الطعام. وتتفق بعض العناكب نصف ميزانيتها من الطاقة في الذهاب والإياب بين الشمس والظل. ويمكن لعنكبوت تعيش في مكان يوفر التوازن بين البقع الظلية والمشمسة أن تضع بيوضاً أكثر بكثير من عنكبوت يفتقر إليها إلى أشعة الشمس وإن احتوى على كمية كبيرة من الطعام. يسهل علينا نسيان أهمية السلوك في حياتنا الحرارية.

* حيوان صغير زاحف.

ويُظهر تقدير سريع لما تكلفه المحافظة على درجة الحرارة الصحيحة للبريتوني العادي (أو بالأحرى للقاطن العادي في شيكاغو)- تتضمن القائمة بيوتاً، وملابس، وتندفعة مركبة، وطعام، ومكيفات الهواء، وتزجية أيام العطلة في ماريبل أو فلوريدا طبعاً- أن العناكب متواضعة نسبياً في الحصة التي تتفقها من ميزانيتها للمحافظة على راحتها. وعلى الرغم من أن الإنسان قد يكون مخلوقاً ثابتاً للحرارة، فإن التطور دفعه إلى قرارات الكائنات المتغيرة الحرارة حول الطريقة التي ضمنت له البقاء على قيد الحياة عندما خرج من المناخات الحارة التي كان أسلافه قد تكيفوا معها.

والإنسان، كبقية الثدييات، تكيف مع الأغوار. وهو لا يمكنه البقاء على قيد الحياة مدة طويلة على ارتفاع يزيد عن خمسة آلاف متر فوق مستوى سطح البحر لأن كمية الأكسجين في الهواء تنخفض هناك إلى نصف ما تكون عليه في ارتفاعات أدنى. وهناك مستوطنات على مثل هذا الارتفاع في الأنديز. أطفال هنود الأنديز أكثر قدرة على مواجهة هذه الظروف من أطفال المهاجرين من الأغوار. والسكان المحليون في مرتفعات اسكنلند، الذين كانوا نشّؤوا عند مستوى سطح البحر، أفضل حالاً في استخلاص الأكسجين من هواء الجبال حتى أنه ربما كانت هناك استجابة متطرفة لمسوغة الأكسجين.

والترتيب الغذائي أيضاً كان عاملاً في التغيير التطوري. هناك، في العالم ككل، أقلية فقط من الكبار (يمن فيهم كثير من سكان أوروبا الغربية) ومن يستطيعون هضم لبن البقر. وليس في هذا ما يدعو إلى الدهشة. فمعظم المخلوقات (والإنسان قبل الزيارة من بينها)، لم تتوفر لهم فرصة شرب اللبن من أي نوع بعد الفطام. وهضم اللبن يعتمد على إنظام يسمح لـاللاكتوز، وهو واحد من سكريات اللبن، بالتفاك. فإذا بقي هذا الأنظام فعالاً حتى الرشد، عندئذ يكون لبن البقر مادة غذائية مفيدة. وبغير ذلك يفقد هذا اللبن كثيراً من قيمته ويعاني الكبير الذي يتناوله من الغازات وسوء الهضم. وجينة هضم اللبن نادرة في معظم أنحاء أفريقيا والشرق الأوسط (ما يشير إلى أن الحليب المحفوظ الذي كان يُرسَل كمساعدة غذائية للكبار في هذه المناطق كان يُبَدَّد على نطاق واسع). ولكن هذه الجينة أكثر شيوعاً في غرب أوروبا وعند بعض الشعوب الأفريقية كالغولاني رعاة الماشية في شمال نيجيريا. هنا لا يمكن الجزم بأن هذه هي الدجاجة التطورية وهذه هي البيضة. ربما كانت الجينة مفيدة أولًا للشعوب الصحراوية لكي تتيح لهم شرب لبن الإبل في سبيل الحصول على الماء. وربما كانت مفيدة في أوروبا لأن من يحملها يمكنه استخلاص الكالسيوم

من لبن البقر وتفادي الكساح. ومن جديد نقول أنه من السهل، وبشكل كارثي، أن يفوز الخيال بحق الأفضلية على حساب التجربة.

قوة الاصطفاء التي يمكن إدراكتها على نحو أفضل عند الإنسان، تلك القوة التي تؤثر على التنوع الجزيئي كما تؤثر على أكثر الصفات وضوحاً، تنشأ من وجود اختلافات وراثية في مقاومة المرض. والمرض، كما يبدو، جزء من الحياة لا يمكن تفاديها: حتى المخلوقات المحفوظة منذ فجر الوجود تُظهر علامات الخمج. قد تكون مكونات بعض الخلايا (كالمتقدرات) بقايا متضيّبات المرض التي تعلمت التعايش معها متضيّبات أعلى. لقد حملت ألعاب "حياة" الحاسب الآلي، التي تقوم على أساس تشابه الاصطفاء الطبيعي، أمراضها على شكل فيروسات الحاسب. وللمرض تاريخ وجغرافيا: واجهت الشعوب أمراضًا مختلفة في عصور مختلفة. والخمج عدو لايرحم لأنّه يصيب كائنات حية - عوامل المرض - من المفترض أن تتطور بالذات استجابة لدفاعات الجسم، أو تموت. هناك سباق حرب تطورية بيننا وبين أمراضنا. ولمعرفة ما يمكن وما لا يمكن للاصطفاء الطبيعي أن يفعله،، والوسيلة التي بها يمكن أن يفرض ثمناً باهظاً على اتباعه، يجب أن يدرس هذا السباق بمزيد من التفصيل. وهذا ما سنعالج في الفصل التالي.

الحُمَّيات المميتة ١١

نطالع في سجل أحداث القرن الخامس عشر الذي دونه أوائل المستكشفين البرتغاليين لغرب أفريقيا شكوى مريرة: "كنا كلما أبحرنا يضع الإله في سبيلنا ملاكا ضاربا يحمل سيف الحمى المميتة الملتهب. ويبدو أن هذا جزاء لنا على أخطائنا أو بقضاء منه لأنعرف له تعليلا". وبعد ثلاثة سنة من ذلك الوقت، مات خلال سنة واحدة نصف الرجال الإنكليز الذين ذهبوا إلى ذلك الجزء من العالم. وعندما ذهب الأوروبيون وعيدهم الأفارقة إلى أمريكا الجنوبيّة، كان السكان المحليون هم الذين يعاونون. حيث انخفض عدد سكان المكسيك من خمسة وعشرين مليونا إلى مليون خلال الفترة من 1500-1600. حتى إن بعض القبائل اختفت بكمالها. وكان عدد السكان الذين يدفعون الأثواة للأسبانيين في كمبايا، في كولومبيا، خمسة عشر ألفا في عام 1539، فهبط إلى تسعه وستين شخصا عام 1628. كان الخمج في كل مكان هو القاتل الأكبر: **المalaria**، و **الجدري** و **التيفوس**. وفي كلا العالمين، الجديد والقديم، كانت البقايا أفضل عند أولئك الذين عاشوا مع المرض على مدى أجيال عديدة. وكان هناك، فيما يبدو، اختلافات فطرية في المقاومة بين الشعوب من مختلف الأمكنة. وكانت هذه الاختلافات تبدو خارقة في حينه. واليوم، أصبحنا نعرف أن تطوير آليات مقاومة المرض هو أفضل مثال للاصطفاء الطبيعي في المعركة. قد يكون عصر المرض انتهى في العالم الغربي (مؤقتا على الأقل)، ولكن، على الرغم من ذلك، سوف تستمر عقاباته الوراثية على مدى آلاف السنين القادمة.

يتعامل الاصطفاء، عند مواجهة المرض، مع عدو لا يكل. صحيح أن العالم الغربي حصل على فترة راحة في المعركة، ولكن الوباء كان، على مدى تاريخ التطور الحديث، أكبر قاتل وأكبر عامل للاصطفاء. ففي القرن الرابع عشر، أي قبل ثلاثين جيلا، مات نصف سكان إنكلترا بسبب الوباء الأسود. واليوم، هناك تنبؤات توحى بأن انتشار الإيدز في بعض البلدان الأفريقية يعني أن عدد سكانها سيبدأ

عما قريب بالانخفاض أيضاً. قد يكون الموت بسبب البرد أو المجاعة قاسياً، ولكن العدو هنا يمكن التنبؤ به على الأقل. لأن الجراثيم والحمات بالذات حية. ولها دراسات بيئية خاصة بها، بسبب حاجتها إلى مدد متواصل من الضحايا الجدد. ويمكنها أن تتطور، مما يعني أن هناك سباقاً بين الاصطفاء الطبيعي حول بقائها ومتى سباق الاصطفاء الطبيعي حول قدرتها على أن تصيبنا بالخمج. وهو سباق لا يرحم Survival ومرحلة، كما يبدو، لانهائية لها. فما أن ينهزم أحد الخصميين، حتى يسرع الآخر.

تعتمد أنماط العدو على عدد الناس المتاحين لها. ولذلك تغيرت خطورة المرض عبر التاريخ. فكلما استمر المرض عند بعضهم مدة أطول، وكلما كان انتقاله أكثر فعالية، تضاعفت حاجة السكان لبقائه. والمناعة أيضاً تمثل دوراً. نستخلص من هذا أن بعض الأمراض يجب أن تكون بدأت قبل أمراض أخرى بوقت طويل. يمكن مثلاً رؤية علامات التدربن، الذي قد يستمر على مدى عقود، في الهياكل العظمية لأشخاص ماتوا قبل آلاف السنين. والحقيقة حديثة بالمقارنة مع التدربن. وهي لا تستمر طويلاً وليس لها مدة ثانية. ومن يصاب بها مرة، يكتسب مناعة ولا يمكن أن تعود إليه مرة ثانية. وقصة الحصبة قريبة من قصص كثير من الإصابات الحديثة التي هاجمت النوع الإنساني منذ بدأ.

قد يكون للحصبة تأثيرات مزعجة عند السكان الذين لم يسبق لهم أن تعرضوا لها والذين لا يحملون مناعة ضدها. فعندما انتشرت في فيجي عام 1875 (نتيجة لزيارة ملك فيجي إلى سيدني)، قتلت ما يقرب من ثلث السكان الفيجيين الذين كان يبلغ تعدادهم مئة وخمسين ألف نسمة. ولكنها سرعان ما اختلفت من الجزيرة وكأنما كانت تحتاج لاستمرارها إلى نصف مليون نسمة على الأقل. وهي قد تصل أحياناً إلى مكان (مثل فيجي) عن طريق عدد من الناس أقل من هذا، لكنها لا تستطيع البقاء. ففي آيسلندا، كانت هناك، قبل الحرب العالمية الثانية، فجوات بين الوباء والآخر تمت إلى سبع سنوات. ولم تصبح الحصبة مشكلة دائمة إلا بعد عام 1945، عندما دلت الحركة من آيسلندا وإليها على أن الآيسلنديين أصبحوا جزءاً من السكان الأوروبيين ككل. كان الإنسان يعيش على شكل مجموعات تتالف من نصف مليون نسمة أو أكثر على مدى ألفين أو ثلاثة آلاف سنة، ولهذا يجب أن تكون الحصبة مرضًا حديثاً نسبياً. كانت صدمتها الأولى أكثر إضراراً من تأثيرها على السكان الذين تعايشوا معها على مدى أجيال.

يعني التبدل المتواصل في نموذج الخمج أن التطور لا يمكن أن يهدأ: بعيداً عن إيقاف تكويننا، تواجهه دائماً مشكلات جديدة. فالإنسان قبل عشرة آلاف سنة، كان

يعيش في زمر صغيرة. لذلك كان المرض المعدى نادراً. ولا شك في أنه كان هناك كثير من القمل والديدان الشريطية لأن حياتها المديدة ونزوتها إلى تجديد عدوى مضيقها يعني أنها لم تكون بحاجة إلى عدد كبير من الناس لكي تبقى. وعموماً، كان العالم القديم عالماً معافى. وبدلاً من ذلك، كان الناس يجوعون، أو يتجمدون أو تأكلهم النمور. وكان الخمج مشكلة محلية حتى عندما ينفجر. وهناك بقايا من هذا النموذج بين القلة الباقية من مجتمع الصيد والجماع. اكتشف في الخمسينات، أن جماعات قبلية مختلفة من هنود اليانومامو تختلف إلى حد كبير من ناحية الأضداد التي تحملها. ففي بعض القرى، كان كل واحد يحمل ضداً لـ **الحمق**، بينما لم يصل هذا المرض أبداً إلى قرى أخرى، ولكن كافة السكان الأحياء فيها كانوا أصيّوا بالأنفلونزا. وكان لدى كل قبيلة صغيرة قصة مختلفة حول العدوى. فقد كان نموذج المرض ميزاناً بين مرض جديد وصل صدفة ووباء محلي سرعان ما انتهى عندما أصبح كل واحد منيعاً أو مات. النموذج نفسه للحياة والموت موجود في الوقت الحاضر عند قردة الشمبانزي. واليوم، أصبحت جزر هنود اليانومامو الصغيرة متصلةً مع باقي العالم، بأمراضه، وباتت تعاني من نتائج ذلك.

تزايد عدد السكان الإنسانيين مع ظهور الزراعة وراحوا يتجمعون على شكل تكتل قاري. وظهرت مجموعة جديدة كاملة من الاضطرابات. فقد بدأت تظهر **الطفيليات المحمولة بالماء**، مثل المنسقات التي تحملها الحلازين، وساعدت سقاية المزروعات على ذلك. واكتشفت بيوض المنسقات في موسميات تعود إلى 1200 ق.م. وما زال داء المنسقات (البلهارسيا) شائعاً في مصر حتى اليوم. وربما كان كثير من الطواعين التوراتية أمراضنا الجديدة انتشرت عندما ازداد عدد السكان في مصر إلى درجة تكفي لإدامتها.

جاءت بعض الأمراض المعدية من الحيوانات. **قطاعون الماشية** قريب وثيق للحصبة. وهذه قد تكون تطورت منه. واكتشفت العلاقة الوثيقة بين الحمام والأبقار وبين مرض **النوم** والحيوانات البرية المصيدة. ولم تكن الطفيليّات بحاجة إلا للتغيير بسيط يتيح لها أن تصيب مضيقاً جديداً، هو الإنسان العاقل. هذه العملية نفسها مشغولة اليوم بموجات **"الأنفلونزا الآسيوية"** التي تجتاح العالم أحياناً. وتتولد كل سلالة في مزارع البط في الصين فتقوم واحدة من تلك السلالات كل بضع سنوات بمحاجمة ملايين الناس في مختلف أنحاء العالم ثم تختفي إلى أن يظهر شكل طافر جديد.

ظهرت بعض الأمراض ثم اختفت بشكل غامض ولم يتمكن أحد أبداً من تعيين هويتها. ففي القرون الوسطى، نقشى في مدن أوروبا **هوس الرقص** الذي شارك فيه آلاف الناس. وربما عزي انتشاره إلى هستيريا شعبية، ولكن نظراً للوجود لأورام وألم، فلا بد إذن من وجود سبب عضوي. ففي إيطاليا، كانوا يطلقون على المرض اسم **الرتيلانية** ووصف (خطا) على أنه ينجم عن عض العناكب. ومن المحتمل أن يكون رقص القديس فيتوس، مع رواه للرب، من النوع نفسه. وكانت هذه الجائحة قد بدأت في ألمانيا في القرن الحادي عشر واحتفت في القرن السابع عشر. وكان لبريطانيا مرضها الغامض والعابر الخاص بها؛ هو العرق الإنكليزي، الذي ظهر واحتفى عدة مرات بين 1480 و1550، وكانت تأثيراته مرعبة. انتقل هذا المرض إلى لندن عن طريق الجنود الذي هربوا في معركة بوسوورث، ووصل إلى ذروته بعد شهر، وكان يقتل تقريباً من يصاب به خلال يوم واحد. وأغلقت جامعة أوكسفورد لمدة ستة أيام. وظهرت عدة أوبئة خلال السنوات الخمسين التالية، وانتشر بعضها إلى البر الأوروبي، حيث كان معدل الوفيات مرتفعاً إلى الحد الذي كانت توضع فيه ثمانى جثث في القبر الواحد. وببدأ آخر وباء في ستروسبروي، في عام 1551، فقتل الآلاف. ومنذ ذلك الوقت، احتفى الوباء ولم يعرف أحد عنه شيئاً.

كان أبقراط (عاش في القرن الرابع قبل المسيح) أول من وصف الأعراض بصورة تكفي لتشخيص المرض بكل تقة. كانت بلاد اليونان القديمة تعاني من الخناق، والتدرن والأنفلونزا، ولكن مامن سجل فيها يشير إلى وجود **الحمى أو الطاعون الديكلي** أو الحصبة. أدت الحركة بين الحضارات العالمية إلى مجموعة جديدة من الجائحات. وكان الحمى موجوداً في الهند قبل المسيح بألف سنة، ولكن فترة حضانته القصيرة تدل على أنه كان يقتل حملته بسرعة ولم يكن ينتقل براً. ووصل إلى أوروبا عن طريق البحر، وأحدث أول جائحة في روما عام 165 ق.م. وربما ساعد في انتشار المسيحية المبكرة. لأن المصاب كان يستفيد من مجرد إعطائه كأساً من الماء. وتذكر السجلات الأنكلوسكسونية وقوع ما يقرب من خمسين جائحة حمائية بين 1087 و 526.

ازدادت الأمور سوءاً في البلدان الرئيسية الكبيرة. أما الحواضر فحالة حديثة. قبل 1800، كان أوروبي واحد فقط من كل خمسين شخصاً يعيش في مدينة يزيد عدد سكانها عن مائة ألف نسمة. وكانت هناك حركة من الريف على مدى أكثر من ألف سنة، ولكن الأوبئة دلت على أنه مامن مدينة كانت مكتفية بذاتها من الناحية

العديدة قبل القرن التاسع عشر. فكان عدد سكان لندن في عهد بيبس¹ مئة ألف نسمة، لكنها كانت تحتاج سنوياً إلى خمسة آلاف مهاجر للمحافظة على عدد سكانها في مواجهة الجائحة.

قتل الطاعون مليوناً من الناس في إنكلترا في القرون السابقة لعصر بيبس، ولكن وبائيتها النهائية والأسوأ وقعت أثناء حياته. ففي كانون الأول، عام 1664، مات فرنسيان في "دوري لين". وفي حزيران التالي كتب بيبس في دفتر يومياته: "في هذا اليوم، رأيت في "دوري لين"، رغم عني، أبواب بيتيَن أو ثلاثة توسم بعلامة الصليب الأحمر، وليرحمنا الرب، رأيت كتابة هناك: كان مشهداً محرنا بالنسبة لي، لأنَّه كان، على ما ذكر، أول مشهد رأيته من ذلك النوع في حياتي. فقد غرس في ذهني مفهوماً سيئاً عن ذاتي وراثتي، إلى الحد الذي وجدت نفسي مضطراً لشراء بعض التبغ الملفوف للشم والمغضض فأبعد عني الخوف". وفي صيف ذلك العام، هرب ثلثاً سكان لندن وتفشى المرض فيسائر أرجاء إنكلترا. وانتهت حلقة الجواح الوبائية، التي ضربت لندن ووصلت ذروتها بطاعون 1665، باستبدال سقوف القش (ومعدلات السكان) بالواح الأردواز بعد الحريق الكبير عام 1666. وحدث آخر طاعون أوروبي بعد قرن من ذلك التاريخ في البلقان. وكثيراً ما دخل المرض بعد ذلك، ولكنه، مع ذلك، لم ينتشر أبداً.

كبح المُمْرضات مسألة حديثة. ففي إنكلترا، تواصلت حلقات الإفقاء إلى ما قبل ثلاثة سنة. وانخفض العمر المتوقع من 42 إلى 30 سنة في القرن السابع عشر، ولم يعود إلى مستوى القيم إلا في العهد الفيكتوري. وأعلى معدل للوفيات كان في القرى الفقيرة. وكانت الحميات هي السبب. كل هذا كان يعني أن مجندى المدن الذين يساقون إلى الخدمة العسكرية كانوا أفضل أداء من الشباب المعافين القادمين من الريف. وعلى الرغم من أن الجنود الحضريين كانوا محتاجين وضعاف الأجسام، فإن تعرضهم المتواصل للعدوى أكسبتهم مناعة ضد الأمراض التي كانت تُنجِّي أقرباءهم الريفيين بسرعة عندما يجبرون على الحياة في تلك مزدحمة.

ويتواصل ظهور أمراض جديدة معدية. فقد ظهر في أفريقيا في عام 1970، إضافةً إلى الإيدز، وباء آخر غامض، عندما انتشرت حمى إيبولا المميتة -لم تكن معروفة سابقاً- فقتلت نصف الذين أصيبوا بها. يمكن للتغيير، حتى وإن كان طفيفاً، أن يُقدِّح مرضًا جديداً. في العقد الماضي، أصبح داء لایم (نسبة إلى قرية لایم، في

¹ - صموئيل بيبس (توفي 1703)، كاتب يوميات وموظِّف في الأسطول الإنكليزي. المترجم

كتاكى، حيث ظهر لأول مرة)، وهو المرض المحمول حشريا، هو الأوسع انتشارا في الولايات المتحدة، مع أكثر من عشرة آلاف حالة سنويا. ويسبب التهاب المفصل وعددا من الأعراض العصبية المؤلمة. ويعزى إلى متعدد مجهرى يقضي جزءا من حياته عند قرادة وجدت على أيل أبيض الذيل. وظهرت قبل قرن بضع إصابات بداء لایم ولكنه أصبح مؤخرا أكثر شيوعا مع انتقال الناس إلى الضواحي وتعرضهم للأيائل التي تكثر هناك. كان التصحيح Sanitation في القرن التاسع عشر يشير إلى أن المدن أصبحت أكثر أماناً. ولكن قواعده كانت مكلفة. قبل مد المجارير، كان كل طفل تقريبا معرضا لجرعة صغيرة ثابتة من حمة التهاب سنجابية النخاع Polio. ويعمل الجهاز المناعي عندهم بفعالية عالية فيصبح أكثرهم مقاوما. وعندما تمت تنقية مياه الشرب، لم يصب بالمرض سوى قلة من الأطفال الذين يضعهم سوء الطالع على تماس مفاجئ مع الحمة.

مازال المرض يعتبر بلاء في معظم أرجاء العالم. حيث يموت سنويا عشرة ملايين من الأحياء من داء الحصبة، وخمسة ملايين من الإسهال، مع أنه يمكن، بشيء من الإدراك السياسية، كبح هذه الأمراض عن طريق اللقاحات وتنقية مياه الشرب. والبلهارسيا، التي يمكن احتواها بسهولة، خمج آخر يهاجم مئتي مليونا من البشر. ولكن الاصطفاء الطبيعي لا يمكن أن يرکن إلى الهدوء وهو يواجه هجوم مجموعة من أعداء التغيير. وكلما اكتشف المزيد من الوراثيات الإنسانية، بدت أهمية المرض أكبر، سواء كان باقيا أو خاما. قد يكون شطر كبير من حجم الاختلاف الإنساني تختلف من بقايا معارك الماضي ضد الخمج وربما كان كثير من النزعات الوراثية عبر العالم ناجما من الاصطفاء الطبيعي من قبل المرض، في العصر الحاضر أو في العصور الماضية.

والمرض نفسه يتطور أيضا. وبخلاف ذلك، تتطفى عوامله بسرعة. كانوا يفترضون سابقا أن هذا التطور يجب أن يؤدي حتما إلى هدنة مع أولئك الذين يصابون بالخمى: كان يبدو أن أفضل استراتيجية بالنسبة لمرض حى هي الاحتفاظ بمضيفه-موطنه الأم-على قيد الحياة. ولكن الجينات التي تدفع المرض تتطور لمصلحتها الخاصة لغير. فإذا كان قتل المريض هو الوسيلة الأكثر فعالية لزيادة عددها، فإن التطور سوف يؤمن الوسيلة الازمة لفعل ذلك.

ربما كان الإيدز فيما مضى مرضًا حميدا نسبيا. في السنغال، حيث تكون مستويات الاختلاط الجنسي قليلة، لا تلتحق الحمة أذى كبيرا بمن يحملها. بل إنه يبقى على قيد الحياة فترة طويلة تكفي لقيامه باتصال جنسي آخر (ربما بعد سنوات

كثيرة) لكي يؤمن للحمة موطنًا جديداً. ومع الإفراط في الاتصالات الجنسية فقط - كما عند سائقى الشاحنات في شرق أفريقيا أو اللوطين النويوركين قبل عشرين سنة - تصبح الحمة مؤذية كما هي عليه الآن. فهي قادرة على التكاثر داخل المضيف على أقل أن ينقل الخمج قبل موته. وما يبدو شبيهاً بتحسينات اجتماعية قد تقوم بالدور نفسه. فالكوليير كانت قبل ظهور المراض الثاجة (التي كانت في أيامها الأولى تفرغ مباشرة إلى الأنهر) أقل خطراً. وكان ينبغي لها أن تبقى على ضحيتها سليماً فترة طويلة تكفي لانتقاله إلى قرية أخرى لكي يلوث آبارها بعصيتها. وعندما أصبح بإمكان المريض أن ينقل العدوى إلى مئات إضافية عن طريق صب فضلاته في نهر، أصبحت شرسة: كانت الضرورة تقتضي إيقاع المريض حياً فقط لكي يصل إلى دورة المياه. وليس مما أبداً إذا مات بسبب فقدان السوائل وهو يضخ ملايين الجراثيم.

سوف أركز على استجابة الجنس البشري الوراثية لخمج واحد فقط؛ إنه الصراع التطوري ضد المalaria. يصيب هذا المرض ثلاثة مليونا من الناس، فيقتل منهم حوالي مليونين كل عام، نصفهم من الأطفال الأفارقة. ويعيش نصف سكان العالم تقريباً في مناطق موبوءة به. ويشير أحد التقديرات إلى أن معدل الوفيات سيتضاعف خلال السنوات الثلاثين التالية. تسببت زيادة الأسفار في زيادة سرعة انتشار المرض. فتستورد بريطانيا سنوياً أكثر من ألفي حالة، وفي بعض الأحيان، ينتقل المرض إلى جنوبها عن طريق البعوض المحمي. وفي الولايات المتحدة، بمدتها الدلتاوية الحارة والرطبة، تستعيد المalaria وبائيتها وتصبح أكثر خطورة (خصوصاً عندما وجد البعوض أمكنة جديدة للتکاثر كمقابر الإطارات المملوئة بالمياه الرakaدة والتي تشوّه المنظر الطبيعي هناك).

يسbib المرض طفيلي وحيد الخلية، وهو واحد من عدة أنواع من المتصورة، التي تنتقل عن طريق البعوض. إناث البعوض أكثر فتكاً من الذكور، لأنها تشرب الدم الضروري لإنتاج البيوض. تقوم البعوضة بحقن المتصورة بالطفيليات الموجودة في غددتها اللعابية. فتضاعف تلك الطفيليّات إلى حد كبير؛ إذ يمكن لخلية خامجة أن تنقسم وتنتج عشرة آلاف حفيد. ويدخل هؤلاء إلى الدم، ويقتلون الكريات الحمر وينقسمون من جديد. تحتاج خلايا المتصورة إلى الحديد، الذي تستمد من هيموغلوبين المضيف. ولذلك، يمكن أن يؤدي إعطاء الأطفال الأفارقة الناقصي التغذية إضافات من الحديد إلى تفجر جديد للمalaria الهاجعة. يؤثر أحد الأدوية عن طريق تنظيف الدم من الحديد الأمر الذي يسبب تجويع الطفيلي بشكل فعال.

قد تحدث ملاريا مخية قاتلة إذا دخلت الطفيليات إلى الدماغ. حتى لو لم تفعل، فستكون هناك نوبات من الحمى على شكل موجات جديدة تتبع من مستودع في الكبد. ويعزى الكثير من أعراض الملاريا إلى تحرير الحديد والمنتجات السمية الأخرى المتفككة الناجمة عن هضم الدم.

عندما تقوم بعوضة بعض الضحية، تدخل الطفيليات طورها التالي. وتعيش المتتصورة داخل الكائن الإنساني حياة استقامة لا غبار عليها، فهي لا تتجز إلا القليل ولكنها تنتج عشرات الآلاف من النسخ المتماثلة لها. وهي عند البعوضة لها حياتها الجنسية الخاصة بها. هنا، تتصفح الذكور والإثاث وتتزوج، فتنتج أمتراجمات جينية جديدة بين ذريتها. ويهاجر الجيل التالي إلى الغدد العابرة، حيث يكون جاهزاً للحقن إلى إنسان مكشوف وتبدأ الدورة من جديد.

هناك عدة أنواع من طفيلي الملاريا، ولتلك الأنواع قصة تطورية مدهشة. فالجينات في هيولاتها تشبه الجينات الموجودة في النباتات الخضراء. وربما كانت لهما، في الماضي البعيد، قرابة مع النباتات الوحيدة الخلية (علها تلك التي سبب مكافاتها الحديثة "التيارات الحمراء" التي تقتل الأسماك). قد يكون هذا الدليل تخمينيا إلى حد ما. ولكن هناك دليل أفضل حول التطور الحديث لذلك الطفيلي. ويستند إلى كون الدنا في الشكل الأكثر سمية، أي المتتصورة المنجلية، يشبه الدنا في المتتصورة التي تخمج الطيور. الطفيليات الأخرى للملاريا أقرب، من الناحية البيولوجية، إلى الطفيليات التي تهاجم القردة. وقد يعزى اعتدالها النسبي إلى طول أمد تاريخها التطوري عند أقربائنا.

تحتاج المتتصورة *الوبالية* لبقائها إلى كثافة سكانية كبيرة. وربما بدأت قبل عشرة آلاف سنة بمحاجمة أعداد كبيرة من الناس، وذلك عندما تحول الأفارقة من حياة الصيد في السهول الاستوائية إلى الحياة الزراعية على أطراف الغابات. وعما قريب قد يصبح بالإمكان إثبات هذه الفكرة: اكتشف بعوض متحجر وفي داخله دم إنساني وقد يثبت في النهاية أنه يحتوي على عوامل الملاريا.

يمكن التعرف إلى أعراض الملاريا عن طريق الكتابات القديمة، المصرية والصينية. وكان أبقراط أول من قال بوجودها في الأمكانية الربطية. فالمنطقة المستنقعة حول مدينة روما (كامبانيا) لم يسكنها أحد على امتداد الجزء الأكبر من تاريخها بسبب الملاريا الوبائية والمرض الذي قضى على ازدهار المدن الساحلية

في بلاد اليونان الكبرى، مثل سيبارييس وسيراكوز¹. وبسبب الملاريا، هجر سهل البانج الخصيب على مدى ألف سنة. ومع تقدم الاستكشافات، انتشر هذا المرض إلى كل أنحاء العالم. فقد كان شائعاً في إنجلترا الشرقية. وكان فريق كرة القدم في العاصمة الترويجية يرتدي قمصاناً صفراء انسجاماً مع التسمية "البطون الصفراء" التي كانت تطلق على السكان المحليين بعد إصابتهم باليرقان الذي سببته الملاريا المزمنة. وكان هذا المرض قتل الملك جيمس الأول² وأوليفر كرومويل؛ وخشي وولتر روليه أن يفسر ارتجافه من البرداء وهو على وشك أن يشنق على أنه خوف من الشنق.

يبدو أن هناك صيغة من التعايش القلق بين طفيلي الملاريا ومضيفه، مع أن الملاريا تصيب مئات الملايين وتهلك الملايين. وقد هيَ التطور العشرات من مختلف الطرق لإحباط نشاط هذا الطفيلي. والطريقة التي اتبعتها الإنسانية لمواجهة المرض تظهر، أفضل من أي شيء آخر، عوامل القوة والضعف في الاصطفاء الطبيعي. وظهرت كل أنواع الدفاعات وهي، غالباً، دفاعات تختلف باختلاف الأمكنة. وبعضها فعال، وبعضها الآخر أقل فعالية؛ ويفرض بعضها كفة باهظة على من يستخدمه.

لكي يدخل الطفيلي إلى الخلية الحمراء، لابد له من الالتصاق بها. ويستخدم لهذا الغرض الزمرة الدموية دوفي³ Duffy كموقع ارتباط. ويتحقق كثير من الناس في غرب أفريقيا طفرة تبدل شكل هذا الموضع بحيث لا يتمكن الطفيلي من الالتصاق بسطح الكريبة. وتعرف هذه الزمرة تحت اسم زمر "دوفي السالبة" وهي حصينة ضد المرض. زمر دوفي والزمرة الدموية الأخرى هي مجرد عينة بسيطة جداً لمختلف المستضدات التي تحملها الخلايا. وهناك، في أفريقيا الموبوءة بالملاريا، مزيج من هذه المستضدات التي يندر وجودها في مكان آخر. إذا أصيب بالخمج الناس الذين يحملون المجموعة الصحيحة من المستضدات، تكون أعراضهم أقل شدة، ربما لأن المتصرورة تجد صعوبة أكبر في النفاذ إلى الخلايا الحمراء.

¹ - مدینتان أغريقیتان کانتا في جنوب إيطالیا.

² - أول ملوك أسرة ستيوارت في بريطانيا (1625-1566). المترجم

³ - زمرة دموية تتالف، بصورة رئيسية، من مستضدات ^aFy و^bFy، وتحدد عن طريق الجينات الأليلية. المترجم

إن فهم السبب في وجود اختلاف وراثي كبير على السطوح الخلوية هو واحد من الألغاز الكبيرة في علم الحياة. وهذا الاختلاف مهم لأنه هو الذي يمنع الناس من تقبل أنسجة بعضهم بعضاً. ولكنه، بكل تأكيد، لا يتطور بحيث يخلق صعوبة في وجه الغرائز الكلوية. قد يكون هذا الاختلاف، في جزء منه، أثراً من تاريخ الاصطفاء الطبيعي الذي يمارسه المرض ، بمستضدات خاصة مفضلة لأنها محسنة ضد أخماق نوعية. ولابد أن يكون الاصطفاء، في حالة الملاريا، قوياً جداً لأن نصف السكان في غرب أفريقيا يحملون مستضدات وقائية مع أن الشكل الأكثر حدة من المرض كان قريباً فقط على مدى خمسة جيل إنساني تقريباً.

بعد دخولها إلى الكريات تواجه المتصورة دفاعات أخرى. فهناك، عند الناس على سواحل البحر الأبيض المتوسط والشرق الأوسط، طفرة تخفف من فعاليّة الإنظيم داخل الكريات. مما يضعف قدرتها على البقاء حية عندما يدخلها الطفيلي . فتموت مع الغاري.

توصل التطور إلى حيلة أوسع انتشاراً في معركته ضد الملاريا، وتتضمن تلك الحيلة **تغييرات الصياغ الدموي**، أي الهيموغلوبين. وهناك العشرات من هذه الطفرات. ففي غرب أفريقيا، يحمل ثلث الأطفال نسخة أو نسختين من جين **الهيموغلوبين الطافر** تعرف بالخلية المنجلية. ويحدث عندهم تغيير واحد في الدنا. وهذا يؤدي بدوره إلى تغيير واحد في أحد الأحماض الأمينية، أي حجارة البناء التي ترتكب الصياغ الأحمر في الدم. فعندما يقوم طفيلي بمهاجمة خلية عند شخص يحمل خلية منجلية، يشكل الهيموغلوبين أليافاً وتنهار الخلايا ، مما يظهر نمو الطفيلي. هذه العملية فعالة جداً. لأن الطفل الذي يحمل نسخة واحدة من الجينة يتمتع بحماية 90% ضد شدة الأعراض.

هناك في الهند والشرق الأوسط طفرات تشمل أحماضاً أمينية أخرى في **الهيموغلوبين** الذي يعمل بالطريقة نفسها-أي أن الخلية المخموحة تجأ إلى الانتحار. وقد طور القبارصة وأخرون غيرهم دفاعات أكثر فعالية. هنا، تلغى كافية أقسام جزيء **الهيموغلوبين**، الأمر الذي يعرقل نمو المتصورة كما قلنا. وقد تتأثر كلتا سلسلتي الأحماض الأمينية التي يترکب منها **الهيموغلوبين**. يطلق اسم "تلسيمية" (فقر الدم البحري) على هذه الأمراض وربما تدل هذه التسمية على أماكن انتشار المرض (في هذه الحالة البحر الأبيض المتوسط). وأحياناً، تقتضي الاستجابة للملاريا الاستمرار إلى حياة **الهيموغلوبين** الراسدة الذي يوجد على نحو سوي فقط عند الجنين.

