

وليور. كلارك

الجنة ومنابع المَفْتُ



ترجمة: تيسير حسون



- * الجنس ومتابع الموت
- * د. ولئيم. ر. كلارك
- * الطبعة الأولى عام 2000
- كمية الطبع 1000 نسخة
- * جميع الحقوق محفوظة
- * دار الكلمة للنشر والتوزيع
- سورية - دمشق - ص. ب : 2229
- هاتف ، فاكس : 2126326
- * موافقة وزارة الإعلام على الطباعة:
- رقم 49264 تاريخ 21 - 9 - 2000

Alkalemah for publishing
Bagamikah-Damascus-Syria
Post Office Box : 2229
Telephone/Fax: 2126326

وليم ر. كلارك

الجنس ومنابع الموت

ترجمة: تيسير حسون

تشكر الدار الأستاذ الدكتور غازي بدّور
والدكتور موفق العمري لمراجعةهما
النص.

تمهيد

تحمل المعرفة في طياتها عبئاً ثقيلاً. وتنفرد الكائنات البشرية بين سائر المخلوقات الحية على هذه المسكنة، بأنها تعرف أنها ملائكة الموت ذات يوم. إنها لمعرفة مؤلمة. لقد أنفقنا، كأئمَّة مُدرَّكة، معظم تاريخنا نبتكر أنظمة اعتقادية تعيننا على قبول أو إنكار هذه الحقيقة. فليس ثمة حضارة إنسانية تتتجاهلها. إذ أنها تلوّن تجربتنا كأفراد، وغالباً ما تُخْرِفُ أثرها في أفعالنا الجماعية. الموت هو الموضوع الذي يفزعنا ويسحرنا في آن معاً. وبشكلٍ وعيٍ ذلك الفرع والسحر جزءاً هاماً من علم النفس الإنساني.

ويبنِي نواصِل التفكير في الموت من وجهة نظر فلسفية أو حضارية أو دينية فإننا ندرسَه علمياً أيضاً. علم الموت *Thanatology* هو دراسة الموت وعملية الموت، وهو فرع من فروع الطب معترف به ولوَّه مجلاته العلمية. ييدُ أن علم الموت، وهو يركِّز على المناحي النفسية والاجتماعية للموت وعملية الموت، إلا أنه لا يشير الأسئلة حول طبيعة الموت بالذات. إن ذلك الفرع من فروع الطب المعنى علم الأمراض *Pathology*، يصنف بأدق التفاصيل التغيرات التي تطرأ على الجسم وخلاياه وأنسجته التي تقود إلى المرض والموت أو ترافقهما. فالأمراضي (عالم الأمراض) *pathologist* يمكنه أن يخبرنا إن كان النسيج معافياً أو مريضاً، حياً أو ميتاً، ييدُ أن لديه القليل ليخبرنا عن الطبيعة الدقيقة لذلك الخيط الرفيع الفاصل بين الحياة والموت.

إذن ما هو الموت؟ إن السبيل الأوحد لفهم موت الكائن البشري هو البحث عن أصغر وحدة لا يمكن تجزئتها - «الذرة» عند قدماء الإغريق - للحياة البشرية. تلك الوحدة، تلك الذرة هي الخلية. فالخلية هي أصغر وحدة في الجسم البشري يمكننا القول: «إنها حية!». فإذا ما تمكننا من تحديد امتلاك الخلايا للحياة، فمن الممكن وصفها في غياب الحياة - حين تكون ميتة..

كيف تبدو الخلية الميتة؟ ما الذي فِقدَ؟ لماذا هي ميتة؟ وكيف انتقلت من حالة الحياة إلى حالة الموت؟ كيف تموت؟

هذه أسئلة هامة، لأن موت كل كائن بشري يبدأ بموت بضعة خلايا فقط. إننا نفكّر بالموت طبيعياً على أنه موت الشخص - ككل متكامل مركب للشخصية، الإرادة، الذاكرة، العاطفة ومئات الأشياء الأخرى التي تميز كلاماً منا. معظم هذه الميزات قابعة في مكان محدد من الدماغ - قشرته - وضياع «طابع الشخصية»، الناجم عن فقدان وظيفة قشرة الدماغ، يُنظر إليه على نحو متزايد بوصفه أكثر المناحي أهمية في موت الإنسان. يبدأ أنه بجلاء ينبغي أن يكون للموت معنى بيولوجيًّا^(٤) أيضاً بمعزل عن الشرط الإنساني. إننا في موت خليانا لسنا مختلفين عن سائر الكائنات الحية على الأرض والمحكومة بالموت كشرط للولادة. يموت الحزون وكذا الديدان والفطور ويبدأ موتهم أيضاً بموت بضعة خلايا.

لقد كشفت دراسة الموت على مستوى الخلايا عن أمور دقيقة ومعقدة لم تكن في الحسبان فيما يخص ماهية الموت في الكائنات المتعددة الخلايا مثلنا - مثل حوادث الانتحار الواسعة الانتشار بين خلانيا أجسادنا. وما يشير الدهشة، أن الدراسة التطورية للكائنات وحيدة الخلية الأقدم، تشير إلى أن هرم الخلية والموت ليسا صفتين إيجاريتين للحياة على سطح الأرض. ولعل

(٤) - البيولوجيا biology : علم الحياة. م.

الموت الإجباري كنتيجة للهرم - الهرم الطبيعي - لم يظهر خلال أكثر من ميلار سنة بعد بدء الحياة. ويبدو أن هذه الصيغة من الموت المبرمج قد نشأت في الوقت ذاته الذي بدأت فيه الخلايا تجربة الجنس بالترابط مع التكاثر، وربما كان ذلك هو الفقدان النهائي للطهارة.

إن الإنسان، وهو يحاول الإمساك بمعنى الكون اللانهائي والمتسع أبداً، وصل إلى هاوية في الفهم البشري لا يدرك قرارها. من حافة الهاوية نحدق بقلق من خلال مناظيرنا إلى ضباب المجهول. فإذا ما توجهنا إلى ناحية أخرى - إذا ما عدنا إلى الداخل ومعنا سلسلة من المجاهر الجبارية لترصد عملية الموت على مستوى الخلايا، وتغوص في الجزيئات والذرارات التي تتألف منها هذه الخلايا - فإننا ننتهي مرة أخرى إلى هاوية يقْمِّها الضباب، تلك التي تفصل الظاهرة التي ندعوها الحياة عن الكون المادي البارد واللامالي، فنرى من خلال مجهرنا شكلاً يحقق فيما بقلق من خلال منظار... هو الموت يقدم لنا دائرة مكتملة.

موت خالية

إذا كنت لا تعرف كيف تموت، فلا تشغلن بالك. الطبيعة ستعلمك في لحظة وبكفاءة. ستفعل ذلك بدقة من أجلك؛ فلا تشغلن بالك.

مونتانييه

يتكون الكائن البشري البالغ من أكثر من مئة تريليون $^{10^{14}}$ خلية مفردة، لكل منها حياتها الخاصة. إن موت الكائن البشري هو نتيجة مباشرة، لا يمكن نقضها، لموت خلاياه. ولكن ماذا يعني الموت على مستوى خلية مفردة؟ وكيف أنه على الكثير من خلايانا أن تموت قبل أن تصبح أمواتاً؟ هل يوجد بعض الخلايا أكثر أهمية للبقاء على قيد الحياة من خلايا أخرى في كائن معقد ومتعدد الخلايا كما هو حال الكائن البشري؟ ما الذي نعرفه حقاً عن «ذرات الحياة» المخيرة هذه؟

إننا في الواقع نعرف الكثير عن هذه الخلايا التي تشكل أجسامنا. نعرف قبل كل شيء أن الحياة على الأرض لم تبدأ، بالتأكيد، على شكل حيوانات متعددة الخلايا، على ما نحن عليه. لقد وُجدت الأرض منذ نحو خمسة مليارات عام، والغلاف الجوي البدئي المتشكل من الغازات الهازية من هذه

الكتلة المتكتفة حديثاً، مغایر للهواء الذي نتنفسه اليوم، كما أن المواد المتحلة في البحار المشكّلة حديثاً كانت هي الأخرى مختلفة جداً. فقد كانت البحار مكونة من مركبات أساسها غاز الفحم والآزوت التي كان بإمكانها أن تتحول، تحت تأثير طاقات حرارية وكهربائية وشعاعية كانت تخدم فوق سطح الأرض البدائي، إلى لبّنات البناء الأساسي للحياة، كالبروتينات والأحماض النوويّة. لقد أعيد إنتاج هذه التفاعلات فعلياً في المخبر، كما أن السيناريوات التي طرحت لتفصير كيفية نشوء مواد البناء الأساسية هذه، ممكنة التصديق تماماً.

منذ نحو أربعة مليارات سنة، وفي مكان ما، بدا وكمان الخلايا الأولى قد نشأت من هذه المادة اللاحية، بمجموعة من العمليات التي يمكن افتراضها فحسب. والافتراضات التي وُضعت لغاية الآن ليست مقنعة تماماً. هذه الخلايا الأولى التي لم تجتمع في حيوانات متعددة الخلايا لم يياري سنة على الأقل منذ ظهورها الأول على الأرض، لم تكن في الحياة البدائية أكثر من خلايا وحيدة، تعيش بحرية. مع ذلك فإن الخصائص التي قد نعزّز إليها الحياة كائنة ما كانت - القدرة على الأكل، على الحركة، على إنتاج ذرية - قد تَبَدَّلت عن طريق هذه الخلايا المفردة. لازالت هذه الكائنات الحية موجودة اليوم على شكل جرثوم، خميرة، متتحول، والعديد من الأشكال الأخرى لوحيدات الخلايا. إن هذه الخلايا قوية كما كان أسلافها منذ مليارات السنين. ينبغي عليها أن تكون كذلك. إن وحيدة الخلية باللغة الصغر، وعلىها الآن، كما في بداية ظهورها، أن تحيا كلية بمجهودها الخاص. فأأشعة الشمس فوق البنفسجية، إضافة إلى أوكسجين الغلاف الجوي، تمثل تهديداً مستمراً لكل مركب من المركبات التي تتكون منها. إن العالم الذي يحيط بها محفوف بالمخاطر، وبحالة دائمة من التقلب والتبدل في كل ساعة تقريباً. الحرارة تتبدل، والغذاء يجيء ويذهب، مستوى الحموضة والملوحة المحيط بها

يستطيع أن يطوف مغطياً كامل الخريطة داخلًا إلى المجال الضيق وخارجًا منه، ذلك المجال قادر على دعم الحياة.

الخلايا الأولى التي كان عليها أن تظهر على سطح الأرض، نشأت مباشرة من المواد المتوفرة في (الحساء البدني) وهو مجموعة من الجزيئات العضوية الحيوية المتولدة من التفاعلات ذات الطاقة العالية، المذكورة آنفًا. وبقدر علمتنا، فإن هذه الشروط لإنتاج الخلايا من المادة اللاحية، لم تعد موجودة على سطح الأرض. والخلايا، سواء كانت مفردة أم كانت جزءاً من كائن حي متعدد الخلايا، تنشأ الآن فقط من خلايا أخرى. كل حياة بشرية تبدأ على شكل خلية مفردة، ناجمة عن اتحاد نطفة بيوبضة، ويحتاج الأمر إلى خمسين جولة من الانقسامات الخلوية تكريباً لإنتاج شخص مكتمل، في الوقت الذي تبدو فيه الخلايا البكتيريا المختلفة متمايزة على شكل دماغ أو عظم أو قلب أو مثانة. ومع ذلك، فإن كل خلية، رغم المظاهر الخارجية، تختلف فعلياً عن أية خلية أخرى في الجسم وذلك في التفاصيل الدقيقة فقط. كل واحدة منها هي النتاج النهائي لمليارات السنين من التطور، ومن فعل الطبيعة في «جعلها ملائمة»، وكل من هذه الخلايا الفردية من التعام - مع استثناء واحد - سوف تموت. ستناقش لاحقاً هذا الاستثناء.

إن الفكرة القائلة بأن النباتات والحيوانات تُرَكَّب من خلايا مفردة تتطابق مع الكائنات الدقيقة (الأحياء المجهرية) ذات الخلية الواحدة والتي تعيش بشكل حر، ومشتقة منها في الأساس (بالمعنى التطوري)؛ قد أثبتت بالاستخدام المتزايد للمجاهر المجاربة. وبدأ أول وصف للخلايا الحية الحرة العيش، مثل الخميرة والجراثيم أو المتحول والتي وُجدت في بُرك الماء العذب، في منتصف القرن السادس عشر. وقد أشير إليها باسم الحوبيات (animalcules) أو الحيوانات الصغيرة، إقراراً بأنها أشياء حية. في ذلك الوقت لم يكن لدى أيٍ كان أدنى فكرة عما تكونه الخلايا، أو عن أهميتها كأشياء

حية أو كأجزاء منها. والفكرة القائلة بأن الخلايا التي تكون النباتات والحيوانات قد تكون أيضاً مفردة، وحدات حية ذاتية الانقسام، قد استغرقت مئتي سنة لكي تتطور، ولم يُرَهَن عليها نهائياً حتى عام 1830 ، حين وضع ثيودور شوان وماثيوس شلادين «النظرية الخلوية».

مع التحسين المضطرب للمجهر، وخاصة مع التطور الحاصل في النصف الأخير من القرن التاسع عشر للأصبغة الكيماوية التي استطاعت أن تقييم التمايز بين الأجزاء الخلوية والشجن في تضاد دقيق، جرى التحقق تدريجياً من أن الخلايا المكونة للنسج تملك هندسة بنائية داخلية غاية في التعقيد. وهذه الهندسة البنائية ذات صلة دقيقة بوظائف الخلية. إن أول بناء تحت خلوي وُصفَ كان النواة، والتي، بسبب كبر حجمها، اكتُشفت فعلياً في عام 1830 قبل حلول تقنيات التلوين. وقد استغرقت معرفة ماهية المستوى البنائي للمكونات الأخرى للخلية زمناً أطول، ولم يُحَثِّ الترابط ما بين البنية الخلوية والوظائف الخلوية بجدية إلا بعد تطور المجهر الإلكتروني في ثلاثينيات وأربعينيات القرن العشرين. ولغاية الثمانينيات لم تكن الأجزاء الرئيسية العاملة في الخلية والمسمى عضيات *Organelles* قد مُحدِّثَت بعد. وحتى هذا اليوم لسنا على يقين تام من وظائف بعض البني ضمن الخلية.

الخلايا هي الوحدات الحية الأصغر التي تكون أجسامنا. إنها باللغة الصغر على نحو لا يصدق، إذ أن اجتماع عشرة آلاف منها، بالكاد أن يُرى بالعين المجردة. ومع ذلك فإن كل خلية تكتنف^٤، وعلى هيئة جزيء يدعى الـ دـي إـي *DNA*^(٤) نوعاً من مخطط كيميائي شامل لسائر الكائن البشري. إن كل خلية، نظرياً على الأقل، تملك المعلومات الضرورية لإعادة

(٤) - الـ دـي إـي *DNA* أو (الدـنـا) أو (الحمـضـ الـنوـويـ الـرـبـيـ المـنـقـوـصـ الـأـوـكـسـجـينـ): هو الجزيء الحامل للوراثة في الخلية؛ يحمل المعلومات الوراثية التي تحدد الطابع الوراثي للفرد؛ وهو يتمركز خاصة في نواة الخلية. م.

إنتاج الكائن البشري برمته، وهي ليست سوى جزء من مئة تريليون منه. لقد جرى التأكيد من ذلك فعلياً في الخبر بشكل محدود مع الضفادع. وفكرة إجراء التجربة عند البشر (والديناصورات!) قد ألهمت أكثر من رواية من روايات الخيال العلمي. ومن الوجهة العلمية، ولأجل خلق الكائنات البشرية، مازال أمام غرائضه إلّا إيه DNA Transplants طريقاً طويلاً لتشكل تهديداً لوسائلنا الحالية في التكاثر.

معظم خلايا أجسادنا تولد - ولو سوف تحيا وتموت - في ظلام شامل وعميم، كما أن الجزء الأعظم من خلايا أجسادنا لم ير ضوء النهار إطلاقاً. وما لم تتعرض هذه الخلايا طريق حزمة أشعة X، فلن تشعر أبداً منها بلذعة الفوتون^(*) على سطحها. حتى خلايا الجلد المدفونة بشكل طبيعي تحت طبقات من الخلايا الميتة، ليس لديها سوى إحساس بسيط بالضوء، هذا إذا لم نصر على التمدد تحت الشمس ساعات متواصلة ودونما حماية. الاستثناء الوحيد هو خلايا شبكة العين التي تبطئُ القسم الخلقي للمقلة، والتي تجمع الضوء من الشمس أو من بقية النجوم أو من مصادر من صنع الإنسان. ييد أن هذه الطبقة الخلوية الرقيقة معزولة عن باقي الجسم بطبيعة من النسيج الضام الشديد الكثافة واللمعان عند بعض الحيوانات بحيث أنه يردة الفوتونات بالانعكاس بعد مرورها بالشبكة لتدخل مرة أخرى، ولكن هذه المرة بالاتجاه المعاكس. وهذا ما يضاعف من أسر الفوتونات (وهي حيلة مفيدة من أجل الرؤية الليلية)، وأي فوتون يحاول العبور من خلال حاجز النسيج الضام الكائن تحت الشبكة يصل إلى جدار عظيم - تجويف العين الشخن والمنحنى المشكل لجزء من عظم الجمجمة. أما الدماغ فيقع في الظلمة كأي جزء من أجزاء الجسم.

عندما بدأت الحياة على الأرض، لم تحيا الخلايا في الظلام، إن لم تكن

(*) الفوتون Photon : هو وحدة قياس الكم الضوئي. م.

بالمصادفة تحت صخرة أو في قاع البحر، وهي بالتأكيد لم تحي مطحورة في كتلة من الخلايا الأخرى، لتنج ظلمتها الخاصة. وأخيراً عندما التقت بضعة خلايا لتشكل كائنات متعددة الخلايا، ظفرت دون شك بقدر كبير من الأمان. إن الظلام الداخلي الناجم عن كون الخلية جزءاً صغيراً في كتلة حيوية كبيرة، هو سبيل عظيم للهروب من الأذى الذي تحدثه الشمس. إن البيئات الداخلية، وعلى الأخص عند الثدييات مثلنا، مستقرة نسبياً فيما يتعلق بمعظم المعالم التي تعزز الحياة.

ييد أن ثمة وجهاً سلبياً لمعايير الحياة الحُسْنَى هذا. فالخلايا التي اتحدت لتصير خلايا عديدة، غدت رخوة أيضاً. فما إن اعتادت على بيئتها الجديدة وعلى رغد العيش، حتى فقدت قساوتها، وباتت قدرتها على مجاراة الظروف أقل مثالية من قبل. و كنتيجة لذلك، فإن الخلايا البشرية أكثر عرضة لتهديبات المحيط من معظم الكائنات وحيدة الخلية. ثمة مفهوم في علم الأحياء وفي الطب يدعى الاستباب *hemeostasis* والذي يشير إلى التوازن الفيزيولوجي الدقيق الذي ينبغي على الكائنات الحية أن تحافظ عليه ضمن نطاق الحرارة، الحموضة، الملوحة، ضغط الأوكسجين، ومتغيرات أخرى ضرورية للحياة، والقدرة على ضبط ذلك النطاق في بيئة الكائن الحي. إن نطاق الاستباب المسموح به هو أشد ضيقاً في خلايا الحيوانات منه في أسلائفها ذات الخلية الواحدة والحرة العيش. أكثر من ذلك، معظم أجزاء الكائنات عديدة الخلايا تفقد قدرتها على الحركة، إذا ما تدنى مستوى الإمداد الغذائي أو الأوكسجيني. إنها تعتمد على أن الأشياء ستُقدم لها، وعلى أن الفضلات سترُكَّل عنها.

و داخل الجسم لا يوجد ظلمة فحسب، فهناك الرطوبة أيضاً. كل خلايانا تسبح في جدول لطيف من السائل يشار إليه باسم السائل الخلالي أو اللمف Lymph. إن مصدر هذا الجدول هو الفروع العديدة للشرايين المجاورة

الآتية بالدم والأكسجين المانع للحياة والغذيات^(٥) لكل مليمتر مكعب من الجسم. يستمر كل من هذه الفروع في الانقسام إلى شرائين أصغر فأصغر وشريانات، معطية في النهاية أوعية شعرية دقيقة، أوعية مجهرية يرشح منها الأكسجين والغذيات إلى المسافة الخلوية المحيطة بها، حيث ترتشح منها كميات قليلة من اللمف لتساعد في غمر الخلايا القرية.

ولفهم كيفية موت الخلايا، يتبعن معرفة القليل عن كيفية عيشها. سوف ينصب اهتمامنا هنا فقط على الخطوط العريضة لبنية الخلية ووظيفتها. لتخيل أنفسنا للحظة أنها فعلاً داخل خلية حية - ولتكن خلية عضلة قلبية، إحدى الخلايا المتطاولة المكونة لجدران المضخة العضلية القلبية. سيكون علينا أن نحضر بعض الأضواء الشديدة لرؤيه أي شيء داخل الخلية. وسنكون مضطرين والأضواء معنا أن نعمل تحت الماء - حيث كل الخلايا ممتلئة به بالكامل، ناهيك عن أنها مغمورة فيه.

تمتلك خلايا العضلة القلبية، مثلها كباقي خلايا الجسم، وظيفة عالية التخصص. وتكون هذه الوظيفة في التقلص بالتنسيق مع خلية أخرى بحيث تدفع الدم إلى الجهاز الدوراني في الجسم. داخل كل خلية قلبية ثمة مجموعة من الصفائح البروتينية ذات القدرة القلوصية^(٦) الهائلة. وتثبت هذه الصفائح على نهايتي الخلية كحبال مرن تشغل نصف سطحها الحر. وجميع الخلايا القلبية المكونة للقلب واقعة تحت سيطرة (ناظمة قلبية) هي العقدة الجيبية الأذينية. هذه الناظمة و بمرازرة العقدة الأذينية - البطينية ترسل موجة من التحرير الكهربائي حوالي ستين إلى سبعين مرة في الدقيقة،

(٥) - الغذيات nutrients: هي القسم من الطعام الذي تتناوله والذي يستفيد منه الجسم في عملياته الحيوية. م.

(٦) القلوصية Contractility : هي خاصية التقلص أو الانقباض التي تتمتع بها بعض البروتينات. م.



الشكل (1) التنظيم الداخلي لخلية تقلصية نمطية بدئية.

في هذه الخلية النموذج، ازيل نسم من الغشاء الهيولي الخارجي لإظهار داخل الخلية. النواة الضخمة للتوضعة في المركز، تأوي الـ-DNA إلى بيـ-DNA. تتميز النواة بمسام واضحة تبر الجزيئات من خلالها إلى الداخل والخارج بين داخل النواة والهيول. (اللسان الطافرة هنا مكثبة لغرض توضيحية). صفات الهيول التقلصية تمتد من إحدى نهائتي الخلية إلى نهائتها الأخرى، وتشغل هذه الفيروط في خلية العضلة القلبية خمساً وسبعين بالمئة من الداخل الخلوي. أعداد كبيرة من المتقدرات (M) تتوضع في محيط الهيول، والعديد منها يتصل اتصالاً وثيقاً مع الألياف التقلصية. الشبكة الهيولية الباطنة (ER) هي لكان الريبيوس لتركيب البروتين في الخلية. يجري تركيب البروتينات في الريبيولات (R). مثل من الريبيولات جرى تضخيمه مرتبط بplate من الـ-DNA إلى بيـ-DNA الرسول (منسخ عن الـ-DNA الموجود في النواة وترتبط إلى الهيول) يبدو طفلياً بحربة في الهيول. الجسيمات المالة (L) هي اماكن دعى التقلبات داخل الخلوية. يحتوي غشاء الخلية الهيولي على عدد كبير من المسخنات الفضائية (MP).

حيث تعبير خلايا العضلة القلبية المكونة لجدار القلب. وفي لحظة تخلص كل خلية من هذه الخلايا صفائحها البروتينية الخاصة، وتقتصرها إلى جزء صغير من طولها الطبيعي. إن قوة كتلة الخلايا المتقلصة في وقت واحد تؤدي إلى تخلص العضلة القلبية، الأمر الذي يسمح بضخ الدم إلى كل مكان من الجسم. وكما في معظم الخلايا يهيمن على الداخل الخلوي حجرة كبيرة ذات جدار واضح تدعى النواة nucleus. إذا أمعنت النظر ستشاهد ما يبدو أنه كوى دائري على كامل سطحها. من هنا تعبر الجزيئات جيئة وذهاباً بين النواة وبقية الخلية. وإذا ما كان للخلايا دماغ، فإن النوى هي ذلك الدماغ. تحتوي النواة على الـ دـي إـي DNA الذي يحتوي (في هيئة جينات [موراثات]) مخططات كل صفة من صفات الخلية، وتعليمات تشغيل كامل آيتها. وما يثير الاهتمام هو أن جزءاً بسيطاً فقط من الـ دـي إـي DNA منظم فعلياً من أجل إرشاد الخلية في حياتها؛ وأما باقي الـ دـي إـي DNA فليس له وظيفة مميزة أو معنى، وقد أطلق عليه اسم «الـ دـي إـي DNA التافهة».

إن الآلات التي تشغل الخلية موجودة ضمن السائل الهيولي الذي يملأ الخلية من الداخل ويحيط ببراتها. إنها مولدات طاقة حقيقة على شكل صهاريج متراوحة دائبة النشاط تدعى المتردرات **Mitochondria**، وهي تحول الطعام والأكسجين إلى تيار طاقي شامل، في الخلايا الحية، معروف باسم أي بي تي **ATP^(*)** (أدينوزين ثلاثي الفوسفات).

إذا سلطنا الضوء هنا للحظة، نستطيع تمييز عناقيد من الآلات على

(*) الـ اي تـي ATP أو (الأتب): هو الجزء المختـرـن للطاقة والـمـسـؤـل عن تزوـيد الخلـية بـهـا، وـهـو مـوـجـود في كلـ الكـائـنـات الحـيـة. وـسـنـكـبـ إلى جـانـبـهـ في النـصـ بين فـرـةـ وأـخـرـيـ كـلـمةـ [الـطـاـقـةـ] أوـ [تـزوـدـ الطـاـقـةـ] لـتـذـكـيرـ القـارـئـ بـأـنـهـ هوـ مـزـوـدـ الخلـيةـ بالـطـاـقـةـ. مـ.

شكل كرات حديدية متصلة مع بعضها وغير متاظرة تدعى ربياسات^(٤) يؤلف بينها خيط من حمض نووي رئيسي غير مرئي تقريباً يُدعى المرسال آر إن إيه (mRNA) messenger RNA.

المرسال آر إن إيه mRNA في الواقع هو عبارة عن مجموعة منسوبة من التعليمات عن إحدى الجينات (المورثات) في الـ دـي إـن إـيه DNA ، والتي توجه بناء البروتين. تعمل الربياسات أربعاً وعشرين ساعة في اليوم، سبعة أيام في الأسبوع، مُتّجّهةً تنوّعاً لا يُصدق من المنتجات البروتينية. بعض الربياسات تطفو بحرية في الهيولى، وبعضها الآخر يتثبت إلى بني غشاء داخلية ملتفة تدعى الشبكة الهيولية الباطنة endoplasmic reticulum .

تستخدم الخلية معظم البروتينات التي تتجهها الربياسات للحفاظ على نفسها، رغم أن بعض الخلايا - خلايا بيتا Beta المفرزة للأنسولين الموجودة في المثلثة، مثلاً - تصنّع البروتينات بغية تصديرها إلى باقي أنحاء الجسم.

في الأعلى، يمكنك أن ترى صفاً فوق صف من تلك الصفائح البروتينية ذات القدرة القلوصية التي كنا نتحدث عنها، والتي تسمح لخلايا العضلة القلبية بإنجاز وظيفة خاصة في تقلص العضلة القلبية. لاحظ أن عناقيد المتقدرات تتموضع إلى جانبها لكي تضمن إمداداً فعالاً لكميات ضخمة من الـ ATP [مخزن الطاقة] التي تحتاجها من أجل التقلصات المتتابعة. احترس - فخير لك أن لا تسقط في إحدى هذه البني الجائمة هنا في الأعلى: إنها الجسيمات الحالة Lysosomes، حيث تُطرح عبرها كل النفايات. إن إدخال أي شيء إلى الجسيم الحال يؤدي إلى حلّه بسرعة إلى عصيدة

(٤) الربياسات Ribosomes هي حبيبات موجودة في داخل الخلية، وتكون غنية بالـ RNA، وهي أماكن تصنّع البروتينات. م.

حسائية القوام بفضل العوامل الكيماوية الجبارة والإنزيمات^(٥) الفعالة.

أخيراً، ونحن نحث الخطى صوب الحدود الخارجية للخلية، سوف نواجه - إمس بيديك، هنا تماماً. يمكنك أن تشعر به - حد الخلية الاسفنجي الناعم، إنه الغشاء الهيولي *Plasma membrance*. وهو مكون بمعظمه من الدهن والكوليستروл، ليجعل على إبقاء الداخل الخلوي المائي معزولاً تماماً عن البيئة السائلة خارج الخلية. ييد أن الغشاء الهيولي هو أكثر من مجرد حاجز، إذ تتوضع على طول جداره وفي كل بضعة ميكرونات مضخات حقيقية جبارة. وتعتمد الخلايا على هذه المضخات كما تعتمد الأرض المستصلحة القرية من حافة المحيط على المضخات البحرية.

إن البيئة داخل الخلية مختلفة جداً عن البيئة خارجها، إذ تنص *الهيولي* بمواد كيميائية خاصة وبروتينات وأملاح تحتاجها الخلية للحفاظ على حياتها. وإن تركيز هذه الجزيئات داخل الخلايا هو في الغالب أشد من تركيزها في الخارج. وبالعكس فإن تركيز الماء خارج الخلية أعلى من تركيزه داخلها. ونتيجة لذلك ينشأ ميل ثابت يسبب اندفاع الماء إلى الخلايا بفضل الضغط الخلوي^(٦) (الأسموزي).

تقع على عاتق مجموعة من المضخات الغشائية مهمة ضخ الماء إلى خارج الخلية حالما يدخل، وهذا يعني إنفاقاً هائلاً للطاقة الحيوية. وإذا لم يجري ذلك بسرعة وكفاءة، تتلف الخلايا وتتفجر. تحافظ الخلايا أيضاً على

(٥) الإنزيمات أو الإنزيمات *Enzymes*: هي مجموعة معقدة من البروتينات التي تُتجهها الخلية الحية والتي تُنقل (تُغَفَّز) تفاعلات كيماوية نوعية في درجة حرارة الجسم. م.
(٦) الحلول (Osmosis) هو حركة مادة ذراوة عبر غشاء نصف نفوذ (مثل غشاء الخلية الحية) باتجاه سائل ذو تركيز أعلى بحيث يعادل تركيز المادة الذراوة على طرفي الغشاء؛ وبالتالي ينشأ ضغط في السائل المفصول عن المادة الذراوة بواسطة الغشاء الذي يسمح لها فقط بالنفوذ. م.

مستويات شوارد الصوديوم والكلاسيوم في داخلها بحيث تكون أدنى من مستوياتها في السوائل المحيطة. كما تحافظ في داخلها على مستويات أعلى من شوارد البوتاسيوم.

تستخدم الخلايا أنظمة مضخات منفصلة تعمل على الطاقة للحفاظ على المدروجات الشاردية. وإذا ما أغلقت أية مضخة، فإن الخلية سرعان ما تموت. إن للنشاط المنسق لهذه المضخات أهمية حيائية مطلقة للخلية.

ليس بقدورنا رؤيتها من هنا، بل على الجهة الخارجية من الغشاء الهيولي توجد كل المسالك الحياتية التي تستخدمها الخلية لكي تبقى على اتصال مع بقية الخلايا. بعضها يساطة عبارة عن صناديق بريد، تُودع فيها الخلايا رسائل كيماوية يجري تشغيلها حينما ترى الخلية ضرورة ذلك. ثمة مناطق خاصة على سطح الخلية تعمل أساساً على مبدأ «الصاقات فلكررو»، حيث تسمح لكل خلية بأن تلتصق بغيرها بإحكام. وطالما أنا داخل خلية العضلة القلبية فسوف تجد في الجهة الأخرى للغشاء سلسلة من الصفائح العازلة التي تصل عبرها النبضات الكهربائية المتولدة من ناظمة القلب إلى الخلية. في الأسفل، في الجهة الأخرى من الخلية توجد مجموعة مشابهة من الصفائح حيث تعبر الموجة من خلالها إلى خلية أخرى. وعندما تسير الأمور على مايرام، تعبر ستون إلى ثمانين موجة متواصلة في الدقيقة من خلال الخلية.

على الرغم من عدم معرفتها، فإن الخلية القلبية التي تتجول داخليها، موشكة على الموت. سوف تموت نتيجة إفقار العضلة القلبية Ischemia، أو الحرمان من التروية الدموية لجزء من القلب تتوضع فيه خليتنا. أول علامة من علامات الخطورة، إذا استطاعت خليتنا أن تقرأ علامات كهذه، هي التناقض التدريجي لجدول السائل الممفي المتذلف على سطحها الخارجي. إذ أن

المصدر الأخير لهذا الجدول - وهو أحد الفروع الشريانية الصغيرة التي تأتي بالدم إلى هذه المنطقة من القلب - يتضيق تدريجياً منذ عدة أعوام، مثل غدير صغير أعاقت سيره الصخور، أغصان الأشجار، الوحل وبقايا أخرى. وفي حالتنا هذه، فإن الخللات عبارة عن مزيج مركب من الدهن والكوليسترول وخلايا الدم الميتة، والتي تراكم داخل الجدار الشرياني منذ عدة سنوات. وتبداً هذه العملية حين يترسب الفائض الدهني من الغذاء والكوليسترول في الدم في شكل يدعى الشريط الدهني الذي يجذب فضول كريات الدم البيضاء المتجولة في الشريان. تقوم كريات الدم البيضاء باستمرار بأعمال الدورية في الجدول الدموي، باحثة عن كل ما يشكل تهديداً للجسم. وحين لا تستطيع إزالة هذه المادة غير المرغوب فيها من الطريق، فإنها تنتهي هي أيضاً بأن تفوص في هذه الخبيصة (الفوضى)، لتموت وتتصادف إلى الكحة. ونتيجة لذلك تباطأ الدفق الطبيعي للدم عبر الشريان حتى غداً جدولًا صغيراً في الأشهر الماضية. وصارت كمية السائل اللمفاوي الذي يمكن نزحه عن طريق الشعريات الدموية التي يغذيها هذا الشريان قليلة إلى حد التلاشي.

لم تشعر الخلية التي نحن بداخلها بكل ذلك. ولكن عندما تبدأ التروية اللمفاوية التي تغسل محيط الخلية القلبية بالباطئ إلى مجرد أوشال^(*)، أو حتى التوقف المقطعي، عند ذاك تستشعر الخلية أن ثمة خللاً رهيباً يحدث. إن تناقص دفق السائل اللمفاوي يعني نقصان المواد التي تمد الخلية بالحياة والمنحلة بهذا السائل، خاصة الغذيات والأوكسجين. تبدأ مولدات الـ ATP الموجودة في المقدرات والمسؤولة عن إمدادات الطاقة للخلية برمتها بإغلاق أبوابها من جميع الجوانب بسبب نقص الوقود والأوكسجين وتأخذ كمية الـ ATP [الطاقة] في الخلية بالهبوط إلى ما دون المستوى المعياري المطلوب

(*) الوشل: مجرى مائي هزيل ومتقطع. *

للحفاظ على وظيفة الخلية الطبيعية. وكجواب دون المستوى المطلوب، تشارك المولدات الاحتياطية وتستمر في النشاط مدة من الزمن، فتُحرق مخازن الطوارئ من الغذاء داخل الخلية مثل النشاء والدهن وحتى البروتين، في كفاحها لمجاهدة احتياجات الخلية للطاقة. ولكن هذه المخازن سوف تستنفذ سريعاً، وستُجبر المولدات المساعدة على إغلاق أبوابها أيضاً. وسيضاف الخمود الاستقلالي اللحظي إلى الظلام. وفي غضون ثوان، سيبدأ نقص الـ ATP [الطاقة] بنشر الدمار في كل مكان من الخلية.

الأكثر تأثراً بنقص الطاقة هي المضخات العملاقة العاملة في الغشاء الهيولي على الجهة الخارجية من الخلية، تلك التي تحفظ البوتاسيوم داخله والماء والكلاسيوم خارجاً. هذه المضخات حاسمة لحياة الخلية بحيث أنها تُمنح أفضلية مطلقة في الحصول على إمدادات الـ ATP الآخذة في التلاشي. فالقضية لم تعد قضية وظيفة، إنها الآن قضية حياة أو موت. كل العمليات الأخرى التي تسيّر بالطاقة ضمن الخلية، بما في ذلك تقلص الصفائح التي تحيّث وظيفة الضخ القلبية، تُجبر على التوقف للحفاظ على الوقود اللازم للمضخات. تقف آلة صنع البروتين عاطلة في الخلية، وتتراكم الرسائل الآتية من النواة دون أن تُقرأ. المنتجات غير الناجزة تماماً من كل صنف تبدأ بالتخلي عن سلسلة التركيب، في حين أن الإنزيمات المعتمدة على الـ ATP تكون في انتظار وصول إمدادات جديدة من الطاقة. يسارع المرافقون لنقل المواد غير الناجزة إلى وحدات الإطراف. الأجسام الحالة يُجْنِبُ جنونها وهي تحاول معالجة هذا الكم الهائل من النفايات التي تُلقى إليها. وفي كل مكان تُسمِعُ الصرخة نفسها «أين الـ ATP؟ [الطاقة]».

لكن الـ ATP لا يأتي أبداً، فتلتفظ المضخات، واحدة بعد الأخرى، أنفاسها وترقد هامدةً. ينسد الكالسيوم إلى الداخل عبر البوابات التي كانت تُستخدم لبعاده، ويدأ في إفساد وتشويه المقدرات، مُنفداً ضربته بصمت

وتحت جنح الظلام. بعدها يندفع الماء، سيلٌ جارف منه، وتأخذ الخلية بالانفاس، وينشأ ضغط لا يقبل للغشاء الخلوي على احتماله. في النهاية يبدأ هذا الغشاء، هذا الجدار الذي يفصل الخلية عن العالم الخارجي ويقيها منه، بالتصدع؛ ثم تتوسّع التصدعات بسرعة متزايدة إلى أن ينشق وينفتح. وتتفجر الخلية بكاملها، وبكل معنى الكلمة، إلى الظلمة الخارجية، ناثرة آثارها التي أصبحت عديمة القيمة، وكذلك نسغها إلى الجدول المفاوي المجاور الجاف الذي يتقطّر هزيلًا خارجها.

لا تمضي هذه الحوادث دون أن يلاحظها باقي الجسم. فالجسم هو مجتمع ضخم من الخلايا، لديه أفراد متخصصون في التعامل مع الأموات ككل مجتمع منظم. كريات الدم البيضاء، تقوم بأعمال الدورية باستمرار، منجرفة بهدوء في الدم واللمف. بعضها مدجج بالسلاح، يسهر ويتناول الغذاء القادرين على نشر المرض والموت. ييد أن الغلبة لا تكون دوماً إلى جانب هذه الخلايا الخارجية، وحتى عندما يكون لها ذلك قد تحدث مذبحة مريرة، فيها من الكريات البيضاء ما فيها من الغزاة الصرعي، وهكذا أتى اتجاهت الخلايا الخارجية يكون برفقتها فيلق من دافني الموتى، أو حفاري القبور تدعى البلاعم *Macrophages*، وهي كريات بيضاء قد شارك في المعركة، ولكنها إضافة إلى ذلك، مدرية على تولي أمر الأموات. الأقسام الداخلية من الخلايا والطاافية في السائل المفاوي تُثْبِتُ البلاعم إلى حصول الموت، فتبداً هذه البلاعم عندئذ رحلة مضنية بعكس التيار، شاقةً طريقها عبر كثافة متزايدة من البقايا الطافية إلى أن تصل إلى المنبع. خبيرات الموت هؤلاء، ينسلن ببطء المكتزة، باحثات عن الشظايا الرخوة المتموجة للغشاء التي تميّز الجثث. إن الشريان المسدود لم يؤد إلى موت خلية واحدة فحسب، بل آلاف من الخلايا. إذن سيكون هناك عمل كثير لا بدّ من إنجازه.

تبدأ البلاعم بسرعة وكفاءة في إزالة الأموات. إنها لا تختلطها ولا تواريها الشري، بل تلتهمها. وهذا سبب تسميتها - بالبلاعم. حيث يعني ذلك حرفيًا باليونانية «الملتهم / العظيم». فهي تطوق الشظايا المتبقية للخلايا الميتة، وتدفعها بقوة إلى أجسامها الحالة، حيث تتحلل بسرعة إلى أجزائها المكونة، التي يعاد إطلاقها في نهاية الأمر إلى المجرى الدموي ليصار إلى استخدامها كغذيات من جانب الخلايا الأخرى. وهكذا يعاد تدوير الأموات داخل الجسم. كما سيحصل للجسم نفسه ذات يوم، حيث سيعاد تدويره بكامله عبر التراب والنبات، لكي يقدم الغذاء والأوكسجين، وليغذي الخلايا البشرية التي لم تولد بعد. تقوم البلاعم بإنجاز مهمتها بصمت، مجتندة خلايا عاملة مجاورة تدعى الأرومات الليفية Fibroblasts التي تعينها على إقامة جدار لساحة الوجع من طبقات سميكه من نسيج ندبي شاحب. عندما يتنهي كل شيء، تنساب البلاعم إلى اللمف لتتضمّن ثانية إلى أحواتها المحاربات، مختلفة وراءها مشهدًا تعوزه الحياة، بارداً وساكنًا وأبيض مثل سطح القمر.

الخلية التي راقبنا موتها للتو هي جزء من القلب، والقلب جزء من كائن بشري - هو هنا رجل يبلغ من العمر اثنين وستين عاماً. لقد خفق هذا القلب في صدره بإخلاص ما يربو على ملياري مرة، باعثاً الدم، الذي يهب الحياة، إلى الخلايا والأنسجة في الجسم. ييد أنه الآن يتمدد شاحباً، منهكاً على أرضية مدخل بيته وقد عانى من نوبة قلبية خطيرة. وهي ليست المرة الأولى. النوبة الأولى التي أصابته منذ عامين اشتغلت على إيقار^(*) جزء هامٌ من العضلة القلبية والذي أصبح وبالتالي محششاً - فتحول هذا الجزء إلى قطعة قلبية ميتة عديمة الوظيفة، يطفئ عليها نسيج ندبي مبيض. لقد اختزلت فعالية الصخ القلبية لديه إلى حد بعيد، ولكنه ترك بوظيفة كافية ليعيش حياة طبيعية

(*) الإيقار: فقر دم موضعي ناجع عن انسداد ميكانيكي للتروية الشريانية لذلك الموضع. م.

إلى حد ما. هذه التوبة الثانية اشتملت على انسداد شريان مختلف، يقوم بخدمة المجموع العضلي للبطين الأيسر الخامس في عمل القلب، والذي يحمل على كاهله العبء الأعظم في ضخ الدم من القلب إلى بقية أنحاء الجسم.

نهض في السادسة من هذا الصباح، كعادته؛ جلس على السرير وانتعلم خفيفه؛ وقف وتاءب ثم تعلق وخرج من غرفة النوم لكي يأتي بصحيفة الصباح. كان قد انعطف على الزاوية متوجهًا نحو مدخل البيت حين خرج على ركبتيه بسبب ألم صدرىٌ ساحق رهيب. لم يخامره شك فيما حصل؛ كان ذلك شبيهًا بالنوبة الأولى، ولكنها هذه المرة أشد سوءاً بكثير. وفي لحظات، فقد وعيه، وانهار مكملاً طريقه نحو الأرض. وكغالبية النوبات القلبية، جاءته باكراً هذا الصباح، حيث انعدام النشاط تقرباً، وحيث المتطلبات الدنيا للعضلة القلبية.

أدركت زوجته ما حدث بعد ثوان من سماع صرائحة وارتظامه بالحائط. سوف تتذكر لاحقاً، ما بدا وકأن عروقها جفت للحظة، لتركتها مرئية، لا حول لها. ولكن بعدها، خفق قلبها بوحشية، فأخذت نفساً عميقاً ونهضت بسرعة من السرير وانطلقت إلى مدخل البيت. لقد جربت أن تهيء نفسها لهذا الاحتمال بعد نوبتها الأولى. فبعد أن حذرها الطبيب أن ذلك قد يتكرر مرة أخرى، تلقت دورة تدريبية في الإنعاش القلبي الرئوي CPR في مركز الإطفاء المجاور.

ها قد دقت ساعة الحقيقة، وصار الأمر واقعاً. مُنْحِيَة الموت جانباً، جشت على ركبتيها إلى جواره على الأرض. إنه يتعرق بزيارة، عيناه مغلقتان. نادته باسمه، هزته وصفعته على خديه. لم يستجب. إنه غائب عن الوعي. غرست عن النبض في عنقه فما شعرت بشيء. إنها تعرف أن ذلك أمر سيء. ولكن لا يعني بالضرورة فقدان الأمل. هبت بسرعة إلى الهاتف وأدارت

القرص على الرقم 911 . صوتها يرتعش، وأفكارها مشوشة، استطاع المرسل الهاتفي أن يدخل الطمأنينة إلى قلبها بهدوء، من خلال المعلومات الضرورية. وبعد أن عرف أنها متدرية على الإنعاش القلبي الرئوي، طلب منها البدء مباشرة، وأخبرها أن المساعدة قادمة إليها.