إلى هنا، تبدو الصورة مشوشة إلى حد ما. أما وأنه بات بالإمكان استخدام الدنا لدراسة ما يجري على نحو أكثر تفصيلاً، لذلك تصبح الأمور أكثر تعقيداً. وما بدت أنها آلية الدفاع نفسها في أمكنة متباعدة، ثبت في النهاية أنها مختلفة جداً من الناحية الوراثية. فهناك، على الأقل، عشرون (وربما أكثر) إلغاء مميزاً لقطع صغيرة من سلسلة الهيموغلوبين، ولكثير من مختلف الإشارات الوقائية على السطح الخلوي. وأجبر مجموعه مئات الطفرات على المساهمة في الصراع ضد الملاريا. وإضافة إلى ذلك، يبدو كما لو أن الآلية نفسها-الخلية المنجلية مثلاً- ظهرت مستقلة في المجتمعات السكانية في أمكنة متباعدة. فقد عرفت في أفريقيا أربع بؤرارات مميزة للجينة المنجلية، وكل منها تتراافق بمجموعة مختلفة من المتغيرات في الدنا المحيطية، وبؤرة واحدة من الهند.

وهناك أيضاً قلة من بقع هيموغلوبين الخلايا المنجلية في أوروبا حيث يحمل الطفرة في بعض الأمكنة أناس من البيض. واحدة من هذه البقع موجودة في بلدة كوروش، في وسط البرتغال، حيث كانت الملاريا قدّيماً شائعة هناك. ومع أن معظم الدنا عند هؤلاء الناس مشابهة للدنا عند باقي الأوروبيين، فإن الدنا حول جيناتهم المنجلية من النمط الموجود فقط في غرب أفريقيا. أحضر البرتغاليون إلى الوطن العبيد من أفريقيا في عام 1444، وبعد قرن، أصبحت منطقة الغارف معمرة كلها تقريباً بالأفارقة وأطفالهم، ومعظمهم من آباء من البيض. ويجب أن يكون حمل الخلية المنجلية الكثيرون من هؤلاء الأطفال. فوفرت لهم تلك الخلية الوقاية ضد المرض المحتلي، الملاريا، إلى الحد الذي نمت معه هذه الجينية الأفريقية الخاصة وانتشرت مع أن جينات البشرة السوداء امتصت من قبل السكان المحليين ثم اختفت بعد مئات السنين.

تتضمن قصة الملاريا بعض الدروس المهمة فيما يخص نظرية التطور. صدف أن كتبت أول مسودة لهذا الفصل أثناء مشاهدتي للتلفاز وهو يعرض صور الجماهير حول البرلمان الروسي وهو يقيمون المظاريف بعد الانقلاب ضد ميخائيل غورباتشوف. كانوا ينتزعون أي شيء تصل إليه أيديهم لبناء حاجز بدائي جاهز، يساعد، على الأقل، في عرقلة تقدم الدبابات إذا لم يساعد في إيقافها. وبالطريقة ذاتها، استجاب الاصطفاء الطبيعي للملاريا. فكلما حدثت طفرة قد تكون مفيدة كانت تستخدم في محاولة لتوقيف الغازي. وتتوفر جينات مختلفة في أمكنة مختلفة؛ وكانت تستخدم أسلحتها مناً حتى وإن لم تكن الأصلحة. وقد يكون الحل الذي يبرز متلافاً وغير فعال. ويتميز التطور بهذه القدرة على "الاستعاضة والتصحيح".

ويوضح سبب عدم كون أي مخلوق حلا اقتصاديا لائقا لمشاكل تاريخه الخاص ولماذا تكون الحياة، في الأساس، فوضى كبيرة.

إن تطور مقاومة الملاريا يظهر نفعية الوجود أفضل من أي شيء آخر. وهناك نموذج تشريحي مشهور للشيء نفسه. ففي كافة الثدييات، هناك عصب قحفي واحد يلتقي قليلا حول واحدة من الفقرات الرقبية. والعصب إيه عند الزرافة، على الرغم من الامتداد الكبير لعنقها، بدلا من أن يسلك طريقا مختصرة إلى الدماغ، فإنه يمتد نزولا إلى الأسفل ثم يعود إلى الصعود من جديد. وهو عند الزرافة بعنقها الطويل، يمتد نزولا إلى الأسفل ثم يعود صعودا بدلا من أن يسلك طريقا مختصرة إلى الدماغ. الحلول الخرقاء لمعضلة تطورية، كما تظهر وراثيات مقاومة الملاريا، شائعة حتى في المستوى الجزيئي. وربما توضح (مع أننا حتى الآن لا ندري كيف) لماذا يبدو أيضا معظم تركيب الدنا، ولنقلها بصرامة، وكأنه مسلح كامل.

كثيرا ما يلجا الناس، عندما يواجهون حالة طارئة، إلى حلول فجة يثبتت في النهاية أنها مكلفة على المدى البعيد. والتطور يفعل الشيء نفسه. فبعض الآليات الوقائية ضد الملاريا تلحق الأذى بالمجتمعات السكانية التي تستفيد منها. وعندما ظهرت طفرة الخلايا المنجلية لأول مرة، كانت نادرة، لدرجة تشاركت فيها كل نسخة تقريبا مع نسخة ملائمة عن جينه لا تتغير. هذا التركيب يحمي من العدو ويوفّر لحملته بشكل عام صحة جيدة. وعندما أصبحت الخلية المنجلية أكثر شيوعا، ظهر الناس الذين يحملون نسختين (نسخة من كل والد) من الهيموغلوبين المتبدل. وكانتا يعانون من فقر الدم المنجلبي، وهو داء شديد يمكن أن يؤدي إلى الموت. وكانت الخلايا الحمراء عندهم تتهاوى حتى مع عدم دخول الطفيلي إليها، الأمر الذي كان يسبب مجموعة من الأعراض المقدعة، بما فيها التلف الدماغي، والقصور القلبي والشلل. ويعاني من هذه الحالات، في بعض الأحيان، واحد من كل عشرة أطفال.

إنه لثمن باهظ يدفعه الناس في سبيل الوقاية، مع ذلك، ماأن بدأ الناس باستخدام هذه الجينة الخاصة، حتى أصبح من غير الممكن تفاديه. هناك آليات أخرى لمقاومة المرض (بما فيها التلاسيمية)، ولكنها تكلف الثمن نفسه. وبما أن أكثر من واحد من كل عشرين شخصا في أرجاء العالم يحمل واحدة أو أخرى من هذه الجينات، فإن مئات الآلاف من الأطفال يولدون سنويا وهم يعانون من فقر الدم الوراثية. ونعود فنقول: إن هذا لا يضفي أهمية على فكرة الاصطفاء الطبيعي على اعتباره حميد التصميم.

هناك أشكال وراثية أخرى مختلفة، هي تلك التي تعتبرها اليوم مجرد مرض فطري، قد تكون بذاتها، كالخلية المنجلية، أثراً الدفاع ضد خمج (اختفى الآن). فقد اكتشف فقر الدم المنجلی عند الأمريكيين السود، مع أنهم لم يتعرضوا للملاريا. فإذا لم يكن معروفاً أن فقر الدم ترافق بالخمج في مكان آخر في العالم، فإن وجوده عند مجموعة عرقية يعتبر لغزاً. هناك مجموعات عرقية أخرى لها أمراضها الخاصة بها. فعلى سبيل المثال، يحمل واحد من كل ثلاثة من اليهود الغربيين (الأشkenازيم) جينة داء تي - سكس. ويعاني أولئك الذين ورثوا نسختين منها من تكس مزعج في الجملة العصبية ينتهي بصاحبها إلى الموت. وهناك دليل هام على أن مقاومة أسلاف العائلات التي تحمل هذه الجينة للتدرن كانت أعلى من المتوسط. وبما أن السلين TB كان شائعاً في الغيتوريات الأوروبية التي جاء أكثر الأشkenازيم منها، لذلك، قد يكون داء تي - سكس أثراً من نظام الوقاية ضد الخمج الذي يبدو شبيهاً بفقر الدم المنجلی. وما زال الأحفاد يدفعون فاتورة حماية الأجداد. هناك أمراض أخرى - كالتهاب القفار الرئيسي، أو "التهاب القفار الأقسط" - أكثر ميلاً لضرب الناس الذين يحملون بعض مستضدات السطح الخلوي. وربما كان هذا المرض أيضاً أثراً للاصطفاء الطبيعي الذي تمارسه الأمراض التي اختفت الآن.

تصف الملاريا بصفات أخرى تجعلها عدواً لا يرحم، حتى مع مواجهة الطب الحديث لها. فاللتقيح، مثلاً، هزم كثيراً من الأمراض. ويمكن، عن طريق حقن نسخة مضعفة من الطفيلي، حتى الجسم على إنتاج أصداد تهاجم الشيء الحقيقي إذا قام بغزوه. واستئصال الحمامق نموذج رائع لنجاح هذه المقاربة. مع ذلك، تبين أن فكرة إيجاد لقاح ضد الملاريا ليست أكثر منأمل خادع. لأن العمل الحديث في وراثيات الطفيلي يظهر مدى صعوبة تحقيق هذه الفكرة. فالمتتصورة متغيرة بشكل هائل. وواحد من مستضداتها السطحية الكثيرة (الذي يجب تقليده عن طريق أي لقاح ناجح) موجود في أربعين شكلًا مختلفاً. سبعة منها موجودة في قرية سودانية واحدة. والحياة الجنسية عند الطفيلي تزيد الأمور تفاقماً. وهناك عدة جينات مبعثرة في كل مكان فوق صبغياتها الأربع عشر، التي تنتج مستضدات السطح الخلوي الخاصة بها. وفي كل مرة تصل فيها المتتصورة إلى بعوضة وتمارس الجنس، تعدل كلتا هما إلى تركيب جديد وفريد. يصاب الكثيرون من مرضى الملاريا بأكثر من ذريعة واحدة من ذراري الطفيلي، ولذلك تظهر مزائج جديدة من المستضدات دون انقطاع. وقد تتقضى سنوات كثيرة قبل أن يحدث للملاريا ماحدث للحمامق، هذا إذا حدث. وقد

انتهى هذا المرض إلى أن يكون خصماً مراوغًا وفعالاً. وسوف نبقى على مدى فترة طويلة بحاجة إلى الجينات الواقعية.

على الرغم من ذلك، اختفت أخماج كثيرة إلى الأبد. ويُزعم بعض المتفائلين بأن قهر المرض، والبرد والمخصصة يعني أن الاصطفاء الطبيعي حقق نتيجة ما. فإذا كانت هناك قاعدة عامة واحدة ويجب أن نتعلمها من التطور فلا بد أن تكون توقع مالاً يتوقع. ومن الممكن جداً أن تظهر جوانح جديدة وتسبب من الأذى بالقدر الذي تسببه الملاريا، أو أن تستعيد قوتها تلك الجوانح التي تبدو وكأنها مشرفة على الانطفاء، كالملاريا بالذات.

نتعلم من قصة المعركة ضد المرض بعض الأمور المفيدة. وبغض النظر عن تصميم وقاية بسيطة وفعالة، فإن الاصطفاء الطبيعي يثبت بأية قشة حال ظهورها. فهو يعمل كشخص متعدد الحرف أكثر مما يعمل محترف. وكثيراً ما تبدو منتجاته وكأنها خطط لها بشكل سيء يدعو إلى الدهشة إن لم نقل بتهور، وصنعت بفجاجة. فإذا كان الإنسان جبل فعلاً على صورة الإله، فإننا لا نستطيع أن نقول الكثير بخصوص الهندسة الإلهية.

تتميز هذه المقاربة الجزافية بقدراتها. فعندما يستخدمها المهندسون ومبرمجو الحاسوبات الألكترونية، يمكن أن توفر وسائل دقة وغير متوقعة للتعامل مع المشاكل. فقد تطورت ريشات العنفة وفوهات الرش وفن الحاسب عن طريق استخدام منطق الاصطفاء لكي تقوم بما يقوم به في العالم الحي: لإنتاج تصميم معقد دون مصمم.

ولكن الاصطفاء الطبيعي لم ينتج، خلال تاريخه الذي يقدر بثلاثة بلايين سنة، ولو ريشة واحدة لعنفة أو حتى عجلة، بغض النظر عن الأثر الفني؛ مع أنه نجح في تكوين العيون، والأدمغة والأعضاء الأخرى المعقدة جداً. وما مقاربة الاصطفاء المثابرة إلا نتيجة لضعفه الكبير. والعجلة، أو الساعة تحتاج إلى خطط هامة طويلة الأمد. وليس هناك مثل هذا الشيء كمرحلة أولى تجريبية وصنع كل منها يتطلب قفزة عقلية لا يمكن للاصطفاء أن يحققها. تكتيكات الاصطفاء الطبيعي رائعة ولكنها من غير استراتيجية، ولكن مواصلة التكتيك دون اعتبار الكلفة وطول الأمد، يمكن أن تنتهي إلى أمكنة لا يحلم بها أي استراتيجي.

12 | التقىم كالبيان^١

إنها لحبكة معقدة تلك الحبكة في الرواية الفيكتورية *دانيل ديروند*، لمؤلفها جورج إلبوت. فهي تتحدث عن مغامرات دانييل نفسه، وهو ابن بالتبني لأحد البارونيات. وبعد حوالي منه صفحة، يظهر اهتماماً مذهلاً بالقضايا اليهودية وفيما بعد يعرف أن دانييل ديروندا كان، دون أن يعلم، ابنًا لامرأة يهودية. وهذا انتصرت بيولوجيته على تربيته.

دور الوراثة مقارنة بدور التجربة يمثل هاجساً عند الكثرين من الناس. إنه هاجس يرقى إلى ما قبل علم الوراثة بفترة طويلة. وشكسبير أيضاً يقول في مسرحيته *العاصفة* على لسان بروسيبرو وهو يصف كالبيان، "إنه شيطان، شيطان بالفطرة، طبعه لا يمكن أبداً أن يلزمه تطعنه". وهناك دراسات لم تنته بعد حول ما إذا كانت الموهبة الموسيقية، أو الإجرامية أو الذكاء، وهو أحد ثناها، موروث أو مكتسب. وأخطر من ذلك تلك المناقشات التي تدور حول دور الجينات والبيئة في كبح أمراض كالسرطان أو الاعتلال القلبي.

ذهب غالتون، في *العقريّة الوراثية*، إلى أنّه من ذلك ليثبت أن الموهبة وراثة في العائلات وقد تم ترميزها في بيولوجيتها. ومن الغريب فعلاً أن يشير إلى أن أكثر من نصف "عbacرته" ظهروا في عائلات ليس لها تاريخ مميز إطلاقاً. ومن الإجحاف أن يركز فقط على أولئك الذين يعززون أراءه في نظرية الوراثة. وأكثر المزاعم التي تقول بأن الموهبة (أو الافتقار إليها) موروثة، لا تجد سندًا لها، شأنها في هذا شأن عباقرة غالتون، إلا في بعض الحكايات المختارة. فقد اخترى من عالم الموسيقا بعد بضعة أجيال فقط حتى أحفاد جوهان سيباستيان باخ. ومن ناحيتي، أقوم ببين الحين والآخر بتوضيح عدم استخدام التشابه العائلي للتأكد على أهمية علم الحياة عن طريق التساؤل حول أي صفة من كافة صفاتنا هي التي تحقق تماثلاً أكبر بين

¹- العيد الهمجي المشوه في مسرحية العاصفة لشكسبير.

الآباء البريطانيين وأطفالهم-أو أخواتهم وأبناء عمومتهن وعماتهن. والتصفيه المصرفية هي الجواب.

مع ذلك، تتميز مسألة الطبع إزاء التطبع بجاذبية لا حدود لها. فهناك عشرات من الدراسات التي ترمي إلى إثبات أن السلوك يخضع للتحكم الوراثي. وفي الولايات المتحدة، على وجه الخصوص، أخذت مجموعات العائلات المت膝盖ة كلها للتقصي: قبيلة إشمايل، وعشيرة جيوكي والكاليكاكس (اسمها المستعار يوناني ساخر كنایة عن الـ صالح/طالح). وجرى تتبع النسب عند واحدة من تلك العائلات وصولاً إلى واحد من بحارة القرن الثامن عشر كان متزوج من امرأة شريفة كما كان على علاقة جنسية مع إحدى الموسميات. فانتج فرع امرأته عائلة تتميز بفضيلة العفة، أما الفرع الآخر فكان عيناً على المجتمع. ولا حاجة إلى القول بأن هذه الحكایة تثبت أن الأخلاقية تكمن في الجينات.

يتساعل معظم علماء الوراثة المحدثين حول الأهمية النسبية للطبع والتطبع في التحكم بالمعنى السوي لبلادة السلوك الإنساني، وذلك لسببين: أولاً، لأنهم قلماً فهموا وراثة صفات معقدة (الطول، أو الوزن أو السلوك الذي يقاد أكثر مما يقدر) حتى عند مخلوقات بسيطة كالذباب، أو الفئران وحتى عند دراسة صفات كالحجم أو الوزن الذي يسهل تعریفه. والثاني، وهو الأكثر أهمية، لأنهم يعرفون أن السؤال الأزلي-الطبع أم التطبع؟-لا يعني له البتة. والجواب الوحيد عليه هو: إنه سؤال غير صحيح.

مع أن علم الوراثة يدور بكامله حول الوراثة، فلا شك في أن الوراثة لا تدور كلها حول الوراثيات. وكل الصفات الوراثية تقريباً، التي هي أكثر تعقيداً، تتضمن جيننة وبينة تعملان معاً. ومن غير الممكن تصنيفها إلى أجزاء مناسبة. وصفة كالذكاء، كثيراً ما ينظر إليها بمثابة كعكة يمكن شطرها إلى مجرد "جيننة" و مجرد "بينة". وفي الواقع، يتم مزج الجزأين بشكل محكم جداً بحيث تكون محاولة فصلهما شبيهة بمحاولة عدم خbiz الكعكة. والقتل في فهم هذه الحقيقة البيولوجية البسيطة يؤدي إلى الارتكاك وإلى ماهو أسوأ.

هناك، في هامبستيد، وهي الناحية الميسورة بشكل ممیز من لندن، بيت كبير من الأجر الأحمر غير بعيد عن ضريح هربرت سبنسر (وضريح جاره كارل ماركس). أقام سيموند فرويد في ذلك البيت بعد فراره من النمسا هرباً من السياسات العنصرية التي استمدت من المثل الأعلى الغالتوني. نجد على مكتبه مجموعة من

الفؤوس الحجرية والتماثيل الصغيرة القديمة. وكان اهتمامه بهذه الأشياء ينبع من إيمانه بأن التاريخ البيولوجي هو الذي يتحكم في السلوك. وكان يعتقد بأن كل واحد يلخص، أثناء طفولته، الأطوار التي مر بها الإنسان خلال كامل عملية التطور. ورأى في المؤس باعتباره نوعاً من مستحاث حي، نشوء سلوك قديم لم يعد مناسباً في العصر الحاضر. واعتبر، كغالتون، أن الحالة الإنسانية تشكلت عن طريق الوراثة. فكتب ليقول أن اللبido والأنا يقعان "في المواريث الأساسية التي اختزلت خلاصات التطور التي اجتازها النوع الإنساني كاملة منذ أيامه الأولى". وكان يأمل أن يتوصل إلى إمكانية معالجة المرض العقلي حال اكتشافه للخطأ الوراثي الذي يستبطنه.

ابعد فرويديو اليوم عن غلتة¹ السلوك التي مارسها معلمهم. وأصبحوا يعتبرون أن التطبع أكثر أهمية. وراح التحليل يقتضي حوادث الطفولة أكثر من تقسيمه للذكريات العرقية. ينطوي التحليل على هذا النحو على الخطورة نفسها في محاولة فرويد في عدم خbiz كعكة الطبيعة الإنسانية. وأية محاولة في هذا الاتجاه يتحمل أن تكون عقيمة.

يظهر القط السيامي مدى عقم هذا العمل. فهو يحمل فرواً أسود في نهايات أذنيه، وذيله وقوائمه، وفيما عدا ذلك، يكون أبيضاً أو بنياً فاتحاً. تحمل هذه القطط طفرة "هيمالائية"²، توجد أيضاً عند الأرانب وخنازير غينيا. وأظهرت تجارب التجهيز أن جينة وراثية واحدة تشارك وفقاً لقوانين ماندل. وبناءً على ذلك، يبدو لأول وهلة أن فروي القطط السيامية قائم في طبعها: إذا تحكمت جينة واحدة فقط بلون الفروة، فمن المؤكد أنه لا يبقى عندئذ متسع أمام التطبع لكي يلعب دوراً.

ولكن الطفرة الهيمالائية شادة. والجينة المعطوبة لا يمكنها أن تنتج صباغاً بدرجة حرارة الجسم الطبيعية ولكنها تعمل بصورة مثالية إذا بقيت باردة. ولهاذا السبب، يكون اللون في الأجزاء الأدنى حرارة من جسم القط-الأذنين، والأنف، والذيل (والخصيتين عند الذكور) غالباً أكثر منه في بقية الأجزاء. يمكن إنتاج قط قائم اللون على غير العادة عن طريق احتجاز هر سيامي نموذجي في مكان بارد وآخر فاتح اللون عن طريق تربيته في غرفة دافئة. ففي داخل كل قط سيامي قط أسود يصارع في سبيل الخروج. ومن غير المجد أن يتسائل المرء حول ما إذا

¹ - نسبة إلى غالتون.

² - نسبة إلى جبال هيمالايا.

كان هذا القط مديناً بنموذجه إلى الجينة أم إلى البيئة. إنه مدين لكتيبيما. وما يرثه القط السيامي - وكل مخلوق حي - هي القدرة على الاستجابة للبيئة التي يوضع فيها.

تظهر بعض الأمراض الفطرية هذا التأثير بشكل واضح على نحو مميز. فيبillaة الفينيل كيتون الصاغرة الشاذة (PKU) تصيب حوالي أربعين طفلاً بريطانياً كل عام. يحمل هؤلاء الأطفال عيوباً وراثياً في إنzyme خاص تستحيل معه معالجة أحد الأحماض الأمينية، هو فينيل الألانين، الذي يوجد في معظم المواد الغذائية. ونتيجة لذلك، يكذبون كميات كبيرة من ناتج ثانوي مؤذ. ويبدو أن الجينات هي التي تقرر مصير المصابين.

ولكن معظم الأطفال المصابين بفيبرillaة الفينيل كيتون يسلكون اليوم بصورة طبيعية ويصرفون حياة عادية. وينفذون تغيير البيئة. وإذا ما تم تشخيص المرض عندهم بصورة مبكرة (يجري اليوم فحص معظم الأطفال عند الولادة)، فإنه يمكن القيام بترتيب نظام غذائي خاص بهم بحيث يحتاج هذا النظام إلى كل شيء باستثناء الفينيلalanine. وعندئذ ينمون كأطفال معافين. وبذلك تكون قد قررنا طبعهم عن طريق الرعاية ولا يكون هناك جواب عن مسألة ما هو الأهم بالنسبة لتحقيق سعادتهم، الجينة أم البيئة.

تظهر مئات الاختلافات الإنسانية التأثر نفسه بين الوراثة والبيئة. وبعض هذه الاختلافات مهم من الناحية الطبية. فهناك اليوم، علم كامل حول "الوراثيات الدوائية" يعتمد على الاختلافات الفردية في الاستجابة للعقاقير - بما فيها التبغ والكحول. كان الوجود الفعلي للجينات المعنية غير معروف قبل أن يبدأ الإنسان بمعالجة حوادثه بوسائل كيميائية. وقلة من الناس من يحملون اختلافاً وراثياً يجعلهم حساسين بشكل لا يقاوم لمرخ عضلي يستخدم قبل الجراحة؛ واليوم، يختبر كل شخص قبل أن يتناول الدواء للتتأكد من أن تعاطيه لا يعرضه للخطر. وهناك أيضاً اختلافات وراثية في القدرة على مواجهة المواد الغذائية. ومن أغرب مانص به فيثاغورث أتباعه هو أن لا يأكلوا الفاصولياء. ومات، أثناء ملاحظته من قبل جماعة من الغوغاء ساعتهم أفكاره الفلسفية، لأنه رفض أن يهرب عبر حقل مزروع بالفاصولياء. وكان يعيش في مدينة كروتون الإيطالية. ويشعر كثير من سكانها الحاليين بالتوزع إذا تناولوا فاصولياء مطبوخة جزئياً. فهم يحملون جينـة التلاسيمية (التي تحمي ضد الملاريا). وواحد من التأثيرات الجانبية للتلاسيمية هو أنها تزيل القدرة على تفكـك المادة الكيميائية الموجودة في الفاصولياء (ويستخدم التأثير الآخر كدواء ضد الملاريا). فعندما تجتمع

الجينة والفاصلوليا (أو الدواء) معا، يمكن أن تكون النتائج غير مرضية أو أكثر سوءا في حالة الدواء.

يعني كل هذا أن الحدود بين المرض الوراثي وما كان يعتبر، بصورة تقليدية، محكما بالبيئة أصبحت غير واضحة. ويسبب تغييرا كاملا في الطريقة التي نفكر فيها حول الدواء. فقد يتم بسرعة تكيف معالجات فردية للميراث البيولوجي عند مريض ما. وسيصبح الأطباء قادرين على حماية من يحملون شكلًا مختلفاً مميزاً من الحالات التي تهددهم. فالنمو غير السليم للنخاع الشوكي ينجم عن اضطرابين ولاديين هما: غيبة المخ والسنسنة المشقوقة. وتشير الدراسات العائلية إلى أنهما مرضان وراثيان. وقد ارتفع معدل وقوعهما في هولندا بعد مجاعة عام 1945. وتتجسد المشكلة، جزئيا، من سوء الراتب الغذائي، ويشعر وقوعهما في إيرلندا الشمالية وأسكتلندا (مكانان معروفان بعدم مراعاة القواعد الصحية في تناول الأطعمة). تتناول الأمهات اللاتي سبق لهن إنجاب طفل مصاب فيتامينات إضافية خلال الحمل الأخيرة. فيخفف هذا الإجراء من احتمال أن تلحق جينات الأمهات أذى بأطفالهن.

تغطي عبارة "سرطان" عددا كبيرا من الحالات، تعزى كلها إلى الإلحاد في التحكم بانقسام الخلايا. وأصبحت الوراثيات السرطانية ميداناً واسعاً يستحق أن يفرد له كتاب خاص. ويبعد أحياناً أنه كلما توسيعنا معرفتنا به بتنا أقل فهماً له. ولكن إن رأينا أصبح كافياً لجعلنا نعتبر أن السرطان هو قط سامي لمرض ما: كثيراً ما تعتمد فرص الإصابة على الجينات التي يحملها المرء وعلى ظروف مواجهتها.

بعض السرطانات أكثر شيوعاً بين من يتعرضون لمخاطرة مميزة. فقد مات الكثيرون من منظفي المداخن -أطفال الماء أبطال حلم تشارلز كنغولي- من سرطان الجلد، الذي كان يظهر أولاً على الصفن. ورأى الطبيب الإنكليزي بيروسفال بوت أن السخام هو الذي يسبب هذا النوع من السرطان. وكان على صواب. فقد يحتوي السخام، والزيت والقطران، كما أصبح معروفاً اليوم، على كثير من المواد الكيميائية المسرطنة. أما السرطانات الأخرى (ورم أرومة الشبكية، والداء التكتسي في الشبكية) فوراثية في العائلات، دون رابط بيئي واضح.

تشتمل أسباب السرطان التي تشغل كامل النطاق بدءاً من الجينة (السايدة في ورم الأرومة الشبكية) وانتهاءً بالبيئة (التي تلعب دوراً هاماً في وقوع السرطان الصفي) على كليهما: الجينة والبيئة. كان عمال صناعة الزيت المبكرة يظنون أن من يحملون

شعرًا أشقر ونمثًا لا يجب استخدامهم لأنهم أكثر عرضة لخطر "ورت السخام Sootwort"، وهو الاسم الذي كانوا يطلقونه على السرطان الصفي. هذا الظن لا يخلو من حقيقة، لأن هؤلاء الناس أكثر ميلاً لاكتساب سرطان الجلد نتيجة لعرضهم لأشعة الشمس. ولسرطان الرئة أيضًا مكون وراثي. وهو، كما نعرف، أكثر شيوعاً بين المدخنين؛ ودخان التبغ يحتوي على كثير من المسرطّنات التي كان يتعرّض لها منظفو المداخن. ولكن المدخنين المنكودين إلى درجة توهّلهم إلى وراثة جينية الاستعداد هم أكثر ميلاً للإصابة بالسرطان من غير المدخنين. ولو قدر لكل شخص أن يدخن، لأصبح السرطان مرضًا وراثياً.

والنظام الغذائي أيضًا قد يكون مهمًا. إذ يشيع سرطان الكبد في أجزاء من الصين وجنوب أفريقيا. لأن الطعام المحلي ملوث بالأفلاتوكسين¹, Aflatoxin، وهي مادة كيميائية ينتجها العفن. تسبب عند جميع المصايبين بالمرض طفرة جديدة في جينية يتمثل دورها الطبيعي في منع الخلايا من الانقسام بطريقـة يمكن التحكم بها. والطفرة، على وجه الدقة، من النوع الذي ينتجه الأفلاتوكسين في المختبر وتحتوي دماء الناس في تلك المناطق على مستويات عالية من السم. وتبدو الحالة جلية، فكبح هذا النوع من السرطان سهل إذا ماتم تحسين تخزين المواد الغذائية وكبح العفن. ولكن من سوء الحظ أن يقف عائقاً في سبيل إجراء تغيير بسيط كهذا في البيئة.

تقدح الطفرة كثيراً من السرطّانات، وقد يحدث هذا بسبب التعرّض لمطفر كيميائي أو إشعاعي. وفي كل خلية من خلايا الجسم حوالي مئة من مكونات الورم الأولية التي تشارك في التحكم بانقسام الخلايا وفي تأثيرها مع بعضها البعض. وتطرّف الخلايا أحياناً، فتسبّب نشوء المكونات الورمية التي تشارك في المراحل المبكرة لبعض السرطانات. وقد تحدث أيضًا طفرات في "الجينات الكابحة للورم"، تمنع الخلايا من الانقسام خارج نطاق التحكم.

يرث بعض الناس من آبائهم شكلًا طافراً من جين الاستعداد للسرطان. ويميلون لنطوير سرطان نوعي أو واحد من عدة أشكال من الداء أحياناً. ويرث آخرون هذا النوع من الجينات التي تعيل بفراط إلى الطفرة. ويترعرّض هؤلاء للخطر من المواد الكيميائية المسرطنة أكثر من سواهم. وتزداد الصورة تعقيداً باـواعـقـ أنـ الـ حـمـاتـ أـيـضاـ تـلـعـبـ دـورـاـ. لأنـهاـ يـمـكـنـ أنـ تحـمـلـ مـكوـنـاتـ الـورـمـ،ـ الـتـيـ تـحـشـرـ نـفـسـهـاـ إـلـىـ دـنـاـ المـضـيفـ.

¹ - عامل سمي $C_{17}H_{12}O_6$ تنتجه الرشاشيات.

تشاهد الأشابة، المؤلفة من الجينة والبيئة، الضرورية لإحداث السرطان، في أوضاع صورها في أفريقيا. فلمفهوم بيركت، وهو ورم يصيب العقد المتفحة ويبدأ عادة في العنق والفك، شائع في شرق أفريقيا. وتتورط في هذا النوع من السرطان حمة أيشتاين-بار. وأي خمج تحرضه هذه الحمة يحرض استجابة منيعية. وكثيرا ما يتعرض الجهاز المنيع في أفريقيا للضغط بسبب الخمج المزمن بالملاريا. وقد يحدث تبدل وراثي بين بعض الخلايا المسئولة عن تصنيع الأضداد ضد الطفيلي، وذلك عندما تمزج طفرة صبغوية جينة الضد إلى مكون خاص بالورم. مما يحث الخلايا على التقدم في طريق السرطان عند حدوث ضغط إضافي على الجهاز المنيع بعد هجوم حمة أيشتاين-بار. يشيع لمفهوم بيركت فقط في الأمكنة التي تنقل فيها الحمة الخمج إلى المؤهبين فطريا للاستجابة لها.

وبما أن السرطان يقتضي مثل هذا التأثر الصميمى بين الأسباب الداخلية والخارجية، لذلك تبذل المحاولات الدوائية لحماية الناس المعرضين للخطر. فيعطى من يسرفون في التدخين، الذين يظهر سرطان الرئة واحد من كل عشرة منهم، فيتامين A على أمل التخفيف من تأثيرات الطفرة التي تحدث في خلاياهم الرئوية. أما الذين يرثون جينة توهبهم لسرطان القولون فيعالجون بالأسيبرين قبل أن يظهروا الأعراض على أمل التخفيف من التأثيرات الضارة. يعتبر السرطان أحيانا نوعا من الهبة نفمة مبرمجة ببولوجيا لا يمكن مواجهتها إطلاقا. ولكن إدراك مالليبية من أهمية (لأنه كثيرا ما يمكن تبديله) يقدم أملا جديدا، لولا أن لها أحيانا مشاكلها الخاصة بها. فهناك جزء بسيط من النساء يظهرن سرطان الثدي لأنهن يحملن جينة توهبهن له. أما وقد بات بالإمكان معرفة تلك الجينة، لذلك أصبحن يواجهن احتمال استئصال أثدائهن قبل ظهور الأعراض.

قد لا يمكننا أن نميز جينة مؤذية قبل أن تتغير البيئة. فالداء السكري ينجم من الفشل في المحافظة على المستوى السوي للسكر في الدم. ويظهر بعض المرضى هذا الداء في وقت مبكر من حياتهم، وأخرون في وقت متاخر. ومع أنه يمكن معالجة بعض السكريين بنجاح عن طريق الإنسولين، يبقى هناك شكل آخر من هذا الداء أكثر شيوعا، هو الداء السكري غير المعتمد على الإنسولين. قد يعاني السكريون من عدد من الأعراض التي تتضمن الاعتلال القلبي، والموات، والقصور الكلوي والعمى. وأصبح الداء السكري غير المعتمد على الإنسولين داء وبانيا في أرجاء العالم الثالث.

هبطت الثروة على الناس في جزيرة نورو، في المحيط الهادىء، بسبب استخراج الفوسفات. وكان طعامهم يحتوى على الكوكا، والدهن والسكر، بدلًا من السمك والخضار. يعاني من الداء السكري هناك ثمانية من كل عشرة كاھلين، ولذلك يكون أمد العمر في تلك الجزيرة أقصر منه في أي مكان آخر في العالم. وربما كانت الجينات المحلية الخاصة بالاستعداد للسكر مفيدة في الفرات التي تعقب فيها الوفرة المجاعة. وتشكل الوفرة خطرًا فقط عندما تصبح معياراً. فقد أدى تغيير في البيئة إلى مرض وراثي.

جاء الهندو الأمريكيةون والناس الذين يسكنون في جزر المحيط الهادىء من آسيا قبل عدة آلاف من السنين. لذلك نجد الإرث البيولوجي للسكريين من نورو عند السكان المحليين في العالم الجديد. ويعاني الكثيرون من الأمريكيين-المكسيكيين من السمنة. ولكن المرض نادر بين الأمريكيين البيض. ويرتفع خطر إصابة الأمريكي بالسكري طرداً مع زيادة عدد أجداده من سكان أمريكا الأصليين، وهي حالة صالحة، كما تبدو لأول وهلة، للقول إن تلك الجينات تميز بأهمية كبيرة. ولكن الداء غير معروف تقريباً بين الهندو الأمريكيةين الذين يعيشون ضمن مجتمعاتهم المحلية. ويصابون به فقط عندما يغيرون نظامهم الغذائي بانتقالهم إلى الولايات المتحدة. وتتشاً الاختلافات بين الأمريكيين في معدل وقوع متلازمة العالم الجديد من كلا الطرفين: الطبع والطبع.

السكر، بالنسبة للكثيرين في بلدان العالم الثالث، مادة كيميائية سامة. وأكثر منه خطرًا، المواد الكيميائية التي تستخدم في الصناعة، وهناك مجموعة من الآليات الوراثية التي يمكن أن تجعل استخدام هذه المواد آمناً كاستخدام السكر. ولكن هناك اختلاف في مدى فعالية هذه الجينات، وتهتم منظمة الصحة العالمية بحماية العمال وتنصح المستعدين منهم بالعمل في مكان آخر. ولكن لا جدید في هذا. لأن المصابين بعمى الألوان بالنسبة للأحمر والأخضر يعرفون أنه لا يمكنهم أن يعملوا كسانقي قطارات. مع ذلك، هناك إمكانية لاستخدام الوراثيات كمبر لعدم تحسين البنية. فكتبت جريدة الأسبوع الكيميائي: "غير مجد من الناحية الاقتصادية تحسين طريقة تشكل خطورة على عدد قليل فقط من المستخدمين... إذا كان يمكن التعرف على الأشخاص المستعدين وعزلهم منها".

يتحمل أن يدفع الفهم الحديث للطريقة التي تتأثر فيها الدنا مع محبيتها إلى تغيير المواقف تجاه الخطر هذا إذا لم يؤد إلى شيء آخر. فمعظم الناس يعرفون أن التدخين يسبب السرطان وأن الغذاء الدسم قد يؤدي إلى اعتلال القلب. وتوهب بعض

الجينات من يحملونها إلى التأثيرات الضارة الناجمة عن التدخين أو السمنة؛ وقد يستطع بعض الأفراد أن يشربوا، ويدخنوا ويتناولوا الشحم فلا ينالهم ضرر. وربما يصبح بإمكاننا أن نختار البدائل الأكثر ملاءمة لنا. وقد يضطر الناس عما قريب إلى تبديل مفاهيمهم حول الخطر الشخصي. فالداعية حول التدخين وسرطان الرئة لم تكن حتى الآن فعالة على نحو مميز. وتتوفر للمعرضين قدرة لامحدودة على الاعتراف بأنه إذا أصيب واحد فقط من كل عشرة مدخنين بالداء، عندئذ ~~سيصبح~~ المدخن شخصا آخر. وعندما يتوصل علم الحياة الجزيئي لأن يعي، على وجه الدقة، من هو الذي سيصاب بالسرطان إذا تعاطى التدخين، فقد يثبت الخوف الفردي أنه أفضل رادعا من الخطر الجماعي.

الأمراض من النموذج الوراثي البسيط، مثل بيلة الفينيل كيتون، ليست شائعة على نحو فردي. ولا شك في أن أمراضا أكثر تكرارا، كالسرطان واعتلال القلب، تنتقل وراثيا ضمن العائلات ولكن دراستها من الناحية الوراثية أكثر صعوبة. والسبب في ذلك أن الجينات المعنية كثيرة ومتعددة كما أن البيئة تلعب دورا رئيسيا. يمكن استخدام التوائم كطريقة للتحصي، أي تجربة الطبع الخاصة في الوراثيات الإنسانية.

والتوائم نوعان: توائم مثيلة وتوائم لامثلة. يأتي التوءuman اللاميثلان (أو الأخوان) من بيضتين ونطفتين. وثبت، في قلة من الحالات، أن التوءمين من هذا النوع قد يكونان من أبوين مختلفين. يشتراك هذان في الجينات مناصفة والتشابه بينهما ليس أكثر مما هو بين الإخوة والأخوات. وقد وصفت حالة توءمين من هذا النوع في العهد القديم، وهو مصدر الوراثيات المبكرة. يعقوب وعيسو توءمان، ولكن "كان عيسو إنسانا يعرف الصيد إنسان البرية ويعقوب إنسانا كاماً يسكن الخيام". وكانا مختلفين تماماً -هو ذا عيسو أخي رجل أشعر وأنا رجل أملس-. وطريقهما في الكلام كانت مختلفة أيضاً: "الصوت صوت يعقوب ولكن اليدين يدا عيسو"¹.

والتوائم الإخوة ليسوا نادرين. فأكثر الولادات عند قردة المرموز من هذا النوع. ولسبب غير معروف، تختلف هذه التوائم عددا من مكان إلى آخر. ففي أوروبا، يولد ثمانية من التوائم الإخوة من بين كل ألف ولادة (أقل من هذا في فرنسا وأعلى منه في إسبانيا). ويرتفع هذا الرقم عن اليوروبيين في نيجيريا. تمثل الأمهات الأكبر سنا

إلى إنجاب مزيد من التوائم، كما تفعل أولئك اللائي سبق لهن أن أنجبن عدة أطفال. ولكن أعدادهم في البلدان الصناعية راحت تختفي بما كانت عليه في القرن الماضي.

التوائم المثلية نادرة أكثر، فيصل معدلها إلى 1/4000، وهذا الرقم لا يتغير كثيراً مع اختلاف الزمان والمكان. ويشيع هذا النوع عند قلة من الثدييات، مع أن المدرع الأمريكي يلد دائماً تقريباً أربعة توائم مثيلة. ينشأ التوأم من المثليلان من انشطار بيضة بعد تخصيبها. ويشتركان في كافة الجينات. كان هذا النوع من التوائم، على مدى فترة طويلة، مصدراً للأسطورة. فكاستر وبولكس²، التوأم السماويان، كانوا مثيلين؛ وكذلك نظيراهما بولدر وهودر في الأسطورة герمانية (وسنتجاوز ذكر رومولوس وريموس مؤسسي مدينة روما).

هناك عدة طرق يمكن فيها استخدام التوائم لدراسة الطبع والطبع. ويبدو أن أكثرها بساطة (وهي أقلها شيوعاً) تقضي بإيجاد توأمين مثيلين انفصلاً عند الولادة وجرت تربيتهما في أسرتين مختلفتين. فإذا كانت هناك صفة ضمن التحكم الوراثي، فإنها ستحافظان على تمايزهما على الرغم من اختلاف ظروفهما. وإذا كانت البيئة أكثر أهمية، فإن كلاً منها سيثبت شبيهها بالعائلة التي قضى طفولته فيها.

هذه العقدة البسيطة، في العلم كما في الأدب، هي القاعدة في الجزء الأكبر من الأدب القصصي. أظهرت الدراسات المبكرة أن التوأمين المثليلان الذين نشأوا منفصلين كانوا متشابهين من حيث الحجم، أو الوزن أو التوجه الجنسي. ولكن أكثر تلك الدراسات انطوت على مشكلات. لقد كانت العائلات المتباعدة، في حالات كثيرة، متشابهة من حيث الطبقة والمركز الاجتماعي. وأحياناً، كان التوأم يعرفان بعضهما بعضاً أثناء تربيتها. والتوأم الذي كانا يظنان أنهما مثيلان انتهى بهما الأمر إلى أن يكونا أخوين عند إجراء فحص الدم. وأسوأ من هذا، الاتهام المستمرة بالغش، وخصوصاً عند إجراء اختبارات الذكاء. يعني كل هذا أن معظم البحث القديم حول التوائم الذين نشأوا منفصلين قد تم التخلص منها. ولكن، هناك دراسة جديدة من هذا النوع مازالت في بدايتها تظهر على نحو مقنع تماماً أن بعض الصفات كالعدوانية، والانطواء وخلافهما - مكوناً وراثياً. ولكن هذا لا يعني طبعاً أن نهمل دور التطبع. فقد يكون الرجل العدواني الحقيقي هادئاً حتى لو أتيحت له فرصة التعبير عن نمطه الوراثي عن طريق الانضمام إلى الجيش.

هناك طريقة أكثر براعة في استخدام التوائم. وتفضي بمقارنة التشابه عند التوأمين المثلين مع التشابه عند التوأمين الأشخاص. والحقيقة هنا تقول بما أن كلا النوعين من التوائم ينشأون ضمن عائلاتهم بالذات، فإن درجة اشتراكهم في البيئة تكون متشابهة. وأي تشابه أبعد من ذلك بين توأمين مثيلين سيكون ناجماً عن اشتراكهما في الجينات. كان يمكن لهذه المقاربة أن تكون فعالة لو لا أن لها مشاكلها الخاصة بها، وخصوصاً، عندما تكون الدراسات السلوكية معنية. ومع أن كلا النموذجين من التوائم ينشأان معاً، فإن التوأمين المثلين قد يقلدان سلوك بعضهما عن عدم بغية إظهاره بصيغة أكثر تماثلاً لأسباب لا ترتبط فعلاً ببيولوجياتهما. والحقيقة المؤكدة لوجود توأمين مثيلين، يتشابه اسماهما إلى حد بعيد ويرتديان ملابس متماثلة، قد تؤبهما لمرض عقلي. كثيراً ما تكون بيئتاً التوأمين سينية قبل الولادة لاشتراكهما بمشيمة واحدة. يحدث هذا كثيراً عند التوأمين المثلين إلى حد يمكن فيه عزو تشابههما إلى البيئة المشتركة أكثر مما يبدو لأول وهلة.

مع ذلك، حققت هذه المقاربة بعض النجاح. إذ يحتمل أن يكون عدد التوائم المثلية التي تعاني من داء القلب الإكليلي ضعف ما هو عليه عند التوائم الإخوة؛ وخمسة أضعافه في الميل للإصابة بالداء السكري. والتدرب أيضاً أكثر شيوعاً بين التوائم المثلية منه بين التوائم الإخوة، مما يوحى بوجود أساس وراثي للاستعداد. وهناك صفات أخرى كالفصام، وعمر الجلوس لأول مرة عند الطفل، أكثر تشابهاً عند التوأمين المثلين منها عند التوأمين الأشخاص.

الجدل حول الطبع والتطبع أكثر أهمية من مجرد اهتمام علمي أو طبي. ولطالما خاض في بحره دائماً أصحاب الأغراض السياسية على اختلاف مشاربهم. وكما استخدم علم الوراثة في بداياته لتسويغ أغراض خاصة في ظل الداروينية الاجتماعية، فإنه كثيراً ما يستخدم لتبرير الظلم. ولم يحدث تغيير كبير بعد انصار الداروينية الاجتماعية. عندما حاز علم الوراثة شهرته، ظهر اتجاه جديد لتقبل النظريات البيولوجية المتعلقة بالسلوك الإنساني. وراحوا يحملون الدنا مسؤولية الإحراق العمد للمباني، والنزعية التقليدية وحتى التمتع بالحياة. ومثلت ستينيات القرن التاسع عشر عقد الرعائية. فقد عزى عجز الطفل عن التركيز إلى قصور المعلمين. وفي سنوات الازدهار التي تلت، شخصت "متلازمة الأم العاملة"، حيث كان يعتبر غياب الوالد نوعاً من الخطأ. وفي هذه الأيام، ابتكر علماء النفس "اضطراب نقص الانتباة"؛ وهو شيء ما داخلي بالنسبة للطفل ويرمز في الجينات. يستحوذ على علم النفس هاجس ضرورة سلخ علم الحياة عن التجربة، وهي فكرة حية تحظى

بالاستحسان. فقد اكتشف أستاذ هارفاردي، وليس من هو دونه، أن الطلاب المصابين بحمى الكلأ يظهرون خجلاً غير عادي. وهذا يثبت، حسب ظنه، أن "هناك جماعة صغيرة من الناس ترث مجموعة من الجينات تؤهلهن لحمى الكلأ والخجل". ولكن من يهتمون بوراثيات السلوك الإنساني لا يعنون بالذات من حياء غير عادي. فقد سحب كل الإعلانات حول اكتشاف جينات فردية خاصة بالاكتئاب الهوسّي، والفصام، والكحولية.

على الرغم من ذلك، يتقدم بسرعة إضفاء الطابع الأحيائي على السلوك الإنساني. ويمكن تبرير بعض من هذا التوجه. فالجريمة هي، إلى حد كبير، حكر على الذكور، وبمعنى أوضح، يمكن تتبعها حتى سلسلة الدنا القصيرة الوحيدة على الصبغي 7 الذي يجعل الجنين يتطور إلى ذكر. والرابطة بين الجينة والجريمة بعيدة وكأنها تفتقر إلى دلالة؛ فمعظم الذكور طبعاً ليسوا مجرمين أبداً.

بذل كثير من المحاولات لربط السلوك الاجتماعي المعادي للمجتمع بجينات أكثر منوعة. وقد قبلت كدليل في المحاكم الأمريكية بعض الكتب المدرسية القانونية التي تتضمن فصولاً تعالج طريقة التتبُّؤ بالنزعة الإجرامية على خلفيات بيولوجية وتغيرات دماغية. ولن تتأخر كثيراً الخطوة التالية، أي إلباس الجريمة لبوساً ورائياً بلغة "لست أنا من فعل ذلك، بل هي الجينات التي أحملها". وزعموا، وكان الزعم غالباً، أن هناك صبغي إضافي من صبغيات 7 يجعل الرجال أكثر عنفاً، مما أدى إلى اقتراح يوصي بفحص الأطفال ومراقبتهم لكشف ميلهم الإجرامية. ويعظم بالترحيب، في هذا العالم الجيري الحديث الشجاع، المهووسون بتحسين النسل الذين يعتقدون أن السلوك المعادي للمجتمع مرمز في الجينات. ولكن هذا لا يعني طبعاً عدم وجود رابطة بين الجينات والجريمة. فقد اكتشفت مؤخراً عائلة هولندية قام منها عدة رجال بارتكاب أعمال عنف. وأكثر الذين وقعوا في قبضة السلطة منهم يشترون في نوع مختلف من جينة ناتجها معنى بنقل الدوافع بين الخلايا العصبية. وأصبحنا على معرفة تامة أنه يمكن تبديل السلوك الإنساني عن طريق التدخل باستخدام الأدوية. فالظروف التي لا تزعج أكثر الرجال، قد تغضب هؤلاء الذكور عند مواجهتهم بها. ولكن من غير المعروف، حتى الآن، مدى شيوخ ذلك النوع المختلف من الجينة بين أعضاء الجماعة الذين يحترمون القانون.

هناك واحد من أشكال السلوك، يشتراك فيه تقريباً معظم الناس، وفيه يواصل الطبع والتطبع، بما لهما من أهمية نسبية، إثارتهما للعواطف. فالجاذبية الجنوسية تكون في وقت ما عامة تقريباً في حياة كل الأشخاص. ويواصل بعضهم تفضيله

لجنسه على مدى حياته. والجنسية المقصورة موضوع ملائم للدراسة بالنسبة لأولئك الذين يهتمون بوراثيات السلوك الإنساني، فهي على خلاف الموهبة الموسيقية والفصام، سهل تعريفها، وشائعة نسبياً، ولم تعد خافية.

تشير دراسة أجريت على مجموعة من الجنوسيين الأميركيين الذكور إلى الترابط بين هذا السلوك وزمرة من الجينات على الصبغي X. أولاً، تم الكشف عن أن إخوة الرجل اللواطي ميلون لأن يكونوا لواطين أكثر من الذكور الآخرين العاديين. ولكن هذا، بحد ذاته، لا يعني الكثير، لأن الإخوة يشتراكون في البيئة إضافة إلى اشتراكهم في الجينات. ولكن أقرباء الرجال الواطين من ناحية الأم كانوا ميللين إلى اللواطة أكثر من أمثالهم من ناحية الأب، مما يوحى بأن هذه الخلة انتقلت في الأسرة عن طريق الإناث. ونكرر القول إن هذا، في حد ذاته، لا يشك برهاً على تأهُّب فطري (مع أنه يشير إلى جينة على الصبغي X). وأفضل دليل جاء من تقصي الصبغيات X عند أزواج من الجنوسيين الإخوة. فقد كان معظمهم يشتراكون بقطعة مميزة من الدنا عند إحدى نهايتي ذلك الصبغي. وفي مكان ما من تلك القطعة، قد تكون واحدة من بين الجينات التي يبلغ عددها منه أو أكثر هي التي تدفع حاملها إلى الجنسية. وعلى خلاف الناقل العصبي المختلف في الدراسة الهولندية، لا يوجد هنا دليل إطلاقاً على ما يمكن أن تفعله تلك الجينة—لا شك في أن هناك، كما هي الحال بالنسبة للعنف، كثيراً من الجنوسيين الذين لا يحملونها. لو دار البحث الذي أجري حول صفة أقل إثارة للجدل، لسلم علماء الوراثة بأنه تم اجتياز أول مرحلة في اكتفاء أثر الجينة. ولكننا نحتاج إلى مزيد من العمل قبل أن نتوصل إلى تأكيد النتيجة.

كانت الاستجابة من قبل بعض—لا من جميع—الأوساط اللواطية مدهشة. فقد سر الكثيرون منهم لاستخدام البيولوجيا لتبرير طريقتهم في الحياة. لأن فكرة وراثة الأفضليَّة الجنسية تعني، كما يبدو، أن الجنسية ليست معدية وأن محاولات المتعصبين لعزل المعلميين الجنوسيين مثلاً ليس لها مأisoغها. وأهم من ذلك، أنها قدمت معنى مقيولاً للفصل: أي لاختلاف لأسباب تتجاوز قدرة الأفراد على التحكم بها.

يسبب كل هذا إرباكاً لعلماء الحياة، الذين قضى الكثيرون منهم سنوات في محاربة فكرة أن الجريمة، أو الفقر، أو السلوك فطري ولا يمكن تبديله بالوسائل

الاجتماعية. فهناك كالفينية¹ مخيفة حول أن فكرة الموهبة، أو الصحة العقلية أو الأفضلية الجنسية مكتوبة في الدنا. ولكن يبدو أن قبول هذه الفكرة من قبل الوسط اللوطي أسهل من قبول فكرة الاختيار غير المقيد.

في الواقع، لا تختلف هذه الأرثوذكسية الجديدة لأنصار النظرية الوراثية كثيراً عن الليبرالية القديمة. فكلتا هما نطرحان كثيراً من الأسئلة حول علم الحياة. ويردد الجدل القائم حالياً صدى الخلاف الذي نشب في الثلاثينات وأوشك أن ينسى. لقد أدعى ثيو باد لانغ، عالم الوراثة الألماني، أنه اكتشف أن أخوات الرجال الجنوسيين Homo Sexuality يحملن صفات مذكورة إلى حد ما، وأن الجنوسية المذكورة، بناء على ذلك، قد تكون وراثية. وسواء كان ادعاؤه خطأً أو صواباً (لا يوجد دليل على صحته في عمل أكثر حداً)، فإن التلميح المبكر إلى "جينة لوطية" أحدث استجابتين متارقضتين كلية. فلا حاجة إلى القول بأن النازيين تبنوا وجهة النظر الوحشية "ليسوا مرضى بائسين تتوجب معالجتهم؛ بل هم أعداء الدولة ويجب التخلص منهم!" وكانت الجمعية الطبية الاشتراكية الألمانية (كانت في المنفى)، وقد واجهت المعلومات إياها بجرأة، على عكس ذلك حيث كتبت "الجنوسية فطرية ولا تخضع للإرادة الحرة عند الأفراد الذين يأتون إلى العالم وهم يحملون هذا الانحراف"، وعلى هذا، يجب إلغاء القوانين التي تحاربها.

أدرك اليمين واليسار في ألمانيا، شأنهما في ذلك شأن بعض أعضاء الوسط اللواطي المعاصر، أنه إذا كانت الجنوسية فطرية، فلا بد أن تكون خارج سيطرة الجنوسيين أنفسهم. فأعتبرت كل طائفة سياسية استجابتها-التعقيم لتحسين النسل مقابل الإباحة- مناسبة ومنطقية. وما من أحد سأل عما تعنيه عبارة جينة "خاصة" بشيء ما- بالجنوسية، أو الذكاء، أو النزعة الإجرامية- مع ذلك، إن هذا السؤال، كما رأينا، ليس سهلاً أبداً. ومهما يكن، فإن قصة "الجينة اللواطية" الألمانية تشير إلى عدم وجود صلة لعلم الوراثة بالرأي السياسي: مهما كانت القاعدة الوراثية التي تستند إليها صفة ما، فإن الآراء المكونة مسبقاً حول جدارتها لا يحتمل أن يغيرها العلم.

لم ينجم عن صعوبة فصل العلم عن السياسات، والارتباك حول الطبع والتطبع، تأثير مؤذ في أي مجال أكثر مما كان في دراسة الاختلافات بين الجماعات

¹ - نسبة إلى كالفن (1509-1564) صاحب المذهب اللاهوتي القائل بأن قدر الإنسان مرسوم قبل ولادته.

الإنسانية. فلو طالع المرء الكتب المدرسية القديمة حول العرق -فمن من ناحيتي بذلك، وكانت تجربة محرنة- فإنه سينتهي، عاجلاً أو أجالاً، إلى مسألة الاختلافات الوراثية في الذكاء، وهي المسألة التي طالما عولجت بشيء من التلهف. كانت هذه الاختلافات موجودة في الأيام المبكرة، وكانت تعتبر فطرية على عماها -إذا جاز القول. وللينايوس نفسه صنف الإنسان عاقل. ولم يستطع أن يكون دليلاً في تعريفه أكثر مما كان: أيها الإنسان، اعرف نفسك! ولكنه استخدم في وصفه لمختلف مجموعات النوع الإنساني السلوك كصفة هامة. فعلى سبيل المثال، جاء في تعريفه للآسيوي أنه الشخص الأصفر، والسوداوي والمزن. وكانت الأنماط العرقية المقبولة للنوع الذي يمكن التنبؤ به إلى حد كبير، حتى قبل أربعين سنة، هي المعيار بين علماء النفس.

أكثر البحث حول الاختلافات الوراثية في الذكاء بين الأعراق لا يعتمد به والباقي منه خاطئ. فالحججة الظالمية تزعم عادة أن أداء السود في اختبارات حاصل الذكاء أدنى منه عند البيض، وبالتالي فهم أقل ذكاء. وعلامات حاصل الذكاء عند الأطفال والأبناء متماثلة، وبالتالي يكون الذكاء متحكمًا بالجينات. ولذلك يجب أن يكون الاختلاف بين السود والبيض وراثياً.

هذه الحجة بسيطة ولكنها خادعة. فقد استخدمت في الولايات المتحدة كمسوغ لعدم إنفاق المال على تعليم السود، وفي بريطانيا كثيراً ما يستخدم من يغيطهم إنفاق المال على التعليم الحكومي شكلًا آخر من هذه النظرية، يعتبر أن الطبقة العاملة، أكثر من الأطفال السود، ضحية للجينات التي تحملها. قد تكون هذه الفكرة بسيطة، ولكنها زائفه تماماً.

لست أدرى ما إذا كانت اختبارات حاصل الذكاء، على اعتبارها مقياساً للذكاء، تتطوي على تحيز؛ وأرجو أيضاً أن يكون مقياس بها معروفاً لدى من يضعون تصاميمها. فمثائل الآباء والأبناء في القدرة على إنجاز الاختبار بعد ذاتها لاتعني الكثير، لأن العائلات تشتراك بالبيئة نفسها والجينات نفسها أيضاً. والدراسات الحديثة التي أجريت حول التوائم توحّي بوجود مكون وراثي لحاصل الذكاء. ويزعم بعضها أن 70% من الاختلاف في علامات حاصل الذكاء عند مجموعة سكانية يعزى إلى الاختلاف في جيناتها. ومع أن هذا الرقم يبدو عالياً، إلا أنه يمكن قبوله مؤقتاً. ويبدو لأول وهلة أنه دليل وجيه على الرأي القائل بأن آية اختلافات عرقية في حاصل الذكاء لابد أن تكون مبرمجة بيولوجياً.

و الواقع أن الرقم المذكور أعلاه لا علاقة له بمعرفة ما إذا كانت الاختلافات بين الأعراق في الذكاء -إن وجدت- فطرية أو مكتسبة. ويمكن إدراك السبب عن طريق تفحص بعض الصفات الأخرى التي تظهر الاختلافات العرقية. ففي الولايات المتحدة، نجد أن الضغط الدموي عند الرجال السود في أوسط العمر أعلى منه عند البيض بمقدار 15%. وتظهر دراسات التوائم أن نصف الاختلاف في الضغط الدموي ضمن مجموعة ما يعزى إلى الاختلاف الوراثي. تبدو الأرقام الخاصة بقصة الضغط الدموي شبيهة إلى حد كبير بأرقام حاصل الذكاء، مع أن السود، في هذه الحالة، يحتلون المقام الأول في النقاط.

عندما يواجه الأطباء وعلماء التربية بمثل هذه الأرقام يتكون لديهم اختلاف دقيق في الرؤية للشوون الدينوية. فالأطباء مختلفون. إنهم يركزون على البيئة، علىحقيقة أن السود يدخنون أكثر من البيض ونظامهم الغذائي أسوأ ويحاولون تبديل هذا النظام. والتقاول يحقق الربح في الولايات المتحدة. فقد تضاعلت هناك مشكلة الضغط الدموي والاعتلال القلبي بين السود مما كانت عليه سابقاً.

ولكن علماء التربية أقل تقاؤلاً. فوجود اختلاف موروث في الذكاء، بالنسبة لهم، يعني أنه ليست هناك فائدة من محاولة تحسين الأوضاع عن طريق تغيير البيئة. ويقولون إن السود يحملون جينات سيئة. والجينات لا يمكن تبديلها، لذلك من العبث إنفاق المال في سبيل تحسين المدارس. وثبتت في بعض البلدان خطأ هذه النظرية. خلال السنوات العشرين الأخيرة، ارتفع معدل نقاط حاصل الذكاء عند الأطفال اليابانيين إلى أكثر منه عند الأطفال الأمريكيين بمقدار عشر نقاط. وبناء على هذا، لا يمكن حتى لأكثر أنصار النظرية الوراثية تطروا أن يزعموا أن التفوق الياباني ناجم عن فورة مفاجئة في التبدل الوراثي في اليابان. وبخلاف ذلك، راحت المدارس تتحسن.

وجهتا النظر، حول ضغط الدم وحاصل الذكاء كلتاهم ساذجتان. لأن صفات من هذا النوع تصوغها الجينة والبيئة إلى حد لا يبقى معنى لالتساؤل حول الاختلافات الوراثية إلا عند الناس الذين يعيشون ضمن الظروف نفسها. أجريت مرة تجربة على مجموعة من الطلاب. فقامت بتقسيمهم على أساس لون الشعر. وأرسلت المجموعة ذات الشعر الأشقر إلى الطابق الأرضي لتناول القهوة. وقامت المجموعة الأخرى بقياس الضغوط الدموية عند أعضائها في وضع الراحة. وبعد ذلك، استدعى شاري القهوة، وقاموا بالإجراء نفسه. فسجل هؤلاء، لأنهم هبطوا وتسلقوا

السلم وشربوا القهوة، معدلا من النقاط أعلى من النقاط التي سجلها الطلاب ذوي الشعر الأسود. واكتشف وجود رابطة بين ضغط الدم ولون الشعر.

تظهر الدراسات العائلية أن كثيرا من الاختلاف في ضغط الدم أثناء الراحة يعزى إلى الاختلاف الوراثي. وقد اتضح لكثير من الطلاب أن هناك اختلافاً وراثياً في ضغط الدم بين الناس من ذوي الشعر الأسود والأشقر. ولم يتبيّن الخلل إلا عند معرفة السر البسيط للاختلافات بين المجموعتين في التمريرين واستهلاك الكافيين. ارتكب الطالب الخطأ نفسه الذي ارتكبه علماء التربية. لاتحتاج القابلية العالية لتوريث صفة ما متراقة بالاختلاف في أهميتها بين المجموعات إلى قول شيء حول الجنات. وقصة العرق وحاصل الذكاء هي، إلى حد كبير، فشل محزن لفهم البيولوجيا الأساسية.

الإيمان بالوراثة، الذي يشبه إلى حد ما الإيمان بالقضاء والقدر، مسوغ صالح لعدم القيام بأي عمل. ويمكن، على الأقل، استخدام رواية علماء البيئة في محاولة لتحسين الأمور. فوجهة النظر الوراثية هي عادة فرصة لتوجيه اللوم إلى الضحية؛ وطريقة لتسويغ الظلم لأنها محدودة بالطبع. وعلم الحياة هو الذي يربح في الفصل الأخير من *دانييل ديروندا*: مصير البطل مرمز في جيناته. إنه يعود إلى جذوره السلفية ويتزوج ميرا مورديكاي، بحضور عائلة كوهين. ويترك غوينولين هربرت، المعجبة به، تؤاسي نفسها بذكر زوجها البغيض هنلاي غراندكورت، الذي غرق على نحو مريع قبل بعض صفحات. وتنتصر الجبرية، التي تناسب الروائي. ومن سوء الحظ -أو قد يكون من حسن الحظ- أن تكون الحياة الواقعية معقدة أكثر بكثير من ذلك. قد يكون اكتشاف مدى ضآللة مانعره حول الحالة الإنسانية، التي لم يسبق أن عرفناها، واحدا من أكثر المكتشفات المهمة التي يجب أن نتوصل إليها عن طريق علم الوراثة الحديث.

أقرباء تحت الجلد 13

كان عام 1906 عاماً ناجحاً بالنسبة لحديقة الحيوان في برونكس، لأن أحد المعارضات الجديدة كان يجذب الناس. إنه القزم الأفريقي، أوتا بنغا، الذي وضع في القفص نفسه مثل إنسان الغاب. أحدث عرض هذا المخلوق ضجة، ليس لأنه كريه المنظر، بل لأنه عزز فكرة التطور، تلك الفكرة التي قالت بالقرابة بين الإنسان والقرد. أطلق سراح أوتا بنغا بعد فترة، لأنه كان، على الأقل، يطلق السهام على من كانوا يسخرون منه. ثم انتقل إلى فرجينيا حيث انتحر بعد بضع سنوات.

كانت دراسة التطور الإنساني من خلال حديقة الحيوان في برونكس واسعة الانتشار. ولينايوس بالذات، الذي كان أول من صنف الحيوانات والنباتات، هو الذي وضع الفكرة على نحو محكم في عام 1754: "شكل كل الأشياء الحية، النبات، والحيوان وحتى الجنس البشري نفسه، سلسلة واحدة لكائن عالمي تمتد من بداية العالم إلى نهايته". والسلسلة الكبيرة للكائن تعتبر التطور ارتقاء هادئاً، تحولاً غير متصل من الحماة البدائية إلى حكومة جون ميجر. أطلق لينايوس على نوعنا تسمية الإنسان العاقل—وسلم بوجود عدة أنواع مميزة. بالإضافة إلى الآسيوي السوداوي ذي اللون الأصفر والعربيكة اللينة، هناك الأوروبي الأبيض بحمرة ذو العضلات المفتولة؛ والأمريكي الأحمر، المنتصب الحاد الطبع؛ والأفريقي الأسود اللامبالي والخامل.

عاشت مختلف الجماعات من بني الإنسان في مراحل مختلفة. فكان الأفارقة في أسفل السلم قرب القردة، والآسيويون في مكان ما بينهما، والأمريكيون في أعلى طبعاً. ولم يتردد الكتاب في العهد الفيكتوري من عرض هذه الفكرة بفظاظة. فقد زعم روبرت شمبرز، الذي وضع كتاباً مؤثراً حول التطور قبل داروين بخمسة عشر عاماً أن "دماغنا... يشق طريقه عبر الصفات التي يظهر بها عند الأمم الزنجية، والملاوية، والأمريكية والمغولية، وينتهي إلى أن يكون قفقاسياً. وباختصار،

إن الصفات الرئيسية عند مختلف أعراق الجنس البشري تمثل ببساطة مختلف المراحل الخاصة في تطور النموذج الأرقي أو الفقلاسي....المغولي طفل مكبوح، ولد حديثاً.

النظيرية القائلة باختلاف الأعراق بيولوجياً لها تاريخ طويل وشأن تسبّب بعثّه بالبيوس والموت. فقد امتد إلى علم الطب. ولا بد أن يكون أكثر الناس قد رأوا أطفالاً مصابين بمتلازمة داون، التي تعزى إلى خطأ في صبغياتهم. أطلق عليها مكتشّفها لانخدعون داون، في عام 1866، تسمية "مغولية" لما بدا له أنها حجة علمية جديدة- انزلق هؤلاء الأطفال درجتين نزولاً على سلم التطور ليصبحوا مشابهين للشكل الأناني من الحياة الإنسانية، أي للملعون. ومن الغريب أن صديقاً يابانياً أخبرني أنهم يطلقون على هذه الحالة في بلده تسمية "الإنكليزية Englishism". تبدو هذه الفكرة سخيفة في الوقت الحاضر لأن متلازمة داون، كما نعرف، تعزى إلى خطأ في تحول صبغي خاص موجود عند كافة الجماعات البشرية وحتى عند قردة الشمبانزي.

يدور هذا الفصل حول ما يمكن وما لا يمكن لعلم الحياة أن يقدمه لنا فيما يتعلق بالاختلافات بين شعوب العالم. وتاريخ العرق يوضح، أكثر من أي شيء آخر، حدود علم الحياة في فهم الشؤون الإنسانية. كان علماء الحياة يتحدثون-أو يصرخون- على مدى سنوات حول العرق. وسار الجهل والتّقة بالنفس جنباً إلى جنب. ومع أن السياسيين يستخفون عادة بالعلماء أكثر مما يفعل العلماء، فإن تاريخ العنصرية العلمية، كما كان يعرف، تاريخ مخيف. وتثير الجدل في هذه الأيام مسألة الطبع ومدى الاختلافات الوراثية بين الأعراق حتى عند تجريدها من تعصب الماضي.

كنت دائماً أشعر بنوع من الشفقة على أولئك الذين تتحصر قدرتهم على احتقار أقربائهم من بني البشر بلون الجلد عند ضحاياهم. وبينما لو أن لاعلاقة لعلم الوراثة-ويجب لا تكون له علاقة-بتقييم أهمية أقرباء المرأة الإنسانيين. وبهذا المعنى، لا توجد علاقة لعلم الحياة الخاص بالعرق الإنساني بمسألة العنصرية. الواقع، أن علم الوراثة الحديث يبين أن ليس هناك جماعات مستقلة ضمن الإنسانية (على الرغم من وجود اختلاف ملحوظ بين شعوب العالم). هذه النتيجة مطمئنة، ولكن يجب أن تكون وثيقة الصلة بالطبيعة الاجتماعية أو السياسية للعرق. أما الاعتماد على النّاس في تعريف المبادئ الأخلاقية، فعمل محفوظ بالمخاطر. العلم يتتطور. ونحن نتعلم المزيد، والنظريات تتغير. ويصبح هذا على علم الوراثة كما يصبح على أي شيء آخر.

لقد تبدل الآراء حول علم الحياة الإنساني وقد تتبدل من جديد. ولكن، مما لا شك فيه أن هذا لا يصح على المواقف المتعلقة بحقوق الإنسان. فلا يجب أن ننسى أين يتوقف علم الحياة وتبدأ المبادئ الأخلاقية.

يمكن تقسيم الإنسانية إلى مجموعات بعدد من الطرق؛ وذلك حسب الثقافة، واللغة والعرق—أي لون الجلد. ويعتمد كل قسم إلى حد ما على التحيز وقد يؤدي إلى الارتباط نظراً لعدم وجود تداخل بين تلك المجموعات. ففي عام 1987، قامت سكرتيرية من فرجينيا برفع قضية ضد مستخدمها لأنها بيبضاء لأنها كانت حمراء الشعر. وبعدها، عملت عند رجل أسود فرفعت ضده قضية أيضاً، متشجعة بتجربتها السابقة، لأنها بيبضاء بعنصرية لأنها بيبضاء. وخسرت القضية مرة أخرى، لأن المحكمة قضت بأنها لو كانت بيبضاء لما تعلمت في مدرسة السود.

والأمم أيضاً، تختلف في طريقة تعريفها لهويتها العرقية. فوجود جد أفريقي واحد في جنوب أفريقيا، مهما كان بعيداً، يعني الانحدار من العرق الأبيض. وأعلن البابا دوك باعتذار أن أمته يجب أن تكون بيبضاء لأن كل واحد تقريباً، مهما كان سواد جلده، لابد أن يكون له جد أبيض في مكان ما. واكتسبت بلدان أخرى مميزات دقيقة تقوم على أساس لون الجلد. فبعد قرنين من الغزو الأسباني لأمريكا اللاتينية، لوحظ هناك وجود أكثر من عشرين عرقة. فجاء المستيزو Mestizo من الأسباني والهندي، والكستيزو Castizo من من المستيزو والأسباني، والخلاصي من الأسباني والزنجي، والمغربي من الخلاسي والأسباني، والأمهرق من المغربي والأسباني، وجاء التورنا Atrás Torna من الأمهرق والأسباني وهكذا في سلسلة مطولة من الجدل البيزنطي. نكتشف من كل هذا مدى صعوبة وضع تعريف موضوعي لمعنى العرق.