لقد بذلت جهداً كبيراً حتى قلت زوجها على ظهره. لم تستطع أن تتبين نفسه، فلم يكن ثمة صعود وهبوط في صدره، وحين أمالت رأسه إلى الخلف وفتحت فمه، لم تستطع أن تشعر بأي تَقْسٍ على وجنتيها. على الفور بثته ملء رئتيها من الهواء عن طريق التنفس فم - إلى - فم. انتقلت إلى صدره لتحديد ذروة القص - لقد مرت دقيقتان تقريباً منذ أن سمعت سقوطه. بدأت سلسلة الضغطات المنتظمة والسريعة براحتها فوق ذروة القص بعرض ثلاثة أصابع، لتدفع الدم خارج قلبه إلى الشرايين. وبالتناوب مع هذه الضغطات، دفعت الهواء إلى رئتيه من صدرها. استمرت في تكرار هذه الحلقة - خمس عشرة ضغطة، نفسيين، إلى أن وصل «فريق الاستجابة الأول» بعد أربع دقائق.

كما في معظم المجتمعات، يكون فريق الاستجابة الأول من رجال الإطفاء المدربين على تقنيات دعم الحياة الأساسي. اثنان من رجال الإطفاء يتوليان تنفيذ الإنعاش. في حين يعلق الثالث مرقاباً^(*) على قلب الرجل، والرابع يأخذ زوجته إلى حجرة الجلوس فيحاول تهدئتها وطمأنيتها، ويجمع معلومات أساسية عن صحة زوجها. يشير تقييم سريع للوظيفة القلبية إلى أن الرجل يعاني من رجفان بطيني. الإشارات الكهربائية المبعثة من العقدة الجيبية - الأذينية تجري عبر القلب بنموذج غير مُنسق، في محاولة منه (من القلب) جعل العضلات تتقلّص وتتضخّع الدم. اجتماع عضلة قلبية منهكة

(*) المراقب monitor أو المِنْتَر: جهاز لمراقبة الحالة البيولوجية والوظيفية (خاصة القلب). م.

سابقاً مع الأذية التي سببها النوبة الحالية، جعلت قلبه يتقلص على نحو متقطع، في موضع مختلف بأزمنة مختلفة، وذلك دون حصول التكامل المطلوب للضخ الفعال. وبالتالي ليس ثمة نبض منتظم، أو نموج يمكّن التعرّف إليه من قراءة مخطط كهربائية القلب ECG الموصول الآن إلى صدره. لقد انخفض جريان الدم من قلبه إلى بقية أنحاء جسمه إلى مجرد جزء من الجريان الطبيعي.

جميع فرق الاستجابة الأولى مجهزة الآن، عملياً، بمزيل رجفان كهربائي خفيف. لقد أظهرت تجارب السنوات العشر الأخيرة المتعلقة بمرضى الرجفان البطيني، أن إزالة الرجفان البطيني الفورية، وقبل تقديم أدوية أو أية إجراءات إنعاشية أخرى، هو الإجراء الأكثر أهمية لإنقاذ الحياة. لقد مضى نحو ثانية دقائق على بداية النوبة. ضغطت شفرات مزيل الرجفان بثبات على رفادات من الشاش المنقوع بالملح، والموضوعة على جانبي صدره - واحدة على بين القص تماماً، والأخرى إلى يسار حلمته اليسرى بالضبط. أعطيت أمر مقتضب لكي يتراجع الجميع خطوة إلى الوراء. تقوس الرجل بشدة شديد، حين احتاج صدره 50000 واط من الطاقة في زمن قصير جداً، ثم عاد إلى الأرض. إن الهدف من استخدام طاقة كهربائية بهذه القوة ليس من أجل «إفلاغ» القلب، بل من أجل «إيقافه» تماماً. وعندما يأخذ المبادرة من جديد، فتحمة فرصة طيبة لكي تتمكن العقدة الجيبية الأذينية والعقدة الأذينية البطينية من إعادة الاستقرار لتنظيم قلبي منسق.

يد أن نظرة خاطفة للمرقاب تظهر النمط الشاذ نفسه الذي كان من قبل. إن شفرات مزيل الرجفان تخدم كمساري^(*) لجسم الرجل، وتحلل نظم القلب ومقاومة التجويف الصدري للصدمة الكهربائية التي أجريت للتو،

(*) المساري (الإلكترود) : هو عنصر ناقلة يستخدم لتحقيق الاتصال الكهربائي مع الجزء غير المعدني مع الدارة الكهربائية. م.

وتعديل نتاج القلب آلياً إذا كان ثمة استطبابات لصدمات أخرى. ولقد كانت مستطبة. بعد أن أُعطي أمر الابتعاد مرة ثانية، أُعيد تطبيق التيار مرة أخرى بسرعة، ثم مرة ثالثة قبل أن يبدأ بالظهور شكل يقارب النظم الطبيعي للقلب. شاشة مزيل الرجفان تومض برسائل تقول إنه لا حاجة لصدمات أخرى. أحد رجال الإطفاء كان يراقب المراقب، في حين كان آخر يواصل النفع من خلال أنبوب فموي موصول إلى رئتي الرجل، الذي ما زال غير قادر على التنفس الطبيعي بمفرده.

في هذه الأثناء تصل وحدة الدعم الحيوي القلبي المتقدم ACLS، وقد مرت اثنتا عشرة دقيقة على بدء النوبة. ساروا مباشرة عبر الباب الذي ترك عن قصد مفتوحاً لهم. رجل الإطفاء في حجرة الجلوس أواماً نحو مدخل البيت. المساعدون الصحيون في وحدة الدعم الحيوي القلبي المتقدم توّلوا الأمر عن رجال الإطفاء. واحدٌ يتبع المراقب وأخر يجس ويُظهر أوردة الرجل لإيجاد وريد مناسب لإدخال الإبرة. وثالث يبدأ بتزيل أنبوب منحنٍ قليلاً وطويل إلى حنجرة الرجل، إذ أن إجراءات الإنعاش ومزيل الرجفان أخفقت في استئناف نمط تنفسي طبيعي. من العسير وضع الأنبوب بشكل مناسب عند الرجل، فرغم فقدانه الوعي، بدأ يتنفس. ولكن من حسن الحظ لا يوجد إلا القليل في معدته. ما زال من الصعب إدخال الأنبوب. المساعدون الصحيون يريدون وضع الأنبوب في الرغامي لكي يصلوا الهواء مباشرة إلى الرئتين. وهذه المحاولات تقطع باستخدام المساعدين الصحيين مضخة مطاطية لإدخال مزيد من الأوكسجين قسراً إلى رئتي الرجل.

يحتاج التنبيب إلى دقيقتين على الأقل من أجل إتمامه. أخيراً يوضع الأنبوب بشكل مناسب، ويدأ المساعدون الصحيون بضخ كميات كبيرة من الأوكسجين النقي بانتظام إلى رئتي الرجل. لقد انقضى حتى الآن خمس عشرة دقيقة. في النهاية يلتقط الرجل نفساً بصورة مستقلة ولوحده. مخطط

القلب بدا وكأنه استقر. المساعدون الصحيون يعطون الأدوية من خلال الطريق داخل الوريدي، الذي أُنشئ من قبل، للمساعدة على استقرار حالته وهو في طريقه إلى المستشفى. ترك الأنوب التتنفسى في مكانه، وأزيلت كافة التجهيزات الأخرى. رفع الرجل إلى النقالة وتغل بسرعة إلى سيارة الإسعاف. أقيمت معدات الطوارئ في الخلف، وانطلقت السيارة تشق صمت الصباح الهدى. أحد الجيران رافق زوجة الرجل في السيارة. ومن هاتف داخل سيارة الإسعاف يصف المساعد الصحي المسؤول حالة المريض للمستشفى ليكون الطاقم الطبي على أهبة الاستعداد حين وصوله.

العديد من الأسئلة تبقى ولا يمكن الإجابة عنها إلا من جانب الأخصائيين في وحدة العناية الإكليلية الذين سيجرون تقييماً ضرورياً واختبارات مخبرية في المستشفى. ومن غير ريب، لو لم يتلق هذا الرجل إعاشة قلبياً رئوياً متبعاً بجازالة الرغفان والتنيب لكان في عداد الأموات منذ عدة دقائق. ييد أنه مازال فاقداً الوعي، الأمر الذي يقلق المساعدين الصحيين. كما أنه لم يكن يتنفس كما ينبغي عندما وصلوا إلى البيت. فهل نجح رغم رضه وصعوبات التنفس لديه أن يؤمّن أوكسجينياً كافياً لخلاياه الدماغية، كي يمنع أذية دماغية لا يمكن ردها؟ ما هو مقدار الأذية القلبية - الاحتشاء الذي خلفته نوبة هذا الصباح؟ هل سيمكن قلبه من الصمود مدة أطول في وجه تراكم نوبتين قلبيتين خطيرتين؟

سنعود إلى مريضنا بعد قليل، حالما يصل إلى المستشفى، حيث سيخضع لإجراءات إسعافية إضافية تهدف إلى إعادة الاستقرار إلى حالته، وسيعاينه الاختصاصيون ليقرروا الامتداد الدقيق للأذية. في غضون ذلك، دعونا نتفحص الموت من موقع أكثر قرباً. ذلك أنه نتيجة ممكنة لقصتنا.

وجه ثان للموت

لتفكير إلى أي مدى وكم من الوسائل يمكن أن تجيز قتل النفس؟

جون دون

كان موت خلية العضلة القلبية الموصوف في الفصل السابق - الناجم عن الجوع وعن الاختناق بنقص الأوكسجين - بشعًا، عنيفًا، عشوائياً، مضطرباً. ذلك النمط من الموت الذي يحدث نتيجة حادث أو سوء طالع، يدعى التخر necrosis. إذ يأتي الموت إلى الخلايا الهشة داخل الجسم عندما تنحرف فيه ظروف التوازن الدقيق، التي تحافظ على حياة الخلية بعيداً جداً عن المركز. وبهذه الطريقة تموت الخلايا حين تتعرض للتسمم مثلاً بإحدى الـ^(*) الذيفانات toxins الكثيرة التي تطلقها الجراثيم والأحياء المجهرية المفترضة. يترافق موت الخلية التخرى مع تدمير بالجملة يطال الأجزاء الداخلية للخلية، بتدفق السائل خارج الخلوي نحو الداخل وتمزق الغشاء الخلوي. البلاعم القادمة للتخلص من الخلايا الميتة والمحضرة تحدث على ترسيب السيلنج الندبي الذي يجعل من العسير على الخلايا المعافة الانتقال إلى المنطقة المتآذية

(*) الذيفانات: سموم الجراثيم. م.

واستعادة الوظائف الخلوية المفقودة. النسيج الندي إجابة مفيدة على الأذية في أجزاء كثيرة من الجسم. إنه يعزز الشفاء ويحفظ النسيج من ضياع هيبته. ولكنه لا يستطيع إعانة القلب على الخفقان ولا الدماغ على التفكير.

لقد ساد الاعتقاد، لسنين عديدة، أن هذا الشكل من موت الخلية هو الشكل الذي تنتهي إليه كل الخلايا. في الواقع ما من أحد أغار الانتباه لكيفية موت الخلايا. ربما يكون مفهوماً أن الأحيائيين في المقام الأول، قد فتنهم كيف تعيش الخلايا، وكيف تعمل، وكيف تتوالد. ييد أن موت الخلية يمكن أن يكون معقداً وفاتناً على حد سواء. لقد تبيّن أن ثمة طريقة آخر تماماً لموت الخلية، طريقة مختلفاً جداً عن النخر، وهو ليس نتيجة حادث أو سوء طالع، بل مبرمج في الخلايا، وينشط فقط تحت ظروف خاصة جداً. لقد قاد اكتشافه إلى خلق ميدان جديد من البحث. دراسة (موت الخلية المبرمج) هو الآن، أحد الموضوعات الرئيسية من البيولوجيا الجزيئية والطبع.

لتحميس هذا الوجه الثاني من موت الخلية، دعونا نلّع للحظة إلى عالم الجنين البشري الذي ينمو في الرحم، هذا المكان الذي سيبدو موقعاً غير ملائم للبحث عن الموت فيه. إذ أنه محفل الحياة والنمو والتكاثر. ومع ذلك، يلعب الموت هنا دوراً أيضاً - دوراً مهماً، وحيوياً بشكل مطلق لخلق كائن جديد معقد التركيب. أحد الأمثلة التي يمكن أن تظهر ذلك بيسراً أكبر هو تخلّق اليد البشرية.

تمر المضعة^(٤) البشرية في الأسابيع الثانية الأولى من الحياة بحالة ثبو خلوي مستمر تقريباً. وهي الفترة التي يجري خلالها وضع خطة لكامل الجسم، بما في ذلك جميع الأجهزة الباطنية الكبرى. في نهاية الأسبوع الثامن يمكن التعرف على المضعة البشرية بوضوح على أنها إنسان، وهنا تنتقل

(٤) - المضعة embryo: الجنين في أسابيع الأولى قبل أن تبدأ أطرافه بالتشكل. م.

إلى حالة الجنين. أطراف الجنين البشري - الذراعين والساقيين المقلبين مع ملحقاتها من يدين وقدمين - أول ما تظهر، خلال التطور المضفي، في نهاية الشهر الرابع من الحياة. إنها تبدأ على شكل نتوءات صغيرة على هامش البنيان الجسدي الآخذ في التطور، شاقة طريقها بسرعة خلال الأسابيع العديدة التالية، لتأخذ هيئتها النهائية. الذراعان المقلبتان تسقطان بقليل الساقين المقلبتين. عند نهاية الأسبوع السادس من التطور يمكن رؤية قطع الذراع الثلاث الرئيسية بجلاع: العضد، الساعد، اليد.

تبعد اليد في هذه المرحلة أشبه بمضارب كرة الطاولة منها إلى أداة ستحمل يوماً قلماً أو قوس كمان. آثار عظام الأصابع المقلبة، بالكاد يمكن تمييزها، حيث تبدو كخطوط باهتة من غضروف كثيف موصولة بشبكة من النسيج. إنها مرحلة مميزة في تطور كل الحيوانات الفقارية وهي مثال على المفهوم المضفي الذي وضعه الأحيائي إرنست هيكيل في القرن التاسع عشر: تطور الفرد يختصر تطور النوع (تاريخ الجنين الفرد في الرحم يختصر التاريخ البيولوجي لأسلفه)، ورغم أن هيكيل وضع مفهومه بحماس زائد، إلا أن هذا المفهوم ينطوي رغم ذلك على بعض الصحة. فمثلاً، كل أجنة الفقاريات، تمر في مرحلة يكون لديها بني غلصمية في منطقة العنق. الأسماك تختلف بهذه البني الغلصمية لتعينها على التنفس تحت الماء عند بلوغها. جنين الإنسان وبقى الفقاريات العليا تمر في هذه المرحلة مستخدمةً نسيجاً غلصمياً متبايناً لتشكل بني أكثر نفعاً، مثل التوتة^(٤) أو الغدة الدرقية. وعلى نحو مشابه تمر كل أجنة الفقاريات في مرحلة تكون لديها أصابع اليدين والقدمين

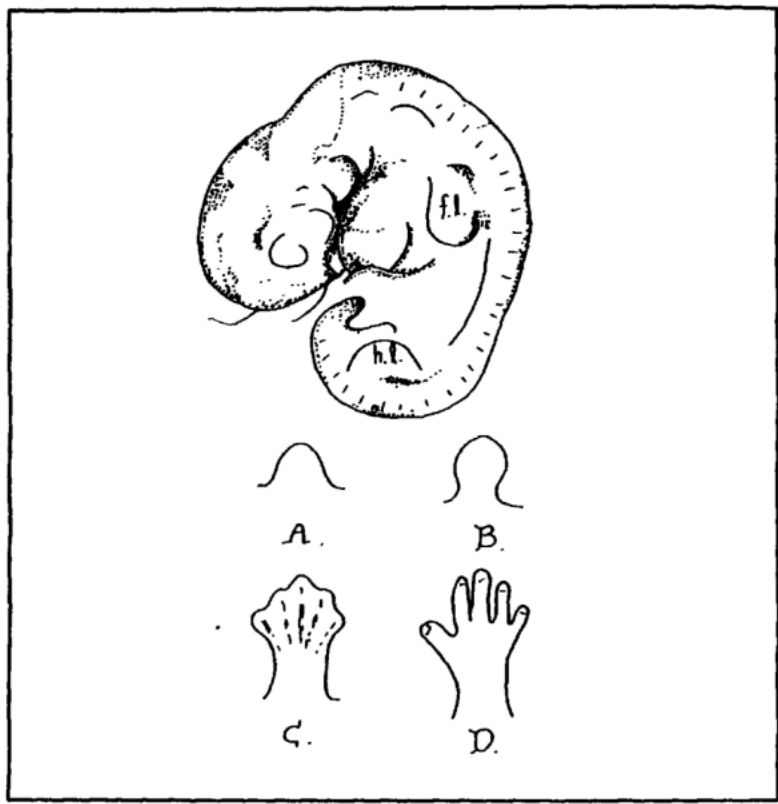
(٤) التوتة Thymus : هي بنية غدية من نسيج لفاوي، وتكون أهميتها في تطور الجهاز المناعي للجسم بشكل خاص، وهي موجودة في صغار معظم الفقاريات وبصورة نموذجية في الجزء العلوي الأمامي من الصدر أو في قاعدة العنق، وتميل إلى الضمور عند البالغين. م.

وتزاء^(٤). الأسماك وبعض الطيور تحافظ على هذه الوترة في حياتها، حيث تزز دورها وتستخدمها في بناء الزعناف أو الأجنحة أو القدم الوترة. في المضفة البشرية، بين اليوم السادس والأربعين والخمسين من الحياة داخل الرحم، تختفي الورتات فجأة من بين الأصابع، مخلفة وراءها خمسة أصابع جميلة الهيئة، وبعد ذلك بعده أيام تكرر العملية عينها لتخلق قدم بشوية كاملة مع أصابعها.

من الغريب أن يجري وصف هذه العملية بكثير من التفصيل التشريحي ولها سنة أو نحوها قبل أن يكلف أحد نفسه عناء السؤال عما يحدث لهذه الخلايا التي تُشكّل الورتات بين الأصابع. لقد تبين أنها لانتقل هكذا وبساطة إلى جزء آخر من الجسم، أو تندفع في راحة اليد أو الرسغ المجاور. إنها تموت. واحدة بعد الأخرى وخلال بضعة أيام تموت الخلايا المشكلة للورتات بين أصابع اليدين والقدمين في المضفة البشرية. لكن هذه الخلايا لا تموت ميتة عنيفة، قاسية مثل ميتة النخر. إنها لا تموت بعد انقطاع التروية الدموية عنها أو بسبب تسرب الماء أو الكالسيوم القاتل إليها. إنها تتصرف استجابة لص مكتوب مطمور في داخلها منذ عهد طوبل، حيث لاحيلة لها في ذلك. إنها تتحرّك استجابة لإشارات البدء من محيطها.

إن موت الخلية انتحاراً، يختلف جملة عن موت الخلية النخرى. فموت الخلية النخرى هو قتل للخلية التي لا ترغب بالموت، وليس مكتوباً لها أن تموت. تموت استجابة لتبديلات ظرراً خارجها، لبعض التبدلات الميتة في محيطها المباشر. الخلية التي تختضر بسبب النخر، تناضل - كما رأينا - بعنف، وبكل ما أوتيت، لكي تتجنب الموت. أما فعل الانتحار الذي تقوم به الخلية فمختلف تماماً. لا يملك المرء إلا أن يُصدَم للطريقة السلمية التي يجري فيها

(٤) وترة: Webbed أي يصل بين الأصابع أغشية كتلك الموجودة عند البط. م.



الشكل (2) تطور اليد البشرية.

يظهر الطرف العلوي (FL) البشري لولاً كالتقانح صغير على جفن الجنين في نهاية الأسبوع الرابع من التطور. في الأسبوع الخامس بينما يدق طربته إلى الخارج (الشكل في الأعلى و a)، ويظهر ليضاً بدم الطرف السفلي (hl) (الشكل الأعلى). عند نهاية الأسبوع الخامس يبدو الطرف العلوي بشكل مجداف بسيط (b). في الأسبوع السادس والنصف (b)، بينما يتضور الذي سيعطي العظام، بالتناوب، لكن الأصابع للقبلة لازلت متصلة بواسطة خلايا الوردة (c). في حوالي الشهرين (d) تتشكل اليد تماماً حتى الأصابع تكون بالظاهر صافية.

الموت. فالخلايا تموت بالمجموع ودون فوضى. ورغم أن العملية قد تشمل أعداداً كبيرة من الخلايا في مكان معين، فإن الخلايا لاتنفجر كنتيجة لأنعدام التوازن الخلوي. فليس ثمة اندفاع للماء إلى الداخل، أو سفح البقاء داخل الخلوية إلى النسج الخلوية المحيطة التي تجذب آكلات الأموات.

لن يكون سهلاً تمثيل الانتحار الذي نشاهده في الخلايا، ويجب إلا نفعل ذلك. يفقد انتحار الخلايا لعنصر في غاية الأهمية في الانتحار كما نتصوره عادة، وهو الإرادة. إن الخلايا المفردة لا تملك أي شيء يقترب ولو قليلاً من الإرادة الحرة سواء كان ذلك في حياتها أو موتها. حين (تتحرر) الخلايا تستجيب لبرنامج لا يمكّنا في أي حال تغييره. إن الدافع للانتحار أساساً يأتي من الداخل، وليس هو رد فعل على أسى أو يأس، كما أنه ليس شكلاً من أشكال الإيثار. لا شيء من ذلك موجود عند الخلايا. لكن ما يوجد عندها - في كل خلية من أجسامنا - هو برنامج محفوظ للقيام بالتدمير الذاتي، عندما تدعى الحاجة إلى ذلك. إن عدد الحالات التي تدعى الحاجة فيها إلى التدمير الذاتي كبيرة على نحو مذهل.

أول الأحداث التي تجري في الخلية المتحركة، هي أحداث دقيقة جداً في العادة، ومع ذلك فإنها بالنسبة للخلية الحية فعل نهائي وغير قابل للعكس، مثل أي فعل من أفعال التدمير الذاتي. كما رأينا آنفاً، نواة الخلية هي بمعنى ما العصب المركزي للخلية، إنها تحتوي في الـ DNA الخطط الأساسية لصناعة أي بروتين مجهزة لإنتاجه. بالإضافة إلى مجموعة معقدة من التعليمات الهدافة إلى تنظيم إنتاجه في الوقت المناسب. في الواقع، ينظم كل وجه من أوجه حياة الخلية بـ DNA خاص به بما في ذلك موتها. ما إن تسلّم الخلية نفسها للموت انتحاراً حتى تنشئ آخر مجموعة من التعليمات من الـ DNA في النواة وترسلها إلى الآلة المتوضعة في الهيكل. هذه التعليمات هي تعليمات موت الخلية نفسها. وحالما تصل هذه التعليمات وتجري

معاملتها، تبدأ الخلايا بدمير كافة الـ DNA في نواتها، ويشظى إلى ملايين القطع الصغيرة، فلا يستطيع بعد ذلك نقل أي تعليمات مفيدة إلى الخلية، كما يحصل تماماً عند تزييق ورقة إلى ألف مزقة صغيرة، بحيث تتغير قراءتها بعد ذلك. ولا يحدث ذلك نتيجة عامل مدمر ميت للـ DNA نجح في اختراق النواة، فكل ما هو ضروري لإنجاز العمل كائن في النواة، يتضرر الوقت المناسب فقط، يتضرر إشارة لإطلاق العملية. ومنذ لحظة تدمير الـ DNA فيها، تعجز الخلية عن عكس التيار، تعجز عن تغيير قرارها. قد يستغرق ذلك زمناً، لكن الخلية تكون قد ماتت.

وواقعة تدمير نظام القيادة المركزي، لا تلاحظ مباشرة من باقي الخلية. ثمة دوماً كومة تعليمات من النواة متراكمة في الهيولى، تتضرر قراءتها، والخلية تستطيع الاستمرار في العمل لفترة من الزمن بعد تدمير دماغها - الـ DNA. إنها تستمر فترة لتجز العمل المتراكم الواجب إنجازه بما في ذلك معالجة رسائل الموت. حالتها شبيهة بدرجة ما بحالة الكائن البشري الميت دماغياً، ولكن جسده، مع دعم بسيط، قادر على الاستمرار في أداء وظيفته إلى هذا الحد أو ذاك، بصورة طبيعية، لأسابيع وحتى أشهر. ولكن مثلما أن المريض الميت دماغياً، لن يتمكن مرة ثانية في أن يشارك بتلك الوظائف التي نشارك بها مع الحياة الإنسانية، فإن الخلية التي دُمِّرَ الـ DNA فيها، هي خلية ميتة دون عودة ونهائياً.

وإذا ما راقبنا هذه العملية من خارج الخلية، فلنتبين دليلاً على غياب DNA الخلية، أو نقصان أي شيء. وأول إشارة إلى أن شيئاً ما غير طبيعي جار، نجدتها في الغشاء الهيولي للخلية. وكعلامة على أن خلية ما قد انفردت بمصير مختلف عن جاراتها، تنفصل عنهن فيزيائياً. تحطم نقاط الاتصال واحدة بعد الأخرى بين غشائها الهيولي الخاصة والأغشية الهيولية للخلايا المحيطة، حتى تقف وحيدة. ثم تبدأ رقصة الموت البطيئة، فيأخذ

غشاوْها بالسموچ جيئة وذهاباً کتسیج ناعم لبارجة بر تعالیه تسیر في الماء. تندفع أجزاء من الغشاء الهیولي إلى الخارج ثم تنطوي على نفسها. وتبدأ قطع صغیرة من الخلیة في الإبحار بعيداً عن الجسم الأساسي. ثم تطفو بكسل في تیارات اللمن المحيط.



الشكل (3) الموت عن طريق التساقط.

الخلیة العیتنة هنا كانت في الأساس ذات شکل کروی بسيط، محاطة بغضاء هیولي محدد بوضوح. لقد بدأت الآن بالتفکك إلى أجسام تساقطیة صغیرة عدیدة يحتوي كل منها جزءاً صغیراً من داخل الخلیة التي كانت سلیمة. رسم عن صورة مجهرية إلكترونية لخلیة حقيقة تعانی موتاً تساقطیاً.

وُصیفت الواقیع التشريحیة المرافقه لانتحار الخلایا أولاً وپیاسهاب من جانب ثلاثة علماء اسکتلنديین في جامعة أیردن Aberdeen في عام 1972 . وقد توصلوا، بالتشاور مع باحث في الإغریقیات، إلى اسم يصف الحالۃ بشکل رائع: التساقط apoptosis ، وهي کلمة يونانية تصف تساقط البتلات

من الرزرة، أو تساقط الأوراق من الشجرة. هذا بالضبط ما تبدو عليه الخلية المترحة من خلال مجهر إلكتروني جبار. أجزاء من الخلية مع قطع صغيرة مختلفة من آلة الخلية الداخلية - رياضات، متقدرات، وحتى أجسام حالة ما زالت محاطة بالغشاء الهيولي - تسقط بنعومة من جسم الخلية الأساسي. تبدو الحياة داخل هذه الشُّدف أو ما يسمى «بالأجسام المتساقطة» مستمرة بشكل طبيعي إلى هذه الدرجة أو تلك. فالرياضات تستمر - إذا كانت مكتففة - في صنع البروتين؛ وتتابع المتقدرات الأسريرة إنتاج الـ ATP ؛ وتجهد المضخات الكائنة على حواف الغشاء في دفع الماء الزائد خارج الخلية. يكون الأمر - على الأقل فترة من الزمن - كما لو أن كل الأجهزة الأسريرة داخل الأجسام المتساقطة، غير مدركة إطلاقاً أنها قد اقتطعت من جسم الخلية الأساسي.

إن الهدوء السائد داخل الأجسام المتساقطة ينعكس على المسافات الخلوية المحيطة. ما من علامات للموت في الخارج - لا أغشية ممزقة، ولا حطام الخلايا المنفجرة في الجدول اللحمي، ولا فيالق من الكريات البيضاء تتجلو في المنطقة، باختصار عن ميادين القتال. الأجسام المتساقطة توكل بهدوء وبكفاءة من جانب الخلايا المجاورة وليس من جانب دافني الموتى المحترفين. بالطبع، إذا صادف وجود إحدى البلاعم، فسوف تشارك وتساعد في تسريع العملية، ولكنها لن ترسل إشارات الإنذار لجذب المزيد من بنات جنسها إلى مسرح الأحداث، ولن تحرض الأرومات الليفية المجاورة - وهذا أمر هام جداً - على إقامة نسيج ندي. لانتقام الحواجز في مناطق الجسم التي تتحرر فيها الخلايا ولا تترك باعتبارها ميتة أو عديمة الفائدة، لأن الخلايا المخفية عن طريق الانتحار، تترك وراءها ثسجاً معافاة وطبيعية فقط، ثسجاً مغمورة كما الحال في التسخين الطبيعية، بسوائل مقاومة مليئة بالغذيات والأوكسجين.

في الواقع يمكن رؤية الأجسام المتساقطة داخل الخلايا المجاورة بعد وقت

قصير من عملية التهامها وهي مازالت سليمة، تنجز أعمالها بسعادة غير مدركة لوجود مكروه. في اللحظة الأخيرة فقط، عندما تُعهد إلى الأجسام الحالة في الخلية المضيفة الجديدة من أجل تدميرها، يبدو أنها تدرك أن شيئاً خطيراً يحدث. إنما هي لحظة وينتهي كل شيء، فتبدأ درب التحلل والتفتكك الذي سيعدّها إلى عناصرها - حيث سُتستخدم بطبيعة الحال من جانب الخلية المضيفة المستعدة لتابعة أهدافها الخاصة.

إن موت الخلايا عبر الانتحار يشمل أكثر من مجرد تشكيل الأصابع من يد وتراء. ففي الجنين البشري الذي ينمو، يلعب انتحار الخلايا دوراً كبيراً أيضاً في تشكيل الجهاز العصبي. فالخلايا العصبية في الدماغ والنخاع الشوكي (العصبونات) تتصل بيّان أجزاء الجسم عن طريق ألياف عصبية طويلة، عبارة عن امتدادات رفيعة من الخلايا التي تقيم في الدماغ أو الجبل الشوكي، وتحمل النبضات الكهربائية التي تُعرض الخلايا الهدفية للإنجاز وظائف نوعية. تبدأ هذه العصبونات، في مرحلة محددة من التطور الجنيني، بتوليد أعداد هائلة من الألياف العصبية التي تنتشر بساطة في الاتجاه العام للنسج والخلايا المحتاجة للتوصيلات العصبية. فإذا اتفق أن عصباً معيناً لقي خلية تحتوي على نقطة اتصال عصبية على غشائها الهيولي (خلية عضلية مثلاً)، فإنه يقيم اتصالاً. ذلك الليف العصبي (وكذلك عصبون الدماغ أو الجبل الشوكي الذي ينشأ منه) يستمر في الحياة ويصبح خط الاتصال العصبي للخلية الهدفية مدى الحياة. من جهة أخرى، إذا فشل الليف العصبي في إقامة اتصال مع الخلية المناسبة - وهذا ما يحدث مع أقل من النصف - فإن على العصبون الذي يرسله أن يتتحرر، بحيث يموت وفقاً للموت المتساقط الهادئ الذي ساعد على تشكيل اليد.

إن الدور الذي يلعبه انتحار الخلية في تخلق الجهاز العصبي يمثل حقيقة أساسية ومشروقة عن بiology هذا النمط من الموت في العديد من الخلايا: فالموت في الواقع هو حالة الإهمال لكل من هذه العصبونات. منذ اللحظة

التي يخرج فيها العصبون من الجهاز العصبي المركزي مимما شطر الخلايا الهدفية المختملة، يقدّر عليه الموت، وفقط إذا وجد اتصالاً مع خلية أخرى، سينجو من موت أكيد: سيتلقى مواداً كيميائية (تدعى عوامل النمو) من الخلية الهدفية التي ستبدل في الواقع برنامج الموت. ييدو ذلك من بعض التواحي طرقاً مبذراً إلى حد كبير في بناء الجهاز العصبي. فكلُّ خلية عصبية تتحقق في إقامة صلة مع خلية أخرى في الجسم، وتسلك وبالتالي طريق الانتحار؛ تقوم في الواقع بعملية مكلفة جداً بمعايير الطاقة البيولوجية. فكما هو الحال مع العمليات الأخرى المشكلة للنسج، والتي يلعب فيها التساقط دوراً، من الممكن أن يعكس تطور الجهاز العصبي عملية تطورية نوعية مبكرة كانت أكثر كفاءة. ورغم أنها قد تكون الآن أقل كفاءة بكثير، فإنها بالجملة ينبغي أن تكون أقل كلفة وأكثر عملية في استخدام الجهاز الموروث ولو بفعالية أدنى من تصميم طريقة جديدة تماماً لبناء الجهاز العصبي من نقطة الصفر. وهكذا فإن الدماغ والجبل الشوكي يبنيان ملايين الخلايا التي لن تُستخدم قط، محولينَ الخلايا التي لم يجرِ اختيارها إلى الموت عبر الانتحار.

تستمر عملية الانتحار بعد الولادة وأثناء الحياة. إن خلايا الجهاز المناعي، بما في ذلك الخلايا المقاتلة التي قابلناها سابقاً، تُنشئ بإنفراط كبير. هذه الخلايا - كريات الدم البيضاء، التي تسمى بالخلايا اللمفاوية، تسمح لها بالتجوال عبر الجسم لعدة أسابيع بعد تشكيلها. فإذا ما واجهت تهديداً للجسم - بروتيناً أجنبياً في مجرى الدم، أو خلية مصابة بخمج^(*) فيروسي - وقضت عليه خلال تلك الفترة، فسوف توهب طول العمر. وكما هو الحال مع العصبونات التي تقيم اتصالاً مع الخلية الهدفية؛ كذلك الحال مع الخلايا اللمفاوية، المحسنة لبروتين أجنبي أو مشتبكة بخلية أصابها خمج فيروسي،

(*) الخمج (الانتان): هو غزو الأحياء الدقيقة مثل الجراثيم والفيروسات والتطور لنسج البدن الداخلية العقيمة. أما المرض الخمجي فهو الحالة التي يترافق معها الخمج بالأعراض السريرية لأذية النسج. ٣

التي تكافأً بعوامل النمو فبدل برنامج الموت الخضر لها. قد تعيش الخلية الناتجة خمس سنوات أو عشرة، أو حتى طوال عمر مضيفها، مانحةً نوعاً من «ذاكرة» عن العوامل الممرضة التي واجهتها سابقاً عن طريق الجهاز المناعي. ولكن إذا أخفقت في إيجاد الغازى الأجنبي والقضاء عليه خلال فترة التجربة المحددة لها، فإنها تُستدعي، في الواقع، لتسقط على سiovfها (لتواجه الموت). مرة أخرى، الموت هو حالة الإهمال لهذه الكريات البيضاء. إنها تتجرع الموت بالكأس نفسه الذي تبرعته الخلايا في الوراثات التي تربط الأصابع المضغفية مع بعضها. إن ظواهر فرط الإنتاج الخلوي والانتقائية والانتحار والذاكرة هي أمثلة عن الطرق العديدة التي يتطابق فيها الجهاز المناعي والمناعي.

ثمة حالة مشوقة أخرى من حالات انتحار خلايا الجهاز المناعي: عندما تتعرض للإشعاع مفرط. هذه الظاهرة خدعت وحيرت علماء المناعة وعلماء البيولوجيا الشعاعية. إحدى الصفات المميزة للجهاز المناعي هي المقدار الهائل من الانقسام الخلوي الذي يستمر بثبات لكي يلبي احتياجات الجسم من الدفعات الحديثة للخلايا المناعية. جزء من هذه الاحتياجات يأتي طبعاً، من واقع أن العديد من خلايا الجهاز المناعي تنتهي بالانتحار عندما تتحقق في العثور على جسم أجنبي أو شاذ لتهاجمه. الخلايا التي تقسم باستمرار هي بوجه خاص، عرضة للأذى الشعاعي، وذلك هو الأساس في العلاجات الشعاعية للسرطان. الإشعاع خطير لأنه يستطيع أن يدخل طفرات في DNA الخلايا التي تقسم. إن الطفرات الراحفة إلى خلايا الجهاز المناعي يمكن أن تكون على نحو خاص، خطيرة، لأنها يمكن أن تجعل الجهاز المناعي يهاجم الخلايا السوية والطبيعية، بالإضافة إلى الخلايا المُنتهكة من جانب العوامل الممرضة والسرطان. هذا الاحتمال يعيش على أكثر المخاوف عمقاً في الجسم: الخوف من تطور دي إن اي DNA شاذ، أي يمكن أن ينقلب على نفسه. ولتجنب هذه المخاطرة، يبدو أن الجهاز المناعي يختار التخلص من

خلاياه المتأذية بالأشعة، ومرة أخرى يكون الانتحار هو الطريقة المفضلة للموت. والمشير للاهتمام، أن معظم العلاجات الحالية للسرطان تلعب على الخوف نفسه. فكلا العلاجين الإشعاعي والكيماوي يعملان عن طريق إحداث التخريب لـ DNA الخلية، الأمر الذي يجعل الخلايا الورمية تعاني الساقط في نهاية المطاف.

ولإجازة مهمته في تخلص الجسم من الضواري داخل الخلية، يستغل الجهاز المناعي أيضاً، ميل الخلايا الأخرى للانتحار عندما تتعرض سلامتها للخطر (عندما تُنهك). وهذه هي المهمة النوعية لخلايا عالية التخصّص تدعى «خلايا تي T القاتلة» في الخبر. (المصطلح الأكثر تهذيباً هو: خلايا تي T المقاوِمة ذات السمية الخلوية وتُكتب بشكلها المختصر [سي تي إل CTL]^(٤) في المقالات العلمية وفي عمليات الأغراض). إن خلايا تي T المقاوِمة CTL هي نمط واحد من الخلايا البيضاء المقاتلة التي قابلناها سابقاً والتي تطوف الجسم لحراسته متراقبة مع البلاعم دافنة الموتى في عهدها. إنها أحد السلاحين الرئيسيين في الجهاز المناعي. وقد اكتُشفت في عام 1960 لصلتها برفض الأعضاء المفترسة. وهي لغاية اليوم، تبقى الحاجز المناعي الأول لهذا الإجراء المنقذ للحياة.

لقد تبيّن باكراً أن رفض اغتراب الأعضاء لا يمكن أن يكون علة وجود خلايا السي تي إل CTL. وبقي أمر اكتشاف المهمة الحقيقة لخلايا تي T القاتلة حتى العام 1970: حماية الجسم من السرطان وتخلص الجسم من الفيروسات. بعض المفترضيات Pathogens مثل الجراثيم توجد سابقاً بحرية

(٤) الـ (سي تي إل CTL) Cytotoxic T lymphocytes : هي إحدى أنواع الخلايا المقاوِمة T التي تتطلب التوترة لعملية إنضاجها مع بقية خلايا T . والخلايا T السامة أو القاتلة مسؤولة عن مهاجمة الطعم في جراحة الاغتراب [زرع الأعضاء] وكذلك مهاجمة الخلايا السرطانية. م.

في الدم أو اللمف وهذه يتعامل معها سلاح أساسي آخر من الجهاز المناعي: الأضداد antibodies . الأضداد هي بروتينات نوعية تجول في الجسم وترتبط مع العوامل المرضية، مما يؤدي إلى استئصالها السريع. ولكن في بعض الحالات قد تغزو الفيروسات وبعض المُفترضات خلية حية داخل الجسم بشكل فعلي، مستعمرة الخلية لكي تكاثر نفسها. وهكذا يمكن أن يكون الجسم في خطر جدي، خاصة إذا كان المُفترض المعنى قادرًا على الانتشار من خلية إلى أخرى. إن ترك مرضيات كهذه، دون فحص أو تحقيق يمكن أن يقود إلى فقدان وظيفي أو حتى فعلي لمساحات كبيرة من النسيج الحيوي.

ولأن هذه المرضيات تخبيء داخل الخلية، فلا يمكن للأضداد التي تجول في السوائل اللمفية خارج الخلوية أن «تراها». ولكن لا يمكن الاحتيال بسهولة على خلايا تي T القاتلة. إنها تحرس كامل الجسم مستخدمة الطرق العامة والفرعية لمجرى الدم واللمف التي تستخدمها الأضداد. غير أن الـ CTL مزودة بمحشيات خاصة Sensors تسمح لها بتحري بعض المرضيات داخل الخلية، يمكنها أن تعين مواضع هذه المرضيات لأن كل خلايا الجسم تظهر على سطوحها عينات من البروتينات المنتجة داخلها. فإذا كان غاز أجنبي، يخبيء داخل خلية ما، مستخدماً آلتتها لصنع بروتيناته الخاصة، فستجد عينات من هذه البروتينات طريقها أخيراً إلى سطح الخلية. وخلايا CTL تعرف بالضبط البروتينات التي يصنعاها الجسم بشكل طبيعي، كما تعرف الشاذة. فإذا مواجهت الـ CTL خلية ظهرت بروتيناً غريباً على سطحها، ستجهز عليها من فورها - دون سؤال، ودون رحمة. لاستطيع الأضداد أن تفعل ذلك. (الخلايا الموجودة ضمن العضو المُفترس مغطاة ببروتينات غريبة، ولهذا السبب ترفض الـ CTL الاغتراب بشدة. إذ ليس مهمًا إن كان العضو المُفترس يستطيع إنقاذ حياة الآخرين، من وجهة نظر خلايا CTL . إنه ليس ذاتاً - وبالتالي يجب تدميره).

ولكن كيف تقوم خلايا CTL بذلك؟ كيف تقتل خلية حالما تقرر أنها منتهكة أو غريبة؟ كان الافتراض منذ البداية أنـ الـ CTL تقوم بعمل استباقي يؤدي بالخلية الهدفية المُنتَخَبَة إلى الموت. لقد كان العلماء يبحوثون عن بندقية يتضاعده منها الدخان، أو عن مدبة مدمة أو عن جبل أو آثار تسمم - عن أي شيء قد يكون استخدم في الضربة القاتلة. ليس مهمًا درجة الجد الذي بدا عليهم، أو الزمن الذي قصوه في دراسة العملية من البداية إلى النهاية، فهم لم يتمكنا على أية حال من إيجاد أي سلاح.

ثم ذات يوم، ومنذ ما يقرب من دزينة من الأعوام، قرر أحدهم أن يتفحص عن قرب أكثر الخلية الهدفية وهي تعيش آلام الاحتضار، بعد تلقّيها «قبلة الموت» من خلايا T القاتلة. مُزجت خلايا CTL مع الخلايا الهدفية في أطباقي الاستنبات خارج الجسم، وأتبع ذلك بالتصوير السينمائي المجهري. ثم جرى إسقاط الصور الشكيرة على الشاشة. اقتربت الـ CTL وهي تتحرك إلى الأمام والخلف، وتتصعد سريعاً وتهبط ببطء، كما كان متوقعاً، من الأهداف، تصدم وتتحسس ثم علقت بإحكام لعدة دقائق. وما إن أفلتت الخلية الهدفية من عنقـ الـ CTL حتى بدأت ما أدرك الجميع أنه رقصة الموت الخلوية الكلاسيكية، حيث بدأ غشاء الخلية بالتنفّط والاضطراب محراً جزيئات صغيرة شبيهة بأشد ما يكون الشبه بالأجسام المتساقطة. وهذه الأجسام لم تنفجر، ساقحة محتوياتها في طبق الاستنبات، بل قعدت في مكانها، ترقص بعنومة في الوسط المغذي. وهذا ما حدا بالعلماء إلى العودة السريعة إلى المخبر لرصد حالة DNA الخلية الهدفية خلال التفاعل القاتل. لقد ضمّعوا حين وجدوا أنه خلال ثوان من الضربة القاتلة تلاشىـ الـ DNA - تشظى إلى مليون ذرة عديمة النفع. كما أن الخلية الهدفية ذاتها هُوَتْ جانبًا بعنومة متخذة شكل أجسام متساقطة. لا يوجد أدنى شك في ذلك؛ إن الخلايا التي اختارتـ الـ CTL لـ «القتل قتلاً» بل تتحرـ.

لقد اتضح أن كل السنوات التي أُنفقت في البحث عن أسلحة CTL الخاصة بعد كل ما قيل وُقِعَ، قد ذهبت سدىًّا. فخلايا CTL غير مزودة بأسلحة لتدمير الخلايا التي اعتراها التبدل. إنها مزودة بمعرفتها شيفرة الأمان الخاصة. كل خلية في الجسم - وليس فقط بضعة خلايا غريبة في المخين النامي - تتطوّي على برنامج للتدمير الذاتي. وما تميز خلايا CTL بمعرفته بين سائر خلايا الجسم هو كيف تتسلل إلى شيفرة الأمان التي تفعّل البرنامج وتؤدي في النهاية إلى جعل الخلية المختارة تتحرّر. يمكن القول إن حرية الاختيار الكيغور كيه^(٤) هي نوع من الانتحار بالمساعدة. إنه لأمر حيوي بالملطّق للصحة الشاملة للكائنات الحية عديدة الخلايا أن يجري الاستصال، وبأقصى سرعة، لأية خلية مُنتهكة نتيجة إشعاع أو خمج [إنتان فيروسي] مرض، مع أقل ما يمكن من الأذى للخلايا الحبيطة. فمن نمطي الموت اللذين شاهدناهما حتى الآن، يرزّ الانتحار على أنه الخيار المفضل من وجهة النظر هذه.

مع ذلك، ثمة عائق واحد بسيط. فخلايا CTL فعالة جداً في إغواء الخلايا المُنتهكة لحملها على الانتحار. يد أنها عماء في إغواها من حيث الجوهر. والـ CTL لا تملك ما يؤهلها للحكم على ما إذا كان وجود بروتين غريب على سطح الخلية يشير حقاً إلى وضع مهدّد لحياة العضوية ككل. في الغالبية العظمى من حالات البروتينات الغيرية الموجودة على سطح الخلية تُخلق مشكلة؛ إذ تقوم خلايا CTL بتحريض الخلايا المحتوية على بروتينات غيرية على الانتحار بما يؤدي إلى فقدان الكثير من الخلايا. إن اغتراس الأعضاء هو بكل جلاء استثناءً وحيد، رغم أننا بصعوبة يمكننا إلقاء اللوم على الجهاز المناعي لمحاولته أداء عمله في وضع بيولوجي غير طبيعي فرضه

^(٤) نسبة إلى الطبيب كيغور كيان، وهو طبيب أمريكي من أصل أرمني أُنفي بهداً تبشير الموت الذي أثار الرأي العام والقضاء الأمريكي. م.