كانوا يظنون سابقاً أن الأجناس لابد أن تكون مميزة لأنها تحدّر من آجداد مختلفين. وكما هو شائع، إن سام وحام ويافث أبناء نوح هم أولئك الأجداد. بدأ علم الإنسان بالبحث عن نماذج مثالية لكل جنس، أي عن أنماط عرقية. وكان يظن أن الأفارقة، والبيض والآسيويين وحدات منفصلة، أي مختلفة جداً فيما بينها. وربما ظن علماء الإنسان المبكرون أن كل عرق إنساني كان سلالة نقية وغير مختلط، تعيش في وطن آجدادها. ولم يتلوث نقاء تلك السلالة إلا في العصور الحديثة عن طريق التهجين. وبناء عليه، كان التمازج العرقي ضد الطبيعة ولا بد من تقادمه.

وكان يكن التسامح بالاستثناءات في الحالات الطارئة، كما في حالة قيام القديسين كوزما وداميان، بمساعدة العناية الإلهية، باعتراس ساق سوداء عند مريض أبيض.

استنتج علماء الإنسان أن الشعوب المعاصرة لو كانت مزيجاً مشوهاً أعدَّ مما كان يشكل قديماً مجموعة من الأعراق، لكن يمكن حتى الآن تعريف الأفراد الذين يمثلون عينات مثالية لهذه أو تلك من المجموعات الأصلية. ودار موضوعه في حلقة مفرغة خلال معظم تاريخه في محاولة لتمييز الانقسامات التي يمكن تصنيف الناس إليها. وقضى أولئك العلماء أيامهم المبكرة في بحث عقيم عن الأوطان وطرق الهجرة لمجموعة الأعراق النقيبة الخيالية التي كان يُظن أنها امتدت لإنجاح الإنسان الحديث. استخف علم النماذج الشخصية بالأطوال. وكانت جامعة هارفارد هي مركز البحث عن النموذج البديهي. وما زال ينتصب حتى الآن في متحف بيبودي لعلم الإنسان تمثالان عاريان محتشمان على نحو مناسب. وكان هذان التمثالان قد صنعوا على أساس مقاييس أخذت في الثلاثينيات لعشرات من الطلاب الذكور والإثنيات. واستخرج متوسط تلك المقاييس، وانتهى الجدل، وأصبح بالإمكان إنتاج صورة لشخص مثالي لم يتخرج بعد من هارفارد—أطول شكل لكان إنساني. ومسَّ وورلد كونست، واحدة من بقايا هذه الفلسفة، حاول خبراؤها، كطلاب التطوير الإنساني المبكرين، يائسين وفشلوا في وضع تعريف موضوعي للمرأة المثالية.

كان يجري التعرف على النماذج العرقية عادة من الجماجم. وتعكس كلمة "قفاسي" ادعاء بأن الجمجمة التي تمثل، على أفضل وجه، الناس البيض الذين جاؤوا من جبال القفقاس لأن العرق الأبيض ربما كان انتشر من هذه الأماكن النائية المنعزلة. وبُددَّت سنوات في قياس الجماجم بدلاً من التفكير في التطور. وكان أفضل (وأسهل) مقاييس عياري هو المنسوب الرأسي، أي نسبة أقصى طول الجمجمة إلى أقصى عرضها. وعلى هذا الأساس تم قياس آلاف الجماجم من مختلف أرجاء العالم في محاولة لمعرفة أصولهم السلفية.

كان البحث عقيماً. لأنه لم يقدم أي دليل على وجود، أو كانت توجد، مجموعات سكانية تضم أفراداً يشترون جميعهم في المنسوب الرأسي نفسه. والمزعج أكثر في مقاييس الجماجم هو شكل الجمجمة عند أطفال المهاجرين إلى أمريكا التي تحولت كثيراً عن جماجم آبائهم باتجاه جماجم الناس الذين يعيشون هناك حالياً. وعلى أية حال، يتأثر شكل الجمجمة بالاصطفاء الطبيعي. فالجماجم عند المجموعات السكانية التي تعيش في الأماكن الحارة المتباينة عن بعضها بعضاً كأفريقيا والملايو، متشابهة الأشكال وتختلف عن جماجم من يعيشون في اسكندينافيا والأسكيمو. وحتى

لو كان لهم أسلاف مختلفون، فإنهم يميلون إلى الالقاء عند الشكل نفسه تقريراً. لا يدخل الشكل المشترك للجمجمة بالضرورة على وطن مشترك. لأن جزءاً يسيراً من الأصفاء الطبيعي يلغى جزءاً كبيراً من التاريخ.

بدت الاختلافات بين المجموعات السكانية واضحة جداً إلى الحد الذي انبهرت فيه أوصار العلماء عن رؤية نتائجهم. فقد قاس صموئيل جورج مورتون في كتابه **الجمجم الأเมريكيّة**، لعام 1830، متنين وخمسين جمجمة. وظن أن الاختلافات كانت واضحة: عَلَبُ الدماغ عند الفققاسيين أكبر منها عند المغوليين والملاييين وهي عند هؤلاء أكبر منها عند الأفارقة. وأعيد قياس الجمامج نفسها بآلات حديثة بعد مئة وخمسين سنة. فاختفت الاختلافات إلى حد كبير، وعُزِّيزَت نتائج مورتون إلى إهمال بعض الجماعات - كالبيروبيين - التي لم تتسمج مع أفكاره، وارتباك الذكور والإناث، والفشل في تصحيح حجم الجمجمة بما يناسب الاختلافات في حجم الجسم.

وعلى الرغم من هذه المشكلات (التي أدت إلى التخلص عن المنسوب المخي)، كان العاملون القدامى يتقوّن إلى حد كبير بأهميته. واستخدم النازيون القياسات الفحفيّة في محاولة للتعرف على الأشخاص الذين لهم أجداد من اليهود. وكان الفرنسي جرجس فيشر دو لا بوغ على صواب أكثر مما كان يتوقّع عندما كتب في عام 1877: "أنا على قناعة بأن الملاييين سيقومون في القرن القادم بذبح بعضهم بعضاً بسبب زيادة أو نقص درجة أو درجتين في المنسوب المخي".

ويمكن أيضاً تصنيف الأجناس وفقاً للغة. ففي الأساس، جاءت عبارة "أري"، التي اكتسبت تلك النغمات التوافقية المشوّومة، من فكرة الشعب الموهوب، أي الشعب الآري، الذي هاجر من وطنه في مكان ما في الشرق، حاملاً معه وراثته، ولغته. وكتب الكاتب الفرنسي جوزيف غوبينو، أبو الآيديولوجيا العنصرية الحديثة، في مقالته لعام 1854 حول تباين الأعراق الإنسانية أن "كل شيء عظيم، ومثمر ونبيل في عمل الإنسان على سطح الأرض ينبع من العائلة الآرية العظيمة". وأنقع نفسه بأن الآريين انتشروا ليكتشفوا أن الثقافات في البلدان القديمة، كمصر، وروما، والصين وحتى في البيرو وأن "كافة الحضارات استمدت من العرق الآريض". ويمكن اقتناء أثر الرحلة الشهيرة التي قام بها نور هير DAL عبر المحيط الهادئ بحثاً عن مؤسسي حضارات جزر بولينيزيا مباشرة إلى كتابات غوبينو. فقد دفعت تلك الكتابات إلى القيام بسلسلة طويلة من هذه المحاولات، ومحاولة هير DAL واحدة منها فقط، لتنصي أثر الروابط التاريخية بين الثقافات (كالثقافة السلاطية والأنكا) التي اشتربت بإقامة النصب التذكاريّة الضخمة، وتحضير المومياءات، وعبادة الشمس.

وكان يظن أن ذلك كله يعود إلى الآرين، الذين كانوا غالباً يوازنون المصريين القدماء.

يدرس علم الإنسان حركة الشعوب، والجينات والثقافات. وفي الماضي، كانوا يظنون أن هذه العناصر جمعها واحدة. ولكن يتبيّن من مراقبة المواطنين في الشارع، حتى للمختص بعلم الإنسان، أنه لا يمكن أن يكون الجميع من نموذج عرقي واحد: يظهر الناس بمظاهر مختلفة. والاختلاف في العادة يعني التصنيف؛ والتصنيف مجرد مرحلة بسيطة، تبدأ بتصنيف الناس وتنتهي باتخاذ قرار بشأنهم. ولم يتردد قدامى القائلين بنظرية التطور. فكان يسر بلومباخ¹، الذي صاغ عبارة "فقلاسي"، أن يظهر الأداف التي يتعاطف معها. فجاء في جزء من تعريفه لهذه الجماعة: "... جنس الرجال الأكثر جمالا... أسرفت الطبيعة على النساء بجمال لا يمكن رؤية مثيل له في مكان آخر. ويستحيل على أن أنظر إليهن دون أن أشقهن". وكان يمكن التنبؤ تماماً بأراء ورثته-شعب مثلهم في الأعلى وأولئك البعيدين في الأسفل. حتى روسو الذي زعم أنه يؤمن بصلاح الجنس البشري، لم يشر إلى أن البدائي الطيب كان أسود اللون.

كان روسو يعمل وفقاً لتقليد قديم لتقرير من هو الذي يستحق شيئاً ما. وكانت نسبة 90% من الأسماء التي أطلقها الشعوب البدائية على نفسها تعني "رجال"، أو "الرجال فقط"، أو "الرجال النخبة"، أي نحن البشر وغيرنا أدنى بكثير. يستثنى من ذلك، كما يبدو، هنود السيووكس في أمريكا الشمالية. وكلمة سيووكس Sioux هي اسم الأفعى، أو العدو. مع ذلك، كانت إحدى القبائل المجاورة هي التي أطلقت عليهم هذه التسمية، واستخدماها بعد ذلك أولئك المستعمرات الفرنسيين. والسيوكس، من جانبهم، يطلقون على قبيلتهم تسمية "لاكوتا"-أي الكائنات الإنسانية، أو الشعب.

مارست الفكرة القائلة بأن الإنسانية كانت منقسمة إلى سلسلة من السلالات النقية المميزة بيولوجياً والمختلفة نوعياً تأثيراً كارثياً. وكان هذا التأثير مميزاً في ألمانيا خصوصاً. هنا، كانت واضحة جداً صلة الفلسفة والسياسات عند النازيين بعلم الإنسان، والرغبة في العودة إلى عصر الأعراق النقية. وجرى في عام 1905 تأسيس جمعية علم الصحة العرقية. فألغيت، في عام 1908، كافة الزيجات المختلطة في جنوب غرب أفريقيا (ناميبيا اليوم) وكانت خاضعة للاستعمار الألماني، وتم تجريد المtowerطين في تلك الزيجات من مواطنיהם الألمانية. وكتب هيكل، النصیر

الألماني لـ أصل الأنواع، أن "الاختلافات الشكلانية بين نوعين مميزين بوجه عام- كالأغنام والماعز مثلاً- أقل أهمية بكثير من مثيلاتها بين رجل من الهوتنتوت¹ ورجل من العرق التيوتوني". وانتهت هذه الفلسفة بكارثة السياسة الهاتلرية العنصرية.

هناك روابط بين علم الحياة وسياسات الاختلافات الإنسانية التي بدأت قبل هتلر واستمرت فترة طويلة بعد وفاته دون أن تمنى بالإفلات. وكان تمثال الحرية، قبل عام 1923، يحظى فعلاً بالترحيب، كما جاء في النش الموجود عليه "الجماهير المحشدة، التي تناضل في سبيل حريتها". وفي كتابه زوال الجنس العظيم، الذي صدر عام 1916، قدَّم الأمريكي المرخم الاسم، ماديسون غرانت، كثيراً من زملائه عندما تشكى من كون الأعراق الغربية طعنة إلى سلالة عرقية أمريكية. وبنصيحة من علماء الأحياء، دفع الرئيس كوليدج إلى القول "نتعلم من التوانين البيولوجية أن بعض الشعوب المتباudeة لن تتمازج أو تختلط. لقد انتشر النورديون² بنجاح. أما الأعراق الأخرى، فسببت التدهور في كلا الجانبين".

بعد تشكيل اللوبي الوراثي المعروف، أقرَّ في الولايات المتحدة، في عام 1924، أول مرسوم للهجرة. فوضع هذا المرسوم قيوداً لضمانبقاء التركيب العرقي هناك كما كان عليه عند نهاية القرن التاسع عشر. وسمح بموجبه لكل بلد بحصة مقدارها 62% من عدد مواطنيها الذين كانوا يعيشون في الولايات المتحدة عام 1890 (عندما كان معظم المهاجرين يأتون من الجزر البريطانية وأسكندينافيا وألمانيا). وكان القانون صالحًا جدًا لأنه استبعد سكان أوروبا الشرقية وترك الكثيرين منهم تحت رحمة تجربة أخرى من تحارب علم الصحة العرقية التي سرعان مابدأ هناك. ولم تلغ حتى عام 1966. خيمت نظرية الأعراق النقية بظلها فترة طويلة، وما يزال شبحها مائلاً حتى الآن. فقد وصف حزب سياسي هنغاري الغجر في حملته ضد حقوقهم، في عام 1992، بأنهم "جماعة غير نافعة، لم ينطبق عليهم قانون الاصطفاء الطبيعي".

وأخيراً، أمن علم الوراثة الوسائل لاختبار نقاء الأعراق. وكلمة "عرق" غامضة وصعبة التعريف. وبما أنها تتطوّي على معايير اجتماعية وسياسية، لذلك لا يمكن أبداً لعلم الوراثة وحده أن يدعي بأنه قدم حلًاً لمشكلة التفريق العرقي الإنساني. وفي

المترجم

¹ - سكان جنوب أفريقيا.

المترجم

² - سكان شمال أوروبا.

محاولة للإفلات من المشكلة عن طريق إعادة تعريفها، تستخدمنا أحياناً عبارة "الجماعة العرقية". وقد تلجم هذه الجماعات إلى تعريف نفسها، وهذا جزء من المشكلة. فالاسكتلنديون بالكاد كان لهم وجود قبل أن يخترع وجودهم الملك جورج الرابع، وذلك بزيارته لأدبيرة عام 1822 وارتدائه التوراة الستيوارنية وزوجاً من رداء لحمي محكم، الأمر الذي أشعرهم بأن لهم هوية قومية لم يكونوا قبل ذلك يشعرون بها. واستولت على خيال السير ولتر سكوت فقط مسألة ابتکار تقافة وطنية لإنتاج أسطورة عرقية جديدة ومفعنة. وبنيت تلك الأسطورة، في معظمها، على أساس التوراة السلتية، التي، كما قال ماكولي^١، "كان يعتبرها قبل التوحيد تسعة من بين كل عشرة من الاسكتلنديين ليأسلاً للصوص". والسلتيون أنفسهم، وهم أكبر وحدة يفترض أن الاسكتلنديين ينتمون إليها، وهم يقومون على أساس عدم اكتمال السجل الآثاري.

تتمثل المسألة الأكثر أهمية، بالنسبة للهوية العرقية، بالمجموعة التي نظن أنها تنتمي إليها. أما بالنسبة للجينات فالمسألة ليست بمثل هذه البساطة. ويمكن إثبات أن الجينات ذات الأهمية هي تلك التي نراها. على الرغم من ذلك، يميل الناس إلى اختيار الأزواج من لونهم، بحيث يكون هذا هو الأساس عند الانتهاء إلى دراسة العرق. ولكن نظرية نقاء العرق عززت الادعاء الفائل بأن الجماعات الإنسانية تتحدر من سلسلة من الأسلاف. فإذا صحت هذه، وإذا كانت الجينات التي تبدل مظهر الناس تمثل حقاً بقايا هذا التاريخ، عندئذ ينبغي تمييز أعراق العالم، واحداً من الآخر، في عينة كبيرة من جيناتهم وليس فقط بالجينات الخاصة بلون الجلد.

وفي هذا تعترض علينا مشكلة أي الجينات يجب أن نستخدم. قد تكون المعلومات التي تحملها سلسلة الدنا مفيدة. وبما أن سلسلة الدنا، في أكثرها، لا تهضم دور إنتاجي وبما أن المجادلات حول العرق تتتحول عادة إلى دراسات حول النوعية البيولوجية، يصبح مفهوماً أكثر أنها يجب أن نبحث عن هذه الجينات الوظيفية، كالزمر الدموية، والأنظيمات والبروتينات. وتتوفر أيضاً عن هذه الجينات معلومات أوسع من تلك التي يوفرها ترتيب الأساس في الدنا. بدأت المعلومات حول الدنا بالظهور وتوليد خلافاتها الخاصة حول استخدام علم الوراثة في تقرير الانتساب العرقي.

^١ - توماس ماكولي (1800-1859)، سياسي وكاتب ومؤرخ بريطاني.

أصبحنا نعرف الآن أنه، فيما يتعلق بالبروتينات أو الزمر الدموية، لا يوجد شخصان متشابهان ضمن أي تجمع سكاني. والأطلس الوراثي ماذا يشبه؟ وهل ترافق الميلو في لون الجلد -التي تنتج، كما هو الواقع، من تبدلات في أقل من عشر جينات- بميلو مماثلة عند الجينات الوظيفية المئة ألف التي تشكل كائنا إنسانيا؟

يمكن لأي شخص أن يدرك الميلو الشاملة في لون الجلد وشكل الشعر وما إلى ذلك. وهناك الكثير من النماذج الأقل وضوها. والسبب في ذلك غير معروف تماماً بالنسبة لمعظم النماذج. وفي بعضها، قد يكون الاصطفاء الطبيعي هو السبب (مع أنه من السهل جداً تأليف القصص حول عجائبها التي يمكن أن تفسر -أو تزيل الشكوك- أي نموذج من نماذج توزيع الجينات). لاشك في وجود عدد من التغيرات الشاملة في لون الجلد، وشكل الجسم، وتركيب الهيموغlobin الذي يتتطور، كما يبدو، من خلال عمل الاصطفاء.

وهناك نماذج أخرى لافتة للنظر في كونها تلتسم تفسيراً لها بالطريقة نفسها. والزمر الدموية من صلب موضوعنا. فجينة الزمرة B في جهاز ABO نادرة تقريباً في إنكلترا -يحملها أقل من 1/10. وتشير هذه الزمرة في وسط روسيا وأغرب أفريقيا، حيث يحمل ما يقرب من ثلث السكان هناك هذا الشكل المختلف. وقد يعكس النموذج اختلاف الاستعداد للمرض، الأمر الذي لم يتأكد حتى الآن. يمكن أن تكون الزيجات بين رجل إيجابي وامرأة سلبية، بالنسبة للجهاز الريسي Rhesus system، خطرة لأن دم الأم قد يتفاعل ضد دم طفلها. مع ذلك، تشير السلبية الريسيبة في أوروبا وأفريقيا. ومن المفترض أن تكون لها بعض الفائدة التي تتيح لها أن تنتشر في مواجهة هذه الغرامة الواضحة.

سوف يضطر، حتى من هو أوسط خيالاً، إلى ابتكار تعليل انتقائي لأكثر الميلو الجغرافية. فعلى سبيل المثال، الصملاخ في آذان معظم الغربيين يكون رطباً ولزجاً، بينما يكون عند الشرقيين رقائياً وجافاً. وعلم الحياة الحديث يسبب اختلافات أخرى مربيكة بدرجة مماثلة بين مختلف أجزاء العالم. كان الأوروبيون دائماً مدمني شراب. والأدب زاخر بالإشارات إلى متع الكحول. وعلى الرغم من سمية الشراب، فإن معظمنا يواجهه بنجاح. والفضل في ذلك يعود إلى الإنظيمات الكبدية التي تحل الكحول إلى شكل يمكن التخلص منه بسهولة. ويمكن معالجة الكحوليدين بالأدوية التي توقف عمل الإنظيمات، وبالتالي، يشعر الكحولي بالضعف والسؤم بعد حفلة بسيطة من الشراب وسرعان ما يعتاد على تناوله.

معظم الناس في اليابان يتفادون الكحول. لأن وجوههم تصبح حمراء ويشعرون بالسقم عندما يتناولون الشراب. والسبب في ذلك يعود إلى اختلاف الإنظيمات الكبدية التي يحملونها عن مثيلاتها عند الغربيين وإلى سوء أدائها في التخلص من السموم. ولكن هذه النسخة أقل شيوعاً عند الكحوليين اليابانيين، الذين يميلون إلى حمل الشكل الغربي من الجينات. يستخدم الدايسليفيرام Disulfiram لمعالجة الكحوليين في الغرب، فيسبب هذا العلاج أعراضًا مماثلة للأعراض التي يظهرها اليابانيون عندما ينهمكون في هواياتهم المحببة. الميل في تكرر جينة استقلاب الكحول يكون من الغرب إلى الشرق. والسبب ميزة مجهولة أيضًا.

وبما أن الجزء الأكبر من علم الطب- نقل الدم، والفرانس النسيجية ومعالجة الأمراض الخلقية- يعتمد على الوراثة، وصلنا فجأة إلى موقع مدهش لمعرفة نماذج التبدل الوراثي عند الإنسان أكثر منها حول تلك النماذج عند أي من الحيوانات الأخرى. فقد تم وضع خريطة لمئات من مختلف الجينات- من تلك الخاصة بالزمرة الدموية، والإنظيمات ومختلف الأشكال الموروثة على السطوح الخلوية. ومعظم هذه الجينات-جينات لون الجلد، أو الزمرة الدموية أو تحمل الكحول- تختلف من مكان إلى آخر. والصورة التي تبرز تختلف تماماً عن الصورة التي يساندها من يعتقدون بأن النوع الإنساني ينقسم إلى عرقين مختلفين، يميزهما لون الجلد. والميول في لون الجلد لا تترافق، في الواقع، بالميول عند الجينات الأخرى. وبدلاً من ذلك، تكون نماذج الاختلاف في كل جملة (ولتكن الزمرة الدموية، أو الإنظيم، أو مستضدات السطوح الخلوية) مستقلة إلى حد كبير. كان يمكن لوجهة نظرنا في العرق الإنساني أن تكون مختلفة تماماً لو أتنا شخصناه من الزمرة الدموية، مع عدم توقع وجود تحالف بين الأميركيين والنائيجريين، الذين يمكنهم باتحادهم أن يحتقروا الاستراليين والبيروفين لأنهم لا يحملون الزمرة الدموية B. عندما تستخدم جغرافية الجينات لتقصي إجمالي نماذج الاختلاف، يبدو أن الناس من مختلف أرجاء العالم لا يختلفون كثيراً من حيث المعدل. فاللون لا يقدم الكثير حول ما يكمن تحت الجلد.

لنتصور أنه تجري معايرة كافة سكان العالم لتقدير جملة التنوع الوراثي الذي يحملونه في الزمرة الدموية، والإنظيمات، ونماذج السطوح الخلوية. ينبغي أن يكون هذا العمل سهلاً بما فيه الكفاية؛ رغم ذلك، سينقص كاملاً سكان العالم عند القيام بغليهم إلى حساء لايملأ سوى ويندرمير Windermere. وعندئذ يمكن تمييز إجمالي مجموعة الاختلافات بين الناس، والبلدان والأعراق لمعرفة كيف يحدث الانشقاق.

يظهر التحليل-الذي يقوم على أساس ثمانية عشر جينه متغيرة عند مئة وثمانين من مختلف المجموعات السكانية- أن حوالي 85% من إجمالي التنوع بالنسبة لهذه العينة من الجينات، التي تنتشر في كل أنحاء العالم، يأتي من الاختلافات بين مختلف الأفراد في البلد نفسه: رجلان إنجليزيان أو نايجيريان يتم اختيارهما عشوائياً. وتعزى نسبة 5-10% إلى الاختلافات بين الأمم؛ كما هي الحال بين الناس في إنكلترا وأسبانيا مثلاً، أو الناس في نايجيريا وكينيا. إن إجمالي الاختلافات الوراثية بين "الأعراق" (الأفارقة والأوروبيون مثلاً) ليس أكبر مما هو عليه بين مختلف البلدان ضمن أوروبا أو ضمن أفريقيا. فالافتاد-لــالأمم ولا الأجناس-هم المستودع الرئيسي للتغير الإنساني فيما يخص الجينات الوظيفية. والعرق، كما يحدده لون الجلد، لم يعد كياناً بيولوجيَاً أكثر مما هي الأمة، التي تعتمد هويتها فقط على تاريخ وحيز مشترك.

تظهر التبدلات الجغرافية في الجينات خطأً الفكرة التي تقول إن الإنسانية تنقسم إلى سلسلة من المجموعات المميزة. فالوطن الأصلي القديم في القفقاس-مهد العرق الأبيض-ليس أكثر من أسطورة، وكذلك نظيره في مصر أو البيرو. فلو بقيت على قيد الحياة، بعد حدوث كارثة كونية، مجموعة واحدة فقط- الآلبان، أو البابيون وان أو السنغاليون مثلاً-لتــاحتــفاظ بــمعــظم التنوع البيولوجي العالمي. الإنسان نوع متــجــانــس إلى حد ما، ربما لأن تطوره حصل في عصر حديث جداً. وباستخدام المعلومات حول الاختلاف في عينة البروتينات كدليل، يكون الاختلاف بين أجناس النوع البشري بمعدل 1/50 فقط من الاختلاف بين الإنسان والشمبانزي. ويعكس هذا قصر المدة التي انقضت منذ بدأ الإنسان يعمر الأرض ويتشكل إلى المجموعات الموجودة اليوم.

أما المخلوقات الأخرى فأكثر تنوعاً بين مكان وأخر. وما من شك في أن العرق يعني شيئاً يذكر عندها. فالاختلافات بين تجمعات الحلازين في واديين متــجاــوارــين في جبال البيرينيه أكبر بكثير منها بين السكان الاستراليين، الأصليين منهم والأوروبيين. والاختلافات بين إنسان الغاب في بورنيو ومثيله في سومطرة، على بعد بضعة أميال فقط، تصل إلى عشرة أضعاف ما هي عليه بين أي مجموعتين إنسانيتين، ربما لأنهما تطوراً مستقلين على مدى فترة طويلة فوق أرض الجزرتين. وقد يكون مفهوماً تماماً، من الناحية البيولوجية، أن تكون عنصرياً بالنسبة للحــلــزوــنــ أو إنسان الغاب، لكن يجب على بــنيــ البشرــ أن يتــقــلــواــ حــقــيقــةــ كــونــهــمــ يــنــتــمــونــ إــلــىــ نــوــعــ مــتــمــاثــلــ إــلــىــ حدــ مــمــلــ.

قد تكون متماثلين نسبياً، إلا أن هناك بعض النماذج العالمية. وكثيراً من الأفارقة يتميزون عن باقي سكان العالم. فعلى سبيل المثال، الأفارقة بوجه عام أكثر تنوعاً من الناس في باقي أنحاء العالم، ربما لأن الإنسانية هربت من أفريقيا في وقت متاخر من تاريخها. والناس من غير الأفارقة يمثلون مجرد عينة صغيرة من الجينات في قارتهم الأصلية. وتشير الجينات أيضاً إلى أن معظم الناس من غير الأفارقة متقاربون فيما بينهم أكثر من تقاربهم مع السكان الأفارقة.

وإمكانية استخدام الجينات لتمييز شعوب-الأفارقة والأوروبيين-حقيقة فلما ارتبطت بمدى اختلافهم فعلاً. على الرغم من ذلك، يمكن لطبيب شرعي أن يميز بين أخوين مشتبهين باقتراف جريمة من عينة دموية، مع أنها شتركان بنصف إرثهما. وحتى الجينة الوحيدة (التي تمثل جزءاً ضئيلاً من إجمالي الاختلاف بين شعبين) قد تكون دليلاً موثقاً. فإذا ما احتوت بقعة دموية في مسرح الجريمة على هيموغلوبين الخلايا المنجلية، فمن المؤكد تقريباً أن للمشتبه أسلفاً أفارقة؛ أما إذا وجدت جينة تليف المعكولة الكيسية (التي لا يعرف لها وجود عند الأفارقة) فما على الشرطة إلا أن تبحث عن مشتبه أوروبي. واللاحظة أيضاً لاتبدل حقيقة أن الأفارقة والأوروبيين يشترون، كحد وسط، في معظم جيناتهم.

تشير مسألة إمكانية الاختلاف إزاء الاختلاف جدلاً جديداً. فبصمات الدنا متغيرة إلى حد كبير. فكل واحد لا نظير له. وعندما اكتشفت تلك البصمات لأول مرة، برزت مزاعم مذهلة حول إمكانية أن تحدث البصمات ثورة في الطب الشرعي. وقد وصفت جهة الادعاء، في إحدى المحاكم الأمريكية، فرصة خطأ البصمات بأنها تعادل 1/738 مليون مليون. إذ يمكن التعرف على المشتبه عن طريق كمية بسيطة مميزة من الدنا-دم، أو مني أو حتى بصلة شعرة. ولم يكن هناك، كما يبدو، مجال للنقاش. لأن الحالة كانت مقنعة تماماً إلى درجة كان القضاة معها يرفضون أحياناً حتى مجرد الاستماع إلى دليل من الدفاع الذي كان يعرض على هذه الطريقة.

واليوم تبدو الأمور أكثر ضبابية تقريباً. فأولاً، هناك طبعاً حقيقة بسيطة تقول إنه حتى لو كان الاختبار معصوماً عن الخطأ، فإن الناس الذين يقومون بإجرائه ليسوا كذلك. فقد حدثت بعض المفوات الواضحة، كالخطأ في وسم العينات التي كانت قد اختبرت. وهناك مشكلات أخرى تقنية يمكن أن تؤدي إلى صعوبات. فعند مقارنة الدنا الموجود في مسرح الجريمة مع دنا المشتبه، تكون الشرائط الملطخة في كل عينة مترافقه ويمكن مقارنتها بصرياً. وبما أن البصر وسيلة غير موثقة، يكون هناك مجال كبير للخطأ في تقرير تشابه أو عدم تشابه الشرائط. ولطالما حدثت

معارك في قاعات المحاكم بين الدفاع وخبراء جهة الادعاء حول المعنى الدقيق لكلمة "تشابه" في هذا السياق. تلأجأ المحاكم اليوم إلى جمع الشرائط المتماثلة مع بعضها في "علب" لتفليس احتمال ارتكاب الخطأ.

هذه الحجج هي مادة الجدل القانوني. ولا تختلف حول النزاعات بخصوص الاختبارات الأخرى الشرعية (الاختبارات الخاصة بالمتغيرات) التي كثيراً ما تظهر فجأة. مع ذلك، هناك مشكلة أساسية إضافية في علم الوراثة الشرعي، تنشأ من التاريخ التطوري ومن الاختلافات بين الجماعات البشرية.

تتألف بصمات الدنا من سلاسل قصيرة من رسالة الدنا التي تتكرر مرات ومرات. ولكن عدد التكرارات والموضع الذي تحدث فيه تختلف من شخص إلى آخر. وهذا ما يضفي على الطريقة نوعيتها. تجري عادة مقارنة عينة من مسرح الجريمة مع عينة من المشتبه ومع عينة من بعض الأشخاص من قائمة "مانحي الدم الأبرياء". هذا الإجراء يشبه إلى حد ما استعراض المطابقة، الذي ينتقي فيه الشهود المجرم من بين مجموعة يعرف أنها لم ترتكب الجريمة.

أسس مكتب التحقيقات الفيدرالي الأمريكي، في الأيام المبكرة لاستخدام طريقة بصمات الدنا، جماعة مرجعية من مانحي دم أبرياء من ضباط الشرطة البيض. وعندما كان يبدو لبعض المحققين أن بصمة المشتبه قريبة إلى البصمة الموجودة في مسرح الجريمة أكثر من بصمة كل عضو في القائمة، تصبح القضية غير قابلة للنقاش. ويكون المدعى عليه هو الذي ارتكب الجريمة.

تنطوي هذه المقاربة في الواقع على احتمال وجود مشكلة تبدو بسيطة. فإذا مارأى شاهد عيان شخصاً أبيضاً يقترب جريمة ما، ثم طلب منه انتقاء المجرم المزعوم من استعراض المطابقة الذي يتألف كله من السود، فإن هذا سيثير دهشة مشروعة. إذ من الواضح أنه يجب أن تتطابق المجموعة العرقية للمشتبه مع المجموعة العرقية التي تم مقارنته بها لأن الدليل (لون البشرة في هذه القضية) يختلف ورأياً بين شعوب العالم.

معدن الطفرة في بصمات الدنا مرتفع جداً وهي تتطور بسرعة. ومنذ اكتشاف تلك البصمات، اكتشف أن بصمات من لهم أسلاف أفارقة تختلف إلى حد ما عن بصمات الأوروبيين (مع أن إجمالي التباعد الوراثي بين الأفارقة والأوروبيين بخصوص هذه الصفة ليس أكبر مما هو عليه في الأنثropoids والزمر الدموية، مع تسعة أعشار إجمالي التباعد الناجم عن الاختلافات بين الأفراد ضمن الجماعات

العرقية). فعلى سبيل المثال، هناك تنوع في عدد وموقع سلسلة الدنا المكررة التي تستخدم كأسس لل بصمة في أفريقيا أكبر منها عند الأوروبيين. ونتيجة لذلك، تسيطر الدنا الأفريقية إلى مدى أوسع من الأطوال (بعضها أطول من أطوال الدنا الأوروبية). نموذج البصمة عند الناس من لهم أسلاف أفارقة قد يكون مختلفاً بشكل ملحوظ عن مثيله عند أوروبي نموذجي. وعند السكان، في أمريكا الجنوبية، اختلافات جغرافية على نطاق أضيق أيضاً.

ومن هنا تبرز إمكانية حدوث عدة صعوبات. فلنأخذ المثال التالي: لنتصور أن مشتبهاً أسود اتهم ظلماً بارتكاب جريمة كان ارتكبها، في الواقع، رجل آخر أسود. ونتم مقارنة بصمة دنا المشتبه مع الدنا المتوفكة في مسرح الجريمة ومع بصمات من هم على قائمة رجال الشرطة البيض. يعني التباعد الوراثي بين الأعراق أن دنا المشتبه البريء هو حتماً أكثر تشابهاً مع دنا المجرم منه مع أي أوروبي. ولذلك، يمكن أن يتعرض لخطر الإدانة رغم براءته. ومثل ذلك أيضاً، إذا مااكتشفت في مسرح الجريمة مجموعة مميزة من البصمات وشريط الدنا لجماعة من الأفارقة أو أي جماعة أخرى وكانت تلك المكتشفات مشتركة في تلك الجماعة، فإن العينة يتحمل أن تحمل شرائط أخرى هي نوعية بالنسبة لتلك المجموعة السكانية. هذه الحالة تشوّش تقديرنا لمدى احتمال أن يكون تشابه المشتبه مع تشابه البقعة الدموية قد نشأ عن طريق الصدفة. وهناك اليوم في الولايات المتحدة ثلاثة أساسات مختلفة للمعلومات من الفقاسيين، والأسبانيين والأمريكيين -الأفارقة في محاولة للتغلب على هذه المشكلة.

أدى كل هذا إلى الجدل في أوساط استخدام بصمة الدنا وكان لابد من حدوث ذلك. وفي الولايات المتحدة على الأقل، حيث يشيع القتل العمد المفخون من قبل الدولة، قد تكون هذه المسألة مسألة حياة أو موت. وتعمل المحاكم الأمريكية وفقاً لقاعدة تقضي برفض الدليل العلمي إذا لم يكن مقبولاً في الوسط العلمي بشكل عام. وظهرت عدة بحوث علمية تشكك بالافتراضات المستخدمة في حساب فرص التوافق الخاطئ. ورفضت محاكم الاستئناف في كاليفورنيا وماريلاند ومساسوستس الإثباتات الخاصة بجريمة الاغتصاب لأنها لم تفتتح بأن أخذ بصمة الدنا "مقبول بشكل عام" من قبل العلماء. وحدّت محكمة بريطانية حذو محاكم الاستئناف الأمريكية عندما قدم الدفاع خبيراً أمريكيّاً في الإحصاء. واليوم، يجري سباق لجمع المعلومات حول بصمات الدنا من كافة أنحاء العالم بحيث يمكن، على الأقل، مقارنة مشتبه ما مع شخص ما من جماعته المحلية بالذات وتحسب، على نحو مناسب، فرص التطابقات

الكاذبة. ويبدو أن الاختلافات بين الأعراق أدنى بكثير من أن تؤدي إلى اهتمام حقيقي بعدم جدارة هذه الطريقة، ولكن من الواضح أن المزاعم الضخمة التي نشرت في أيامها الأولى حول قدرتها قامت على أساس تجاهل الاختلافات الوراثية الموجودة بين شعوب العالم.

على الرغم من اختلاف الناس فيما بينهم في مختلف أنحاء العالم، تبقى فكرة نقاء الأعراق مجرد أسطورة. وقد انتهى الجزء الأكبر من تاريخ الوراثيات العرقية- وهو الميدان الذي شجعه معظم العلماء البارزين في عصرهم- إلى التحيز الذي ليس لبوس العلم؛ إلى نموذج كلاسيكي لطريقة لم يستخدم فيها علم الحياة لمساعدتنا على فهم أنفسنا. كنت، كالكثيرين من زملائي،أشعر دائماً بأن المسائل الأخلاقية التي طرحتها بيولوجيتنا الخاصة-العنصرية، والأنماط العامة الجنسية والمزاعم بأن الأنانية، والحدق والقومية تحركها الجينات- هي تماماً كما يلي: قضايا أخلاقية أكثر مما هي علم ولا علاقة للعلم بطريقة إدراكنا أو تعاملنا مع أمثالنا من الكائنات البشرية. ومع أن ما يؤكده علم الوراثة (على الأقل الجزء اليسير الذي نعرفه حتى الآن حول الموضوع) من وجود بعض الاختلافات الواقعية بين شعوب العالم يشكل تعزيزة للضمير الليبرالي، فإن هذا لا يمت بصلة إلى مسألة العنصرية، التي هي مسألة أخلاقية وسياسية.

هذا يعني طبعاً أن من يميلون إلى النفور من هذا العرق أو ذاك لا يتحمل أن يتأثروا كثيراً بالحجج العلمية. أقيمت مرّة محاضرة حول العرق عندما كنت أدرس طلاباً جامعيين أفارقة في بوتسوانا. وابتھج طلاب الصاف عندما علموا أنهم لا يختلفون كثيراً عن البيض في جنوب أفريقيا الذين كانوا يحتقرونهم بشدة. وفي نهاية المحاضرة علق أحد الطلاب بالقول أن مقايل لا يمكن أن يصح على البشمان في جنوب أفريقيا؛ لأنهم يختلفون عنا بشكل واضح. وأعترف بأنه اعتراني إحساس باليأس نتيجة لهذا الطرح.

إن علم الحياة، في رأيي، قد يعلمنا الكثير حول المكان الذي جئنا منه لكنه، رغم ذلك، لا يقول شيئاً حول عملنا. ويعزز هذه القناعة التاريخ الكئيب لعلم الوراثة العرقي.

14 | تطور موجه

معظم المختصين بعلم الحياة لم يقرأوا أصل الأنواع. ولا شك في أن الشيء نفسه يصح على الماركسيين و رأس المال . وبعد عشرين سنة من دراسة التطور والإشارة باستمرار إلى أفكار داروين، قمت لأول مرة بمطالعة *أصل الأنواع* فوق شاطئ يوناني، وذلك في محاولة لتفادي الملل الذي يشعر به المرء أثناء العطلة الأسبوعية. وجدت الكتاب سهلاً بشكل لافت للنظر. وفوجئت بأول فصلين من الكتاب، لأنهما كانا يدوران بصورة رئيسية حول الحمام بدلاً من أن يكونا روایة عميقه لفلسفة الوجود، أو نظرية التطور.

أشهد داروين كثيراً في شرحه لطريقة مربي الحيوانات وكيف أنهم ينتجون، عن طريق اختيارهم للطيور التي يفضلونها، أنواعاً كالسفراق، والبهلوان مختلفة عن الحمام البري العادي. وأنتجت هذه الطريقة بالذات أنواعاً من حيوانات الأهلية كالماوashi ، والكلاب، والخيول. استخدم داروين النتائج التي توصل إليها من استخدامها أفكار التطور من غير أن يعمل على تحقيقها ليثبت صحة نظريته. وتجاوز المولعين بتربية الحمام فقط ليدل على أن العوائق ستترتفع في مواجهة التبادل الوراثي إذا ما تواصل الاصطفاء لفترة طويلة. وسوف ينشأ شكل جديد من الحياة، أي نوع جديد.

واليوم، تفرض نظرية التطور نفسها كموضوع تطبيقي مع أن الذين يستخدمونها لا يدركون تماماً ماذا يفعلون. وحتى وقت قريب، كانت الطرق المستخدمة في النظرية التطبيقية للتطور، أو الهندسة البيولوجية، قريبة دائماً من طرق الحياة نفسها. فالإصلاح هو الذي يعمل في الحياة؛ ويمكنه، لو أعطى ما يكفي من الوقت، أن يكون وسيلة لنهاية غير متوقعة. والتقدم العلمي كله كان يستخدم هذه المقاربة النفعية. فالمهندسون الذين صمموا الأدوات الحجرية أو الآلات البخارية لم تكن

لديهم فكرة حول الفيزيائية التي تعمل بها آلاتهم وطور الفلاحون محاصيل جديدة دون أية معرفة بالوراثة. وأدت الذراعية إلى التقدم، وهذا ما فعلته عبر التاريخ.

والاليوم، يحمل المهندسون فكرة مختلفة جداً عن العالم، وتفضلي فاسفthem بأن يخططوا ويصمموا مقدماً ما يحتاجون إليه، عن طريق استخدام النظرية العلمية بالقدر الضروري. ولم يتبن علم الحياة التطبيقي هذه المقاربة إلا في السنوات القليلة الماضية. وبذلك استلم بداية الطريق نحو تقدم مثير كالتقدم الذي حققه النقل منذ اختراع الآلة البخارية.

حق الدمج بين الماندلي والداروينية زيادة كبيرة في الإنتاج الزراعي. فقد ارتفعت الكمية المتوفرة من المواد الغذائية للفرد، على الصعيد العالمي، في مواجهة أكبر انفجار سكاني خلال التاريخ الإنساني. ولكن هذا النجاح ترافق بظهور مشكلات، وإذا كان هناك شيء واحد مؤكّد حول المحاولات الجديدة لتدبير الطبيعة، فإنها -أي الطبيعة- ستستجيب بطرق غير متوقعة وغير مرضية.

كان ماندل أو داروين يعتقد أنه على اطلاع جيد على التقنية الحديثة. وقامت "الثورة الخضراء" على أساس الطرق التقليدية في تهجين النباتات. ومن أكثر وسائلها فعالية، في زراعة الأرز والقمح، استخدام سلالات ذات سوق أقصر وأكثر قوة من الحد الطبيعي. وتشترك هنا بعض جينات فقط. وتم تهجين أنواع قزمة مع أنواع أخرى ذات سوق صلبة على نحو مميز. كما جرت مزاوجة أخلفها مع سلالات تحمل جينات لزيادة المحصول وتسريع نموه. وكان يتم اختيار النباتات التي تحمل أفضل صفات النماذج الوالدية وتتوالى العملية على مدى عدة أجيال. وإذا ما سلسلتنا عبارة توماس هانت مورغن (انظر ص 49)، فإن هذه النباتات كانت أشائب Recombinants؛ وكانت تحتوي على مزائج من صفات (قصر الساق وزيادة الانتاجية) لم تكن سابقاً موجودة في الطبيعة. وبضربة واحدة، حلّت واحدة من المشكلات الرئيسية للزراعة المدارية، أي ميل الأرز والقمح، مع استخدام الأسمدة، إلى تطوير سوق طويلة كانت تسقط على الأرض أمام هبوب رياح شديدة.

عملت هذه الحيلة البسيطة على تحويل الاقتصاديات الريفية في كل من الهند والصين. وفي أقل من خمسين سنة، راح التطور المُوجَّه يعطي محصولاً أكثر بست مرات مما كان عليه من قبل. واستعادت الأرض قدرتها الإنتاجية كما كانت عند بداية الزراعة قبل عشرة آلاف سنة.

وفي عالم الحيوان تتجه المقاربة نفسها. ويصف أصل الأنواع بالذات تحسين الأغنام باستخدام طفرة "قصيرة الساق". فجينة المرفق تعمل على تقصير قوائم الأغنام التي تحملها. وهي حالة مناسبة لأنها تمنعها من القفز من فوق الجدران الحجرية، وتشتهر سلالتها. ولكنها، مع الأسف، اخترت في هذه الأيام بعد ظهور الأسيجة المؤلفة من الأسلاك الشائكة. وجرى توليد جينات أخرى مفيدة لمقاومة المرض في القطيع المداري، وزيادة النمو في الخنازير وغيرها - في حيوانات المزارع وانتشرت عن طريق الاصطفاء بالطريقة الداروينية. وفي حالات كثيرة، لا يعتمد التحسين على اختيار جينات مفردة، بل على توليدها من الأصلاح (التي تقتضي عادة تغييرات فورية في كثير من الجينات). يمكن أن تكون النتائج مثيرة. رغم ذلك، كان للبودل¹ والقديس برنار جد مشترك قبل بضعة آلاف من السنين لا غير. بدأت في إيلينوي، عام 1904، تجربة تم فيها إنتاج نباتات الذرة، وخصوصا تلك الغنية بالزيت، من كل جيل. وما تزال التجربة مستمرة، وبعد مئة جيل تفريضاً ارتفع معدل كمية الزيت في النبتة الواحدة إلى عدة أضعاف؛ مع عدم ظهور أي علامة تدل على تباطؤ في التقدم. وبناء على ذلك، يمكن للتطور التطبيقي المباشر (الذي لا يحتاج إلى راديكالية أكثر من تغيير اتجاه الاصطفاء الطبيعي أو تجميع مزاج جديدة من الجينات) أن يحقق إنجازات جديرة باللاحظة.

وهناك طريقة أخرى لتنقية الداروينية، إنها تلك التي تتمثل بزيادة دفق المادة الوراثية الخام التي تتغذى منها. وزيادة الطرفات قد تعني زيادة في سرعة الارتفاع. فقد كان إنتاج البنسلين يعتمد فيما مضى على كميات بسيطة جداً من صادة تؤخذ من دنان كبيرة للفطور. وعن طريق التوليد من أكثر السلالات إنتاجية تضاعف المحصول مئة مرة. وتتمثل الخطوة التالية بتطفيير Mutate الجينات المعنية، عن طريق استخدام الإشعاع والمواد الكيميائية. وسرعان ما ظهر جيل كامل حديث من الأدوية الصادمة. وحققت المقاربة نفسها نجاحاً في تحسين البنودرة.

يمكن تعزيز مدد الجينات بطريقة أخرى. فالنباتات البرية التي استمدت منها المحاصيل الحالية تزخر بالتوع المفيد. وفي الزراعة، كما في الحياة الحديثة، تزداد الفعالية بالسعر. ومعظم المحاصيل طبيعية إلى حد كبير. حيث تحمل كل نبتة المجموعة نفسها من الجينات. وقد وصلت إلى نهاية تطورية مبنية ولم يبق لديها أية قدرة على التغير. ولكن ليس هناك قيد يحد من قدرة عدويها، المناخ والمرض. وفي

¹ - كلب ذكي كثيف الشعر أجهده.

الستينيات، حدثت سلسلة من الكوارث المكلفة في اتحادات الحبوب في أمريكا الشمالية. وكانت تلك الاتحادات كلها تقريباً قد تحولت إلى زراعة النوع نفسه من الذرة. وفجأة، ظهرت فطور تغلبت على مقاومة ذلك النوع من المرض فأصيب بالتلف ملايين الأفنة. وفي عام 1970، أصيب بالتلف أيضاً سدس المحصول الذي قدر ببلياردين الدولارات. دفعت هذه الكوارث إلى البحث الحماسي عن السلفات شبه المدجنة لهذا النوع (والتي تحفظ بكثير من جينات مقاومة المرض التي كانت استولدت من المحاصيل الحديثة). فأرسلت البعثات إلى الشرق الأوسط وإلى المراكز الأخرى الكبيرة من مناطق التنوع النباتي كالأنديز لاكتشاف السلالات المحلية التي كانت موجودة قبل استبدالها بالأنواع الغربية. لقد ضاعت جينات كثيرة، وإلى الأبد، ولكن هناك اليوم مصارف لبذور (بعضها في أمكنة غير متوقعة كما في الجو البارد الجاف في سبتسيرغن) معظم المحاصيل. وتحتوي هذه البذور على كتلة من التنوع الوراثي، وهو الوقود الذي تعتمد عليه الهندسة البيولوجية. أما من هو الذي يمتلك ذلك المصدر الثمين فمسألة أخرى: تصدر الجينات في الوقت الحاضر، كما كانت عليه الحال في القرن التاسع عشر، دون كبير فائدة للسكان المحليين. وتكتشف كميات كبيرة من الحبوب في حفريات المزارع وبيوت السكان الذين ماتوا منذ زمن طويل. فالدنا التي ترمز للبروتين الذي يحسن نوعية الخبز استخلصت من بعض بذور القمح التي كانت قد جمعت في حصن بريطاني يعود إلى عصر الحديد قبل ألفي سنة. وما زال يترتب علينا أن ننتظر فترة طويلة قبل أن يصبح بالإمكان إعادة إدخال هذه الجينات إلى المحاصيل الحديثة، مع ذلك، قد يتلاشى التنوع الوراثي تحت تأثير انتشار أنواع حديثة كانت ادخلت بطريقة غير متوقعة.

المقاربة القياسية في الزراعة لاستيلاد الأفضل - رسالة التطوير المسهبة - لها حدود، وكثيراً ما يتم بلوغ تلك الحدود. فمحصول الذرة وبعض سلالات الكلب الأهلي الأكثر إثارة للتقرز، في أمريكا الشمالية، لم يعد بإمكانها أن تتطور إلى حد أبعد: استنفذت مستوى عاتها الوراثية. والكبح الأكثر أهمية يقرره الاتصال الجنسي: لإنجاب مخلوقات تحمل مزاج جديدة من الجينات لابد من تزاوج آباء تلك المخلوقات. وهناك قيود بيولوجية صارمة فيما يتعلق بمن يمكنه أن يتزاوج مع من. ويجب أن يكون الشركاء مختلفي الجنس طبعاً، ولكنهم يجب أن يكونوا من الجنس نفسه. وهذه أفضل طريقة لتعريف ما هو النوع: شخصان ينتميان إلى النوع نفسه إذا

تمكننا من مزج الجينات في نسلهما. وبهدف تأشيب الجينات في الطبيعة أو على المزرعة، لا يمكن تفادي الاتصال الجنسي.

ومع أن هذا التقييد يبدو حتىًا، لكنه يقلل المادة الخام المتاحة أمام المهندس التطوري. فالجينات التي يمكن أن تفي في تحسين مخلوق ما لا يمكن أن تستخدم لأنها تكون محتجزة ضمن مخلوق آخر. وفي العادة، لا توجد طريقة لاختراق الحصار التوالي. فالنوع يضع قيوداً على حرية تجارة الجينات. وبين تلك القيود الحدود البيولوجية التي تعني أنه لا يمكن تصدير جين مفيدة تظهر في أحد الأنواع.

جاء التقدم المهم في علم الوراثة التطبيقي من تهديم العائق الجنسي. ومن هنا بدأت الزراعة بالذات. فقد كان المزارعون الأوائل يعملون على تحسين الطبيعة عن طريق السقاية أو إزالة الأشجار في سبيل ازدهار الخضراء، الأمر الذي شوش البيئات المحلية. وتجمعت في هذه المواطن نباتات لم يسبق لها أن اجتمعت في الطبيعة. العائق بين الأنواع النباتية نفوذ أكثر مما هي عليه بين الحيوانات، وفي بعض الأحيان ظهرت الهراء. وهي تحتوي على مجموعات مكونة من جينات التي لم يسبق لها أن شوهدت. وفي هذه الأيام يمكن رؤية هذه الطريقة أثناء عملها. فكثير من المستطحات الطينية في أنحاء بريطانيا مغطاة بعشب صلب. وهو هجين بين نوع محلي ونوع دخل عرضاً من أمريكا. والنوع الجديد، الذي هو مزيج من جينات أسلافه، أفضل في مواجهة البيئة الملحة القاسية من كلا والديه، وسرعان ما يصبح أفة.

تحتفظ نباتات المحصول، كالذين يزرعونها، بتاريخها الوراثي في داخلها. وتظهر الصبغيات أن القمح الحديث بدأ عندما تهجن نوعان من العشب. وكل منهما يعيش اليوم في الشرق الأوسط وينتشر بذوراً يمكن استخدامها في الطعام. كان الهرجين، كما في أعشاب مصبات الأنهار، أكثر إنتاجية من أي من والديه. فربما يكون العائق في سبيل التزاوج قد تهدم عن طريق الصدفة؛ أو قد يكون أحد النوعين زرع بين تجمعات طبيعية من النوع الآخر. ومهما كانت الطريقة، فقد تشكل الهرجين، فاستفاد منه الفلاحون بسرعة عشرة آلاف سنة. وبسرعة أيضاً تهجن عشب آخر مع المحصول الجديد، فحدث تحسين إضافي. وهذا الهرجين هو جد البلائين من أنواع نباتات القمح التي تزرع اليوم. يحتوي المحصول الجديد صنفاً من الجينات أوسع من أي صنف حمله أسلافه. وكان الفلاحون الأوائل ينقلون، بشكل غير مقصود، الصبغيات، والجينات والDNA من نوع إلى آخر. كانوا بذلك من أوائل مهندسي الوراثة.

والاليوم، لم تعد مقايسة الجينات بين الأنواع في هذه الطريقة تعتمد على حسن الطالع. حيث أصبح هناك مايعرف بالوالدية المخططة. فالحنطة المحصولية triticale الحديثة هي هجين بين القمح والجاؤدار. ويمكن أن تزرع في الأماكن الحارة الجافة وهي ذات فائدة كبيرة في الزراعة المدارية.

الحنطة المحصولية الآففة الذكر والأنواع الأخرى الهجينه هي مجرد خطوة أولى في سبيل إيجاد سوق حرة للجينات. وما الهندسة الوراثية سوى طريقة للاتفاق على الجنس جملة. وعلم الحياة الجزيئي يمكننا من نقل الجينات بين السلالات التي عزلت عن بعضها بعضا بصورة طبيعية؛ وإلعداد دنا مأشوبة دون إزعاج الجنس. والتقدم في التقنية يعني أنه يمكن نقل الجينات في قليل أو كثير - من أية مكان إلى أي مكان آخر. والاليوم، أصبحت عملية النقل بين مخلوقات متميزة كالإنسان والجراثيم تتم بصورة روتينية. ويمكن استخدام الدنا، مهما كان مصدرها، في كل مكان من العالم الحي.

بدأت الهندسة الوراثية في الجراثيم التي تهتم بالجنس إلى حد كبير لافت للنظر. فهي تتبادل الجينات بطرق كثيرة؛ عن طريق احتجاز الدنا المكشوف، وبعملية التزاوج الشبيهة إلى حد ما بعملية التزاوج بين الحيوانات العليا وباستخدام كامل صنف فرقاء المرتبة الثالثة، كالحملات، لنقل الدنا. ولكن العلم خرب هذه "الوراثة الخامجة" (التي توحى بأن المرض الذهري يتطور قبل الاتصال الجنسي).

يجري إدخال الجينة التي يراد لها أن توجه (قد تكون من جرثوم، أو نبات أو إنسان آخر) إلى قطعة من الدنا الحموي باستخدام مختلف المخادعات التقنية. وتستخدم الحمة المعالجة مع جينتها الجديدة لإصابة مضيف جديد بالخمج. وبشيء من حسن الطالع، سيتعامل المضيف مع الدنا المهاجر كما لو كان دناه الخاص، فيكون نسخة مع كل انقسام في خلاياه. وبهذه الطريقة يمكن حد الجراثيم لتحضير أعداد كبيرة من النسخ للجينة الموجهة - وكميات كبيرة من أي شيء تقوم بتصنيعه؛ كالبروتينات الإنسانية النقية، أو الأدوية، أو مجموعة كبيرة من الأشياء الأخرى. ويمكن تطبيق الطرق نفسها على النباتات، والحيوانات وحتى على الإنسان. لقد ولد ميدان جديد للداروينية التطبيقية.

تأكد أن عبور الحد الجنسي الفاصل بين الجراثيم والمخلوقات الأخرى، على الرغم من عمقه، سهل إلى حد يدعو إلى الدهشة. والأنسولين الهرموني هو أول الجينات الإنسانية التي استخدمت. وكان يستخرج في الماضي من مעתكلة الخنازير.

واللّيوم، يجري تسليط الجينة الإنسانية ويمكن إنتاج كميات كبيرة من البروتين النقي. وهرمون النمو الإنساني أيضاً -الذى كان يستخلص من الغدد النخامية لأشخاص توفوا ويسبب كثيراً من المشقة والجدل- يعد في الوقت الحاضر بالطريقة نفسها، وهي طريقة تتحاشى مشكلة رهيبة وغير متوقعة. فقد أصيب بعض الأشخاص بعدوى مرض عصبي تتكسي من الجثث التي تحمل حمة هذا المرض. وقصة الكارثة الدوائية هذه قريبة من قصة أولئك المرضى الذين كانوا يعالجون من مرض الناعور بالعامل الثامن من دم معطى فأصيبوا أيضاً بالإيدز. والليوم، يجري أيضاً إدخال جينة العامل الثامن إلى الجراثيم ويعالج بعض المرضى بناتج جرثومي.

يمكن استخدام الهندسة الوراثية ضد مرض خامق. فقد تمكن جينر من استخدام حمة جدري البقر للتلقيح ضد الجدري (وهي تجربة يمكن أن تعارضها جمعية علم الأخلاق الأكثر تساهلاً في هذه الأيام) لأنّ حمتين تتشاركان المستضدات، أي إشارات الهوية التي يميزها الجهاز المناعي عندما تستجيب قاعدة دفاعه. الأضداد ضد جدري البقر تحمي ضد الجدري. مع ذلك، يبقى الخطر ماثلاً؛ فجدري البقر بالذات يمكن أن يسبب مشكلات وفي اللقالحات الحديثة أيضاً هناك خطر ضئيل بالخمج أو التفاعل لحقن بروتينات غريبة. وهناك أمراض كثيرة، كالجدام، لا يمكن معالجتها بالتلقيح لأنّه يصعب زراعتها عواملها المسيبة في المختبر.

ويتفادى المشكلة جزءاً مراوغ من الهندسة. حيث يجري إدخال جينات المستضد من عامل المرض إلى جرثوم غير مؤذ. ولا خوف هنا من انتشار عرضي للمرض نظراً لإهمال الجينات الخاصة بالسمية. ويمكن إدخال المستضدات من عدد من المصادر المختلفة إلى الجرثوم نفسه، لإعطاء لقاح واحد ضد كثير من الأ xmax في الوقت نفسه. وتستخدم سلالة مخففة من السلمونيلات (التي يمكنها في الحالة الطبيعية أن تسبب في تسميم الطعام). وينجح الجرثوم، مع مستضداته المضافة، لفترة قصيرة في المعى. ويمكن ضمان إعداد الأضداد عن طريق إغراء المضيف الذي كان أصيب بالخمج. يستخدم لقاح أعد بهذه الطريقة لمعالجة الثعالب البرية على أمل تعويق انتشار داء الكلب في أوروبا.

هندسة طريقة في الزراعة من خلال العائق الجنسي مهمة أيضاً. إذ يمكن الحصول على مبالغ كبيرة عن طريق زيادة غلة المحصول. وبينما من يتroxون الفائدة قدرًا كبيراً من الجهد. بعض الحيل بسيطة. والنباتات تنسخ نفسها ولو من خلايا قليلة. وهذا يتيح إنتاج كثير من النباتات من نبتة واحدة دون مضائق الجنس إطلاقاً. مع ذلك، يصعب تحسين الأشجار عن طريق التوليد من الأصلحة، لأنّها

تستغرق وقتا طويلا. وعن طريق اكتشاف العينة الفائقة وتفكيك نسيجها إلى خلايا مفردة، يمكن تربية نسخ من تلك الشجرة المتفوقة لكي تعطي، خلال جيل واحد، غابة متفوقة. تستخدم هذه الطريقة في زراعة نخيل الزيت المحسن ويتطبعون إلى استبدال أشجار الدردار التي كان يزخر بها الريف الإنجليزي (والتي دمرها مرض الدردار الهولندي) بنسائل مقاومة للعدوى. وهناك طريقة تتصل بموضوعنا قد تحل محل الفانيلا الطبيعية، التي تستخلص حاليا على نطاق واسع من السحلبية المدارية بالمادة الكيميائية نفسها التي تستخلص من مزارع خلايا الفانيلا التي تزرع في مكانه نباتي للمزرعة الإنتاجية.

يمكن إدخال الجينات إلى النبات أيضا. وبما أن معظم النباتات تفتقر إلى بعض الأحماض الأمينية، فإنه من الصعب المحافظة على الصحة مع الالتزام بضرامة نظام غذائي نباتي. ولكن يمكن تحقيق الكثير عن طريق نقل الجينات المناسبة. وهناك كثير من النباتات التي تنتج مبيدات حشرية طبيعية شديدة ليس في هذا مайдاع إلى الدهشة لأن هذه الأشجار تتعرض باستمرار لخطر الهجوم. ويستخدم بعضها، كالقهوة، والكوكائين والفلفل مثلاً للتغطية أو للفائد. وأصبح ممكنا اليوم نقل جينات مبيد حشرى من نوع ما إلى نوع آخر؛ وهو إجراء يقلص استخدام الرذاذ السام. وتقضى حيلة أخرى بإدخال جينة تجعل النبات مقاوماً لمبيدات الأعشاب الضارة. يرش الحقل، فيموت العشب، ويبقى المحصول سليما. ويمكن أيضاً "لتقيح" النباتات عن طريق إدخال بعض جينات من أعدائها الحمات الطبيعية. تستخدم الحمة، عندما تهاجم، آلية النبات لإعداد نسخ لذاتها. فإذا مات الآن إعداد أجزاء من تركيبها الخاص، فإن هذا التركيب سوف يتدخل في آلية النسخ ويفشل الهجوم.

نقوم بزراعة النبات لأنه يقدم لنا منتجات مفيدة، كالغذاء مثلا. ويمكن استخدامها أيضاً كمصانع بيولوجية متعددة الأغراض. ويتطبعون اليوم إلى استخدام مصانع البطاطا والتبغ لصنع الأصداد والبروتينات الدموية الإنسانية الأخرى.

تتمثل الجائزة البارزة، بالنسبة للمهندسين الزراعيين، بإدخال جينات تتبع للمحاصيل أن تصنف مخصباتها الخاصة بها. فقد طور البرسيم نظاماً مع بعض الجراثيم، التي تأخذ فيه النتروجين من الهواء وتحوله إلى شكل يمكن للنبات أن يستخدمه. وتحصل هي على الغذاء والحماية مقابل ذلك. يزرع الفلاحون مزائج من العشب والبرسيم. والمزائج أكثر إنتاجية من أي منها لوحده. فتقام جينات تثبيت النتروجين عند تقديمها مباشرة إلى المحاصيل، بصورة مثيرة، حاجتها إلى الأسمدة. ولكن أحداً لم ينجح حتى الآن في جعل الجينات الجرثومية الصحيحة

تعمل في خلية نباتية. والجوانز عالية لقاء تحقيق ذلك؛ ولا شك في أن النجاح سوف يتحقق في يوم ما.

قد يعني كل هذا أن النباتات ستحقق عما قريب كل شيء تقريباً وأن الحيوانات ستتلاشى أهميتها ربما عندما يحل محلها الموز المنكه بسمك السلمون. ولا ريب في أن قلة من الحيوانات الصالحة أكلة اللحم سوف تبقى. ويمكن للتطور التطبيقي أن يساعدها أيضاً. فالمضخ البقرية تعد في المختبر عن طريق تخصيب البيوض المرغوبة ببنطفة فائقة، مما يتتيح لها أن تقسم وتشطر تلك البيوض إلى أجزاء أصغر يتم إدخالها إلى أمات جديdas (لاتحتاج ذاتها إلى أية أهلية مميزة). هذا الإجراء يضاعف عدد العجول من النوعية الجيدة. وأصبح من السهل تجميد المضخ لوقت الحاجة وتستخدم سنوياً في هذه الأيام أمومة بديلة على آلاف الأيقار. وقد يصبح ممكناً استخدام الخلايا البالغة بالطريقة ذاتها. وقد يصبح المنظر الطبيعي يوماً واحداً تتغذى فيه الأبقار اللاحنسية بعشب مدبر في ظلال أشجار نسيلية.

يمكن إدخال دنا غريبة إلى خلايا حيوانية أيضاً (على الرغم من أن العملية ليست بمثل سهولة إدخالها إلى الجراثيم والنباتات). ويمكن استخدام الخلايا الجسدية أو البيوض: في الحالة الثانية يمكن نقل الجينة إلى الأجيال المتأخرة. يجري حالياً إدخال الجينات الخاصة بالبروتينات الإنسانية - كواحد من عوامل التجلط في داء الناعور - إلى النعاج بحيث تنتج في حليبها بروتيناً نقياً (ما يقدم تسلية ريفية حديثة تدعى "الزراعة الصيدلانية". لقد نمت الفتران التي حققت بهرمون النمو الإنساني إلى حد أكبر من الحد الطبيعي. وأدخلت الدنا نفسها إلى الخنازير، ولكن، على الرغم من نموها السريع، فإنها كانت غير سليمة. وكان التعامل مع الأسماك أسهل. فهو يوضعها الكبيرة تحتجر الدنا الغربية ويمكن لجينة هرمون النمو أن تجعل أسماك المفترس تنمو بسرعة أكبر. وهناك فكرة أخرى بارعة تقتضي بإدخال الدنا المرمز لـ "مقاومة التجمد" الطبيعي الذي اكتشف عند أسماك القطب الشمالي إلى نوع مداري، يساعدها على النمو في المياه الشمالية. أدخلت هذه الجينة أيضاً إلى البندور، فساعدتها على مقاومة الصقيع. ويمكن تدبير الحشرات أيضاً. وما قريب، سيصبح بالإمكان إدخال جينات إلى مخلوقات مفيدة (كالعث الذي يهاجم آفات المحاصيل) لمقاومة المبيدات الحشرية مما يتتيح رش المحاصيل بدون تدمير الأداء الطبيعي لآفات.

هذا حسن بصورة عامة. ولكن التدخل في الحدود بين نوعين يمكن أن يسبب قلقاً عميقاً. فقد جوبه مقاومة، كفوة وتضمنت بعض النجاحات اللائقة تماماً في ألمانيا.

فكلمة "هندسة" جزء من المشكلة، التي تتضمن تهديداً أكثر مما تتضمنه العبارة الدافتة "تدجين" التي استخدمها أولئك مهندسي الوراثة. أما الجزء الآخر فنجم عن حذر المختصين بعلم الحياة بالذات الذين جدوا، عند بداية الجيل قبل عشرين سنة، تجارب جديدة حتى اكتشفت قواعد السلامة. وهناك أيضاً خوف من الحيوانات Germs، يقوم على أساس فكرة أن كل الجراثيم Bacteria مؤذية. ولكن الجراثيم الأساسية في الواقع، ويحتوي جسم أحدها منها ما يصل إلى عشرة أضعاف ما يحتويه من خلايا. والأكثر أهمية، أن الناس يميلون إلى الشك في التحديات التقنية- فكرة أن التكنولوجيا يمكن أن تتغلب على كافة المشكلات. وكثيراً ما تنتهي تفاؤل المهندسين، بدءاً بالقدرة النووية وانتهاء بري الصحراء، إلى أمل لم يعمر طويلاً.

وهناك أيضاً مخاوف حول التأثيرات الاقتصادية غير المرغوبـة. صحيح أن الثورة الخضراء حسنت إنتاج المواد الغذائية، ولكنها بالمقابل أبعدت الفلاحين عن الأرض عندما أصبحت الشركات الكبيرة تحكم بإنتاج البدور وبيع الأسمدة. حدث الشيء نفسه في الأيام الباكرة للزراعة الأمريكية. ففي الثلاثينيات ظهرت سلالات جديدة من الذرة المهجنـة التي كانت تنتج، عند بداية الزراعة، عن طريق تهجين سلالتين مع بعضهما. وكان يتحكمـ في بيعها بضعة اتحادات تمكـنت، عن طريق المضاربة بالأسعار، من إبعاد الكثـيرـين من الفلاحـين الصغارـ من ساحة العمل. وفرضـت السلالـات المـدبـرة وـرـاثـياـ (ـالـتي يـحمـيـها قـانـون بـراءـات الـاخـترـاعـ)ـ الخطـرـ نفسهـ الذي يـتمـثـلـ بمـحـصـولـ جـدـيدـ منـ عنـبـ العـقـابـ الـاـقـتصـادـيـ.ـ وـتـمـكـنـ بـضـعـةـ مـزارـعـينـ منـ الـاـتـفـاقـ معـ منـظـمةـ كـانـتـ تحـكـمـ بـيـعـ النـباتـ الـذـي يـتـحـمـلـ مـيـدـ الأـعـشـابــ باـعـتـهـ بـما يـتفـقـ معـ المـيـدـ العـشـبـيـ المعـنـيـ.ـ وـلـمـ يـكـنـ مـفـهـومـاـ تـامـاـ لـمـاـ يـنـفـقـ المـالـ فـيـ سـيـيلـ زـيـادـةـ عـدـدـ القـطـيعـ اللـبـونـ عـنـ طـرـيقـ نـقـلـ المـضـغـةـ فـيـ حـيـنـ يـوجـدـ هـنـاكـ فـانـضـ منـ الزـبـدـةـ، أوـ لـمـاـذـ يـعـالـجـ الـقـمـحـ وـرـاثـياـ لـكـيـ يـضـافـ إـلـىـ تـلـكـ الـأـكـوـامـ الـحـبـوبـ.

انتشر الخوف على نطاق واسع من أن تتفـلتـ مـخلـوقـاتـ كـانـتـ عـولـجـتـ وـرـاثـياـ،ـ وـتـطـلـقـ إـلـىـ الـعـالـمـ وـبـاءـ جـدـيدـاـ.ـ وـكـانـ لـدـىـ المـخـصـصـينـ بـعـلـمـ الـحـيـاـةـ دـفـاعـاتـ نـموـذـجـيةـ ضدـ هـذـاـ الخـوـفـ.ـ فـالـمـخـلـوقـاتـ الـمـعـالـجـةـ وـرـاثـياـ تـمـيلـ إـلـىـ أـنـ تـكـونـ صـالـحةـ بـدـرـجـةـ أـدـنـىـ مـنـ الـمـخـلـوقـاتـ الـتـيـ لـمـ تـخـضـعـ لـلـتـدـخـلـ.ـ وـعـلـىـ الرـغـمـ مـنـ ذـلـكـ،ـ إـذـاـ حـقـقـتـ الـجـينـةـ لـحـامـلـهاـ بـعـضـ الـفـائـدـةـ،ـ يـحـقـ لـنـاـ أـنـ نـتـوـقـعـ بـأـنـهـاـ تـطـورـتـ بـطـرـيـقـ طـبـيـعـيـ.ـ وـمـنـ الـواـضـحـ أـنـ الـمـخـلـوقـاتـ الـاصـطـنـاعـيـةـ غـيرـ صـالـحةـ.ـ فـعـمـعـ حـيـوانـاتـ وـبـنـاتـ الـمـزـرـعـةـ لـاـ يـمـكـنـهاـ أـنـ تـبـقـيـ حـيـةـ خـارـجـ الـمـازـرـعـ،ـ وـهـذـاـ هوـ السـبـبـ فـيـ عـدـمـ اـمـتـلـاءـ الشـوـارـعـ بـالـأـقـارـ،ـ

أو الأغنام الشاردة أو البطاطا. وقد يصح هذا على الجراثيم والحمات. ففي بريطانيا والولايات المتحدة يتم حقن الأطفال بالحمة الحية التي تسبب التهاب سنجابية الدماغ، وذلك بعد تخفيفها لتفادي الخطر. وتبيّن من معاينة كساحة المغارير أن هذه الحمة الحية نقلت باستمرار. وهذا هو السبب الرئيسي لنجاح المشروع: حتى الأطفال الذين لا يسمح آباءهم بتلقيهم يتعرضون للحمة التي تتطرق من أصدقائهم الذين عولجوا بها. ولكن الحمة المخفة لاتعيش في القفر؛ لأنها تعتمد على مرونة ثابتة من الأطفال الملتحين. لو كانت كافة المتضاعفات المدبرة ورأياً ضعيفة كحمة التهاب سنجابية الدماغ، لما كان هناك الكثير مما يقال.