الناس. ولكن ثمة استثناءات أخرى، ليست جميعاً من صنع الإنسان، وبعضها يمكن أن يقود إلى كارثة. مثلاً، هناك بعض الأحياء المجهرية التي يمكنها أن تغزو الخلايا وتعيش فيها دون أن تحدث مرضًا. بمعنى آخر، إن هذه الأحياء ليست مرضية. فإذا فقدت بعض الخلايا في سياق استئصال هذه الأحياء المجهرية غير المرضية من الجسم، فإن مقدار الأذى الماحصل سيكون بسيطاً. ولكن أحياناً لسبب أو آخر، لا تكون خلايا الـ CTL قادرة على إبادة هذه الأحياء المجهرية بشكل كامل؛ فقد تكون محتاجة ببراعة أو قد تنتشر من خلية إلى أخرى بسرعة أكبر من أن تستطيع الـ CTL اللحاق بها. المشكلة أن CTL لا تكفي عن الحاوية، وهي في كل مرة تواجه خلية تظهر بروتينات من الأحياء المجهرية غير المؤذية، توعز لها بالانتحار.

في بعض الحالات يمكن أن يدفع الجسم ضرورة باهظة. لنأخذ مثلاً التهاب الكبد B الفيروسي (HBV)^(*) عند البشر. إن التهاب الكبد هذا (يعرف أيضاً بالتهاب الكبد المصلي) هو إلى حدٍ ما، المكافئ المعاصر للطاعون الأسود. فهو يصيب أكثر من 300 مليون شخص على امتداد العالم. وهو أحد الأسباب الرئيسية العالمية التي تسبب الموت بين الأمراض الخمجية (الانتانية). يُحدث فيروس HBV شكلين من أشكال التهاب الكبد، الشكل الحاد والشكل المزمن، وهو سبب رئيس من أسباب سرطان الكبد. تم الأعراض البدئية لللحمج بفيروس HBV دون ضجة، فهي ليست أكثر من نزلة وافية. عندما يغزو HBV الخلايا، يدمج قطعة الـ DNA الصغيرة التي يملكتها DNA الخلية المصابة. وحالما يتم ذلك، تعامل الخلية الـ DNA الفيروسي،

(*) التهاب الكبد الفيروسي (HBV) : هو التهاب الكبد الناتج عن العدوى بفيروس B . وهو يحدث عن طريق نقل الدم من شخص مصاب أو حامل للفيروس أو عن طريق الأدوات الملوثة لاسيما الإبر غير المقلمة. ويصيب الإنسان في جميع الأعمار ومعدل الوفيات بهذا المرض مرتفع، كما إنه يشكل إحدى المشكلات الصحية الكبرى نظراً لإمكانية الإز蔓 والعقایل التي تنتج عن الإصابة به. م.

كما تعامل الـ DNA الذي يخصّها تماماً. فتنسخ تعليمات HBV اللازمة لصنع بروتينات من أجل بناء مزيد من HBV، وترسل هذه التعليمات إلى الهيولى لمعالجتها. في سياق هذا النشاط، تشق بعض البروتينات الفيروسية طريقها نحو سطح الخلية.

إن إجابة CTL تكون مباشرةً وشديدةً، حيث تحمل الخلايا المصابة على الانتحار بسرعةً. في الشكل الحاد للمرض، تجري إزالة الخمج غالباً في الحال. قد لا تكون الأذية الناجمة عن ذلك شديدة على الكبد، ويمكن إصلاحها، ومن النادر أن تكون مميتة. ولكن توجد بعض الحالات، لا يحمد المرض فيها في مرحلته الحادة، ويترافق إلى شكل أكثر إزاماً من التهاب الكبد بـ HBV ؛ وهناك تكون الأذية الكبيرة. يستمر الـ DNA الفيروسي بتوجيه إنتاج البروتينات الفيروسية، التي تستمر في شق طريقها نحو سطح الخلية الكبدية المصابة. وأما خلايا CTL فتستمر في حمل خلايا الكبد المصابة على الانتحار. ولأن للكبد طاقة معينة على التجديد الذاتي، فإنه يستمر في محاولته إبدال الخلايا المفقودة بخلايا جديدة. ولكن هذه أيضاً تصاب عندما يتشر HBV ببطء عبر الكبد في حلقة متعرجة من الموت وإعادة التجدد. ومع الوقت تصبح التسخن الكبدية المُجَدَّدة والمصابة من جديد شيئاً فشيئاً غير سوية، وتتحقق في أداء حتى الوظائف الاعتيادية مثل استقلاب الغذاء وتصنيع المنتجات تخثر الدم والصفراء. في بعض الحالات، تفقد الخلية قدرتها على التجدد مما يؤدي إلى قصور الكبد وموت المريض. في حالات أخرى، تصبح الخلايا الكبدية التي تتضاعف باستمرار، سرطانية، فتنمو خواجاً سريعاً دون كابح، في نسبة عالية من الحالات المتقدمة، خاصة في بلدان العالم الثالث، يكون الموت هو النتيجة لعدم توفر أو كفاية العناية المشددة الضرورية. رغم ذلك وعلى قدر ما نعلم، فإن فيروس التهاب الكبد بحد ذاته غير مؤذ على الإطلاق. فإذا وضعناه في وسط زرعى مع خلايا كبد إنسان، فإنه سيؤدي إلى إصابتها، لكن هذه الخلايا تبقى سليمة تماماً.

ثمة أمثلة أخرى على انتشارات واسعة النطاق تم بتحريض من CTL، انتشارات تنتهي إلى مرض خطير أو حتى إلى موت الكائن الحي المضيّف. حيث في معظم الحالات سيقتل المرض، على الأغلب، مضيفةً بطريقة ما إذا ترك شأنه، والانتشارات التي تحرض عليها الـ CTL تسرع العملية ليس إلا. ولكن في حالات أخرى، مثل التهاب الكبد بشيروس HBV يكون العامل المرض نفسه غير مؤذ، وبالتالي تحدث الأذية بالكامل من جانب الجهاز المناعي. هذا النوع من علم الأمراض المناعي Immunopathology يبرز باعتباره أكثر شيوعاً مما كان يعتقد سابقاً، وقد يشكل أساساً متيناً لطائفة واسعة من الأمراض الإنسانية التي عدّت في السابق مجهملة السبب.

وهكذا فإن ظاهرة انتشار الخلية، التي تلعب دوراً سلبياً وإيجابياً في تشكيل الأنسجة المضئفة، لأنفعل دوماً الشيء ذاته عند البالغين. إذا أخفقت خلايا T القاتلة نفسها في إيجاد خلية مصابة لتحملها على التدمير الذاتي، ينبغي عليها أيضاً أن تتحرر، لنفسح المجال لخلايا تائية جديدة ذات مقدرة أفضل. هذه هي حالات الموت المبرمج في خطة الحياة الكلية للحيوانات. إنها تُقدّم لمنع الفرد فرصة للبقاء حياً مدة أطول ولإنتاج مزيد من النرية. ينتج إذن أن انتشار الخلايا شيء مألف تقريباً، طبيعياً تماماً - وجاهري - وهو جزء من إيقاعات الحياة الحيوانية.

إن منابع انتشار الخلية تضرب عميقاً في ماضينا التطوري. لنأخذ واحدة من أصغر الحيوانات عديدة الخلايا؛ وتلك الدودة البدائية. إن الدودة البدائية (*Caenorhabditis elegans*) صغيرة جداً بحيث أن كل خلية من خلاياها تدخل في الحساب ولها دور خلال كامل حياتها. وكجميع الكائنات الحية، تبدأ كخلية مفردة - بيضة - وتنقسم حتى تصير بالغة. ولكنها كبالغة تتألف من 959 خلية فقط. ليس 955 وليس من 959 إلى 962. إنها 959 خلية بالتمام والكمال. من مجموع هذه الخلايا تشكل 302 منها

جهازها العصبي البالغ الصغر. إن هذا العدد من الخلايا عند الكائن البشري لن يجد إلا مثل شائبة على الجفن.

هذه الدودة البدائية لديها فقط واحد وعشرون يوماً من ميلادها وحتى موتها. وخلال فترة الانتقال من البيضة إلى الشكل البالغ، تتشكل 131 خلية إضافية، لن يكتب لها الاستمرار حتى مرحلة البلوغ. فخلال سبع ساعات بالضبط ستتخر هذه الخلايا. ليس واضحاً لماذا عليها أن تموت. هل كانت مثلاً جزءاً من مخطط لبناء ما أكثر قدماً حتى من الدودة البدائية، بنية لم تعد صالحة للدودة البالغة؟ إننا لا نعرف إلام ستؤول هذه الخلايا لو قُيضت لها الحياة. ولكن كيف تموت، فهذا واضح تماماً الموضوع. إن تعاقب الخطوات التي تسيرها هذه الخلايا هي مثال للخطوات التي تسيرها الخلايا المنذورة للتدمير الذاتي في الكائنات البشرية: تدمير الـ DNA في نواة الخلية، انفصال الخلية عن جيرانها، رقصة الموت القصيرة، تشكيل الأجسام المتساقطة التي تتبعها الخلايا المجاورة. تبدو شعائر الانتحار الخلية وكأنها مفرقة في القدم، ولقد حفظت دون مساس تقريباً عبر دهور من الزمن البيولوجي.

التشابه في عملية التساقط عبر طيف واسع من حالات بيولوجية بهذه، وعبر الزمن التطوري، والأغراض التي تستخدم من أجلها، والخطوات الالزمة لتنفيذها، دعا العلماء إلى صياغة مفهوم موت الخلية المُبرمجة (programmed cell death) أو PCD. إن الأحداث التي تُحرّض موت الخلية المُبرمجة PCD هي ذاتها على الدوام تقريباً. فإذا شيء يلحق الأذى بـ DNA الخلية وبعد من النقطة التي يمكن عندها إصلاحها بسرعة، سوف يحرضها على الانتحار السريع. كما تتخر الخلايا أيضاً، استجابة لطيف واسع من المحفزات خارج الخلوية. الـ CTL مثل واضح على مثل هذه الإشارات الخارجية، يهد أن التساقط الذي تحرضه الـ CTL يمثل خياراً مرفقاً حديثاً نسبياً لموت الخلية المُبرمجة عن طريق الأجهزة المناعية الموجودة عند البشر وبقى

الفاريات فقط. إن الاستخدام التطوري الأقدم لموت الخلية المبرمج (وهو مشترك بين الفقاريات طبعاً)، هو أساساً استجابة لإشارات كيميائية خارج خلوية قادمة إلى الخلية عبر الغشاء الهيولي. كما رأينا من قبل، لدينا بين البنى المكتونة في سطح الخلية «صناديق البريد» التي يمكن أن يُودع فيها عدد كبير من الرسائل الكيميائية. هذه الرسائل التي يُشار إليها جماعياً باسم السيتوكينات Cytokines تأتي من خلايا أخرى في الجسم - أحياناً من الدماغ وأحياناً من الغدد الصماء المفرزة للهرمونات وأحياناً من خلية مجاورة فقط. هذه «الثرثرة الكيميائية» Chemical chatter تُعبر عن كيفية اتصال الخلايا في الحيوانات الكبيرة متعددة الخلايا مع بعضها البعض. ولكن السيتوكينات لا تمثل دوماً الثرثرة الكسولة، فقد تكون الحد بين الحياة والموت. تحتاج العديد من الخلايا إلى إثارة ثابت من السيتوكينات الحيوية، مثل عوامل النمو التي ذكرت سابقاً، لكي تبقى على قيد الحياة، فإن لم تصل عوامل النمو أو تراجعت، فإن الخلية تقاسي التساقط. أما الخلايا التي لا تحتاج إلى إمدادات ثابتة من عوامل النمو لبقاءها، فيمكن تخريض الانتحار لديها بإيداع سيتوكين آخر خاص في صندوق بريد الغشاء الهيولي.

كل ذلك منظم تنظيمياً فائقاً من خلال البرامج المكتونة في DNA الكائن الحي؛ ومن هنا جاء تعبير «موت الخلية المبرمج»؛ والعلماء الآن في طور تحديد بعض الجينات التي تضبط هذه البرامج. ولقد كانت الدودة البدائية بشكل خاص، أداة جباراً حل لغز الأساس الجيني لموت الخلية المبرمج. تحتوي الدودة البدائية على جينات متخصصة بتشهير رسائل الموت. وتحتوي على مستقبلات سيتوكين على سطح الخلية («صناديق البريد») التي تعرف على هذه الرسائل فقط. فيما يخص الخلايا المقرر موتها سلفاً عن طريق موت الخلية المبرمج وفي حالة الإهمال المعتمد على الزمن، فإن الوصول في الزمن المناسب لعامل النمو الحاسم، يمكن في الغالب أن يبطئ بطريقة أو بأخرى فناءها. كما يوجد في الدودة البدائية جينات تشفّر رسائل

قادرة على قلب عملية موت الخلية المبرمج ما إن تبدأ. رسائل الإنقاذ هذه لا تصل في صندوق البريد؛ إنها تُنبع داخل الخلية نفسها، وذلك لمنع الخلية فرصة الإنقاذ نفسها على ما يدُو؛ مثلاً في مواجهة أذية بسيطة نسبياً للـ DNA قد تكون حضرت على التساقط. فإذا كان ممكناً إصلاح الـ DNA بسرعة، فقد يسمح للخلية بأن تعيش. ولكن في مواجهة إشارات مستمرة بأن الخلية قد انتهكت - أي حصول أذية واسعة للـ DNA، أو الغياب المديد لعامل النمو المطلوب، أو التلويع المستمر برسالة الدعوة إلى الانتحار - فإن رسالة الإنقاذ تُحجب وتبدأ الخلية طريق اللاعودة في التساقط.

لقد باتت هذه الرسائل نفسها مع الجينات التي تُشفّرها، معروفة الآن عند البشر، وربما يكون اختلافها بسيطاً مع تلك الموجودة في الدودة البدائية بما لا يدعى للدهشة. إن بطارية الجينات والمواد الكيمائية التي تُستخدم في التكاثر وتوزيع الرسائل ومعالجة إشارات الموت في الخلايا الحيوانية، كبيرة إلى حدٍ لافتٍ، ذلك أن موت الخلية المبرمج هو بجلاء ذو أهمية عظيمة للطبيعة. سوف نعود لمناقشة هذا الشكل لموت الخلية، وكيف يتصل بموتنا؛ بعد أن نتفكر بالسؤال الكبير: من أين أتى الموت الإيجاري المبرمج؟

الجنس، العزل، ومنابع الموت الخلوي

لكل ابن أنتى أيام معدودات، حبلى بالمتاعب، يروح كظل، ثم يتلاشى.

سفر أياوب

لماذا الموت؟

نبداً من وصف بعض طرق موت الخلية في الفصلين السابقين، لنفهم ما هو الموت على المستوى الخلوي. إن موت الخلية كمثل موت الكائن الحي التي هي جزء منه، عودة إلى التفكك، إلى العماء والصمت. ولكن لم تموت الخلايا بالأساس؟ هل ثمة شيء موروث في جوهر الحياة يأمر كافة الأشياء الحية بالموت؟ لنفهم جواب هذا السؤال، علينا أن نعود بالزمن، إلى الظهور الأول للخلايا على الأرض.

لم تكن أشكال الحياة الأولى، كما رأينا، حيوانات بالمعنى الاعتيادي للكلمة، بل خلايا مفردة حرة العيش، نسميتها الآن جراثيم. في هذه الحالة يتكون الكائن برمهه من مجرد خلية وحيدة. مع ذلك فإن أي معيار بيولوجي يحدّدنا بوصفنا أحياء، سينطبق عليها. أقدم هذه الكائنات الحية تمثّلت في ذلك الوقت، كما الآن، بأبسط بنية ممكّنة قادرة على إنجاز الوظيفة الأساسية

لكل الكائنات الحية: مكاثرة نوعها عبر مضاعفة الـ DNA فيها ونقله إلى الذرية.

ولكن من غير الواضح تماماً، ما إذا كانت الأشكال الأقدم لهذه العضويات وحيدة الخلية قد تشارك في الميزة حيث إنها قد تشارك الآن في الميزة الرئيسية الثانية لحياتنا كما نعرفها - الموت الإجباري المبرمج. فنحن مثل جميع الحيوانات الأخرى متعددة الخلايا، ينبغي أن نموت، وثمة العديد من الآلات المشتبة فيما للتأكد من أنها تقوم بذلك. تفاصيل أعمار بعض الحشرات بالأيام، والفنان تعيش ثلاث سنوات إذا ما حالفها الحظ. البشر يمكن أن يعيشوا حتى 120 سنة، وبعض السلاحف حتى 200 سنة، لكن في النهاية تموت كل الحيوانات. الكثير من الكائنات وحيدة الخلية قد تموت نتيجة لحادث أو مجاعة؛ في الواقع ينطبق ذلك على الغالبية الساحقة منها. ييد أن لا شيء مبرمجاً في داخلها يدعوها للموت. لم يظهر الموت والحياة سوياً. هذه إحدى أهم العبارات العميقية في كل البيولوجيا. وتستحق الإعادة على الأقل: إن الموت ليس متصافراً مع تعريف الحياة بشكل لا فكاك منه. فمن أين إذن أتى الموت الخلقي الذي لا يمكن تجنبه؟ دون ريب، لم يظهر الموت على مسرح الأحداث إلا بعد مرور مليار سنة أو نحوها على ظهور الحياة الأولى. من أجل أن نفهم كيفية نشوء الموت المبرمج، سيكون مفيداً بادئ ذي بدء أن نلقي نظرة عَجْلِي على كيفية ارتقاء الكائنات وحيدة الخلية إلى أشكال حياتية أكثر تعقيداً.

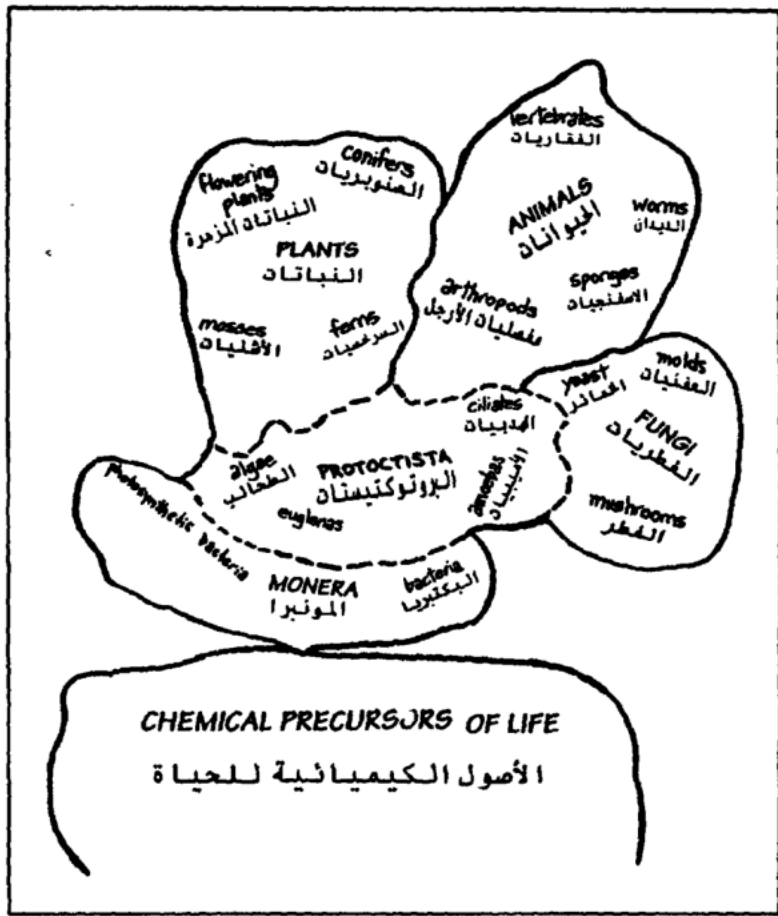
من بين المالك الخمس التي تنضوي تحتها جميع الكائنات الحية، تشكل الخلايا الوحيدة مملكة واحدة بالكامل، كما تشكل نسبة كبيرة من مملكتين آخرين. إن الكائنات الحية الوحيدة الخلية الأقدم، من وجهة النظر التطورية، هي الجراثيم. وهذه تكون المملكة الأولى، وهي مملكة المونيرا^(*) (انظر الشكل المرافق). لقد كانت المونيرا ناجحة إلى حد

(*) المونيرا هي إحدى المالك الحية، وهي وحدات خلية لا تحتوي على غشاء نووي. م.

بعيد، وهي مازالت منتشرة بعد عدة مليارات من السنين من التنافس فيما بينها، ومع أشكال حياتية أكثر تعقيداً، وتشكل الآن تقريباً نصف الكتلة الحيوية على الأرض. إنها تتوضع في كوى الكوكب متعددة من السهول المتجمدة للقطب الشمالي وحتى الفجوات الكبريتية التي تغلي في قاع البحر. إن الجراثيم التي تقيم اليوم في العالم، تفتح نافذة على الماضي، تسمح لنا أن نخمن كيف كان على الأشكال الحياتية الأولى أن تبدو، رغم أنه من الجلي أن الأشكال التي ندرسها الآن، ينبغي أن تكون مختلفة إلى حد كبير عن الأشكال الأولية التي ظهرت منذ ما يقارب أربعة مليارات سنة.

لقد ظهرت الجراثيم إلى الوجود عندما كان الغلاف الجوي للأرض خالياً إلى حدٍ كبير من الأوكسجين الغازي. أما الزيادة التدريجية في تركيز الأوكسجين في الغلاف الجوي فقد كانت حدثاً تطوريّاً ذا أبعاد خطيرة. وقد حصلت هذه الزيادة منذ حوالي مليار سنة مضت، ونجحت عن جouع الهيدروجين والجراثيم الزرقاء Cyanobacteria الشاطرة للماء والمركبة للضوء والتي تحول بعضها إلى أجزاء نباتية لاحقاً. فالأوكسجين غازٌ ميتٌ حاثٌ، يؤدي إلى تفتيت الحديد إلى صدأ، وينشر الدمار تقريباً في كل الجزيئات العضوية التي تُبني عليها الحياة. لقد بدأت المونيرا بتطوير تخصصات لحماية نفسها من الأوكسجين. توجّب عليها ذلك، أما تلك التي لم تتمكن من هذا الأمر، فلم تكتب لها الحياة.

رغم أن الغالبية العظمى من الجراثيم تعيش كامل حياتها كخلايا مفردة، فإن عدداً من الأنواع الجرثومية قد عرف تجربة التعددية الخلوية، التي ستصبح الاتجاه التطوري الرئيسي ل معظم الأشكال الحياتية الناجحة. الكثير من الجراثيم تعيش في تجمعات بسيطة أو مستعمرات، تصطاد الغذاء وتشارك به. القليل منها، مثل الجراثيم المخاطية، تُشكل بُنى أكثر امتداداً تدعى الأجسام المشمرة، وهي تشبه الفطور الزراعية أو الأشجار الصغيرة. بشكل عام أخفقت الجراثيم في اكتشاف الميزات الضخمة للتعددية الخلوية.



الشكل 4 المجموعات التطورية الرئيسية.

كل تصنیفات الكائنات الحية هي بالضرورة اصطناعية، وخاصّة للتناقض والتقطیع المستمرین. للخطط المروض هنا هو واحد من «الخطوط» التطوريّة الأكثر بساطة للمجموعات الرئيسيّة للكائنات الحية. البروتوبكتستات الأصفر.

بعض المونيرا الأكثّر نجاحاً استمرت في تشكيل ممالك جديدة للكائنات الحية: أولاً مملكة البروتوبكتستات protocista (الأعضاء الأصيفر في هذه المملكة تسمى بروتوبكتستات protista)، ثم لاحقاً مملكة

الفطور Fungi. معظم البروتوكريستات هي كائنات حية وحيدة الخلية مثل الجراثيم تشمل مملكتها على كائنات مثل الفطر الغروي والأمية بالإضافة إلى خلايا مثل المتصورة Plasmodium التي تسبب الملاريا (البرداء)، والأشكل المتقدمة من الأشنيات، التي استمر بعضها في الانتقال من الجراثيم إلى النباتات.

لقد جاءت بعض الميزات الهامة لفرق البروتوكريستات عن المونيرا البدائية. تتألف المادة الجينية لمعظم الجراثيم عادةً من قطعة حلقة من الـ DNA الحامل للجينات. وهي مشتبة إلى داخل الغشاء الخلوي، ومن جهة أخرى تطفو حرقة وعارية في الهيولى؛ ولا يوجد نواة. إن الـ DNA عاري، يعني أنه ليس مشتبأ ببروتينات خاصة تدعى الهيستونات Histones. ولهذا فإن هذه الخلايا البدائية تدعى بدائية النوى prokaryotes «الخلايا ما قبل النوية». البروتوكريستات وجميع الخلايا اللاحقة تقسم حسبها الأكبر من الـ DNA إلى صبغيات مشتبة إلى هيستونات ومخزنة في نواة (جاء اسم مركبات الـ DNA من إمكانية تلوينها بأصباغ كيميائية معينة، وهي تبدو حفاظاً تحت المجاهر على شكل «أجسام ملونة» - صبغيات). في كل الحالات تقريباً، تكون هذه الصبغيات خطية، وليس حلقة، تتوج نهايتها بشري من DNA خاصة تدعى القسيمات الانتهائية telomeres تمنع النهايات من الالتصاق فيما بينها أو مع صبغيات أخرى. البروتوكريستات وبقية الخلايا النوية تدعى حقيقة النوى، وقد طورت هذه الخلايا أيضاً ما يسمى ضيقفانية أي أنها بدأت في حمل نسختين من كل صبغي، وليس نسخة مفردة مثل بدائية النواة وحيدة الصبغي. (كل جزء من الزوج الصبغي أتى من خالية والدية). لقد حازت الضيقفانية على ميزة عظيمة، ذلك أن الأذى أو الطفرة الذي يلحق بجين معين، كان ذا عقایل بسيطة مقارنة مع بدائية النوى، لوجود نسختين من كل جين، كما أن الضيقفانية تقدم فرصة لاختبار الهدف الذي تقوم به الطبيعة على تركيب الـ DNA من الجينات، الأمر الذي يقود إلى

تحسين محتمل في وظيفة الجين. فإذا أخفقت التجربة على نسخة من الجين، فتنة دوماً جين رديف يواصل المسيرة إلى النهاية.

بعض البروتوكليستات تضم خللاً فترات بقائهما وحيدة خلية. وللحجم ميزات واضحة، فهو بالتأكيد يبسط همة الضواري، ولعل الأكثر أهمية من ذلك في تلك الأيام الباكرة من الحياة على سطح الأرض، القدرة على تخزين الطعام داخل الخلية من أجل استخدامه حين يتضاءل أو يختفي من الطبيعة. بعض البروتوكليستات كالبارامسيوم هي، بلا جدال، أكبر بمليون مرة في الحجم من معظم الجراثيم، حيث يمنحها هذا الحجم الكثير من الأمكانية اللازمة للتخزين. وكما ازدادت الخلايا حجماً، فقد بدأت كذلك بتطوير تخصصات معمارية مصممة لمساعدتها في التعامل مع العالم الذي يزداد تعقيداً. إحدى التخصصات الباكرة كانت تطوير هيكل خلوي حقيقي، عبارة عن عصيات بروتينية داخل خلوية، لم تساعد الخلايا البروتستية الأكبر في الحفاظ على شكلها فحسب، بل جاءت أيضاً لتعمل دوراً في الحركة والأكل، فعلى سبيل المثال، بدأت البروتوكليستات وحقائقيات النوى الأخرى باستخدام عناصر الهيكل الخلوي المسماة أنثنيات^(٤) في ابتلاع المواد خارج الخلوية، بما في ذلك الغذاء، وذلك في سياق عملية دعيت الانقسام الخلوي endocytosis.

رغم أن معظم البروتوكليستات حقيقة النوى مازالت وحيدة خلية، فإن بعضها استمر في تجربة التعددية الخلوية، وأدخلت عليها تحسينات، تجاوزت كثيراً النقطة التي وصلتها معظم بدائيات النوى المتقدمة. ففي البروتوكليستات نشاهد للمرة الأولى اتصالات بين الخلايا الحية في المستعمرات. ونرى أيضاً البدايات المبكرة جداً للتخصص في العمل بين الخلايا. بعض البروتوكليستات صارت من بين أكبر الكائنات الحية على

(٤) أنثنيات هي أنواع دققة في هيولى حقائقيات النوى وهي مكونة من بروتين كروي وتشكل جزءاً هاماً من الهيكل الخلوي، المغزل الفتيلي، الهرب، السوط. م.

الأرض. عشب البحر Kelp مثلاً، هو مثلٌ على نمط البروتوكتستات المسمة أشنيات algae؛ بعض أعشاب البحر يمكن أن تنمو لتبلغ ثلاثين أو أربعين متراً في الطول.

لقد راكمت البروتوكتستات أيضاً وبشكل تدريجي عضيات (organelles) داخلية تُعينها على الحياة في بيئة متزايدة العدائية ومفعمة بالأوكسجين، في بعض الحالات عن طريق عملية تدعى التعايش الداخلي (endosymbiosis). فقد بدا أن جراثيم معينة بدأت تجد أن دوائل البروتوكتستات الأكبر والأكثر تطوراً هي أمكناً معقولة للعيش وإنشاء عائلة، فتحولت إلى طفيليات. وكمعظم الطفيليات الناجحة، أعطت هذه الجراثيم ما أخذت عملياً. على سبيل المثال، طورت بعض الجراثيم بشكل جلي آليات دفاعية ضد الأوكسجين، حتى أن بعضها طور وسائل ليس لإبطال تأثير الأوكسجين فحسب، بل أيضاً لاستخدامه في إنتاج الطاقة. لا بد أن ذلك ترك تأثيره على بعض البروتوكتستات التي على ما يدرو آوت بعض هذه الجراثيم التي تتنفس الأوكسجين عن طريق التعايش الداخلي. وعوضاً عن استخدامها كطعام، حولتها إلى أجزاء دائمة من خلية البروتستا. قد لا يكون ذلك ضمن حسابات الجراثيم، ولكن التجربة أظهرت بمحاجةً جعل في النهاية كل الخلايا حقيقة النوى تحوز على طفيليات داخل خلوية مشابهة. إننا نجد هذه «المستحاثات الحية» الجرثومية في خلايانا حتى اليوم: إلا وهي المتقدرات، العضيات المنتجة للطاقة، التي رأيناها في الفصل الأول. في الحيوانات، وحدها المتقدرات، من بين كل العضيات الموجودة داخل الخلية، تمتلك DNA خاصاً بها كاشفة عن أصلها البيولوجي المستقل. أكثر من ذلك، هذا الـ DNA ذو شريط مفرد وحلقي عادةً وليس متراافقاً مع هيستونات^(*)، ويحتوي على جينات، هي بوضوح بدائية النوى وليس حقيقة النوى في بنيتها.

← (*) الهيستونات هي بروتينات بسيطة مختلفة قابلة للانحلال بالماء وهي غنية ←

رغم أن كثيّر حجم الخلية قد يكون في كثير من الوجوه، أفضل للخلية، إلا أن ثمة حداً لما يمكن أن تبلغه خلية مفردة من كثيّر الحجم. فحجم الخلية ينمو تبعاً لمكعب نصف قطرها (كما هو حال شهيتها)، في حين أن مساحة غشائها السطحية - المكان الذي تدخل منه الغذائيات وتُطرح عبره الفضلات - تزداد فقط تبعاً لربع نصف القطر. في مرحلة معينة من توسيع الخلية، تصبح مساحة سطحها صغيرة جداً على خدمة الحجم الداخلي الهائل للخلية. فضلاً عن ذلك، فإن الحاجة لجزيئات المختلفة التي تُتنفس داخلياً لتشغل الخلية، تلك التي يُشفّرها الـ DNA، تزداد حجماً على نحو مثير أيضاً. إن الجموعة المفردة - وحتى الجموعة الضعفانية - سرعان ما تصبح غير كافية. لقد تغلبت الخلايا على هذه المشكلة بجموعة متنوعة من الأساليب في سعيها للنمو أكثر فأكثر. بعضها جأ إلى بساطة إلى صنع نسخ أكثر من الجموعة الصبغية الضعفانية الأساسية، لتُصبح عديدة الصبغة الصبغية. بعض الخلايا أصبحت عديدة النوع، مدمجة عدة نوى، كل واحدة منها تحوي على مجموعة صبغية ضعفانية واحدة، ضمن خلية ضخمة مفردة. أما الاستراتيجية الأعظم نجاحاً إلى درجة كبيرة، فكانت التحول إلى التعددية الخلوية، وقد صارت كل أشكال الحياة فوق البروتوكتستات، باستثناء عدة فطور، عديدة الخلايا على نحو دائم وكامل. إن الموت كما نعرفه - الموت كعقاب للحياة - قد بُرِزَ للوجود لأول مرة، في مكان ما على الخط التطوري بين المونيرا والبروتوكتستات منذ حوالي مليار سنة. سوف نطلق على هذا الشكل من الموت، «الموت المبرمج»، لتمييزه عن «الموت العرضي» الذي ينجم عن أشياء مثل حرارة أو برد شديدين، جوع، تدمير مادي، أو أذية كيميائية. سوف نستكشف أيضاً العلاقة الممكنة لهذا الموت المبرمج للكائن الحي مع

← بالحموض الأمينية الأساسية مثل النيزين والأرجينين وهي تكون مع الـ DNA معددة في نيوكليوزومات صباح حققيات النوى. .

ظاهرة موت الخلية البرمج الذي ناقشناه في الفصل الماضي. (هذه المصطلحات تختلف فيما بينها اختلافات دقيقة جداً عند العلماء الذين يدرسونها، ولكنها قد تكون صعبة التمييز). ييد أننا مستفحص أولًا البدائيات المبكرة جداً للموت البرمج للكائن الحي، عندما تطورت المونيرا إلى بروتيستات حقيقة النواة، ذلك أنه بموازاة هذا الطريق أيضاً، وفي الفترة نفسها التي ظهر فيها الموت البرمج تقريرياً، بدأت الكائنات الحية وحيدة الخلية لأول مرة تجربة الجنس في ارتباطه بالتكاثر.

كانت المونيرا الأقدم وحيدة خلية تتكاثر بشكل لا جنسي بعملية بسيطة تدعى الانشطار Fission. في هذا النمط من التكاثر، تضاعف خلية ما تلقائياً الد DNA فيها، ثم تنقسم إلى نسليتين متساويتين تماماً. وكل خلف نسيلي يتلقى نسخة واحدة من الد DNA. تتضاعف هذه الخلايا وبدورها تنتج نسليتين متساويتين صحيحتين. وهكذا فإن الكائن الحي - الخلية المفردة - لا تموت في الحقيقة أبداً. ولكن مع ذلك، أين هو الجسد يا ترى؟ هل يمكن أن يكون ثمة موت في غياب جثة؟ إن هذه الخلايا في الواقع الأمر خالدة. فإذا أمكن توفير الحماية للجزئيات المفردة التي تتكاثر لا جنسياً من الضواري وقدم لها الطعام بشكل كافٍ، وأعطيت مكاناً للنمو، فستتابع التوسيع النسيلي عبر ذريتها إلى مالانهاية. من المرجح أننا لن نعثر أبداً على خلية مفردة ميتة في مزرعة كهذه. ومن البديهي، في الحياة الواقعية، ألا تتمكن الخلايا المفردة من متابعة التوسيع نسلياً إلى الأبد. فهي في نهاية الأمر تستنفذ مواردها المتاحة الضرورية للحفاظ على الحياة، وسوف تموت⁽¹⁾ - عَرَضِياً.

(1) - يبلغ متوسط حجم الجرثوم نحو ميكرومتر مكعب، وهو يستطيع أن ينقسم بالانشطار خلال فترة قصيرة تعادل ثلثاً دقيقة. تظهر حسابات بسيطة أنه بعد سبعين إلى ثمانين انقساماً لاحقاً - أقل من يومين منذ بدء الانقسام - فإن ذرية الجرثوم المفرد، لو قبض لها العيش جميعاً، سوف تعادل تقريرياً في كتلتها الحيوية Biomass كل الكائنات البشرية الموجودة على الأرض الآن. المؤلف.

مع استثناءات قليلة، تفتقر الكائنات وحيدة الخلية التي تتكرر حصرًا بالانشطار البسيط، إلى ميزة واحدة، هي تلك الميزة التي تجلب في النهاية الموت لكل الخلايا الوحيدة التي تمارس الجنس، ولكن الكائنات عديدة الخلايا، بما في ذلك الكائنات البشرية. إنها الهرم *senescense*، الذي هو تقدم الخلايا والكائنات التي تتشكل منها بالعمر تدريجياً وبشكل مبرمج، يعزل عن الأحداث في البيئة المحيطة. كان الموت الخلية العرضي موجوداً منذ ظهور أي شيء يمكن أن نسميه حياة. ويزداد موت الكائن الحي عبر الهرم - الموت المبرمج - تطوريًا في زمن ظهور التكاثر الجنسي نفسه تقريبًا. لقد بدأ الجنس والموت المبرمج حينما كانت الغالبية العظمى من الكائنات الحية ماتزال خلايا مفردة.

من المهم أن نعي من وجهة النظر البيولوجية، أن «الجنس» و«التكاثر» ظاهرتان منفصلتان كلية. الجنس يعني فقط تبادل أو تمازج كل أو جزء من المعلومات الجينية - DNA - بين عضوين من النوع نفسه. أما التكاثر فهو ببساطة - إعادة إنتاج ينسخ إضافية من خلية معينة. وبالتالي يعني «التكاثر الجنسي»، تبادل المعلومات الجينية بالتوافق مع التكاثر الخلوي.

كان التكاثر الجنسي على الدوام لغزاً يحير البيولوجيين، وخاصة التطوريين منهم. فمن وجهات نظر كثيرة، يبدو الجنس في الواقع كأسلوب في التكاثر مُبَدداً. في الانشطار تعطي الخلية الواحدة خليتين، إذ تتضاعف مجموعة من الجينات في عملية بسيطة فعالة وذات تكلفة منخفضة نسبياً، وينشأ عن ذلك فردان بجديدان. أما في التكاثر الجنسي فيجب على خليتين (أو كائين متعددي الخلايا) أن تجد إسداهما الأخرى، وتقررا ملاءمة كل منها للأخرى، وتمارسا الجنس، ومن ثم تتكرثان. فضلاً عن ذلك، وباعتبار أن معظم الخلايا المشاركة في التكاثر الجنسي والناتجة عنه هي خلايا ضعفانة، فإن مجموعتين من الـ DNA ينبغي أن تتكررا في كل خلية عوضاً عن مجموعة واحدة فقط. وبالتالي يتطلب التكاثر الجنسي فترة من الوقت

ومقداراً من الطاقة أكبر بكثير من الانشطار البسيط للوصول إلى النتيجة نفسها. إن الخلية الناجمة عن الانشطار البسيط ينبغي أن تكون قادرة على التفوق نمواً وبراعةً على الخلية الناجمة عن التكاثر الجنسي. مع ذلك، وحالما ظهر الجنس، تحول بسرعة إلى الشكل المهيمن للتكاثر بين كافة أشكال الحياة اللاحقة. ولكن لماذا كان الحال كذلك؟

دعونا نتفحص عن كثب التكاثر الجنسي في أشكال الحياة الشبيهة بذلك التي ينبغي أن تكون قد جربته خلال التطور. فيما يخص الخلايا الوحيدة حقيقة النواة المتکاثرة جنسياً، قد لا يعني الجنس أكثر من خليتين تلتتصقان معاً، وتتقايدان أجزاء من إرثهما الصبغي - DNA - في عملية تدعى اقتران^(١) Conjugation . بعد الاقتران تفصل الخلايا، ثم تخضع كل منها للانشطار إلى خليتين، تلقى كل منها نسخاً متشابهة من صبغيات مختلطة ومتعددة مرة أخرى. إن فعل الاقتران - الجزء الجنسي من العملية - يبدأ بخليتين وينتهي بخليتين، ولم تخلق خلايا إضافية. فيما يخص حققيات النوى وحيدة الخلية، فقط عندما يُتبع الاقتران بانشطار مستقل للخلايا المشاركة، يكون بوسعنا القول إن التكاثر الجنسي قد حصل. إن النتيجة الأكثر أهمية لهذا الفعل هي أن الخلايا الجديدة الناجمة كمحصلة للاقتران، والذرية التي تنتجه تاليًا بالانشطار، مختلفة جينياً عن الخلايا الوالدية قبل الاقتران. وهذا يختلف تماماً عن عملية الانشطار في التكاثر اللاجنسي، حيث الخلايا الوالدية والخلايا البنات متماثلة جينياً في العادة. يشكل هذا الاختلاف بكل تأكيد، أساس الأفضلية الكبرى للجنس، ولكن الخط التطوري الذي يقود إلى الكائنات البشرية ينطوي أيضاً على بذرة مشكلة

(١) يجب التنبه إلى أن العملية التي اصطلاح على تسميتها بالاقتران، قد استخدمت لوصف الكائنات الحية بدائية النوى أيضاً. فرغم أنها تحمل بعض التشابهات مع الاقتران في حققيات النوى، فإن العملية في بدائية النوى مختلفة جوهرياً. وهي ليست متصلة تطوريًا بالاقتران في حققيات النوى كما وصفت هنا. المؤلف.

خطيرة - مشكلة وجدت لها الطبيعة حالاً مطلقاً باتكار الهرم الإجاري والموت.

هذه العملية الأساسية من مزج ومقايضة المعلومات الجينية - الجنس - تُستخدم بالارتباط مع التكاثر اليوم من جانب بعض بدائيات النوى، ومن جانب غالبية البروتوكريستات وحيدة الخلية والقطور، وبشكل أو بأخر من جانب معظم الكائنات عديدة الخلايا. يوجد العديد من النظريات حول أصل الجنس والقوى المحركة التطورية الباعثة له. ومهما يكن ما يقال عنه، فإن الجنس، ودون ريب، يعزز التنوع الجيني، وهو السبيل الوحيد لقدرة النوع على التكيف مع البيئة المتبدلة. إن اختلاط المعلومات الجينية المختلفة المولدة خلال المزاوجة تسمح للذرية الفردية بالتكيف السريع، وإن يكن بفاعلية مختلفة، مع التبدل البيئي؛ كما أن هؤلاء الأفراد الذين يتكيفون بنجاح يُصطفون من أجل البقاء ومن أجل تكاثر آخر.

ثمة ميزة كبيرة ثانية للجنس، وهي أنه يسمح بإصلاح أو استعمال الأخطاء الجينية - الطفرات^(٥) التي تسفل إلى الجينات المفردة، مؤدية إلى إفقادها وظيفتها، سواء كانت هذه الوظيفة تشفي بعض البروتينات أم تنظم بعض الاستجابات الخلوية. الجينات مدونة في DNA الصبغيات. ومع الوقت سوف يراكم الأفراد المختلفون اتحادات مختلفة من الجينات المعيبة. أثناء التكاثر الجنسي، تُخرج الصبغيات (وبالتالي الجينات) اعتباطياً، ويعاد توزيعها على الذرية. و بما أن الجنس عند حقيقيات النوى يحصل غالباً بين أفراد ذوي صبغيات مضاعفة، فالاحتمال بعيد في أن يكون فرداً يمارسان الجنس قد راكماً بالضبط الطفرات نفسها. إن طفرات جين معين لشريك جنسي واحد سيجري تداركه غالباً في الذرية بالنسبة غير المتبدلة لهذا الجين من الشريك

(٥) الطفرات: تبدل دائم بالملادة الوراثية، يشمل إنما تبلاً في علاقات الصبغيات أو تبلاً كيماحيوياً أصاب السلسل المكون للجينات. م.

الآخر. فضلاً عن أنه، إذا ما تعين على ذرية معينة، عن طريق المصادفة، أن ترث نسختين من جين طافر (متبدل) فقد لا يبقى ذلك الفرد على قيد الحياة حتى العمر التناسلي، وبالتالي فإنه يخفي عدد النسخ «الردية» لذلك الجين الطليق بين السكان. يموت أفراد كهؤلاء عن طريق (تَوْدُّ تسميتها بموت «الخلية العرضي») وتموت معهم جيناتهم المعيبة.

بينما ظهر الجنس بمعنى نقل الـ DNA بين الخلايا فعلياً في بعض بدائيات النوى، وبينما اتّخذ التكاثر الجنسي عدة أشكال بين أنواع مختلفة من حقيقيات النوى، فإنه من المرجح جداً أن تكون العملية التي تطورت في حقيقيات النوى وحيدة الخلية مثل البارامسيوم، سليفة للطريقة التي نستخدم نحن بها الجنس. كذلك يبدو واضحاً تماماً كيف أن حلول الجنس في النهاية، قد قاد إلى الموت المبرمج الإيجاري في ذلك الخط التطوري نحو العضويات عديدة الخلايا مثلنا نحن.

البرامسيات^(*) هي من أكثر أنواع العضويات المهدبة عدداً في برك الماء العذب المنتشرة في العالم. ورغم أنها وحيدة خلية، فإن هذه البروتكتستات ضخمة - أكبر بمليون مرة في الحجم من معظم الجراثيم. إنها تستخدم أهداباً شعرية تضرب بتزامن دقيق من أجل التنقل، وهذه ميزة عظيمة لخلية مفردة من زاوية الهروب من المفترس وإيجاد الغذاء. لقد طورت أيضاً منطقة غشائية متخصصة في إحدى نهايتي الخلية لتخديم كفم، ومنطقة مشابهة في النهاية الأخرى تخدم كشرج لطرح الفضلات. وكمثل جميع حقيقيات النوى، تحفظ البرامسيات الـ DNA في نواة، حيث تملك، وهذا أمر هام، أكثر من نوع واحد منها.