مع ذلك، يحدّر بنا أن نتذكر بأن كل حيوان أليف تقريباً يشكّل وباء في مكان ما. فالقطط أفت معظم الطيور في نيوزيلندا. وقامت الماعز بالمهمة نفسها أو بأسوأ منها في أمكّنة أخرى، والخنازير البرية موجودة في كل مكان في المناطق شبه الاستوائية وحتى الخيل يمكن أن تسبّب الإزعاج وهي تهيّم في صحراء كاليفورنيا. وتمارس النباتات تأثيراً تدميراً أشدّ عنفاً. فكلنا يسمع شيئاً عن الصبار الأسترالي، ولكن النبات البستاني الأصفر اللطيف، القشدة الشائكة الشمر، يسبّ تلفاً هائلاً في أراضي المراعي. وحيثما أفلتت المخلوقات المدجنة، فإن النباتات والحيوانات المحلية هي التي تعاني من ذلك.

يمكن للمندفعين من المختصين بعلم الحياة أن يحتجوا -لابل احتجوا- بأننا نعرف ما يكفي مما يمنعنا من تكرار هذه الأخطاء المبكرة. ويشيرون أيضاً، وهم على صواب، إلى أن كثيراً مما تحققه الهندسة الوراثية طبيعي تماماً. فالذئب المأشوب يُعدّ كلما التقى النطفة بالبيضة؛ والأنواع ليست كيانات ثابتة لأنها تتتطور من هذا النوع إلى ذاك إلى درجة تتبدل فيها الجينات بانتظام في الجراثيم وأحياناً في النباتات بطريقة طبيعية. ويجري بلا انقطاع إنتاج أعداد هائلة من الجراثيم، فالجنس الإنساني وحده يفرز مقداره عشرة وإلى يمينها اثنان وعشرون صفراً من الجراثيم يومياً. وبسبب الطفرة، يجب أن يكون كثير منها من أشكال وراثية حديثة وقلة منها يجب أن تتضمن، من خلال تقلبات تكاثرها، جينات متعددة من أنواع أخرى. وليس منها ما ينتشر وتبقى جراثيم المعى حميدة.

ولكن، قلما تكون الحمات مريحة. فأوبئة الأنفلونزا التي تجتاح العالم كل شتاء تنشأ في الصين (انظر ص 171). وتضم حمة الأنفلونزا الإنسانية أحياناً جينات أخرى تأتي من حمات الطيور البرية. وعن طريق انتقالها فقط من طيور البط في

المزارع إلى الخنازير إلى الإنسان، تشكل مزاج من الجينات التي تسبب الإزعاج: ولكنها مادة مفيدة تذكرنا بهشاشة أمم الأحداث النادرة في الأمكنة النائية.

مع ذلك، توفرت القناعة اليوم لدى المعنيين بالسماح بإطلاق بعض من المتعضيات المعالجة وراثياً. فالصحيح يتلف المحاصيل في كاليفورنيا. وعندما يبرد الهواء، تظهر رقاع صغيرة من الجليد على الأوراق حول المستعمرات الطبيعية للجراثيم *الزانفة*. إن واحدة من الجينات الجرثومية هي المسؤولة عن هذا السلوك المهيج. وأحياناً، تتبدل هذه الجينة عن طريق الطفرة فتح سلالة "ناقصة الجليد" وأقل ضرراً. لقد تم في الوقت الحاضر إعداد جرثوم صناعي ناقص الجليد، يرش على النباتات فيخفف إصابة الصقيع عن طريق استبدال المواطنين الجليدين. تم نقل الجينة من جرثوم طبيعي، وفصلت أجزاء وأعيد إدخال الدنا المتبدل إلى سلالة *الزانفة*. ومع أنه، من بعض النواحي، لم يجر أبداً تدبير الجراثيم لأن الجينات المعنية جاءت من نوعها الخاص، فإن الخطوة سببت ضجة وتأخرت عدة سنوات. فازعجت هذه الحالة الباحثين في الميدان الزراعي. وأشاروا إلى أن القيود القانونية سوف تمنع انتقال الدنا من العشب إلى المحصول لتحسينه - وهو ما حدث في بداية الزراعة عندما أعد القمح لأول مرة. وبعد كثير من المعارك في قاعات المحاكم سمح بإطلاق تلك المتعضيات (على الأرجح لأن الجراثيم الناقصة الجليد أنتجت عن طريق الطفرة الطبيعية آلاف المرات من غير أن تسبب أذى واضحاً).

ظهر من خلال الدعاوى القضائية حول نقص الجليد أن القوات المسلحة قامت فيما مضى بأعمال شنيعة دون أن يسمح للجمهور بمعرفتها. فالحرب البيولوجية كانت مبرراً معروفاً لإنفاق المزيد على الدفاع. وما كان يريده الجيش فعلاً هو دراسة أفضل الطرق لإصابة الشعب بالعدوى. ففي مطلع الخمسينيات، جرى رش عدد هائل من جراثيم *السراتانية المرسيسنية* *Serratia marcescens*، التي كان يظن أنها غير مؤذية، فوق سان فرنسيسكو ومدن أمريكاية أخرى لدراسة طريقة انتشارها. وبات معروفاً منذ أجريت تلك التجربة أن *السراتانية* يمكن أن تخمج من أضعفهم المرض سابقاً وعزي عدد من الأحجاج - كانت غامضة في حينها - إلى الجرثوم (مع أنه لم يجر أبداً تعقبها إلى السلالات التي تم رشها من قبل الجيش). تظهر هذه التجربة أن الجرثوم، حتى لو كان طبيعياً تماماً، قد يمارس تأثيرات مرضية عندما يوضع في ظروف غير طبيعية وإن لم يبد أنه كذلك.

تنطوي الهندسة الوراثية على أخطار أخرى. فعلى سبيل المثال، ماذا لو هربت الجينة الجديدة من نوعها إلى نوع آخر؟ والجينات المقاومة لمبيدات العشب قد تفتر من نباتات المحصول إلى أقربائها العشبيين (التي تنهجن معهم أحياناً في سبيل محاصيل مثل لفت الزيت البذري)، وتضفي مقاومة عشبية فائقة ضد الرش. تضم زراعة الأسماك كثيراً جداً من الفارين إلى الحد الذي تخرّب معه البنية الوراثية لأسماك السلمون في شمال الأطلسي عن طريق التوالد بين الأسماك المزروعة والأسماك المحلية. وماذا يمكن أن يحدث لو سمح للجينة المقاومة للتجمد بالهرب إلى سمكة مدارية لتحل محل السكان المحليين والتهاجن معهم؟

على الرغم من أن بعض المخالف مبالغ فيها، فإن إطلاق مخلوقات معالجة وراثياً يعتبر حركة في المجهول—وبالتالي، يتعدّر تفادي المخاطرة. ويُوحى بعض العلماء في دفاعاتهم بأن الخطر ضئيل إلى الحد الذي يتوجب فيه إهماله. إنهم مازالوا في طور المطافية التقنية. ويقولون بما معناه: تقوّا بنا، ولن يحدث أي خلل. إنهم يشبهون، إلى حد غريب، المهندسين الذين طوروا الطاقة النووية، أو جفوا الأرضي المستقعي في فلوريدا. ويبدو أن بعض المختصين بعلم الحياة، كالبوربون¹، لا ينسون شيئاً حول النجاحات ولا يتّعلّمون شيئاً من كوارث الماضي في حين يتّطور فيه علم ما إلى تقنية.

يغفل حتى بعض المتحمسين طبيعة موضوعهم الخاص. ويزعمون بأن احتمال خلق مسخ عمداً عن طريق الهندسة الوراثية ليس أكبر من صنع جهاز تلفزيوني عن طريق المزج العشوائي للمكونات الألكترونية. إنهم، في هذا، يرددون الحاجة النموذجية للفائلين بنظرية الخلق التي (ولنستشهد بـ دووين غيش، أحد مؤسسي معهد علم الخلق) تقول إن احتمالات أن ينشأ عضو معقد كالعين بدون تدخل إلهي هي كاحتمالات بناء طائرة أثناء هبوب زوبعة خلال المصنع.

يدور التطور بكامله حول جمع ما هو غير محتمل عن طريق تدابير بسيطة؛ ولا يمكننا أن نلاحظ تماماً ماأنجزناه قبل أن نحقق ما كان تحقيقه بعيد الاحتمال. تتطور المتضيّفات الكبيرة وراثياً، كأي مخلوق آخر، لكي تعامل مع حالتها الجديدة. ومن المؤكد تقريباً أن بعضها بعضاً سوف يسبب المشكلات. ولكن، إذا كان الخطر

¹ - أسرة فرنسية حكمت فرنسا من 1589-1793 ومن 1814-1830 . المترجم

بسططا، فإن هذا لا يعني أن الخطر غير موجود. هذه المسألة في علم الاقتصاد مسألة عالمية—هل يتفوق الربح على الكلفة؟ في هذه المسألة، وفيما يخص المتعضيات المعالجة وراثياً مامن أحد يعرف شيئاً لأنها لم تخضع حتى الآن للاختبار. ولكننا قد نجد في الهندسة البيولوجية سابقة أكثر دعاءة للفخر، تلك التي تمثل بكتيريا الأفاس عن طريق المواد الكيميائية.

دخل الـ DDT، وهو أول مبيد حشري، إلى ميدان العمل عند نهاية الحرب العالمية الثانية لكبح حشرة القمل. فحقق نجاحاً رائعاً. وسرعان ما أصبح المتفائلون في موقع المسؤولية. كانت مقاربتهم مقاربة مهندس: يمكن للمرء أن يفعل أي شيء بوساطة المال والتكنولوجيا. ويمكن التنبؤ إلى حد كافٍ بأن تلك الحشرات استجابت لقلب الثابت التقني عن طريق التطور. ولم يكن الخطر المحقق واضحاً أكثر مما كان عليه في مقاومة الملاريا، حيث انتصر الخرق البيولوجي على أناقة الهندسة.

بعد قهر القمل، راحوا يرذون بعوض الملاريا بالـ DDT. وبذا بسرعة أن الانصار وشك. وتقلص عدد الإصابات بصورة مثيرة—من ملايين إلى عشرات في سيلان. وابتداً التعفن بسرعة عندما انتشرت جينات مقاومة المبيدات الحشرية في تجمع البعوض. وكان الهجوم المعاكس فعالاً جداً إلى درجة تفشى معها الملاريا إلى مستويات لم يسبق لها مثيل. واعتبرت منظمة الصحة العالمية بأن "تاريخ الحملات المضادة للملاريا هو سجل المبالغة في التوقعات المشفوعة بالإخفاق عاجلاً أم آجلاً".

والمتعضيات أيضاً، أفسدت المحاولات الإنسانية في توجيهها بعيداً عن الحياة. ومع أن مقاومتها استغرقت في تطورها وقتاً أطول منه عند البعوض، فإن المعالجات القديمة للملاريا، في كثير من الأمكانة، أصبحت عديمة الجدوى لأن الطفيليات طورت وسائل لمواجهة تلك المعالجات.

ساعدت الآليات الداروينية القياسية للطفرة والاصطفاء الطبيعي الحشرة والطفيلى على البقاء على قيد الحياة. وهناك، بين الحشرات سلسلة من الطفرات الجديدة. منها مايقطع المبيدات الحشرية أو يمنعها من الوصول. ومنها مايتيح للحشرة أن تختزن السم، ومنها مايغير شكل الجزء الهدف ومنها مايمكن الحشرة من تفادي الأمكانة المرشوشة.

وطورت الطفيليات أيضا نوعا من التكتيكات ضد أعدائها الكيمياويين. لقد تم في الأربعينات تطوير العقار كلوروquinine Chloroquine المضاد للملاريا. وقبل ثلاثين سنة حق النجاح في كل مكان تقريبا. ولكن المقاومة ظهرت في الستينات في جنوب شرق آسيا وأمريكا الجنوبية. وامتدتاليوم لتشمل كامل العالم المداري. إن واحدا من الدفاعات الأكثر أهمية عند طفيلي الملاريا يشبه الآلية التي تستخدمها الخلايا السرطانية لمقاومة الأدوية المضادة للسرطان. هنا يجري إنتاج كمية هائلة من البروتين الذي يشارك في نقل المادة عبر الأغشية وتساعد هذه في ضخ الأدوية من الخلايا بسرعة أكبر بخمسين مرة من السرعة الطبيعية. وظهرت منذ وقت قريب جدا جينات تتيح مقاومة الأدوية الأخرى-أحيانا عدة أدوية في وقت واحد. جربت مؤسسة ولتر للجيش الأحمر في الولايات المتحدة مايزيد على ربع مليون مركب على أمل اكتشاف دواء جديد مضاد للملاريا. وأثبتت مرکبان لاغير جدارتهما. أحدهما هو الميلوكيين Meloquine، ولكن 80% من طفيلي الملاريا في تايلاند تقاومه اليوم. وفي عام 1991، زعموا أن المختصين بالبراءة لجووا إلى آخر دواء، ولكن لم يظهر شيء في الأفق. ونتيجة لذلك، عاد الأطباء إلى استخدام الكينين وخلاصة الأفستين Wormwood (التي استخدمت لأول مرة في الصين قبل ألف سنة) على الرغم من سميتها وعدم فعاليتها.

قد يثبت تاريخ الهندسة الوراثية، عندما يكتب في نهاية الأمر، بأنه لا يختلف كثيرا عن تاريخ الحرب ضد الحشرات التي تغلب فيها التطور بعد حدوث بعض النكسات البدئية. وحققت المبيدات الحشرية نجاحا مرموقا وما زالت توافق ناجها. فلولاها، لما رأينا شيئا اسمه الثورة الخضراء، وكانت معظم المحاصيل المدارية غير اقتصادية. ولكن القلم ما زال يحمل التفوس عبر الأجزاء الأكثر فقرًا في القارة الأوروبية. ولكن عدد الناس الذين يهلكون بسبب الملاريا أكبر مما هو عليه اليوم. مع ذلك، لم يكن انتصار العقيرية الإنسانية كاملا: لأن المتضيقات الحية يمكنها التعامل مع التحديات الجديدة عن طريق تطوير المواجهة، ويجب على مهندسي الوراثة، على عكس المهندسين الذين ينشئون الجسور، أن يواجهوا احتمال أن ترد الأعبيهم الجديدة عليهم.

15 | خوف فرانكشتاين^١

هناك، في باراغواي، قرية معزولة تحمل اسمًا غريباً: نوفا جرمانيا، ومعنىه ألمانيا الحديثة. ويبدو سكانها مختلفين تماماً عن جيرانهم. فالكثيرون منهم شقر الشعر وزرق العيون. وأسماؤهم ليست أسبانية، والأكثر احتمالاً أن تكون أسماء سكوتية أو نيومانية. هؤلاء الناس أحفاد تجربة؛ تجربة لتحسين الإنسانية. كان قد جرى اختيار أسلافهم من سكان سكسونيا، في عام 1886، من قبل إليزابيث نيتشر-أخت الفيلسوف، الذي أطلق بنفسه العبارة الخالدة "ما الذي سبب الخراب في العالم أكثر مما سببته حمّاقات الإنسان الشفوق؟"-كتينات رائعة على نحو مميز لنقاء دمها. وفاغنر هو صاحب الفكرة (خطط لزيارة، ولكنه لم يقم بها أبداً). كان يتوقع لهؤلاء أن يوسعوا مجتمعًا إيجابياً جداً في موهبته الوراثية يمكن أن تكون سلالة سوبرمان جديدة.

ساعت في الماضي فكرة تحسين الإنسانية عن طريق التطفل على الجينات. وصاحب هذه الفكرة هو فرانسيس غالتون. وكان أول نصير للتولد الانتقائي الذي يقوم على أساس العلم. فقد قال: "إن ماتتجزه الطبيعة على نحو أعمى وجائر، قد ينجزه الإنسان بحكمة، وسرعة وعطف". وكان نظيره الأمريكي تشارلز. ب. ديفنبروت أكثر فظاظة. فقد اعتبر أن "المجتمع يجب أن يحمي نفسه؛ لأنه يدعى حق حرمان المجرم من حياته وكذلك أيضًا قد يدمر الأفعى الشائنة ذات البروتوبلازما السامة إلى حد اليأس". لقد اهتم علماء تحسين النسل بصورة رئيسية بالتحكم بالتطور الإنساني. وكان التعقيم وسيلة سهلة لعكس ما يعتروننه ميلاً تطورية غير مرغوبة. وكان التحذير هو وسليتهم الوحيدة لدفع التطور في الاتجاه الذي يريدونه، ولكن هذه الوسيلة لم تعمل، كما يبدو، بصورة حسنة.

^١ - بطل رواية شهيرة يلم به الخراب على بد مارد خلقه هو بنفسه. المترجم

ومما يبعث على السخرية أن يكون مختبر غالتون الوطني لتحسين النسل ومركز ديفنبروت لسجلات علم تحسين النسل (الذي غير اسمه أيضاً للهرب من ماضيه عن طريق الاندماج مع مختبر كولد سبرينغ هاربر) مركزين عالميين لعلم الوراثة الإنساني الحديث. فيبدأن سويةـمع مئات المختبرات التي تفرعت منها، بإنجاح تقنية توجيه التطور التي كان يفتقر إليها غالتون وديفنبروت. وتتوفر اليوم أجوبة على كثير من المسائل العلمية، إن لم تكن الأخلاقية، التي استحوذت على تفكير المختصين بعلم تحسين النسل. أما وقد توفرت لدينا الأدوات اللازمة لتنفيذ نوع من برنامج لتحسين النسل إذا شئنا، فإن هذا الفصل يدور حول العلاقة بين الناس والجينات.

شهد علم الوراثة تغييراً كبيراً في الموقف منذ أيامه الأولى وحتى الآن. وقلما تورط المنهمكون به فيما ينطوي عليه عملهم بالنسبة لمستقبل الإنسانية. إنهم يشعرون بالمسؤولية أمام الشعب قبل التجمعات السكانية؛ وأمام الأفراد قبل الذرية. ومضى هذا التغيير بعيداً جداً إلى حد كان معه المختصون بعلم الحياة يحرصون على طريقة استخدام عملهم أكثر من حرصهم على معرفة كيف يكون موقف الجمهور منه. ففي اقتراح حديث، وافق ثلاثة من كل أربعة أمريكيين على فكرة إدخال الجينات إلى النطفة أو البيضة ولكن مامن عالم تقريباً كان راغباً في دراسة تلك الفكرة بتعمق. هذا العكس للأدوار جدير بالاعتبار (وصحٍ) إن الغطرسة التي سادت في الأيام الأولى لطرح هذا الموضوع.

ما من عالم يتصرف بالجدية في هذه الأيام ويحمل أدنى اهتمام بضرورة إنتاج مجتمع مخطط وراثياً. ولكن تفجر المعرفة يعني أن المجتمع سوف يواجه قريباً، سواء أراد أم لا، مشكلات أخلاقية من النوع الذي كان تجاهله تماماً مؤسساً على تحسين النسل. وسيدور الجدل من جديد حول ما إذا كنا نستطيع، أو يجب أن نتبني خيارات تقوم على أساس الجينات؛ أي ما إذا كان يجب أن نتخذ قرارات واعية حول التطور الإنساني. وهناك اليوم اهتمام بخصوص التوازن بين حقوق الأفراد والمجتمع. ولكن هل من الضروري أن نشعر بالقلق حيال الأجيال القادمة؟ رأى أفلاطون أن هناك وجهاً أخلاقياً تجاه المستقبل هو أن "الجنس البشري يحصل على نصيبه في الخلود عن طريق إنجاب الأطفال" ولكن بطلاً آخر متقدماً، هو سام غولدوين، رفض الفكرة عندما طرح المسألة على النحو التالي: "وماذا قدمت الذرية لي حتى الآن؟"

المشكلة الهامة التي يواجهها علم الوراثة الحديث هي تلك التي قلماً أمكن التوصل إلى اتفاق بشأنها؛ أي مشكلة الحضور الدائم للمرض الخلقي. وقد أصبحت هذه المشكلة ظاهرة في بعض الأمكنة. ففي حوض البحر الأبيض المتوسط وفي أفريقيا هناك كثير من الأخطاء الوراثية في الخلايا الدموية الحمراء، التي تطورت للوقاية من الملاريا. والجينة المعطوبة الشائعة، في قبرص وغيرها هي تلك الخاصة بشكل من التلاسيمية، أي فقدان شدفة من جزء الهيموغلوبين. نسخة واحدة من هذا الجينة مفيدة لأنها تقى من الخمج ولكن طفلاً يولد بنسختين يكون مصاباً بفقد دم شديد. ويعالج هذا النوع من فقد الدم عن طريق نقل الدم، وهو إجراء ناجح ولكنه مكلف. وإذا ماقمنا بمعالجة جميع الأطفال المصابين في قبرص، فإن هذه المعالجة ستمنص نصف الميزانية المخصصة للشؤون الصحية خلال عشر سنوات. واليوم، يحمل مئتين وخمسين مليوناً من الناس نسخة واحدة من الجينات المقاومة للملاريا، وعند نهاية هذا القرن، سوف يحملها واحد من كل خمسة عشر شخصاً في كافة أنحاء العالم. مامن مجتمع سيكون قادرًا على معالجة ملابس الأطفال الذين يولدون وهم مصابون بفقد الدم إذا لم يحدث تقدم في المعرفة. لأن ارتفاع التكاليف يؤدي إلى خيارات صعبة.

هناك كثير من الأمراض الوراثية حتى في بريطانيا. حيث يولد واحد من كل ثلاثين طفلاً وهو يحمل مشكلة وراثية من نوع ما. فأكثر من ثلث العميان المسلمين نجمت إصاباتهم عن أسباب وراثية، ومثلهم نصف الأطفال المصابين بتعوق عقلي شديد. وإذا كان وضع تعريف موسع للمرض الوراثي ضروريًا، وهذا ما يجب أن يحدث، لكي يشمل أمراضًا يسمى فيها مكون وراثي، كالسرطان والاعتلال القلبي، فسوف نجد أن ثلثي السكان يعانون، وربما يموتون من مرض وراثي.

تحتفل المواقف كثيراً تجاه هذه المشكلات من مكان إلى آخر. فالأطفال، في غالباً، يولدون أحياناً وهم يحملون إصبعاً إضافياً في اليد أو القدم. وبعض الجماعات القبلية لا تهتم بذلك، في حين تتبهج جماعات أخرى لأن هذا يعني أن الطفل سيصبح غنياً، آخرون، على بعد أميال فقط، ينظرون إلى هؤلاء الأطفال بشيء من الرعب ويلجؤون إلى إغراقهم عند ولادتهم. وحتى المسيحية، اعتبرت الشخص العائز الحظ من الناحية الوراثية أدنى من إنسان. فقد صرّح مارتن لوثر بالذات بأن التوائم السيماميّن هم مسوخ دون روح. فالقرارات التي تقوم على أساس تقييمات النوعية الخلقيّة ليست جديدة.

كثير من الخيارات التي يجب مواجهتها اليوم بسيطة ولا تختلف كثيراً عن تلك التي طرحتها غالباً. فهل ينبغي أن نسمح بانتقال كافة النسخ من جينه خاصةً إلى الجيل التالي، أم ينبغي للسلالة الإنسانية أن تحاول تعزيز نوعيتها البيولوجية بطريقة ما؟ تحدث في كل عام، وفي كافة أنحاء العالم، حوالي تسعون مليون ولادة وستون مليون إجهاض محرض. وأكثر من ذلك حمول تنتهي، دون معرفة النساء، غالباً لأن الجنين يحمل عيوباًوراثياً. والاصطفاء الوراثي جزءٌ طبيعيٌ من عملية التوالد. وقد أدى تغيير التوازن بين الحمول الناقصة والمكتملة إلى جدلٍ مريرٍ. فيطالب بعضهم بضرورة السماح للدولة بالتحكم في الخيارات التوالية والتفضيل على شرعية الإجهاض، بينما يرى آخرون أن هذه القرارات يجب أن تكون من اختصاص الآباء وحدهم.

معاناة الناس للمرض الخلقي كفيلة بتغيير أي قرار يتخذ. فجزيرة سردينيا مجتمع كاثوليكي تقليدي إلى حد ما، يولد فيها كثير من الأطفال المصابين بالتلاسيمية. ويعرف تسعة أ Shutterstock الأزواج هناك بأنهم معرضون لخطر إنجاب أطفال مصابين؛ وتختار تسعة عشر النساء، عندما يحملن، إيهام حمولهن التي ستأتي بأطفال معتلين وراثياً. وفي الولايات المتحدة، حظي البحث عن حملة داء تي-سكس (تৎسرس وراثي يصيب الجملة العصبية أكثر شيوعاً بين الناس منن لهم أسلاف من اليهود، انظر ص 180) بالمستوى نفسه من القبول. وفي الدانمارك، ازداد عدد الأطفال المصابين بمتلازمة داون بمقدار خمسة أضعاف نتيجة لفحص الأمهات المتقدمات في العمر. ويشيع الأمل، على الأقل في البلدان التي تتوفّر فيها الاختبارات الوراثية على نطاق واسع، بأن مريضاً كداء هنتنغتون سيصبح نادراً عما قريب لأن أولئك الذين يشعرون بالخطر يقررون عدم الإنجاب. أما الآباء الذين سبق لهم أن أنجبوا طفلًا مصاباً وكرسوا أنفسهم لرعايته، فإنهم أكثر الناس حماساً لاختبارات المرض الوراثي. هذه الحالة بالذات معنية بطريقة اتخاذ القرارات الوراثية وأين يمكن التوازن الأخلاقي.

تبقى التقنية الوراثية، في معظمها، بسيطة إلى حد محزن، في الوقت الذي يطلب منها تعين الجينة المعطوبة وتقديم خيار الإجهاض العلاجي للوالدين اللذين تكتشف الإصابة عند طفليهما. واليوم، يمكن بالطريقة نفسها اكتشاف كافة عيوب الجينة الوحيدة الشائعة. وهناك أيضاً اختبارات ماقبل الولادة للكشف عن بعض الاستعدادات الوراثية للسرطان. يجب أن يتضمن جدول أعمال المجين الإنساني، في معظمها وبشكل حتمي، توسيع مدى الحالات التي يمكن من أجلها تبني هذه

الخيارات. ويفيد أحد التقديرات بأنه سوف يُختبر، خلال خمسة عشر سنة، حوالي ألف من الأمراض الوراثية.

لاشك في أن هذا سيقود إلى خلافات جديدة. فإلى أية جهة يجب شد الخيط عند تقييم النوعية البيولوجية؟ هناك تقارير تفيد بأنه جرئ إنتهاء الحمول الروسية لأن الأجنة تحمل جينات تؤهّب للداء السكري. مع أن هذا الداء يمكن معالجته أحياناً بالأنسولين. ولكن ماذا بشأن الأمراض التي لا علاج لها حتى الآن، والتي قد تكون شافية فقط عند موت الطفل؟ فمثلاً، أصبحنا ندرك الحال في الآلة الخلوية في الحال العضلي وإيجاد بعض المعالجات له خلال العقدين التاليين ليس مستحيلاً. وبات معروفاً اليوم أن الصبيان الذين ولدوا وهم يحملون هذا المرض، يتحملون أن يعيشوا فترة أطول، وهذا بحد ذاته يشكل مازقاً أخلاقياً.

قد يكون هناك أيضاً استبداد ماكر في فحص التقصي قبل الولادة؛ إنها دكتاتورية ما هو طبيعي، أي الضغط لإنجاب طفل عادي. وقد أدى هذا في الولايات المتحدة إلى المطالبة بإعطاء هرمون النمو للأطفال الذين يعانون من قصور وراثي طفيف في طول القامة يقل عن العادي ببضعة إنشات والذين كانوا قد قُيّموا بأنهم عاديون تماماً. إن ما يقرب من نصف السكان هناك يقبلون فكرة "التعزيز الوراثي" مع أن علماء الوراثة بالذات يعارضونها بصورة شاملة.

هناك مشكلات أكثر إلحاحاً فيما يخص تقديم النصح الوراثي. فقد واجهت المصاعب ببعضها من أوائل المحاولات التي بذلت لتطبيق المعرفة الحديثة لأنها تجاهمت الحقائق الاجتماعية. وأدى البحث عن حملة الخلية المنجلية الذي أُجري في الولايات المتحدة قبل عشرين سنة إلى كثير من المراارة في أوساط المجتمع الأسود. وعلى الرغم من أن الحملة أصحاء تماماً إلا ضمن ظروف الفحص الشديد في الأوكسجين (الأمر الذي لا يخبره معظم الناس)، فإن بعض الولايات جعلت هذا الفحص إجبارياً. وكان الذين يحملون نسخة واحدة من الطفرة يعاملون معاملة غير عادلة في العمل وبخصوص التأمين. وكان السود الذين لا يحملون الخلية المنجلية يعتبرون أولئك الذين يحملونها أقل عافية وأقل سعادة أكثر مما يفعل الحملة أنفسهم. كما كان الذين ورثوا نسخة من الجينة يواجهون تمييزاً في المعاملة عندما يتعلق الأمر بقضية الزواج، وأسوأ من كل ذلك، كانت تلك التلميحات إلى محاولات علم تحسين النسل لتحسين السكان أكثر من محاولات تحسين صحة الأفراد. وعند استعادتنا للأحداث الماضية، نجد أن برنامج الخلية المنجلية -مع أنه حمل على محمل طيب- كان نموذجاً لطريقة لا ينبغي استخدام المعلومات الوراثية فيها.

وأصطدمت مشاريع أخرى أيضاً بالمشكلات. ففي السبعينيات، كان جميع المواليد الجدد تقريباً، في السويد، يخضعون لفحص التقصي للتعرف إلى من يحمل طفرة من بينهم تجعل، مع تأثيرات أخرى، أكثر تأثراً بتناول الهواء عن طريق لفافات التبغ. وكانت الدوافع صريحة: منع أبنائهم من التدخين. وجاءت النتائج مثبطة. حتى هنا، في هذا البلد الرفيع الثقافة، اعتبر آباء الأطفال الذين يحملون الجينية أن أبناءهم مرضى مع أن الاختبارات أثبتت أنهم في معظمهم كانوا أسواء. والأسوأ من ذلك، أن هؤلاء الآباء راحوا يفرطون في التدخين، ربما بسبب قلقهم. فأدى كل هذا إلى فحص كل طفل يتم التخلص منه.

ولكن الاختبار الوراثي صمم لكي يبقى. وأصبح روتيناً في هذه الأيام. فمعظم الحوامل، في أواخر الثلاثينيات من أعمارهن، يخضعن مختارات للفحص بحثاً عن احتمال وجود شذوذ صبغي يؤدي إلى متلازمة داون (التي يرتفع معدل وقوعها سرعة مع تقدم العمر الأومومي). وتتطابق أحدث نسخة من هذا الاختبار فقط عينة من دم الأم. وتحتوي هذه العينة على ما يكفي من معلومات حول الجنين تتيح للطبيب أن يتتأكد إلى حد ما من بنية الصبغية.

يعني انتشار العيب الوراثي أن هناك حدوداً لمدى ما يمكن أن يصل إليه التقصي. وفيما يخص الاضطراب الصاغر (الاضطراب الذي يحتاج إلى نسختين من الجينية المعطوبة لإظهار تأثيراته)، يكون حملة النسخة الوحيدة من الشكل الوراثي دائماً أكثر بكثير من حملة النسختين. فإذا أثر اضطراب من هذا النوع على واحدة من كل عشرة آلاف ولادة، فمعنى هذا أن واحداً من كل خمسين شخصاً يحمل الجينية. أي أن عدد الناس الأصحاء الذين يحملونها أكبر بحوالي مئة مرة منه عند الناس الذين يعانون من المرض. ويعني هذا طبعاً أن فكرة إمكانية تحسين صحة السكان على المدى الطويل عن طريق منع المصابين بمرض وراثي من الإنجاب هي فكرة عقيمة. وأهم من ذلك، أن هذه الفكرة تظهر أن كل شخص تقريباً يحمل واحدة أو أكثر من جينات مختلفة خاصة بمرض وراثي صاغر -لكل منها، على الأقل، مخطط هيكلوي وراثي واحد في الخزانة. إن أي برنامج لتقصي الجماهير سوف يومن معلومات غير سارة وقد لا تكون أيضاً ذات فائدة كبيرة.

لأخذ التليف الكيسي مثلاً. ففي بريطانيا، يولد واحد من كل ألفين وخمسين طفل وهو يعاني من هذه الحالة. ومعنى هذا أن مليونين من البريطانيين، أي 1/25، يحملون نسخة واحدة، وبالتالي، يحمل الجينية شريك واحد من عشر المستروجين تقريباً. وفي مكان آخر، يصبح هذا الرقم أكبر. ففي أوهايو، يحمل المرض 1/600

طفلاً ويحمل الجينـة 1/10 من الكاهـلين في طائـفة الأمـيش¹. إن تأثير المؤـسـس، أي وجود سـلف واحد يـحمل التـلـيف الكـيـسيـ، هو الـذـي يـعـلـم ارـتفـاع هـذـه الأـرـقامـ. أما سـبـبـ شـيوـعـ هـذـهـ المـرـضـ بـمـثـلـ هـذـهـ الـدـرـجـةـ فـيـ أـمـكـنـةـ أـخـرـىـ فـغـيرـ مـؤـكـدـ. فـلـعـلـ الـحـمـلـةـ أـكـثـرـ مقـاـوـمـةـ لـلـمـرـضـ الـخـامـجـ (ربـماـ التـدـرـنـ، أوـ الـكـوليـراـ أوـ الطـاعـونـ).

يـحملـ الجـيـنةـ، كماـ يـطـهـرـ أيـ بـرـنـامـجـ لـلـتـقـصـيـ شـرـيكـ وـاحـدـ مـنـ بـيـنـ كـثـيرـ مـنـ الـأـزـوـاجـ وـكـلـاـ الشـرـيـكـينـ مـنـ عـدـ أـقـلـ، وـلـكـهـ أـسـاسـيـ. وـهـنـاكـ الـيـوـمـ اـخـتـارـ سـهـلـ وـقـلـيلـ الـكـلـفـةـ (فيـ أـورـوـباـ الـغـرـيـبةـ عـلـىـ الـأـقـلـ) يـحدـدـ مـعـظـمـ الـحـمـلـةـ. وأـجـرـيـتـ تـجـرـيـةـ شـمـلتـ أـلـفـاـ مـنـ النـاسـ الـذـيـنـ يـتـرـدـدـونـ عـلـىـ عـيـادـةـ تـنـظـيمـ الـأـسـرـةـ، فـيـ جـنـوبـ انـكـلـتـرـاـ، وـأـمـكـنـ الـتـعـرـفـ عـلـىـ الـعـدـيدـ مـنـهـمـ. وـكـانـتـ الـاسـتـجـابـةـ الـعـادـيـةـ مـدـهـشـةـ أـكـثـرـ مـنـهـمـ مـقـلـفـةـ. وـلـكـنـ إـذـ مـاـ أـخـضـعـنـاـ أـلـفـ الـمـتـزـوـجـينـ لـلـتـقـصـيـ الـرـوـتـيـنيـ بـحـثـاـ عـنـ كـافـةـ الـجـيـنـاتـ الـصـاغـرـةـ الـتـيـ يـمـكـنـ اـخـتـارـهـاـ بـحـيثـ يـمـكـنـ اـكـتـشـافـ كـثـيرـ مـنـ النـاسـ الـذـيـنـ يـحـمـلـونـ جـيـنةـ مـعـطـوـبـةـ فـيـهـ سـيـكـونـ صـعـبـاـ عـلـىـنـاـ أـنـ نـعـرـفـ مـاـذـاـ نـفـعـ بـالـمـعـلـومـاتــ أوـ مـاـإـذـاـ كـانـتـ تـسـتـحقـ أـنـ تـجـمـعـ أـصـلـاـ؟ـ!

يـدورـ جـدـلـ حـولـ كـامـلـ فـكـرـةـ تـقـصـيـ الـجـمـهـورـ. فـنـتـائـجـ الـاـخـتـارـاتـ، فـيـ مـعـظـمـهـاـ، لـيـسـ مـطـلـقـةـ، وـهـذـهـ مـشـكـلـةـ. وـبـمـاـ أـنـ الـمـرـضـ نـفـسـهـ قـدـ يـنـشـأـ نـتـيـجـةـ لـطـفـرـاتـ فـيـ أـجزـاءـ مـخـتـلـفـةـ مـنـ الـجـيـنةـ (أـوـ لـأـنـ الـجـيـنةـ الـمـعـطـوـبـةـ تـنـتـرـاقـ بـقـطـعـ مـخـتـلـفـةـ مـنـ الدـنـاـ عـنـ مـخـتـلـفـ الـعـائـلـاتـ)، فـإـنـ الـاـخـتـارـاتـ كـثـيرـاـ مـاـتـغـلـفـ نـسـبـةـ مـنـ الـحـمـلـةـ. وـأـكـثـرـ الـاـخـتـارـاتـ تـغـلـفـ 1/10ـ مـنـ الـبـرـيـطـانـيـنـ الـمـصـابـينـ بـالـتـلـيفـ الـكـيـسيــ الـنـسـبـةـ أـسـوـأـ فـيـ باـقـيـ أـنـحـاءـ أـورـوـباـ. وـالـقـيـاسـ الـبـرـيـطـانـيـ لـيـحـدـدـ أـكـثـرـ مـنـ ثـلـثـ حـمـلـةـ الـجـيـنةـ فـيـ تـرـكـياـ وـإـسـرـائـيلـ. ثـمـ إـنـهـ لـيـمـكـنـ لـلـتـقـصـيـ أـبـداـ أـنـ يـؤـكـدـ بـأـنـ شـخـصـاـ مـاـ لـيـحـمـلـ الـجـيـنةـ؛ـ وـأـفـضـلـ مـاـيـمـكـنـ أـنـ يـقـدـمـهـ هـوـ أـنـ يـعـلـمـ صـاحـبـهاـ بـأـنـهـ يـحـمـلـهـ،ـ أـنـ الـاـخـتـارـ غـيرـ قـطـعـيــ.ـ وـلـكـنـ شـكـاـ مـنـ هـذـاـ النـوـعـ يـسـبـبـ قـلـقاـ وـكـرـبـاـ.

يـعـتـقـدـ بـعـضـ الـأـزـوـاجـ، خـطاـ، أـنـ الـرـيـجـاتـ الـتـيـ تـحـدـثـ فـيـهاـ الـطـفـرـةـ عـنـدـ شـرـيكـ وـاحـدـ فـقـطـ تـنـطـويـ عـلـىـ خـطـرـ إـنـجـابـ طـفـلـ مـصـابـ. وـنـتـيـجـةـ لـذـكـ، تـلـجـأـ كـثـيرـ مـنـ الـمـرـاـكـزـ إـلـىـ وـصـفـ النـتـيـجـةـ بـالـإـيجـابـيـةـ فـقـطـ إـذـاـ كـانـ الشـرـيـكـانـ مـنـ الـحـمـلـةـ. وـهـنـاكـ أـيـضاـ ذـكـرـيـاتـ الـمـاضـيـ غـيرـ الـمـمـتـعـةـ. وـأـظـهـرـتـ دـرـاسـةـ الـمـانـيـةـ مـاـيـفـيدـ بـأـنـ طـبـيـباـ الـمـانـيـاـ وـاحـدـاـ لـمـ يـقـبـلـ بـرـنـامـجـ الـتـقـصـيـ هـذـاـ،ـ وـإـنـ كـانـ مـوـثـقـاـ تـمـاماـ وـهـنـىـ لـوـ تـمـتـ الـمـحـافـظـةـ

¹ - أـسـسـهـاـ يـعقوـبـ أـمـنـ،ـ السـوـيـسـيـ الـأـصـلـ،ـ فـيـ الـقـرنـ السـابـعـ عـشـرـ بـدـعـهـ اـسـتـقـرـ فـيـ الـوـلـاـيـاتـ

على سرية النتائج. ويسبب الطريقة التي تداخلت فيها هذه المسألة مع مسألة الجدل حول الإجهاض، ركزت مؤسسة التليف الكيسي الأمريكية على إغراء الاعتمادات المالية في سبيل الشفاء أكثر من تركيزها عليها لإجراء الاختبار. لم يوضع تحطيط لمسح سكاني في الولايات المتحدة. و اختيار الجمهور لابد أن يكون مكلفاً أيضاً. فقد يكفي ابقاء كل حالة من التليف الكيسي في بريطانيا خمسين ألف جنيهاً (هذا المبلغ أقل بكثير من كلفة المعالجة على مدى الحياة).

يحمل علم الحياة الحديث إمكانية أن يصبح قوة إيجابية أكثر مما هو عليه اليوم. وقد يكون التعرف إلى المرض أول خطوة على طريق معالجته. مبدئياً، يمكن لعلم الوراثة الآن أن يقدم أكثر من مجرد إجراء اختبار لكشف الشذوذات. فقد أصبح قادراً الآن على معالجة بعض الأمراض الخلقية. والمعالجة سهلة أحياناً. كان الأطفال المولودون وهو يحملون بيلة الفينل كيتون، أي العجز عن مواجهة حمض أميني ما، يموتون عادة. ولكن الحياة الطبيعية عند المصايبين بهذه البيلة، في حدودها المعقولة، لا تحتاج إلى أكثر من نظام غذائي خال من الحمض الأميني. والعلاجات الأخرى لمرض موروث أكثر تعقيداً، ولكنها تحقق النجاح أيضاً - فعلى سبيل المثال، يستخدم العامل المجلط للدم حقاً لمعالجة أعراض الناعور. وفي بعض الأحيان تحتاج إلى فعل أكثر تأثيراً. فالليلف الكيسي مميت بسبب امتلاء الرئتين بالمخاط. وقد تساعد في ذلك غريسة قلبية-رئوية. ومع ماتتطوي عليه هذه الغريسة من خطر، فإنها تقدم الفرصة لتصريف حياة طبيعية على نحو معقول. واليوم، راح اكتشاف جينة التليف الكيسي يساعد في معالجة المرض. ويمكن حتى حمة الزكام على ضم نسخة عاملة من الجينة الضالة في التليف الكيسي. وترى هذه في أنوف المرضى، مما يخفف من شدة الأعراض - التخفيف ضئيل حتى الآن، ولكن هناك أمل في أن يكون التقدم أكثر سرعة.

تعامل هذه المعالجات فقط مع أعراض العطب الوراثي - هذا ما يفعله الدواء طبعاً بشكل دقيق بالنسبة لمعظم الأمراض. ولكن معالجة جينية تبعث الأمل في الشفاء. تقضي هذه المعالجة باستبدال الجزء المعيوب من الدنا. ثم يجري إدخال النسخة التي تُعد في المختبر إلى خلية حية بمساعدة حمة ما. ويمكن أيضاً قذف الجينات العاملة إلى الخلايا المزروعة عن طريق إطلاق الدنا بوساطة مدفع صغير جداً. هذه المقاربة فعالة من حيث المبدأ. وعقدت عليها في أيامها الأولى - قبل عقد مضى - آمال كبيرة لإحداث ثورة في معالجة المرض الخلقى. ومع أن معالجة وراثية كانت تبشر بالخير منذ أيامها الأولى، لكنها لم تحقق ماعقد عليها من آمال. وقد خططت منذ عام

1993 لإجراء أكثر من خمسين تجربة، وبعضها قيد التنفيذ الآن، ويمكن أن نبدأ عما قريب بقطف ثمار هذه المعالجة.

تحققت حتى الآن بعض النجاحات. فالعوز المناعي المشترك الشديد (أو SCID) هو قصور وراثي في الجهاز المنيع. يحفظ الأطفال المصابون الذين يعانون من هذه الحالة في فقاعة لدائنة لتقليل فرص إصابتهم بالعدوى ويُعطون غرائز من نقى العظام لتعزيز دفاعاتهم. إنهم يفتقرن إلى إنظيم نوعي. وقد تم "شفاء" الخلايا في المزرعة التي تفتقر لهذا الأنظيم عن طريق إدخال الدنا المناسب. عولج، في عام 1990، طفلان بخلايا مدببة على هذا النحو. وما زالا على قيد الحياة ودخل أحدهما المدرسة. وبما أنها عولجا، في وقت واحد، بخلاصات من أنظيم مستخلص من الحيوانات، فإنه من غير المؤكد أن تحسن صحتهما نجم مباشرة عن معالجة جينية.

ويتقدم العمل أيضاً باضطراد في معالجة الأمراض الأكثر شيوعاً. والأمل معقود على إدخال جينة واحد من عوامل التجلط التي تفشل في الناعور إلى الخلايا الحية. فإذا نجح هذا المشروع، فإنه قد يكون أساس المعالجة. تحمل بعض العائلات جينية تتدخل في إزالة الشحم من الدم. وي تعرض من يحملها للإصابة بداء القلب الإكليلي. وفرصة الحياة تكون ضئيلة أمام الأطفال الذين يحملون نسختين من الجينة المعطوبة. وقد تمت معالجة أحد هؤلاء الأطفال بخلايا بعد أن أدخلت إليها نسخة عاملة. ظهرت علامات مشجعة على أن المعالجة تساعد في إزالة الشحم من الدم.

تُعقد آمال عريضة على إيجاد معالجة جينية من هذا النوع. ولكن بعض الأمراض الوراثية الأكثر وقوعاً سيصبح علاجها صعباً. فمعالجة فقر الدم المنجاري تتضمن توجيه أعداد قليلة جداً من الخلايا إلى عمق نقى العظام، لأنه هو، وليس كريات الدم الحمراء بالذات، الذي ينتج الهيموغلوبين المعيب.

يمكن استخدام علم الحياة الجيني بطرق أخرى لمعالجة المرض. وفي هذه المعالجة، يمكن استخدام خلايا مدببة لحمل جينات لتخریب الخلايا السرطانية بالذات، أي تزويدها ببذور تدميرها الخاصة. نجحت حيلة أخرى عند الحيوانات، وهي تقضي بإدخال جينات إلى الخلايا السرطانية بما يجعلها مستعدة لاستقبال أدوية خاصة. هذا الإجراء أكثر نجاحاً ضد الأورام الدماغية؛ ففي الدماغ لا يحدث تغيرياً انقسام في الخلايا السوية، وبالتالي، تقوم الخلايا السرطانية فقط بقبط الجينة الغريبة. بعد أن تستقر سلسلة دنا الجينة المعيبة، يصبح هناكأمل بإعداد حمض نووي "مضاد للحس" الذي يرتبط بالآلية الوراثية ويحصرها. وربما يصبح ممكناً توقف

الجينات المصابة بالخلل (جينات السرطان). وقد تثبت المعالجة المضادة للحس، على اعتبارها تقدماً طيباً، أنها مهمة كالبنسلين.

وفي حال فشل الأمال المعقودة على المعالجة، يبقى هناك الأمل المعقود على حدوث تقدم كبير في التخفيص. وهناك مسابر حديثة لاكتشاف طفرات (كالطفرات التي تؤدي إلى السرطان) قبل ظهور أعراض المرض لأول مرة بوقت طويل. فالخلايا السرطانية كثيرةً ماتطور على سطوحها مستضدات غير عادية عند إطلاق جينات جديدة. وعندما يتم تحديد الدنا المعني، يصبح بالإمكان اكتشاف شكل البروتين الذي ينتج المستضد. وعندئذ يمكن إعداد بروتين التوافق الذي يتتصق فقط بالخلية السرطانية. وإذا مانضم دواء، فإنه سيرتبط حصاراً بهذه الخلايا. هنا، يمكن تقديم المزيد من المعالجة الكيميائية الفعالة، لأنه لم يعد هناك خطر يهدد بتسميم الخلايا السوية أيضاً.

ويمكن لعلم الحياة أن يحقق المزيد: وفقاً للنظرية، يمكن استخدامه لمعالجة النسل الذي لم يولد بعد. فعند الفتران مثلاً، يمكن إدخال الجينات إلى الخلايا البيضية بغية نقلها إلى الأجيال القادمة. لقد تغير الخط السلالي، كما يسمونه. وتشكل الفتران "المكونة للتحول" هذه وسائل قيمة للبحث. فإذا ماتم إدخال جينات خاصة بمرض إنساني، فإنه يمكن استخدامها لدراسة أعراضه (مع أن هذه الأعراض قد تختلف عن الأعراض الموجودة عند الإنسان بالذات) ويمكن أيضاً استخدام الفتران لاختبار الأدوية التي يمكن استخدامها فيما بعد في المعالجة. هناك اليوم فتران مكونة للتحول خاصة بفقر الدم المنجل وأمراض أخرى وراثية. وهناك خنزير مكون للتحول، قد يكون واحداً من كثرة، يحمل بعض الجينات الخاصة باختلاف السطح الخلوي عند الإنسان. ومعنى هذا أن أنسجته- القلب أو الكلية مثلاً- التي هي بالحجم المناسب تقريباً للاغتراس، مستحسنـة للمريض الإنساني أكثر مما هي عليه في ظروف أخرى. فالخنزير يبدو، طبعاً، شيئاً تماماً بخنزير: ولكن أعضاءه، بالنسبة لجهازنا المنيع، تشبه أعضاء الكائن الإنساني. لم يستخدم حتى الآن قلب إنساني زائف للاغتراس، ولكن هذا قد يتحقق قريباً. ولم يجر حتى الآن اختبار معالجة الخط السلالي الإنساني، مع ذلك، ليس هناك سبب عملي مهم يحول دون ذلك. فإذا نجحت التجربة، فسوف يستفيد المصابون بالمرض وأحفادهم.

يعتبر بعضهم أن هذا كله خطوة أولى باتجاه فرانكشتاين. ولكن المخاوف، في أكثرها، مبالغ فيها. لأن معظم معالجات المرض الموروث لاختلف كثيراً عن باقي المعالجات الطبية. وما لاشك فيه أنه مامن أحد يخشى معالجة بيلة الفينيل كيتون إذا

ترافقت بنظام غذائي خاص أو معالجة الناعور إذا ترافقت بالعامل الثامن. والمجتمع الذي يقبل الغريسة القلبية الرئوية عند طفل مصاب بالتليف الكيسى، لا يمكن أن ينكر عليه حقه في معالجة الأعراض في مصدرها بجينه عاملة. والخلاف كله يدور حول مستوى التدخل- أي حول الدّنّا أكثر مما هو حول ماتسببه.

هناك قواعد واضحة تتطبق على كل معالجة طبية. فكل شخص له مطلق الحق بجسده الخاص ويمكنه أن يقرر قبول أو رفض المعالجة. وهذا النوع من التعليل يمكن أن ينطبق على الجينات. فاستبدال الدّنّا المعطوب لا يختلف كثيراً عن استبدال الكلية المعطوبة والخيارات نفسها يجب أن يتبنّاها الشخص الذي يتلقى الكلية (أو ذووه). ويختلف عن هذا تبديل الجينات في النطفة أو البيضة. لأنّ هذا التبديل يغير الوراثة عند شخص لا يملك حرية الاختيار لأنّه في غضون بضع سنوات سوف لا يحمل الجينة المعالجة فقط من يقبل بها، بل أحفاده أيضاً. وبناء على هذه الخلفية وغيرها، يشيع الاعتقاد بأنّ معالجة الخط السلالي غير مقبولة. وهناك أيضاً حركة دائبة لإضافة بيان إلى الإعلان العالمي لحقوق الإنسان ينص على أنّ لكل واحد الحق بتركيب وراثي لا يتبدل دون موافقتة.

المشكلات الأدبية التي تنشأ من التدخل بالدّنّا أقل إلحاحاً من مشكلات أخرى وهي مسألة أخلاقية أكثر حساسية. تلك هي معضلة المعرفة: يمكن لعلم الوراثة حقاً أن يعلمنا أشياء قد لا نريد معرفتها. فالنمط الوراثي في داء هنتنجنون (انظر ص 61) نمط غير عادي. إذ يُظهر من يحملون نسخة واحدة تأثيرات تلك النسخة، ولكن غالباً ليس قبل منتصف العمر. ويتعرض لخطر وراثة الجينة، في فرصة من فرصتين، كل شخص يحمل المرض واحد من والديه. ويتراك هؤلاء الناس في شكل حول مصائرهم نظراً لتأخر ظهور علامات المرض. وتتّباه الأعراض عادة عند المريض في الثلاثينات أو الأربعينات من عمره على شكل تململ عام تعقبه حركات لا إرادية وتنتهي بالشلل أو الموت عادة في غضون عشرين سنة من وضع التشخيص.

ومع أنه لم يتم إلا في وقت متأخر تعقب الجينة نفسها، إلا أن هناك تبدلات قريبة إليها في الدّنّا التي استخدمت سابقاً لاختبار ما إذا كان شخص ما يحمل المرض الوراثي قبل ظهور أول العلامات بوقت طويل. وبما أن التبدلات تكتشف أيضاً عند بعض الناس الأسوية، لذلك يجب معالجة أقرباء - أجداد، وأباء وحتى أبناء عمومة - المعرضين للخطر بغية تحديد الأشكال المختلفة التي ترافق جينة داء هنتنجنون داخل

أسرة معينة. يعني هذا أن بعض الناس الذين لم يدركوا سابقاً الخطورة التي ينطوي عليها حملهم لتلك الجينة قد يعرفون شيئاً عن مصيرهم.

تتعرض اللائي انحدرن من والد مصاب إلى خطر نقل الإصابة لأطفالهن. ويخترن أحياناً إخضاع حمولهن للاختبار (وإنها ها في حال اكتشاف أن الجنين مصاب) حتى وإن لم يظاهرن من جانبهن بأية أعراض. فإذا تأكد أن الجنين يحمل الجينة، فإن أحد الوالدين (أو كليهما) سيعرف أنه يحمل الجينة وقد يُظهر مرضه عما قريب.

استجابةً، في بريطانيا، بضع مئات فقط منم يعرفون أنهم يتعرضون لخطر حمل جينية هننتغتون منذ اقتراح الاختبار لأول مرة في عام 1987. وربما يعود السبب في ذلك إلى صعوبة تحمل المرأة لمعرفة مصيره إلى الحد الذي يفضل معه الحياة مع الإحساس بالخطر على الحياة مع اليقين. وعلم الوراثة الحديث يُظهر الحقيقة، وهو، على الرغم من عدم جاذبيته، فإنه قد ينتهي لأن يكون خيار المزيد والمزيد من بيتنا.

يبين داء هننتغتون الصعوبات الأخلاقية التي تتطوّي عليها معرفتنا بالجينات التي نحملها. وقربياً، سوف تتوفّر هذه المعرفة لعددٍ واسعٍ من الناس الذين يختارون الحصول عليها. أهم الأمراض القاتلة في بلدان العالم الثالث اثنان، هما: الاعتلال القلبي والسرطان، وهما يتأثران بالجينات إلى حد كبير. وقد يصبح بمقدور الكثيرين، قبل مضي وقت طويل، معرفة التاريخ المحتمل لموتهم. وقلما تم التبصر فيما يمكن أن ينبع عن هذه المعرفة بالنسبة للمجتمع -مع أنها قد تكون حبكة مسلية لرواية تبدأ في المستقبل.

تسبب المعرفة أيضاً مزيداً من المشاكل الدينية. والتأمين، من أي نوع، هو آلية لنشر الخطر. لأن شراء عقد تأمين يعني أن كلفة حادث ما يخففها اقتسامه مع أولئك الذين يحقّون الشيء نفسه ولا يطالبون أبداً. والتأمين على البيت أو السيارة يقوم على أساس معرفة الخطر. ومن تمعّهم قيادة السيارة أثناء السكر أو من يميلون إلى الاحتفاظ بالسبائك الذهبية تحت أسرتهم يدفعون أكثر ولا يتذمرون (كثيراً) من أن أسلوب حياتهم يجرّهم على ذلك. ولكن ماذا بشأن التأمين على الحياة؟ الحصول على الرعاية الطبية في الولايات المتحدة (وأكثر منها في بريطانيا) محدود بالقدرة على الدفع. وهناك خمسة عشر مليون أمريكي يدفعون لقاء تأمينهم الصحي. ويقوم أرباب العمل بدفع أقساط التأمين عن معظم الآخرين (على الرغم من ذلك، يبقى

هناك خمسة وثلاثون مليوناً دون تأمين أبداً). ويترتب على أي شخص يبتاع سند تأمين أن يكشف عن أي مشكلة طبية يعرفها. ويرفض اليوم حوالي ثلث المتقدمين بطلباتهم، وتستبعد من بين المتبقين كافة "الحالات الموجودة مسبقاً" سواءً أُعلن عنها أم لا.

يطرح الاختبار الوراثي بعض المشكلات الجسيمة. فمثلاً، هل يحق لشركة التأمين أن تطلب بنتائج الاختبار لمساعدة في اتخاذ قرارها حول المبلغ الذي يجب أن طالب به أو ما إذا كانت ستقبل بعقد صفة التأمين؟ وهل الجينية المعطوبة موجودة من قبل؟ مع ذلك، كل إنسان فان: وعلم الوراثة لا يمكنه أن يقدم أكثر من أن يقول لبعضنا متى يمكن أن يحدث ذلك. ولكن التأمين الصحي يعتمد على مدى انتشار الخطر. وعلم الوراثة قد يكون الضربة القضائية. لأنه يزيل جهلنا بمرض مستقبلي. وما من أحد يلعب مع مقامر يعرف كل أوراق خصمه، وكذلك مامن أحد يدفع إلى التأمين الصحي عندما يتتأكد تماماً من أنه سوف يعيش إلى عمر ناضج متقدم (وسوف لن يكون حاجة إليه) أو عندما تعرف الشركة بأن مريضاً مكافأ يُبرمج إلى جينات، وبالتالي، إلى تكاليف. تعاني شركات التأمين اليوم من واقع أن الناس المعرضين لخطر عال هم أكثر ميلاً لشراء سندات التأمين. وقد تشب حرب تمثل بتصاعد تدريجي للتكلفة تنتهي بأن يدفع الناس المعرضون للخطر فقط للتأمين الصحي. فقد قال مدير الاتصال في المجلس الأمريكي للتأمين على الحياة إنه "كان يود لو أن تقنية علم الوراثة لم تتطور أبداً".

واليوم، ترفض شركات التأمين ضمان حياة الأشخاص المقدر لهم أن يصابوا بداء هنتنغتون - وهناك كثير من العلل الأخرى من النوع نفسه. ورفض التأمين ليس تهديداً فارغاً. فقد حدث مؤخراً في الولايات المتحدة أن رفض التأمين على حياة امرأة مسؤولة عن برنامج استقصاء هشاشة الصبغي X (انظر ص 70) لأن أطفالها يُظهرون أعراض المرض، مع أنها لاظهر، من جانبها، أيًّا من الأعراض. وفي حالة أخرى، وافقت شركة التأمين على دفع كافة إجراء اختبار لجين لمعرفة ما إذا كان مصاباً بالتليف الكيسي، وذلك إذا وافق الوالدان على إجراء الإجهاض في حال كان الاختبار إيجابياً.

تشير المعلومات الوراثية إلى أن مؤسسات التأمين لم تعد عمياً. ففي السوق التجارية للصحة، هناك صفقات صالحة وأخرى طالحة. فإذا كان رب العمل هو الذي يدفع الفاتورة، فسوف يتعرض لضغط كي لا يستخدم شخصاً يظهر من برنامج النقصي أنه في خطر. وتحتج مصلحة الصحة الوطنية بكل هذا لنشر الإحساس

بالخطر الفردي بين جميع السكان. وربما تحول الرعاية الصحية إلى الاضطلاع بدور الشرطي أكثر من اضطلاعها بدور حارس التأمين، ضمن دولة تتقبل بأن يدفع الجميع بالتساوي مع أن بعضهم معرض للخطر أكثر من آخرين.

يهتم كثير من الناس بما يمكن لعلم الوراثة أن يحققه في المستقبل. فهل نحن معرضون لخطر إنجاب سلالة فرانكشتاينية¹? فيكتور فرانكشتاين نفسه، الذي ابتكر المارد المجهول الاسم في رواية ماري شيللي، يفكر في نهاية القصة فيما إذا كان سينتج شركة لمارد ولكنه يطرد هذه الفكرة لأن "... واحدة من أولى نتائج هذه العاطف التي يتغطّش إليها المارد هي الأطفال، وسلالة المرأة سوف تتكاثر على سطح الأرض مما يزعزع وجود النوع الإنساني ويملوه رعباً. هل يحق لي، من أجل مصلحتي الخاصة، أن استنزل اللعنة على الأجيال الأبدية؟"

كثيراً ما كان علم الوراثة يعتبر كتهديد، وفي تدخله في إرثنا، كلعنة للمستقبل. الواقع أن فائدة علم الحياة الحديث كانت بسيطة. وما يبعث على السخرية، أن ماري شيللي كانت حاملاً أثناء كتابة فرانكشتاين وأنجبت طفلاماً مت بعد بضعة أشهر. فعانت هي بالذات من اكتئاب شديد، كالكثيرين من أقربائها. واليوم، يمكن لعلم الوراثة أن يساعد في فهم علة طفلها وحالتها العقلية. إن التدخل المقصود في جيناتنا سوف يمارس بعض التأثير على "الأجيال السرمدية"، ولكن هذه التأثيرات قد تكون أقل أهمية بكثير من بعض التبدلات التطورية التي تحدث دون أن تدركها. وهذا ما سأقوم بدراسته في الفصل الأخير.

تطور اليوطوبية ١٦

الفصل السادس عشر

الأدب العلمي ممل جداً لأنه إجمالاً متشابه تقريباً. وعلى الرغم من اختلاف المردة، فإن حبات الروايات لا تختلف. ويصبح هذا على معظم اليوطوبيات الخيالية. فمن حرب العوالم إلى كوكب القرود يظهر شكل حياتي غريب، يسيطر على السلالة الإنسانية، ويواجه قدرها بسبب إخفاقاتها البيولوجية الخاصة. تتجاهل روایات المستقبل، في معظمها، واحدة من المسائل القليلة التي يمكن التنبؤ بها حول التطور، هي أنه لا يمكن التنبؤ به. فما من ديناصور واحد كان بمقدوره أن يخمن أن أحفاد المخلوقات الشبيهة بالزبابة^١، التي كانت تلهو عند قوائمه، سوف تحل محله بعد وقت قرير: وقردة الشمبانزي التي فاقت الإنسان عدداً، قبل مئة ألف سنة، ستكتتب لرؤيتها ذلك العدد المترافق لأقربائها في حين أن أحفادها نوع يتعرض للخطر.

يبني التطور دائماً فوق نقاط ضعفه أكثر مما يكون بداية جديدة. والافتقار إلى خطة رائعة هو الذي يجعل الحياة قابلة للت�포ف، ويجعل الإنسان -الذي هو أكبر الانهياز بين طرأ ناجحاً جداً. والمقاربة النفعية في الحياة تعنى أيضاً أن التأمل في المستقبل مسألة محفوفة بالخطر نظراً لصعوبة التخمين. وعبر هيغل عن ذلك بما معناه أن أكبر درس في التاريخ هو أن أحداً لا يتعلم درس التاريخ أبداً.

سأحاول في هذا الفصل، وهو الفصل الأخير، أن أتباً ورأثياً. وأنا على ثقة بأنني لست أول من يفعل ذلك. فكثير من روایات اليوطوبية الشهيرة تعود في رواها حول المستقبل مباشرة إلى داروين. وصموئيل بتر، مؤلف إريوهونون الذي تلقى مع داروين تقافلة مشتركة في مدرسة شروز باري وكامبريدج، كان نفسه متھمساً لنظرية التطور (مع أنه كان معادياً للداروينية). وتدين رواية أولديوس هكسلி، عالم جديد شجاع، في كثير من حباتها إلى أخيه البيولوجي جولييان وجدهما توماس هنري هكسلி، الذي كان يُعرف تحت اسم "كلب داروين" لأنه كان نصيراً متھمساً

^١ - حيوان صغير يشبه الفأر . المترجم

لبطله. وكتب هـ. ج. وليس نفسه-الذي ظهرت يوطوبية في رواية *شكل الأشياء القادمة*-كتاباً مدرسيّاً بيولوجياً بالاشتراك مع جوليان هكسلி؛ وكمارأينا، كان جورج برنارد شو، مؤلف *العودة إلى متوازٍ*¹، من أتباع غالتون وكان يظهر معه في الأماكن العامة.

العلاقة بين الروائيين اليوطوبيين وعلم تحسين النسل واضحة أحياناً إلى حد ممizer. فجورج برنارد شو يرى أنه "إذا كنا نريد نموذجاً معيناً من الحضارة، يتربّب علينا أن نقوم بإيادة الصنف الذي لا يصلح له من الناس". ويشاركه في وجهة نظره هـ. ج. وليس. فقد كتب في رؤيته العلمية لعالم المستقبل، *توقعات مفعول التعلم العلمي على الحياة والفكر الإنساني* (وهي توقعات غامضة حالياً)، التي نشرت في عام 1901، مؤيداً نظرية تيسير الموت لـ "الضعيف والشهواني" والإبادة الجماعية لـ "الناس الفدريين من بيض وصفر ومن لا يلبون احتياجات القوة". ولكن العديد من أكثر اليوطوبيات شهرة ما كان يمكن لها أن تكون أمكنة مريرة بالنسبة للناس الذين يجبرون على الحياة فيها.

هذا الكتاب ب كامله رواية تدور حول كيف تطورت الإنسانية وفقاً للقوانين نفسها التي تسير المخلوقات الأقل طموحاً. والإنسان طبعاً أكثر من مجرد قرد يكتب بتجح. فنحن نتميّز بصفتين فريديتين هما: معرفة الماضي والتخطيط للمستقبل. وتتضمن هاتان الموهبتان أن المستقبل المتوقع للجنس البشري سيعتمد على ما هو أكثر بكثير من الجينات. مع ذلك، يمكن التوصل إلى بعض التخمينات اعتماداً على الماضي البيولوجي فيما يتعلق بطبعية النبوءة التطورية. وتشير واحدة من تلك النبوءات المتباينة، إنما الدقيقة، إلى الانقراض. ومع أن واحداً تقريباً من كل عشرين شخصاً عاشوا في أيّاماً وقته مضى هو على قيد الحياة الآن، فإن واحداً من كل ألف من مختلف أنواع الحيوان والنبات بقي على قيد الحياة. ونوعنا يعيش الآن مرحلة مراهقة، فعمره حتى الآن حوالي مئة وخمسين ألف سنة (مقارنة بعمر أقربانا الذي يتجاوز هذا الرقم بعدة أضعاف)، والذين ما زال سجل مستحاثاتهم صالحـاً بما يكفي لتقدير عمرـهم). والمأمول لا يزول قبل أن يمضـي وقت طويـل؛ ويمكنـا أن نفكـر، على الأقلـ، فيما سوف يحدث قبل ذلك اليوم.

القوانين التي تحرك التطور بسيطة ولا يتحمل أن تغيرـ. وتتضمن ظهورـ جينات جديدة عن طريقـ الطفرةـ، والاصطفـاءـ الطبيعيـ والتبدلاتـ العشوائـيةـ عندماـ تفشلـ

بعض الجينات في الانتقال عن طريق الصدفة. والتفكير فيما سيحدث لكل من هذه العمليات معناه أننا نحاول التنبؤ حول التطور الإنساني. فهل تكون هذه البيولوجيا البيولوجية شبيهة بمكافئاتها الخيالية (مع أمل أن لا يكون الأمر على هذا النحو)؛ وهل سنواصل تطورنا بسرعة كما فعلنا منذ بداياتنا، أم أن التطور الإنساني أشرف على نهايته؟

تدخلت الكائنات الإنسانية، عن جهل تام، بإثرها البيولوجي منذ ظهرت لأول مرة. وكنا رأينا في الفصول السابقة أن الأدوات الحجرية، والزراعية، والأملاك الخاصة جميعها مارست تأثيراً على المجتمع وبعده على التطور. وبهتم الناس بأن الطور التالي من التاريخ الإنساني سيشهد وضع تصاميم مدروسة للمستقبل البيولوجي. ولكن هذا التوقع يمكن أن يكون فوق طاقة العلم. فالتأثير غير المقصود-التطور عن طريق الخطأ-يميل لأن يكون مهما أكثر من أية محاولة واعية لتعديل علم الحياة.

سيكون تأثير حتى الجهد العزومي للأطباء أو المستشارين الوراثيين أو خبراء المعالجة الجينية طفيفاً على الأجيال المستقبلية. ففي بريطانيا، يولد 1/2500 طفل وهو يحمل داء التليف الكيسي-عدد الأطفال الذين يحملون الجين ولا يعرفون بها أكبر من هذه الرقم بمئة مرة. وعلم الحياة الجزيئي يجعل بالإمكان إخبار الناس بحالتهم، وربما يوفر الشفاء في يوم ما. وفي هذه الأيام، تشير حتى المعالجة الناقصة إلى أن عدد الأطفال المصابين الذين يبقون على قيد الحياة إلى عمر الإنجاب سوف يتضاعف في السنوات الثلاثين التالية. وما من أحد يعرف كيف سيكون التوازن؛ وما إذا كانت حقيقة أن أكثر هؤلاء المصابين بالتليف الكيسي الذين ينقولون الجينة سيمونون بنقص في عدد المتأملين عندما تتيح النصيحة العلميوراثية للأباء بتخطيط إنجابهم. كثيرون هم الذين ينجون من بين الناس المصابين ببلاية الفينيل كيتون. وقد سبق أن مورس ضغط اجتماعي عنيف ضد زواج من يحملون أمراضاً خلقية. ففي الخمسينيات، كانت قلة فقط من الأقزام الدحادحة تجد لها أزواج، ولكن أكثر من 80% منهم في الولايات المتحدة متزوجون اليوم، وعلى الأغلب من أفراد مثلهم. وما من شك في أن كثيراً من الجينات، التي كانت قد اخفقت بسرعة بسبب موت حملتها أو عزوبتهم، سوف تبقى الآن.

مع ذلك، سوف لا يكون لهذا تأثير كبير على المستقبل البيولوجي. فمعظم الأمراض الخلقية الحساسة للمعالجة أو التشخيص قبل الولادة هي أمراض صاغرة، حتى إن الناس الأصحاء يحملون من نسخ الجينات أكثر مما يحمله المرضى بمئة

مرة. وبما أن كل واحد يحمل عدة طفرات صاغرة متوازية، يصبح الأمل ضئيلاً في أن يلجاً علم الطب إلى تلویث الجمعية الجينية الإنسانية التي كانت نقية ذات مرة عن طريق السماح لبعض نسخ إضافية بالبقاء على قيد الحياة.

يظهر، من جديد، في كل جيل كثير من الأمراض الوراثية عن طريق الطفرة. فهل تشكل زيادة معدل الطفرة خطاً على المستقبل التطوري؟

هناك مخاوف حقيقة من أن الحضارة الحديثة—مع الماكاسب الملتبسة للإشعاع النووي والمواد الكيميائية السامة—ستؤدي إلى زيادة مثيرة في عدد الطفرات. ويكفي هذا، وفقاً لكثير من أوساط الخيال العلمي، إلى انحطاط السلالة الإنسانية خلال عصور قصيرة. وتمارس التهديدات الصريحة—بما فيها ما يحضره الإنسان من إشعاع ومواد كيميائية—تأثيراً أضعف مما تمارسه المطفرات الطبيعية كغاز الرادون الذي يتسرّب من الغرانيت (انظر ص 73). ومن أكثر المصادر تلويناً في العالم الغربي محطة سيلفليد للطاقة النووية في شمال إنكلترا وبحر الشمال لأنّه الجرم المائي التنشيط إشعاعياً أكثر من بقية المياه. واسم المحطة نفسها، كولدر هول، تبدل إلى وندسكيل وإلى ميلافيلد في محاولة عقيمة لتهيئة مخاوف الجماهير. ورغم ذلك، تعتبر تأثيراتها بسيطة إذا ما قورنت بمصادر أخرى للإشعاع. فالمستهلكون الشرهون للمحار، الذي يجمع من الأمكنة القريبة لأنابيب التفريغ، كمية من الإشعاع تعادل كمية الإشعاع الكوني التي يتلقاها المسافر جواً من لندن إلى لوس أنجلوس ذهاباً وإياباً أربع مرات سنوياً.

يمارس التحول الأكثر تعقيداً تأثيراً مثيراً على معدل الطفرات. ففي العالم الغربي، على الأقل، يشير التبدل في عمر إنجاب الأطفال إلى أن عدد الطفرات الجديدة قد يهبط.

ويرتفع معدل الطفرات مع التقدم في العمر. ويعني كبح العدوى أن معظم الناس يعيشون اليوم إلى فترات أطول مما كانوا عليه في الماضي. وللهذا السبب، يمكن للطفرة أن تتناقضى ضربتها من السكان بنسبة أعلى بكثير. ويتبّع هذا تماماً عندما تتتابع هذه التبدلات في خلايا الجسم، بما فيها الخلايا التي تسبب السرطان. يقتصر وباء السرطان في العالم الغربي الحديث، إلى حد بعيد، على المسنين. ويمارس التبدل في نمط البقى تأثيرات على الجينات عندما تستوطن خلايا الجسم.