في نهاية القرن التاسع عشر، بدأ العلماء المهتمون بنمو الخلية وموتها

(*) - جمع بارامسيوم. وهو جنس من الأولى المهدبة يتصف بجسم متراوّل ملتوّر في نهايته الأمامية وأحدود فتني منحرف على شكل القمع يحمل الفم والشرج. م.

بالاشتباه بوجود اختلاف جوهرى بين الخلايا الجرثومية وحيدة الخلية والبروتستات وحيدة الخلية الأكبر حجماً مثل البرامسيات. ففي حين ظهر أن النمو الجرثومي مرهون بالغذاء والمكان، ظن بعض الباحثة أنهم لاحظوا علامات لاتذكر للهرم (تحلل إيجاري مرتبط بالزمن ثم موت) عند بعض البروتوكستات. فمثلاً، إذا وضع بaramesivom وحيد خلية في مستنبت زجاجي (في الزجاج) *in vitro* مع غذاء مطلق ومكان للنمو، فإنه سيأخذ بالتوسيع النسيلي عن طريق الانشطار البسيط تماماً كما تفعل الجراثيم التي تتکاثر لاجنسياً. ولكن قبل أن ينقضي زمن طويل، سيبدأ معدل التوسيع النسيلي للذرية هذا البرامسيوم بالباطورة. فإذا استمرت الخلايا بالتكاثر عن طريق الانشطار حصراً، فإن العملية التباطؤية ستستمر، وبعد حوالي 200 انقسام خلوي، ستتوقف الذرية النسيلية عن الانقسام وتموت. من ناحية أخرى، إذا ما تسعى البعض الذرية في نقطة ما من سير العملية أن تفترن - تمارس الجنس - فإن ساعة هرمها ستعود للعمل بعد توقفها. إن الذرية النسيلية لهذه الخلايا التي قامت بالجنس تستأنف معدلأً سريعاً للنمو والتوسيع عن طريق انشطار لاجنسي نشط، في حين أن ذرية أخواتها وبنات عمها التي أخفقت في الاقتران ستستمر في هرمها لتموت في نهاية المطاف.

في الهدبيات *ciliates* التي تتکاثر لاجنسياً، تم للذرية التي تجدد شبابها والآية من اقتران حديث، فيما يبدو، بفترة نضوج شبيهة بفترة ما قبل البلوغ عند الحيوانات، حيث لا تستطيع في هذه الفترات ممارسة الجنس، ولكنها تبدأ حياة محددة الأجل سلفاً. فتبدأ ساعة هرمها، تبدأ تكاثرها، وينبغي عليها عند نقطة معينة، أن تتخلى عن الانشطار البسيط وتتکاثر جنسياً إذا ما كان عليها أن تعيد تشغيل ساعتها، وتعيش من خلال ذريتها. إن الخلود بالنسبة للجراثيم التي تتکاثر فقط بالانشطار يمنع ذاتياً، أما بالنسبة لما عدتها فيمنع بممارسة الجنس^(١).

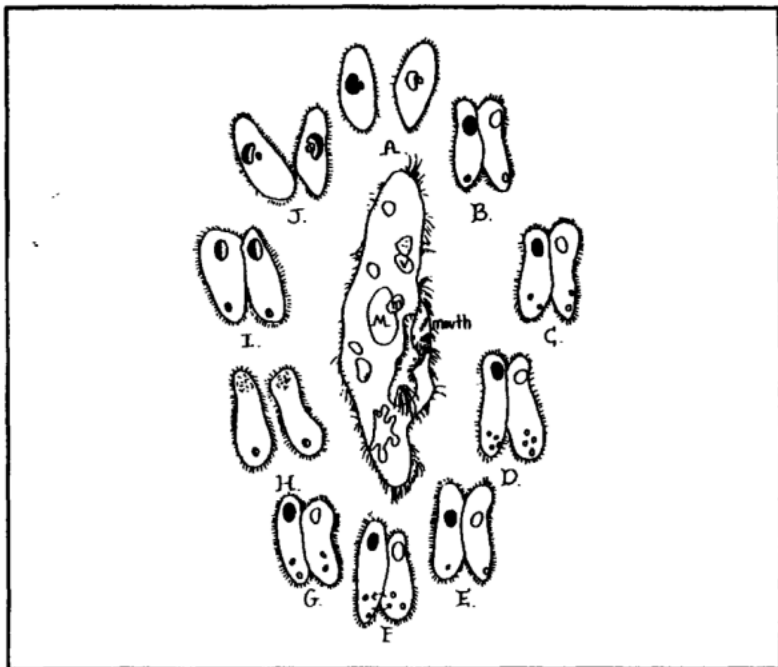
(١) من نافلة القول هنا أن عملية تجديد الشباب في البرامسيات وبعض الهدبيات ←

لماذا كان على دخول الجنس في التكاثر أن يترافق بدخول الهرم والموت المبرمج؟ السبب الأول متعلق بمشكلة جرى التنبؤ بها من قبل: ذرية الخلايا المتکاثرة جنسياً مختلفة جينياً عن الخلايا الوالدية. السبب الثاني قد يكون متعلقاً بخاصية نشاهدتها للمرة الأولى عند البرامسيات والبروتستات الأخرى التي تتکاثر بالطرق الجنسية: فصل DNA بهدف استخدامه لأغراض تكاثرية (الاقتران)، وذلك من الـ DNA الذي يستخدم لمراقبة العمليات اليومية للخلية. فكل نوع من أنواع الـ DNA يحفظ في نواة مستقلة. النواة الكبيرة macronucleus التي تأوي الـ DNA تستخدم لإنتاج الرسائل ليصار إلى إرسالها خارج النواة إلى الرياسات من أجل تحويلها إلى بروتينات تحتاجها الخلية لتصريف شؤونها اليومية من أكل وتنفس وتنقل وهلم جرا. تضاعف الصبغيات، وحتى قطع مختارة منها، مئات المرات في النواة الكبيرة لتولد DNA كافٍ لإدارة هذه الخلايا الشديدة الضخامة.

تتطلب البرامسيات أيضاً نواة صغيرة micronucleus أصغر وخاملة نسبياً. وهي تحتوي على مجموعة ضعفانية وحيدة من الصبغيات. وكل صبغي في النواة الصغرية يلبس معطفه الهيستوني ويُشده بياحكام، وهو يرقد خلال معظم دورة حياة الخلية لا يُقرأ ولا يستخدم. فقط حين تكون الخلية على وشك الانقسام، تغدو النواة الصغرية نشطة. عندما تتکاثر البرامسيات لاجنسياً، فإن كلا النواتين الكبيرة والصغرى^(*) تقسم الـ DNA فيها إلى

← مرهونة أكثر بالفعل التكاثري نفسه، أكثر من تبادل الـ DNA بحد ذاته، والذي هو التعريف الدقيق للجنس. بعض الهدبات قادرة على التخصيب الذائي self - fertilization، حيث أن الـ DNA في خلية وحيدة يعاد خلطها وتنظيمه (الاصحاب الذائي antogamy). ورغم عدم دخول DNA جديد، فإن الخلية تجدد شبابها بأسلوب الخلية التي تقوم بجنس حقيقي. المؤلف.

(*) النواة الكبيرة: هي نواة ضخمة نسبياً كثيفة الاصطباغ موجودة في معظم الأولي المهدبة وهي مشتقة من النوى الصغرية وتحكم بالوظائف الالاتکاثرية المختلفة. والنواة الصغرية هي نواة دقيقة مسؤولة بشكل خاص عن الوظائف التكاثرية والوراثية في معظم الأولي المهدبة. م.



الشكل 5 التكاثر الجنسي عند الهدبيات.

A. هدبیتان مختلفتان جینیاً، كل واحدة لديها نواة كبيرة (M) وآخری صغیرة (m). B. تتصور الهدبیتان في الخطوة الاولی من الاقتران، وتتمعرک النوى الكبیرة والصغریة إلى النهایات للتناسبة من الخلیة C. تنقسم كل نواة صغیرة حالاً غير الانتصال، D. كل واحدة من النوى البنات تنقسم مرة اخیری لکی تتعطی اربع نوى صغیرة فردیانیة. E. تختفی ثلاثة من النوى الصغریة الأربع. F. النواة الصغریة البالیة تنقسم مرة اخیری، لتعطی نوایتين صغیریتين متماثلتين، وعندئذ تتبادل إحدی النوایتين الصغریتين بعد الاقتران. G. H. النوایلن الصغریتين الفردیانیتان تتصوران فتتطحلین نواة صغیرة ضعفیانیة واحدة. I. كل من هذه النوى الصغریة الجديدة توجه إلى انتاج نواة كبيرة جديدة، والنواة الكبیرة المعتقة تبدأ بالتحلل. J. تنفصل الهدبیتان عن بعضهما، وتتألف النوى موالیها الأولىیة في الخلیة. الخلایا الناتجة عن الاقتران متماثلة جینیاً، ولكنها مختلفة عن الخلایا الأصلیة. كل منها ستسתר في إنتاج بنات متماثلة جینیاً عن طريق الانشطار البسيط.

قسمین، موقرة لكل خلف (ذؤبة) نسخة جديدة من كل نوع من أنواع النوى. النواة الكبیرة توڑع بساطة ما يقع تحت يديها من مقدارین

كبيرين، واحد لكل خلف. وخلال فترة استيقاظها القصيرة في زمن انقسام الخلية، تصنع النواة الصغرية صورة كاملة وأمينة عن الـ DNA الذي يخصها؛ فتلتقي أحد الخلفين الأصل في حين يتلقى الثاني الصورة. النواة الصغرية المسكوكة حديثاً تدخل مباشرة في رقاد عميق، كما هو حال الخلية الوالدية، أما الخلية الكبرية فستأنف العمليات اليومية للخلف الجديد.

ولكن إذا وجدت الخلية خلية أخرى راغبة في الاقتران (انظر الشكل المرافق)، تلعب النوى الصغرية عندها دوراً إضافياً. يهيا شريك الاقتران للاتحاد وتبادل حمض من DNA النواة الصغرية، وهذا يمثل خطوة هامة مميزة للتکاثر الجنسي في كل الخلايا حقيقة النوى. إن النوى الصغرية ضعفانة، وفي التکاثر الجنسي تتبادل خليتا برامسيوم مقتربتان نواتيهما الصغيرتين وتقومان بدمجهما، مما يؤدي إلى خلط الصبغيات مع بعضها البعض حيث يفضي ذلك إلى نواة صغيرة بأربع مجموعات من الصبغيات بدلاً من الستين. هذه النوى الصغرية المقتربة ستكون رباعية الصبغية الصبغية، والتراوigh التالي سيعطي نوى صغيرة بثمانية صبغيات، ثم ستة عشر وهكذا إلى ما لا نهاية. إذن وقبل أن يجري تبادل النوى الصغرية بين خليتين مقتربتين ينبغي أن تخضع كل منها للانتصاف (الانقسام المُنصف). فتنقسم كل نواة صغيرة إلى نواتين صغيرتين بمجموعة صبغية مفردة فقط، فتصبح فردانية. ومثل أسلافها من المونيرا وحيدة الصبغية الصبغية والتي تتكاثر بالأشطار البسيط، تمتلك الخلية الآن نسخة مفردة من كل صبغيٍّ. كل من هذه النوى الصغرية تجمع مجموعة صبغياتها المفردة باختيار عشوائي من القسم الأبوى أو الأمومى من كل زوج صبغيٍّ في النواة الصغرية الوالدية التي تنشأ منها. وهكذا تكون النواة الصغرية في هذه المرحلة مختلفة الآن عن النواة الصغرية التي اشترت منها.

حالما يكتمل الانتصاف، تنقسم النوى الصغرية الفردانية في البارامسيات مرة أخرى، مُنتجة أربع نوى صغيرة فردانية، واحدة من

هؤلاء يجري اختيارها عشوائياً لاستخدامها في عملية الاقتران؛ بينما تدمر الآخريات. النواة الصغرية المختارة تنقسم للمرة الأخيرة. وعندئذ تتبادل الخليتان المقتربتان واحدة من نواها الصغرية الفردانية. كل خلية تصهر مباشرة الروح المترج لديها في نواة صغيرة ضعفانية. وتحدد هذه النوى الصغرية الضعفانية الأفراد الجدد الناجين من عملية الاقتران. في هذه المرحلة بالذات، يجري تعويض الجين الرديء بوحد من المجموعات الفردانية المشاركة، وفي هذه المرحلة أيضاً، يمكن أن يرث القليل من الأفراد سيئي الحظ، نسختين مماثلتين من الجين، ويموتون نتيجة ذلك.

العملية ذاتها تحصل في التكاثر البشري، فالنطفة والبيضة في حالتهما الناضجة، الجاهزة للتكرار، تصير كل منها فردانية عبر الانتصاف. عقب الإخصاب، تصهر نوى الخليتين، مؤدية إلى خلق خلية ضعفانية هي الخلية الأساسية لكيان بشري جديد. ييد أن ثمة عملية إضافية تحدث أثناء التكاثر الجنسي عند الهدبات. عندما تكون الخلايا المفترنة موشكة على الانفصال، تخضع النوى الصغرية الناجحة حديثاً، لتضاعفات إضافية؛ وفي هذه المرة تستمر بعض النوى الصغرية البنات بمضاعفة أجزاء من الـ DNA لديها لصنع نوى كبيرة جديدة. وهنا، فإن النوى الكبيرة، القاعدة وحيدة في إحدى نهايتي الخلية، تبدأ بالتحلل وتموت.

ما العلاقة التي تربط البروتوكريستات المهدبة بالكائنات البشرية؟ ماذا لديها لتخبرنا عن موتنا الخاص؟ إن لديها الكثير جداً. ذلك أنه في سياق التكاثر الجنسي فقط والمشاهد عند البروتوكريستات مثل البرامسيات، نواجه للمرة الأولى توليداً لـ DNA لا يجري نقله إلى جيل لاحق. هذا الفصل للـ DNA إلى حجيرتين (نواة كبيرة ونواة صغيرة) لا يحدث أبداً في الجراثيم. أو حتى في الكائنات الحية التي تتكرر لجنسيّاً. ولكن ما الذي يحدث لهذا الفائض من الـ DNA الذي لم يستخدم في التكاثر؟ إنه يُدمَّر. في الواقع،

يمكن صياغة الحالة على أنها الموت المبرمج للنواة الكبرى لحققيات النوى المبكرة مثل البرامسيات والذي أدى بموتنا الجسدي الخاص. إن DNA النواة الصغرية يُفصل ويُحْمَى خلال دورة حياة هذه الخلايا، إذ يستخدم فقط لإعادة الاتصال مع DNA من فرد آخر في التكاثر الجنسي. إن نسخ الـ DNA، ذات المصدر الوالدي المزدوج، والمتعددة مرة ثانية، ستنتقل إلى جيل آخر من الخلايا. أما بقية الـ DNA المجزأ في النوى الكبرى، فهي الآن زائدة عن الحاجة ولا يمكن نقلها إلى الجيل التالي، لأن هذا الجيل سيحدد جينياً بـ DNA النواة الصغرية المتعددة حديثاً. ماذا سيفعل الجيل التالي بهذا الـ DNA العتيق والمختلف جينياً؟ هذا إضافة إلى أن هذا الـ DNA سيكون قد راكم بشكل كامن طفرات ضارة في سياق الجولات السابقة من التكاثر اللاجنسي، وهذه الطفرات لم يجر تداركها أو تصحيحها عن طريق الانتصاف الجنسي. ينبغي على النواة الصغرية أن تخلق نواة كبيرة جديدة، مع DNA جديدة لإدارة الخلية الجديدة. من ناحية أخرى، ماذا كان الهدف من إعادة اتحاد النواة الصغرية؟ إذا تبعنا مصير النوى الكبرى العتيقة منذ حققيات النوى الباكرة متوجهين إلى الأمام، فسوف نكتشف بوضوح شديد لماذا علينا أن نموت ذات يوم.

يجب الاعتراف أن ليس كل البروتوكليستات التي أدمجت الجنس في نشاطاتها التكاثرية، قد مررت بالمرحلة التي تخلتها الهدييات؛ فلم تبدأ جميعها عملية فصل الـ DNA التكاثري في سياق الخلية الوحيدة. ولكن بعدما فصلت الهدييات الـ DNA داخلها بزمن قصير جداً، ستصفي الصفة الشرعية على فصل وحماية هذا الـ DNA المرصود للاستخدام التكاثري لكل الوقت، حين تصبح بعض البروتوكليستات عديدة الخلايا بصورة دائمة. كما رأينا فقد تم استكشاف التعددية الخلوية من جانب الجراثيم، وقد يكون ذلك حتى قبل ظهور حققيات النوى. ييد أن التعددية الخلوية قد رُفعت إلى مستوى جديد تماماً عن طريق البروتوكليستات وبعض أشكال الحياة اللاحقة. إن

الخط التطوري الذي يمر عبر هذا النمط الجديد من التعددية الخلوية يقود مباشرةً إلى الكائنات البشرية.

تنطوي التعددية الخلوية على الكثير من المزايا، من بينها الحجم بالتأكيد. وتغلب التعددية الخلوية على العديد من المشكلات المشار إليها سابقاً، والتي تنشأ في سياق الخلايا الوحيدة الأكبر حجماً - حجم كبير جداً وسطع ضئيل جداً، مع DNA غير كافٍ لتوجيه عمليات الخلايا الكبيرة جداً. في الحيوانات عديدة الخلايا، يمكن الوصول إلى كبير حجم الكائن الحي مع وجود خلايا ذات حجم عادي، لكن الميزة الأعظم على الإطلاق، كما نوهنا سابقاً، هي القدرة على تحصيص وظائف بيولوجية نوعية بأنماط خلوية مختلفة.

عندما صارت حقائق النوى متعددة الخلايا، لم يُحفظ الـ DNA التكاثري في نوى منفصلة وحسب، بل غُزل (لاحقاً) في بضعة خلايا خاصة في الجسم، والتي تدعى عند الإنسان وبقية الحيوانات بالخلايا المُنشئة^(*). للخلايا المُنشئة، مثلما هو حال النوى الصغرية، وظيفة واحدة فقط: نقل الـ DNA من جيل إلى آخر عن طريق التكاثر الجنسي. بقية خلايا الجسم - الخلايا الجسدية Somatic cells - تتلقى مجموعات متماثلة من الـ DNA الصبغي ولكنها تستخدم هذا الـ DNA فقط لتنفيذ العمل اليومي للجسم، أي الوظائف غير التكاثرية. تنقسم الخلايا الجسدية في أجسامنا بالانشطار البسيط فقط. إنها لا تتبادل الـ DNA ولا يتحد الـ DNA فيها مرة أخرى مع آخر - إنها لا تخضع للاتصال ولأتمارس الجنس. إن هدف الخلايا الجسدية، من وجهة نظر الطبيعة هو فقط أن تجعل بقاء ووظيفة الحراس الحقيقيين للجسم، وهي الخلايا المُنشئة، أقرب إلى الكمال والفاعلية. الـ DNA العابر إلى الجيل التالي في الخلايا المُنشئة سيكون قد اعتبره تغير،

(*) - الخلية الشُّعُشُيَّة germ cell : هي الخلية الجنسية المُتُجَدِّدة في أي مرحلة من المراحل بدءاً من الخلية البدائية إلى المشيخ الناضج. م.

عبر المزج وإعادة الاتحاد مع DNA آخر. والعديد من أخطائه ستكون صحيحة أو جرى الاستعاضة عنها. ولكن DNA الخلية الجسدية الذى لم يتحدث ثانية مثل DNA النواة الكبيرة للبارامسيات، يغدو، ليس فقط فائضاً عن الحاجة، ولكن أيضاً غير ذي صلة. وقد يصبح خطيراً أيضاً. فباعتبار أنه لا يخضع لإعادة اتحاد عشوائية وعزل مثل DNA الخلية المنشئة، فهو سيستمر في إيواء الطفرات المتراكمة لعدد لا يحصى من الأجيال، إلى أن يصبح نهاية جينية غير قادرة على إدارة الخلية كما ينبغي.

قبل عصر البروتوكريستات الممثلة بالبارامسيات وأقربائها، كان الـ DNA الجسدي هو الـ DNA التكاثري، وقبل الحيوانات عديدة الخلايا، كانت الخلية الجسدية هي الخلية المنشئة. والخلايا المنشئة الفردانية الموجودة عند الحيوانات، مثلاً هي بالمعنى الحقيقي ورثة النوى الصغرية والسلالة المتحدرة مباشرةً من المونيرا المبكرة والبروتوكريستات اللاجنسيّة، والخلايا المنشئة فقط هي التي تحفظ بخلود كامن. في مرحلة معينة من دورة حياة الفرد، قد تغادر الجسم تماماً، وتتحدد مع خلايا منشئة أخرى، وتستمر في الانقسام لتتخرج ذرية تتقسّم وتولّد أيضاً كائناً حيّاً عديداً من خلايا بمجموعة أخرى من الخلايا المنشئة. عندما يحدث ذلك، تطلق من جديد ساعة هرم الخلية المنشئة، تماماً كما كان الحال بعد الاقتران في البارامسيات. خلايا الجسم الأخرى، الخلايا الجسدية يحكم عليها - تتم برمجتها - بالهرم والموت، إذ أنها وبعد تنفيذ مهمتها في صيانةبقاء الخلايا المنشئة، لا يعود لها ولد DNA الفائض فيها أية حاجة.

خلايا أجسادنا ليست مختلفة. كلها ستهرم وستموت. الجنس يمكن أن ينجي خلایانا المنشئة، ولكنه لا يمكن أن يصوننا نحن. تستطيع العضوية في البارامسيات وحقائق النوى الأخرى وحيدة الخلية، أن تجدد شبابها عن طريق الجنس لأن الكائن الحي والخلية المنشئة صنوان. وما إن تم فصل الـ DNA الجسدي عن الـ DNA التكاثري حتى صار الجنس إلزاماً - هل وحتى

مِعْنَاهُ - ولكن ليس مُجَدِّداً للشباب، ليس للخلايا المُجَسَّدة، ليس لنا.
إن الدافع نحو حجم يزداد أبداً، وأخيراً نحو التعددية الخلوية، قاد إلى
خلق DNA غير منشئ أي جسدي. لقد جعل حلول الجنس في التكاثر تدمير
الـ DNA الجسدي في نهاية كل جيل أمراً ضرورياً. نحن لا نعرف أياً من هذه
الحوادث كان الأسبق، لكننا نعرف أن خلق وفصل الـ DNA غير التكاثري
لم يحصل أبداً في الخلايا التي لا تتكاثر جنسياً. قد لا يكون الموت ضرورياً
للحياة، لكن الموت المبرمج هو بوضوح ضروري لتأكيد الأفضلية التامة
للجنس كجزء من عملية التكاثر. جميع الخلايا التي جربت الجنس خلال
التطور لم تُخْلُقْ DNA جسدياً، لكن البروتوكيبستات في مسیرها التطوري
الذى يقود إلى البشر وبقية الحيوانات فعلت ذلك. لقد كان ذلك إلى حد ما
استجابة للمحاجة إلى مزيد من الـ DNA لتوجيه العمليات عند أفراد في حالة
نمو دائم. وما إن اتحد هذا الميل مع الجنس حتى صار الموت نتيجة حتمية.
وبطبيعة الحال، مثلما كان الأمر مع الكائنات الوحيدة الخلية اللاجنسيّة
فإن الكثير من خلايانا المُجَسَّدة ستموت قبل أو وائها، لأسباب غير الهرم، مثل
خلية العضلة القلبية في الفصل الأول التي استسلمت للإيقاف. وخلايا أخرى
ستموت من الخمج أو التسمم؛ أو ستقتل من جانب أحهزتنا المناعية في
عملية التخلص من الخمج. فإذا فقدنا طرفاً في حادث، فستموت خلايا ذلك
الطرف المفقود في غضون دقائق بعد فصلها عن الجسم. ولكن كل الخلايا
المُجَسَّدة في أجسامنا والتي نمحّتها بطريقة ما في النجاة من موٰت عرضي أو
موٰت بسبب مرض، ستموت «الأسباب طبيعية» - من الهرم. وسوف
نستكشف طريقة حدوث ذلك في الفصل المُقبل.

4

من الجنس إلى الموت: لغز التشيخ

أوه، كيف سيقاوم عبير أزهار الصيف حصار الأيام القارعة
المدمر؟

ولیام شکسپیر

الهرم هو الساعة التي تسمى عبورنا الحياة؛ فإذا ما كتبت لنا النجاة من كافة أشكال الموت الأخرى، وإذا توقف هذه الساعة، نسلم الروح. ولكن إذا كان موت كائن حيٍّ ما هو من حيث الأساس موت خلاياه المفردة، فماذا يعني الهرم على المستوى الخلوي؟ كيف تشيخ الخلية؟ عندما تموت الخلية نتيجة الهرم، كيف يتم الأمر؟ ذكرنا أنه من بين جميع خلايا الجسم، وحدها الخلايا المثبطة تحتفظ بقدرة خلود كامنة، وحدها قادرة على إعادة تشغيل ساعة الهرم. فكيف لها أن تفعل ذلك؟ هذه هي الأسئلة الأهم في دراسة الشيخوخة، وهي ذات شأن كبير لعلماء البيولوجيا الجزيئية ولعلماء البيولوجيا الخلوية على حد سواء.

ثمة العديد من النظريات حول الآليات البيولوجية التي تفسر الهرم ولكنها جميعاً تتضمن تحت واحدة من مدرستين. المدرسة الفكرية الأولى

«الكارثيون Catastrophists»، الذين يعتقدون أنه عندما تتوقف الخلايا عن الانقسام، في وقت يصل فيه الكائن الحي إلى النضج الفيزيائي (المادي)، فإن عملية تركيب الجزيئات المختلفة المكونة للخلايا تباطأ إلى حد كبير أو حتى تتوقف. ففي الخلايا التي تقسم بشكل متكرر، مثل العضويات وحيدة الخلية التي تتكاثر بالانشطار، أو الخلايا التي تشكل المضافة التي تنمو، أو خلايا الطفل الصغير، تتجدد هذه الجزيئات باستمرار وتظل الأقسام المكونة لكل خلية شابة ومعافاة. أما في العضوية الناضجة التي وصلت حدود نموها، فيتوقف هذا النوع من الاستبدال والتجدد الخلويين. ومع الوقت، تبلي الجزيئات بكل بساطة ولا تعود قادرة على أداء عملها. أخيراً إذا ما فقدت كميات وافرة من نسخ الجزيئات الخامسة وظيفتها، تكون النتيجة على الخلية كارثية، فتبدأ بنيتها بالتأكل أو تصبح غير قادرة على القيام بالمهام الحيوية، كإنتاج الطاقة أو الحركة وربما تعطل بعض المضخات الفشائية الخامسة.

تعتقد المدرسة الفكرية الثانية «The genitic programmers المبرمجون الجينيون»، أن الجواب أعمق من ذلك. فبافتراض أن المراحل المبكرة من النمو والتطور والتي هي أيضاً مرتبطة بالزمن وغير عكوسية، واقعة تحت إشراف جينيّ صارم، فلماذا نفترض أن استمرار هذه المراحل باتجاه التفسخ والموت ليس واقعاً أيضاً تحت إدارة جينية صارمة؟ فضلاً عن ذلك، إذا كانت المسألة هي بساطة اهتراء الأجزاء الخلوية، فما الذي يفسر الفروقات الهائلة في أجل الكائنات عديدة الخلايا، والمكونة تماماً من المواد الجزيئية الأساسية ذاتها؟ ففي النهاية، لا يوجد فرق حقيقي بين البروتينات في الفأر والبروتينات في الإنسان، فلماذا إذن يعيش حيوان ما ثلث سنوات في حين يعيش آخر ثمانين؟ لعل الموت في عالم العضويات متعددة الخلايا أهم من أن يُترك للحظ، فقد يكون ميروراً جينياً، تماماً مثل لون العين أو مستوى الكوليستروول.

عندما يكون لدى مدرستين فكريتين حجج مقنعة ودقيقة تقدمانها، كما هو الحال على الأغلب في البيولوجيا، فقد تكون كلتاهما صائبتين. ووجهتها النظر المطروحتان ليستا جامعتين مانعتين تماماً. الجزيئة التي ينبغي أن تثير قلقنا أكثر من أي شيء آخر من ناحية الاهتمام، هي على الأرجح الـ DNA - مستودع كل الضبط الجيني. فهو يتهدد باستمرار بالطفرة، داخلياً من الأخطاء التي تحصل خلال تضاعفه المرافق لانقسام الخلية، وخارجياً من عوامل كيميائية أو إشعاع. إن الـ DNA الفرداني في الخلايا المُنشئة، يخضع لانتصاف من السهل حدوثه كما من السهل التعويض عنه، بالإضافة إلى أن الخلايا المُنشئة مشحونة تماماً بالمعدات التي تسمح لها بالقيام بذلك: الإنزيمات المرئمة للـ DNA . إن الخلايا الجسدية لديها مخزون أقل بكثير من هذه الإنزيمات، وخاصة عندما تشيخ (تقديم في السن)، وبالتالي يكون تعويض الـ DNA أصعب بكثير. ونتيجة لذلك، تبدأ الخلايا الجسدية تدريجياً براكممة طفرات غير مُصححة، إلى حد أنه عندما يتطلب من هذا الـ DNA صنع مزيد من البروتينات التي تحتاجها الخلية، فإنه قد ينشئ بروتينات مغيبة تضاعف مشكلة وجود بروتينات طبيعية بالية (مهترئة). إن معدل تراكم الطفرات القاتلة الذي يحصل في عضويات مختلفة، يمكن أن تختلف فعالية الإنزيمات المرئمة للـ DNA أو معدل اختلافها من الخلايا الجسدية، ويمكن لأحد هذين الاحتمالين يكن أن يكون مبررياً جينياً.

ثمة دليل مقنع على أن الهرم عند الحيوانات الأولى المهدبة^(٤) (ciliated protozoa) [وحيدة الخلية] التي تُتحقق في ممارسة الجنس، عائد إلى تراكم الطفرات في الـ DNA النواة الكبرية، فإذا ما غيّر DNA النوى الكبرية (الجسدية) من جيل إلى آخر، دون ترميمات تصحيحية، فإنه سيتحول في نهاية المطاف إلى شيء لافع له. من جهة أخرى، تملك النوى الصغرية (كما الخلايا المُنشئة)، مستويات عالية من الإنزيمات المرئمة للـ DNA، وهذه

الإنزيمات مشفرة عن طريق جينات في الـ DNA. وهكذا نجد عند البروتستات التي تمارس الجنس، أن محدودية أجلها، خاصية محددة جينياً في الكائن الحي، وهي تتبع سيرها عند خطوة محددة بعزل عن الظروف خارج الخلية.

ثمة دليل أيضاً لصالح التحديد الجيني لطول العمر عند البشر. فالدراسات على التوائم مثلاً، تفتقر أن التوائم التماثلة وراثياً تموت وسطياً بفارق ستة وثلاثين شهراً، أي أن أجلها متقارب جداً. بالمقارنة نجد أن التوائم غير الحقيقة (من بويضتين مختلفتين) تموت بفارق خمسة وسبعين شهراً، والأخوة المحتارون عشوائياً بفارق 106 أشهر. فكلما تقارب شخصان وراثياً كلما تقارب أجلهما. ثمة أيضاً بعض الأمراض ذات الأساس الجيني التي تسارع فيها الشيخوخة بشكل كبير.

أحد هذه الأمراض نادر ولكنه مأساوي، هو مرض هُتِشِيسُون جيلفورد المسئي متلازمة الشياخ Progeria syndrome، حيث يجتاز الطفل عملية التقدم بالعمر عند البشر برمتها وحتى الموت في غضون خمس عشرة سنة. تظهر التبدلات الأولى على جلد الطفل المصاب، الذي يصبح في السنة الأولى أو الثانية من حياته، مجعداً، رقيقاً، شيئاً بالرق^(٤)، شفاف تقريباً. تبدأ وجوه هؤلاء الأطفال باتخاذ مظاهر الوجه الشائع، مع أوردة زرقاء دقيقة متصالبة على جيابهم. بعد بضعة سنوات، يبدأ شعرهم بالتساقط، وما يتبقى منه يتتحول إلى رمادي. لا ينمو هؤلاء الأطفال ثمواً طبيعياً على الإطلاق؛ فهم زمنياً تحت الوزن والطول الطبيعيين يفقدون الدهن من جسدهم، تماماً كما يحصل لدى كبار السن. تحدث لديهم مشاكل هيكلية فيذرون وتشنجي أجسادهم قبل الأوان. نادراً ما يلتجون سن المراهقة، بحيث يدو الأمر

(٤) - الرق: هو جلد رقيق مصقول للكتابة. م.

وكانهم يتطورون مباشرة نحو الشيخوخة. يأخذ منهم الضعف والوهن مأخذًا، ويموتون عادة من مرض قلبي وعائي أو من سكتة دماغية قبل نهاية عقدهم الثاني.

الجميع يوافق على أن ظاهرة الشيخوخة المبكرة هذه، جينية في الأساس رغم أن الطبيعة الدقيقة للخلل الجيني ونمط الانتقال (العبور) غير واضحين. من الجلي أن هذا الجين، كائناً ما كان، متورط بشكل حاسم في عملية الشيخوخة.

ثمة برهان مثير على وجود الهرم على المستوى الخلوي، ذلك الذي يشير أيضاً إلى التحكم الجيني بالشيخوخة، في الخلايا البشرية الممزولة والماخوذة من أفراد طبيعيين، والمستتبة خارج الجسم. يمكن تفكيك النسيج الضام الإنساني إلى خلايا مفردة بالهضم البسيط عن طريق بعض الإنزيمات. الخلايا الناتجة هي في غالبيتها من نمط يدعى الأرومات الليفية «Fibroblasts»؛ إنها «الخلايا العاملة» ذاتها التي ساعدت، في الفصل الأول من هذا الكتاب، على إنشاء النسيج الندبي لدى مريضنا القلي. لا تختلف الأرومات الليفية عن الكثير من الكائنات الحية وحيدة الخلية، رغم أنها أكبر بمرات عدّة. مع ذلك فكل خلية مفردة، هي كيان كامل بذاته بمجموعة ضعفانة مفردة من مخططات الـ DNA تمثل الشخص الذي جاءت منه. إذا وضعت في مستتبة مع إمدادات غير محددة من الغذاء، وحفظت في حرارة الجسم داخل بيئة رطبة، مع توازن مناسب من الأوكسجين والنيدروجين وثنائي أوكسيد الكربون، فإن الأرومات الليفية تبدأ الانقسام بالتكاثر اللاجنسي، تماماً كالجراثيم أو الباراسيات غير المقترنة. كل انقسام يعطي خلتين بنتين متماثلتين. ورغم أن خلية بهذا الحجم والتعقيد تستغرق زمناً أطول في الانقسام من الجرثوم أو حتى الباراسيوم، فإن الأرومات الليفية، تدخل رغم ذلك حالة من التكاثر الهادئ والمتواصل.



الشكل 6 الطفل الشائع.

شكل مركب فنياً لطفل ذكر، يبلغ حوالي الثالثة عشرة من عمره، يظهر العلامات الكلاسيكية لمتلازمة هتشيسون - جيلفورد، أو الشياخ. الرأس أكبر من الطبيعي، مع ملامع وجه صغيرة بما فيها أنف متقاري الشكل وذقن منسحبة إلى الوراء. ثمة فقد واسع للشعر كما وتظهر أوردة مزرقة، ناعمة على قروة الرأس والجبهة. الجلد المغطى لمعظم الجسم مت Dell ومجعد، التهاب المفاصل واضح في العديد من المفاصل، خاصة المرفقين والركبتين.

إن الاختلاف بين خلايانا وبين بدائيات النوى وحيدة الخلية مثل الجراثيم، يصبح يائناً فقط بعد عدة أسابيع من الاستنبات. فما دمنا مستمررين في تزويد المستنبات الجرثومية بالغذاء، ومادمنا نتخلص من الزائد من الجراثيم لتجنب الازدحام، فإن معدل الانقسام الخلوي الجرثومي لا يتغير بتة. أما الأرومات الليفية عند الإنسان، فمهما يكن ما نفعله من أجلها، ومهما كان عدد المرات التي نغير بها الوسط الزرعي أو نغطيه (نخصبه)، فهي بالنهاية مستبطة. فكل خلية تستغرق زمناً أطول من سابقتها لكي تقسم إلى خليتين بنتين. وأخيراً، كما هو الحال لدى البارامسيات، ستكتف الأرومات الليفية عن الانقسام بكل بساطة، ولا شيء يمكن أن نفعله قادر على جعلها تبدأ من جديد. إنها كما لو كانت تتبع برنامجاً داخلياً ماللتکاثر، ثم وصلت إلى نهاية هذا البرنامج. بعد أسبوع أو نحوه من الجولة الأخيرة للانقسام الخلوي سوف تتلف وتموت.

لقد بحث أحيائياً الخلية الشهير ليونارد هيغليك هذه الظاهرة باستفاضة في السبعينيات والثمانينيات من القرن العشرين، فوجد أن الأرومات الليفية المعزولة من الجنين البشري يمكن أن تخضع، كحدّ وسطي، إلى ما مجموعه خمسين جولة من الانقسام الخلوي خارج الجسم، قبل أن تتوقف. أما الأرومات الليفية المعزولة من شخص متوسط العمر، فقد ت分成 عشرين إلى ثلاثين مرة قبل أن تتباطأ ثم تتحلل وتموت. لكن الخلايا المأخوذة من شخص طاعن في السن تنقسم فقط ذرينة من المرات أو نحوها وببطء شديد أيضاً. والأمر اللافت أنه إذا أوقفت الأرومات الليفية الجنينية بعد عشرين تضاعفاً، ثم ججمدت ومحفظت في الأزوت السائل (حوالي اثنتي عشر سنة)، وبعد ذلك أعيدت إلى المستنبت، فإنها ست分成 نحو ثلاثين مرة فقط قبل أن تتباطأ وتموت. لقد بدا أن هذه الخلايا تتابع تنفيذ البرنامج الذي بدأ قبلها ومنذ سنوات، كما لو أن شيئاً لم يحدث، كما لو أن الزمن نفسه قد توقف. تكررت هذه التجارب على الخلايا البشرية في المستنبت، ولكن

باستخدام الأرومات الليفية من أطفال مصابين بالشيخوخة المبكرة Progeria. أخذت ثلاثة خزع صغيرة جداً من جلد هؤلاء الأطفال، ومن آبائهم، ومن جلدأطفال طبيعيين بنفس عمر و الجنس الأطفال الشائعين. الأرومات الليفية المأخوذة من جلد الأطفال الطبيعيين أقلعت بسرعة في المستنبت، منقسمة تكراراً و متوسعة بمعدل عالي. والخلايا المأخوذة من الآباء نمت بصورة جيدة لفترة من الزمن ثم تباطأ، متنكثة كثيراً خلف الخلايا المأخوذة من الأطفال الطبيعيين. أما تلك المأخوذة من الأطفال الشائعين، فنمت بصورة أكثر بطءاً حتى من تلك المأخوذة من آبائهم. لقد انقسمت عدة مرات وتوقفت ثم بعد ذلك ماتت، مؤذنة بالموت المبكر الذي يتعرض الأطفال الذين أخذت منهم.

كل هذه الدراسات عزّزت فكرة أن الخلايا الحيوانية تملك برنامجاً مبيعاً يحدد حيواتها إلى أجل مقرر سلفاً. يمكن ملاحظة هذا البرنامج مباشرة في حالة الأرومات الليفية البشرية، من عدد الانقسامات التي تخضع لها قبل موتها. بقية الخلايا التي لا تنتهي في الحالة الطبيعية عندما تتوضع في المستنبت - الخلايا العضلية أو العصبية مثلاً - يكون فقدان التدريجي للوظائف الأخرى هو الشحذ. لكن المبدأ يبقى واحداً.

كيف تموت الخلايا التي تصل إلى حدود قدرتها الانقسامية والوظيفية؟ مرة أخرى يمكننا أن نلقي نظرة عجل على ما يمكن أن يحدث بتحفص التجارب التي أجريت على واحدة من البروتستات، وهي هنا عند الهدبيات وحيدة الخلية، بنت عم البرامسيات والمدعومة رباعية الغشاء Tetrahymena. فهذه الأخيرة، كالبرامسيات، لديها نواتان - كبرى، تحوي الـ DNA المستخدم لإدارة الخلية، وصغرى، تُنوي الـ DNA المستخدم لأغراض تكاثرية فقط. وكالبرامسيات، تهرم رباعيات الغشاء في غياب الجنس. عندما تفترن رباعيات الغشاء وتنهي إنتاج خلايا بنات، تنقسم النوى الصغرية لإنتاج نوى صغيرة جديدة، وهذه الأخيرة تتبع لإنتاج نوى كبيرة جديدة. تتحلل النوى

الكبرية القديمة بطريقة مألوفة: تبدأ الصبغيات بالتكثف والـ DNA بالتشظي إلى قطع صغيرة جداً، ويتحطم غشاء النواة الكبرية القديم، وسرعاً تختفي النواة بأكملها. وتستخدم الخلية المواد المتحللة كطعام. هذه العملية نوعية جداً للنوى الكبرية العتيقة، أما الجديدة (و كذلك النوى الصغرية) فلا تُنس. لقد أبلغت النوى الكبرية العتيقة أن تبدأ برنامج التدمير الذاتي بطريقة ما، وبالقدر الذي أمكننا تمييزه، فإن هذا البرنامج، يُحدث بالضبط التدمير النوى نفسه الذي يرافق التساقط في الكائنات الحية العليا. تشير الدراسات الحديثة، إلى أن جزءاً من الموت البرمجي على الأقل، مشفر عن طريق جينات موجودة في النوى الكبرية العتيقة نفسها. وكما رأينا لدى خلايا أخرى، فإن أحد الأعمال الأخيرة للنوى الكبرية العتيقة هو نسخ جينات تحكم بموتها.

الدرس المستفاد من البروتوكليستات، هو أن ترميم الـ DNA الجسدي (غير التكاثري) هو عملية شاقة، مكلفة، وهي في نهاية الأمر لانستحق العناء. إضافة إلى ذلك، وكما شاهدنا سابقاً، ينبغي للـ DNA الجسدي أن يتحوال ليعكس تركيب الـ DNA التكاثري الجديد المُتَّجِّ جنسياً. وهذا سيكون صعباً في النواة الكبرية لدى الهدبيات وحيدة الخلية؛ أما في الحيوانات المتعددة الخلايا، فالعملية مستحبة. ببساطة، من الأسهل تدمير الـ DNA الجسدي العتيق والبدء من جديد. فإذا كان الـ DNA الجسدي ذاك في خلايا منفصلة، فإنها تموت أيضاً. ولسوء الحظ، فإن تلك الخلايا هي نحن.

ولذلك، في الحقيقة، فإن موت الخلية البرمج هو أقدم حتى من الدودة البدائية المسودة *C.elegans* الموصوفة في فصل سابق. إنه يعود إلى أوائل الخلايا الوحيدة المتکاثرة جنسياً. إن مثل البروتوكليستات يثير احتمالاً مرؤعاً بالنسبة للحيوانات متعددة الخلايا: هل الموت في نهاية الهرم هو من حيث الأساس نتيجة لانتحار الخلية؟ قد يبدو انتحار الخلية - التساقط - كما نفك

فيه عند الكائنات عديدة الخلايا، وللوجهة الأولى، ذا علاقة واهية بالهرم. تقوم الخلايا الحيوانية بالانتحار بشكل رئيس خلال سنتي النشاط من عمر الحيوان، وخاصة في المراحل المضبغة عند تشكيل هيئة حياتية في طور البزوغ. قد يبدأ انتحار الخلية دوره في الأعمار المتوسطة كدفاع ضد الأذىيات الشعاعية أو في سياق الاستجابة المناعية. أما الهرم فيشاهد فقط في النهاية البعيدة لحياة الحيوان، بوصفه عملية تقود إلى تدمير الخلايا الجسدية التي لا حاجة لها. ولكن هل التساقط والموت بوصفهما علامات انتهاء للهرم، مختلفان حقاً؟ يسود اعتقاد قوي أن كليهما مبرمج ومنظم جينياً. ويبدو أن كلاً نمطي الموت قد نشأاً بالضبط في الفترة الزمنية نفسها من التطور. في رباعيات الأغشية والبرامسيات، على الأقل، نجد أن وظيفة «انتحار» النواة الكبيرة ذات صلة بالتكاثر الجنسي: الحاجة إلى التخلص من DNA لا يُنقل إلى الجيل التالي. ولكن أليس هذا بالتحديد الهدف من التخلص من الخلايا الجسدية التي لا حاجة لها؟

إحدى طرق استبعاد العلاقة بين الهرم وبين موت الخلية المبرمج هي أن نلاحظ ما يحدث للخلايا الجسدية حين تصل إلى نهاية «حد هيكليليك»^(٤). عندما نرصد الأرومات الليفية أثناء المراحل النهائية لحياتها في المستبنت، نجد أنها مع مرور الوقت، تفقد قدرتها على الانقسام، ثم بيساطة تعدد، متطرفة موتها، وأخيراً، عند قدوم الموت، تبدي كل العلامات الكلاسيكية للتساقط - تَنْفُطُ الفشاء، التحلل النووي، تشكل الأجسام الانفصالية وهلم جراً. إن الأرومات الليفية في الواقع تموت، بما كنا سلطناً عليه انتحاراً في الخلايا الأكثر شباباً. فهل موت الخلايا في نهاية حياة حيوان متعدد الخلايا هو أيضاً

(٤) حد هيكليليك Hayflick Limit : هو عمر الخلية، ويُعيّر عنه هنا في عدد الانقسامات الخلوية التي تحصل في المستبنت، وهو عدد محدود مقرر جينياً ولا يمكن تغييره بإخضاب المستبنت. .م.

انتحار؟ وهل يقرر موت الخلية المبرمج أَجْلَ خلية ما وبالتالي أَجْلَ فرد؟

قد يكون أمراً مستبعداً، أن تكون جميع العناصر التي تربطها بالهرم - كالتحليل النسيجي المشاهد عند المسنين أو عند الأطفال الشائخين - جزءاً من البرنامج نفسه، كالتسلط بحد ذاته. لكن من المرجح تماماً، أنه عند مرحلة معينة، عندما تفقد الخلايا قدرتها تدريجياً على العمل كنتيجة لفعل الجينات المتحكمة بتقدم السن، تدرك أن اللعبة انتهت، وأنه آن الأوان للتحيي جانياً. إنه الوقت لعمل ما يجب أن تعمله كافة الخلايا الجسدية حالما تنهي مهمتها. تلك المهمة هي بساطة ضمانبقاء حراس الـ DNA وهي الخلية المنشئة. وعندما تتجز تلك المهمة، فإنها - وأيضاً نحن - يجب أن تموت. ولعل الانتحار طريقة رحيمة للموت أكثر من غيره.

لقد أشرنا سابقاً إلى أن الخلايا المُنشئة هي مثل الخلايا الوحيدة المتکاثرة لاجنسياً، وأيضاً مثل النوع الصغير لبعض البروتوكريستات من حيث كونها خالدة بصورة كامنة. وجاء من السبب في ذلك، أنها قادرة على إزالة الطفرات المؤذية من الـ DNA فيها. فإذا كانا متandrرين من هذه الخلايا الخالدة؛ فكيف نصير إلى الموت؟ ماذا يحصل للخلايا المنشئة والخالدة بصورة كامنة، عقب الإخصاب، عندما تتصير بخلية أخرى شبيهة لتصير زيجوت ضعفاني diploid zygote [خلية تنشأ من اندغام مشيجين]، ما هي «حالة الفنائية» لهذه الخلية المؤسسة، حالما تباشر بناء فرد جديد كلّياً سينتهي إلى الموت؟ عندما تقسم هذه الخلية المفردة إلى اثنين ثم أربع فشمان، هل تفقد خاصية الخلود أو تُوزع كمحض متساوية بين جميع أفراد النرية، أم أنها تُدحر وتحفظ فقط في خلية واحدة أو بضعة خلايا من هذه الخلايا الخالدة التي ستؤدي في نهاية الأمر إلى ظهور طراز سلالي مباشر في الخلايا المُنشئة الجديدة؟

لفترة من الزمن على الأقل، يبدو أن جميع خلايا المضفة الإنسانية

النامية تحفظ بخاصية الخلود. ثم بعد ذلك، عندما تبدأ المضفة بالخضوع لسلسلة من التخصصات الخلوية التي تدعى التمايز، والتي تكون سبباً في إنتاج نسج وأعضاء خاصة، فإن كل خلايا المضفة تغدو فانية، وتبدأ عملية الشيخوخة، وإن يكن دون أي تأثير مباشر ومرئي على الفرد النامي. تزيد أن الدرن المؤدي إلى الموت يبدأ حتى قبل أن تتحذ المضفة هيئة بشرية، ويصبح خلود هذه الخلايا المنشئة مشروطاً: سيتعين عليها أن تتجدد لاحقاً.

يمكن مشاهدة خلود خلايا المضفة المبكرة في المخبر عبر دراسة الخلايا الجذعية المضففة (ES Cells). هذه الخلايا التي تحضر عادة من القفران، استخدمت في العديد من الخبرات في جميع أنحاء العالم للإنتاج ذراري من قفران مبدلة جينياً - وأكثراها شيوعاً، القفران الفاقدة لجين نوعي. إن الدراسة الدقيقة لقفران كهذه، تستطيع كشف الكثير عن دور الجين المطلوب.

يُستحصل على الخلايا الجذعية المضففة بإخراج مضفة الفأر من القناة البووية بعد الإخصاب وقبل حدوث التعشيش في جدار الرحم. في هذه المرحلة تحتوي المضفة على حوالي 40 - 60 خلية. لقد تمكّن العلماء من فصل كرة الخلايا هذه، والتي دعيت باسم الكيسة الارنبية *blastocyst*، إلى خلايا مفردة وقاموا بتنميتها في الزجاج. من خلال معالجة ية الاستنبات بعناديم يمكن من الخلايا الجذعية المضففة من متابعة الدرن نحو التمايز، مع السماح لها باستمرار الانقسام. وقد جرى استبقاء الخلايا الجذعية المضففة في هذه الحالة عبر الكثير من الإمبراطارات في الزجاج، تاركين المجال فقط لبعض خلايا أن توسيع إلى عدة ملايين.

إذا أعيد إدخال هذه الخلايا ضمن كيسة ارنبية معزولة حديثاً، فإنها ستساهم في خلق فرد جديد طبيعي بصورة كاملة. سوف تساهم في خلق كافة أجزاء ذلك الفرد الجديد، بما في ذلك الخلايا المنشئة، الأمر الذي يعني أنها لم تفقد قابليتها على التوليد، وبلغة علماء البيولوجيا التطوريين بقيت

هذه الخلايا شاملة الوعس^(٤). من الممكن بالموازجة الانتقائية لذرية الفرعان المنتجة بهذه الطريقة، إنتاج فأر مماثل جينياً لمانح الخلية الجذعية المضبغية، فأر سوف يتبع بدوره ذرية تملك خلايا منشطة من نمط المانح. وهكذا يمكننا الاستنتاج أن الخلايا المأخوذة من المضبغة الباكرة - الخلايا الجذعية - كانت شاملة الوعس وخالدة. ولكن إذا حصدنا (قطفنا) الخلايا في مراحل متقدمة من النطورة المضبغية، فإن هذا النمط من التجربة لن يفلح، إذ من الواضح أن الخلايا في ما بعد مرحلة الخلايا المضبغة الجذعية (مرحلة الكيسة الأربعية) قد أضاعت قابليتها على إنتاج فرد جديد، وأنها فانية جميعها. لقد بدأت مرحلة الهرم، ورغم أنها قد تنمو فترة من الزمن أطول من فترة الخلايا المأخوذة من بالغ، إلا أنها في الواقع ستموت جميعاً.

إن فكرة كون الفنان برنامجاً نوعياً، مضبوطاً جينياً، هي فكرة هامة. من الوجهة التطورية، كان ظهور الهرم والموت في الخلايا الجسدية والتدمير الحاصل للـ DNA الجسدي «كتسياً وظيفياً»؛ وهذه الخصائص لم توجد في الخلايا في المليار سنة الأولى، أو نحوها بعد بدء الحياة. وما إن ظهر الموت البرمجي والهرم في بعض الكائنات الحية حتى صارا - مع الجينات الضامنة لهما - نهائين، لأنهما أظهراً أفضلية. لا يتوقف دور الهرم والموت على مجرد الحدوث، فلقد كان عليهما أن يسعياً بنشاط باتجاه تحقيقهما. لقد غُيّن في الخلايا الجسدية بعض حراس الأمان ليتأكدوا أن هذه الخلايا لن ترتد وتحاول أن تصبح خالدة. ولكن من ولماذا هذه البرامج مفيدة؟ ما منافع تقدمنا بالسن وموتنا؟ الجواب الممكن الوحيد، أن المستفيد الوحيد الذي يمكن تصوره هو الـ DNA العابر من الجيل السابق إلى الجيل اللاحق عبر الخلايا المنشطة. وهذا

(٤) - شامل الوعس totipotent أو كلي القدرة الكامنة: كلمة مركبة من جزئين: total وتعني شامل و Potent وتعني قدرة كامنة. والمقصود قدرة هذه الخلايا على توليد وإعادة توليد كامل الكائن الحي اعتباراً من جزء. م.

الـ DNA سيحمل في تعليماته هرم وموت الجيل التالي من الخلايا الجسدية.

هل يمكن للخلايا الجسدية البشرية الإفلات من المصير المبرمج في جيناتها؟ هل بإمكانها الإفلات من حد هيكلتك لتبلغ الخلود؟ لتأمل الحالة المدهشة لهنريتا لاكس الأمريكية الأفريقية بعمر 30 سنة، والتي كانت تبدو أمّاً سليمة الجسم لأربعة أطفال، حيث شُخص لديها سرطان عنق الرحم، في شباط (فبراير) عام 1951 . السرطانات النسائية وسرطان الثدي نادرة نسبياً عند النساء الشابات، وصعبة المعالجة عادةً. لقد دخلت هنريتا لاكس إلى مستشفى جونز هوبكزن المهيّب في بالتيمور حيث كانت تعيش. في المستشفى استؤصل جزء صغير من ورمها وقام أطّالبي [عالم أمراض] بدراسته، فأكّد أنه شكل عدواني (اتحامي) من السرطان. أعطيت مباشرة علاجاً إشعاعياً في منطقة الورم؛ وكانت النتائج الأولية مشجعة. في عدة زيارات لاحقة خلال الأشهر التالية، لم يشاهد أي ورم بالفحص المباشر. مع ذلك، وخلال صيف 1951 اشتكت من آلم كلوي وبطني متزايد. ورغم شفاء عنق الرحم لديها من الورم بعد المعالجات الشعاعية، إلا أن هذا الورم امتد إلى أعضاء مجاورة. وبرغم الجهدات البطولية التي بذلت لإنقاذهما، فقد توفيت في تشرين الثاني من ذلك العام بعد ثمانية أشهر فقط من التشخيص المبدئي. لقد كان بالفعل ورماً عدوانياً غير عادي.

لكن قصة هنريتا لاكس لم تُطُوّ بموتها، فقد أرسل قسم من ورمها - الشرائح التي أخضعتها الأطّالبي للفحص في شهر شباط ذاك - إلى باحث في مستشفى جونز هوبكزن، اسمه جورج جي، وقد كان مهتماً في كيفية نمو الثيروسات، وخاصة فيروس شلل الأطفال، في النسيج البشري. ولذلك يقوم بدراساته فقد كان يحتاج إلى خلايا بشرية يمكن تنشيطها في الرجاج. كان (جي) واحداً من الرواد في حقل استنبات الخلية البشرية الناشئ، ييد أن نجاحاته كانت هامشية في أحسن الأحوال، فهو كآخرین - متطرّضاً دراسات

هيفليك الأخيرة - وجد أن الخلايا البشرية الموضوعة في المستتب، تنمو لفترة ثم تتوقف، الأمر الذي جعل التجارب على الفيروسات شديدة الصعوبة. إن التجارب على سلسلة خلوية خاصة كانت تقدم معلومات ثمينة برجاء كاذب حول النمو الفيروسي أو حول خواص أخرى، ثم تختفي السلسلة، وبالتالي سيتطلب الأمر نقل الفيروس إلى سلسلة خلوية جديدة من مصدر نسيجي مختلف في الغالب، ومن شخص مختلف حيث قد يسلك الفيروس طريقاً مختلفاً في الخلايا الجديدة.

أخذ (جي) عينات الخزعة من ورم هنريتا لاكس إلى مخبره ثم شرع العمل في محاولة منه لإتماء خلايا من هذه العينات في الزجاج. وكما كانت عادته في التجارب على العينات الخلوية البشرية، فقد حاول إلى تعریف الخلايا بالأحرف الأولى من الاسم الأول والثاني (الكنية) للمتربرة: وهي هنا (He La). لم يكن يتصور أن هذا الاسم لن يعني فقط لهنريتا لاكس، بل له ولعنة العاملين معه.

بعد أسبوع تقريباً من وجود هذه الخلايا في المستتب، بات واضحاً أنها كانت خلايا غير عادية إلى درجة كبيرة. لقد نمت بنشاط شديد وتطلبت تغذية مستمرة، واحتاج الأمر إلى تخفيف هذه الخلايا مراراً لمنع تراحمها الشديد في أطباق الاستنبات. لقد أحبت الفيروسات النمو فيها. كل من كان في المختبر كان سعيداً. هاهنا أخيراً سلسلة خلوية بشرية مستقرة يمكن استخدامها للدراسة الفيروسات المرضية. لقد كان هناك بعض القلق حولحقيقة كونها سلسلة خلايا ورمية، وبالتالي قد لأن تكون «طبيعية»، فهل يمكن للتنتائج التي يستحصل عليها من سلسلة خلوية كهذه أن تطابق على خلايا طبيعية؟ لكن مقارنة المعلومات المستحصلة من خلايا هنريتا لاكس مع نتائج سابقة في المختبرطمأنـت الباحثين بوضوح. طلب باحثون مهتمون بأوجه أخرى من بيولوجيا الخلية البشرية، عينات من خلايا هنريتا لاكس الجديدة

التي استنبطها (جي)، ودائماً، بدا أنها تعمل بصورة مرضية. لقد ظهرت خلايا هنرييتا لاكس مناسبة بصورة مثالية لدراسة طائفة واسعة من المسائل الحيوية الطبية.

سرعان ما أصبحت خلايا هنرييتا لاكس السلسلة الأكثر رواجاً في العالم. إذ جرى توزيعها على الباحثين في كل بلد، بما في ذلك (وصلحة الانفراج في العلاقات) مختلف جمهوريات الاتحاد السوفياتي. لا بل أرسلت خلايا هنرييتا لاكس إلى القضاء عبر القمر الصناعي ديسكوفيرر 17. هذا الانتشار الواسع جداً قاد في النهاية إلى فضيحة علمية صغيرة، ومشكلة بحثية كبيرة. في بينما هم مسوروون لاستخدام خلايا هنرييتا لاكس في دراساتهم، استمر العديد من الباحثين كذلك في محاولاتهم إنشاء سلسل خلوية بشرية أخرى، من مصادر نسيجية أخرى - كبد، كلية، أو قلب على سبيل المثال. لقد اعتبرت هذه السلاسل الخلوية هامة بسبب الخصائص السيسيجية النوعية التي تمتلكها بشكل افتراضي، ولكن كل المخابر تقريباً نَمَت خلايا هنرييتا لاكس التي كانت أكثر نشاطاً وعدوانية بكثير من بقية السلاسل الخلوية، إلى حد أنه إذا وضعت خلية مفردة فقط من هنرييتا لاكس بطريقة ما في مستنبت يحوي خلايا أخرى، فإن خلايا هنرييتا لاكس سرعان ما تبسط هيمنتها، طاردة الخلايا الأخرى خارجاً. كان ذلك جلياً. في عام 1966 ، جرب ستان غارتلر، وهو عالم وراثة من جامعة واشنطن، عدداً من السلاسل الخلوية البشرية، من مصادر خلوية مختلفة افتراضياً، وقد تبيّن أن معظمها كان خلايا هنرييتا لاكس. لقد كانت نكسة كبيرة للباحثين على امتداد العالم، الذين كانوا قد نشروا منذ فترة قصيرة ما مجموعه مئات المقالات العلمية المبنية على الخصائص المفترضة للخلايا الكلية أو الخلايا الكبدية. في الواقع، كان معظم الخلايا التي يصفونها من نطف هنرييتا لاكس. لم يكن الباحثون يمضون وقتهم في التسلية بالتأكيد.

تلقي هذه القصة الضوء مرة أخرى على المبدأ الذي جرت صياغته من قبل: إن الموت ليس مراقباً ضرورياً وآلية للحياة، إذ أن خلايا هنريتا لاكس والسلسل الخلوية الورمية البشرية الأخرى قد تصرفت مثل الكائنات الحية وحيدة الخلية البدائية، التي تتكرّر لاجنسياً بالانشطار البسيط. وفُز لها الغذاء والأوكسجين، ثم خففت منها دورياً لمنع النمو الزائد، فسوف تعيش إلى الانهيار. سيعاد تشغيل « ساعتها » أبداً ولن تهرم أو تموت. فهي كـخلايا المنشئة حالدة بصورة كاملة. من المستحيل تقدير عدد خلايا هنريتا لاكس في العالم اليوم - أي كل التي مازالت تكتنف برنامجاً كلياً في دna داخلها يصوّر هنريتا لاكس، إذا قُدِّمَ لهذه الخلايا الطعام والعناية المناسبين، فإنها ستتضاعف مرة في اليوم على الأقل. عند نهاية عام 1994 كان عمر خلايا هنريتا لاكس قد بلغ أكثر من 15000 يوم. وكان باستطاعة كل خلية وضعفت في المستحبت في عام 1951 ، نظرياً، إنتاج 2^{15000} ذرية. هذه الأرقام، حتى إذا أخذنا في الحسبان فقدان الترمضي والتدمير القصدي لكثير من الخلايا عبر سنوات، تتجاوز الإدراك. لكن دون شك، تبقى مخططات دna لأجل خلق هنريتا لاكس، الجموعة الأوفر والأكثر توزعاً في العالم اليوم.

لقد بدا أن الخلايا الورمية قد ارتدت إلى تلك الحالة من الامتياز البدائي التي مُنحت للخلايا على هذه الأرض، وهي حالة الخلود الكامن. ولسوء الحظ، ما لم تُعزل هذه الخلايا من الجسم وتستحبت في الرجاج مثل خلايا هنريتا لاكس، فلن تنعم أبداً بحرفيتها الجديدة مدة طولية؛ وهي لشرافتها الشديدة وحاجتها لمكان تنمو فيه، ستقتل في نهاية الأمر مضيفيها وبالتالي نفسها في السياق نفسه. إن نسيجاً خالداً في جسد فان، هو كارثة يحق. لقد وجد العلماء أن الخلايا المصابة بفيروسات معينة قد تقلت من لعنة الهرم، وتلنج شباباً دائماً ومتجددأ، يد أن هذه الخلايا التي بذلتها الفيروسات هي أيضاً تهديد لصحة مضيفيها وبالتالي لنفسها في نهاية الأمر.

كيف تقوم الخلايا السرطانية بذلك؟ كيف تحول ساعة هرمها وتتجنب موتها مبرأة نهائياً؟ إن الإجابة تقاطع مع فقدان وإعادة اكتساب مشروع للخلود في الخلايا المُنْتَشِّطة. كما وجدنا، تحفظ الخلايا المبكرة للمضفة البشرية بخاصية الخلود التي تميز أسلافها من الخلايا المُنْتَشِّطة. في هذه المرحلة تنمو المضفة دون أدنى تنظيم، وهي تشبه الورم إلى درجة خطيرة. لكن النمو غير المنظم هذا، سرعان ما يوضع تحت السيطرة، ما إن تبدأ المضفة بالتمايز. فجأة تصير كل الخلايا فانية؛ وستمايز مجموعة جزئية خاصة من هذه الخلايا الفانية في مرحلة مقبلة قرية إلى خلايا منشئة، وتستعيد اكتساب الخلود. كيف يحدث ذلك؟

أحد الأشياء التي تحدث أثناء التطور المضفي والتمايز هو الإغلاق التدريجي للمجين genome (يعني ذلك الجموعة الكاملة من سلاسل الـ DNA المبعثرة على جميع الصبغيات). ويبدو أن الخلايا المُنْتَشِّطة وخلايا المضفة الباكرة في المرحلة التي يمثلها وجود الخلايا الجذعية وما قبلها، تملك ما يمكن تسميته «المجين المفتوح»: أي كل الجينات في المجين مفتوحة على التأثيرات، جاهزة للمساهمة في المكونات البنوية والوظيفية المختلفة. وبتقدم عملية التمايز، تبدأ الخلايا المختلفة بإغلاق كل الجينات بكمالها، محولة نفسها، بتلك الوسيلة فقط، إلى أنماط خلوية نوعية عن طريقبقاء الـ DNA «مفتوحاً». وتترك الخلايا المختلفة أقساماً مختلفة من مجيناتها مفتوحة، وإن الجموعة الخاصة من الجينات الباقية في حالة مفتوحة هي التي تعطي كل نمط خلويٍّ خواصه الفريدة. وهكذا نجد أن الخلايا المضفة المتطورة تذهب في طرق مختلفة، ولكنها جميعاً تحول من شمولية الواسع إلى عديدة الواسع Pluripotency (امتلاك قدرة محدودة لتطور أبعد)، ثم تحول أخيراً إلى أنماط خلوية نوعية مفردة ذات تعبير جيني محدود جداً، ولا تملك قدرة كامنة لتطور أبعد، أو لتطور متتعاقب؛ فخلية الكلية بعد تمايزها الكامل لا تستطيع التحول إلى خلية رئوية، والخلية الدماغية لا تستطيع أبداً أن

تصبح خلية دموية. كل الجينات التي كانت موجودة أصلًا في المُجبن المفتوح، ماتزال موجودة ماديًّا في كل خلية تامة التمايز، ولكن في كل خلية يكون الجزء الأعظم من المُجبن مكبوحًا إلى درجة كبيرة وفي حالة يتعرّض الوصول إليه.

في أثناء المرحلة الانتقالية من شمولية الوسع إلى حالة التمايز النهائية، تصبح الخلايا المضبغية فانية. والقدرة الكامنة بالنسبة لانقسام الخلية المستقبلي تقلص بحدٍّ، وفي معظم الخلايا ستختفي وتبدأ عملية الهرم. إن فهم كيفية حدوث ذلك، وكيفية ربط ذلك بالسرطان، هو واحد من أكثر المقول نشاطًا من البحث البيولوجي المعاصر.

الرأي المقبول في الوقت الراهن، هو أن البرنامج الموضوع للانقسام الخلوي المحدود وللهرم يكون موجودًا وجاهازًا للعمل حتى في الخلايا المُنشئة والخلايا المضبغة الباكرة، لكنه يُعدّ بفعالية من جانب الجينات الكابحة للموت التي تتدخل مُنتجاتها مع برنامج الهرم والحدود الموضوعة على التكاثر.

تبعًا لهذا السيناريو، ستكون هناك مجموعة من الجينات - سُنطّق عليها جينات الموت - التي سيؤدي فعلها إلى بدء الهرم وقددان القدرة على مضاعفة الصبغيات، حيث تؤدي في نهاية المطاف إلى موت الخلية. (وهي الجينات التي ستكتسبها بعض السلاسل الخلوية الخاصة في عملية «الكسب الوظيفي» التطورية التي أُشير إليها آنفًا). في الجينات المفتوحة، كتلك الموجودة في الخلايا المُنشئة وخلايا المضبغة الباكرة، تكون الجينات الكابحة للموت فعالة وظيفيًّا بشكل كامل، سامحة بانقسام خلوي غير مكبوح ومانعة للهرم؛ ومادامت هذه الجينات مفقلة، تكون الخلايا حائلة فعليًّا، طالما أن برنامج الهرم لا يستطيع العمل. وحالما تبدأ الخلايا بالتمايز وبالخلص من كتل ضخمة من الجينات، تكون الجينات الكابحة للموت من بين أول الجينات

التي يجري التخلص منها. إن جينات الموت بالذات لاتغلق أبداً. مرة أخرى نجد، وكما رأينا سابقاً، أن الموت هو حالة الإهمال. ويبدو أن الخلايا السرطانية قد وجدت سبيلاً لإعادة بعض أو كل الجينات الكابحة للموت أو للتخلص من جينات الموت، وهي تقلد، بدرجة أو بأخرى، الخلايا المنشطة. في الواقع إن الغالبية العظمى من الأورام لاتبدي تقريباً أية علامات للتخصيص الخلوي؛ فهي إما «ناقصة التمايز» أو أنها نشأت من مجمع صغير من الخلايا الموجودة داخل كل نسيج؛ حيث يبدى درجات محدودة من التمايز.

إحدى الحوادث التي تساهم في الهرم وتكون أساساً في تعزيز موت الخلية المبرمج، هي على الأرجح تراكم الطفرات في DNA الخلية الجسدية، إلى درجة يبدأ الـ DNA عندها بإرسال شيرفات لبناء الكثير من البروتينات المختلفة بنرياً أو وظيفياً. ويبدو أن الخلايا الجسدية مزودة بأجهزة رصد تسمح لها بمعرفة مدى اقتراب أدية الـ DNA من نقطة حرجة؛ وعند الوصول إلى هذه النقطة، تتفعل جينات الموت وتأمر الخلية بالانتحار. كما أشرنا سابقاً، تتفعل الخلايا المنشطة والخلايا المضغية الباكرة مستويات عالية من الإنزيمات المرمرة للـ DNA التي لا بد أن تمنع تراكم طفرات الـ DNA في المقام الأول. لذلك ستكون هذه الإنزيمات مرشحة لتكون من منتجات الجينات الكابحة للموت. (من جهة أخرى، لا تكتسب جميع الأورام التي تفلت من ضبط الصداعن الخلوي، مستويات زائدة من الآلة المرمرة التي تحافظ على الـ DNA والصبغيات لديها في حالة طبيعية، فالعديد من الأورام تملك بني صبغية عالية الشذوذ وأيضاً جينات طافرة، وهذا هو الحال كذلك مع الأورامات الليفية الموضوعة لفترات طويلة في المستتب. ومع ذلك، فإن الأورام الناجحة بالفعل، قد اكتسبت بوضوح حالة شبيهة تماماً بالخلايا المنشطة في الحفاظ على الـ DNA والصبغيات لديها في نظام عمل مُرضٍ).

في الآونة الأخيرة، بدأ باحثو السرطان بتركيز اهتمامهم على بنية التقيناتها في الفصل السابق - القسميات الانتهائية الصبغية. لنتذكر معاً أنه عندما جعلت حقيقيات النوى صبغياتها الخلقية السابقة بشكل خطى، فقد تعين عليها أن تغطي نهاياتها بالقسميات الانتهائية لتمتنعها من التخلق مرة أخرى. إن القسميات الانتهائية بحد ذاتها مكونة من DNA لكن بهيئة أقل لزوجة من الـ DNA العادي. عندما تنقسم الخلية، لاتنسخ القسميات الانتهائية مع باقي الـ DNA في الصبغي، بل تضاف من جديد إلى قمم (رؤوس) الصبغيات، بعد كل جولة انقسام خلوي، باستخدام إنزيم يدعى telomerase^(٥).

لاحظ الباحثون أنه عندما يتقدم الأفراد بالسن، فإن القسميات الانتهائية في أطراف صبغياتهم تتقاصر تدريجياً. والأمر نفسه يمكن مشاهدته في الأرومات الليفية المُشتَّبة؛ فالأرومات الليفية المأخوذة من شخص يافع تتطلق بالعمل وهي مزودة بقسميات انتهائية طويلة، ولكن عندما تتقدم هذه الخلايا بالسن في الزجاج، فإن القسميات تتقاصر إلى أن تخفي تدريجياً. هذا وإن الأرومات الليفية لدى الأطفال الشائخين ذات قسميات انتهائية قصيرة جداً. يعتقد أنه عندما تقتصر القسميات الانتهائية وتحفي، تبدأ النهايات الصبغية بالالتصاق مع بعضها، مؤدية إلى استحالة التضاعف الصبغي وبالتالي التكاثر الخلوي. ولقد طرحت بعض الاقتراحات التي ترى أن تقاصر القسميات الانتهائية ذو صلة بالهرمون؛ ولكن لم يكن واضحأً فيما إذا كان ذلك سبباً أم نتيجة. تفحص الباحثون، مؤخرأً، عن قرب خلايا هنريتا لاكس التي، كما وجدنا، قامت بعدد هائل من الانقسامات الخلوية،

(٥) التيلوميريز: إنزيم يساعد على إضافة القسميات الانتهائية إلى رؤوس الصبغيات. م.

منذ وضعها لأول مرة في المستنبت منذ خمسة وأربعين عاماً. ولدهشة الجميع، وُجد أن خلايا هنريتا لاكس قسيمات انتهائية طويلة، ذات مظهر طبيعي، مطابق لما هو عليه في الخلايا المُنشَّطة وفي خلايا اليافعين. وهي تملك أيضاً مستويات عالية جداً من التيلوميريز. وهي حالة وجدت في العديد من السلاسل الخلوية الورمية البشرية طويلة الأجل؛ ومرة أخرى، ثمة تشابه كبير هنا مع الخلايا المُنشَّطة: كلا النوعين من الخلايا، المنشَّطة والمضغية الباكرة، تملّك مستويات عالية من الفاعلية في القسيمات الانتهائية. لدى الخلايا الجذعية المضغية مستويات عالية جداً من التيلوميريز، كما تحافظ على طول قسيماتها الانتهائية عبر عدد غير محدود من الانقسامات الخلوية. ولكن حالما تنقضي أعوام النمو، تهبط فعالية التيلوميريز وتتقاضر القسيمات الانتهائية بالتدريج. وهكذا يمكن أن يكون التيلوميريز مرشحاً جيداً آخر (على الأقل عند البشر) لواحدة من الجينات الكابحة للموت.

فيما يتصل بجينات الموت نفسها، فقد تحدّد عدد منها، ولكن ما زال أكثرها أهمية هو الجين الذي يُشفّر بروتيناً يدعى $P53$. يلعب هذا الجين عدة أدوار مهمة؛ مثلاً، عندما تُخْرِضُ الخلايا إلى حد تأديب الـ DNA فيها، يتفعل $P53$ ويبحث الخلية على الاتصال. كما أن جين $P53$ يمنع الخلية من التكاثر، حين لا يتعين عليها ذلك، أي يمنعها من أن تتحول إلى خلية سرطانية. عندما تحاول خلية ساكنة بشكل طبيعي أن تدخل طور الانقسام الخلوي النشط، يتفعل الـ $P53$ مرة أخرى وتُخضع الخلايا للتساقط. ولا عجب أن الطفرات في $P53$ (التي تجعله عديم الوظيفة) هي الطفرات الأكثر مشاهدة في السرطانات البشرية. كما أن الخلايا التي فقدت $P53$ ، غالباً ما تبدأ الانقسام دون حسيب أو رقيب. ما يدعم هذه الملاحظة السريرية، هوحقيقة أن الفتران التي تعطلت لديها جينة $P53$ ظهرت لديها معدلات سرطان عفوية

مرتفعة جداً. أخيراً، يدو أن P_{53} متورط في الهرم الطبيعي للخلايا البشرية. عندما توضع الأرومات الليفية البشرية في المستبة، كما رأينا، تشيخ وعمت بالتساقط في آخر الأمر. أما إذا كانت جينة P_{53} صامدة بطريقة ما، فسيعاد الهرم إلى حد كبير وستخلد أعداداً كبيرة من الأرومات الليفية - فنصير مثل خلايا هنريتا لاكس.

لقد أدهش التطابق ما بين الخلايا الجنينية الباكرة والخلايا الورمية البالغتين لسنوات عدة. تعلمنا الكثير عن موت الخلايا، بدراسة الخلايا التي تملأ من الموت. والحقيقة التي لامفر منها، أن موت الكائن البشري يبدأ ويفتقر جوهرياً وكلياً بموت الخلايا المفردة. ومن غير الممكن تفريغ المولين أحدهما عن الآخر إذا كتبنا على وثيقة المستشفى أن الموت حصل نتيجة «نوبة قلبية» أو «سرطان» أو ببساطة «تقدم العمر». مع ذلك، وكما وجدنا استنتاجاً: إن الموت ليس شرطاً أساسياً للحياة. الخلايا الجسدية - وبالتالي الحاجة إلى موت الخلية الجسدية الإجباري - نشأ فقط بعدما بدأ الـ DNA يصنع لنفسه نسخاً سُتستخدم لأغراض أخرى غير التكاثر. يعني ذلك، فيما يخص البشر، أنه حالما مُنبع عدد معقول من خلايانا المنشطة الفرصة لنقل الـ DNA التكاثري لديها إلى الجيل التالي، فإن الباقي متى - ذواتنا الجسدية - صار أمتعة زائدة عن الحاجة. ذلكم هو الأصل البيولوجي للهرم والموت.

من وجهة النظر الإنسانية، نحن نقدر عالياً ذواتنا الجسدية، المنطرمة في أشياء كالعقل والشخصية والحب والإرادة، لأنها هي التي تحددنا بالنسبة لأنفسنا وبالنسبة للآخرين. ونحن نفكر بالكثير بوصفه واحداً من العديد من النشاطات التي يمكن أن نختار الانخراط بها. قد لا يكون ذلك مفاجئاً، طالما أنها وجة نظر ناشئة في الجزء الجسدي من ذواتنا - في عقولنا. لقد استخدمنا عقولنا لابتکار منظومات اعتقادية معقدة لتفسير الموت، ولكن لم

ترسم أية واحدة من هذه المنظومات صورةً عن أنفسنا باعتبارها أمتعة زائدة. وليس فيها من تنظر إلينا ببساطة بوصفنا أدوات لنقل الـ DNA. مع ذلك عندما نقتفي منبع موتنا فيما وراء العقل والاعتقاد، إلى بداياته الحقة - موت الخلية الفردية - نصل إلى استنتاج فظ وغير مجامل: لا وجود لأنّي علاقة تربط المخطط الأكبر للكون بذواتنا الجسدية. فلاغرّوا إذن في أن الاعتقاد غالباً ما يهزم العقل.

هرمية الخلايا: تعريف الموت الدماغي

ليس الدماغ سوى سلطان الرب.

إيميلي ديكنسون

لuned مرة أخرى إلى مريضنا، الذي تركناه في القسم الخلقي من سيارة الإسعاف المنطلقة بسرعة كبيرة نحو غرفة طوارئ المستشفى. تابع المساعدون الصحيون تزويده بالأوكسجين ومراقبة وظائفه الحياتية عن كثب أثناء نقله. لحسن الحظ، كانت حركة السير صباحاً ماتزال خفيفة، فوصلت السيارة إلى المستشفى في أقل من خمس دقائق. عندما أدخل إلى غرفة الطوارئ كان مايزال غائباً عن الوعي. قلبه كان يخفق بانتظام، لكن أبطأ مما يجب، وتنفسه بدا طبيعياً نسبياً.

حال وصوله إلى المستشفى اتخذت الإجراءات لاحتواء إمكانية أذية أبعد لقلبه. (لإنحصار كامل الأذية في لحظة النوبة، بل ترقى تدريجياً خلال عدة ساعات). جرى وصله بمرقاب قلبي أكثر تطوراً وإلى مصدر أوكسجيني ثني في المستشفى. كما بدأ بتشغيل خطّ وريديٍ ثانٍ ليسهل إيصال الدواء والغذاء. أيضاً اتخذت إجراءات فورية لتخفيف الاحتياجات المترکزة على القلب. أعطى أدوية مانعة للتختثر للوقاية من انسدادات أخرى في الشرايين

المغذية للعضلة القلبية، وليدو كائين للوقاية من حدوث اضطرابات في النظم القلبي. أخذت عينات دموية لإرسالها إلى المختبر لتحليلها من أجل المساعدة على تحديد الامتداد الدقيق للأذية الماحصلة. فالخلايا الميتة، كما رأينا، تحمل محتوياتها إلى اللمف، الذي يعود بها إلى مجاري الدم. إن كشف الماء، الموجودة بصورة طبيعية ضمن الخلايا الطبيعية، في الدم يمكن أن يرشد الكيميائي إلى طبيعة الخلايا التي ماتت، وإلى عددها على نحو تقريري وكم انقضى على موتها.

نبض القلب البطيء لدى مريضنا (البطء القلبي)، أطلق أطباء غرفة الطوارئ، فأعطي المريض أتروبين ودوبلامين عبر الوريد لزيادة سرعة النبض لديه. إن هذا الإجراء محفوف بالمخاطر، لذلك كان يُراقب بدقة، فقد أراد أطباؤه انتقام العباء عن القلب. بيَّنَ أن الخطر الكامن للنبض الضعيف أكبر بكثير، لأنَّه يطيء توصيل الأوكسجين واهب الحياة إلى التَّشحُّج، بما فيها الدماغ. بعد نحو ساعة استقرت حاليه بما يسمح بنقله إلى وحدة العناية الإكليلية المشددة. من الناحية الفيزيولوجية هو الآن مستقر نسبياً، لكنه لم يعد إلى وعيه، وهذا لا يبشر بخير.

عندما نقف في غرفته، ونتأمله وهو يتمدد في فراشه، يبدو طبيعياً تماماً من عدة وجوه. شعره متلبَّد قليلاً، كما ويبدو غارقاً في فراشه. إن أحداث الأيام القليلة الماضية قد أناشت بعقلها عليه. لكنه يتفسَّر جيداً دون مساعدة الآن، وجسده دافئ عند لمسه، وعندما يسلط الطبيب ضوءاً على عينيه تضيق حدقاته بوضوح كما ينفض جسده في استجابته للتحريض المؤلم. وعندما يُلقى إليه الطعام عبر الأنوب المعدى أو عبر خط وريدي، يقوم بهضمه ويرسل الغذيات إلى مجاري الدم ثم إلى الخلايا والتشحُّج التي تستعملها بكفاءة، وذلك بالتوافق مع الأوكسجين الذي يقدمه بتنفسه. وكلياته تعملان وتطرحان الفضلات التي تنتجهما خلاياه.

لكنه من جهة أخرى، لم يفتح عينيه بعد. وليس لديه فكرة عن الغرفة

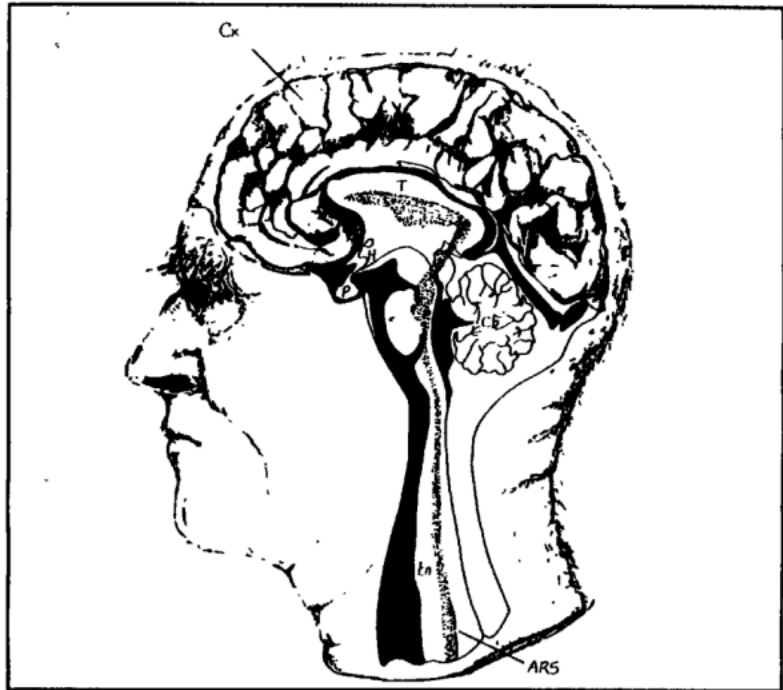
التي يتعدد فيها، ولا عن الناس الذين يحيطون به للاسعاف، ولا عن وجوده في الواقع. إنه في سبات عميق، وتشير الفحوص الخيرية الأولية، إضافة للفحص والتخطيط الدماغي الكهربائي إلى احتمال أن يكون Apallic أي أن قشرته الدماغية ذات الحساسية الشديدة لنقص الأوكسجين، ربما لم تعمل، وأن جذع الدماغ ذا الحساسية الأقل لنقص الأوكسجين في الدماغ، ما زال حياً. إن جميع الاستجابات التي ذُكرت منذ قليل مثل الضبط الحراري والتقبض الحديقي، هي في الواقع منعكفات لإرادية يتحكم بها جذع الدماغ؛ وهي لاتحتاج إلى وظيفة دماغية عليا أو إلى تنسيق.

إذا لم يستعدوعيه في غضون الأيام القليلة المقبلة - وخاصة إذا ما بقي في هذا السبات - فسيزداد احتمال فقدانه لكل الوظائف القشرية العليا. ثمة إمكانية لأن يخرج من السبات، مع بقائه في حالة اللاوعي، وبالتالي سيدخل في الحالة الإنابية^(٤) الدائمة. لا بد من إجراء اختبارات إضافية، مع أن هذه الحالة مألوفة عند مرضات وأطباء وحدة العناية الكليلية المشددة. بالرغم من المحاولات البطولية لزوجته ولفريق الدعم الحيادي، فقد تكون أجزاء من دماغه قد حرمت من الأوكسجين لفترة طويلة من الوقت. إن الصعوبة في إطلاق التنفس بشكل جيد كانت العامل الخاسم، ولكن سيكون مستحيلاً معرفة ذلك.

ستعود لنرى إلام صارت حالة المريض النهائية في الفصل السابع. بعد مدة قصيرة سينقل إلى وحدة العناية المشددة العامة، حيث سيرافق عن كثب طيلة الأيام المقبلة. إن التشخيص الواضح سيستغرق على الأقل عدة أسابيع من المراقبة والاختبار. وعند نقطة معينة سيتوجب على طاقم المستشفى الوصول إلى قرار حول الوظيفة الدماغية لمريضه، ويبلغ إلى زوجته. في

(٤) الحالة الإنابية: هي حالة الوجود السلي دون جهد الجسم أو العقل. وتتظاهر بعجز الفرد المريض عن القيام بأفعال إرادية أو هادفة. واستجابته فقط للمنبهات المؤلمة بشكل انعكاسي. م.

غضون ذلك، ينبغي أن نبدأ التفكير في الخيط الدقيق الذي يفصل الحياة عن الموت في حالة كهذه. إنها مسألة شائكة، وهي النقطة التي سيبدو عندها أن موت خلية وموت شخص يفترقان.



الشكل 7 الأجزاء التشريحية الرئيسية للدماغ.

الشدة الدماغية (CX) وهي للنقطة التي تحتضن تلك الوظائف المرتبطة «بالإنسانية»، التفكير، الذكرا، إدراك الذات والمحبطة. للهد (T) يشبه برج مراقبة، إنه يفرز وينشق ويجمع الإشارات الحسية للخلفية للخدمة إلى الدماغ. تحت للهد (H) والقدرة التخامية (P) يربطان ارتباط الدماغ الهرموني بباقي الجسم. للغرض (CB) يساعدنا في حفظ التوازن وفي التنسيق الفيزيائي بالارتباط مع عالم من حولنا. جذر الدماغ (EN) يسيطر على وظائف الجسم الأساسية (نطاق اللثة، التنفس) بالإضافة إلى للنحكات (التنفس العطلي، الإقياء، الابتلاء)، كما أنه يحتوي جذور ما يسمى بالجهاز الشبكي للنশط الصاعد (ARS) الذي ينظم الانتباه والنقطة في مقابل النوم.

في الولادة الأولى يدوّن مريضنا على قيد الحياة بكل معنى الكلمة، ولكن إذا ما حكمنا على دماغه بأنه عاطل وظيفياً، فيمكن أن يعلن موته،

بصرف النظر عن شكل الحياة التي يledo أنه يعيشها. ولكن ما هو المقدار الذي ينبغي أن يموت في دماغه لكي نعلن موته؟ وماذا لو لم يكن دماغه ميتاً بالكامل، ولكنه لن يستعيد وعيه أبداً؟ هل هو عندئذ على قيد الحياة حقاً؟ كيف تتخذ هذه القرارات ومن يتخذها؟

المعيار الطبي الراهن لتقرير ما إذا كان شخص ما على قيد الحياة أو ميتاً قانونياً في حالات كهذه، هو ما يطلق عليه معيار موت الدماغ. إن الباعث على ترسیخ معيار كهذا، نشأ من حاجات متنوعة، بروزت إلى حيز الوجود بسبب التقنية المتقدمة، وبالتحديد ذلك النمط من التقنية الذي أبقى مريضنا على قيد الحياة مدة الاثنين وسبعين ساعة الماضية. كان الإعلان عن الموت قبل عام 1950 يتم دون تعقيدات، وبصورة أساسية كان يوسع أي طبيب إعلان موت شخص ما. كانت المعايير مبهمة، تدور حول أفكار تتصل بالفطرة السليمة كالقول بأن شخصاً قلبه لا ينبض أو أنه لا يتفسّر هو بالتأكيد ميت. وإذا حد الطبيب قليلاً في تحديده للحظة الدقيقة للموت، فلا مشكلة. إن أي شخص دون قلب لا ينبعض أو غير قادر على التنفس، كان سيعتبر ميتاً في غضون دقائق.

لكن مع حلول تقنيات إزالة الرجفان والتهوية المساعدة، لم تعد هذه المعايير ممكنة التطبيق تلقائياً. فقد أمكن إنشاش أعداد متزايدة من الحالات دون قلب نابض ودون تنفس والحفاظ عليها، متجاوزين النقطة التي كانوا سيعلنون عندها أمواتاً في السابق. وبانتشار هذه التقنيات في المجتمع، عبر تقييف المواطن بطرق الإنعاش القلبي التنفسية CPR والأكثر أهمية من ذلك، احتياطي المساعدين الصحيين المدربين تدريباً مناسباً والمهنيين لتقديم رعاية حياتية في مرحلة ما قبل المستشفى، فإن عدداً كبيراً من الأشخاص الذين تم إنشاشهم - ربما تكون نسبتهم 20٪ - يتجهون الآن نحو الشفاء التام، وحرفاً يعودون أدراجهم من عتبة باب الموت.

لقد كان الحافز إلى نشوء معيار موت الدماغ أيضاً، الحاجة إلى تحديد

الحالات المباح إزالة الأعضاء منها من أجل الاغتراس. لقد تطورت تقنيات تعزيز الوظائف البيولوجية عند الأشخاص غير القادرين على الحفاظ على نبضان القلب أو التنفس بمفردهم، تطوراً هائلاً بالتزامن مع تقنية حصاد الأعضاء الحياتية والاغتراس الناجح لها. أراد جراحو الاغتراس سوداريو المشافي وذلك من الوجهتين القانونية والأخلاقية، بالإضافة إلى الأساليب الطبية البحثة، تحديد لحظة الموت بجلاء وبخاصة عند الأشخاص الباقين على قيد الحياة اصطناعياً. كل الأعضاء تبدأ بالتحلل سريعاً عند حدوث الموت، وال الحاجة تدعوا إلى استعمالها من التبرع الميت بالسرعة الممكنة إذا ما كان مطلوباً منها أن تعمل في المثلي الحي. وهكذا حتى (أو ربما خاصة) عند مريض، يحيا على أجهزة دعم الحياة، كان قد أُعرب سابقاً عن رغبته بالتلويح بأعضائه عند الموت، ينبغي على أحدهم الإعلان عن اللحظة الدقيقة لحدوث الموت، وبعدها يمكن حصاد الأعضاء. لقد قادت الدعاوى القضائية العامة العديدة من المستشفيات وجراحى الاغتراس إلى طلب الحماية القانونية في القضايا الجديدة.