تتعرض الخلايا التي تكون النطفة أو البيضة أيضاً إلى التأثيرات الدمرة للتقدّم في العمر. فالآباء الأكبر سناً يميلون إلى إنجاب أطفال معطوبين وراثياً أكثر من

هم أصغر منهم سنا. وبالتالي، إن أي تبدل في عمر الإنجاب سيمارس تأثيراً على معدل الطفولة. فارتفاع عدد الآباء المسنين، يعني حدوث المزيد من الطرقات؛ والعكس صحيح. وقد أدى التقدم الاجتماعي إلى تحول من هذا النوع. فالصورة العامة الأكثر شيوعاً بسيطة ومدهشة وتتطابق على العالم الثالث بمقدار ماتنطبق على بريطانيا والولايات المتحدة.

قبل التحسن الذي طرأ على الصحة العامة خلال القرون القليلة الماضية، كان معظم الأطفال يموتون وهم صغار. وكانت الأمهات تبدأ عملية الإنجاب في سن مبكرة وتثابرن عليها حتى تصبح بالعجز -ربما بعد خمس وعشرين سنة. ونظراً لهبوط معدل وفيات الأطفال، يتلاصص الضغط لإنجابهم على اعتبارهم ضماناً للماء عند تقدمه في العمر. وأصبح الناس يفضلون أن تكون لديهم عائلات أقل عدداً. يمكن للأباء أن يختاروا -مع وجود منع الحمل- تأخير إنجاب أول طفل -كما يحدث أحياناً في أوساط الطبقة الوسطى البريطانية- ولكن عائلاتهم تكتمل بعد ذلك بسرعة. يعني هذا أن معظم الناس يتوقفون عن الإنجاب بعد بدايته بوقت قصير. ونتيجة لذلك، يتلاصص عدد الأمهات والأباء الأكبر سناً مع تحسن الأحوال الاجتماعية.

وقد اتضح هذا التأثير في أوروبا بعد الحرب. ففي بلاد مثل بولندا وسويسرا، هبطت نسبة الأمهات اللائي يتراوحن الخامسة والثلاثين -وهي مجموعة العمر الأكثر تعرضاً لخطر الطفولة- من 20% تقريباً في عام 1950 إلى أقل من 5% عام 1985 وما زالت تواصل هبوطها. وكانت هناك، فيما كان يدعى بألمانيا الشرقية، واحدة من كل خمسين أما يزيد عمرها عن الخامسة والثلاثين. وهذا التأثير لافت للنظر في إيرلندا بشكل خاص. فتأثير الكنيسة -وواقع أن كثيراً من الشباب كانوا يقضون فترات يعملون فيها فيما وراء البحار- يعني أن إنكار الذات كان حتى قبل بضع سنوات هو الوسيلة الوحيدة الفعالة في تنظيم النسل لأن كثيراً من الإيرلنديين لم يكونوا يتزوجون قبل أواخر العشرينات من أعمارهم، أو حتى بعد ذلك، وحتى الآن، تصل نسبة الأمهات منهن فوق الخامسة والثلاثين إلى ضعف ما هي عليه في أي مكان آخر في أوروبا. ولكن هذا العدد راح يتناقص بسرعة في الوقت الحاضر (مع أنه مايزال أعلى من المعدل الأوروبي). وفي بريطانيا والبلدان الاسكندنافية، كان هناك تغير طفيف في الميل نحو الإنجاب المبكر في السبعينيات، مع زيادة طفيفة اليوم في عدد الأمهات اللائي تجاوزن الخامسة والثلاثين عن أدنى معدل في الجوار (20/1).

كل هذا يعني أن عدد الأمهات المسنات اليوم أقل مما كان عليه في معظم الماضي التطوري. والآباء أيضاً أصبحوا أصغر سنًا. وهذا سيؤثر على معدل الطفرات. متلازمة داون أكثر شيوعاً بعشرة أضعاف بين الأمهات اللاتي تجاوزن الأربعين منها وبين الأمهات دون الخامسة والعشرين. وهي أكثر شيوعاً بثلاث مرات في الباكستان (لاتهم بتحديد النسل) منها في بريطانيا، والسبب الرئيسي يكمن في أن الأمهات الباكستانيات أكبر سنًا من البريطانيات. فإذا مناظرنا إلى هذه المسألة من وجهة نظر مذكورة، لوجدنا أن معدل الطفرات عند الرجال في بريطانيا أعلى بمرة ونصف مما يتوقع له فيما لو كان كافة الآباء دون الثلاثين، ولكنه في الباكستان أكبر من هذا الرقم البسيط بثلاث مرات. ويبعد، في الوقت الحاضر، على الأقل، كما لو أن معدل الطفرات عند الإنسان في طريقه إلى الهبوط، ولكنه، في سياق ذلك، يثير المخاوف حول ظهور سلالة جديدة من مشوهي الطفرات.

إذا كانت الطفرة هي وقود التطور، فالاصطفاء الطبيعي هو محركه. وبما أن التطور عملية مراوغة أكثر من الطفرة، لذلك يصعب التنبؤ بما يمكن أن يكون عليه في المستقبل. فالطبيعة تتزعز، كما هي غالباً، إلى ابتكار مقاومة بغية يتوجب على الاصطفاء الطبيعي أن يواجهها. وما نشوء حمة الإيدز سوى دليل على أن هناك خطراً أبداً في حدوث هذا مرة أخرى. ولكن بعضاً من التحديات الاصطفافية، في العالم الغربي على الأقل، تلاشت نظراً لکبح المرض المعدى.

عندما يختفي المرض (كما حدث لكثير من الأمراض)، سيتبدل مصير الجينات المعنية بمقاومته. فالقاربصة يحملون التلاسيمية -بالتالي لأن الجينة دافعت سابقاً عن أسلافهم ضد الملاريا. ولكن الملاريا اختفت اليوم من قبرص -وهذا ما سيحدث للتلاسيمية بعد حين، مع احتفال هبوط عدد الحملة إلى 1/100 في الجبل عن المستوى الحالي الذي يبلغ 17%. وفي حينه، ومع نجاح مفترض -ما يزال بعيداً - في المعركة ضد الملاريا، سيحدث الشيء نفسه لعشرات الجينات الأخرى المعنية بمقاومتها في مكان آخر من العالم. وربما تبقى هذه الجينات، في حينه، فقط كشاهد أبكم على ماضيها التطوري.

تحمل الحضارة معها رزايها الخاصة. فداء القلب الإكليلي والداء السكري علتان يسببهما الطعام الدسم والسكر. والاحتمال الأرجح أن يصاب بهما من يحملون جينات من نوع معين أكثر من آخرين. وربما كانت وراثة هذه الجينات مفيدة عندما لم يكن بالإمكان التعبأ بالمدد الغذائي. ولا تصبح خطيرة إلا مع المثابرة على تناول الطعام الدسم، وقد أدى التغيير في النظام الغذائي إلى تبديل نمط الاصطفاء في

جزيرة نورو. أما وقد أصبح الناس يعدلون مايتناولون من طعام، فإن الأخطار قد تقلص من جديد، وبالتالي يتبدل الاصطفاء مرة أخرى. فالمستقبل التطوري يعتمد على التحول البيئي. وبما أن تأثير عدد كبير من الجينات يعتمد على البيئة التي تجدها فيها، فإن التبدلات في نمط الحياة قد تمارس تأثيراً كبيراً على التطور كما تفعل التبدلات في الدنا نفسه.

قصة صفة وراثية ما، كوزن الأطفال، تظهر تماماً مدى فعالية الظروف المحسنة في تخفيض تأثير الاصطفاء الطبيعي. وبين وزن الولادة فإنه أن يكون المخلوق عادياً. ولا يجب أن تتعرينا الدهشة إذا علمنا أن الأطفال الناقصي الوزن لا يعيشون معافين للأطفال الآخرين. أما الأطفال الأعلى وزناً فيحتمل كثيراً أن يموتونا خلال الأسابيع القليلة الأولى بعد ولادتهم. ففي الثلاثيات، كان نصف الأطفال الذين ماتوا خلال السنة الأولى من العمر فوق أو دون الوزن المثالي. وفرق الوزن، حتى لو كان باوندا واحداً فقط، يؤثر بصورة رئيسية على البقاء. وبما أن بعضها من الاختلاف في هذه الصفة هو اختلاف وراثي، فلا شك إذن في أن الاصطفاء الطبيعي كان، كما هو دائماً، يعمل ضد جيناتنا الخاصة بزيادة أو نقص الوزن منذ بداية نوعنا.

اختفى هذا الاصطفاء في الوقت الحاضر. ويستدل من الرعاية الصحية أن الأطفال المعرضين للخطر هم فقط من يتجاوزون أو يتخلقون عن الوزن السلوكي. ولكن قوة الاصطفاء الطبيعي هبطت بين عامي 1954 و1985 بمقدار الثلثين. وبات الخطر في هذه الأيام ضئيلاً جداً إذا كان وزن الطفل أعلى أو أقل بمقدار كيلوغرام واحد من متوسط وزن الولادة. يبدو أن مكان في الماضي أحد أقوى عوامل الاصطفاء (الذي يؤثر عادة قبل عمر الإنجاب) في طريقه إلى الاندثار. وسيكون هناك تأثير معتقد آخر لتحسين الرعاية الصحية يتمثل في تغيير نسبة الجنسين في العمر الذي يختار فيه معظم الناس شركاءهم. الصبيان عند الولادة أكثر عدداً بقليل من البنات. وكانوا في الماضي أيضاً أقل ميلاً منهن للبقاء على قيد الحياة بعد مخاطر الطفولة، مما يدل على أنه كان هناك، بالضبط تقريباً، العدد نفسه من كل جنس في تلك السنوات الخطيرة، أي في أواخر المراهقة. وليوم أصبحت بقى الصبيان كبقى البنات تقريباً، وسيزداد قليلاً في المستقبل عدد الشباب الذين يبحثون عن شريكات، ولكن هذه الزيادة ستكون ملحوظة.

هناك طرق لاستقصاء مستقبل التطور أكثر براعةً من مجرد الإفراط في إبراد الأمثلة حول طريقة عملية. يمكن للاصطفاء الطبيعي أن يؤثر فقط على الاختلافات.

فإذا ماتي كل واحد على قيد الحياة إلى الرشد، ووجد شريكا له، وانجب العدد نفسه من الأطفال، فلن يكون هناك مجال تقريبا لعمل الاصطفاء. لسنا بحاجة إلى معرفة أي اصطفاء للجينات هو الذي يؤثر لكي نقيم مدى أهميته. ولكن دراسة التبدلات في أنماط الولادة والوفاة تكشف قدرًا كبيرا حول تأثيراته في الماضي والمستقبل.

تضمنت الاختلافات في البلدان الغنية بين العائلات لجهة عدد الناس الذين يبقون على قيد الحياة. ومعنى هذا أن الفرصة تضمنت أمم الاصطفاء الطبيعي. ولكن الصراع في سبيل الوجود لم يكن يخلو، في الواقع، من معنى قبل عشرة آلاف سنة. فالهياكل العظمية التي اكتشفت في المقابر الكهفية تظهر أن قلة من البشر كانت تعيش إلى مابعد العشرين من العمر. فإذا كانت الخصوبة القديمة شبيهة بالخصوصية عند الجماعات القبلية الحديثة، أي أن كل أنثى تتجب حوالي ثمانية أطفال، فإن معظمهم كانوا يموتون صغارا. كان المجتمع على مدى تسعة أعشاد التطور، شبيها بإحدى مدارس القرى، فيها كثير من الأطفال، وعدد وافر من المراهقين وقلة -وربما كان هذا مزعجا- من الباقين على قيد الحياة من الراشدين. كانت كل وفاة تقريبا مادة خاما محتملة بالنسبة للاصطفاء لأنها تتضمن شخصاً ما صغيراً بما يكفي لتعليق الأمل على نقل جيناته. ولكن الأشياء تبدل في هذه الأيام. فهناك 98% من المواليد الجدد في بريطانيا يعيشون إلى الخامسة عشرة، وهذا اختفى تقريبا الاصطفاء الذي يعمل من خلال وفيات الأطفال (وهو أسلوبه الرئيسي في العمل).

الهنود الحديثة عالم صغير يظهر كيف يخسر الاصطفاء فرصته في صياغة الحالة الإنسانية. يضم ذلك البلد مدى واسعاً من الأنماط الحياتية، من سكان الهضاب القبليين إلى الحضريين الأثرياء. ونتيجة لذلك، شهدت الهند بالذات تاريخاً للتبدل الاجتماعي مداره عدة آلاف من السنين. وتظهر المعلومات المجتمعية من عدة جماعات، حول الاختلاف بين الأفراد في فرصة البقاء وعدد الأطفال، أن الاصطفاء الطبيعي خسر 80% من إمكاناته عند سكان المدن من الطبقة الوسطى مقارنة بمواطنيهم الذين يحيون حياة قبلية.

حدثت تبدلات في توازن الولادة والوفاة فمارست تأثيرات أخرى على فرصة الاصطفاء الطبيعي. قلة من الناس مخصبة كما كانت قديما. فجماعة الهوترايت في أمريكا الشمالية يريدون عائلات كبيرة بقدر الإمكان. ولكن من يعيش منهم في مجتمع صحي قلما ينجي أكثر من عشرةأطفال. ويبعدوا أن الناس كانوا في معظم

التاريخ الإنساني، ينجبون أطفالاً بالقدر الذي تتيحه لهم إمكاناتهم البيولوجية. ولم تنل تلك الأرقام إلا قبل وقت قريب.

أصبح الناس في السنوات القليلة الماضية فقط يعيشون إلى أقصى ما يسعون. ففي العرب، تضاعف تقريراً خلال القرن الماضي متوسط العمر المتوقع. ولأول مرة في التاريخ، يموت الناس في عمر متقدم. ومنذ 1900، ارتفع معدل العمر المتوقع من 47 إلى 75 سنة. لقد توقف الترقى الآن، على الأقل بالنسبة لبعض الطبقات الاجتماعية. ففي عام 1979، كان يمكن لامرأة بقضاء، في الولايات المتحدة، أن تتوقع البقاء على قيد الحياة لمدة ثمانية عشر عاماً ونصف العام بعد بلوغها الخامسة والستين. وبقي هذا الرقم على حاله تماماً في عام 1991. فلو أمكن التخلص من كل الأمراض المعدية، وكافة الميئات العرضية، لارتفاع متوسط العمر المتوقع لمدة سنتين فقط. وما يزال هناك متسع للترقى في متوسط طول الحياة بسبب الاختلافات الطبيعية في الشؤون الصحية. فيمكن أن تتوقع طفل ينجبه عامل غير ماهر في بريطانيا أن يعيش أقل بثمان سنوات من طفل ينجبه شخص متدين، ومن المخجل أن يزداد هذا الاختلاف تفاوتاً. ولكن الآمال المعقودة على حدوث أي تحسن مثير في طول العمر واهية. وكان جورج برنارد شو على خطأ، نظراً لعدم وجود فرصة كبيرة أمامنا للعودة إلى متوا Gallagher.¹

هذا مهم بالنسبة للمستقبل التطوري. فالزيادة في عدد المسنين تشير إلى أن عدد الناس الذين يموتون اليوم لأسباب وراثية أصبح أكثر مما كان عليه سابقاً (بصورة رئيسية لأن عدد الذين يقتلون بالعنف أو بالخمج بات أقل). وعلى نحو غير مألوف، تشير أيضاً إلى أن الاصطفاء أصبح أضعف. فالجينات القاتلة في هذه الأيام هي جينات السرطان والاعتلال القلبي، التي تؤثر في وقت متاخر من الحياة. ويموت المصابون بهذين المرضين بعد أن يكونوا قد أنجعوا، أي بعد نقل إرثهم القاتل. والاصطفاء الطبيعي يكون قوياً عندما يؤثر على جينات بهذه أكثر من تأثيره على الجينات التي تغير احتمالات البقاء قبل أن ينجب حملتها أطفالاً.

ظهر النطح الحديث للوجود الإنساني (بأطفال أقل عدداً مما كان عليه في أي وقت مضى وبشر كانوا يصدرون حتى تهن الساعة البيولوجية) فقط قبل حوالي عشرين جيلاً إنسانياً مقارنة بما يقرب من ستة آلاف جيل انقضت بعد ظهورنا على وجه الأرض. هذا يعني أن الاصطفاء الطبيعي قد غير الطريقة التي يعمل بموجبها. وما هو موجود في هذه الأيام يؤثر على الخصوبة أكثر مما يؤثر على البقاء.

¹ - شخصية توراتية يقال أنه عاش 999 سنة

تتامن الاختلافات في الخصوبة بين العائلات، والفرصة التي تتيحها للاصطفاء بعد أن انتشرت فكرة تنظيم النسل. وتبنت الطبقات العليا هذه الفكرة تماما قبل الطبقات الدنيا. كانت الاستقرائية الفرنسية أول من استحسنها فقلص عدد الأطفال في كل زواج من ستة إلى اثنين خلال سنة واحدة فقط. وفي العهد الفيكتوري، كان الاختلاف في الخصوبة لافتا للنظر. فقد أنجب السيد كويفرفول، في روايات بارشستر ترلوب، ستة من الأطفال بينما كان القس الآخرون يقلصون عدد عائلاتهم إلى اثنين أو ثلاثة. ومع شيوخ تنظيم النسل، تناقضت من حيث الاتلافات بين العائلات، ولكن الاصطفاء الذي يعمل من خلال الاختلاف في عدد الأطفال الذين يولدون مايزال، ولأول مرة في التاريخ، أكبر من الاصطفاء الذي يؤثر على عدد الأطفال الذين نختار إنجابهم أكثر مما يعتمد على فرص بقائهم على قيد الحياة.

قوى الاصطفاء المعروفة على نحو أفضل، كلها تقريبا من مرض، أو مناخ أو مجاعة تؤثر على البقاء أكثر مما تؤثر على الخصوبة. وقد يكون التبدل في توازن البقاء والخصوبة قوى تطورية جديدة لا يمكن التنبؤ بها. وربما يصبح عمر الإنجاب مهما لأن أولئك الذين ينضجون في وقت مبكر يمكنهم إنجاب عدد أكبر من الأطفال. فقد تناقص عمر النضج الجنسي عند البنات. وعلى تقدير هذا الميل، تميل النساء الغربيات في الوقت الحاضر إلى التأخر في الزواج أكثر بخمس سنوات مما كان عليه قبل نصف قرن. إن أي ميل وراثي للزواج المبكر أو المتأخر (أو تحديد حجم العائلة) يمكن أن يصبح عاملًا فعالاً في التطور.

تصعب علينا معرفة ما سيقدمه هذا للمستقبل البيولوجي. مع ذلك، هناك في التطور قاعدة عامة صالحة تقول بأنه لا يمكن الحصول على شيء دون مقابل: النجاح في جانب من جوانب الحياة لا بد أن يقابله فشل في جانب آخر. وتشير التجارب التي أجريت على ذباب الفاكهة إلى أن تبدلا يحدث بمعدل عن إمكانية البقاء على قيد الحياة لجهة الاصطفاء الطبيعي ضد الخصوبة يستلزم مقايضة. فالذباب الذي يضع مقدار كبيرة من البيوض يموت صغيرا. وقد يحدث الشيء نفسه لبني البشر بعد حين.

مامن سبب يدفع إلى الاعتقاد بأن الاصطفاء الطبيعي سيغير من طرقه مهما كانت حصيلته الطويلة الأمد. فهو، بدلا من أن يقوم بانطلاقه جديدة مثيرة عن طريق تصميم حل مثالى لمشكلة خاصة-تصميم قد لا يكون مثاليا على المدى الطويل-يلجأ إلى البناء فوق العيوب الموجودة. والأمل ضئيل، كما يشير التاريخ،

في أنه سيعمل كعامل للكمال الإنساني. وهو قد يوجه المستقبل، ولكنه أبداً لن يجعل الجنس الإنساني فوق الإنسانية.

إن عدد الطفرات الجديدة وكذلك شدة الاصطفاء الطبيعي أحذة في التناقض. ولكن مما لا ريب فيه أن هذا يعني أن التطور قد انتهى. فهناك تبدلات أخرى في المجتمع الحديث تمثل إلى التأثير على تطلعاتنا البيولوجية. وهي واحدة قلما يضعها معظم الناس في اعتبارهم. إنها على علاقة بجغرافية التزاوج.

في معظم تاريخنا، كان لابد لكل شخص من أن يتزوج من ابنة (أو ابن) الجيران، نظراً للعدم وجود خيار آخر. فقد كان المجتمع يقوم على أساس جمادات صغيرة أو قرى معزولة، وكان الزواج يتم داخل الجماعة. وفي كثير من الأماكن، كان السكان مستقرين ويعيشون على الفطرة. ولم يكن بينهم تقبيراً من يرحل. وتكشف جينات الهندوamericanيين المغمورة في مستنقع اللخت في فلوريدا عن هذا التأثير بوضوح. هنا، يظهر دنا الأدمغة الباقية عند الناس الذين ماتوا متباعدين آلاف السنين أن جيناتهم متشابهة تقريباً. كانت الهجرات قليلة ولم يكن للهندوamericanيين سوى أن يتزوجوا من أقربائهم.

واستمر هذا النموذج في الغرب حتى عهد قريب وما زال موجوداً في أنحاء عديدة من العالم. وهو يتبدل بسرعة في بعض الأماكن. والتبدل الأكثر إشارة في التاريخ التطوري للعالم النامي هو زيادة الزيجات من خارج الجماعة المحلية. ويزداد التأثير قوة شيئاً فشيئاً. وتأثير التزاوج بين الأبعد على الصحة الوراثية سوف يبيز أي شيء يمكن لعلم الطب أن يقدمه.

كانت بعض المجتمعات تشجع التزاوج بين الغرباء. في الإمبراطورية العثمانية، كان الأشخاص الموهوبون نتاجاً لتشجيع الزيجات بين الناس من مختلف الأمم. وكان ينظر إلى أطفالهم على اعتبارهم "يسبهون فاكهة من اتحاد نوعين من الأشجار؛ فاكهة كبيرة ومتربعة بالعصارة، كلوة فاخرة". وبعد وصول الأسبانيين إلى أمريكا الجنوبية، قام الغرفة هناك بما كان يوصي به "غزو النساء". فبارغوايـالمكان الذي فشلت فيه التجربة الوراثية التي قامت بها أليزابيث نيتشرـ حيث امتلك كل أسياني، كحد متوسط، عشرين أو ثلاثين امرأة هندية. وبرر الحاكم هذا السلوك بقوله: "الخدمة التي تؤدي إلى الرب في إنجاب المستيزو [الأطفال من سلالة مختلطة الذين كانوا يربون على المسيحية] أكبر من الخطيئة المفترضة بالفعل نفسه". إنه لأمر مفرح أن نعتقد بأن زيادة التزاوج مع

الغرباء على علاقة بالاهتمام بالصحة الوراثية؛ ولكن الشبق هو التعيل الأكثر احتمالاً.

التزاوج الخارجي لا ينجم عادة عن سياسة مدروسة، بل ينشأ، في معظم الحالات، كالحوادث البيولوجية التي صاغت الحالة الإنسانية، كناتج ثانوي للتغيير الاجتماعي. وقد مثلت المدن والنقل دوراً، لأنهما وفرتا جمعية من الأزواج المحتملين أكبر مما كانت عليه في عصر العزلة الريفية.

كان الزواج بين الأقارب ميزة شائعة في مطلع هذا القرن في أجزاء من أوروبا. ففي الجزر العوليسية، بعيداً عن شاطئ إيطاليا، كان ربع الزيجات يتم في العشرينات بين أقارب الدرجتين الأولى والثانية. ولكن هذا الرقم انخفض إلى 50/1 (وهو اليوم في إيطاليا عموماً أقل من 1/100). وكان التزاوج الخارجي عند البريطانيين أكبر منه في معظم أنحاء أوروبا، ولكن يمكن أيضاً ملاحظة تأثيراته في النقص المحسوس للتزاوج الداخلي منذ العهد الفيكتوري.

ولكن الصورة في أمكنة أخرى ليست بمثل هذه البساطة. بعض المجتمعات غير الأوروبيية تشجع الزيجات بين الأقارب لأسباب اقتصادية، وما زالت شائعة في القرى الهندية، حيث يمكن أن تقدر نصف الزيجات بين أبناء الأعمام والعمات والأخوال والخالات. ومعدل وقوعات الزواج بين أقرباء الدرجة الأولى من المهاجرين الباكستانيين إلى بريطانيا، في الواقع، أكبر منه في وطنهم الأم، ربما بسبب العزلة الاجتماعية. إن ما يقرب من نصف الباكستانيين البريطانيين في عمر الإنجاب يتزوجون من قريب، أي أن معدل الزواج بالأقرباء وبالناتالي معدل المرض الخلفي- أعلى مما هو عليه بين آبائهم. وأي تحرك باتجاه مزيد من الدمج وتقليل نسبي الزواج بين الأقارب في الجيل التالي سيمارس تأثيراً ملحوظاً على الصحة الوراثية.

هناك طريقة لتوضيح التبدلات في نمط الإنسان تقضي باستخدام مقياس فج لكنه فعل لمعرفة مدى القرابة التي كلنت تربط بين أجدادنا. وكل ما يحتاجه المرء هو معرفة مدى البعد بين أماكن ولادتهم. فإذا كانوا جاؤوا من القرية نفسها، فقد يكونون فعلاً أقرباء، ولكن إذا كانوا ولدوا متبعدين آلاف الأميال، فإن قرابتهم تكون أقل احتمالاً. المسافة، بالنسبة لكل من يقرأ هذا الكتاب تقريباً، بين المكان الذي هو فيه والمكان الذي ولد فيه شريكه أكبر من المسافة التي تفصل بين أمكنة ولادة آبائهم. وما لا شك فيه أن أمكنة ولادة آباء وأمهات اليوم متباينة أكثر مما كانت

عليه أمكنة ولادة آبائهم. كانت المسافة في أكسفورد القرن التاسع عشر بين أمكنة ولادة شركاء الزواج أقل من عشرة أميال، ولكنها اليوم أكثر من خمسين ميلاً. أما في الولايات المتحدة، فتصل هذه المسافة إلى عدة مئات من الأميال، حيث لا يرتبط معظم الأزواج الأميركيين بأية قرابة. ويظهر من كل هذا مدى السرعة التي بها بدأ سكان العالم يختلطون مع بعضهم بعضاً.

سوف يمضي وقت طويل قبل أن تكتمل عملية التمازج. ويقدر بعضهم أن تستغرق تسوية الاختلافات الوراثية بين إنكلترا واسكتلندا خمسة سنّة - وربما أكثر من ذلك للتخلص من تناقضاتها الثقافية. لاشك في أن زيادة الانتقال تمارس تأثيراً بيولوجيَا، حتى وإن كان التجانس العالمي بعيداً. ومن الآن فصاعداً، سوف لا يكون هناك عدد كبير من الأطفال الذين يولدون لهم يحملون نسختين معينتين بسبب قرابة آبائهم. ولنفك في التزاوج بين عبد أفريقي ومالكه الأبيض في القرن التاسع عشر! كانت الفرصة مهيئة لكل منهما أن يحمل نسخة واحدة من جينة ما معيبة. وكانت الجينة المعطوبة الأكثر شيوعاً عند البيض هي جينة التليف الكيسي، وعند السود جينة فقر الدم المنجل. ولكن إذا ورث طفل ما نسختين من أي من هاتين الجينتين فإنه سيتعاني من مرض خلقي. وبما أن التليف الكيسي غير معروف عند الأفارقة ولا الخلية المنجلية عند البيض، فإن الطفل الناتج من زواج أسود- أبيض كان أمناً من كلاً المرضى.

قد يكون هذا التأثير شديداً. وهناك في كثير من المجتمعات في العالم الحديث جماعات مهاجرة بدأت الآن تندمج مع الناس. ولتخيل أن 10% من سكان بريطانيا كانوا هاجروا من غرب أفريقيا (حيث يحمل 15% تقريباً جينة فقر الدم المنجل) وتزوجوا بحرية من السكان المحليين، فماذا يحدث؟ سوف يرتفع عدد حملة الخلية المنجلية في المزيج الجديد للسكان البريطانيين بمقدار سبعة أضعاف. ولكن معدل وقوع الداء المنجل - الذي يحتاج إلى نسختين من الجينة المعطوبة، واحدة من كل والد - سيتناقص بنسبة 90% مقارنة بالحالة السابقة لدى المجموعتين اللتين تمت دراستهما معاً. يحدث هذا لأن كثيراً من الأطفال سيولدون لأباء من شعوب مختلفين، أحدهما - الشريك البريطاني الأصلي - لا يحمل جينة الخلايا المنجلية. وسيخضع إلى هذا التأثير أيضاً المرض البريطاني المحلي، التليف الكيسي، حيث سينخفض معدل وقوعه بنسبة السادس تقريباً. ومع أن هذا النموذج للتمازج العرقي مبسط جداً، لكنه ليس منافياً للعقل كلياً. ففي بريطانيا اليوم، هناك زواج واحد تقريباً بين كل ثلاثة زوجاً يعقد بين أشخاص ليسوا من أصل أوروبي؛ ولكن ثلث هذه الزيجات تعقد بين

أشخاص غير بريطانيين وأخرين كان أجدادهم ولدوا في الجزر البريطانية. تظهر جينات الأميركيين السود أنه حدث تزاوج بين الأميركيين من أصل أفريقي وأوروبي (انظر ص 22) على مدى عدة مئات من السنين. وما لاشك فيه، أن هذا التزاوج عمل على تحسين الصحة الوراثية عند ذريتهم.

يمكن لهذا التغيير في أنماط التزاوج أن يكون مؤشرا على بداية عصر جديد من الصحة الوراثية. فزيادة التزاوج الخارجي يعني حتماً أن نسخة سوية ستشارك الجينات الصاغرة مما يحجب تأثيرها. ويكتفي هذا لإعاقة الجهود التي يبذلها العلماء في سبيل تحسين الصحة الوراثية.

سيتحقق التمازج الحديث لسكان العالم توازناً جديداً يوماً ما. وستعود إلى الظهور الجينات الصاغرة المتوازنة عند خلاف الزيجات المختلطة. ولكن هذا سيستغرق آلاف السنين، مع ذلك، هناك ظل من الشك حول أن اختراع الدراجة هو الحدث الأكثر أهمية في التطور الإنساني الحديث. ستتأثر أنماط التزاوج والمستقبل الوراثي أيضاً بالمعدلات المختلفة، إلى حد مثير، للنمو السكاني في مختلف أنحاء العالم. فقد كان الانفجار السكاني هو الحقيقة التطورية الساحقة خلال القرون الثلاثة الماضية. وعندما وصل المهاجرون الأوائل^{*} إلى أمريكا، كان عدد سكان العالم ينماذر ضعف ما كان عليه يوم أول ميلاد. ومنذ ذلك الحين، راحوا يتزايدون بسرعة مذهلة. والتغيير التطوري، في العالم الحي ككل، عملية بطيئة أكثر من عملية التبدلات في التوزع الجغرافي وفي الوفرة. ويتعرض كثير من التجمعات السكانية ومعظم النوع إلى الانقراض قبل أن تتاح لها فرصة التفاعل مع التحدي البيئي. فالتهديد بوقوع كارثة نتيجة للتزايد السكاني يعني أن كافة التخمينات حول المستقبل الوراثي غير سديدة.

هناك دائماً تأخير بين التحسن في الرعاية الصحية وما ينتجه عنها من زيادة في حجم السكان والنقص في عدد الأطفال الذين يختار الآباء إنجابهم. وهذا التأخير يوضح النمو الانفجاري الحالي في عدد سكان العالم، الذي تضاعف منذ عام 1950 إلى مستوى الحالي (خمسة آلاف مليوناً). وتتبأت الأمم المتحدة أن هذا الرقم سيتضاعف من جديد بحلول عام 2050 وسيرتفع إلى ثلاثة عشر ألف مليون عند

* - هم المهاجرون الإنكليز الذين وصلوا إلى أمريكا عام 1620 وأنشأوا أول مستعمرة في نيو إنجلاند - المترجم

نهاية القرن التالي. ومعدل الزيادة هذا يعادل إضافة عدد سكان بلد بحجم المكسيك كل عام.

هناك اختلافات كبيرة في الطريقة التي غيرت فيها مختلف البلدان نمط التوالي فيها. فقد تحول الغرب إلى طريقة جديدة في الحياة قبل العالم الثالث. يعني هذا أن النمو السكاني اليوم أكثر سرعة في بعض أنحاء العالم، كما في أفريقيا، من أي مكان آخر. وتقدر الأمم المتحدة أن أكثر من 90% من الزيادة في سكان العالم سوف تكون في هذه المناطق. وسيكون النمو سريعا في أفريقيا بشكل خاص، مع أنها تظهر هبوطا في معدل الولادات. وقد تناقص عدد الأطفال بالنسبة للمرأة الواحدة في شرق آسيا من 6.1 إلى 2.7 بين عامي 1960 و 1990؛ مقابل 6.6 و 6.2 في أفريقيا للفترة نفسها. ويقدر بعضهم أن ثلث سكان العالم سيكونون من أصل أفريقي بحلول عام 2050. ولكن المخاوف الشائعة حول التأثيرات الوباية لمرض الإيدز تطرح ظلا من الشك حول هذا التقدير.

ما لا شك فيه أن بعض الجماعات السكانية ستواصل نموها على نحو أسرع من جماعات أخرى. وبما أن الجماعات المعنية متميزة وراثيا-الأفارقة مثلاً يحملون جينات فريدة لمقاومة المرض وهم، بصورة عامة، أكثر تنوعاً-فإن هذا، بحد ذاته، يمثل تغييراً نظرياً. في الماضي كان النمو السكاني الذي يحدث بعد تحول اقتصادي (كما حدث بعد الثورة الزراعية) يؤدي إلى الهجرة. وعلى الرغم من وجود حواجز سياسية في العالم الحديث ضد حركة الشعوب، إلا أن تلك الحواجز لا يحتمل أن تصمد طويلاً. وعندئذ، ربما تصبح يوطنيات المستقبل سوداء بصورة رئيسية.

على الرغم من ذلك، يبدو أن معظم التحولات الاجتماعية تت Amar على تعويق التطور الإنساني. وقد فقدت الطفرة، والاصطفاء والتحول العشوائي، خلال القرون القليلة الماضية، بعضاً من فعاليتها. كل هذا يعني أن علم الحياة المستقبلي لن يختلف كثيراً مما كان عليه في الماضي. حتى إن التقدم الاقتصادي والترقي الطبي قد يعنيان أن الإنسان أصبح تقريباً في نهاية طريقه التطوري، أي أنها أصبحنا قريبين من يوطنياتنا البيولوجية، كما كنا نتوقع دائماً. ومن حسن الحظ أنه مامن أحد سيقرأ هذا الكتاب ويحاول أن يتأكد من أنني على صواب فيما قلت.

هذا الكتاب

ستيف جونز، أستاذ علم الوراثة ومدير مختبر غالتون في إحدى جامعات لندن، حساس للقضايا الاجتماعية التي يطرحها علم الوراثة إلى حد تجاوز فيه اهتمامه بالقضايا الاجتماعية المعاصرة إلى ماضي الإنسان، إلى ما يمكن، وما لا يمكن، لعلم الوراثة أن يقوله لنا حول نشوئنا وأساليب تطورنا من الناحية الاجتماعية. وهو يمزج في كتابه معرفة واسعة بعلم الأحياء مع دراسات تاريخية، ثقافية وسكانية ولغوية.

ويقدم لنا هذه الدراسة التي لا يمكن اعتبارها نبوءة بقدر ما هي محاولة لكشف الغموض الذي يحيط بعلم الوراثة.. إنها محاولة لإدخال علم الوراثة ونظرية النشوء إلى الميدان العام. فإذا تسائلت يوماً حول ماذا تدور الهندسة الوراثية، فإنك ستتجد في هذا الكتاب ما تبحث عنه. وقلة هم من يتمتعون بمقدرة، كقدرة ستيف جونز، تؤهلهم لنقل فكرة عويبة بمثل هذه الدعابة، والوضوح، والدقة والسلامة.

علي مولا