وأخيراً وليس آخرآ، لنتذكر أنه في اللحظة التي يعلن فيها الشخص ميتاً تندفع حقوقه القانونية والأخلاقية بصورة تامة. فالضمآن الصحي للمشافي والأطباء يتوقف، والتأمين على الحياة يجب أن يدفع للمستفيددين. إن اللحظة الدقيقة للموت تحمل مضامين هامة لطائفة واسعة من القضايا القانونية المتعلقة بالبقاء على قيد الحياة، كما توضحها الوصايا وأيضاً ورثة الموجودات والديون. وقد يكون ذلك هاماً جداً خاصة عندما تكون الحالة هي حالة زوجة وزوجها، أصبياً بشكل بلين وشارفاً على الموت، وقد أقام كل منهما اتفاقات حول التركة والإرث بشكل منفصل.

في عام 1968 التقى عدد من الأطباء في جامعة هارفارد لتأسيس معيار جديد لإعلان موت الشخص على أساس فقدان سيطرة الدماغ على الدوران والتنفس، وقد ان عملية التكامل التي يقوم بها الدماغ من أجل وظائف

أخرى حاسمة في الجسم. لقد اقترحوا، في غياب حالات خاصة مثل التسمم الدوائي وهبوط الحرارة، أن الشخص المسبوق على نحو غير عكوس، وغير قادر على التنفس دون مساعدة مع غياب المتعksات العصبية لديه أو الفعالية الكهربائية في دماغه هو شخص ميت. وقد جرى نقاش هذا المعيار وتقديره خلال ذرينة من السنين أو نحوها.

في عام 1981 صاغت لجنة الرئيس لدراسة المشاكل الأخلاقية في الطب والبحث الطبي الحيوي والبحث السلوكي، بالتعاون مع منظمات صحية مهنية مختلفة، والمؤتمر الوطني للمندوبين من أجل توحيد القرآنين في الدولة، وثيقة تحديد الموت الموحدة (UDDA). لقد جرت صياغة وثيقة تحديد الموت الموحدة UDDA في محاولة لتنسيق الجهود المبذولة للولايات المختلفة والسلطات القضائية الفيدرالية التي تجهد من أجل صياغة تعريف للموت يتوافق مع التقنيات الجديدة. وسرعان ما أضحت الوثيقة UDDA الأساس في تشريع تعريف الموت السريري في الولايات الخمسين قاطبة.

اقترحت وثيقة تحديد الموت الموحدة UDDA معيارين أساسين للموت. الأول، شخص توقف لديه الدوران والوظيفة التنفسية على نحو غير قابل للعودة، هو شخص ميت. وهذا مجرد إعادة تأكيد إقرار معايير الموت السابقة، وإعادة تثبيتها العامة. الثاني، شخص توقف لديه كل وظائف الدماغ الكلي بما في ذلك جذع الدماغ وعلى نحو غير قابل للعودة، هو شخص ميت. مرة أخرى ورد ذكر الحالات المعددة مثل الصدمة، انخفاض الحرارة، التسمم الدوائي والعمur لأقل من سنة التي ينبغي إجراء فحوصات خاصة فيها لتأكيد الموت الحقيقي.

رغم أن هذه المعايير قد حازت على رضا غالبية الدوائر الطبية، والاختصاصيين في القانون ومعظم المشغلين في علم الأخلاق، فقد جرى الإفصاح عن بعض القلق في السنوات الأخيرة فيما يتعلق بملاءمة وثيقة تحديد الموت الموحدة UDDA لموت الدماغ. حالة القلق الأولى تتعلق بالشرط

المطلوب للموت «الدماغي الكلي». فرغم التطرق إليه بوضوح فقط في التعريف الثاني، فإنه متضمن في التعريف الأول أيضاً. إن الوظيفة التنفسية (التنفس) ينظمها الدماغ، عبر تحكمه بالحجاب الحاجز وبعضلات جدار الصدر. كما أن جذع الدماغ يتحكم أيضاً بمجموعة مختلفة من ردود الفعل الانعكاسية الأخرى، المذكورة سابقاً، مثل حرارة الجسم، الضغط الدموي، المعكس الحدي ومنتعكس الإقاء، فمن دون وظيفة جذع الدماغ، لا يمكن للشخص أن يتفس دون مساعدة، الأمر الذي جعل ذلك المعيار الأهم في تحديد الموت الدماغي في الأطر الموجهة لوثيقة تحديد الموت الموحدة UDDA. كما تم تحديد اختبارات متعددة بما فيها وقف التنفس الاصطناعي ومراقبة التنفس التلقائي. فإذا لم يتمكن الشخص من التنفس دون مساعدة بعد عدة محاولات، تراقب جيداً، يمكن إعلانه ميتاً، ولن يستطيع أحد أن يجادل في هذا القرار كثيراً. وحتى مع وجود جهاز تهوية لمساعدة على التنفس، فإنه من النادر أن يتمكن مرضى كهؤلاء من البقاء أحياء لأكثر من عدة أسابيع، ومرة ذلك اعتماد القلب والضغط الدموي على الأقل على بعض من وظيفة جذع الدماغ رغم أنه يمكن الحفاظ على الوظائف البيولوجية لفترات أطول في بعض الحالات. في عام 1993 أُعلن موت امرأة في كاليفورنيا دماغياً، وقد كانت في الشهر الخامس من حملها. لقد تم الإبقاء على أجهزة الدعم الحياتي ثلاثة أشهر حتى يتسعى توليد الطفل بالعملية القيصرية. عاش الطفل وجرى فصل الأم عن الأجهزة في نهاية الولادة.

ييد أنه من الممكن التنفس دون مساعدة ميكانيكية، وإبداء عدد محدود من ردود الفعل الانعكاسية المرتبطة بوظيفة جذع الدماغ فقط. إن وظيفة الضغخ في القلب مستقلة إلى حد كبير عن قشرة الدماغ. فإذا تمكّن القلب من النجاة من الأذى أثناء إيقار في العضلة القلبية والاحتشاء الناجم عنه، فقد يفلح في تدبر أمره وبفرده. واستناداً لمعايير وثيقة تحديد الموت الموحدة UDDA ليس ميتاً الشخص الذي يملك وظيفة جذع دماغية سليمة

ولديه نبض في قلبه. وعليه فإن مريضنا المصاب بنوبة قلبية، في حال استمرار حالته الإنباتية بالفعل مع بقاء وظيفة جذع الدماغ سليمة، يعتبر قانونياً حياً، ولا يمكن لإدارة المستشفى أن تعلن موته.

لقد كانت الحالة الإنباتية الدائمة نادرة منذ بضعة عقود فقط، يد أن عوامل عدة تداخلت لخلق ما بين 10000 إلى 20000 من المرضى الإنباتيين بشكل دائم في المشافي ودور التمريض في طول الولايات المتحدة وعرضها، بالإضافة إلى نحو نصف هذا العدد من الأطفال. وترجع هذه الزيادة بشكل كبير إلى التقنية والإجراءات التي أوصلت مريضنا إلى حالته الراهنة: حيث ما كان ليتجاوز محتنه منذ عشر سنوات من الآن. حتى أن مصطلح «الحالة الإنباتية الدائمة» نفسه لم يكن واضح المعالم طبياً أو قانونياً لعدة سنوات خلت. دون ريب، يعود الأزيداد الواضح في عدد مرضى الحالة الإنباتية الدائمة إلى الفهم الأفضل لما هيأتها بين المشغلين في مجال الصحة، وبالتالي تدوين التشخيص الصحيح. في الماضي، كان ثمة خلط بين PVS، والسبات. إن الفرق الرئيس بين الحالتين، هو أن مرضى السبات لا يفتحون عيونهم أبداً، في حين أن مرضى PVS يظهرون أحياناً متداوبة من النوم و«اليقظة» الظاهرة. وفي الحالتين لا يعي المريض العالم الحيط به. إذ أن مريض PVS والمريض المسبوت كلاهما فاقد للوعي كلياً.

إن الإنذار Prognosis لدى المسبوتين بالفعل، ضعيف جداً. إذ يموت ما نسبته 85% منهم خلال أربعة أسابيع، والذين لا يستعيدون وعيهم خلال هذه الفترة، نادراً ما يعيشون لمدة سنة. السبب الأساسي للموت هو الخمج [الإثنان] الرئوي بسبب غياب منعكسات الإقاء والبلع والسعال الفقالة لدى المرضى المسبوتين. هذه المنعكسات هامة لإبقاء العوامل الخيمية خارج الرئتين. ورغم أن هؤلاء المرضى يحتفظون بدرجة معينة من وظيفة جذع الدماغ، فإنهم فقدون لأقسام من جذع الدماغ التي تحكم بالوظائف الخامسة مثل حلقة نوم/يقظة وكذلك الإقاء.

يمكن للمرض أن يدخل الحالة الإنذائية الدائمة لعدة أسباب، لكن الأسباب الرئيسية هي الرض الدماغي الشديد وانقطاع التروية الدموية العابر عن الدماغ (الإقفار الدماغي الكلي العابر) Transient total brain ischemia الذي يتلو في العادة التوبة القلبية. يكون الإنذار لدى المرضى الذين يدخلون الحالة الإنذائية الدائمة نتيجة الإقفار الدماغي، أفضل قليلاً من المرضى المسؤولين بالفعل. إذ يشفى عشرة بالمئة تقريباً من مرضى الحالة الإنذائية الدائمة خلال الشهر الأول - أو نحوه بعد وضع التشخيص. ولكن ثلاثة أرباع هؤلاء المرضى سيحدث لديهم اضطرابات عصبية متعددة إلى شديدة يمكن أن تكون مميتة بعد فترة قصيرة. إن الشفاء من PVS بعد الشهر الأول نادر جداً، وهو يترافق دوماً مع عجز عصبي شديد. ييد أن الحالة الإنذائية نفسها، كما يدل عليها اسمها، يمكن أن تستمر أكثر من السبات الحقيقي. إن المعدل الوسطي للبقاء على قيد الحياة عند مرضى PVS هو حوالي ثلاثة سنوات. وأطول مدة عاشها مريض PVS كانت إحدى وأربعين سنة. ويأتي الموت فيها عادة بسبب خمج الرئتين أو المثانة أو بسبب القصور الكلوي التنفسـي. تتفق كل السلطات الطبية على أن مرضى PVS لا يعانون من الألم أو الانزعاج. وكـونـهـمـ يـظـهـرـونـ يـقـظـةـ وـأـحـيـاـنـاـ يـدـوـنـ حـرـكـاتـ فـيـ العـيـنـ أوـ الـطـرـفـ، تـجـعـلـ مـنـ الصـعـبـ قـبـولـ ذـلـكـ، خـاصـةـ مـنـ جـانـبـ أـفـرـادـ العـائـلـةـ. لـكـنـ تـغـرـبـةـ الـأـلـمـ يـوـصـفـهـاـ إـحـسـاـسـاـ لـأـيـكـنـ أـنـ تـحـدـثـ الـبـتـةـ عـنـ فـاقـدـيـ الـوعـيـ.

ومرضى PVS فاقدون للوعي كلياً.

إن مرضى الحالة الإنذائية الدائمة هم البؤرة التي يتركز عليها النقاش الجاري حول موت الدماغ. يشعر العديد من الخبراء في مجال الطب والقانون بأن المتطلبات الموضوعية للموت الدماغي الكلي ضيقة جداً وأن الوظائف التي ينظمها جذع الدماغ، بمقدار ما هي هامة للبقاء البيولوجي للકائن الحي بمقدار ما هي قليلة الأهمية لما يسمى بالكائن البشري الحي. فهم يحاججون أن «الإنسانية» مرتبطة بذات خاصة، بشخصية خاصة، تجعل كل

منا مختلفاً. فعندما نقول إن «فلا تأ» مات، يقفز إلى ذهاننا حركته، تفكيره، حديثه، تصرفاته وليس قدرته على البلع أو تضييق حدقات العين كاستجابة للضوء. فتحن إذن لا نقول: مات جسم شخص ما. تميز الشخصية الإنسانية بمجموعة فريدة من القيم، تعززها دعمة خاصة من المنطق والإدراك تقود إلى استجابة شديدة الفردانية للعالم المحيط. إنها أسلوب في رؤية العالم، في التفكير به والاستجابة له - بأن تكون فيه - متکنة على مجموعة خاصة جداً من الذكريات، كما أنها طريقة في عكس الفرح والمعاناة، وهذه كل وظائف القشرة الدماغية، بقدر ما نعلم. فإذا فقد شخص ما كل ذلك دون عودة ودون قابلية للإصلاح، مع بقائه قادراً على التقيؤ والبلع، سيطرح عندها السؤال بجدية حول ما إذا كان ذلك «الشخص» مازال حياً. ما من واحدة من السجaias التي تربطها بالكونية الإنسانية مقيمة في الدماغ، أكثر من إقامتها في الكلية أو الكبد أو الحبل الشوكي. لماذا إذن تكون حالة الدماغ هي العلامة المحددة لموت الإنسان؟ ماذا لو فقد الدماغ نفسه بالكامل، واستعيض عن وظائفه ميكانيكياً - وإذا بقيت الوظائف القشرية العليا لهذا الشخص سليمة، فهل سنكون على استعداد لإعلان هذا الشخص ميتاً؟ لقد حدث ذلك إلى حد ما، فالمرأة الحامل «الميّة دماغياً» والتي تمت الإشارة إليها سابقاً، أُبقيت نشطة بيولوجياً بتزويدها ببعض المواد الكيميائية التي يقوم بتزويدها في العادة دماغها المتأدي^(١) مع ذلك، وحالما ولدت، أوقفت هذه المعالجات ورُفع جهاز التهوية. تقنياً، بجزء مناقشة الأمر على أساس أن هذه العلاجات لم تقتلها، باعتبار أنها كانت ميّة.

(١) إن ضرورة استخدام مصطلح مثل «ذو نشاط بيولوجي» هي من أجل تبيان أن تبني مصطلحات مقبولة، يمكن أن تختلف عن الواقع الذي تحاول توصيفه. إن الأشخاص الأموات دماغياً (أجساد؟) والذين يمنع موت الخلية الحسدي الشامل لديهم بوسائل ميكانيكية وكيميائية، لا يمتلكون وصفاً شرعاً في العلم والطلب أو القانون فهم قانونياً: أموات. وبيولوجياً وضعهم مهم المعلم. المؤلف.

لذا يجاجع مناصرو تعريف موت الدماغ الأعلى، بأنه ينبغي علينا أن نركز على موت الشخص وليس على موت الكائن الحي. فمن وجهة النظر هذه، ينبغي أن يسمح بتعريف الموت كفقدان غير عكوس للوظائف الدماغية الأعلى (القشرية) - خاصة الوعي والإدراك - أكثر من الإلحاح على فقدان الوظيفة الدماغية التامة. إن هذه الاختلافات تخص الإنسان فقط.. وهي لا تنشأ في نقاشات موت العضويات وحيدة الخلية أو حتى الحيوانات متعددة الخلايا. إن موت الكائنات عديمة الخلايا، كما رأينا، ينشأ من الحاجة إلى التخلص من فائض الـ DNA والخلايا التي تؤويه. تموت الخلايا الجسدية - كلها - في النهاية، في حين تكتسب - بعض - الخلايا المنشئة الخلود عند عبورها إلى كائن آخر. في الحيوانات الأخرى، عندما تكون كافة الخلايا الجسدية ميتة، تعتبر الكائن ميتاً. وهذا هو التعريف الذي نطبقه بصورة موحدة على الممالك الخمس للكائنات الحية. لكن الكائنات البشرية أدخلت مفهوماً جديداً إلى بيولوجيا موتنا الخاص، هو هرمون الخلايا الجسدية.

فحنٍ مع تعريف الموت الدماغي الكلي، كما هو معمول به الآن، تميز بين الخلايا الجسدية نفسها، ذلك أن خلايا الدماغ، هي في النهاية، نوع آخر من الخلايا الجسدية. حين تكون خلايا جذع الدماغ ميتة، ولو كانت الفالبية العظمى من الخلايا الأخرى في الجسم حية عن طريق التقنية، فإننا نعتبر «الشخص» ميتاً. والمعنى المتضمن هنا أن شخصاً ذا وظيفة جذع دماغية سليمة هو شخص حي. رغم أنه في شخص كهذا، قد تكون الخلايا التي تميز الإنسان بوصفه «إنساناً» - خلايا القشرة الدماغية - ميتة كلية.

إن إعادة تعريف الموت من خلال مراعاة تميز الكائنات البشرية، هي واحدة من مجموعة قضايا تقلق العديد من المدافعين عن تعريف الموت الدماغي الشامل. إنهم يتساءلون لماذا يجب أن تكون إعادة التعريف هذه ضرورية؟ فالموت ظاهرة بيولوجية واسعة المجال، وهو في كل الحيوانات الأخرى يُعرف ببساطة على أنه موت الخلية الجسدية الكلي. فمن غير المرجح

أن تُصنف عضوية أخرى بالموت مادام قلبها ينبض، ودمها يتدفق. إذن لماذا نحتاج إلى تعريف للموت خاص بالإنسان؟ هل لأخذ المال لشركات التأمين والمشافي؟ أم لتسهيل حصاد الأعضاء لأجل الاغتراب؟ إن الموت حادث فريد ومفزع في الحياة الإنسانية - فهل علينا أن نعيد تعريفه لأسباب الملاعنة أو لأسباب اقتصادية؟

أحد الانتقادات التي وجهت لتعريف الموت الدماغي الكلي هو أنه ما من أحد على يقين كامل مما يعنيه موت «الدماغ الكلي». فالذين صاغوا هذا المفهوم قصدوا منه أنه لا يمكن أن يعلن موت دماغ شخص ما، ما لم يكن جذع الدماغ إضافة للقشرة الدماغية ميتاً. ولكن ما مقدار جذع الدماغ الذي يجب أن يموت لكي يُلبي هذا المعيار؟ نصفه؟ ثلاثة أرباعه؟ كل خلية فيه؟ كيف لنا أن ثبت أن كل خلية في الدماغ ميتة؟ في الواقع من النادر أن يكون المرضى الذين أعلن موت دماغهم و ضمن الأطر العادلة الحالية، قد فقدوا وظيفة كل خلايا الدماغ. ولماذا الوقوف هنا؟ فالدماغ يتصل مباشرة بالحبل الشوكي. أفلًا يوجد وظائف حتى ولو ستمتر واحد خارج الدماغ يمكن أن نساويها بالحياة؟ إذا كانت موجودة، فما هو أساس استبعادها؟

يبدأ أن المدافعين عن مفهوم الدماغ الكلي يعيدون الكرة إلى ملعب خصومهم. فكم هو المقدار الميت من القشرة Cortex اللازم لتحديد موت الكائن البشري؟ نصفها؟ ثلاثة أرباعها؟ كل خلية فيها؟ وكيف لنا أن ثبت موت كل خلية في القشرة؟ إنهم يجاججون أننا بكل بساطة لا نعرف يقيناً، كيفية توزع الوظائف الحياتية في مناطق الدماغ. في الواقع لا نعرف إن كان ثمة مناطق في الدماغ قد تؤثر على بعض الأمور مثل الشخصية أو الذاكرة أو حس الدعابة والتي أي حد تؤثر. ليس بين أيدينا وسيلة تحدد بالضبط عدد الخلايا الميتة في أية منطقة من القشرة الدماغية، فإذا كنا لا نعرف بصورة مطلقة أن المريض الإنسي ليس على قيد الحياة، أفلئ من الطبيعي أن نفضل في ضفة الحياة مهما تقلص تعريفها ومهما هزلت إمكانيتها؟

أخيراً، يشعر العديد من الناس بما في ذلك العديد من علماء البيولوجيا الأخلاقية البارزين، بعدم الارتياح في إعلان موت شخص ما زال يحتفظ بوظيفة دماغية ما. وقد وضع الدكتور جيمس بيرنات James Bernat أستاذ الجراحة العصبية في مدرسة دارتماوث الطبية هذا القول البليغ:

... ثمة فارق مفهومي واضح بين المريض المتأذى دماغه على نحو ميؤوس منه وفي حالة إنباتية دائمة، والمريض الميت... والتصور بأن على الأطباء مراقبة مريض لمدة أسابيع أو أشهر قبل أن يتمكنوا من تقرير موته، أمر مناف لبديهيّة الموت... وتنشأ التعارضات العملية عندما نفكّر في إعلان الموت، عند مرضي في حالات إنباتية دائمة... فهل يجب دفنهم أو حرقهم بينما لا يزال لديهم استجابات حركية وحسية وذاتية؟ وإذا لم يكن لديهم استجابات كهذه فهل ينبغي أولاً حفظهم بحربة عالية من الباريسيورات^(٤) لإبطالها؟ ولماذا تكون حفنة كهذه ضرورية إذا كان الموت قد وفّا لهم لتوه؟

لعلنا كمجتمع لن نتمكن من تحديد لحظة الموت الحقيقة الدقيقة، وربما وجب ألا نفعل. بادئ ذي بدء، من المستبعد أن مجتمعًا تعددياً، متعدد الثقافات كمجتمعنا، سيتوصل إلى تعريف للإنسانية أو الشخصية أو حتى الحياة أو الموت، يقبله الجميع أو حتى القسم الأعظم من الناس. إن النقاش الطويل المشحون عاطفياً، حول الإجهاض، يشير بجلاء إلى صعوبة تحديد لحظة بدء حياة فرد ما. يقول روبيرت فيتش أستاذ الأخلاقيات الطبية في جامعة جورجتاون وأحد المتقدّمين لتعريف الدماغ الكلي: «إن تحديد من هو حي - من لديه موقف أخلاقي كامل كعضو في مجتمع إنساني - هو تحديد أخلاقي وفلسفي أو ديني من حيث الأساس وليس تحديداً علمياً». لقد

(٤) - دواء يستخدم كمهدئ ومنوم ومرخ عضلي. م.

جرى التعبير عن آراء مشابهة من جانب بعض المدافعين - على الأقل - عن تعريف الموت الدماغي الكلي مثل الأخصائيين في البيولوجيا الأخلاقية جيفري بوتكين وستيفن بومست: «إن لحظة الموت ليست حادثاً فизيولوجياً نوعياً، قابلاً للتحديد العلمي، بل هي لحظة تعرف عبر مفاهيم فلسفية - مفاهيم تهم بمعنى أن يكون المرء حياً. وباعتبار أن جدلات فلسفية كهذه عصية على البرهان الموضوعي، يجب أن ينظر إلى لحظة الموت كواقعة يرسخها الإجماع الاجتماعي».

والآن، ثمة مشكلة بين أيدينا، مشكلة خلقتها التقنية التي أبدعناها كمجتمع. إنها مشكلة علينا، كمجتمع، أن نجد حلّاً لها. آلاف مؤلفة من المرضى معلقون الآن في حالة PVS. لقد تجاوز عدد هؤلاء الأفراد بكثير أولئك المحظوظين القلائل الذين استعادوا حيواناتهم بالفعل إلى الوضع الطبيعي من خلال تقنيات الإنعاشية، كما أن صفوهم تزداد يوماً بعد يوم. إن الإبقاء عليهم يمكن أحياناً أن يلقي عبئاً عاطفياً مدمراً على أحبتهم، وعبئاً مالياً ساحقاً على المجتمع ككل. فماذا نحن فاعلون؟

قد تكون هذه المعضلة لُطفت بالاتجاه الراهن لمنع المزيد من الأهمية للتوجيهات المكتوبة من جانب المريض، أو في حال غياب هذه التوجيهات أو عند عجز المريض، الاعتراف بحق وكيل مناسب (عادة قريب من الدرجة الأولى أو وصي شرعي) لاتخاذ قرارات كهذه. التوجيهات المسماة (وتدعى أحياناً «الوصايا الحية») التي تعبّر بوضوح عن رغبة الشخص في عدم الإبقاء عليه في الحالة الإنباتية الدائمة، تُنفذ الآن في الولايات الخمسين. في الواقع، يحتاج القانون الفيدرالي المعمول به منذ كانون الأول من عام 1991، إلى مشاف تتأكد من إنجاز المرضى لتوجيهات مسبقة أم لا عند قبولهم فيها، ولمساعدتهم على إنجازها. من الطبيعي ألا يستفيد المرضى العاجزون من المساعدة لحظة قبولهم - المسبتون مثلاً، أو المعاوقون بشدة. تعرف معظم

الولايات بشكل أو بأخر بحق وكلاء معينين لاتخاذ قرارات المعالجة بالنيابة عن مريض PVS عاجز لم ينجز توجيهها مسبقاً⁽¹⁾.

إن الاتجاه نحو اتخاذ قرار بديل، قد تطور عبر سلسلة من الأحكام القضائية التي صدرت في الأعوام الأخيرة، حين كان الأطباء والمرضى والمشافي يكافحون لفهم مضمون وحدود وثيقة تحديد الموت النظامية. لقد بدأ هذا الحوار بين المؤسستين الطبية والقضائية بشكل جدي حتى قبل صياغة وثيقة تحديد الموت الموحدة UDDA بالقضية التاريخية لكارين آن كوبيلان. ففي نيسان (أبريل) عام 1975 ، انهارت كوبيلان ذات الإحدى وعشرين سنة، في حفل بعد استهلاكها كمية معتدلة من الكحول، حيث كانت قد تناولت مهدئاً يتعارض مع الكحول. بعد أن فقدت الوعي بفترة قصيرة، توقف قلبها عن跳动 وانقطع تنفسها؛ فأجرى لها أصدقاؤها إنعاشًا قلبياً رئوياً بأحسن ما استطاعوا ريشما تصل النجدة. وبعد وصول النجدة توقف قلبها وتنفسها مرة أخرى. وأجري لها الإنعاش مرة أخرى، وهذه المرة من جانب شرطي. لقد قدرت الفترة التي أمضتها دون تنفس عفوي بحوالي خمس عشرة إلى ثلاثين دقيقة. في المستشفى استقر نبضها، ولكنها ظلت عاجزة عن التنفس بمفردها، فوضعت على جهاز تنفس اصطناعي. عاد التنفس العفوي بعد حوالي ساعة، ولكنه كان غير منتظم، فأُبقيت على جهاز التنفس الاصطناعي الذي راقب نمذج تنفسها وقدم لها المساعدة المطلوبة. لكنها لم تستعدوعيها بأي شكل. وقد أشارت

(1) - رغم أن كل المستشفيات ترحب وتتعرف بالوصايا الحية وبالسلطات القوية للمحامي الذي يعيّن مقررين بدلاء، وجدت دراسة حديثة في نيويورك وكاليفورنيا أن الغالبية من كبار السن الذين أعدوا وثائق بهذه، أخفقوا في إبلاغ هذه المعلومات للذين يوفرون لهم الرعاية الصحية أو لأقربائهم. فأي شخص لديه وثائق صحية من هذا النوع يطالب بإظهارها، لتعرف بأوسع ما يمكن - لطبيب العائلة، وللأقارب المباشرين، وحتى للأصدقاء. المؤلف.

الاختبارات الواسعة على مدى الأشهر التالية، إلى أنها في حالة إنباتية دائمة. وكان رأي المشرفين عليها أنها لن تشفى. وقد سرّحـتـ الحـالـةـ لـوالـديـهاـ جـوزـيفـ وجـوليـاـ كـوـينـلـانـ.ـ بـعـدـ بـضـعـةـ أـشـهـرـ وـبـغـيـابـ عـلامـاتـ التـحسـنـ،ـ طـلـبـ والـداـهـاـ أـنـ يـرـفـعـ جـهـازـ التـنـفـسـ الـاـصـطـنـاعـيـ عـنـهـاـ.ـ لـقـدـ أـصـبـحـتـ تـدـريـجـياـ أـكـثـرـ اـعـتمـادـاـ عـلـىـ المسـاعـدـةـ الـآـلـيـةـ فـيـ تـنـفـسـهـاـ،ـ وـكـانـ مـتـوقـعـاـ أـنـهـاـ سـتـمـوـتـ بـسـلـامـ فـيـ زـمـنـ قـصـيرـ نـسـبـيـاـ مـنـ دـوـنـ تـلـكـ المسـاعـدـةـ.

لقد جاء طلب عائلة كويبلان في الوقت الذي بدأت فيه للتو النقاشات حول موت الدماغ، وفي وقت لم يكن حق الوكلاء في المشاركة باتخاذ القرار قد جرى على نطاق واسع. فقدرتها على التنفس بمفردها بصورة متقطعة لم تنسجم كلية مع تعريف موت الدماغ الشامل، ولم يكن المستشفى وأطباء كويبلان واثقين كفاية من الأطر التوجيهية لكي يستجيبوا لطلب العائلة. عندئذ قدم الوالدان طلباً لأعلى محكمة في نيوجرسى، حيث يقيمان وحيث تعالج ابتهما. لقد قررت المحكمة أنه لا يوجد سند قانوني يفرض رفع جهاز التنفس عن مريضه في مثل حالتها. استأنف الوالدان القرار لدى محكمة نيوجرسى العليا، حيث كان رئيسها في ذاك الوقت ريتشارد هيوز، وهو حاكم سابق للولاية.

رغم أن هيوز كان على وشك المغادرة إلى اليابان في رحلة، فقد وافق (بإلحاح من زوجته) على أن يستمع إلى القضية مباشرة. في حكم على الموضوع، كتب هيوز بمفرده تقريباً عام 1976 ، أصدرت محكمة نيوجرسى قراراً أصبح نقطة الانطلاق لكل التشريع اللاحق تقريباً في هذه المنطقة. فقد استولى هيوز قضية إجبارية مستندة إلى الضمانة الدستورية للحق الشخصي في الخصوصية، بعد أن نبذ أساساً أخرى ممكنة للاستجابة إلى طلب العائلة. لقد جادل هيوز، كما فعل آخرون قبله، أن الحق في الخصوصية، يتضمن حق الشخص في ممارسة السيطرة على حياته الخاصة. كما أن للولاية حقاً معترضاً به بحياة كل مواطن فيها، وقد تتخذ الخطوات اللازمة لصيانة وحماية

الحياة التي يمكن أن تتدخل في وقت ما مع حقوق الفرد. لكن هيوز حاد هنا عن التفسيرات السابقة لحقوق الولاية في أمور كهذه، وحاجج بأن سلطة الولاية - وبالتالي التقنية الطبية والطب - التي تحفظ وتجمي حياة الفرد، تتخلص في سياق عملية العجز الطبيعية، كذلك تتخلص أيضاً سلطة الولاية في التدخل بحق الشخص في السيطرة على مصيره. أكثر من ذلك، جادل بأنه حينما يكون الشخص عاجزاً نتيجة عملية تدهور في ممارسة حقه في السيطرة، يمكن للحق عندها أن يمتد إلى متعدد قرار وكيل ذي أهلية. فضلاً عن ذلك، طرح الفكرة القائلة بأن الوكلاء المناسبين في حالة كهذه، يجب أن يكونوا العائلة، وليس المحكمة أو المؤسسة الطبية.

استجابت المستشفى المسئولة عن العناية بكونيلان لطلب العائلة بعد هذا القرار لمحكمة نيوجرسى العليا؛ فرفع جهاز النفس الاصطناعي عنها. وفطممت تدريجياً عن التنفس الآلي لفترة شهر تقريباً، ونقلت إلى دار تريض. لم تمت، كما كان متوقعاً، بعد مدة قصيرة، فقد عاشت لمدة عشر سنوات أخرى، رغم عدم استعادتها لوعيها. واستمرت في تلقي الطعام والماء عبر الأنابيب، وماتت في حزيران عام 1986 بتأثير متضاد لذات الرئة والتهاب شغاف القلب والتهاب السحايا. أخذت منها خزعة بموافقة العائلة، واحتفظ بدماغها لدراسة إضافية. ونشرت نتائج تلك الدراسة المتأخرة والدقيقةأخيراً، بإذن من العائلة في عدد أيار عام 1994 في مجلة «نيوإنجلاند جورنال أوف ميديسين». لقد صار واضحاً حتى قبل موتها، أن حالتها لم تكن حالة كلاسيكية لفقدان وظيفة جذع الدماغ باعتبار أنها استعادت قدرتها على التنفس بمفردها. وبذهاب كافة الوظائف الإدراكية، افترض أنها عانت من أذية قشرية نتيجة نقص الأوكسجين. في الواقع، تركرت الأذية بمعظمها في منطقة المهد (انظر الشكل 7) التي تطلق إشارات واردة ترسلها إلى أجزاء خاصة في الدماغ. كانت القشرة غير متآدية نسبياً، ولذلك فاجأت هذه النتائج الهيئات الطبية، إذ يعيد الآن أطباء الأعصاب صياغة الأساس

التشريحي العصبي للوعي الإنساني. تعزز هذه النتائج رأي عدد من علماء البيولوجيا الأخلاقية القائل بأننا لم نفهم بعد تماماً الوظائف الحياتية المترافق مع مناطق معينة من الدماغ. إن وصف المشرعين المرضيين للدماغ كارين كوبنلان، سيidel بالتأكيد مضمون السجالات الجارية حول تعاريف ممكنة للموت الدماغي الأعلى.

إن حالة كوبنلان هي حجر الأساس الذي بني عليه قدر كبير من تفكيرنا حول «حق المريض بالموت»، هذا رغم أن قرارات المحكمة اللاحقة قد ساعدت في إرشادنا في هذه القضية الحساسة. لقد تجنبت المحكمة العليا للولايات المتحدة تقديم أطر موجهة محددة، مفضلاً ترك هذه القضية لمحاكم الولايات. وحتى محاكم الولايات كانت بصورة عامة، بعد المداولات في قضية كوبنلان، غير راغبة في التدخل في قرار، يعتبر حله الأمثل عند المريض أو وكيله والأطباء المعينين. وحتى محاكم الولايات كانت بصورة عامة راغبة عن التدخل في قرار، بعد المداولات في قضية كوبنلان، يعتبر حله الأمثل عند المريض أو وكيله والأطباء المعينين. كانت المحاكم تتدخل فقط حين يختلف الأطراف فيما بينهم. كل هذه القضايا ساعدت المجتمع على تحسين وتنقيح أفكاره في هذا الموضوع. وإحدى هذه القضايا كانت قضية كلير كونروي، وهي امرأة عمرها أربعة وثمانون عاماً، كانت تعاني من أذية دماغية معادلة جوهرياً لـ PVS. كانت تعيش في دار تمريض، وبقيت لبعض الوقت غير واعية إطلاقاً لحيطها، مع وظيفة دماغية بالحد الأدنى، ومن غير قدرة إدراكية أبداً. في عام 1979 غُيِّن ابن أخيها، وهو قريها الوحيد، وصيانته شرعاً عليها. في عام 1982 وبعد سلسلة من المعارض الطبية التنكيسية، أصبحت كونروي معتمدة بصورة دائمة على أنبوب التغذية الأنفي المعدني. شعر ابن أخيها أن استمرار العلاج كان يتعرض مع كرامتها ككائن إنساني، فطلب رفع أنبوب التغذية - بشكل أساسى، ليسع لها أن تموت بسلام.

ومع أن المستشفى كانت مطلعة تماماً على القرار الخاص بقضية كوبنلان، فإنها لم تكن على يقين تام من أن سحب الطعام والماء، سيعتبر مثل رفع جهاز التنفس الاصطناعي عن المريضة. كما أن كوبنلان، بعد كل شيء، بقيت على أنبوب التغذية ما يقارب العشر سنوات. لذا رفضت المستشفى الاستجابة لطلبها، كوصي شرعي لكونروي. لكن القضية استئنفت، وجرى نقض قرار المحكمة البدائية من جانب محكمة الاستئناف. وقد كان ابن الأخ يحضر لنقل القضية إلى المحكمة العليا للولاية (مرة أخرى في نيوجرسي) عندما وافى الموت كونروي، لكنه قرر متابعة القضية في كل الأحوال، مساعدة منه في توضيح القانون في قضيائنا كهذه. أوضحت المحكمة في قرارها لعام 1985 مسألتين هامتين، جرى إدماجهما بشكل عام في الأحكام اللاحقة. الأولى، حق المريض أو الوكيل في اتخاذ القرار المتعلق بسحب أي علاج، عندما لا يعود هذا العلاج ذا فائدة، وليس بالضرورة أن يؤسس ذلك على الضمانة الدستورية للخصوصية، بل يمكن استخلاصه من «حق تقرير المصير (حرية الإرادة) في العرف الشائع». وهذا يعزز فعلياً حقوق المريض في مسائل كهذه، لأنه يعتبر حق الموت من حقوق الإنسان الأساسية وليس حقاً سياسياً خاضعاً كإمكانية تفسير المحكمة للدستور. الثانية، أقرت المحكمة أن التقديم الاصطناعي للطعام والماء الذي يحل محل قدرة المريض على الأكل والشرب، هو نوع من العلاج الطبيعي، تماماً مثل جهاز التهوية الذي يحل محل قدرة المريض على التنفس. لهذا يجب اعتبار إزالة الأنابيب التي تقدم الطعام والماء مثل إزالة جهاز التهوية عن المريض. وللمرضى حقوق أصلية لرفض مثل هذا العلاج، مع وجود ضمائرات مناسبة، وقد تمت هذه الحقوق لتشمل وكلاءهم.

هل تعيد قرارات كهذه الطريق نحو أفعال قد لا تكون لخير المريض؟ هل تكون بداية «المنحدر الزلق» سيء السمعة نحو تيسير الموت (قتل الرحيم) Euthanasia الذي يعقوب عليه القانون؟ الكثيرون يخشون من إمكانية

ذلك، ومن حقنا أن نكون حذرين. لكن السجلات تشير إلى أن هذه المخاوف قد لا تكون في محلها. لأن أحد قضية هيلغا وانغلي، وهي امرأة عمرها ستة وثمانون عاماً من مينيابولس والتي كانت في حالة إنباتية دائمة محتاجة لدعم جهاز التهوية لأكثر من سنة، عندما طلبت المستشفى موافقة العائلة على إزالة جهاز التهوية عنها. لقد شعرت المستشفى، أن استمرار العلاج تحت هذه الظروف لن يساهم بأي حال في مساعدة المريضة، وبالتالي لم يكن مناسباً. رفض زوج المريضة سحب العلاج، فاتجهت المستشفى للمحكمة، مطالبة تعين وكيل مستقل لوانغلي. في حزيران من عام 1991 ، أكدت محكمة مينيسوتا على حق الزوج في التصرف كوكيل لوانغلي، مرسخة الآراء القانونية السابقة. ولكنها قررت أنه في الوقت الذي يمكن أن يكون من واجب المحكمة أن تحدد وتعمي حقوق المرضى والوكلاء في اتخاذ قرارات كهذه، فإنه ليس لها سلطان قضائي على مضمون قرار الوكيل، مادام من الممكن أن يتancode المريض منطقياً، وما لم يكن واضحاً أن هذا القرار ليس في صالح المريض. أمرت المحكمة، آخذة بعين الاعتبار هذا المقياس، بوجوب� احترام رغبات العائلة. أما قضية تحديد الجهة التي يجب عليها تحمل التكاليف المالية لاستمرار العلاج، فلم تُحل أبداً، وماتت هيلغا وانغلي من انتان دموي بعد بضعة أيام من صدور قرار المحكمة.

هكذا، ورغم بقاء خلافات واضحة بين الولايات، فقد بدأ إجماع ما بالتأكيد ليصوغ تفاعل الأطباء والمشافي مع المرضى أو وكلائهم. أولاًً وقبل أي شيء، تفضل المؤستان الطبية والقضائية كثيراً رؤية توجيهات مسبقة مكتوبة على نحو لا ليس فيه عملياً، ما من أحد سيجادل فيها. أما في غياب توجيهات كهذه، أو حين يكون المريض عاجزاً عن تقديم معلومات تخص الموضوع عند قبوله في المستشفى، يُمنح أقارب الدرجة الأولى أو أوصياء شرعيون حرية الاختيار وسلطة متزايدة كوكلاء ليقرروا متى ينبغي إنهاء العلاج للمريض المتضرر دماغه على نحو لا شفاء منه. فالوكيل قد يتصرف

بناء على معرفته بما كان يرحب المريض، وفي حال لم يكن لديه فكرة عن ذلك، فيمكن أن يتخذ أي إجراء كان سيتخذه المريض منطقياً. وقد يكون القرار استمرار العلاج أو إيقافه. إنها إذن القدرة على اتخاذ القرار والتي تكفل على نحو متزايد؛ وأما مضمون القرار فليس قابلاً للاعتراض. هذه الأحكام من القضايا صارت تعتبر تدريجياً بمثابة مراجع للنظام القضائي، وكل القضايا التي أصدرت المحاكم بشأنها قرارات، باتت ضرورية، حيث يجد المشغلون في الطب أكثر ثقة في أن تخفي هذه المقاربة باستحسان المجتمع ككل. المشافي تعيد النظر في إجراءاتها إلى حد شرعة حالة الوكيل ومنطقية القرار، ولكن ليس أبعد من ذلك. ويسجع عدد كبير جداً من الخبراء في الطب وعلماء البيولوجيا الأخلاقية بنشاط هذا الميل الذي يسمح للمريض فعلياً أن يختار تعريفه الخاص للموت^(١).

إن التعامل مع موت شخص قريب، هو دون ريب، عملية شديدة الوطء. فهي تجمع إليها إحساس هائل بفداحة الخسارة مع الإيذان بموتنا الخاص. في حالة شخص عزيز يمضي حياته في حالة إنباتية دائمة، قد يُعدّل الأذى الحاصل بسبب الموت جزئياً بالتفكير التدريجي وبقبول المحتوم، لكن هذا الأذى قد يتعمق إذا كنا مضطرين للتورط في القرار النهائي الذي يسمح بالموت بالقدوم، رغم معرفتنا العميقه أن ذلك هو ما كان يتعناه المريض. وإذا كان اتخاذ هذا القرار سيعتقد بالاضطرار إلى الدخول في عداؤة مع المؤسسة الطبية، فإن الأذى العاطفي سيشتد. يجب ألا يتحمل الوكلاء عبء إثبات تلبية عزيزهم للمعيار «الموضوعي» الخاص بالموت. بصورة متزايدة، تتمكن العائلات والوكلاء المعترف بهم قانونياً، ببساطة من تقرير ما ينبغي عمله

(١) - لجنة الرئيس للدراسة المشاكل الأخلاقية في الطب، مركزها ستفر، الأكاديمية الأمريكية لعلم الأعصاب، الجمعية الطبية الأمريكية عبر مجلتها في الشؤون العلمية ومجملها في الشؤون الأخلاقية والشرعية، ومهد المملكة المتحدة للأخلاقيات الطبية. هنا دون ذكر الجميع. المؤلف.

بأنفسهم، مع معرفتهم أن حقهم في اتخاذ قرار أخلاقي أو فلسي أو ديني عند حصول الموت سلالقي اعتراف السلطات المدنية.

لن تخل هذه المقاربة كافة مشاكلنا. لا بل يمكنها أن تخلق بعض المشاكل الجديدة. إذ ما الذي سيحدث إذا دخلت ضحية أطلق عليها النار في حالة إنباتية دائمة، ثم وبعد عدة أسابيع أو أشهر، حين تكون إمكانية الشفاء متعدزة، قررت العائلة سحب الطعام والماء - وهي الطريقة المعتادة في إيصال حالات كهذه إلى نهايتها. من سيتحمل مسؤولية الموت الناجم - المعتدي أم العائلة؟ لقد جرب هذا الدفاع في قضية جنائية لكنه رُفض. ثم من سيتحمل المسؤولية المالية عن أولئك الذين يختارون تعريف الدماغ الكلي، والذين يحتاجون إلى إعاقة طويلة ومكلفة؟ شركات التأمين قد تشرط ببساطة أن تكون «الرعاية الصحية الكارثية» خارج سندات التأمين التي تصدرها؛ والكثير من هذه الشركات فعل ذلك. في حالة الأشخاص الذين لديهم عائلات - سيكون على العائلة، افتراضياً، أن تتحمل التكاليف. لكن ماذا عن المريض العارض الذي لديه توجيه مسبق يحدد فيه التزام صارم بموت الدماغ الكلي والعلاج مهما كانت التكاليف، مع أنه بدون عائلة أو تأمين؟ أو ماذا عن مريض دون توجيه مسبق ودون وكيل، خاصة إذا كان عاجزاً عقلياً؟ هل على الولاية أن تدفع التكاليف في هذه الحالات، من خلال الرعاية الطبية مثلاً؟ هل يمكن للولاية أن تكون وكيلة، أو أن تعين هذا الوكيل؟

من المفهوم أنه في بعض الأمثلة المحددة والواضحة والموصوفة بدقة، قد يكون مفيداً تعريف الموت، ليس بناء على اعتبارات تشريحية خاصة، بل، كما اقترح فيتش، على فقدان الوعي غير القابل للعود. إن هذا الفهم للموت قد يلطف أيضاً واحداً من أكثر الوجوه إزعاجاً في إنهاء العناية بمريض في حالة إنباتية دائمة. إذا وضعنا جانباً الروادع الاجتماعية والمحضات القانونية، فقد يبدو إيقاف الطعام والماء قريباً من القتل العمد بالنسبة للهيئة الطبية

وعائلات المرضى. فأن تفشل في الإنعاش أو حتى أن تفشل في تقديم الدواء الحاسم، أمر يمكن تبريره بطريقة «ترك الطبيعة تأخذ مجريها»، فكلما هما يتضمن فشلاً في القيام بعمل. أما سحب الطعام والماء فيتضمن القيام بعمل هادف ضمن عملية ستقود بشكل حتمي، وخلال مدة قصيرة، إلى موت الخلية الجسدية الشامل. البعض، بن فيهم خبراء في مجال الرعاية الصحية، يذهبون التفكير فيما إذا كان ذلك نوعاً من قتل الإنسان، أو في أفضل الأحوال، تهون موت عمدي. ولكن عندما اتخاذ قرار أن المرضى الذين لا يملكون وظيفة جذع دماغية، هم أموات، وجرى قوله، كان هناك بعض القلق في البداية بين الكثيرين من يخوضون العناية بالمرضى، حول رفع أجهزة الدعم الحياتية عن هؤلاء المرضى؛ أما الآن، فقد بات مقبولاً كجزء طبيعي وضروري من الممارسة الطبية. فإذا كان يوسعنا، كمجتمع، أن نتفق أن مرضى حالة PVS بعد فترة محددة، هم أموات سريريًّا أيضاً، فمن الممكن أن يسبب هذا التصرف النهائي رضاً أقل لجميع المعنيين، بينما هو ما يزال مؤلماً بشكل لا يصدق.

لأن إجراءات الإنعاش أخذة في التحسن، سويةً مع القدرة على إبقاء الأشخاص في حالة إبٍاتية دائمة لفترة طويلة من الزمن، فإن المشاكل المرافقة تصبح أوسع وأكثر إلحاحاً. تمثل مؤسسات الرعاية الطبية والتأمين الشخصي نوعاً من «تجميع» الموارد لخدمة من الناس، تنشد ضمان تكاليف رعايتها الطبية. فإذا كان البقاء في الحالة الإبٍاتية الدائمة لا يستطيع بأي حال الوصول إلى استعادة الحياة، ومع ذلك يستجذر كميات هائلة من المال الموجود في «التجميع» المشترك خلال فترة غير محددة من الزمن، فإنه ينبغي على القرارات التي تُبقي الناس في حالة PVS، أن تناول قبولاً كاملاً ومعلوحةً من كل أعضاء «التجميع» - المجتمع. ولعل الوقت قد حان لنقل هذا السجال خارج المجالات الأكاديمية واللقاءات المهنية، إلى مجال أرحب من النقاش السياسي. علينا جميعاً أن ننضم إلى هذا السجال.

الوقوف عند الهاوية الفيروسات، الأبواغ ومعنى الحياة

ليس الناس هم الذين يموتون بل العالم داخلهم
يُفْجِينِي يفتوشينكو

حتى باستخدام أكثر المجاهر تطوراً، نجد الفرق بسيطاً جداً في المظهر بين الخلية لحظة موتها، وتلك الطبيعية تماماً، وقد مثلَ ذلك الفرق البسيط في مظهر شخص متوفٍ لتوه وآخر نائم لتوه. خلال لحظات قد تنفجر الخلية الميتة أو تتشظى إلى أجسام متساقطة؛ أما إذا حفظت الخلية في حرارة الغرفة، فقد لا تبدي العلامات المميزة للموت لعدة ساعات. وإنذن، كيف نعرف أن الخلية ماتت؟ هذا سؤال هام، لأن موت الكائن الحي يبدأ، كما رأينا، بموت جزء من خلاياه. فإن أردنا أن نفهم فهماً كاملاً معنى الموت، فنحن نحتاج لأن نفهم ما الذي يتبدل داخل الخلية حين تموت - ما الذي يبعدها إلى العماء والصمم.

عندما يفحص البيولوجيون خلية تحت المجهر، يكون في حوزتهم عدة وسائل عملية يمكن استخدامها لتحديد ما إذا كانت خلية ما ميتة أم حية -

وهي بالتالي المكافئات الخلوية لجس النبض أو التتحقق من علامات التنفس. ييد أن هذه الوسائل ليست دقيقة، فمثلاً، صباغ التريان الأزرق ترفضه الخلايا الحية بينما تأخذه الخلايا الميتة فبدو زرقاء نيرة. لكن ما تقيسه هذه الصباغ حقاً، هو قدرة الفشاء الهيولي للخلية على استبعاد أوأخذ الصباغ. أظهرت الممارسة العملية أن ذلك مرتبط منطقياً بكون الخلية حية أو ميتة. وليس أكثر من ذلك. ما من طريقة لنكون واثقين بشكل مطلق من الحالة الحية الخلية بالنظر إليها، ما لم تكن ميتة تماماً وبدأت تفكك متعددة. فما الذي يفقد بالضبط في خلية عندما تموت؟ ما هي الخصائص التي تحدد الحياة في خلية، وغياب أي منها سيجعلها ميتة؟

يوجد العديد من المعايير التي تُستخدم لتحديد مستوى الحياة في خلية، قد يكون أهمها القدرة على استهلاك المواد الغنية بالطاقة (الغذيات) واستخلاص الطاقة منها لاستخدامها وإنجاز مختلف التفاعلات الكيميائية الداعمة للحياة ضمن الخلية. كل الأشياء الحية تقوم بذلك. وهي العملية التي يطلق عليها الاستقلاب. تُستخدم الخلايا الطاقة المشتقة بهذه الطريقة - الطاقة الاستقلالية - لتشكيل مكوناتها البنوية والوظيفية ولتكاثرها جنسياً أو بالانشطار البسيط، ولتفاعلها مع البيئة على سبيل المثال، من أجل الحركة للبحث عن الطعام أو للهروب من الذئفان أو من الضواري. تعتمد كل الكائنات وحيدة الخلية، ومتحدة الخلية، التي تتبع حرارتها بنفسها، على الطاقة الحرارية الحبيطة الآتية من الشمس. إذ أن التفاعلات الكيميائية الضرورية لاستخلاص الطاقة من الطعام لاتعمل على نحو جيد عند هبوط درجة الحرارة إلى نقطة تجمد الماء، لأن هذه التفاعلات معتمدة على الدوام تقريباً، من أجل سلامتها الكيميائية، على الماء في حالته السائلة وليس الصلبة. تستخدم الحيوانات، ذوات الدم الحار «الطاقة الاستقلالية مع الطاقة الشمسية الحبيطة للحفاظ على حرارتها الداخلية ضمن مجال عمل معقول».

إن مختلف تحديات الحياة، بالنسبة لمعظم البيولوجيين، يمكن إرجاعها

لوجود استقلاب فعال ضمن الخلية - القدرة على استخلاص الطاقة من الغذاء، واستخدام هذه الطاقة لتنفيذ طائفة من الوظائف البيولوجية التي ندعوها حياة. لكن تحديد الحياة (وبشكل غير مباشر تحديد الموت) يغدو أكثر تعقيداً إذا أخذنا في الحسبان آلية للبقاء تدعى طريقة الحياة الخبيثة والتي عندما تلتجأ إليها الخلية، وتطبيق أي معيار لدينا - بما في ذلك الاستقلاب داخل الخلية - ستكون ميتة في كثير من الحالات. إن المعضلة التي تطرحها هذه الحالة الخاصة هي أنها عكوسية. ففي نهاية الحياة الخبيثة، يتبخر الكائن الحي، عائداً إلى الحياة تماماً - قادرًا على الأكل والحركة والتكاثر. درست هذه الظاهرة بتركيز شديد في أوروبا في القرن التاسع عشر؛ أولًا لأن الكثير من الناس وجدوا أن من الصعب تصديقها؛ ثانياً لأنها أثارت الخيال الشعبي كما المهني حول إمكانيات البعث كما جاء في الكتب الدينية. قد يجد هنا النوع من النقاشات على درجة من الجهل والضحلة اليوم، لكن مسائل مثل التوالد العفوئ والتطور، إضافة لانبعاث الأبواغ، تطرح تحديات كبيرة لكثير من الحكماء الموروثة للقرن التاسع عشر. غرور وضحلة في

طريقة الحياة الخبيثة هي واحدة من مجموعة استراتيجيات طورتها الخلايا للتعامل مع أزمة ناشئة منذ حوالي مليار سنة بعد ظهور الحياة. عندما اتبعت الخلايا بسرور مبدأ أن تكون خصبة (منمرة) ومتكاثرة، حدث المختوم: فقد تكاثرت، وبذلت الحياة على الأرض تزدهم إلى حد ما. وكان على الكائنات الحية أن تلتجأ إلى وسائل ذكية باضطراد في كفاحها من أجل البقاء عبر قتالها من أجل الموارد التي تتناقص باستمرار. وبذلت الخلايا تشق طريقها نحو بيئات بيولوجية لا تفي بالغرض تماماً لتهرب من المزاحمة الشديدة. هناك بعض البيئات على الأرض يمكن أن تدعم الحياة على مدار السنة، عدا فترات الحر الشديد أو نقص الماء أو الغذيات، أو ربما الملوحة الشديدة. ومن أجل استغلال هذه البيئات خلال الفصول التي تكون فيها ظروف الحياة مؤاتية؛

تعلمت بعض العضويات أن تظاهر بالموت أثناء الفصل غير المؤاتي، فأصبحت في حالة خبيثة.

عُرفت الحالة العكوسية الشبيهة بالموت لدى الجراثيم المانيرانية أغلب النهن قبل ظهور الأشكال الحياتية لحقائق النوى، كما أن بعضها مايزال يمارس هذه العملية إلى اليوم. إنها طريقة من مجموعة طرق للهروب من النوع الوحيد من الموت الذي تعرفه - الموت العرضي. تُعرف الجراثيم في هذه الحالة بالأبواغ. كما أن العديد من البروتستانت استخدمت الحياة الخبيثة أيضاً، حيث يطلق عليها وهي في حالتها هذه الأكياس. ولجانات بضعة حيوانات عديدة الخلايا إلى الحياة الخبيثة كما سنرى.

درست عملية تشكيل الأبواغ أو التبوغ عند الجراثيم، بتركيز شديد عند جنس العصيات. والعلامة الأكثر شيوعاً لحدث عملية التبوغ في هذه الجراثيم هي نضوب الغذيات من البيئة. ويدلاً من أن تجوع حتى الموت، استنبطت هذه الخلايا وسائل التسكم إلى حين تحسن الظروف. إن هبوط مستويات الـ ATP [مخزن الطاقة] داخل الخلية (وجزءة الـ GTP المتصلة به) تجم عن الجاعة التي تؤدي في البداية إلى جعل الخلية تتوقف عن الانقسام وتُدخلها في طور السكون، ثم يتلو ذلك بوقت قصير، تفعيل برنامج جيني نوعي مسؤول عن التبوغ. تُرشد الجينات، في هذا السبيل، الخلية عبر سلسلة من المحوادث التي تبدأ كجولة أخرى من جولات الانقسام الخلوي، وهنا لا تكون الخليتان البتتان (الناتجتان) متساوietن، كما أنها لا تتفصلان. إحدى الخليتين تبدأ تحولها إلى بوغ، والأخرى تُقْمَدُ الخلية - البوغ وتعينها في تحولها. من الأشياء الأولى التي ينبغي القيام بها هي إحاطة البوغ المتتطور بكميّص واقٍ ثخين، ليمنع أذى المواد الكيميائية. لكن، بخلاف الجراثوم الحي بالكامل، لن يكون بوسع البوغ ترميمضرر الذي لحقه، مما يقود إلى مشكلة خطيرة: إن الضرر المحرض خارجياً قد يتراكم إلى درجة أبعد من أن يستطيع معها البوغ

القيام بوظيفته عند عودته إلى الحياة، ولذلك من الضروري تجنب المواد المؤذية بصورة كاملة.

تساهم كلاً الخليتين البنتين بالطاقة والمواد لإنتاج القميص البوغي. وعندما يتم إنجازه، يُنجز الماء من البوغ ويُستبدل دوره الهام في الحفاظ على ثبات البنى الداخلية للخلية بشكّر بسيط يدعى تريهالوز Trehalose. عند اختفاء الماء، يُضخّم الكثير من الكالسيوم إلى الخلية المنكمشة وتُعرض لإنتاج مركب يدعى حمض ثنائي البيكولين (DPA). تشكل هاتان الجزيئتان معقداً مع البنى البروتينية في الخلية التي تتبع، وذلك لجعلها صلبة وعالية المقاومة للأذية الحرارية والشعاعية. عندما يتنهي كل ذلك، تموت الخلية البنت المغذية، فتنفصل، محررة الخلية البنت المتبوغة إلى البيئة المحيطة.

ما حزر هو قوقة أو قشرة جافة وغائرة من الخلية الأصلية. إنها تشبه مدينة خالية من الناس. وتحفظ البنية الأساسية للخلية تماماً كما كانت سابقاً. فالـ DNA الكلي الأهمية يبقى سليماً، رغم التلف الكبير بشدة على هيئة جديلة كثيفة لا يمكن قراءتها. والعضيات الخلوية مثل الرياسات تحفظ من أجل العودة المتطرفة للحياة. مخازن متواضعة من الطعام يمكن أن توفر للمساعدة على استئناف الأشياء عملها من جديد. لكن البوغ يكون دون حركة داخلية دون نشاط استقلالي، إذ أنه لا يملك ماء كافياً لدعم العمليات الاستقلالية. فهو لا يأخذ الغذاء ولا يستخلص الطاقة من البيئة أو من الغذيات المخزنة. إنه لا يريد الطاقة. وكل فعالاته المستهلكة للطاقة موصدة. ويمكن إثبات عدم الحاجة إلى الاستقلاب في الحياة الخبيثة من حقيقة أن الأبواغ المجففة والمجمدة في درجات حرارة قريبة من الصفر المطلق، حيث من غير المعروف علمياً حدوث عمليات استقلالية، يمكن أن تعود معافأة تماماً عند إعادةها إلى حرارة الغرفة. سنعود لهذه النقطة قريباً.

يمكن أن يبقى البوغ في حالة الخبيثة عدة سنوات، كما تم إثبات بقائه

مدة خمسين سنة أو مئة وحتى أكثر، بالرغم من استثنائية ذلك. والأبoug مقاومة للظروف التي قد تكون قاتلة للخلية الحية - حرارة عالية أو جفاف شديد أو إشعاع مركز، أو نقص في الطعام والماء. والحق أنها من بين أكثر البني البيولوجية مقاومةً على وجه الكرة الأرضية. كما أن الأبoug تخدم في نشر الجراثيم التي تمثلها في مناطق أوسع وحيث تكون الظروف مؤاتية أكثر للحياة. كما يمكن للأبoug، العديمة الوزن تقريباً، أن تنتقل مسافات طويلة، محمولة حتى على نسائم خفيفة.

وبسبب ثباتيتها الاستثنائية، تمثل الأبoug الجرثومية تحدياً يبيأً مثيراً للإنسان، فالجراثيم المسيبة للمرض في شكلها الخلوي، تُقتل فوراً بالعلاجات البسيطة مثل تعريضها للصابون أو بعض المواد الكيميائية المعتدلة، أو تعريضها لحرارة معتدلة. لكن الأبoug المشتبه في هذه الجراثيم بالذات لا تتأثر بهذه الإجراءات، والطريقة العملية والمأمونة الوحيدة هي قتلها عن طريق البخار في ضغط عال. وهذا هو المبدأ في عمل أداة تدعى الموصدة autoclave، ومعادلها المنزلي وعاء الطبع العامل على الضغط.

ورغم أن البوغ ميت في كل الاعتبارات العملية فإنه يظل بوضوح حساساً لمحطيه. فهو يستطيع أن يعرف أن ظروف دعم الحياة عادت إلى حالتها الطبيعية. ويعني هذا في العادة عودة ظهور الطعام. يُحرِّض تماًن الماء الطعامية مع الم uphol الخارجي للبوغ، سلسلة من التفاعلات التي تعكس عملية تشكيله، فتعيد البوغ إلى حياته الطبيعية والكاملة بوصفة جرثوماً. يتحطم الم uphol، ويتدفق الكالسيوم وحمض ثنائي البيكولين DPA إلى خارج الخلية ويحل محلهما الماء. ويعمل التريهالوز كفدي (كمُغذٍ) لأجل تهوض الخلية وعملها. في النهاية تدفع الغذيات إلى الداخل وتستقلب على الفور إلى طاقة يمكن استخدامها. وبعد جولة أو اثنتين من الانقسام الخلوي، يصبح مستحلاً تميز الجرثوم العائد إلى الحياة عن الجرثوم الذي يتَّبُوغ.

من الواضح إذن، أن التبوغ ليس ميتاً - ولكن لم لا؟ فإذا كان لا يظهر أي علامة من علامات الحياة، فهل يمكن حقاً اعتباره شيئاً حياً؟ ما هي الخاصية التي يحتفظ بها وتسمح لنا بتعریفه على أنه حي؟ إن إمكانية عكس (معکوسیة) Reversibility الحالة الشبيهة بالموت هي، بداعه، طریقة جذابة للخروج من المعضلة. ولكن ماذا يعني ذلك بالتحديد؟ إننا نعرف أن الأبواغ تدريجياً ومع مرور الوقت، تفشل في الاستجابة للظروف المفضلة للنمو بـإعادة الحياة. فهل «ماتت» هذه الأبواغ خلال الفترة البوغية؟ وإذا كان الأمر كذلك، فما هو الفرق بينها قبل وبعد الموت؟ ما الخطيط الرفيع الذي تعبّره؟ إذا لم يكن بمقدورنا الإجابة على هذه الأسئلة، فنحن لانستطيع حقاً أن نفهم ما هو الموت، هذه الأسئلة عويصة على البيولوجيين كما على الفلاسفة. ييد إننا ستعقب أثر الحياة الخبيثة أكثر قليلاً، فقد نبدأ في التقاط إشارة عن مكمن الجواب.

تابعت البروتستات تقاليد الحياة الخبيثة، تشذبها وتدخل عليها التحسينات. فالبروتستات هي أكثر هشاشة حتى من الجراثيم، كما أنها أكثر حساسية للتغيرات البيئية. وهي كالجراثيم، تدخل حالة الحياة الخبيثة رداً على ظروف معادية - الازدحام وازدياد الفضلات، عوز الطعام أو الماء، قلة الأوكسجين، قلة الملح أو كثرته. إحدى الأشياء الأولى التي تقوم بها معظم البروتستات حينما تبدأ عملية التكيس هي أن تلتقط على شكل كرة وذلك لتقليل نسبة سطح - حجم. وعند ذاك تلتح عملية ستجردها من أي متابع زائد متقدمة صوب حالة محاكية للموت. تقرأ مجموعة التعليمات الأخيرة من الـ DNA؛ بعض هذه التعليمات يوجه عملية التكيس، وبعض الرسائل ستخزن من أجل استخدامها عندما تعود الخلية المتكيسة إلى حياتها النشطة. بعد ذلك يقفل الـ DNA، ويغلق بإحكام بالبروتستات الهيستونية. فإذا كانت الخلية تملك نوى كبيرة، فإن هذه النوى تندمج ويجري الإجهاز على الكثير من نسخ الـ DNA الفائضة.

يُحرق الغذاء الباقي في الخلية وكل أجزاء الخلية التي لا حاجة لها إطلاقاً في البقاء، من أجل استعمالها كطاقة تدعم عملية التكيس. المقدرات الزائدة تُجهز للمساعدة في إنتاج كميات ضخمة من الـ ATP التي ستكون ضرورية جداً في الساعات القليلة القادمة. معظم هذه الطاقة يصرف لصنع معطف خارجي قاسٍ، ويقوم بنفس الوظيفة الحماية التي لم يُعطف البوغ الجرثومي. الجولات الأخيرة من تصنيع البروتينات تشق طريقها عبر الرياسات التي تنطلق بعد ذلك. بعضها يُحرق مع المقدرات الفائضة لتوفير اللقمة الأخيرة من الطاقة اللازمة لإنعام عملية التكيس. وخلال عملية تركيب المعطف، يبدأ صنع الماء خارج الخلية، الأمر الذي يؤدي إلى تقليص حجم الخلية الشامل بما يعادل تسعين بالمائة منها. في الكثير من الحالات يحل التريهالوز محل الماء المفقود، حيث يساعد في الحفاظ على شكل البنى الخلوية من الضياع أثناء الفترة الخبيثة، كما يوفر مخزنًا متواضعاً للطعام من أجل فترة استعادة الوظيفة.

الأكياس الناتجة، كما الأبواغ الجرثومية، عالية التحمل إلى حد لا يصدق. لاظهر في معظم الحالات أية عمليات استقلالية بسبب النقص الشامل للماء الحر. وهي تستطيع تحمل درجات حرارة تتراوح بين الصفر المطلق^(*) إلى ما يفوق المائة درجة مئوية. وتستطيع أيضاً البقاء على قيد الحياة فترة تتراوح من أسبوع إلى عقود، وهي كالأبواغ يمكنها أن تشعر أن الظروف الخارجية عادت إلى وضعها الطبيعي وبالتالي فإن عملية إزالة التكيس تقلب حالة الحياة الخبيثة في غضون ساعات.

لاستخدام الحياة الخبيثة كثيراً من جانب الحيوانات عديدة الخلايا. فقد طورت عدة فقاريات استراتيجيات في السبات الشتوي لخفض احتياجات الطاقة خلال فترات البرد أو الحرمان من الطعام أو الماء. لكن هذه الحالات لا تقارب ولو قليلاً الحالة الشبيهة بالموت للحياة الخبيثة. ييد أن هناك استثناء

(*) الصفر المطلق: هو درجة حرارة نظرية تميز بالغياب الكامل للحرارة وتعادل بالضبط (- 273.15) درجة مئوية. م.

هاماً، وهو مُصبغ قريديس الماء المالح، فهذه ليست كائنات وحيدة خلية بسيطة، بل علقة بمعايير المونيرا وحتى البروتوكريستات. تنتمي هذه القشريات إلى نفس المجموعة التصنيفية التي ينتمي إليها القرديس المستخدم لصناعة الجمبري^(٥)، حيث تجري مكاثرتها ثم جنحها تجاريًا لاستخدامها كفداء في مزارع السمك. وكما يشير اسمه، يعيش قريديس الماء المالح في مياه ذات محتوى ملحٍ عاليٍ إلى درجة غير عادية. إذ يوجد في برك الماء المالح التي تتعرض للتبخّر حول الحبيطات أو البحار، حيث قد يصل تركيز الملح إلى ضعفين وحتى ثمانية أضعاف ماء البحر العادي. يعطي قريديس الماء المالح بوضاً طبيعية ومُضخماً تابع التطور بطريقة اعتيادية إلى كائنات بالغة. لكنه يعطي أيضًا، خاصة عند اقتراب فصل الجفاف، مُضخماً تَوَقَّفَ تطورها في مرحلة مبكرة (لأنها مرحلة عديدة الخلايا دون شبك) وتكتسب ضمن محارات كيتينية^(٦) شبيهة بتلك الكاسية لحشرات مثل الخنافس. تستطيع هذه الكيسات المضبغة البقاء حتى لو تبخّرت البرك المالحة وجفت تماماً. إنها لا تحتوي على الماء إطلاقاً، جافة، وهي عبارة عن جزيئات صغيرة قد يخطئها المرء فيظنها رملًا. إنها تستطيع أن تبقى في هذه الحالة، لأنها أدنى دليل من دلائل الحياة، لسنوات كثيرة، وهذا ما يجعلها ذات قيمة كبيرة كفداء للسمك. تحوي كل كيسة جافة غذيات شبيهة بالملح مخزنة فيها، تكفي لمد المضبغة بالغذاء خارج فترة التكيس والتي تحصل ببساطة بتعرض الكيسات المضبغة الجافة للماء. وعندما تخرج من تكيسها، وما لم تأكلها أسرب السمك الجائع، تتابع المضبغ رحلتها لتصبح قريديس الماء المالح الناضج، كما لو أن شيئاً لم يحدث على طريق تطورها.

(٥) الجمبري Jambalia : من المأكولات، وتكون من الأرز المطبوخ عادة مع القرديس أو الحمار أو اللحم. م.

(٦) الكيتين: مادة صلبة من عديدات السكرييد تشكل جزءاً من القشراء الخارجية القاسي خاصة عند الحشرات والعنكبوتات والقشريات. م.

لاستحق الكيسات المضغية لقريدس الماء المالح الإشارة إليها أكثر من كونها موضع فضولي تطوري، لو لم تكن موضوع تجربة بسيطة ولكن عميقه، تخبرنا الكثير عن تعريف الحياة والموت على المستوى الخلوي. في تجربة أُجريت في جامعة يال في بداية السبعينيات، قام بها أرت سكولاتشي وهارولد مورفيتز، قسمت دفعة مجففة من كيسات قريدس الماء العذب مناصفة. حفظ أحد النصفين في درجة حرارة الغرفة، وجمد الثاني في الهيليوم السائل تحت ضغط منخفض في درجة حرارة منخفضة جداً - أقل من 2.2 درجة فوق الصفر المطلق (أي أقل من 2.2 درجة من درجات كيلوفن) - وأقيمت على هذا النحو ستة أيام. الصفر المطلق هو (- 460°) على مقياس فهرنهايت. إنها النقطة التي تتوقف عندها كل العمليات الفيزيائية المعروفة. وليست الفعالية البيولوجية فقط هي الغائبة في درجة k_2 °، بل إن حركة الذرات نفسها تقترب من السكون، وليس ثمة طاقة أو قدرة دافعة في مثل هذه المنظومة. عند درجة حرارة (- 460° F) يكون داخل الكيسة الجفينة (الناكرة) مثل الفضاء الخارجي: مادة فاقدة للحياة متجمدة، محاطة بطافة تعادل الصفر. والمغزى من وضع العضويات البيولوجية في درجة الحرارة هذه لخُصها المؤلفان:

في درجات حرارة كهذه، المعلم الوحيد الذي يبقى في الكائن هو بنيانه، وباعتبار أن كل ذرة تبقى في مكانها، فإن قدرتها الدافعة تنخفض إلى الصفر... إن تدفئة المنظومة عملية عشوائية، وبالتالي فإن توزيع القدرة الدافعة بعد التعرض لدرجات حرارة قريبة من الصفر المطلق يكون مستقلًا عن توزيع القدرة الدافعة قبل التجميد... فإذا تمكّن الكائن من البقاء في هذه العملية، فمعنى ذلك أن كل المعلومات المطلوبة من أجل قدرة النظام القابل للحياة على الاستجابة بطريقة بيولوجية مناسبة، تكون مخزنة في بنيتها.

عند إعادة الكيسات المتجمدة إلى درجة حرارة الغرفة ووضعها في ماء مالح ممدد، لم تكن النسبة المئوية للكيسات التي فقست بنجاح، مختلفة إحصائياً عن النسبة التي وجدت لدى الكيسات التي حفظت في درجة حرارة الغرفة. واستنتج المؤلفان مايلي من تجربتهما:

إن بقاء النظام البيولوجي المعقد، مثل ذاك الموجود لدى كيسات قریدس الماء المالح، بعد معاملته بدرجات حرارة قريبة من الصفر المطلق (يثبت) أن كل المعلومات الضرورية لتحديد خواص نظام حي، مخزنة في البنية الثلاثية الأبعاد لذراته.

معنى آخر، من المستحيل على أي «مبدأ حيوي» ديناميكي وعند درجة حرارة -460°F «فهرنهايت»، أن يتواجد وفقاً لأي مبادئ فيزيائية معروفة. كل ما يبقى كان عبارة عن ترتيب خاص للجزئيات والذرات في فراغ ثلاثي الأبعاد، والحياة مفقودة في هذه الخلايا، عند درجات الحرارة المنخفضة جداً، وذلك بأي معيار بيولوجي يمكن أن تختره لتحديد الموت. باستعادة الطاقة الحرارية المحيطة، وتعويض الماء الضروري لدعم التفاعلات الكيميائية داخل هذه الخلايا، يمكننا أن نستعيد ما نسميه حياة بأي معيار بيولوجي يمكن أن تختره. وإند يمكن بناء حجة قوية وهي أنه في مستوى الخلايا المفردة، يمكن تحديد إمكانية الحياة على أساس تفاعل الطاقة الحرارية الديناميكية الموزعة كونياً مع جزيئات بيولوجية نوعية ضخمة مرتبة في بني مخصصة. لقد تعين علينا أن نقول «إمكانية الحياة» لأن هذا التفاعل لن يخلق الحياة كما نفهمها، فهو ببساطة يخلق الحركات الجزيئية ضمن البنية والتي تسمح للخلايا بتحويل الطعام والأوكسجين إلى أشكال من الطاقة يمكن استخدامها بيولوجياً، والتي ستمكن الخلايا من تنفيذ مهمتها الجوهرية - المحافظة على الـ DNA وحمايتها وتحريض قدرته على إعادة إنتاج نفسه. ولكن إذا كانت الظروف الخارجية مؤاتية - فإذا ما توفر الطعام والأوكسجين، فإن الحياة مستمرة.

وبالاستناد إلى تعريف الحياة، الذي يحمل معنى واضحاً، أنه إذا تمكنا أن نُكاثر هذه البنى اصطناعياً وأن نسمح لها بالتفاعل مع الطاقة الحرارية المحيطة وأن تُمدّها بالطعام، فسوف يكون بمقدورنا أن نصنع خلية حية - أن نصنع الحياة. وما من سبب إطلاقاً، في إطار فهمنا الراهن للبيولوجيا والفيزياء، يمكن أن يجعلنا نعتقد أن ذلك لن يحدث. إن بنية كل جزيئة في الخلية، إضافة إلى علاقتها ذات الأبعاد الثلاثية بالجزيئات الأخرى، يقررها أساساً الـ DNA في الخلية. إن إعادة إنتاج هذه البنى وال العلاقة المتباينة بينها ستكون بالتأكيد غاية في الصعوبة، وفوق طاقة التقنية الحالية، ولكنها ليست مستحيلة على المستوى النظري. إنها فكرة مقلقة في أوجه كثيرة، فتحن بوجه عام نظر إلى الحياة على اعتبار أنه لا يمكن تحديدها، وأنها هوة لا يمكن عبرها، فندنو من هذه الهاوية بذعر يمكن تسويفه.

رغم أن هذا التعريف (التحديد) للحياة على مستوى الخلية المفردة مقنع إلى حد كبير، فإن عدداً قليلاً من البيولوجيين لديهم بالفعل إلماً به. يميل معظم البيولوجيين إلى التفكير بالحياة على مستوى الكائنات عديدة الخلايا بكليتها، حيث تنسق فعاليات ملايين إن لم يكن بلايين الخلايا عن طريق الجهاز العصبي المركزي - وعن طريق الدماغ عند الحيوانات العليا. ويُعرف الموت عادة بغياب هذا التنسيق، الذي يقود عندئذ إلى انهيار النظام برمته وإلى الموت الكارثي لكل الخلايا. ولكن الموت، في الواقع، يبدأ حتى عند الكائنات متعددة الخلايا من موت الخلية المفردة.

إذا كانت الحياة هي تفاعل البنية مع الطاقة، فمعنى ذلك أن الموت على مستوى خلية مفردة يجب أن يمثل فقدان إما البنية أو الطاقة. في حالة كيسات القرىدس، لو لم تعد الطاقة الحرارية إليها، لما تمكنت من العودة إلى الحالة الحية، بصرف النظر عن مقدار الكمال الذي تمتّع به بنيتها. من جهة أخرى، نحن نعلم أنه رغم قساوة غلافها، فإنها ستتحلل تدريجياً بسبب الأوكسجين السمي أو بعض المواد الكيميائية المحيطة أو نتيجة إشعاع عرضي

آتٍ عبر الغلاف الجوي. ولأنها عاطلة استقلالياً، فلن يكون بوسعمها إصلاح هذا الضرر الذي يمكن أن يتراكم حتى تغير بيته إلى نقطة لن تقدر عندها على معاودة استقلالها عند تطبيق الطاقة الحرارية - وبالتالي لن تستعيد حياتها. ولعل هذا هو الجواب على سؤال مطروح سابقاً حول الأبواغ البرثومية: ما هو الخطأ الدقيق الذي يكون البوغ قد عبره عندما لا يكون بإمكانه العودة إلى الحياة؟ من شبه المؤكد، أن بعض المعالم الحاسمة من بيته قد تنكست عبر الزمن، بحيث أن تطبيق الطاقة على تلك البنية لم يعد يدي تلك التفاعلات التي ندعوها الحياة، وبالتالي فهو ميت.

كما بدأنا فصلاً سابقاً بالسؤال لمَ الموت؟ ييد أنه سؤال غير متساوق، وللإجابة عليه ينبغي طرح سؤال آخر: لم الحياة؟ ففي حين أن دراسة الحياة الخبيثة قد أوضحت بعض الالتباسات حول تعريفات الموت والحياة، فإن ثمة كائنات بولوجية أخرى، تقربنا أكثر من بعض أكثر الأسئلة جوهريّة حول طبيعة الحياة نفسها، وبالتالي بشكل غير مباشر، من طبيعة الموت؛ إنها الفيروسات.

لاملك الفيروسات أياً من مميزات الخلايا الحية للانطلاق منها. فهي ليست فقط عاطلة استقلالياً مثل ذوات الحياة الخبيثة، بل تفتقر أيضاً لأي خصائص بنوية يمكن ربطها بأصل خلوي، كالنوى والتقديرات والرياسات والمضخات الغذائية وهلم جراً. إنها تملك غلافاً، ولكنها لاملك تقريراً أي شيء تحته. لأن توجد أية وسيلة يمكن بواسطتها اعتبار الفيروس حياً، بالمعنى الذي نستخدمه لكلمة حياة. مع ذلك، إذا اعتبرنا أن المهمة الأكبر أهمية للكائنات الحية، هي نقل جيناتها (DNA) إلى أكبر عدد ممكن من النزاري، تملك تحت أغلفتها جينات. فهي لديها الـ DNA (أو الـ RNA الذي يستطيع الفيروس عندما يتواجد داخل الخلية تحويله إلى DNA). في الواقع ليست الفيروسات سوى DNA (أو RNA) مختلف بعض طبقات بروتينية. وبمعايير

القدرة التكاثرية، قد تكون الفيروسات أكثر الكائنات البيولوجية الموجودة كفاءة. وحقيقة أنه ينبغي عليها أن تخمج (تصيب) خلية حية من أجل تكاثرها يجب ألا تعتبر نقيصة، فهي باستخدامها لآخرين للقيام بمعظم عملها، يمكن اعتبارها من بين أكثر أشكال الحياة نجاحاً.

ومهما يكن رأينا بها، فإن الفيروسات تبشر تعريف الحياة إلى جوهره العاري. فمثلاً، تطرح الفيروسات بعض الأسئلة المثيرة للفضول حول فعل الكاثر نفسه. فالبisher ينسبون كل الدواعي السامة لنشاطاتهم التكاثرية. فينضر إلى إنجاب الأطفال على أنه التعبير الأسماى عن علاقة الحب بين الرجل والمرأة، وعلى أنه تعبير عن الثقة في مستقبل الجنس البشري وتعبير عن التجربة المركزية للحياة البشرية. ولا يحدث أبداً، أو لنقل نادراً، أن نصف نشاطاتنا التكاثرية كنوع من حتم بيولوجي عام لـ *DNA*.

إن دواعي المرتبة الأعلى لخلق ذرية يمكن مدها إلى كائنات أخرى غيرنا. فهوسعنا أن نتصور عنصراً من الرغبة التكاثرية المنطقية بين العديد من الحيوانات في يقتتنا - الخيل والنسر والنقط والكلاب. يمكننا بسهولة أن نتعرف على ممارساتها الغزلية والتزاوجية؛ ونكن الإعجاب لتفانيها من أجل صغارها. ولكن إذا ما تركنا عقولنا لمبول لترى النشاطات التكاثرية للحيوانات الدنيا مثل قنديل البحر أو الرخويات أو الديدان، فإن الأفكار حول الرغبة التكاثرية، ستكون عرضة لأن تستبدل بصورة من دوافع التزاوج العمياء والغبية. وعندما نفكّر في أشياء كالجراثيم فسوف نعجز عن تصوّر ما يمكن أن يدفعها للتکاثر. هل هو حب ذريتها؟ الإيمان بمستقبل جنسها؟ من جهة أخرى نرحب في اعتبارها على الأقل كائنات حية، خاضعة لضررارات تكاثرية - مهما تكن - تقتضي منها نشر الحياة.

ولكن ماذا عن الفيروسات؟ ما الذي يمكن أن يدفع جديلاً من *DNA* مفلحة بكمية قليلة من البروتينات العاطلة أن ترغب في مكاثرة

نفسها؟ أين تلك الضرورة التكاثرية - وإذا كانت موجودة بصورة مؤكدة -
فمن أين تأتي؟ ما الذي يتحكم بها، إن كان ثمة ما يتحكم بها؟

هذه الأسئلة تذكرني بحالة «افتراضية» تماماً، لكنها مشوقة جداً مع ذلك، وقد سمعتها منذ سنين خلت. فقد تعيينا على فهم، أو أقله، على تقدير المعضلة التي تطرحها الشiversات. في هذا السيناريو يتطلب إلينا تخيل التالي:

جراح أعصاب، أستاذ جامعي، ذو شهرة عالمية، غرف بقدرته على استئصال أورام خبيثة معينة في أعمق أعمق الدماغ، اكتشف ذات يوم أن لديه هو نفسه مثل هذا الورم بالضبط، وفي جذع الدماغ. في البداية أصابه الذعر لعلمه أن الورم قاتل، ولعلمه أيضاً أن لا أحد في العالم سواه قادر على استئصال الورم دون أن يقتله. عندئذ، بومضة خلافة، يدرك أنه، ضمن ظروف جيدة - مع قليل من المران والقليل من المساعدة من أصدقائه - يستطيع أن يستأصل الورم بنفسه. لا يملك الدماغ مستقبلات ألم، فإذا استطاع أن يأتي بأحد هم ليفتح جزءاً من ججمته تحت التخدير الموضعي، فإنه، باستخدام مجموعة مناسبة من المرايا والأدوات الجراحية، سيكون قادراً على إنجاز العمل الجراحي الصعب بنفسه.

بعد عدة أسابيع من التدريب على الأضواء والمرايا، وإدارة مساعديه من خلال تربينات لاتنتهي، صار جاهزاً للبدء. العمل الجراحي طويل وصعب، وفتح الججمة أكثر صعوبة مما تصور. ولكونه متقدماً على العمليات، لا يراقب المشاري الذي يعن وهو يقطع لحمة وعظمه. يتظر بصير نافذ إلى أن يسند مساعدوه قسم الججمة الذي نشر إلى الخلف، ويدفعوا جانباً بلطف مختلف طبقات الدماغ للكشف الورم - يعرف أن عملهم هذا «هراء سهل»، مدربون لإجرائه. وأخيراً حين يصبح كل شيء جاهزاً، يلتقط الماضع ومختلف المسابر من صينية موضوعة أمامه. مغمضاً عينيه للحظة، يقلب في ذهنه الخطوات التالية، متحسساً بيده وبعين فكره العكس الضروري لحركات يده التي تدرب عليها من أجل جراحة صورة - المرأة. يفتح عينيه ويأخذ نفسها

عميقاً ويدأ. بعد ساعتين يشير بإيماءة من مبضعه معلناً نهاية العمل. أجهده التركيز المطلوب لرفع الورم من النسيج الدماغي المحيط، دون التسبب بأذى الدماغ نفسه، وعندما يُسقطُ أخيراً الورم المزدوج في وعاء العينات الجراحية، يخلد على الفور إلى نوم عميق. ينزع مساعدوه الجرح ويغلقونه، ثم يختيرون ججمحته. وما يخلق ارتياحاً عظيماً لكل من شارك في هذا المشروع الغريب، هو أن الجراح يستيقظ في اليوم التالي وسرعان ما تختفي أعراضه السابقة. من الواضح أن العمل الجراحي تكلل بالنجاح.

لو كانت هذه القصة حقيقة، لاستلهمت فكرتها بسرعة عدة كتب، ولتحولت إلى دراما وثائقية تلفزيونية، وأغلب الظن سينمائية، وسيكترم جراحتنا تكراراً من جماعات طيبة توفره، وسيدعى للتحدث أمام الجمعية الطبية الأمريكية. وسيتأفف أفضلاً وألم الجراحين الشباب المقيمين، تنافساً عنيفاً للانخراط في قسم الجراحة العصبية الذي يرأسه في الجامعة. غير أنها وفي تركيزنا على الدراما البشرية والطبية لهذا الانجاز المذهل، سُتصبِّغُ فرصة الإطلاق على مشهد ساحر، على ما يمكن تسميته الهاوية القصوى للبيولوجيا.

لتلق نظرة على هذه الحادثة من زاوية بيولوجية صرفة. في السينما، سيجري التلميح إلى أن الجراح البطل استنتاج بذهنه الوقاد، أن لديه ورماً مهدداً للحياة في دماغه، فحزم أمره بشجاعة من أجل استصاله. لكن في الواقع، ألم يكن الدماغ نفسه هو الذي وضع التشخيص وخطط لسير العمل؟ إن الدماغ الذي استخدم المعلومات التي زُوَّد بها خلال أوّل أعوام كثيرة من التقييف الطبي والتدريب، كان قادرًا على أن يفتر بشكل صحيح معطيات محددة حصل عليها تخصّ حالته. مستخدماً عينيه وأذنيه اللتين تقذيانه، ومستشيراً بمصرف المعلومات لديه، ومستعملًا قدرته على التفكير، وصل إلى نتيجة مؤداها أن بعض خلاياه قد صارت سرطانية. لقد أدرك الدماغ أنه سائر إلى الموت. الانتفاضة الأولى لهذا الإدراك - (وماذا سنسميها

غير ذلك؟ فلقد كان إدراكاً - نبهت هرمونات عصبية غديه. جعلت القسم الباقي من الطبيب يصاب بالذعر.

ولكن عندئذ أدرك الدماغ أنه يتلذ كل المعلومات التي يحتاجها لإنقاذ نفسه من الفناء. فقد كان بقدوره إصلاح نفسه. فالطبيب الذي يقيم هذا الدماغ لدليه، كان مزوداً بمجموعة ممتازة من يدين وأصابع، بحيث يمكن للدماغ أن يضبطها بحساسية ودقة. وجّه الدماغ بقية الطبيب لتجهيز سلسلة من الأضواء والمرايا بحيث صار بإمكانه إشراك أجهزة حسية إدخالية أخرى - العينين - لإرشاد اليدين والأصابع عبر سلسلة من المناورات المطلوبة. لقد عرف أن عليه إعادة صنع بعض ارتباطاته ليهيء اليدين والأصابع لأداء المناورات المطلوبة على الوجه الصحيح. وهكذا فقد وجّه الطبيب للتدرّب، بينما كان يدرس رد الفعل ويرسل البرقيات من جديد. وعندما تم ذلك كلّه، أُنجى الدماغ تماماً ما عزم عليه - إنقذ نفسه من موته أكيد.

في بحثنا عن تفسير مثل هذا السلوك الفريد ولكن المؤجّه بدقة، لن يكون مجافاً للعقل السؤال: ما الذي جعل الدماغ يتصرف على هذا النحو تماماً في ذلك الوقت بالضبط؟ لماذا رغب في البقاء على قيد الحياة؟ وماذا يعني قولنا: إن الدماغ من ذاته استطاع أن «يرغب» في شيء ما؟ ولكن هل يخامرنا الشك بأن كل نفاذ بصيرة وردود فعل التي جرى وصفها كانت تُتفّذ في الدماغ، وفي الدماغ وحده؟ وهل كان لأي جزء آخر من الجسم، أن يدرك ويتصفح بذات الطريقة؟ ببساطة وببساطة، لا.

إذن ها نحن لدينا هذا الكيلوغرام أو ما يقارب ذلك من النسيج الشاحب والطري، الذي يوجه سلسلة من العمليات الاستثنائية المصممة الإنقاذ نفسه. لماذا؟ ما الذي دفعه إلى ذلك؟ في محاولة للإجابة على هذا السؤال. سوف يختار بعض البيولوجيين - بولوجيو الخلية - مستوى للتحليل أخفض بدرجة. سيقولون إن الدماغ، بعد كل شيء، مكون من خلايا،

وبالتالي، في المحصلة يجب أن تكون الخلايا المفردة، هي التي لديها رغبة في البقاء، ولن يكون مستحيلاً تخيل ذلك. فالمونيرات والبروتستات مجهزة باستجابات متعددة تكفل أو على الأقل تعزز بقاءها. فمثلاً، الخلايا المفردة التي تعيش لوحدها، تستطيع أن تكشف المواد المؤذية في محيطها وأن تحرك بعيدة عنها أو أن تنسحب إلى حالة الحياة الخبيثة. إنها تستطيع أن تنزع مواداً تقتل أو تعدل من تأثير الخلايا المفردة الأخرى التي هي الأخرى يمكنها أن تقتلها أو تعدل من تأثيرها. هذه الخلايا البدائية (التي لا تملك دماغاً بالتأكيد) تظهر، «رغبة» واضحة في البقاء، وبالتالي لماذا لا تكون الخلايا الدماغية كذلك؟ فإذا كنا، بمعنى من المعاني، الورثة البيولوجيـن لهذه الخلايا، فقد تكون بعض تجليـات الرغبة في البقاء في خلايانا هي بساطة جزء من ميراثنا التطوري.

يـد أن بعض البيـولوجـين - لنـسمـهم البيـولوجـيين الجـزيـئـين - يـريـدون النـزـول إـلـى مـسـتـوى أـكـثـر جـوـهـرـيـة فـي التـحلـيل. دون رـيبـ، يـوجـهـ أيـ عـمـلـ فـي الـخـلـيـة عن طـرـيقـ الـD~NAـ فيهاـ. لـقـد طـمـرـتـ كـلـ خـلـيـةـ منـ الـجـسـمـ فـي دـاـخـلـهـا صـورـةـ D~NAـ عنـ ذـواـتـاـ الـبـيـولـوـجـيـةـ الـكـامـلـةـ، بماـ يـشـبـهـ المـحـطـطـ الشـامـلـ. فإذاـ كـانـ كـلـ فعلـ لـلـخـلـيـةـ مـوـجـهـاـ عنـ طـرـيقـ الـD~NAـ فـيـهاـ وـلـيـسـ عنـ طـرـيقـ أيـ شـيءـ آـخـرـ، فـمـنـ الصـعـبـ الـهـرـوـبـ مـنـ النـتـيـجـةـ الـتـيـ تـقـولـ، بـأنـ لـيـسـ الـدـمـاغـ فـي الـوـاقـعـ هوـ الـذـيـ شـعـرـ باـقـرـابـ فـنـاهـ فـيـ هـذـهـ قـصـةـ الـخـيـالـيـةـ الصـغـيـرـةـ، بلـ وـلـاـ الـخـلـاـيـاـ الـدـمـاغـيـةـ حـتـىـ، لـاـ بـدـ أـنـ الـD~NAـ.

هـذـاـ مـاـ يـعـيـدـنـاـ إـلـىـ الـفـيـروـسـاتـ. لـقـدـ عـاشـتـ الـفـيـروـسـاتـ عـلـىـ هـذـاـ الـكـوـكـبـ فـتـرـةـ أـطـولـ مـنـ الـكـائـنـاتـ الـبـشـرـيـةـ بـشـكـلـ مـؤـكـدـ. إـنـ قـدـرـتهاـ عـلـىـ الـبـقـاءـ وـالـتـكـاثـرـ وـاضـحـةـ جـداـ. فـيـ سـعـيـنـاـ لـتـفـسـيرـ حـيـاتـنـاـ وـمـوـتـنـاـ، نـمـيـلـ كـبـشـرـ لـنـسـجـ قـصـصـ مـفـصـلـةـ عـنـ الـحـبـ وـالـمـشـيـةـ الـحـرـةـ. إـذـنـ هـاـ نـحـنـ نـقـفـ، كـكـائـنـاتـ مـرـكـبـةـ مـفـعـمـةـ بـالـشـاعـرـ، نـتـعـاملـ بـأـفـضـلـ مـاـ نـسـتـطـعـ مـعـ الـضـرـورـاتـ الـبـيـولـوـجـيـةـ الـتـيـ لـاـ نـفـهـمـهاـ دـوـمـاـ. نـرـئـيـ وـنـسـمـ، نـحـبـ وـنـزـوـجـ وـنـنـجـبـ الـأـطـفـالـ، الـذـينـ

بدورهم يُربون وينشأون ليصبحوا بالغين حشائين. وهناك تقف الفيروسات، بجموعة بروتينات تلتقط حول جديلة DNA مفردة. هذه الكائنات البيولوجية الأصغر موهوبة بداعف لا يصدق لمكاثرة نفسها؛ هذه النزرة الدقيقة، الأصغر بعشرة آلاف مرة أو أكثر من الجرثوم والتي تقف على الخط الفاصل بين الأحياء وغير الأحياء، يمكن أن تدمر كائناً بشرياً في غضون أيام. لدى الفيروسات في بعض أنواعها مثل فيروس إيبولا أو ماربرغ أو فيروس نقص المناعة المكتسب، إمكانية مسح جزء هام من النوع الإنساني - ببساطة، بتبنيها لقدرتها في مكاثرة نفسها. مرة ثم أخرى، ذلك القدر المكتوب في جديلة بسيطة من الـ DNA.

هل تكون هذه الجديلة المزدوجة والمكونة من أربعة حموض أمينية متحدة مع بعضها في سلسلة تبدو لانهائيّة من الأحرف الهيروغليفية، ضالتنا المنشودة لفهم الموت والحياة؟ إن هذا المخطط الشامل ينطوي على تعليمات لتحديد التركيب والتوضع الدقيق لكل جزيئة متضمنة في البنية الصرفة للخلية، تلك البنية التي تتفاعل مع الطاقة المحيطة والطعام والأوكسجين، لتسمح للخلية بتنفيذ مهمتها. وما هي تلك المهمة؟ إنها ليست أكبر أو أقل من تيسير نسخ ونقل الـ DNA نفسه إلى الجيل التالي. تبدو الـ DNA لدينا أقل ثقة بنفسها من الـ DNA الفيروسية، إذ تصنّع مئة تريليون نسخة عنها - جهاز لكل خلية في الجسم - لكي تضمن نقل بضعة نسخ فقط إلى الجيل التالي، ثم توجه إلى تدمير بقية المئة تريليون نسخة؛ فنموت.

ما الذي يدفع الـ DNA لمكاثرة نفسها؟ ولماذا يفلق نفسه؟ فهل تكتب أحرف أو رموز الأحماس الأمينية المفردة التي تكونه رسالة تنفع الحياة بعملية التكاثر؟ هل تحوي الـ DNA لدينا على رسالة كهذه؟ لقد فلك علماء القرن العشرين رمز الشيفرة الجينية (المدونة الجينية) - وهي اللغة التي تقرأ بها جميع الجينات الـ DNA الذي لدينا. لكن في الواقع، وُجد أن الجينات التي توجه البناء والعمليات في أجسامنا، تفسّر جزءاً بسيطاً فقط من الـ DNA الذي

نحمله في خلايانا. وإنذ ما هو الشيء المكتوب في بقية الـ DNA لدينا؟ عند ترجمته باستخدام الشيفرة الجينية المعيارية، وُجد أنه هنر لامعنى له. كما أشرنا سابقاً، نحن نعلم الآن، أن الغالبية العظمى من الـ DNA لدينا لا يستخدم أبداً للتشفيه من أجل البروتينات التي تحتاجها الخلية. لتصريف العمل اليومي. ومع ذلك بقينا نحمل هذا الـ DNA الفائض - رغم كلفته الهائلة، بالنظر إلى اضطرار الخلية لتركيبه في كل مرة تنقسم فيها - عبر ملايين السنين من التطور. إذن ما هو عمله؟ عندما تَمْحَصُ العلماء الـ DNA بواسطة الخوارزميات^(*) المستخدمة لتحليل البنية والمحظى المعلوماتي لكافة اللغات الإنسانية؛ وُجد التشابه الأعظم مع اللغة الإنسانية، هنا - في ما يسمى بالـ DNA النافع، وليس في المناطق التي ترمز (تشفر) من أجل البروتينات. فهل طُمِرت في هذا المكان الرسالة التي تخبر الـ DNA أن عليه أن يتکاثر؟ وهل يمكن أن تكون دوّنت هنا مفاهيم مثل اللغة والشعر والحياة بعد الموت، المفاهيم التي نعتقد أنها تنشأ في دماغنا؟ إننا لا نعرف، وهنا تضيق و تستدق البيولوجيا لتحول إلى كيمياء خالصة، وبختفي خيط وجودنا. إنها حافة الهاوية البيولوجية، ذات الحدود الضبابية، حيث الطاقة التي تتخلل الكون، تتفاعل مع البنية، لتعطي الحياة. هنا في هذا السطح البيني نرى جانبي ذواتنا، وترى الكائنات البشرية أحياناً وجه الله.

(*) - الخوارزمية Algorithm، منسوبة إلى محمد بن موسى الخوارزمي، من أعظم علماء العرب عاش في بغداد من سنة 780 إلى 847م. ويفهم اليوم من الخوارزمية أنها مجموعة الخطوات المتسلسلة والمحددة التي تؤدي إلى حل قضية معينة والوصول إلى نتائجها. م.

نحو خاتمة

اصنح جيداً، كن يقظاً متنبهأً. لقد جاءك الموت. حان الوقت لتفادر هذه الدنيا. وبينما عليك أن تواجه هذه الحقيقة وحيداً، اعلم أنك لست الوحيد، لأن الموت قادم للجميع، لاتتشبث بالحياة بسبب عاطفة، ولا تخش الرحيل، فليس لديك القدرة على البقاء.

ونعود ثانية إلى مريضنا، إلى الرجل الذي راقبنا خلية القلبية تموت منذ البدايات الأولى لهذه القصة، والذي توقف قلبه عن الحفakan تقريباً جراء ذلك، وإذا كان لم يمت خلال الدقائق التي حدثت فيها النوبة القلبية، فمرة أخرى إلى تدخل زوجته الفوري، معرفتها بالإعراض القلبي الرئوي والمتابعة السريعة والفعالة لفرق الاستجابة الأولى ودعم الحياة المتقدم، ولكن ما هي حالته الآن؟ هل أطالت هذه التدخلات حياته، أم أنها ببساطة أطالت مماته؟

لقد انقضى أكثر من ستة أسابيع على وجوده في المستشفى. وهو مايزال يرقد بهدوء في وحدة العناية المنشدة: لايزال يتتنفس دون مساعدة، لايزال جسده دافئاً عند لمسه. وبين الحين والآخر يحرك رأسه أو يمد أصابعه. لقد خرج من السبات العميق، وفتح عينيه بعد اليوم الرابع. تلك العينان اللتان تطرقان بين الحين والآخر، وتتحركان، لكنهما لا تريان. وهما لا تلاحقان

المرضات والتقنيين الذين يتحرّكون حوله باستمرار، يراقبون علاماته الحياتية، ولا تريان الألوان الناعمة للغرفة، والسطوح الوامضة للأدوات المرتبة حوله. ولا تريان زوجته أو ولديه أو أصدقائه الذين ينحدرون فوقه بقليل، آملين بعلامة تعرّف منه أو إشارة ما تدل على إدراكه لوجودهم هناك. لكنه لا يسعطّي أن يشير إليهم بما لا يعرف. فهو لم يعد قادرًا على معرفة أي شيء، إذ بات واضحًا غياب أي وظيفة إدراكية في دماغه.

منذ أن فتح عينيه منذ نحو ستة أسابيع، وهو في حالة تشبه دورة النوم - البقطة، وهذا يعني أن الجهاز الشبكي الصاعد في جذع الدماغ مازال يعمل. عند حلول الليل، تتغلق عيناه فيبدو كأنه في سبات مرّة أخرى، وعند طلوع النهار تفتحان وتستأنفان حركاتهما العشوائية. ورغم أنه يدوّي أنه يتلعلع لعبه أحياناً، إلا أنه لا يستطيع مضغ أو بلع الطعام بطريقة منتظمة، ولا يستطيع شرب وابتلاع الماء، فهذه المواد تصلكه من خلال أنابيب التغذية المعدية أو عبر الطريق الوريدي، حسب اقتضاء الحال. لديه سلس^(*) كامل وهو محفظ. يجفل من الأصوات العالية، ويتنقّل أو يسعل عند وضع شيء ما في حنجرته. يُنسّل ويُفخّص بانتظام، وقد يُوضع على نظام يومي لتحريك أطرافه وقاية من الضمور العضلي. كما يُوضع على فراش خاص لحمايته من تطور قرحة السرير.

كيف وصل كائن بشري مفعم بالحيوية، والإحساس والشعور - رجل كان يضحك ويلعب مع أولاده ويقذف الكرة إلى السماء - إلى ما نراه عليه الآن؟ لقد وصل إلى هذه الحالة بسبب الدماغ، العضو الهش والمرهف

(*) السلس : هو خروج البول أو الفائط أو كلّيهما لا إرادياً عبر مصادر العاجزة عن ضبطها نتيجة إصابة عصبية أو نفسية... إلخ. م.

بإفراط، والمليء بطاقة المخالق والتنظيم والتوجيه، وأكثر أعضاء الجسم اعتماداً على تدفق الدم المستمر بما يحتويه من طعام ثمين وأوكسجين. والقلب، هو الآخر يعتمد بطبيعة الحال وبشدة على نفس الإمداد الثابت من الدم. لقد حدثت التوبة القلبية الأخيرة بسبب الانقطاع التدريجي للدم عن منطقة موضعية من العضلة القلبية. إيقفار العضلة القلبية هذا والاحتشاء الناجم عنه، شمل فقط جزءاً صغيراً من العضلة القلبية، لكن هذا الجزء هام، بحيث أن فقدانه مع ما كان قد فُقدَ من العضلة القلبية في نوبة سابقة، أدى إلى توقف القلب عن الضخ لبرهة قصيرة. لو حصل في دماغه ما يشابه هذه الحالة - أي انقطاع الدم عن منطقة محصورة نتيجة انسداد أو انفجار وعاء دموي موضعي - لكان نتج عنه سكتة دماغية، لكن في نوبته القلبية الحديثة، قاد تراكب انقطاع الدم وقدان الأوكسجين الدموي من خلال انقطاع نفسه، وهذا أكثر أهمية، إلى حالة مؤقتة من الإيقفار الدماغي الكلي.

بطبيعة الحال، عرفت كل خلايا وأنسجة الجسم نفس الإيقفار الشامل العابر، عندما توقف القلب عن الخفقان واضطرب تنفسه. لكن تأثير الإيقفار على الدماغ مختلف، إذ أنه رغم ظهور الخلايا الدماغية بمظاهر من لا يقوم بعمل حقيقي - فهي لا تتخلص لرفع الأشياء أو لضخ الدم، ولا تصنع كميات هائلة من البروتينات لتصديرها - فإن هذه الخلايا تستهلك الأوكسجين والوقود على هيئة غلوكوز بنسبة أعلى بكثير من أي خلايا أخرى في الجسم. والاستخدام الأساسي لهذا الأوكسجين والوقود هو توليد الطاقة لقيادة أعداد كبيرة من المضخات الغشائية الموجودة في جميع الخلايا الدماغية، وكما في كل الخلايا، هذه المضخات أساسية بصورة مطلقة للاحتفاظ بالماء خارجاً وللحفاظ على م دروجات شاردية عبر الغشاء الخلوي. تضخ الخلايا الدماغية في حالة الراحة بشكل فعال الصوديوم والكلاسيوم إضافة للماء إلى الخارج،

وكذلك ينبغي منع هذه المضخات من الدخول ثانية إلى الخلية. ويستخدم الدماغ المضخات على نحو انتقائي لإنشاء مخازن داخلية ضخمة من البوتاسيوم الذي يجب منعه من التسرب عفوياً إلى الخارج.

الإبقاء على هذه المدروجات الشاردية عبر الغشاء الخلوي الخارجي، هو الذي يولد كموناً كهربائياً في الخلايا العصبية (العصيوبونات) للدماغ، ويسمح لها بتمرير رسالة إلى الخلية التالية، عند استimulation عصبيون ما لتحريض داخلي أو خارجي، يستطيع أن يزيل الاستقطاب، تاركاً للشوارد أن تتدفق نحو التوازن لبرهة من الزمن عبر الغشاء، محظماً المدروجات الشاردية ومرسلاً تياراً كهربائياً متذبذباً على امتداد السطح الخلوي. تُصدر بعض العصيوبونات أليافاً طويلة تدعى محاور (Axons) قد ترتبط إما بخلايا عصبية أخرى، أو بعضو هدفي مثل العضلة. إذا ما ارتبط عصبيون مع عصبيون آخر عبر الليف الخلوي المستقبل، أو التغصن، فإن التيار الكهربائي يتخطى الفجوة (المشبك) (synapse) بينهما، ويزيل استقطاب تلك الخلية العصبية أيضاً. ولكن قبل أن يكون النبض قد وصل الخلية التالية، تكون المضخات الشاردية المتوضعة على طول الغشاء العصبي منهكدة في عملها، تدفع شوارد الصوديوم إلى الخارج وشوارد البوتاسيوم إلى الداخل. تستمر العملية من خلية عصبية إلى خلية عصبية أخرى، حتى تصل الإشارة الكهربائية إلى هدفها. ولأن الخلايا العصبية تقوم بهذا العمل مراراً وتكراراً، كما يجب عليها أن تحطم المدروجات الشاردية وتعيدها بسرعة هائلة، فإنها تمتلك من المضخات الغشائية أكثر بكثير من معظم الخلايا، وهذه المضخات تستخدم مقادير ضخمة من الطاقة الخلوية، أو الـ ATP.

في خلايا الجسم الأخرى، يخزن جزءاً كبيراً من الغلوكوز وبقية الغذيات المحمولة في الدم، عادة على شكل غликوجين أو دسم لاستخدام

كاحتياطات للاحتياجات المستقبلية للطاقة. عندما تنشأ احتياجات إضافية، تُحرق الاحتياطات سوياً مع الأوكسجين لإنتاج ATP، الذي هو شكل من الطاقة يُستخدم لتسير كافة عمليات الخلية، ومن الممكن أيضاً توليد كميات متواضعة من الـ ATP باستخدام هذه الاحتياطات، وذلك في غياب الأوكسجين، ضمن عملية يطلق عليها الإستقلاب اللاهوائي. وإذا لم يستمر نقص الأوكسجين مدة طويلة، فقد يكون الاستقلاب اللاهوائي فعالاً في تلبية احتياجات خلايا الجسم العادمة لبعض الوقت.

مرة أخرى نجد أن الدماغ مختلف. فهو يحرق تقريباً كل الوقود القادم إلى خلاياه حال وصوله. محولاً إياه إلى ATP وأشكال كيميائية أخرى من الطاقة يمكن استخدامها تدعي فوسفات الكرياتين CP وهذا يتطلب تدفقاً ثابتاً ومستمراً من الأوكسجين. والقليل من الغذيات يجري تخزينه، هذا إذا حزن أصلاً، للاستخدام المستقبلي. إن الـ ATP والـ CP بدورهما يُستهلكان على الفور لتزويد الأعداد الهائلة من المضخات الغشائية الخلوية بالوقود. وعليه، فإن خلايا الدماغ تعيش دوماً على الحافة، لاسترخي أبداً، ولا تخزن احتياطات طاقة قد تساعدها في محنتها ولو فترة قصيرة جداً من الحرمان، كما أنه لا توجد إمكانية، على الأقل بالنسبة للخلايا البشرية، للدخول حالة السكون، كما تفعل ذوات الحياة الخبيثة، حتى يمر الخطر.

الأطباء الذين يراقبون حالة مريضنا، أكثر من عارفين لهشاشة الدماغ البشري. يعلمون أن أعداداً كبيرة جداً من خلايا الدماغية أصابتها التلف دون عودة، وهم على يقين الآن أنه دخل الحالة الإنباتية الدائمة التي لن يُشفى منها. أظهرت الاختبارات ذات التقنية الجديدة التي تدعى التصوير المقطعي بانبعاث البوزيترون ("PET SCAN")، أن نسبة استقلاب الغلوكوز في قشرته الدماغية أقل بثلاثين بالمئة من الطبيعي، وتشير قراءات مخططة

كهرباءية الدماغ إلى انخفاض الوظيفة القشرية إلى حد كبير، كما تبيّن (القاتفات tracers) الفعالة شعاعياً التي مُحققت في مجرى الدم، أن التدفق الدموي إلى الدماغ هو أقل من ثلث المعدل الطبيعي. كل هذه القياسات تكررت عدة مرات خلال الأسابيع القليلة الماضية، وفي كل مرة تكون النتيجة نفسها. يبدو أن معظم الخلايا في قشرته الدماغية قد ماتت. ويعرف الأطباء أن هؤلاء المرضى يظهرون عند فتح الجثة انكماشاً واسعاً لتصفي الكرة الدماغية، التي تسحب عن صندوق الجمجمة وتقع على جذع الدماغ، جذع دماغه يبدو منطقياً في حالة جيدة، فهو يوجه كافة الأعمال التي مازال جسده يقوم بها.

كل ذلك جرى شرحه بحذر ورفق لزوجته، كما أخبرت أنه لا توجد معالجات لذلك؛ وأن الأذية الحاصلة نتيجة فقدان خلايا عصبية، ليست عكوساً. واحتمال استعادته لوعيه صار صفرأً، وحتى لو استعاده، فإن الأذية المركبة الواقعه على قلبه ودماغه ستتحول دون وجود أي شيء يشبه ولو من بعيد الحياة الطبيعية.

لقد هيأت زوجته نفسها عقلياً لهذه النتيجة التي غدت أكثر رجحانًا عندما لم يستعد وعيه خلال الأسبوع الأول بعد التوبة القلبية. وهي تعي أيضاً عدم إمكانية إعلان موته قانونياً. والجسد الذي تزوره يومياً مازال يحتفظ بالغالبية العظمى من الوظائف الحسدية. وبينما يظهر هذا الجسد إلقاء مؤلمة لها في مظهره المادي، فإن الرجل الذي عرفته كزوج لها قد ضاع ولا مجال لعودته. لقد تباً كلامها بهذا الوضع وناقشه باستفاضة من قبل. وكما في الكثير من الأشياء الأخرى في حياتهما المشتركة، فقد كان رأيهما واحداً عمما يجب عمله في وضع كهذا. لقد عملا على صياغة وصايا حية بسيطة بمساعدة المحامي. تسمح لهما الولاية التي يقيمان فيها بالاشتراك عبر

توجيهات مسبقة، أنه إذا ما دخل أي منهما في الحالة الإنذارية الدائمة، دونما أمل في الشفاء، فليس لديهما رغبة في الاستفادة من الإجراءات التي تطيل الحياة، بما في ذلك تقديم الماء والغذاء. ووعد كلّ منها الآخر بأن يعمل كلّ ما في طاقته ليضمن تنفيذ هذه الرغبات. لقد خلع كلّ منها سلطات الحامي القوية على الآخر، بحيث منح كلّ منها السلطة القانونية للوفاء بالعهد. وطلب كلّ منها اتخاذ جميع الخطوات الضرورية لمنع أي ألم أو إزعاج.

التقت زوجة المريض ليلة أمس ابنيها وزوجتيهما. وأبلغتهم أنها تريد أن تطلب رفع كل العلاجات القادمة، وعلى الأخص سحب الماء والطعام. وافقوا جميعاً بحزن، إذ بدا أن ذلك هو التصرف الأمثل. عادت هذا الصباح إلى المستشفى وطلبت أن توضع الوثيقة التي تظهر رغبات زوجها، الموجودة في إضبارة ضمن سجلات المستشفى، قيد التنفيذ.

بعد الظهر، سيفصل زوجها عن مختلف أجهزة المراقبة والإإنذار التي استبقيت لمراقبته منذ وصوله إلى وحدة العناية المنشدة. سترفع كافة المخالن الوريدية وأنابيب التغذية التي تنقل الطعام والماء والدواء إلى جسده. وسيُنقل إلى غرفة بسيطة ومريةحة في الطابق الرابع. وحيث أنه يعاني من قصور دماغي شامل - وباعتبار أن جذع الدماغ لديه متضرر إلى حد أنه لا يستطيع التنفس دون جهاز تنفس - فإن فصله عن أجهزة دعم الحياة سيُحضر الموت في غضون دقائق. يصعب التكهن بالسير الدقيق للحوادث في هذه الحالة. فالموت سيأتي من الجوع والتجمفاف، ربما في أيام قليلة، ومن المحتمل في أسبوع أو أكثر. لكنه سيأتي قريباً. الطاقم التمريضي لن يتخلى عنه. سيحممه ويحافظ على رطوبة فمه وعينيه، لن يجهدو بل سيلجؤون إلى تخريكه على السرير. «تجرى هذه الأمور لطمئن العائلة وليس لمساعدة المريض، الذي تجاوز منذ زمن إمكانية أي إدراك شخصي للألم أو الإنزعاج،

كما أنها تُجرى أيضاً من أجل كرامة ذكرى أي كائن بشري»، هذا ما سيقوله الطاقم التمريضي لك.

سيوافيه الأجل على الأرجح جراء التجفاف الذي سيحدث خللاً في التوازن الشاردي في الدم، الذي سيؤدي إلى توقف قلبه عن الحفakan بمرة أخرى مغطلاً تدفق الدم إلى الدماغ. وعندئذ سيعرف جسده الإفقار الدماغي الشامل الذي حرمه منذ أسابيع مضت من وظيفته القشرية - إنسانيته - لكن في هذه المرة سيأخذنه إلى النهاية. لن تكون ثمة محاولة لإيقاف العملية، سيكون مكتوباً على قلبه بخط بارز - (لاتتعش). حالما يتوقف قلبه، ستكون النتائج سريعة وغير ع可وسة. سيزيد الدماغ أولاً، بعد أن يتحسس الغياب المفاجئ للأوكسجين والغلوکوز، قطر أووعيته الدموية في محاولة منه لجزء مزيد من الدم. لكن الزيادة الناجمة عن تسرب السائل من هذه الأوعية سيسبب الورمة، أي تورم في الدماغ سيسحق في الواقع الأوعية ويبقى أي جريان دموي مازال مستمراً.

ستحدث سلسلة من الحوادث شبيهة بما شاهدناه في السابق في الموت النخري للخلايا القلبية، لكن في مجال زمني أكثر انضغاطاً. إن وجود أية احتياطات مهما هزلت من الوقود ستتحول على الفور وعبر الاستقلاب اللاهوائي إلى ATP، ستنتزعه مباشرة المضخات الغشائية في محاولةأخيرة عقيمة للحفاظ على الضغط الخلوي للخلية والتوازن الكيميائي الكهربائي. سيهبط الـ ATP والـ CP في العصبونات إلى مستويات خطيرة في غضون ثوان، حيث تتلاشى خلال دقيقتين إلى ثلاثة دقائق. بعد عدة دقائق ستتوحد المضخات الغشائية بشكل دائم لنقص الوقود، لتسمح للماء والكلاسيوم بالتدفق إلى الخلايا دون أن يعترضهما شيء. وسيجعل الماء الخلايا تتفتح وتتضيق على بعضها البعض، وسيبدأ الكالسيوم بفتح المتقدرات التي ستقدر

بكل عدة دقائق قبل أن تنتفخ وتبدأ انحلالها. في النهاية، ستؤدي زيادة مستويات الصوديوم والكالسيوم إلى تكثيل الصبغيات في جداول البروتينات والـDNA، دبة وعدية النفع. الرياسات التي كانت تعمل بكامل طاقتها منذ هنีهة فقط، لإنتاج بروتينات بكميات كبيرة ضرورية لوظيفة الخلية الدماغية للمريض، ستسقط مبعثرة وتنجرف إلى الهيولى.

ستفصل خلايا الدماغ عن بعضها البعض، يطأء في البداية ثم بسرعة متدرجة، لتكتل ثم تسحب المخاوير والتغضبات التي كانت تسعى إلى بعضها في حياته، أثناء التفكير والتذكر. رغم أن الخلايا لن تنفجر مفتوحة بطريقة عنيفة كما حصل لخلايا القلب من قبل، ولكن أغشيتها ستسمح بتسربات ضخمة، وسوف تدلق محتوياتها إلى السائل الذي يغمر الدماغ ويتدفق إلى الأسفل نحو الحبل الشوكي. ولكن في هذا الوقت لن يكون ثمة جيش من الكريات البيض المتحولة لإزالة الأموات، ولن تكون أرومات ليفية لإنشاء نسيج ندي. فالدم الذي يحمل الكريات البيض لم يعد يصل إلى الدماغ، والكريات البيض على كل حال، ستكون منشغلة في محاولتها اليائسة للتعامل مع انقطاع الأوكسجين الفجائي عنها. في غضون دقائق قليلة ستتفجر هي أيضاً، متشظية تحت ضغط الماء المتدفق إلى داخلها. طبعاً لن يكون المريض واعياً لما يجري، ولن يكون واعياً أن جسده قد بدأ عملية التحلل، متهيئاً للعودة إلى العناصر التي منها أتى - إلى التفكك والعماء والصمم.

الختام

دائماً وأبداً وفي كل مرة أجعل مرضي تواجه التدمير
يفغيني يفتوشينكو

نموت لأن خلايانا تموت. واضع أن تعريف الإنسانية يجب أن يسمو فوق الأوصاف التي يمكن اشتقاها من دراسة حيوانات الخلايا الفردية؛ مع ذلك يبقى صحيحاً أنه عندما يأتي الموت إلينا، فإنه يحصلنا خلية، خلية. إن موتنا خلايانا كما رأينا، ليس شرطاً مسبقاً بدهياً للحياة. إنه عاقبة تطورية للطريقة التي تتكرر بها وأيضاً لتعديتنا الخلوية. فلدواع صعبة التحديد عبر آلاف ملايين السنين من الزمن التطوري، اتخاذ قرار استخدام الجنس كوسيلة تتكرر، في المخطط التطوري الذي يقود إلى الكائنات البشرية، عن طريق خلق DNA ليس له دور تكاثري. والـ DNA الذي لا علاقة له بالتكاثر، والذي انفصل وتوضع في الخلايا الجسدية، صار نحن.

يلك الـ DNA هدفاً واحداً: أن يكاثر نفسه. وهو يقوم بذلك بالتوافق مع القوانين الفيزيائية - مبادئ الترموديناميك (الдинاميكي الحراري) - التي تحكم بقية الكون كله. عندما منع عدد معقول من خلايانا المنشئة فرصة نقل الـ DNA فيها إلى الجيل التالي، صارت خلايانا الجسدية متاعاً فائضاً. لاتخدم

وظيفة مفيدة، وهي - أي نحن - يجب أن تموت، وبالتالي يمكن نقل ذلك إلى الجيل التالي.

بإرشاد الـ DNA، ستهرم كل خلية جسدية في الجسم، وفي النهاية ستموت من ذاتها. وهذا ما يسمى الموت البرمجي. إذا نجت الخلايا من الموت الخلوي العرضي، فستؤمر في النهاية لتنفيذ الانتحار - تنفيذ سلسلة من المحوادث تعرف باسم موت الخلية البرمج عن طريق التساقط. يحدث هذا في الغالب عندما يراكم DNA خلية مجموعة آذيات إلى مستويات غير مقبولة. ولكن موت الجسم نادراً ما يحدث، هذا إذا حدث أصلاً، بسبب التأثيرات التراكمية للفناء المتتابع للخلايا الجسدية واحدة واحدة. يكشف تشريح الجثة عند الطاععين في السن (أكبر من ثمانين سنة) عادة نصف ذرينة أو أكثر من الاعتلالات الخطيرة التي كان يمكن افتراضياً أن تقود إلى الموت سريعاً. وعاجلاً أم آجلاً، عندما تموت الخلايا تدريجياً من خلال التساقط، وتبدأ أعضاء حاسمة مثل الكليتين أو الرئتين أو الكبد بالقصور جراء فقدان الخلايا، سيتوقف القلب عن الخفقان، عند ذاك ستتسارع عملية الموت إلى درجة كبيرة. بقية خلايا الجسم، وبعد حرمانها من الأغذية والأوكسجين المحمولة في الدم، ستموت ميتة نخرية عنيفة في غضون دقائق. وستكون خلايا الدماغ أول من يغادر، وسيلحق بها الآخرون سريعاً.

وسواء ماتت الخلايا بالتخثر أم بالتساقط، فإن المفتاح الأساسي في زوالها، هو ضياع البنية الخلوية المتكاملة بعناء، التي تسمح للاستقلاب بالقيام بدوره في الحفاظ عليها. في موت الخلية التخري، غالباً ما تخترب البنية بتدفق الماء، الذي يمدد ويمزق الخلية إرباً. في التساقط، لا يعتري البني الداخلية (بالإضافة إلى الـ DNA) تبدل كبير، حين تفصل الواحدة عن الأخرى عند تحمل الخلية إلى أجسام متساقطة. فالعضيات موجودة جميعها ولكنها لم تعد قادرة على التفاعل. إن مجموعة - بل وحتى مجموعة كاملة -

من العضيات الموجودة في أجسام متساقطة مستقلة لاعتبر خلية إلا إذا اعتبرنا أعضاء الجسم الموجودة في حقائب مستقلة هي كائن بشري. فبني الأعضاء الفردية لازالت موجودة، وقد تقوم بوظيفتها لفترة، لكن بنية العضوية فقدت إلى الأبد. يشبه موت خلية بالتساقط، وهي تطرح أجزاء منها، بتلات زهرة أو أوراق شجرة تساقط.

إن ترتيب موت الخلايا الحمسدية لا يشكل أهمية خاصة للطبيعة، رغم أنه صار منذ زمن قريب ذا أهمية متعاظمة لنا. عندما يتوقف القلب عن الحفagan، تموت خلايا الدماغ أولاً، كما رأينا، تتبعها بقية الخلايا، وإن توقيت موتها تحدده قدرتها على القيام باستقلاب لاهوائي لمستودعات الطعام المخزنة للأوقات العجاف. ما من أحد احتفظ (أو على الأقل نشر) بأرقام دقيقة عن هذا الموضوع، ولكننا نستطيع على الأغلب أن نشفي خلايا قابلة للحياة مثل أرومات ليفية في كائن بشري بعد مضي بعض الوقت من فقدان التام للوظيفة الدماغية والإعلان الرسمي للموت. إذا وضعت هذه الخلايا في المستنبت، تستطيع التقدم نحو حد هيفيليك الكامل الخاص بها لعدة أسابيع أو أشهر من موت الجسد الذي أخذت منه، إلى أن تستسلم أخيراً إلى موتها البرمج جينياً بطريقة التساقط، إلا إذا حولها فيروس بطريقة ما، وعندها يمكنها أن تحمل المخطط الشامل للـ DNA الذي يخصها، بشكل لانهائي إلى المستقبل مثلها كمثل بعض الخلايا المُنشئة المرتدة، أو مثل الخلايا التي أخذت من ورم هنريتا لاكس.

لقد تعلمنا التدخل في عملية الموت التي بدأت بفقد الخلايا القلبية، وفي بعض الحالات كان التدخل مجدياً جداً. والانزلاق السريع وغير العكوس نحو الموت في السابق يمكن إيقافه غالباً. لا بل يمكن استبدال القلب المخل، إما بالاعتراض أو، لعل ذلك يحدث يوماً، عن طريق قلب اصطناعي كامل. فالقلب، بعد كل شيء وبساطة عبارة عن مضخة. بعض

أنواع الأذىات التي تلحق بالدماغ يمكن إصلاحها أيضاً، ولكن عند موت العصبونات يصبح من الحال إعادتها ثانية إلى الحياة، كما لا يمكن استبدالها. لقد دفعتنا تقنية الإنعاش إلى مواجهة قضية الموت وعلاقته بوظيفته الدماغ بشكل مباشر. ونحن نقترب أكثر فأكثر من المفهوم القائل إن موت الكثير من خلايا قشرة الدماغ، يشير بوضوح إلى موت الشخص^(٢)، إن لم يكن الجسم^(٣). مع ذلك فإن إعادة التعريف هذه قد لا تكون كافية لمواجهة المشاكل التي خلقناها بأيدينا. يقول بيتر سينغر البيولوجي الأخلاقي الاسترالي البارز، في كتابه «إعادة النظر في الحياة والموت»: «قد يستمر الترقيع إلى ما لا نهاية، لكن يصعب جداً أن يكون ثمة مستقبل مديد ومفيد لأنماط فيها من التناقض والتناقض والخضوع للنذرائع، ما فيها أخلاقيات التقليدية عن الموت والحياة. تقنيات طبية جديدة، قرارات في قضيائنا قانونية تمثل نقاط تحول كبرى، تحولات في الرأي العام، كل هذه الأمور، تشكل تهديداً مستمراً للإطاحة بكامل البنيان».

مهما يكن من أمر، يبدو أن الكائنات البشرية، حاضراً، قد قررت أن خلايا الدماغ، أكثر أهمية في تعريف الحياة من بقية الخلايا. إن الطبيعة، لن تتمكن من إقامة هذا التمييز؛ فمن وجهة نظرها، ليس للدماغ أهمية أقل أو أكثر من الرئة أو الكلية أو القدم. الطبيعة لا تعرف بأية هرمونية بين الخلايا الجسدية، فلماذا نقيم نحن تميزاً كهذا، إذا كانت الطبيعة لا تفعل؟ لقد تطور الدماغ لكي ينتشل نشاطات الجسم على نحو أكثر كفاءة، ولجعل الكائن الذي يديره أفضل في تنافسها من أجل الموارد، ومن أجل البقاء، وكذلك من أجل ممارسة حقه في نقل مجموعته الخاصة من الجينات - نموذج خاص من

(٢) الشخص Person: المقصود به هنا هو الإنسان بما يحمله من قيم بشرية، وما يتميز به عن سائر الكائنات الحية الأخرى. م.

(٣) - أما الجسم Body: فمعنى الجزء المادي. وبالتالي يصبح واضحاً المقصود من إقامة التمايز بين الحالتين. م.

الـ DNA. ولكن في نقطة ما على درب التطور، أجرى الدماغ الإنساني انعطافاً غير مسبوقة أبداً، حين اكتسب العقل. لكن لم يعن ذلك شيئاً للطبيعة. فعدا عن أنه قد يعزز رفاهـ الـ DNA، فقد نقلنا كائنات حية بيولوجية، إلى ميادين ليست بيولوجية تماماً، ولاعلاقة لها بالبقاء والتكاثر ظاهرياً: الشعر مثلاً، أو التفكير المفرد أو الرياضيات التجريبية والفن والدين والموسيقا؛ ولعله المواقف والمسلسلات العاطفية. إن الضغوطات التي تحكم تطورنا القادم لم تعد بيولوجية بالمعنى الضيق، فمن خلال العقل اكتسبنا الحضارة - التي بدل أن تكون قوة تنافسية من أجل الموارد المطلوبة للبقاء حتى سن التناول، هي الآن قوة مهيمنة انتقائية في نجاحنا التكاثري. وكما أوضح ريتشارد دوكينز، أنه رغم عدم وجود الحضارة إلا في عقولنا، فهي تمتلك قوة محركة تطورية، تماماً كما هو حال الجينات والـ DNA.

مع ذلك ينبغي أن نرى كيف، وإلى أي حد، أو إن كان اكتساب العقل قد غير، أو لايزال يغير الترتيب الطبيعي للأشياء. لقد أفلحت الكائنات البشرية في الهروب من الواقع القاسية للاصطفاء الطبيعي، لكن بقية الكوكب لم يفلح. ليس أمراً بسيطاً، أننا أبدعنا سلوى العقل التي جعلت عورنا للحياة أكثر متنة، أو على الأقل أكثر قبولاً. فغير العقل بداننا نغير الطبيعة، وحتى ذواتنا البيولوجية بوسائل لم تعرف في السابق أبداً في المحيط الحيوي الذي تطورنا فيه. نحن لم نعد خاضعين للموت البدائي القاسي الذي تحتفظ الطبيعة به للضعف وغير الكفوء، فبدأننا نراكم عيواناً جينياً، كانت الطبيعة ستغرسها منذ زمن طويل، لقد مكنا طب القرن العشرين من تبديل تركيبة المجموعة الجينية البشرية، بباقائها حية من خلال أناس في السن التناصلي، كان الموت سيجرفهم في يلة أكثر طبيعية بسبب مرض جيني فيهم. والطب في القرن الواحد والعشرين، وعبر العلاج الجيني، سيسوسع هذا الاتجاه إلى حدود مازالت غامضة، مع عواقب جينية يمكن تخمينها فقط. ولم نكتف بإفلاتنا من المنافسة على الموارد المفروضة على الكائنات الحية

الأخرى، بل بدأنا نبدل من تلك الموارد التي تعتمد عليها أشكال الحياة الأخرى، وذلك عن طريق التلوث أو عن طريق استنزافها. وقد لا يكون ذلك دون ثمن. فمعظمنا بات يدرك أن استنزاف الموارد الطبيعية يحرمنا من أنواع نكّن الإعجاب لجمالها ورشاقها وقوتها البدنية، والتي ستتدبر موتها عند غيابها عن سطح هذا الكوكب. وما بدأنا وعيه بشكل غامض فقط، هو أن هذه الأنواع هي بدورها مسكن طبيعي لطائفة من العضويات الجرثومية التي عاشت معها ملايين السنين في توازن سلمي. لقد بدأت هذه الكائنات الجرثومية، بعد حرمانها من مضيقها الطبيعيين، وبدافع من اليأس الصرف، تشب على البشر، حيث لا يوجد ذلك التوازن السلمي، وربما لن يوجد ملايين السنين الآتية. والتالي كما وجدناها مع فيروسات إيبولا والإيدز قد تكون كارثية.

لقد توصلت عقولنا إلى اعتبار أجسادنا أكثر من مجرد مراكب خيالية لاحتضان الـ DNA ونقله، وجعلتنا كارهين لجعل التكاثر، كما هو شأن جميع المخلوقات الحية الأخرى، حقيقة الوحيدة وأثرنا الوحيد على العالم الذي نعيش به. صرنا كائنات مفكرة، تشغله في أمور كثيرة غير الـ DNA. وكما تظهر قصة جراح الدماغ، يمكن للدماغ عبر العقل أن يفكر حتى بنفسه. لكن العقل الذي يتأمل الدماغ - وبالتالي نفسه - هو كمن ينظر إلى المرأة بوجود مرآة أخرى خلفه، حيث تبدو مجموعة لامتناهية من الصور الأمامية والخلفية التي تتناقص تدريجياً إلى اللانهاية. وهكذا عندما نحاول التفكير في العالم والمكان الذي نحتله فيه، عندما نفكر فيما يحدّدنا كبشر أو في الحياة والموت، فربما يتبعنا علينا أن نحتفظ ببعض التشكيك في استنتاجاتنا. ينبغي أن نذكر أنه مهما كانت الأفكار التي نحملها حول أهمية الدماغ كعقل، فإن هذه الأفكار نشأت في العقل بوصفه دماغاً. إن هذا سيعبر تنازعاً في صالح، إذا سحبناه على أي مظهر من مظاهر الشؤون البشرية. إنها فكرة مهينة أن لا يكون العقل هو القوة التي تحرك الكون. العقل

بوصفه دماغاً، أحيبنا ذلك أم لا، يحركه أساساً الـ DNA، هذا الجزيء الغريب الذي يُقادُ بدوره - بشكل لاعقلاني بافتراضنا، ولكن - باستماتة - لمكاثرة نفسه.

حين نكمل عملية الموت، ستموت كل خلية من الخلايا المفردة في جسdenا، كما أرادت الطبيعة. فإذا خضعتنا لأمرها، فقد انتقلنا على الـ DNA ممحوظين في الخلايا المنشئة، إلى الجيل التالي. ذلك أن الـ DNA قد يكون في واقع الأمر، واقفاً إلى جوار فراشنا على هيئة ولد أو فتاة. إن الـ DNA في بقية خلايا جسdenا - الـ DNA الجسدي لم يعد له نفع؛ فهو مثل DNA النوى الكبرى البدائية الفائضة منذ بليون سنة مضت، سيمصار إلى إتلافه. ولإعادة صياغة قول بيولوجي قديم، الكائن البشري عبارة عن وسيلة خلية منشئة في صنع خلية منشئة أخرى - كما يفعل الصرصور، والمأقوف. هذه ليست طريقة متعلقة لنشرح أنفسنا لأنفسنا. إننا نريد باستماتة (على نحو يائس) أن تكون أكثر من مجرد مركب للـ DNA، على الأقل نحن كذلك بشكل عابر. رغم ذلك، ستموت الخلايا الجسدية في نهاية كل جيل، سواء كانت جزءاً من جناح حشرة أو دماغاً بشرياً. قد نصل إلى فهم الموت، لكننا لانستطيع تغيير الحقيقة البسيطة الوحيدة: في النظام الأكبر للأشياء، ليس مهمأً مثقال ذرة، أن بعض الخلايا الجسدية تتطوي على ما تعتبره الأغلى فينا، أي قدرتنا على التفكير والشعور بالحب - وعلى كتابة وقراءة هذه الكلمات تحديداً. أما فيما يخص العملية الأساسية للحياة نفسها، وهي نقل الـ DNA من جيل إلى جيل تالٍ فإن ذلك كله جمعة بلا طحن، يعني القليل، أو بدقة أكثر لا يعني شيئاً.

انتهى

المحتويات

5	- تمهيد
9	1 - موت خلية
29	2 - وجه ثان للموت
51	3 - الجنس، العزل وسبل الموت الخلوي
73	4 - من الجنس إلى الموت، لغز التشريح
95	5 - هرمون الخلايا: تعريف الموت الدماغي
119	6 - الوقوف عند الهاوية: الفيروسات، الأبواغ ومعنى الحياة
139	7 - نحو خاتمة
149	- الختام

من عناوين الدار

الجنس وطبيعة الأشياء	تأليف: ن. ج. بيريل
الجنس في أنبياء العالم	تأليف: جفري بارندر
قسوة الأسطورة	تأليف: جوزيف كامبل
العسل (رواية)	تأليف: زينة غندور
ليالي هندية (رواية)	تأليف: أنطونيو تابكي
أقاصيص شرقية	تأليف: مرغريت يورسينا
الخنزج (رواية)	تأليف: بهية نخجا ثانوي
أسلافنا (الفيسكونت المشطور)	تأليف: إيتالو كالقيقو
شخصية المولود البكر نشأة ويلوغأ	تأليف: كيفين ليمان
هرمس مثلث العظمة (النبي إدريس)	تأليف: لويس مينارد
موسوعة الجيب لقواعد الإنكليزية	إعداد: نور الدين البهلو
نيتشة مكافحة ضد عصره	تأليف: رودولف شتاينر
مفهوم العدل في الإسلام	تأليف: د. مجید خڈوري
أصحاب الجلة - الأهرامات	تأليف: ف. زمامروف斯基

الجنس ومنابع الموت

لم تستحوذ فكرة على العقل والوعي البشريين مثلما فعلت فكرة الموت. وما من شك في أن كل المقاربات الفلسفية والأسطورية والفنية قد أخفقت في تقديم أجوبة شافية على ماهية وجوهر عملية الموت. كيف تحدث، ولماذا، وما الذي يدفعها لكي تبدأ؟

هذا الكتاب هو مقاربة علمية أصيلة للموضوع الأرسطي سيرورة وجودنا ووعينا، موضوع الموت. إنه محاولة لسبره وتوضيح وإبراز دور الجنس فيه. إذ يبدو أن حاجة الخلايا للموت قد نشأ تطورياً تقريرياً في الفترة نفسها التي بدأت فيها الخلايا تجربة الجنس كوسيلة للتتكاثر.

وإذا كان الجنس قد حمل معه منذ البدء برنامج موت الكائن الحي بعزل عن الأحداث في البيئة المحيطة، إلا أنه كان ضرورة للحياة؛ فهو يعزز التنوع لدى الكائنات الحية وهو السبيل الوحيد لقدرة النوع على التكيف مع البيئة المتبدلة.

يقوم الكاتب، على مدار هذا الكتاب، بربط الإنجازات العلمية بخيطٍ فلسفِيٍ يجعل تفسير هذه الإنجازات ممكناً.



سورية - دمشق - برامكة - شارع فلسطين
ص. ب: 2229 ، هاتف - فاكس: 2126326